SLE6000

Istruzioni per l'uso V2.0







SLE Limited Twin Bridges Business Park 232 Selsdon Road South Croydon Surrey CR2 6PL

C € 2797

Telefono: +44 (0)20 8681 1414 Fax: +44 (0)20 8649 8570

E-mail: sales@sle.co.uk

Sito Web: www.sle.co.uk

Distributore



Tutti i diritti riservati. Nessuna parte della

i ventilatori neonatali SLE6000.

Questo ventilatore è destinato all'uso solo con:

presente pubblicazione può essere riprodotta, memorizzata in sistemi di recupero o trasmessa in qualsivoglia forma o con qualsiasi mezzo, elettronico, meccanico, mediante fotocopia, registrazione o altro, senza il preliminare consenso di SLE.

OxyGenie[®] è un marchio registrato nel SEE.

© Copyright SLE 10/06/2019

REF UM165/IT

Rif documento: UM165/IT numero 4

Indice rapido

Questo indice consente agli utenti di spostarsi direttamente alle aree di interesse. È disponibile una pagina con i contenuti completi 5.

Sezione	Pagina
Selezione circuito paziente per ventilazione invasiva e modifica per ventilazione non invasiva	50
Configurazione ventilatore Ventilazione invasiva	66
Configurazione ventilatore Ventilazione non invasiva - Circuito paziente a doppia sezione	82
Configurazione ventilatore Ventilazione non invasiva - Circuito paziente a sezione singola	90
Configurazione ventilatore Ventilazione non invasiva - Terapia con cannula nasale per alti flussi	94
Funzionamento base modalità invasiva	
СРАР	66
CMV	68
PTV	70
PSV	72
SIMV	74
HFOV	76
HFOV+CMV	78
Funzionamento base modalità non invasiva - Circuito paziente a doppia sezione	
nCPAP	82
NIPPV	84
NIPPV Tr.	86
nHFOV	88
Funzionamento base modalità non invasiva - Circuito paziente a sezione singola	
NCPAP	90
DuoPAP	92
Terapia O2	94
Informazioni tecniche	
Sensori SpO ₂ e etCO ₂	98
OxyGenie [®]	110
Descrizione dell'interfaccia utente	128
Dati tecnici	147
Risoluzione dei problemi	239
Verifica funzionale	247
Preferenze utente	261
Istruzioni di installazione	255

Pagina lasciata intenzionalmente vuota.	

Indice	7.4.2 Clinico - invasivo28
	7.4.3 Clinico - non invasivo28
1. Introduzione 14	7.5 Avvisi - generali28
1.1 Moduli software (V2.0)	7.5.1 Filtri batterici29
(7.5.2 Sensore di flusso29
2. Descrizione delle modalità	7.6 Avvisi - clinici29
di ventilazione (invasive)15	
2.1 CPAP15	8. Avvertenze e avvisi - Sensori esterni 29
2.2 CMV	8.1 Avvertenze per Masimo SET®29
2.3 PTV16	8.2 Avvisi per Masimo SET®30
2.4 PSV	8.2.1 Informazioni generali30
2.5 SIMV	8.2.2 Pulizia30
2.6 HFOV	8.2.3 Avvisi per allarmi30
2.7 HFOV+CMV	8.2.4 Avvisi per le misurazioni31
2.7 111-00+0101019	8.2.5 Avvisi per i sensori Masimo32
3. Descrizione delle modalità di	8.3 Avvertenze per Oridion Micropod™33
ventilazione (circuiti paziente a doppio	8.4 Avvisi per Oridion Micropod™34
lume - non invasivi)19	C. 17 (VIOI poi Gridion Mioropod
•	9. Avvertenze e avvisi - OxyGenie [®] 35
3.1 nCPAP	9.1 Avvertenze per OxyGenie [®] 35
3.2 NIPPV	9.2 Avvisi per OxyGenie [®]
3.3 NIPPV Tr	9.3 Avvertenze cliniche
3.4 nHFOV21	0.0 / WVG/tG/12C GII/IIG/IG
4. Descrizione delle modalità di	10. Layout ventilatore38
ventilazione (circuiti paziente a singolo	10.1 Parte anteriore38
lume - non invasivi)21	10.2 Parte posteriore39
4.1 nCPAP21	
4.2 DuoPAP22	11. Configurazione base del ventilatore
	42
5. Descrizione delle modalità	11.1 Ispezione sull'uso preliminare42
di ventilazione (Non Invasiva - cannula O ₂)	11.2 Collegamento del cavo di collegamento
22	equipotenziale42
5.1 Terapia O ₂ 22	11.3 Collegamento dell'alimentazione elettrica di rete
0.11	
6. Uso previsto di SLE600024	11.3.1 Cavi di alimentazione in base alla specifica
6.1 Riepilogo24	IEC/BS 1363/A342
6.1.1 Indicazione medica24	11.3.2 Cavi di alimentazione in base alla specifica
6.1.2 Controindicazione medica24	Schuko e NEMA42
6.1.3 Tipo di paziente24	11.4 Collegamento di alimentazione ausiliario
6.1.4 Parte del corpo sotto trattamento24	24 V CC42
6.1.5 Terapia clinica24	11.4.1 Alimentazione di rete o ausiliaria - spia stato
6.1.6 Profilo utente principale24	interruttore di accensione43
6.2 Condizione d'uso24	11.5 Montaggio del silenziatore e del blocco di
	esalazione43
7. Avvertenze e avvisi - Ventilatore26	11.6 Collegamenti gas43
7.1 Avvertenze- generale	11.7 Ventilatore - posizione di paziente e
7.2 Avvertenze - circuito paziente e	operatore43
umidificatore27	11.8 Accensione del ventilatore44
7.3 Avvertenze - nCPAP (Singolo lume)27	11.8.1 Con alimentazione di rete collegata44
7.4 Avvertenze- cliniche28	11.8.2 Senza alimentazione di rete collegata44
7.4.1 Monitoraggio	11.8.3 Con alimentazione CC connessa44

11.9 Test funzionale sull'uso preliminare44	12.6.1 Filtri batterici	61
11.9.1 Accensione per test automatico44	12.6.2 Camera di umidificazione	61
11.9.2 Verifica alimentazione inversa44	12.6.3 Montaggio delle sonde di temperatura	62
11.9.3 Selezione circuito paziente45	12.6.4 Montaggio di una cannula nasale per	
11.9.4 Verifiche test prefunzionale45	ossigenoterapia	63
11.9.5 Test funzionale (Doppia sezione invasiva) 45		
11.9.6 Test funzionale (Sezione doppia non invasiva)	13. Ventilazione - Invasiva	66
46	13.1 CPAP	66
11.9.7 Test funzionale (sezione singola non invasiva)	13.2 CMV	68
46	13.3 PTV	70
11.10 Spegnimento del ventilatore47	13.4 PSV	72
11.10.1 Isolamento dall'alimentazione di rete 47	13.5 SIMV	
	13.6 HFOV	
12. Selezione circuito paziente50	13.7 HFOV+CMV	78
12.1 Tipo di ventilazione50	13.8 Avvertenze comuni	80
12.1.1 Invasiva50	13.9 Avvisi comuni	80
12.1.2 Non invasiva (sezione doppia)50	13.9.1 Funzioni alternative comuni	
12.1.3 Non invasiva (sezione singola)50	(ventilazione convenzionale)	80
12.1.4 Alti flussi non invasivi (singolo lume) 50	13.9.1.1 Respiro manuale o pausa inspiratoria	
12.1.4.1 Selezione circuito paziente50	13.9.1.2 Incremento O ₂ o aspirazione O ₂	
12.2 Montaggio del circuito paziente BC6188 (Ø 10	13.9.2 Funzioni alternative comuni (ventilazion	
mm) o BC6198 (Ø 15 mm)50	alta frequenza)	
2.2.1 Filtri batterici50	13.9.2.1 Sigh o pausa Sigh	
12.2.2 Camera di umidificazione51	13.9.2.2 Incremento O ₂ o aspirazione O ₂ 13.10 Ventilazione senza sensore di flusso	
12.2.3 Montaggio delle sonde di temperatura sul	13. To Vertulazione senza sensore di liusso	00
circuito paziente BC618852	14. Non-invasiva - Sezione doppia	82
12.2.4 Montaggio delle sonde di temperatura	14.1 nCPAP D	
sul circuito paziente BC619852	14.2 NIPPV D	
2.2.5 Montaggio del sensore di flusso sul circuito	14.3 NIPPV Tr	
paziente BC618853	14.4 nHFOV	
12.2.6 Montaggio del sensore di flusso sul circuito	14.4 11111 0 0	00
paziente BC619853	15. Non-invasiva - Sezione singola .	90
12.2.7 Montaggio del polmone di prova53	15.1 nCPAP S	90
12.3 Montaggio del circuito paziente	15.2 DuoPAP	
3C6188/DHW54	15.3 Alti Flusso	
2.3.1 Filtri batterici54	15.4 Avvertenze comuni	
2.3.2 Camera di umidificazione54	15.5 Avvisi comuni	
12.3.3 Montaggio del polmone di prova	15.6 Nota comune	
12.4 Modifica dei circuiti BC6188 o BC6188/DHW per		
una ventilazione a sezione doppia non invasiva 57	16. SpO ₂ e monitoraggio etCO ₂	98
I2.4.1 Montaggio di un generatore nCPAP a doppia	16.1 Monitoraggio SpO ₂ (Masimo SET)	98
sezione	16.1.1 Principio di funzionamento	
12.5 Modifica dei circuiti BC6188 o BC6188/DHW per	16.2 Collegamento Masimo SET®	
ventilazione della sezione singola non invasiva58	16.2.1 Collegamento al ventilatore	
I2.5.1 Filtri batterici	16.2.2 Disconnessione	
12.5.2 Camera di umidificazione	16.2.3 Selezione dei sensori Masimo SET®	
12.5.3 Montaggio delle sonde di temperatura 59	16.2.4 Siti di applicazione del sensore	
12.5.4 Montaggio di un generatore nCPAP a sezione	16.2.5 Collegamento di un sensore	
singola	16.2.6 Disconnessione	
12.6 Modifica dei circuiti BC6188 o BC6188/DHW per	16.3 Configurazione	
Alti flussi - Singolo lume non invasiva61	16.3.1 ON/OFF monitoraggio SpO ₂	
	00 · - F - Z	

16.3.2 FastSat [™]	100	17.2.1 Verifica della risposta OxyGenie [®]	111
16.3.3 Tempo medio	100	17.2.2 Attivazione di OxyGenie [®]	111
16.3.4 Ritardo allarmi	100	17.2.3 Disattivazione di OxyGenie [®]	111
16.3.5 Auto O2: limiti di allarme intervallo s	stabilito	17.2.4 Attivazione override manuale	112
SpO ₂	100	17.2.5 Modifica dell'intervallo stabilito SpO ₂	112
16.3.6 Sensibilità SpO ₂		17.2.6 Tempo medio	
16.3.7 Desaturazione rapida		17.3 Opzione display forma d'onda SpO ₂ e Ox	_
16.3.8 Indice perf			
16.4 Valori monitorati		17.4 OxyGenie® e Aumento O2	
16.5 Soglie di allarmi SpO ₂		17.5 OxyGenie [®] e Aspirazione O2	
16.6 Forma d'onda SpO ₂ e opzioni di visua			
		18. Funzioni operative	116
16.7 Opzione display forma d'onda standa		18.1 Informazioni generali	116
16.7.0.1 SpO ₂ e display forma d'onda dop		18.1.1 Modalità Standby	
	· -	18.1.2 Allarme apnea impostato su "Off"	
16.8 Opzione display forma d'onda SpO ₂	102	18.1.3 Fonte di alimentazione di riserva	
16.8.1 Forma d'onda SpO ₂ in Alti Flussi	103	18.1.4 Memoria parametri	
16.9 Test del modulo SpO ₂	103	18.1.5 Rapporto I:E variabile HFO (Disponibile	
16.10 Funzionamento durante l'interruzion		con le opzioni HFO e NHFOV)	
alimentazione elettrica (Mancanza di alime	entazione	18.1.6 Sensibilità del trigger	
elettrica)		18.1.7 Ventilazione a volume prefissato, Vte	117
 16.11 Monitoraggio EtCO ₂ (MicroPod™)		(VTV)	117
16.11.1 Principio di funzionamento		18.1.7.1 Ti (T insp)	
16.11.2 Collegamento al ventilatore		18.1.7.2 Risoluzione del pararmetro Vte	117
16.11.3 Tempo di inizializzazione		prefissato	117
16.11.4 Disconnessione		18.1.8 T insp max in PSV	
16.11.5 Montaggio del modulo		18.1.9 Aspirazione (aspirazione chiusa)	
16.11.6 Collegamento di una linea del filtro		18.1.10 VTV e HFOV	
16.12 Configurazione		18.1.10.1 Risoluzione prefissata Vte	
16.12.1 Monitoraggio EtCO ₂		18.2 Aspirazione O ₂	
16.12.2 Controllo pompa		18.3 Incremento O ₂	119
16.12.3 Tempo di allarme per assenza di r		18.4 Soglie di allarme	120
16.12.4 Informazioni sul dispositivo		18.4.1 Soglie di allarme per modalità convenz	zionali
16.13 Forme d'onda		(invasiva e non invasiva - sezione doppia)	120
16.13.0.1 Visualizzazione forma d'onda do		18.4.2 Le soglie di allarme per le modalità osc	cillatorie
e SpO ₂		(invasiva e non invasiva - sezione doppia)	120
16.14 Valori monitorati		18.4.2.1 HFOV e NHFOV	120
16.15 Soglie di allarmi EtCO ₂	106	18.4.2.2 HFO+CMV (invasiva - doppio lume)	121
16.16 Test del modulo EtCO ₂		18.4.3 Soglie di allarme per modalità convenz	zionali
16.17 Funzionamento durante l'interruzion		(non invasiva - sezione singola)	122
alimentazione elettrica (Mancanza di alime	entazione	18.4.4 Funzionamento dell'allarme di soglia d	i alta
elettrica)		pressione	
16.18 Pulizia della custodia MicroPod™ .		18.4.5 Funzionamento dell'allarme di soglia d	i bassa
		pressione	123
17. OxyGenie [®]	110	18.5 Circuiti paziente, umidificazione e terapia	a con
17.1 Introduzione		ossido nitrico	123
17.1.1 Modalità di funzionamento OxyGen		18.5.1 Camere di umidificazione ad alimentaz	zione
17.1.1.1 Modalità auto		automatica	123
17.1.1.2 Modalità alternativa:		18.5.2 Terapia con ossido nitrico	124
17.1.1.3 Override manuale	111	18.5.3 Erogazione di farmaci per aerosol	124
17.1.1.4 Modalità inattiva		18.5.3.1 Erogazione di farmaci per aerosol	
17.2 OxyGenie [®] Modalità alternativa	111	con Aerogen [®]	124

18.6 USO dei ventilatore SLE6000 con i compress		19.2.6.1 Regolazione della soglia di allarme	
aria medici SLE500E e SLE500S	125	19.2.6.2 Tracciatura automatica allarme/soglie	
40 December of Allintonforcia estant	400	impostate automaticamente	
19. Descrizione dell'interfaccia utente	9 128	19.2.8 Scheda Utenze - modalità ventilatoria	
19.1 Modalità Attesa	128	19.2.8.1 Calibrazione sensore di flusso	
19.1.1 Interfaccia utente	128	19.2.8.2 Calibrazione O ₂	
19.1.2 Pannello informazioni	128	19.2.9 Scheda Luminosità - Modalità Ventilator	
19.1.3 Barra informazioni	128	19.2.10 Scheda Sistema - Modalità Ventilatoria	
19.1.4 Pulsante generico/funzioni pannello	. 128	19.2.11 Scheda Dati - modalità ventilatoria	
19.1.4.1 Funzioni pannello			
19.1.4.2 Scadenza parametro		19.2.12 Layout	
19.1.4.3 Scadenza pannello		19.2.13 Pulsante Blocco schermata	
19.1.4.4 Stati Pulsante	128	19.2.14 Pausa/play	
19.1.4.5 Pulsante Modalità	128	19.2.15 Cattura schermata	
19.1.4.6 Pulsante Avvia/Riprendi ventilazione		19.2.16 Barra Allarmi	145
19.1.4.7 Allarmi		19.2.17 Controlli specifici modalità	145
19.1.4.8 Pulsante Strumenti		19.2.17.1 Respiro manuale (pausa inspiratoria)	145
19.1.4.9 Pulsante Strumenti e Calibrazione		19.2.17.2 Sigh (Pausa Sigh)	145
19.1.4.10 Pulsante Layout		19.2.18 Pausa di oscillazione	145
19.1.4.11 Pulsante Multifunzione		19.2.19 Attività HFO	145
19.1.5 Pulsante Modalità e Avvia/Riprendi ventila			
40.40.70.1		20. Descrizione tecnica	148
19.1.6 Pulsante Allarme			
19.1.6.1 Scheda Limiti		21. Descrizione delle modalità	
19.1.6.2 Scheda Registro		di ventilazione (invasiva)	149
19.1.6.3 Scheda Volume		21.1 CPAP	149
19.1.7 Pulsante Utenze & Calibrazione & Utenz		21.2 CMV	
19.1.7.1 Scheda Sensori (senza sensori esterni		21.2.1 CMV & VTV	
19.1.7.2 Scheda Sensori (con sensori esterni) 19.1.7.3 Scheda Luminosità		21.3 PTV	
19.1.7.4 Scheda Sistema		21.3.1 PTV & VTV	
19.1.7.5 Scheda Dati			_
19.1.7.6 Download schermate catturate		21.4 PSV	
19.1.8 Scheda Layout		21.4.1 PSV & VTV	
19.1.8.1 Forme d'onda		21.5 SIMV	
19.1.8.2 Loop		21.5.1 SIMV con Supporto P	
19.1.9 Cattura, recupero ed eliminazione dei		21.5.2 SIMV & VTV	150
loop	137	21.6 HFOV	150
19.1.9.1 Per acquisire i Loop	137	21.6.1 HFO & VTV	150
19.1.9.2 Trend		21.7 HFOV+CMV	150
19.1.9.3 Display trend singolo e doppio	138		
19.1.9.4 Visualizzazione trend	138	22. Descrizione delle modalità di	
19.2 Modalità di ventilazione	140	ventilazione (non invasive)	150
19.2.1 Pulsante silenziamento e pre-silenziame	nto	22.1 nCPAP (sezione singola o doppia)	
allarme	140	22.2 NIPPV (sezione doppia)	
19.2.2 Parametri	140		
19.2.2.1 Tipi di parametri	. 140	22.3 NIPPV Tr. (Doppio lume)	
19.2.2.2 Stati parametro		22.4 nHFOV (Doppio lume solo)	
19.2.2.3 Modifica di un parametro		22.5 Terapia Ad alti flussi (a sezione singola so	ılo)150
19.2.2.4 Attivazionedi una funzione parametro .		On Doubling d'actions to the total	
19.2.3 Modalità Anteprima		23. Routine di calibrazione dell'ossiç	-
19.2.4 Selezione circuito paziente	141		151
19.2.5 Valori monitorati	141	23.1 Calibrazione di O ₂ a un punto	151
19.2.5.1 Layout colonna singola/colonna doppia	141	23.2 Calibrazione O ₂ a due punti	
19.2.6 Scheda Allarmi - modalità ventilatoria		<u>-</u> .	

152 25.5.8 Dichiarazione BS EN ISO 80601-2-12 167 24.1 Calibrazione del sensore di flusso 152 24.2 Pulizia e sterilizzazione profonda del sensore 158 NS402-REV2 153 24.2.1 Pulizia: 153 24.2.2 Disinfezione: 153 24.2.2 Disinfezione: 153 24.2.3 Sterilizzazione profonda 153 25. Specifiche tecniche 154 25.1 Modalità operative - Ventiliazione invasiva convenzionale 154 25.1.1 Modalità CPAP 154 25.1.2 Modalità PFV 155 25.1.3 Modalità PSV 155 25.1.4 Modalità PSV 155 25.1.5 Modalità DRAP 154 25.1.5 Modalità DRAP 156 25.1.1 Modalità PFV 156 25.1.2 Modalità NIPPV P (Sezione doppia) 157 25.2.2 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.3 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.4 Modalità DrAPA Sezione singola) 159 25.2.5 A dodalità di funzionamento 160 25.4.1 Caratteristiche OxyGenie PCLCS 159 25.3 Modalità di funzionamento 160 25.4.1 Pulsanti 160 25.4.2 Schede 163 25.5.1 Pulsanti 160 25.5.2 Pulsanti 160 25.5.1 Pulsanti 160 25.5.1 Pulsanti 160 25.5.1 Pulsanti 160 25.5.2 Pulsanti 160 25.5.2 Pulsanti 160 25.5.2 Pulsanti 160 25.5.3 Pressioni illimitate massime 168 25.5.4 Pulsanti 160 25.5.2 Pulsanti 160 25.5.2 Pulsanti 160 25.5.1 Pulsanti 160 25.5.2 Pulsanti 160 25.5.1 Pulsanti 160 25.5.2 Pulsanti 160 25.5.2 Pulsanti 160 25.5.3 Pressioni illimitate massime 168 25.5.3 Pressioni illimitate massime 168 25.5.4 Pulsanti 160 25.5.5 Pressioni limitate massime 168 25.5.1 Pressioni limitate massime 168 25.5.1 Pulsanti 160 25.1.1 Mimentazione 25 25.1.2 Modalità pressioni 160 25.1.3 Modalità pression
24.1 Calidrazione dei Serisore di liusso 152 24.2 Pulizia e sterilizzazione profonda del sensore 153 24.2.1 Pulizia: 153 24.2.2 Disinfezione: 153 24.2.3 Sterilizzazione profonda 153 24.2.3 Sterilizzazione profonda 153 25.5 Specifiche tecniche 154 25.1 Modalità operative - Ventilazione invasiva 25.9 Pressioni limitate massime 168 25.1.1 Modalità CPAP 154 25.9.2 Himentazione ossigeno 168 25.1.2 Modalità CPAP 154 25.9.2 Himentazione eria 168 25.1.3 Modalità PTV 155 25.1.4 Modalità PSV 155 25.1 Modalità PFV 155 25.1.5 Modalità HFOV+CMV 157 25.1.5 Modalità HFOV+CMV 157 25.1.1 Alimentazione, Dimensioni, Classificazione 168 25.2.1 Modalità OPAP D (sezione doppia) 158 25.1.1 Alimentazione CA 168 25.2.2 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.1 Alimentazione (elettrica) 169 25.2.2 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.1 Protezione IP 25.1 Alimentazione (elettrica) 169 25.2.2 Formali and alti flussi (sezione singola) 159 25.1 Pro
25. Pittrid el sistema di respirazione 167
153
24.2.1 Pulizia 153 24.2.2 Disinfezione: 153 24.2.3 Sterilizzazione profonda 153 25. Specifiche tecniche 154 25. 1 Modalità operative - Ventilazione invasiva 25. 9 Alimentazioni gas 168 25. 1.1 Modalità OPAP 154 25. 9. 2 Alimentazione ossigeno 168 25. 1.2 Modalità CPAP 154 25. 9. 2 Alimentazione ossigeno 168 25. 1.3 Modalità PTV 155 25. 9. 2 Alimentazione ossigeno 168 25. 1.3 Modalità PTV 155 25. 1.0 Modalità PSV 155 25. 1.4 Modalità PSV 155 25. 1.0 Durata utile 168 25. 1.5 Modalità HFOV 156 25. 1.1 Alimentazione Dimensioni, 168 25. 1.7 Modalità HFOV 156 25. 1.1 Alimentazione CA 168 25. 1.2 Modalità Operative Convenzionale Non invasiva 25. 1.2 Alimentazione CC 168 25. 2.1 Modalità nCPAP D (sezione doppia) 157 25. 1.2 Modalità NIPPV D (sezione doppia) 158 25. 2.5 Modalità DuoPAP. (Sezione singola) 159 25. 1.2 Modalità DuoPAP. (Sezione singola) 159 25. 2.6 Modalità DuoPAP. (Sezione singola) 159 25. 1.2 Seposifiche uscita dati base SLE6000<
24.2.3 Sterilizzazione profonda 153 25. Specifiche tecniche 154 25. I Modalità operative - Ventilazione invasiva convenzionale 154 25. 1.1 Modalità CPAP 154 25. 1.2 Modalità CPAP 154 25. 1.2 Modalità CPV 155 25. 1.3 Modalità PV 155 25. 1.4 Modalità SIMV 156 25. 1.5 Modalità SIMV 156 25. 1.6 Modalità SIMV 156 25. 1.7 Modalità HFOV 157 25. 2.1 Modalità Operative Convenzionale Non invasiva Ventilazione 25. 2.1 Modalità NIPPV D (sezione doppia) 157 25. 2.2 Modalità NIPPV T, (Doppio lume) 158 25. 2.3 Modalità NIPPV T, (Doppio lume) 158 25. 2.4 Modalità nCPAP D (sezione doppia) 157 25. 2.5 Modalità nPFOV (Doppio lume) 158 25. 2.6 Modalità nPFOV (Doppio lume) 158 25. 2.1 Modalità nPFOV (Doppio lume) 158 25. 2.2 Modalità nPFOV (Doppio lume) 158 25. 2.3 Modalità nPPOV (Doppio lume) 158 25. 2.4 Modalità nPPOV (Doppio lume) 158 25. 2.5 Modalità nPPOV (Doppio lume) 159 25. 2.6 Modalità di funzionamento 160 25. 3.1 Modalità di funzionamento 160 25. 4. 2.1 Pulsante Power 160 25. 4. 2.1 Pulsante Power 160 25. 4. 2.2 Schede 163 25. 4. 2.2 Schede 163 25. 5. Misurazione 164 25. 5. 1 Sensore di flusso 164 25. 5. 2 Flusso 168 25. 2 Parsioni limitate massime 168 25. 9. Alimentazione 25. 9. Alimentazione asia 168 25. 9. Alimentazione asia 168 25. 9. Alimentazione esiagono 168 25. 9. 2 I Alimentazione esiagono 168 25. 9. 2 I Lonnettori 168 25. 9. 3 Flussi 168 25. 9. 2 I Lonnettori 168 25. 11. Alimentazione, Dimensioni, Classificazione, Dimensioni, Classificazione, Dimensioni, Classificazione CA 168 25. 11. Alimentazione CC 168 25. 11. Alimentazione CC 168 25. 11. Alimentazione CC 168 25. 11. Alimentazione Dimensioni 169 25. 12. Alimentazione CC 168 25. 11. Alimentazione Dimensioni 169 25. 12. Alimentazione Dime
25. Specifiche tecniche
25. Specifiche tecniche 154 25. 1 Modalità operative - Ventilazione invasiva convenzionale 154 25. 1.1 Modalità OPAP 154 25. 1.2 Modalità CMV 154 25. 1.3 Modalità CMV 155 25. 1.3 Modalità PSV 155 25. 1.5 Modalità SIMV 156 25. 1.7 Modalità HFOV 156 25. 1.7 Modalità HFOV 156 25. 1.8 Modalità HFOV + CMV 157 25. 2 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25. 2.1 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25. 2.2 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25. 2.3 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25. 2.5 Modalità DuoPAP, (Sezione singola) 159 25. 2.5 Modalità DuoPAP, (Sezione singola) 159 25. 2.8 L Caratteristiche OxyGenie 159 25. 2.8 L Caratteristiche OxyGenie PCLCS 159 25. 3 Modalità furizionamento 160 25. 4. 2 Interfaccia utente 160 25. 4. 2 Interfaccia utente 160 25. 4. 2.1 Pulsanti 160 25. 4. 2.1 Pulsanti 160
25.1 Modalità operative - Ventilazione invasiva convenzionale 154 25.1.1 Modalità CPAP 154 25.1.2 Modalità CRAP 154 25.1.2 Modalità CRAP 155 25.1.5 Modalità PTV 155 25.1.5 Modalità PSV 155 25.1.5 Modalità HFOV 156 25.1.5 Modalità HFOV 156 25.1.7 Modalità HFOV 156 25.1.7 Modalità HFOV+CMV 157 25.2.1 Modalità operative Convenzionale Non invasiva Ventilazione 152.1.1 Modalità NIPPV D (sezione doppia) 157 25.2.2 Modalità NIPPV D (sezione doppia) 157 25.2.3 Modalità NIPPV D (sezione doppia) 158 25.2.4 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.5 Modalità DIPPV S (Sezione singola) 159 25.2.6 Modalità DIPPV S (Sezione singola) 159 25.2.6 Modalità DIPPV S (Sezione singola) 159 25.2.8 A Caratteristiche OxyGenie PCLCS 159 25.3 Modalità di funzionamento 160 25.4.2 Interfaccia utente 160 25.4.2 Interfaccia utente 160 25.5 Misurazione 164 25.5 Misurazione 164 25.5 Nisurazione 164 25.5 Plusso. 164 25.2 Schele 163 25.2 Flusso. 164 25.2 Schele 164 25.1 Flusso. 164 25.2 Schele 164 25.1 Flusso. 166 25.2 Collegamento al monitor paziente IntelliBridge 26.2 2 Collegamento al monitor paziente IntelliBridge 25.2 2 Content in the part of the
25.1.1 Modalità OPAP 154
25.1.1 Modalità CPAP 154 25.1.2 Modalità CWV 154 25.1.3 Modalità PTV 155 25.1.4 Modalità PSV 155 25.1.5 Modalità SIMV 156 25.1.6 Modalità HFOV 156 25.1.7 Modalità HFOV+CMV 157 25.2 Modalità Operative Convenzionale Non invasiva Ventilazione 157 25.2.1 Modalità NIPPV D (sezione doppia) 157 25.2.2 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.5 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.5 Modalità DuoPAP. (Sezione singola) 159 25.2.6 Modalità DuoPAP. (Sezione singola) 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.4.1 Pulsante Power 160 25.4.2 Interfaccia utente 160 25.4.2.1 Pulsanti 160 25.4.2.2 Schede 163 25.5.5.5 Si Sensore di flusso 164 25.5.5 Flusso 164 25.5.5 Flusso 164 25.5.5 Flusso 164 25.5.5 Flusso 164 25.5.6 Flusso 164 25.5.7 Flusso 164
25.1.1 Modalità CPAP 154
25.1.2 Modalità CMV 154 25.1.3 Modalità PTV 155 25.1.4 Modalità PSV 155 25.1.5 Modalità SIMV 156 25.1.6 Modalità HFOV 156 25.1.7 Modalità HFOV+CMV 157 25.2 Modalità operative Convenzionale Non invasiva Ventilazione 157 Ventilazione 157 25.2.1 Modalità NIPPV D (sezione doppia) 158 25.2.2 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.3 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.5 Modalità DuoPAP. (Sezione singola) 159 25.2.5 Modalità DuoPAP. (Sezione singola) 159 25.2.5 Modalità DuoPAP. (Sezione singola) 159 25.2.5 Modalità di funzionamento 160 25.2.6 NoryGenie 159 25.3 Modalità di funzionamento 160 25.4 Controlli 26.1.2 Specifiche uscita dati base SLE6000 170 25.4.2 Interfaccia utente 160 25.4.2.1 Pulsante 160 25.4.2.2 Schede 163 25.5.5 Misurazione 164 25.5.1 Sensore di flusso 164
25.1.3 Modalità PIV
Classificazione 168
25.1.5 Modalità SIMV 156 25.1.6 Modalità HFOV 156 25.1.7 Modalità HFOV+CMV 157 25.2 Modalità operative Convenzionale Non invasiva Ventilazione 157 25.2.1 Modalità nCPAP D (sezione doppia) 157 25.2.2 Modalità NIPPV D (sezione doppia) 157 25.2.2 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.3 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.5 Modalità nCPAP S (Sezione singola) 159 25.2.5 Modalità DuoPAP. (Sezione singola) 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.2.9 Modalità di funzionamento 160 25.2.9 Interfaccia utente 160 25.4.1 Pulsante Power 160 25.4.2.2 Schede 163 25.4.2.3 Controlli 160 25.4.2.3 Controlli 163 25.5.5 Misurazione 164 25.5.5 Flusso 164
25.1.6 Modalità HFOV 156 25.1.7 Modalità HFOV+CMV 157 25.2 Modalità operative Convenzionale Non invasiva 157 Ventilazione 157 25.2.1 Modalità nCPAP D (sezione doppia) 157 25.2.2 Modalità NIPPV D (sezione doppia) 158 25.2.2 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.3 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.5 Modalità DOPAP (Sezione singola) 159 25.2.6 Modalità DUPAP (Sezione singola) 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.2.8 Otortolli 160 25.4 Controlli 160 25.4.1 Pulsante Power 160 25.4.2.1 Pulsante Power 160 25.4.2.2 Schede 163 25.4.2.3 Controlli 163 25.4.2.3 Controlli 163 25.5.5 Misurazione 164 25.5.5 Flusso 164
25.1.7 Modalità HFOV+CMV 157 25.2 Modalità operative Convenzionale Non invasiva 25.12 Ambiente operativo 169 Ventilazione 157 25.2.1 Modalità nCPAP D (sezione doppia) 157 25.2.2 Modalità NIPPV D (sezione doppia) 158 25.2.3 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.5 Modalità nHFOV (Doppio lume) 158 25.2.5 Modalità DuoPAP (Sezione singola) 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.3 Modalità di funzionamento 160 25.2.1 Cambiente operativo 169 25.12 Ambiente operativo 169 25.12 Ambiente operativo 169 25.12 Ambiente operativo 169 25.12 Ambiente operativo 169 25.14 Numero di classificazione GMDN 169 25.15 Protezione IP 169 25.16 Condizioni ambientali di magazzinaggio 169 25.12 Porte di uscita (elettriche) 170 26.1 Porta RS232 170 26.1.1 Uscita dati base SLE6000 170 26.1.2 Specifiche uscita dati base SLE6000 170 26.1.3 I Velocità dati e dimensioni <t< td=""></t<>
25.2 Modalità operative Convenzionale Non invasiva 25.12 Modalità operative Convenzionale Non invasiva 25.12 Modalità nCPAP D (sezione doppia) 157 25.2.1 Modalità NIPPV D (sezione doppia) 158 25.13 Classificazione (elettrica) 169 25.2.2 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.15 Protezione IP 169 25.2.5 Modalità nHFOV (Doppio lume) 158 25.16 Condizioni ambientali di magazzinaggio 169 25.2.6 Modalità DuoPAP (Sezione singola) 159 25.16 Porte di uscita (elettriche) 170 25.2.8 OxyGenie 159 26.1 Porta RS232 170 25.2 Sen Caratteristiche OxyGenie PCLCS 159 26.1.1 Uscita dati base SLE6000 170 25.3 Modalità di funzionamento 160 26.1.2 Specifiche uscita dati base SLE6000 170 25.2 Sen Controlli 160 26.1.3 Impostazioni di comunicazione 170 26.1.3 Impostazioni di comunicazione 170 26.1.3 Promato dati 170 26.1.4 Visualizzazione dati 170 26.1.5 Formato dati 170 25.4 2.1 Pulsanti 160 26.2 Vuelink & Intellibridge EC10 176 26.2.1 Collegamento al monitor paziente 176 26.2.2 Collegamento al monitor paziente IntelliBridge <
Ventilazione 157 25.2.1 Modalità nCPAP D (sezione doppia) 157 25.2.2 Modalità NIPPV D (sezione doppia) 158 25.2.3 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.4 Modalità nHFOV (Doppio lume) 158 25.2.5 Modalità nCPAP S (Sezione singola) 159 25.2.6 Modalità DuoPAP. (Sezione singola) 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.2.8.1 Caratteristiche OxyGenie PCLCS 159 25.3 Modalità di funzionamento 160 25.4.1 Pulsante Power 160 25.4.2 Interfaccia utente 160 25.4.2.2 Schede 163 25.4.2.3 Controlli 160 25.4.2.3 Controlli 160 25.5.5 S Misurazione 164 25.5.5 F Iusso 164
25.2.1 Modalità NIPPV D (sezione doppia)
25.2.2 Modalità NIPPV D (sezione doppia) 158 25.2.3 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.4 Modalità nHFOV (Doppio lume) 158 25.2.5 Modalità nCPAP S (Sezione singola) 159 25.2.6 Modalità DuoPAP. (Sezione singola) 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.3 Modalità di funzionamento 160 25.4 Controlli 160 25.4.1 Pulsante Power 160 25.4.2 Interfaccia utente 160 25.4.2.1 Pulsanti 160 25.4.2.2 Schede 163 25.5.5 Misurazione 164 25.5.5 Flusso 164 25.2.8 Nodalità nCPAP S (Sezione singola) 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.2.8 OxyGenie 160 25.4 Controlli 160 25.4 2.1 Pulsante Power 160 25.4.2.1 Pulsanti 160 25.5.4 Sensore di flusso 163 25.5.5.1 Sensore di flusso 164 26.2.2 Collegamento al monitor paziente Intel
25.2.3 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) 158 25.2.4 Modalità nHFOV (Doppio lume) 158 25.2.5 Modalità nCPAP S (Sezione singola) 159 25.2.6 Modalità DuoPAP. (Sezione singola) 159 25.2.7 Terapia ad alti flussi (sezione singola) 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.2.8.1 Caratteristiche OxyGenie PCLCS 159 25.3 Modalità di funzionamento 160 25.4 Controlli 160 25.4.2 Interfaccia utente 160 25.4.2.1 Pulsanti 160 25.4.2.2 Schede 163 25.5.4.2.3 Controlli 163 25.5.5.1 Sensore di flusso 164 25.5.2 Flusso 164
25.2.4 Modalità nHFOV (Doppio lume)
25.2.6 Modalità DuoPAP. (Sezione singola) 159 25.2.7 Terapia ad alti flussi (sezione singola) 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.2.8.1 Caratteristiche OxyGenie PCLCS 159 25.3 Modalità di funzionamento 160 25.4 Controlli 160 25.4.1 Pulsante Power 160 25.4.2 Interfaccia utente 160 25.4.2.1 Pulsanti 160 25.4.2.2 Schede 163 25.5.4.2 Schede 163 25.5.1 Sensore di flusso 164 25.5.2 Flusso 164
25.2.6 Modalità DuoPAP. (Sezione singola) 159 25.2.7 Terapia ad alti flussi (sezione singola) 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.2.8.1 Caratteristiche OxyGenie PCLCS 159 25.3 Modalità di funzionamento 160 25.4 Controlli 160 25.4.1 Pulsante Power 160 25.4.2 Interfaccia utente 160 25.4.2.1 Pulsanti 160 25.4.2.2 Schede 163 25.4.2.3 Controlli 163 25.5.1 Sensore di flusso 164 25.5.2 Flusso 164
25.2.7 Terapia ad alti flussi (sezione singola) 159 25.2.8 OxyGenie 159 25.2.8.1 Caratteristiche OxyGenie PCLCS 159 25.3 Modalità di funzionamento 160 25.4 Controlli 160 25.4.1 Pulsante Power 160 25.4.2 Interfaccia utente 160 25.4.2.1 Pulsanti 160 25.4.2.2 Schede 163 25.4.2.3 Controlli 163 25.5.1 Sensore di flusso 164 25.5.2 Flusso 164
25.2.8 OxyGenie 159 25.2.8.1 Caratteristiche OxyGenie PCLCS 159 25.3 Modalità di funzionamento 160 25.4 Controlli 160 25.4.1 Pulsante Power 160 25.4.2 Interfaccia utente 160 25.4.2.1 Pulsanti 160 25.4.2.2 Schede 163 25.4.2.3 Controlli 163 25.5.1 Sensore di flusso 164 25.5.2 Flusso 164 26.1.3 Impostazioni di comunicazione 170 26.1.3 Impostazioni di comunicazione 170 26.1.3.1 Velocità dati e dimensioni 170 26.1.3.2 Formato dati 170 26.1.3 Impostazioni di comunicazione 170 26.1.3 Impostazioni di comunicazione 170 26.1.3 Impostazioni dati e dimensioni 170 26.1.3 Impostazioni dati
25.2.8.1 Caratteristiche OxyGenie PCLCS 159 25.3 Modalità di funzionamento 160 25.4 Controlli 160 25.4.1 Pulsante Power 160 25.4.2 Interfaccia utente 160 25.4.2.1 Pulsanti 160 25.4.2.2 Schede 163 25.4.2.3 Controlli 163 25.5 Misurazione 164 25.5.1 Sensore di flusso 164 25.5.2 Flusso 164
25.3 Modalità di funzionamento 160 25.4 Controlli 160 25.4.1 Pulsante Power 160 25.4.2 Interfaccia utente 160 25.4.2.1 Pulsanti 160 25.4.2.2 Schede 163 25.4.2.3 Controlli 163 25.5 Misurazione 164 25.5.1 Sensore di flusso 164 25.5.2 Flusso 164
25.4 Controll 160 26.1.3.2 Formato dati 170 25.4.1 Pulsante Power 160 26.1.4 Visualizzazione dati 170 25.4.2 Interfaccia utente 160 26.1.5 Formato dati 171 25.4.2.1 Pulsanti 160 26.2 Vuelink & Intellibridge EC10 176 25.4.2.2 Schede 163 26.2.1 Collegamento al monitor paziente 25.4.2.3 Controlli 163 VueLink 176 25.5 Misurazione 164 26.2.2 Collegamento al monitor paziente IntelliBridge 25.5.1 Sensore di flusso 164 26.2.2 Collegamento al monitor paziente IntelliBridge 25.5.2 Flusso 164 26.2.3 Pagazizioni dal parametra 177
25.4.1 Pulsante Power 160 26.1.4 Visualizzazione dati 170 25.4.2 Interfaccia utente 160 26.1.5 Formato dati 171 25.4.2.1 Pulsanti 160 26.2 Vuelink & Intellibridge EC10 176 25.4.2.2 Schede 163 26.2.1 Collegamento al monitor paziente 25.4.2.3 Controlli 163 26.2.1 Collegamento al monitor paziente 25.5 Misurazione 164 26.2.2 Collegamento al monitor paziente IntelliBridge 25.5.1 Sensore di flusso 164 EC10 176 26.2.2 Possizioni del parametra 177
25.4.2 Interfaccia utente 160 26.1.5 Formato dati 171 25.4.2.1 Pulsanti 160 26.2 Vuelink & Intellibridge EC10 176 25.4.2.2 Schede 163 26.2.1 Collegamento al monitor paziente 25.4.2.3 Controlli 163 26.2.1 Collegamento al monitor paziente 25.5 Misurazione 164 26.2.2 Collegamento al monitor paziente IntelliBridge 25.5.1 Sensore di flusso 164 26.2.2 Collegamento al monitor paziente IntelliBridge 25.5.2 Flusso 164 26.2.2 Pararizioni del parametra 176
25.4.2.1 Pulsanti 160 25.4.2.2 Schede 163 25.4.2.3 Controlli 163 25.5 Misurazione 164 25.5.1 Sensore di flusso 164 25.5.2 Flusso 164 26.2 Vuelink & Intellibridge EC10 176 26.2.1 Collegamento al monitor paziente 176 26.2.2 Collegamento al monitor paziente IntelliBridge 176 26.2.3 Passizioni del parametra 177
25.4.2.2 Schede 163 25.4.2.3 Controlli 163 25.5 Misurazione 164 25.5.1 Sensore di flusso 164 25.5.2 Flusso 164 26.2.1 Collegamento al monitor paziente VueLink 176 26.2.2 Collegamento al monitor paziente IntelliBridge EC10 176 26.2.3 Passizioni del parametra 177
25.4.2.3 Controll 163 25.5 Misurazione 164 25.5.1 Sensore di flusso 164 25.5.2 Flusso 164 EC10 176 26.2.3 Receptioni del percentere 177
25.5.1 Sensore di flusso
25.5.2 Flusso
20.0.2 Flusso
25.5.3 Volume
25.5.4 Precisione respiro controllato del volume . 164 26.2.4 Messaggi di allarme
25.5.5 Precisione respiro controllato dalla pressione 26.2.5 Forma d'onda
(Ventilazione invasiva)
25.5.6 Precisione respiro controllato dalla pressione 26.3 Chiamata personale sanitario
(ventilazione non invasiva)
25.5.7 Parametri misurati
25.5.7 Parametri misurati 165 26.4 Ethernet 181 25.5.7.1 Concentrazione ossigeno 166 26.5 USB (Dati) 181
25.5.7 Parametri misurati 165 26.4 Ethernet 181 25.5.7.1 Concentrazione ossigeno 166 26.5 USB (Dati) 181 25.5.7.2 Pressione 166 26.6 USB (alimentazione) 181
25.5.7 Parametri misurati 165 26.4 Ethernet 181 25.5.7.1 Concentrazione ossigeno 166 26.5 USB (Dati) 181

27. Porte di ingresso (elettriche)	182	32. Pulizia e disinfezione	228
27.1 SpO ₂ e etCO ₂	182	32.1 Istruzioni	228
27.2 Sensore di flusso		32.2 Istruzioni di pulizia della superficie esterna	228
27.3 CC 24V	182	32.3 Istruzioni per la disinfezione della superficie esterna	
28. Specifiche del sensore	182	32.4 Istruzioni di pulizia del blocco di esalazione	
28.1 Masimo SET®		32.5 Istruzioni di disinfezione del blocco di esalazione	
28.1.1 SpO ₂ (%) funzionale		52.5 Istrazioni di distiliezione dei biocco di esale	
28.1.2 Frequenza pulsazioni (BPM)		32.6 Istruzioni di disinfezione del silenziatore	
28.1.3 Indice perfusione (%)		32.7 Disinfezione delle porte del getto di gas	
28.1.3.1 Intervallo lunghezza d'onda sensore		32.8 Valvola di occlusione	
28.1.4 Note di precisione		32.9 Pulizia del filtro di ingresso dell'aria principi	
28.1.5 Temperatura ambiente		oz.o i diizia dei ilito di iligiesso deli alla prilisip	
28.1.5.1 Condizioni di esercizio			0
28.1.5.2 Condizioni di magazzinaggio		33. Conformità elettromagnetica	. 230
28.1.5.3 Dichiarazione di licenza implicita		33.1 Immunità elettromagnetica	
28.2 MicroPod™		33.2 Distanze di separazione consigliate	
28.2.1 Limiti di allarme		33.2 Distanze di separazione consigliate	200
28.2.2 Formati di misurazione		34. Schema dell'unità pneumatica	234
28.2.3 Metodi di calcolo per capnografia		34.1 Diagrammi pneumatici circuito paziente	
28.2.4 Temperatura ambiente		34. 1 Diagrammi phedinatici circuito paziente	200
28.2.4.1 Condizioni di esercizio		35. Identificazione della versione soft	ware
28.2.4.2 Condizioni di magazzinaggio			
28.2.4.3 Marchi commerciali	100		
29. Allarmi	186	36. Tabella di individuazione e soluzi	
29.1 Priorità allarme	186	dei problemi	
29.1.1 Caratteristiche di allarme	186	36.1 Problemi correlati alla ventilazione	239
29.1.2 Volume segnalatore acustico di allarme.	. 186	36.2 Problemi correlati al ventilatore	241
29.1.3 Log di allarmi		36.3 Problemi correlati al sensore	244
29.2 Caratteristiche indicatori di allarme			
29.3 Tabella allarmi	189	37. Manutenzione preventiva	o 4=
29.4 Guasto hardware 3. (tabella guasti di		programmata (PPM)	
alimentazione)	. 210	37.1 Pianificazione PPM	
29.5 Guasto Hardware 4. (Tabella guasti memo		37.2 Kit PPM	247
monitor)		37.2.1 Kit A	247
29.6 Guasto Hardware 6. (Tabella guasti contro		37.2.2 Kit B	
		37.3 Numeri pezzi kit	247
29.7 Guasto Hardware 5 e 9. (Tabella guasti mo		37.4 Sostituzione cavo di alimentazione elettrica	di rete
tensione locale)			
		37.5 MicroPod™ PPM	248
30. Allarmi sensore		38. Verifica funzionale del ventilatore	248
30.1 Priorità allarme			
30.1.1 Messaggi di stato	213	38.1 Test di allarme	248
30.2 Monitoraggio SpO ₂ (allarmi di sistema)	. 214	38.1.1 Alta concentrazione di ossigeno/Bassa	ا:لما:
30.3 Monitoraggio SpO ₂ (allarmi paziente)	218	concentrazione di ossigeno/Test di allarme perd	
30.4 Monitoraggio EtCO2 (allarmi di sistema)	219	alimentazione del gas	248
30.5 Monitoraggio EtCO2 (allarmi paziente)	. 222	38.1.2 Allarme di ostruzione - Gas fresco	0.40
	20.1	bloccato	
31. Messaggi di stato del sensore	224	38.1.3 Allarme di occlusione parziale - Prolunga	
31.1 Messaggi di stato SpO ₂	. 224	pressione positiva	
31.2 Messaggi di stato EtCO ₂	. 225	38.1.4 Allarme alta pressione - Pressione alta	249

38.1.5 Allarme volume scaduto - Volume corre	ente	42.4 Esporta formati di file	266
alto/basso	249	42.4.1 Tipi di file	266
38.1.6 Allarme Volume - Volume minuto alto/b	asso	42.4.1.1 RealtimeLog	266
	249	42.4.1.2 AlarmsLog	
38.1.7 Allarme mancanza di alimentazione ele		42.4.1.3 TrendsDataLog	
Mancanza di alimentazione e verifica batteria.	249	42.4.1.4 SystemLog	
38.2 Test di prestazioni.		42.4.1.5 DebugLog	
38.2.1 Convenzionale		42.4.1.6 Record log42.5 Lettura file di log paziente (.dat)	
38.2.2 Oscillatoria			
00.2.2 000	200	42.6 Lettura file di log pazienti (.txt)	
39. Verifica funzionale del sensore es	sterno	42.7 Lettura file di log eventi (.evt)	
251		42.7.1 Log eventi	
39.1 Masimo SET [®]	251	42.7.2 Log debug	269
_		43. Formazione (utente)	270
39.1.1 Verifica funzionale Masimo SET®		45. i Offilazione (utente)	270
39.1.2 Allarmi Masimo SET® SpO ₂ e PR		44. Formazione (assistenza)	270
39.2 MicroPod™		i ii i oimaziono (acciotonza) iiiiiiiii	•
39.2.1 Verifica funzionale di MicroPod™		45. Parti consumabili e accessori	273
39.2.2 Allarme MicroPod™ etCO ₂	252		
40. Istruzioni di installazione	255	46. Glossario	278
40.0.1 Strumenti richiesti per il montaggio del	carrello	47. Marchi e simboli SLE6000	280
255	04.10.10	47.1 Descrizione dei marchi del ventilatore	280
40.1 Disimballaggio	255	47.2 Descrizione dei marchi opzionali	
40.2 Montaggio Medicart		47.3 Descrizione dei marchi di interfaccia	
40.2.1 Contenuto del kit Medicart		47.4 Descrizione dei marchi Micropod™	
		47.4 Descrizione dei marchi Micropod	203
40.2.2 Montaggio			
40.3 Disimballaggio del ventilatore			
40.4 Punti di sollevamento del ventilatore			
40.5 Montaggio del ventilatore su Medicart			
40.6 Collegamento del cavo di alimentazione			
40.7 Test funzionale sull'uso preliminare			
40.8 Configurazione del ventilatore	259		
41. Preferenze utente	261		
41.1 Accesso alle preferenze utente	261		
41.1.1 Scheda Parametri	261		
41.1.1.1 Parametri	261		
41.1.2 Scheda Ventilazione	262		
41.1.3 Scheda Allarmi	262		
41.1.4 Scheda Interfaccia	263		
41.1.5 Scheda Locale	263		
41.1.6 Scheda Salva / Esci	263		
42. Software log di eventi e pazienti	SLE		
6000	265		
42.1 Requisiti minimi di sistema	265		
42.1.1 Requisiti chiavetta memoria			
42.2 Installazione del software			
42.3 Download del log pazienti o del log di			
eventi	265		
O+O:::::::::::::::::::::::::::::::::::	200		

Pagina lasciata intenzionalmente vuota.	

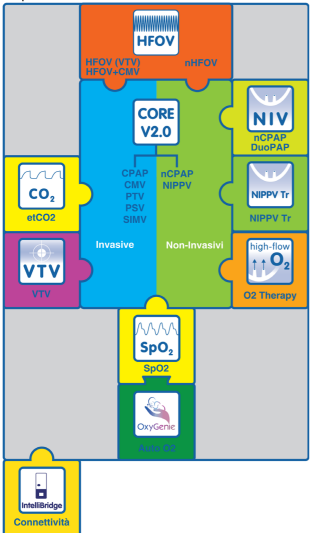
Introduzione



1. Introduzione

Il ventilatore neonatale SLE6000 con il software versione 2.0 ha un design modulare. Questa versione ha 9 moduli che si adattano al modulo centrale.

Il grafico in basso mostra come tutti i moduli quando acquistati si interfacciano con il modulo centrale.



Tutti i moduli hanno un software. Fare riferimento alla parte laterale del ventilatore per visualizzare le opzioni installate.

1.1 Moduli software (V2.0)



Modulo software di configurazione centrale

Il software principale è installato in tutti i ventilatori SLE6000 e include le modalità invasive (CPAP,CMV, PTV, PSV, SIMV) e le modalità non invasive (nCPAP, NIPPV) come standard.



Modulo software SLE6000 HFOV (incluso HFOV VTV)

Questo modulo software aggiunge HFOV a SLE6000 consentendo HFOV invasivo e non invasivo (solo con circuito doppio lume). L'HFOV invasivo include VTV come standard.



Modulo software NIV a singolo lume SLE6000

Questo modulo software consente la ventilazione utilizzando nCPAP e DuoPAP con un circuito a singolo lume.

Modulo software SLE6000 NIPPV Tr.

Questo modulo software consente la ventilazione utilizzando NIPPV con supporto di respiri triggerati dal paziente con un circuito a doppio lume.



NIPPV Tr

Modulo software per ossigenoterapia SLE6000

Questo modulo software aggiunge dei set per alti flussi utilizzando cannule nasali per alti flussi.



Modulo software SLE6000 VTV (ventilazione convenzionale)

Questo modulo software aggiunge VTV a tutte le modalità di ventilazioni invasive convenzionali.



Modulo software di monitoraggio SLE6000 etCO₂

Questo modulo software aggiunge il software etCO₂ che consente a un Oridion MicroPod™ di interfacciarsi con SLE6000. Richiede un Oridion MicroPod™ e delle linee di campionatura neonatali.



Modulo software di monitoraggio SLE6000 Masimo SpO₂

Questo modulo software aggiunge il software SpO₂ che consente a un modulo Masimo uSpO₂ di interfacciarsi con SLE6000. Richiede un cavo SLE uSpO₂ (Masimo SET) e sensori per pretermini, neonatali e neonatali/pediatrici SpO₂.



Modulo software SLE6000 OxyGenie®

Questo modulo software aggiunge il sistema Auto-O2 che è stato progettato per controllare la fornitura di ossigeno inspirato, per mantenere la SpO₂ del paziente nell'intervallo predefinito dall'utente di SpO₂.

Modulo software IntelliBridge SLE6000

Questo modulo software aggiunge la connettività ai sistemi di monitoraggio esterni forniti dai moduli Philips Vuelink e IntelliBridge.

2. Descrizione delle modalità di ventilazione (invasive)

Il ventilatore ha la possibilità di essere utilizzato come ventilatore a pressione controllata, volume prefissato, sia come ventilatore a pressione limitata, time cycled e come ventilatore ad alta frequenza oscillatoria (Disponibile solo con l'opzione.HFOV).

2.1 CPAP

Pressione positiva continua delle vie aeree



Il ventilatore genera una pressione positiva continua delle vie respiratorie impostata dall'utente. L'allarme di apnea suona se il paziente non compie alcun tentativo di respirazione entro il periodo di apnea impostato.

L'utente imposta quanto segue:

- Ti (tempo inspiratorio)
- CPAP
- PIP
- O₂%

Funzioni aggiuntive

- · FR di backup
- Tempo di aumento del fronte di salita d'onda
- Sensibilità del trigger soglia di rilevamento del flusso, attraverso sensore di flusso o di pressione

Allarmi

- · PIP alta e bassa
- CPAP alta e bassa
- · FR alta
- Tempo di apnea (può essere disattivato)

Allarmi disponibili quando il sensore di flusso è collegato

- Vte alta e bassa
- · Vmin alto e basso
- Perdita percentuale (attiva con sensore di flusso collegato)

Pulsante addizionale

· Pulsante Respiro manuale o Pausa

Caratteristiche del modulo SpO₂

- · Forma d'onda Pletis se selezionata
- Soglie di allarme SpO₂ alte e basse
- · Soglie di allarme PR alte e basse

Modulo OxyGenie® + SpO₂

- Intervallo stabilito SpO₂
- Allarme O₂% alta



Caratteristiche del modulo etCO₂

- Forma d'onda etCO₂ se selezionata
- Soglie di allarme etCO₂ alto e basso



CORE

V2.0

2.2 CMV

Ventilazione mandatoria continua

In questa modalità, il ciclo inspiratorio viene avviato dal ventilatore alla frequenza FR impostata. I respiri sono ciclati a tempo.

L'utente imposta quanto segue:

- PEEP
- PIP
- · RR (frequenza respiratoria)
- · Ti (tempo inspiratorio)
- O₂%

Funzioni aggiuntive

· Tempo di aumento del fronte di salita dell'onda

Soglie di allarmi

- · PIP alta e bassa
- · PEEP alta e bassa

Allarmi disponibili quando il sensore di flusso è collegato

- · Vte alta e bassa
- · Vmin alto e basso
- Perdita percentuale

Pulsante addizionale

· Pulsante Respiro manuale o Pausa

Caratteristiche del modulo VTV

· VTV sui respiri CMV

CORE V2.0 + VTV

Caratteristiche del modulo SpO₂

- Forma d'onda Pletis se selezionata
- Soglie di allarme SpO2 alte e basse
- · Soglie di allarme PR alte e basse

Modulo OxyGenie® + SpO₂

- Intervallo stabilito SpO₂
- Allarme O₂% alta

SpO₂+OxyGenie

Caratteristiche del modulo etCO₂

- Forma d'onda etCO₂ se selezionata
- Soglie di allarme etCO₂ alto e basso



2.3 PTV

Ventilazione triggerata dal paziente

In questa modalità, tutti i tentativi di respirazione del paziente sono supportati dal ventilatore. Se non vengono individuate azioni ventilatorie del paziente, la ventilazione meccanica avviene ai parametri impostati (T insp, PEEP e PIP).

CORE

L'utente imposta quanto segue:

- RR (frequenza respiratoria)
- Ti (tempo inspiratorio)
- PEEP
- PIP
- O₂%

Funzioni aggiuntive

- · Tempo di aumento del fronte di salita dell'onda
- Sensibilità del trigger soglia di rilevamento del flusso, attraverso sensore di flusso o di pressione

Soglie di allarmi

- · PIP alta e bassa
- · PEEP alta e bassa
- FR alta
- Tempo di apnea (può essere disattivato)

Allarmi disponibili quando il sensore di flusso è collegato

- Vte alta e bassa
- Vmin alto e basso
- · Perdita percentuale

Pulsante addizionale

• Pulsante Respiro manuale o Pausa

Caratteristiche del modulo VTV

· VTV sui respiri del paziente



Caratteristiche del modulo SpO₂

- Forma d'onda Pletis se selezionata
- Soglie di allarme SpO₂ alte e basse
- Soglie di allarme PR alte e basse

Modulo OxyGenie® + SpO₂

- Intervallo stabilito SpO₂
- Allarme O₂% alta



Caratteristiche del modulo etCO₂

- Forma d'onda etCO₂ se selezionata
- Soglie di allarme etCO₂ alto e basso



CORE

2.4 **PSV**

Ventilazione con supporto pressorio

V2.0 È una modalità di ventilazione a pressione limitata nella quale ogni respiro viene triggerato dal paziente ed è con supporto pressorio. Il respiro triggerato dal paziente ha supporto pressorio e la terminazione del supporto viene controllata dal paziente. Il bambino ha pertanto il controllo sull'intero ciclo, ovvero sul tempo inspiratorio, sulla frequenza e sul volume minuto. Questa forma di ventilazione è resa possibile dall'uso di un sensore di flusso posto tra il connettore del tubo endotracheale e il circuito paziente. Eventuali variazioni del segnale di flusso o volume identificano la presenza di respirazione spontanea.

L'utente può inoltre regolare la sensibilità di fine flusso (da 0% a 50%).

L'utente imposta quanto segue:

- RR (frequenza respiratoria)
- Max Ti (tempo inspiratorio massimo.)
- PEEP
- PIP
- O₂%

Funzioni aggiuntive

- Tempo di aumento del fronte di salita dell'onda
- · Sensibilità del trigger soglia di rilevamento del flusso, attraverso sensore di flusso o di pressione
- Sensibilità fine flusso

Soglie di allarmi

- PIP alta e bassa
- · PEEP alta e bassa
- FR alta
- · Tempo di apnea (può essere disattivato)

Allarmi disponibili quando il sensore di flusso è collegato

- Vte alta e bassa
- Vmin alto e basso
- Perdita percentuale

Pulsante addizionale

Pulsante Respiro manuale o Pausa

Caratteristiche del modulo VTV

· VTV su tutti i respiri



Caratteristiche del modulo SpO₂

- · Forma d'onda Pletis se selezionata
- Soglie di allarme SpO₂ alte e basse



· Soglie di allarme PR alte e basse

Modulo OxyGenie® + SpO₂

- Intervallo stabilito SpO₂
- Allarme O₂% alta

SpO,

Caratteristiche del modulo etCO₂

- Forma d'onda etCO2 se selezionata
- Soglie di allarme etCO2 alto e basso



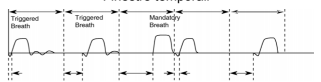
2.5 SIMV

Ventilazione mandatoria intermittente sincronizzata

V2.0

La frequenza degli atti respiratori mandatoria è determinata dal controllo RR. Nel momento in cui deve verificarsi un atto respiratorio mandatoria, si apre una finestra di respirazione assistita e si attende l'azione ventilatoria del paziente. Allorché ciò si verifica, il ventilatore fornisce un atto respiratorio sincronizzato (respiri SIMV), al termine del quale la finestra di respirazione assistita si chiude fino al momento in cui deve verificarsi l'atto respiratorio successivo impostato.

Finestre temporali



Finestre di respirazione assistita

Se il ventilatore non rileva alcun tentativo di respirazione del paziente prima della fine della finestra temporale predefinita, viene generato un atto respiratorio obbligatorio. Il punto dell'atto respiratorio obbligatorio è la Finestra temporale meno il Tempo inspiratorio.

Punto dell'atto respiratorio obbligatorio Tempo inspiratorio Finestra temporale = $\frac{60}{FR}$

L'utente imposta quanto segue:

- RR (frequenza respiratoria)
- Ti (tempo inspiratorio)
- PEEP
- PIP
- 02%

Funzioni aggiuntive

- · Tempo di aumento
- Sensibilità del trigger

soglia di rilevamento del flusso, attraverso sensore di flusso o di pressione – Azioni ventilatorie del paziente richieste per riconoscere il respiro.

· Supporto pressorio

Soglie di allarmi

- · PIP alta e bassa
- · PEEP alta e bassa
- FR alta
- Tempo di apnea (può essere disattivato)

Allarmi disponibili quando il sensore di flusso è collegato

- · Vte alta e bassa
- · Vmin alto e basso
- · Perdita percentuale

Caratteristiche del modulo VTV



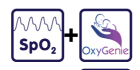
VTV su tutti i respiri

Caratteristiche del modulo SpO₂

- · Forma d'onda Pletis se selezionata
- Soglie di allarme SpO₂ alte e basse
- Soglie di allarme PR alte e basse

Modulo OxyGenie® + SpO₂

- Intervallo stabilito SpO₂
- Allarme O₂% alta



SpO,

CO2

Caratteristiche del modulo etCO₂

- Forma d'onda etCO₂ se selezionata
- Soglie di allarme etCO2 alto e basso

2.6 HFOV

Oscillazione ad alta frequenza



In questa modalità, il ventilatore fornisce oscillazione ad alta frequenza continua e non vi è interazione con il paziente.

L'utente imposta quanto segue:

- Frequenza
- Rapporto I:E
- MAP
- Delta P
- VTV
- O₂%

Funzioni aggiuntive

- · Sigh FR
- · Sigh Ti
- Sigh P

Soglie di allarmi

· Paw alta e bassa

Allarmi disponibili quando il sensore di flusso è collegato

- · Vte alta e bassa
- · Vmin alto e basso
- · Perdita percentuale

Caratteristiche del modulo SpO₂





- Soglie di allarme SpO₂ alte e basse
- Soglie di allarme PR alte e basse

Modulo OxyGenie® + SpO₂

Intervallo stabilito SpO₂

Allarme O₂% alta



2.7 HFOV+CMV

Una combinazione di oscillazioni durante Isolo la fase espiratoria o sulla fase inspiratoria ed espiratoria della ventilazione ciclata a tempo a pressione limitata in modalità CMV.



L'utente imposta quanto segue:

- · RR (frequenza respiratoria)
- Ti (tempo inspiratorio)
- Frequenza
- PEEP
- PIP
- Delta P
- O₂%

Funzioni aggiuntive

· Attività HFO

Caratteristiche del modulo SpO₂

- Forma d'onda Pletis se selezionata
- Soglie di allarme SpO₂ alte e basse
- Soglie di allarme PR alte e basse

Modulo OxyGenie® + SpO₂

- Intervallo stabilito SpO₂
- Allarme O₂% alta



SpO.

Descrizione delle modalità di ventilazione (circuiti paziente a doppio lume - non invasivi)

3.1 nCPAP

Pressione positiva continua delle vie respiratorie per sonda nasale.



Il ventilatore genera una pressione positiva continua delle vie respiratorie selezionata dall'utente.

L'utente imposta quanto segue:

- Ti (tempo inspiratorio)
- **CPAP**
- PIP
- O₂%

Funzioni aggiuntive

- FR di backup
- Tempo di aumento
- Sensibilità del trigger

Soglia di rilevamento del respiro attraverso il sensore di pressione -Azioni ventilatorie del paziente richieste per riconoscere il respiro.

Allarmi

- PIP alta e bassa
- CPAP alta e bassa
- FR alta
- · Tempo di apnea (può essere disattivato)

Caratteristiche del modulo SpO₂

- · Forma d'onda Pletis se selezionata
- Soglie di allarme SpO₂ alte e basse
- Soglie di allarme PR alte e basse

Modulo OxyGenie® + SpO₂

- Intervallo stabilito SpO₂
- Allarme O₂% alta

SpO₂

3.2 NIPPV

Ventilazione pressione positiva non invasiva.



CORE

In questa modalità, il ciclo inspiratorio viene avviato dal ventilatore alla frequenza respiratoria impostata. I respiri sono ciclati a tempo.

L'utente imposta quanto segue:

- · RR (frequenza respiratoria)
- Ti (tempo inspiratorio)
- PEEP
- PIP
- O₂%

Funzioni aggiuntive

· Tempo di aumento del fronte di salita dell'onda

Allarmi

- PIP alta e bassa
- · PEEP alta e bassa

Pulsante addizionale

· Pulsante Respiro manuale o Pausa

Caratteristiche del modulo SpO₂

- · Forma d'onda Pletis se selezionata
- Soglie di allarme SpO₂ alte e basse
- Soglie di allarme PR alte e basse

Modulo OxyGenie® + SpO₂

- Intervallo stabilito SpO₂
- Allarme O₂% alta



SpO,

3.3 NIPPV Tr.

Ventilazione pressione positiva non invasiva Triggerata



In questa modalità, tutti i tentativi di respirazione del paziente sono supportati dal ventilatore. Se non vengono individuate azioni ventilatorie del paziente, la ventilazione meccanica avviene ai parametri impostati (T insp, PEEP e PIP).

L'utente imposta quanto segue:

- RR (frequenza respiratoria)
- · Ti (tempo inspiratorio)
- PEEP
- PIP
- O₂%

Funzioni aggiuntive

- Tempo di aumento
- Sensibilità del trigger Soglia di rilevamento del respiro attraverso il

del respiro attraverso il sensore di pressione

Allarmi

- PIP alta e bassa
- PEEP alta e bassa

Pulsante addizionale

• Pulsante Respiro manuale o Pausa

Caratteristiche del modulo SpO₂

- Forma d'onda Pletis se selezionata
- Soglie di allarme SpO2 alte e basse
- · Soglie di allarme PR alte e basse

Modulo OxyGenie® + SpO₂

- Intervallo stabilito SpO₂
- Allarme O₂% alta



HFOV

3.4 nHFOV

Oscillazione ad alta frequenza nasale

In questa modalità, il ventilatore fornisce oscillazione ad alta frequenza continua e non vi è interazione con il paziente.

L'utente imposta quanto segue:

- Frequenza
- · Rapporto I:E
- MAP
- Delta P
- O₂%

Funzioni aggiuntive

- Sigh FR
- · Sigh Ti
- · Sigh P

Soglie di allarmi

· Paw alta e bassa

Pulsante addizionale

· Pulsante Respirone o Pausa Respirone

Caratteristiche del modulo SpO₂

- Forma d'onda Pletis se selezionata
- Soglie di allarme SpO₂ alte e basse
- · Soglie di allarme PR alte e basse

Modulo OxyGenie® + SpO₂

- Intervallo stabilito SpO₂
- Allarme O₂% alta



4. Descrizione delle modalità di ventilazione (circuiti paziente a singolo lume - non invasivi)

4.1 nCPAP

Pressione positiva continua delle respiratorie per via nasale.



Il ventilatore genera una pressione positiva continua delle vie respiratorie selezionata dall'utente.

L'utente imposta quanto segue:

- Ti (tempo inspiratorio)
- CPAP
- PIP
- O₂%

Funzioni aggiuntive

- · FR di backup
- · Tempo di aumento del fronte di salita dell'onda
- · Sensibilità del trigger Soglia di rilevamento del

respiro pressorio – Azioni ventilatorie del paziente richieste per riconoscere il respiro.

Allarmi

- PIP alta e bassa
- · CPAP alta e bassa
- FR alta
- Tempo di apnea (può essere disattivato)

Pulsante addizionale

Pulsante Respiro manuale o Pausa

Caratteristiche del modulo SpO₂

- Forma d'onda Pletis se selezionata
- Soglie di allarme SpO₂ alte e basse
- · Soglie di allarme PR alte e basse

Modulo OxyGenie® + SpO₂

- Intervallo stabilito SpO₂
- Allarme O₂% alta



4.2 DuoPAP

Ventilazione pressione positiva non invasiva.



In questa modalità, il ciclo inspiratorio viene avviato dal ventilatore alla frequenza respiratoria impostata. I respiri sono ciclati a tempo.

L'utente imposta quanto segue:

- RR (frequenza respiratoria)
- Ti (tempo inspiratorio)
- PEEP
- PIP
- O₂%

Pulsante addizionale

· Pulsante Respiro manuale o Pausa

Caratteristiche del modulo SpO₂

- · Forma d'onda Pletis se selezionata
- Soglie di allarme SpO₂ alte e basse
- · Soglie di allarme PR alte e basse

Modulo OxyGenie® + SpO₂

- Intervallo stabilito SpO₂
- Allarme O₂% alta



Descrizione delle modalità di ventilazione (Non Invasiva cannula O₂)

5.1 Terapia O₂

Il ventilatore genera un flusso continuo al livello impostato dall'utente.



L'utente imposta quanto segue:

- Flusso
- O₂%

Caratteristiche del modulo SpO₂

- Forma d'onda Pletis se selezionata
- Soglie di allarme SpO₂ alte e basse



- Intervallo stabilito SpO₂
- Allarme O₂% alta





Uso previsto

"Riepilogo" a pagina 24
"Condizione d'uso" a pagina 24



6. Uso previsto di SLE6000

6.1 Riepilogo

Il ventilatore SLE6000 è stato progettato per fornire un supporto respiratorio continuo o intermittente per neonati con un peso superiore ai 300 gr, neonati a termine e bambini, oltre che pazienti pediatrici fino a 30 kg in base alla condizione.

Il ventilatore è stato progettato per l'uso con applicazioni invasive e non invasive. Le modalità e le funzioni disponibili del ventilatore sono configurabili in base ai requisiti del cliente come Oscillazione ad alta frequenza, monitoraggio etCO₂ e il monitoraggio SpO₂ (misurazione e monitoraggio del livello di saturazione dell'ossigeno del sangue utilizzando il cavo SLE SpO₂) e OxyGenie[®] una funzione che regola automaticamente l'O₂ fornito per far si che sia contenuta la saturazione nell'intervallo stabilito SpO₂).

Il ventilatore SLE6000 è stato progettato per l'uso da parte di un medico o del personale medico qualificato autorizzato.

Il ventilatore è mobile grazie al carrello su cui è poggiato, ma è pensato anche per il funzionamento statico in unità di terapia intensiva ospedaliere.

6.1.1 Indicazione medica

Qualsiasi patologia, in cui lo scambio ottimale di gas è compromesso e/o dove la condizione del paziente necessita di supporto respiratorio.

6.1.2 Controindicazione medica

Non ci sono controindicazioni note alla ventilazione. È necessario attenersi agli avvisi e alle avvertenze presenti in questo manuale.

L'uso di OxyGenie[®] è controindicato nei pazienti il cui obiettivo SpO₂ è fuori dai seguenti intervalli stabiliti.

90-94% 91-95% 92-96% 94-98%

6.1.3 Tipo di paziente

Il ventilatore SLE6000 è stato progettato per essere utilizzato sui neonati e i pazienti pediatrici con un peso compreso tra 300 gr fino 30 kg e in base alle condizioni polmonari.

6.1.4 Parte del corpo sotto trattamento

Il ventilatore è stato progettato per gestire la ventilazione nel sistema respiratorio del paziente.

6.1.5 Terapia clinica

Il ventilatore SLE 6000 viene usato nella modalità di ventilazione convenzionale o ad Oscillazione ad alta frequenza per:

- · Ventilazione per supporto non salvavita
- Ventilazione per supporto salvavita (è necessaria la misurazione Vte o etCO₂)
- Ventilazione invasiva o non invasiva

6.1.6 Profilo utente principale

Il ventilatore SLE 6000 è pensato per essere utilizzato in applicazioni cliniche esclusivamente da parte di personale medico e di tecnici formati durante la manutenzione e l'assistenza.

6.2 Condizione d'uso

Il ventilatore SLE6000 è stato progettato per fornire un supporto respiratorio continuo o intermittente per neonati prematuri o neonati a termine, bambini e pazienti pediatrici a seconda della condizione. Il ventilatore è mobile grazie al carrello su cui viene collocato, ma è pensato per il funzionamento statico in unità di terapia intensiva ospedaliere. Il ventilatore è stato progettato per l'uso in un ambiente medico appropriatamente pulito con Aria e Ossigeno per uso medico e con il sistema di respirazione del ventilatore MEDICAMENTE PULITO e i relativi accessori.

Avvertenze e avvisi

"Avvertenze e avvisi - Ventilatore" a pagina 26 "Avvertenze e avvisi - Sensori esterni" a pagina 29



7. Avvertenze e avvisi - Ventilatore

7.1 Avvertenze- generale

Prima di usare il ventilatore, leggere attentamente le avvertenze che seguono. La mancata lettura di tali avvertenze può determinare lesioni o morte del paziente.

- 1 Leggere attentamente il manuale in ogni sua parte prima di usare il ventilatore. Gli operatori devono essere adeguatamente addestrati e clinicamente autorizzati ad usare il ventilatore sui pazienti. N.B.: controllare le pressioni del ventilatore prima di cambiare modalità.
- 2 Ossigeno Uso clinico. L'ossigeno è una sostanza terapeutica e deve essere prescritto come tale.
- 3 Ossigeno Pericolo di incendio. L'ossigeno favorisce la combustione ed il suo impiego richiede precauzioni speciali al fine di evitare pericoli di incendio. Tenere tutte le fonti di calore lontane dall'ossigeno allorché viene impiegato. Non usare olio o grasso sui raccordi per l'ossigeno o dove viene impiegato ossigeno.
- 4 Controllare la condizione dei tubi di alimentazione gas del ventilatore. Non usare tubi che presentano segni di incrinature, abrasione, attorcigliamento, usura eccessiva o invecchiamento. Accertarsi che il tubo dell'aria o dell' O₂ non sia venuto a contatto con olio o grasso.
- 5 Quando il ventilatore viene usato su un paziente, deve essere sempre presente una persona adeguatamente addestrata ad adottare azioni tempestive in caso di allarme o altra indicazione di problema.
- 6 Non entrare in modalità "Standby" se connesso ad un paziente. Non viene fornita alcuna ventilazione.
- 7 In caso di guasto al ventilatore, la mancato accesso immediato a mezzi alternativi appropriati di ventilazione, può portare alla morte del paziente.
- 8 Non toccare contemporaneamente il paziente e le parti metalliche del ventilatore per evitare di mettere a terra il paziente.
- 9 Il ventilatore non va utilizzato in camera iperbarica.
- 10 II ventilatore non va utilizzato nello scanner MRI (Risonanza Magnetica).
- 11 Il ventilatore non va utilizzato con elio o miscele a base di elio.
- 12 La precisione del ventilatore può essere influenzata dal flusso di aggiunto mediante l'uso di un nebulizzatore.

- 13 Qualsiasi computer connesso al ventilatore deve essere classificato e approvato per uso medico.
- 14 La porta VGA non va essere utilizzata se connesso a un paziente. Serve solo per scopi didattici..
- 15 Il ventilatore non contiene parti in lattice. Questa sostanza non è stata utilizzata neppure nelle fasi di produzione.
- 16 Scollegare l'alimentazione elettrica di rete dal ventilatore prima di effettuare le operazioni di pulizia.
- 17 Non coprire il ventilatore durante l'uso né lasciare che venga coperto da stoffe o tendaggi. Non posizionare il ventilatore in prossimità di tendaggi o tessuti, al fine di evitare che le porte di scarico o le aperture di ingresso vengano ostruite o bloccate.
- 18 Il ventilatore non dispone di prese d'aria d'emergenza.
- 19 In una condizione di "Mancanza di alimentazione elettrica di rete" e se l'utente cancella l'allarme "Mancanza di alimentazione elettrica di rete". il successivo allarme relativo all'alimentazione che verrà triggerato sarà l'allarme di media priorità "Mancanza di alimentazione elettrica di rete". Questo significa che l'alimentazione delle batterie tamponi ha raggiunto una capacità del 25%. Se l'utente cancella l'allarme di media. priorità "Mancanza di alimentazione elettrica di rete", il successivo allarme relativo all'alimentazione che sarà triggerato sarà un allarme di alta priorità "Batteria scarica". Questo significa che l'alimentazione delle batterie interne ha una durata di meno di 10 minuti. L'utente, a questo punto, dovrà sottoporre il paziente ad una forma di ventilazione alternativa laddove non sia possibile ripristinare l'alimentazione.
- 20 Non conservare le batterie completamente scariche. Ricaricare le batterie prima possibile per preservarne la vita utile. Se il ventilatore deve essere conservato a magazzino, verificare che le batterie siano completamente cariche.
- 21 Quando il ventilatore viene usato senza sensore di flusso e per la ventilazione di un paziente con tubi endotracheali di dimensioni uguali o inferiori a 3 mm, in caso di estubazione del paziente o di disconnessione del tubo endotracheale dall'apposito connettore, soltanto il monitoraggio del flusso o di SpO₂, o dell'ossigeno e dell'anidride carbonica transcutanea e non quello delle pressioni allerterà il team medico in modo affidabile di una situazione di allarme.

- 22 Il mancato rispetto dei programmi di manutenzione programati può determinare lesioni del paziente, dell'operatore o danni al ventilatore. È responsabilità dell'utente garantire che l'apparecchiatura sia regolarmente sottoposta a manutenzione.
- 23 Per evitare il rischio di folgorazioni, questa apparecchiatura deve essere connessa solo a fonti di alimentazione elettrica di rete con messa a terra.
- 24 Il ventilatore non deve essere avviato o utilizzato solo con la batteria.
- 25 Se il ventilatore è negativamente influenzato da apparecchiature che generano interferenze elettromagnetiche, spegnere o allontanare tali apparecchiature. Viceversa se il ventilatore è fonte di interferenze con altre apparecchiature vicine, spegnerlo oppure spostarlo.
- 26 La funzionalità di questa macchina può essere negativamente influenzata dal funzionamento di strumenti come apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza (per diatermia), defibrillatori, telefoni cellulari o dispositivi per terapia ad onde corte, nelle sue vicinanze.
- 27 L'apparecchiatura non è idonea per l'uso con o in presenza di miscele anestetiche infiammabili.
- 28 Non pulire il touch screen mentre il ventilatore è in funzione.
- 29 Nessuna modifica del ventilatore è consentita. Eventuali modifiche al ventilatore o al sistema richiedono la valutazione BS EN 60601-1. (Contattare SLE se sono necessarie modifiche al ventilatore o al sistema).
- 30 Il ventilatore dovrà essere utilizzato solo con gli accessori approvati da SLE.
- 31 La porta RS232 non dovrà essere collegata a una rete IT.
- 32 I dispositivi di dati USB non dovranno essere collegati alla porta dati durante l'uso del paziente.
- 33 Solo il controller USB Aerogen va collegato alla porta USB montata sul retro contrassegnata come controller USB Aerogen.
- 34 Assicurarsi che il ventilatore non sia posizionato in modo che sia difficile effettuare la disconnessione del dispositivo.
- 35 Quando le forniture di aria e ossigeno sono note contenere umidità e il ventilatore deve essere utilizzato in modo continuo, l'utente è tenuto a verificare i sifoni montati sul retro a intervalli regolari.
- 36 L'utente deve sapere che gli allarmi del ventilatore SLE6000 possono essere configurati alle impostazioni definite dall'utente. Questo può portare a che le unità con un locale singolo abbiano impostazioni di allarme diverse.

7.2 Avvertenze - circuito paziente e umidificatore

- 37 Utilizzare solo i circuiti pazienti approvati SLE. La precisione dei parametri controllati e misurati è garantita solo dall'uso dei circuiti approvati.
- 38 Non usare mai tubi conduttive antistatiche o elettricamente conduttive.
- 39 L'umidificatore usato con il circuito paziente va utilizzato e sottoposto a manutenzione in conformità alle istruzioni del rispettivo fabbricante.
- 40 Il sifone dell'acqua usato nel circuito paziente deve essere tenuto in posizione verticale sotto il paziente e regolarmente svuotato prima che si riempia.
- 41 Non modificare il circuito paziente diversamente da come descritto per l'uso non invasivo.

 Circuiti paziente modificati o circuiti con sezioni o componenti aggiuntivi possono produrre una resistenza circuitale e una compliance troppo elevate per una ventilazione efficace.
- 42 Non lasciare che la parte riscaldata del circuito paziente entri in contatto con il paziente.
- 43 Aggiungendo collegamenti o altri componenti o sottogruppi al circuito paziente è può modificare il gradiente di pressione e tali modifiche al sistema di respirazione possono influenzare in modo avverso le prestazioni del ventilatore.
- 44 La nebulizzazione o l'umidificazione possono incrementare la resistenza dei filtri del sistema di respirazione e la necessità da parte dell'operatore di monitorare il filtro frequentemente evitare per una maggiore resistenza e blocco.
- 45 Non lasciare che la parte riscaldata del circuito paziente sia coperta, ad esempio con una coperta o una copertura.
- 46 Non toccare la piastra calda dell'umidificatore se esposta, perché potrebbe ustionare la pelle quando calda.
- 47 Assicurarsi che le sonde di temperature siano pulite e sterilizzate in base alle istruzioni dei produttori.

7.3 Avvertenze - nCPAP (Singolo lume)

1 Quando si utilizzano le cannule nasali Small o Extra Small alle pressioni CPAP di 4 mbar o inferiori, il ventilatore non sarà in grado di rilevare la disconnessione del paziente. Solo il monitoraggio di SpO₂ o dell'ossigeno e dell'anidride carbonica transcutanea – e non quello delle pressioni – allerterà il team medico in modo affidabile di una situazione di allarme.

7.4 Avvertenze- cliniche

- La mancata adozione di misure correttive quando gli allarmi sono attivComplete
- 1 i, può determinare lesioni o morte del paziente.
- 2 L'uso della funzione chiamata personale sanitario non esula dalla necessità di monitorare sia il paziente che il ventilatore a intervalli regolari.

7.4.1 Monitoraggio

I requisiti minimi di monitoraggio del paziente a letto sono i seguenti:

- ECG/frequenza cardiaca.
- Pressione sanguigna.
- Frequenza respiratoria.
- · Saturazione di ossigeno.

Se il monitor paziente lato letto non può fornire il monitoraggio della pressione sanguigna e della saturazione di ossigeno, vanno utilizzati sistemi di controllo della pressione sanguigna e della saturazione di ossigeno indipendenti.

Monitoraggio HFOV aggiuntivo e ventilazione non invasiva

Monitoraggio anidride carbonica transcutanea.

Altre modalità invasive convenzionali di monitoraggio

 Monitoraggio anidride carbonica transcutanea o monitoraggio etCO₂

Per le unità che sono senza funzioni monitoraggio dell'anidride carbonica o etCO₂ devono essere disponibili il prelievi di sangue arterioso/venoso o capillare.

7.4.2 Clinico - invasivo

- 1 Quando si passa dalla ventilazione convenzionale a quella ad alta frequenza, o viceversa, pososno essere necessarie modifiche delle impostazioni del ventilatore e delle concentrazioni dell'ossigeno inspirato.
- 2 Tutte le ventilazioni devono essere avviate esclusivamente da personale medico esperto e perfettamente addestrato.
- 3 Umidificazione inappropriata, che può causare mobilizzazione delle secrezioni e blocco delle vie respiratorie.
- 4 Emorragia intraventricolare, ischemia celebrale dovute all'alto livello di anidride carbonica.
- 5 Volutrauma che comporta malattie polmonari croniche (displasia broncopolmonare nel neonato)
- 6 L'uso di un tubo endotracheale senza cuffia causa perdite che impediscono l'ossigenazione e la ventilazione.

7 Il mantenimento di vie respiratorie adeguate è della massima importanza.

7.4.3 Clinico - non invasivo

- 1 Danni alle narici.
- 2 Ipo o iperventilazione (con conseguenti anomalie a livello di emogas);
- 3 Umidificazione inappropriata, che può causare mobilizzazione delle secrezioni e blocco delle vie respiratorie.
- 4 Danni a trachea e bronchi;
- 5 Iper o ipo-inflazione del polmone;
- 6 Atelettasia;
- 7 Sindrome da perdita d'aria (pneumotorace, pneumomediastino, pneumopericardio, enfisema polmonare interstiziale).

7.5 Avvisi - generali

- Durante l'uso separato dal sensore di flusso non ci sono articoli di ventilatori sottoposti a manutenzione.
- 2 Il ventilatore deve essere smaltito in base alle linee guida WEEE (Waste Electrical and Electronic Equipment).
- 3 Non usare soluzioni detergenti a base di solventi per pulire il touchscreen o i l'esterno del ventilatore.
- 4 Non usare strumenti appuntiti, come per esempio una penna, per attivare i controlli, in quanto la pressione eccessiva applicata dalla punta potrebbe danneggiare la membrana del touch screen.
- 5 Il ventilatore contiene dispositivi temperaturadipendenti che funzionano normalmente in ambienti ospedalieri controllati. Tuttavia, se il ventilatore è stato conservato ad una temperatura diversa da quella in cui viene usato, è opportuno lasciare acclimatare l'unità prima di accenderla. (Campo temperatura operativa da +10°C a +40°C)
- 6 Smaltire la cella di misura ossigeno in conformità alle normative vigenti in materia di sostanze pericolose. Non incenerire. SLE offre un servizio di smaltimento.
- 7 Prestare attenzione quando si collegano altre apparecchiature perché ciò può influenzare la stabilità meccanica.
- 8 Quando si utilizza il ventilatore SLE6000 insieme ai compressori ad aria medici SLE500E o SLE500S l'utente deve sapere che le prestazioni HFOV sono limitate. Il flusso massimo dei compressori ad aria medici SLE500E o SLE500S è 60 l/min il SLE6000 richiede 85 l/min. Questa disparità sarà evidente solo in modalità HFOV in cui le pressioni Delta P superiori a 150 mbar causeranno l'instabilità MAP (mean airway pressure).

7.5.1 Filtri batterici

1 È consigliato l'uso di filtri batterici tra la porta del gas e la linea di alimentazione dell'umidificatore e il blocco di esalazione ed il ramo espiratorio del circuito.

7.5.2 Sensore di flusso

1 Il sensore di flusso riutilizzabile e monouso sono soggetti a manutenzione e potrebbero richiedere la pulizia durante l'uso.

7.6 Avvisi - clinici

1 Evitare di impostare i limiti di allarme a valori estremi perché questo può limitare la capacità del ventilatore di rilevare condizioni pericolose.

8. Avvertenze e avvisi - Sensori esterni



8.1 Avvertenze per Masimo SET®

- 1 Pericolo di esplosione. Non utilizzare il pulsossimetro in presenza di anestetici infiammabili o di altre sostanze infiammabili in combinazione con aria, ambienti arricchiti di ossigeno o protossido di azoto.
- 2 Il pulsossimetro NON deve essere utilizzato come monitor di apnea.
- 3 Avviare o far funzionare il pulsossimetro solo dopo aver controllato che la configurazione era corretta.
- 4 Non utilizzare il pulsossimetro se appare o si sospetta danneggiato.
- 5 Per garantire la sicurezza, evitare di sopvrapporre più dispositivi o di posizionare qualsiasi cosa sul sistema stesso durante il funzionamento.
- 6 La misurazione della frequenza delle pulsazioni è basata sul rilevamento ottico delle pulsazioni di flusso periferiche e potrebbe quindi non rilevare determinate aritmie. Il pulsossimetro non deve essere utilizzato come sostitutivo per l'analisi delle aritmie basate sull'ECG.
- 7 Il pulsossimetro rappresenta il primo dispositivo di allarme. È indicato come trend per la deossigenazione del paziente, i campioni di sangue devono essere analizzati da un co-ossimetro da laboratorio per comprendere completamente la condizione del paziente.
- 8 Se si verifica una condizione di allarme (diversa dalle eccezioni elencate qui) mentre il periodo di silenziamento dell'allarme è impostato su off, le uniche indicazioni di allarme saranno simboli e schermate relative alla condizione di allarme.

- 9 Per la protezione dalle folgorazioni, rimuovere sempre il sensore e scollegare completamente Il pulsossimetro prima di bagnare il paziente.
- 10 Misurare la corrente di perdita dell'ossimetro ogni qual volta viene collegato un dispositivo esterno alla porta seriale. La dispersione di corrente non deve superare i 100 microampere.
- 11 Non posizionare il pulsossimetro o gli accessori in qualsiasi posizione che potrebbe causare la caduta sul paziente.
- 12 Non utilizzare cavi di prolunga o adattatori di qualsiasi tipo. Il cavo e la presa di corrente devono essere intatti e integri.
- 13 In caso di dubbi sull'integrità della sistemazione del conduttore di terra protettivo, azionare l'ossimetro con la batteria interna fino a quando il conduttore protettivo CA non è completamente funzionale.
- 14 Per garantire l'isolamento elettrico del paziente, collegare l'apparecchiatura solo con i circuiti isolati elettricamente.
- 15 Come per tutte le apparecchiature mediche, inserire attentamente il cavo del paziente per ridurre la possibilità di strangolamento o aggrovigliamento del paziente.
- 16 Sostanze interferenti: la carbossiemoglobina potrebbe erroneamente far incrementare le letture. Il livello di incremento è quasi uguale al quantitativo di carbossiemoglobina presente. I coloranti o qualsiasi altra sostanza che contiene coloranti, che modifica la pigmentazione arteriosa, potrebbero causare letture errate.
- 17 Non utilizzare il pulsossimetro o altri sensori dell'ossimetro Masimo nello scanner MRI (Risonanza Magnetica). La corrente indotta potrebbe causare potenziali ustioni. Il pulsossimetro potrebbe influenzare l'immagine MRI e l'unità MRI influenzare la precisione delle misurazioni dell'ossimetro.
- 18 Interconnessione sistema RS-232. Consultare IEC-601-1-1 per la guida all'interconnessione di sistema. I requisiti specifici per l'interconnessione di sistema dipendono dal dispositivo connesso al pulsossimetro e le relative posizioni di ciascun dispositivo rispetto al paziente e la relativa posizione del dispositivo connesso alla camera per uso medico che contiene l'ossimetro. In tutti i casi l'ossimetro deve essere collegato all'alimentazione CA con messa a terra. Il pulsossimetro è noto come dispositivo IEC 601/F nel riepilogo della tabella delle situazioni contenute in IEC 601-1-1.

8.2 Avvisi per Masimo SET®

8.2.1 Informazioni generali

- 1 Non posizionare l'ossimetro dove i comandi possono essere modificati dal paziente.
- 2 Quando i pazienti sono sottoposti a una terapia fotodinamica potrebbero essere sensibili alle fonti luminose. L'ossimetro a impulsi può essere utilizzato esclusivamente sotto supervisione medica per periodi di tempo brevi in moda da ridurre le interferenze con la terapia fotodinamica.
- 3 Non posizionare l'ossimetro sull'apparecchiatura elettrica che potrebbe influenzare il dispositivo, impedendogli di funzionare correttamente.
- 4 Cambiare il sito di applicazione o sostituire il sensore e/o il cavo del paziente quando viene mostrato il messaggio "Sostituire il sensore" e/o "Sostituire il cavo del paziente" o un messaggio persistente di bassa qualità del segnale (come "SIQ basso") viene mostrato sul monitor. Questi messaggi potrebbero indicare che il tempo di monitoraggio paziente sul cavo paziente o sensore sia esaurito sul
- 5 Se si utilizza l'ossimetro durante la diagnosi radiografica di tutto il corpo, tenere il sensore fuori dal campo. Se il sensore viene esposto ai raggi x, la lettura potrebbe non essere precisa o il dispositivo leggere zero per la durata del periodo di irraggiamento attivo.
- 6 Pericolo di folgorazioni: eseguire dei test periodici per verificare che le correnti di perdita dei circuiti applicati al paziente e del sistema siano nei limiti accettabili come specificato dalle norme di sicurezza applicabili. La somma delle dispersioni delle correnti deve essere verificata ed essere conforme a IEC 60601-1 e UL60601-1. La corrente di perdita del sistema deve essere controllata quando un apparecchiatura viene collegata al dispositivo. Nel caso in cui si verifica un evento come la caduta di un componente da almeno un metro la fuoriuscita di sangue o di altri liquidi, controllare il dispositivo prima dell'uso. Si possono verificarsi lesioni al personale.
- 7 Smaltimento del prodotto: rispettare le leggi locali per lo smaltimento del dispositivo e/o i suoi accessori.
- 8 Per ridurre al minimo le interferenze radio, altre apparecchiature elettriche che emettono trasmissioni di frequenza radio non devono essere in prossimità dell'ossimetro.
- 9 Non avvolgere il cavo del paziente in un cappio stretto o avvolgerlo intorno al dispositivo, dal momento che questo potrebbe danneggiare il cavo stesso.

- 10 Maggiori informazioni specifiche sui sensori Masimo compatibili con l'ossimetro, incluse le informazioni sulle prestazioni del parametro/ misurazione durante lo spostamento e la bassa perfusione, sono disponibili nelle indicazioni d'uso del sensore (DFU).
- 11 I cavi e i sensori sono forniti con la tecnologia X-Cal™ per ridurre al minimo il rischio di letture imprecise e la perdita imprevista del monitoraggio paziente. Fare riferimento alle DFU del sensore per la durata specificata del monitoraggio paziente.
- 12 Non regolare, riparare, aprire, smontare o modificare l'ossimetro o gli accessori. Potrebbero verificarsi danni al personale o all'apparecchiatura.

8.2.2 Pulizia

- 1 Utilizzare esclusivamente le soluzioni detergenti come indicato nel manuale dell'operatore.
- 2 Pericolo di folgorazioni e infiammabilità: prima della pulizia: spegnere sempre il dispositivo e scollegarlo dalla fonte di alimentazione.
- 3 Non immergere l'ossimetro in una soluzione detergente o provare a sterilizzarlo con autoclave, irraggiamento, vapore, gas, ossido di etilene o altri metodi. Questo danneggerà seriamente l'ossimetro.
- 4 Non immergere il monitor nei liquidi.
- 5 Utilizzare la soluzione detergente con moderazione. La soluzione in eccesso può fluire nel monitor e causare danni ai componenti interni.
- 6 Non pulire il dispositivo durante il monitoraggio del paziente.
- 7 Non toccare, premere o strofinare i pannelli del display con composti detergenti abrasivi, strumenti, spazzole, materiali con superfici rugose o metterli a contatto con qualcosa che potrebbe graffiare il pannello.
- 8 Non utilizzare soluzioni a base di petrolio o acetone o altri solventi forti per pulire l'ossimetro. Queste sostanze attaccano i materiali del dispositivo e possono provocare problemi al dispositivo stesso.

8.2.3 Avvisi per allarmi

1 Controllare i limiti di allarme ogni volta che l'ossimetro viene utilizzato per garantire che siano appropriati per il paziente monitorato.

8.2.4 Avvisi per le misurazioni

Le variazioni nelle misurazioni possono essere profonde e possono essere influenzate dalla tecnica di campionatura oltre che dalle condizioni psicologiche del paziente. Eventuali risultati che mostrano inconsistenza con lo stato clinico del paziente devono essere ripetuti e/o integrati con i dati di test aggiuntivi. I campioni di sangue devono essere analizzati dagli strumenti di laboratorio prima di prendere decisioni per analizzare in pieno la condizione del paziente.

L'ossimetro non deve essere utilizzato come base unica per prendere decisioni mediche. Deve essere utilizzato insieme ai segnali e i sintomi clinici.

Se la precisione della misurazione non sembra ragionevole, controllare per prima cosa i segni vitali del paziente con mezzi alternativi e quindi controllare che l'ossimetro funzioni correttamente.

Misurazioni imprecise possono essere causate da:

- 1 Applicazione o uso non corretto del sensore
- 2 Livelli significativi di emoglobine disfunzionali (ad es., carbossiemoglobina o metaemoglobina)
- 3 Coloranti endovascolari come verde indocianino o blu di metilene.
- 4 Sostanze interferenti: coloranti, smalto per unghie o altre sostanze contenenti coloranti che modificano la pigmentazione sanguigna, possono causare letture errate.
- 5 La misurazione della frequenza delle pulsazioni è basata sul rilevamento ottico di pulsazioni di flusso delle zone periferiche e potrebbe quindi non rilevare determinate aritmie. Il pulsossimetro non deve essere utilizzato come sostitutivo per l'analisi delle aritmie basate sull'ECG.
- 6 Esposizione all'illuminazione eccessiva, come le lampade chirurgiche (specialmente quelle con fonte luminosa allo zenon),
- 7 Lampade di bilirubina, lampade fluorescenti, lampade a infrarossi o luce diretta del sole (l'esposizione all'illuminazione eccessiva può essere corretta coprendo il sensore con un materiale scuro o opaco)
- 8 Spostamento eccessivo del paziente.
- 9 SpO₂ è empiricamente calibrato per la saturazione di ossigeno arterioso funzionale in volontari adulti sani con livelli normali di carbossiemoglobina (COHb) e metaemoglobina (MetHb). Un pulsossimetro non può misurare livelli elevati di COHb o MetHb. Incrementi di COHb o MetHb influenzano la precisione della misurazione SpO₂.

Per un maggiore COHb: i livelli COHb oltre il normale tendono a far incrementare il livello di SpO₂. Il livello di incremento è quasi uguale al quantitativo di COHb che è presente.

NOTA: alti livelli di COHb possono verificarsi con un valore di SpO₂ apparentemente normale. Quando si sospettano livelli elevati di COHb, deve essere eseguita l'analisi da laboratorio (CO-Ossimetro) di un campione di sangue.

- 10 Per un MetHb maggiore: SpO₂ può essere ridotto dai livelli di MetHb fino a quasi il 10% 15%. Con livelli superiori di MetHb, l'SpO₂ si tende a leggere nel basso alla metà degli 80. Quando si sospettano livelli elevati di MetHb, deve essere eseguita l'analisi da laboratorio (CO-Ossimetro) di un campione di sangue.
- 11 Si potrebbe causare la congestione venosa con l'attuale lettura della saturazione di ossigeno arterioso. Pertanto, assicurarsi un corretto flusso venoso dal sito monitorato. Il sensore non deve essere sotto il livello del cuore (ad es. sulla mano di un paziente in un letto con un braccio che penzola sul pavimento).
- 12 Le pulsazioni venose possono causare basse letture errate (ad es. il rigurgito del valore tricuspidale).
- 13 I pazienti soffrono di pulsazioni anomale.
- 14 Le pulsazioni dal supporto del palloncino intraortico possono essere cumulate con la frequenza pulsazioni sul display dell'ossimetro. Verificare la frequenza pulsazioni del paziente rispetto alla frequenza cardiaca ECG.
- 15 Utilizzare solo gli accessori Masimo approvati.
- 16 Artefatti da movimento possono portare a misurazioni imprecise.
- 17 Livelli elevati di bilirubina totale possono portare a misurazioni SpO₂ imprecise.
- 18 Con una bassissima perfusione sul sito monitorato, le letture possono risultare inferiori alla saturazione di ossigeno arterioso centrale.
- 19 Se viene frequentemente mostrato il messaggio Bassa perfusione, trovare un migliore sito per il monitoraggio. Nel frattempo, valutare il paziente e, se indicato, verificare lo stato di ossigenazione con altri mezzi.
- 20 Non lasciare il CO-ossimetro a umidità eccessiva come l'esposizione diretta alla pioggia.
- 21 L'umidità eccessiva potrebbe non far funzionare il CO-Ossimetro in modo preciso.
- 22 Non immergere il sensore o il cavo paziente in acqua o, solventi o soluzioni detergenti (I sensori e i connettori non sono resistenti all'acqua).

- 23 Posizionamento di un sensore su un'estremità con un bracciale della pressione del sangue, catetere arterioso o linea intravascolare.
- 24 Se i valori SpO₂ indicano ipossiemia, deve essere effettuata un'analisi da laboratorio per confermare la condizione del paziente.
- 25 Non è possibile utilizzare un tester funzionale per valutare la precisione del pulsossimetro.
- 26 Luci ad estrema intensità (come le luci stroboscopiche pulsanti) dirette sul sensore, potrebbero ostacolare la letture di segni vitali da parte del pulsossimetro.
- 27 Quando si utilizza l'impostazione Massima sensibilità, le prestazioni del rilevamento "Sensore Off" potrebbero essere compromesse. Se il dispositivo è in questa impostazione e il sensore si disconnette dal paziente, il potenziale delle false letture potrebbe verificarsi per "rumore" ambientale come luce, vibrazione e spostamento d'aria eccessivo.
- 28 La perdita di segnale a impulsi può verificarsi in una qualsiasi delle seguenti situazioni:

Il sensore è troppo stretto.

C'è una illuminazione eccessiva dalle fonti luminose come la lampada chirurgica, la lampada di bilirubina o la luce del sole. Il bracciale della pressione sanguigna viene gonfiato alla stessa estremità di quello del sensore SpO₂ collegato. Il paziente è in ipotensione, vasocostrizione grave, anemia grave o ipotermia. È presente un'occlusione arteriosa prossimale al sensore.

Il paziente è in arresto cardiaco o è in shock.

- 29 Il pulsossimetro può essere utilizzato durante l'elettrocauterizzazione, ma questo potrebbe influenzare la precisione o la disponibilità dei parametri e delle misurazioni.
- 30 I sensori applicati troppo stretti o che diventano stretti a causa di un edema causeranno letture imprecise e necrosi della pressione.

8.2.5 Avvisi per i sensori Masimo

- 1 Prima dell'uso, leggere attentamente le indicazioni d'uso del sensore.
- 2 Utilizzare solo sensori di ossimetro Masimo per le misurazioni SpO₂. Altri (sensori) trasduttori di ossigeno potrebbero causare prestazioni improprie della scheda MS.

- 3 I danni ai tessuti possono essere causati da un'applicazione o uso non corretti (ad esempio avvolgendo il sensore troppo stretto). Ispezionare il sito del sensore come indicato nelle Indicazioni d'uso del dispositivo per garantire l'integrità della pelle e il suo corretto posizionamento e adesione.
- 4 Non utilizzare sensori danneggiati. Non utilizzare sensori con componenti ottici esposti.
- 5 Non immergere il sensore in acqua, solventi o soluzioni detergenti (i sensori e i connettori non sono resistenti all'acqua). Non sterilizzare con irraggiamento, vapore o ossido di etilene. Consultare le indicazioni d'uso per i sensori Masimo riutilizzabili.
- 6 Non utilizzare cavi paziente danneggiati. Non immergere i cavi paziente in acqua, solventi o soluzioni detergenti (i connettori del cavo paziente non sono resistenti all'acqua). Non sterilizzare con irraggiamento, vapore o ossido di etilene. Consultare le indicazioni d'uso per la pulizia per i cavi paziente Masimo riutilizzabili.



8.3 Avvertenze per Oridion Micropod™

- 1 In caso di dubbi sulla precisione della misurazione, controllare per prima cosa i segni vitali del paziente in modo alternativo ed assicurarsi che il modulo funzioni correttamente.
- 2 Il modulo non deve essere utilizzato come monitor di apnea.
- 3 Per garantire la sicurezza del paziente, non posizionare il modulo in posizioni che potrebbero causare la caduta sul paziente.
- 4 Inserire attentamente la linea del filtro™ per ridurre la possibilità di strangolamento o aggrovigliamento del paziente.
- 5 Controllare regolarmente il tubo di CO₂ e O₂ durante l'uso per assicurarsi che non siano presenti pieghe. I tubi piegati possono causare campionature di CO₂ imprecise o influenzare la fornitura di O₂ al paziente.
- 6 Non sollevare il modulo dalla linea del filtro™, dal momento che la linea del filtro™ potrebbe scollegarsi dal modulo e causare la caduta sul paziente.
- 7 Non tirare il modulo in modo che si stacchi dal monitor del paziente. Dopo la nuova regolazione della posizione del modulo per qualche motivo, assicurarsi che non si stacchi dal monitor.
- 8 Per garantire prestazioni precise e impedire problemi al dispositivo, non esporre il modulo a umidità estrema come la pioggia.
- 9 L'uso di accessori e cavi diversi da quelli specificati potrebbe comportare un maggior numero di emissioni e/o ridotta immunità dell'apparecchiatura e/o del sistema.
- 10 Le letture CO₂ e la frequenza respiratoria possono essere influenzate da alcune condizioni ambientali e determinate condizioni del paziente.
- 11 Il modulo è un dispositivo funzionante su prescrizione e deve essere azionato esclusivamente da personale sanitario qualificato.
- 12 Se la calibrazione non viene effettuata come indicato, il modulo potrebbe essere fuori taratura. Un modulo non tarato bene potrebbe fornire risultati imprecisi.
- 13 Non utilizzare la linea del filtro™ H Imposta Infantile/Neonatale nello scanner MRI (risonanza magnetica). L'uso della linea del filtro™ H Imposta Infantile/Neonatale nello scanner MRI potrebbe creare un manufatto sull'immagine MRI.
- 14 Non silenziare l'allarme sonoro sul monitor se la sicurezza del paziente può essere compromessa.

- 15 Rispondere sempre in maniera tempestiva all'allarme di sistema dal momento che il paziente potrebbe non essere monitorato in determinate condizioni.
- 16 Prima di ogni uso, verificare che i limiti di allarme siano appropriati per il paziente monitorato.
- 17 Quando si utilizza MicroPod™ con gli anestetici, il protossido di azoto o elevate concentrazioni di ossigeno, collegare l'uscita del gas a un sistema di spurgo
- 18 Il MicroPod™ non è adatto per l'uso in presenza di miscele anestetiche infiammabili con aria, ossigeno o protossido di azoto.
- 19 La linea del filtro™ potrebbe accendersi in presenza di O₂ quando direttamente esposta a laser, dispositivi ESU o calore eccessivo. Quando si eseguono interventi su testa e collo con l'uso di laser, dispositivi elettrochirurgici o calore eccessivo, prestare attenzione a impedire l'infiammabilità della linea del filtro™ o di teli chirurgici intorno.
- 20 Per proteggere dal pericolo di scosse elettriche, la copertura del modulo deve essere rimossa da personale di assistenza qualificato. Non ci sono parti riparabili da parte dell'utente all'interno.
- 21 Per garantire l'isolamento elettrico del paziente, collegare solo all'altra apparecchiatura con circuiti che sono elettricamente isolati.
- 22 L'uso di apparecchiature elettrochirurgiche ad alta frequenza nelle vicinanze del modulo può produrre interferenze nel modulo e causare misurazioni non corrette.
- 23 Non utilizzare il modulo con la tomografia a risonanza magnetica nucleare (MRT, NMR, NMT) dal momento che il funzionamento del modulo potrebbe essere disturbato.
- 24 Non modificare questa apparecchiatura senza l'autorizzazione del produttore.
- 25 Se questa apparecchiatura viene modificata, vanno condotti ispezioni e test appropriati per garantire un uso sicuro e contino dell'apparecchiatura.
- 26 Quando si utilizza una linea di campionatura per i pazienti intubati con un sistema di aspirazione chiuso, non posizionare l'adattatore delle vie respiratorie tra il catetere di aspirazione e il tubo endotracheale. Questo serve a garantire che l'adattatore delle vie respiratorie non interferisca con il funzionamento del catetere di aspirazione.
- 27 Collegamenti non idonei o danneggiati potrebbero compromettere la ventilazione o causare misurazioni imprecise dei gas respiratori. Collegare in modo sicuro tutti i componenti e verificare eventuali perdite in base alle procedure cliniche standard.

- 28 Non tagliare o rimuovere parti della linea di campionatura. Il taglio della linea di campionatura potrebbe portare a letture errate.
- 29 Non utilizzare l'aria compressa per pulire la linea del filtro™.
- 30 Se entra troppa umidità nella linea di campionatura (ad es., dalle secrezioni del paziente), comparirà Pulizia della linea del filtro™ nell'area messaggi. Se la linea di campionatura non può essere cancellata, comparirà il messaggio Ostruzione della linea del filtro™ nell'area messaggi. Sostituire la linea di campionatura una volta che compare il messaggio Ostruzione della linea del filtro™.

8.4 Avvisi per Oridion Micropod™

- 1 Se il MicroPod™ presenta danni strutturali in modo che i componenti interni siano visibili,esso non va utilizzato.
- 2 Non usare il cavo di prolunga con la versione USB o la versione RS-232 di MicroPod™.
- 3 Attenzione: prestare cura quando si rimuove il MicroPod™ dal supporto in modo che il dito non rimanga bloccato nella clip durante la rimozione.
- 4 Nello scanner MRI, il modulo deve essere posizionato all'esterno della suite MRI. Quando il modulo viene utilizzato fuori dalla suite MRI, il monitoraggio etCO₂ può essere implementato utilizzando la linea del filtro™ XL.
- Negli ambienti ad elevata altitudine, i valori etCO₂ possono essere inferiori ai valori osservati al livello del mare, come descritto dalla legge di Dalton delle pressioni parziali. Quando si utilizza il modulo in ambienti ad elevata altitudine, è consigliabile tenere in considerazione questo aspetto e regolare le impostazioni di allarme etCO₂ di conseguenza.
- 6 L'installazione elettrica della sala o dell'edificio in cui il modulo va utilizzato deve rispettare le normative specificate dal paese nel quale l'apparecchiatura deve essere utilizzata.
- 7 Un forte campo magnetico ubicato a ad almeno un cm da MicroPod™ potrebbe temporaneamente influenzare le prestazioni di MicroPod™.
- 8 Le linee di campionatura Microstream™ etCO₂ sono pensate per l'uso del singolo paziente e non devono essere rielaborate. Non provare a pulire, disinfettare, sterilizzare o scaricare eventuali parti della linea di campionatura dal momento che ciò potrebbe comportare danni al modulo.
- 9 Smaltire le linee di campionatura e gli imballi in base alle procedure operative standard o alle normative locali per lo smaltimento dei rifiuti medici contaminati.

- 10 Prima dell'utilizzo, leggere attentamente le indicazioni d'uso delle linee di campionatura Microstream™ etCO₂.
- 11 Utilizzare solo linee di campionatura Microstream™ etCO₂ per garantire che il monitor funzioni correttamente.
- 12 Assicurarsi che il tubo non sia teso durante l'uso.
- 13 L'utilizzodi una linea di campionatura CO₂ con l'H nel nome (che indica che è per uso negli ambienti umidificati) nello scanner MRI potrebbe causare interferenze. Queste linee di campionatura includono CapnoLine H/Long, CapnoLine H O2, Smart CapnoLine H/Long, Smart CapnoLine H O2, e Smart CapnoLine H Plus O2/Long. È consigliabile l'uso di linee di campionatura non H.
- 14 Le linee di campionatura CO₂ utilizzate con il monitor sono contrassegnate con il limite superiore dell'ossigeno che può essere fornito con la linea di campionatura. A livelli di fornitura di ossigeno superiori a quelli contrassegnati sull'imballo della linea di campionatura, potrebbe verificarsi la diluizione delle letture CO₂, che portano a valori CO₂ inferiori.
- 15 Durante il monitoraggio con capnografia durante la sedazione, tenere presente che la sedazione potrebbe causare ipoventilazione e la distorsione o la sparizione delle forme d'onda CO₂. L'attenuazione o la sparizione delle forme d'onda è un'indicazione che le vie respiratorie del paziente vanno sempre controllate.
- 16 Durante il monitoraggio dei pazienti sottoposti a endoscopia digestiva superiore, il blocco parziale delle vie respiratorie dovuto al posizionamento dell'endoscopio potrebbe causare periodi di scarse letture e forme d'onda approssimative. Questo sarà più evidente con livelli di fornitura di alta concentrazione di ossigeno.
- 17 Se l'insufflazione di CO_2 viene effettuata durante il monitoraggio CO_2 , i valori EtCO_2 aumenteranno di conseguenza in maniera significativa e potrebbero causare allarmi del dispositivo e forme d'onda insolitamente alte fino a quando l'anidride carbonica non viene scaricata dal paziente.

9. Avvertenze e avvisi - OxyGenie®

9.1 Avvertenze per OxyGenie®

1 Non utilizzare OxyGenie[®] se la differenza tra SpO₂ e SaO₂ supera il 5%.

9.2 Avvisi per OxyGenie®

- 1 Una richiesta crescente di ossigeno durante l'uso di OxyGenie[®] potrebbe essere indicativa di una condizione che deve essere risolta, anche se SpO₂ è nell'intervallo stabilito.
- 2 Prima dell'avvio (o del riavvio) OxyGenie, verificare (e regolare se necessario) che l'impostazione O₂ sia appropriata per la condizione clinica corrente dei pazienti. Questa impostazione O₂ iniziale ottimizza la risposta iniziale e il tempo di risposta iniziale dell'algoritmo.
- 3 Va sempre effettuato il monitoraggio addizionale paziente indipendente dal ventilatore (analizzatore gas del sangue per monitoraggio vitale lato letto).

9.3 Avvertenze cliniche

1 L'uso di OxyGenie[®] è controindicato nei pazienti il cui obiettivo SpO₂ è fuori dai seguenti intervalli stabiliti. 90-94%, 91-95%, 92-96%, 94-98%.

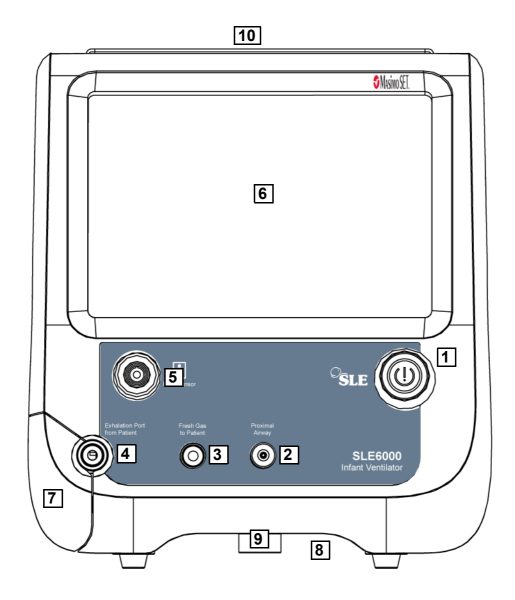
Pagina lasciata intenzionalmente vuota.	

Layout ventilatore



10. Layout ventilatore

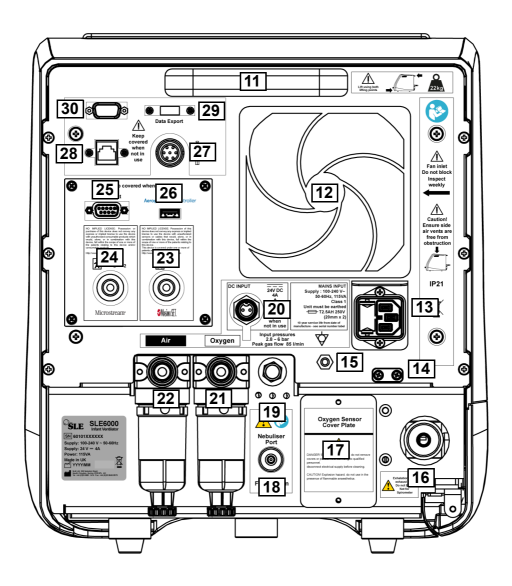
In questa sezione vengono descritte dettagliatamente i pannelli di copertura del ventilatore neonatale SLE6000.



10.1 Parte anteriore

- 1 Pulsante di alimentazione elettrica di rete (controllo On/Off del ventilatore)
- 2 Porta prossimale delle vie respiratorie (Porta monitor pressione)
- 3 Gas fresco alla porta paziente
- 4 Porta di scarico dal paziente
- 5 Sensore di flusso (connettore elettrico)
- 6 Touchscreen
- 7 Coperchio blocco di esalazione

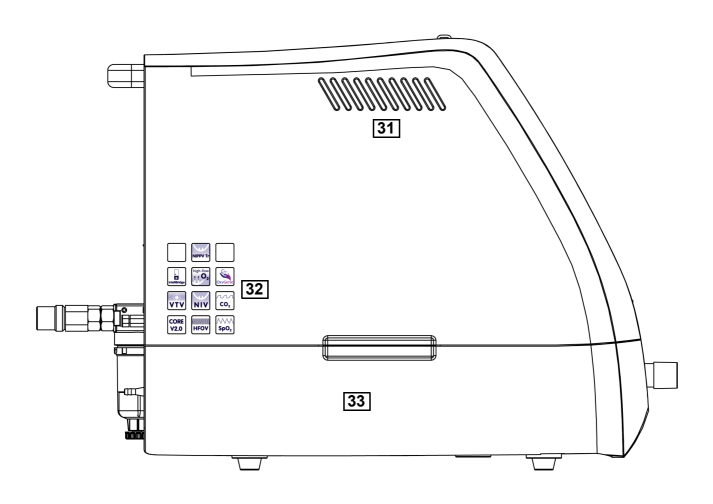
- 8 Punto di sollevamento anteriore
- 9 Punto di fissaggio carrello
- 10 Barra di illuminazione

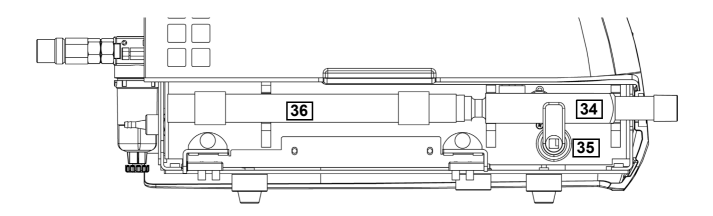


10.2 Parte posteriore

- 11 Maniglia di trasporto posteriore
- 12 Filtro e ventola di raffreddamento principale
- 13 Presa ingresso alimentazione elettrica di rete IEC
- 14 Morsetto di blocco del cavo di ingresso alla rete elettrica
- 15 Spina equipotenziale
- 16 Porta di scarico
- 17 Piastra copertura cella di misura ossigeno
- 18 Porta nebulizzatore
- 19 Valvola di scarico della pressione e porte di scarico.
- 20 Connettore elettrico ingresso CC da 24 V

- 21 Porta ingresso ossigeno e sifone (opzionale)
- 22 Porta ingresso aria e sifone
- 23 Connettore elettrico SpO₂
- 24 Connettore elettrico EtCO₂
- 25 Interfaccia RS232 (D-sub a 9 vie)
- 26 Connettore di alimentazione nebulizzatore Aerogen (USB)
- 27 Connettore elettrico chiamata personale sanitario
- 28 Interfaccia Ethernet (RJ-45)
- 29 Porta dati (USB)
- 30 Connettore di uscita VGA





- 31 Sfogo dell'aria (scarico)32 Etichette adesive ID software opzionali
- 33 Sportello blocco di esalazione
- 34 Blocco di esalazione
- 35 Morsetto del blocco di esalazione
- 36 Silenziatore

Configurazione del ventilatore

- "Ispezione sull'uso preliminare" a pagina 42
- "Collegamento del cavo di collegamento equipotenziale" a pagina 42
 - "Collegamento dell'alimentazione elettrica di rete" a pagina 42
 - "Collegamento di alimentazione ausiliario 24 V CC" a pagina 42
 - "Montaggio del silenziatore e del blocco di esalazione" a pagina 43
 - "Collegamenti gas" a pagina 43
 - "Accensione del ventilatore" a pagina 44



11. Configurazione base del ventilatore

In questa sezione viene descritta in dettaglio la configurazione di un ventilatore neonatale SLE6000 in servizio.

11.1 Ispezione sull'uso preliminare

A. Verificare che i sifoni siano vuoti.

Avviso. Se i sifoni sono montati con un tappo di scarico manuale e contengono acqua, svuotarli manualmente l'acqua prima di procedere con la configurazione.

B. Verificare che il filtro del ventilatore posteriore sia privo di polvere.

Nota: se il filtro è sporco, seguire la procedura di pulizia nella sezione di manutenzione a pagina 228.

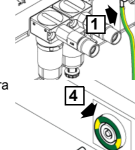
C. Assicurarsi che i coperchi siano intatti e che il ventilatore non mostri segni di usura eccessivi o corrosione nelle parti di metallo visibili.

11.2 Collegamento del cavo di collegamento equipotenziale

Nota: se le linee guida ospedaliere richiedono il collegamento equipotenziale dei dispositivi medici, collegarli come descritto in basso. (Il collegamento equipotenziale comporta la connessione di tutte le parti metalliche senza corrente per formare una zona nella quale non è possibile per questi componenti esposti avere livelli di tensione diversi, il che potrebbe causare scosse ovvero creare una zona con lo stesso potenziale elettrico della messa a terra).

Il ventilatore è montato con un punto di collegamento posizionato sul retro.

Collegare il cavo di collegamento equipotenziale (1) sul retro del nodo (2).



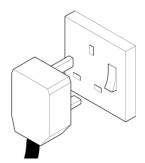
Collegare l'estremità libera del cavo (3) al punto di collegamento equipotenziale (4).

11.3 Collegamento dell'alimentazione elettrica di rete

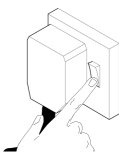
Nota: l'ambiente ospedaliero può fornire prese diverse per i dispositivi medici.

11.3.1 Cavi di alimentazione in base alla specifica IEC/BS 1363/A3

Inserire la spina di alimentazione di rete nella presa.

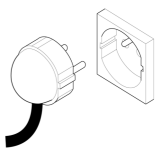


Accendere la corrente



11.3.2 Cavi di alimentazione in base alla specifica Schuko e NEMA

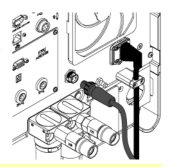
Inserire la spina di alimentazione di rete nella presa.



Nota: cavo Schuko mostrato.

11.4 Collegamento di alimentazione ausiliario 24 V CC

Collegare il cavo da 24 V CC al connettore di ingresso di alimentazione ausiliaria 24 VCC posizionato sul retro del ventilatore.



Avviso: utilizzare esclusivamente un'alimentazione per uso medico da 24 V CC con una corrente nominale di 4 A.

Nota: il cavo elettrico non deve essere disconnesso quando si utilizza l'alimentazione ausiliaria da 24 V CC.

11.4.1 Alimentazione di rete o ausiliaria - spia stato interruttore di accensione

Quando l'alimentazione di rete o ausiliaria non è connessa al ventilatore la spia alogena intorno all'interruttore di accensione sarà spenta.



Quando l'alimentazione di rete o ausiliaria è connessa al ventilatore che è "Spento", la spia alogena intorno all'interruttore di accensione si illuminerà. L'alogeno statico mostra che le batterie interne sono completamente cariche.



Un alogeno lampeggiante mostra che le batterie interne sono parzialmente o completamente scariche e che sono in carica.

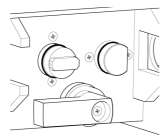


11.5 Montaggio del silenziatore e del blocco di esalazione

Aprire la copertura di accesso al blocco di esalazione.

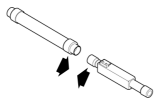


Pulire le porte del gas con alcool.



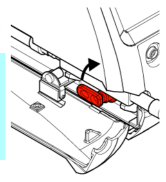
Collegare il silenziatore e il blocco di esalazione insieme.

Le sfere della valvola di scarico indicano il retro del blocco di esalazione.



Nota: assicurarsi che il silenziatore ed il blocco di esalazione siano stati puliti in conformità con le istruzioni di Pulizia e disinfezione di pagina 228. Montare il gruppo sulle porte del gas e il morsetto di fissaggio in posizione.

Nota: l'utente non potrà chiudere la copertura di accesso a meno che il morsetto di fissaggio non sia in posizione.



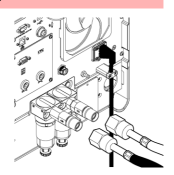
Chiudere il coperchio di accesso.

11.6 Collegamenti gas

Avvertenza. Controllare la condizione dei tubi di alimentazione gas del ventilatore. Non usare tubi che presentano segni di incrinatura, abrasione, attorcigliamento, fissurazione usura eccessiva o invecchiamento. Accertarsi che il tubo dell'aria o dell' O_2 non sia venuto a contatto con olio o grasso.

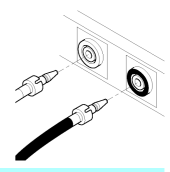
Collegare i tubi di Aria e Ossigeno sul retro di ventilatore.

Assicurarsi che i dadi di fissaggio siano stretti a mano.



Nota: connettori NIST mostrati.

Collegare le sonde ai connettori al muro



Nota: sonde BS mostrate.

11.7 Ventilatore - posizione di paziente e operatore

In una configurazione standard, il ventilatore deve essere posizionato lateralmente all'estremità della testa dell'incubatore/culla.

La posizione dell'operatore è davanti al ventilatore. L'incanalamento del circuito paziente è lasciato a discrezione dell'utente.

Avvertenza. assicurarsi che il sifone sia sempre posizionato sotto il livello del paziente.

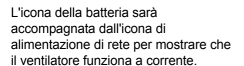
11.8 Accensione del ventilatore

11.8.1 Con alimentazione di rete collegata

Tenere premuto l'interruttore di alimentazione per 3 secondi.

La luce alogena deve essere gialla (fissa o lampeggiante).

La luce alogena diventa verde. Il ventilatore adesso si accenderà ed entrerà in modalità standby.







100%

11.8.2 Senza alimentazione di rete collegata

Tenere premuto l'interruttore di alimentazione per 3 secondi.

La luce alogena deve essere spenta.

La luce alogena diventa verde. Il ventilatore adesso si accenderà ed entrerà in modalità standby.



L'icona della batteria verrà visualizzata per mostrare che l'unità è in funzione con la batteria.



100%

Nota: dopo che l'unità è entrata in modalità Standby, l'utente dovrà riconoscere il messaggio di allarme di guasto alimentazione di rete una volta che gli allarmi Calibra sensore di flusso/Sensore di flusso vengono cancellati.

11.8.3 Con alimentazione CC connessa

Tenere premuto l'interruttore di alimentazione per 3 secondi.

La luce alogena deve essere gialla (fissa o lampeggiante).

La luce alogena diventa in verde. Il ventilatore adesso si accenderà ed entrerà in modalità standby.



L'icona di alimentazione CC comparirà per mostrare che l'unità è in esecuzione a 24 V CC.



11.9 Test funzionale sull'uso preliminare

11.9.1 Accensione per test automatico

Ogni volta che il ventilatore viene acceso, eseguirà un test automatico all'avvio (POST). Con il POST si verifica il corretto funzionamento dell'unità pneumatica. Eventuali problemi verranno presentati dalla macchina che mostra gli allarmi tecnici. Il ventilatore attiva inoltre le componenti visivi e audio del sistema di allarme.

- 1 Accendere l'unità
- Verificare che la barra luminosa superiore passi da Rosso, Giallo e Ciano.
- Werificare se è stato emesso un singolo allarme audio ad alta priorità.

11.9.2 Verifica alimentazione inversa

Guardare l'icona dello stato batteria per vedere lo suo stato di carica.



100%

La capacità nominale va dalla percentuale di 100% completamente carico a 0% completamento scarico.

Se si utilizza il ventilatore senza alimentazione o un'alimentazione da 24 V CC, la seguente è una guida al tempo operativo approssimativo sulla batteria interna.

Il ventilatore funzionerà generalmente per oltre 3 ore con la carica della batteria al 100%, sia in modalità convenzionale che HFO. La durata effettiva della scarica dipenderà dalla condizione della batteria e dalle impostazioni di ventilazione applicate. Fare riferimento all'avviso per un funzionamento sicuro.

Avviso. Quando la fonte di alimentazione interna del ventilatore raggiunge il 25%, l'utente dovrà sottoporre il paziente ad una forma alternativa di ventilazione se la riconnessione dell'alimentazione non è possibile. Al 25% il ventilatore attiva e mostra l'allarme di "Batteria scarica".

11.9.3 Selezione circuito paziente

- 1 Effettuare la configurazione del circuito paziente, in base al capitolo '12. Selezione circuito paziente' a pagina 50.
- 2 Una volta montato il circuito paziente, continuare con uno dei seguenti test
- Doppio lume invasivo sezione di test invasiva'11.9.5 Test funzionale (Doppia sezione invasiva)' a pagina 45.
- Doppio lume non invasivo sezione a doppio lume di test non invasiva '11.9.6 Test funzionale (Sezione doppia non invasiva)' a pagina 46.
- Singolo lume non invasivo
 Sezione a singolo lume di test non invasiva
 '11.9.7 Test funzionale (sezione singola
 non invasiva)' a pagina 46.

11.9.4 Verifiche test prefunzionale

- Controllare che l'umidificatore sia acceso.
 (Per maggiori dettagli, consultare le istruzioni del fabbricante).
- Controllare che la camera di umidificazione sia riempita di acqua sterile appropriata sino al livello indicato.
- Controllare che il connettore di riscaldamento del circuito paziente sia connesso all'umidificatore in modo sicuro. (Per maggiori dettagli, consultare le istruzioni del fabbricante).
- Controllare il circuito paziente, assicurarsi che tutte le connessioni siano ben fissate e che il sifone dell'acqua sia vuoto ed in posizione verticale.
- Controllare che le sonde di temperatura dell'umidificatore siano correttamente inserite nelle porte di monitoraggio del circuito paziente.

11.9.5 Test funzionale (Doppia sezione invasiva)

- 1 Rimuovere il sensore di flusso e il polmone di prova.
- 2 Bloccare il connettore endotracheale.
- 3 Selezionare ed entrare nella modalità CMV.

Nota: se viene montato un circuito da 15 mm, selezionare il circuito paziente da 15 mm.

- 4 Premere "Continua senza sensore di flusso"
- 5 Impostare la soglia di allarme PEEP bassa a -1 mbar.
- 6 Assicurarsi che il ventilatore giri e non ci siano allarmi presenti.
- 7 Assicurarsi che la PIP impostata e la PIP misurata siano entro 1 mbar.
- 8 Assicurarsi che la PEEP impostata e la PEEP misurata siano comprese in 1 mbar.

Nota: se le letture per la fase 7 & 8 sono fuori dalla tolleranza dichiarata, controllare il circuito paziente e verificare di nuovo.

- 9 Scollegare l'alimentazione d'aria.
- 10 Assicurarsi che l'allarme "Nessuna alimentazione d'aria" sia scattato
- 11 Scollegare l'alimentazione di ossigeno.
- 12 Assicurarsi che sia scattato l'allarme "Nessun gas".
- 13 Ricollegare l'alimentazione d'aria.
- 14 Ripristinare il messaggio di allarme PIP bassa.
- 15 Assicurarsi che sia scattato l'allarme "Nessuna alimentazione di ossigeno".
- 16 Ricollegare l'alimentazione di ossigeno.
- 17 Assicurarsi che tutti gli allarmi si cancellino.
- 18 Selezionare ed entrare nella modalità HFOV.
- 19 Impostare un Delta P di 10 mbar.
- 20 Assicurarsi che il ventilatore giri e che non sia presente nessun allarme.
- 21 Assicurarsi che la MAP impostata e la MAP misurata siano entro 1 mbar.

Nota: se la lettura per la fase 21 è fuori dalla tolleranza dichiarata, controllare il circuito paziente e verificare di nuovo.

- 22 Rimuovere la sezione Gas fresco.
- 23 Assicurarsi che sia scattato l'allarme "Perdita gas fresco".
- 24 Bloccare la porta di gas fresco.
- 25 Assicurarsi che sia scattato l'allarme "Gas fresco bloccato".
- 26 Rimontare la sezione Gas fresco. Verificare che tutti gli allarmi si cancellino.
- 27 Ricollegare il sensore di flusso e il cavo del sensore di flusso.
- 28 Calibrare il sensore di flusso.
- 29 Attendere che compaia il testo "Calibrazione completata".
- 30 Rimontare il sensore di flusso e il polmone di prova.
- 31 Scollegare l'alimentazione elettrica di rete.
- 32 Assicurarsi che sia scattato l'allarme "Guasto alimentazione di rete". Verificare che scompaia il simbolo alimentazione di rete.
- 33 Ricollegare l'alimentazione elettrica di rete.
- 34 Assicurarsi che l'allarme "Guasto alimentazione di rete" si annulli. Verificare che scompaia il simbolo alimentazione di rete.
- 35 Ritornare alla modalità standby
- 36 La verifica funzionale adesso è completa.

11.9.6 Test funzionale (Sezione doppia non invasiva)

Nota: la ventilazione non invasiva non richiede l'uso del sensore di flusso. Se il sensore di flusso o il cavo del sensore di flusso sono collegati, disconnetterlo prima di iniziare la verifica funzionale.

- Selezionare e inserire NIPPV D modalità sezione doppia.
- 2 Occludere le cannule.
- 3 Impostare la soglia di allarme PEEP bassa a -1 mbar.
- 4 Assicurarsi che il ventilatore giri e non ci siano allarmi presenti.
- 5 Assicurarsi che la PIP impostata e la PIP misurata siano entro 1 mbar.
- 6 Assicurarsi che la PEEP impostata e la PEEP misurata siano comprese in 1 mbar.

Nota: se le letture per la fase 5 & 6 sono fuori dalla tolleranza dichiarata, controllare il circuito paziente e verificare di nuovo.

- 7 Scollegare l'alimentazione d'aria.
- 8 Assicurarsi che l'allarme "Nessuna alimentazione d'aria" sia scattato.
- 9 Scollegare l'alimentazione di ossigeno.
- 10 Assicurarsi che sia scattato l'allarme "Nessun gas".
- 11 Ricollegare l'alimentazione d'aria.
- 12 Ripristinare il messaggio di allarme PIP bassa.
- 13 Assicurarsi che sia scattato l'allarme "Nessuna alimentazione di ossigeno".
- 14 Ricollegare l'alimentazione di ossigeno.
- 15 Assicurarsi che tutti gli allarmi si cancellino.
- 16 Rimuovere la sezione Gas fresco.
- 17 Assicurarsi che sia scattato l'allarme "Perdita gas fresco".
- 18 Bloccare la porta di gas fresco.
- 19 Assicurarsi che sia scattato l'allarme "Gas fresco bloccato".
- 20 Rimontare la sezione Gas fresco. Verificare che tutti gli allarmi si cancellino.
- 21 Selezionare e inserire NHFOV modalità sezione doppia.
- 22 Impostare un Delta P di 10 mbar.
- 23 Assicurarsi che il ventilatore giri e non siano presenti allarmi. Assicurarsi che il MAP impostato e la MAP misurata siano entro 1 mbar.

Nota: se la lettura per la fase 23 è fuori dalla tolleranza dichiarata, controllare il circuito paziente e verificare di nuovo.

- 24 Scollegare l'alimentazione elettrica di rete.
- 25 Assicurarsi che sia scattato l'allarme "Guasto alimentazione di rete". Verificare che scompaia il simbolo alimentazione di rete.
- 26 Ricollegare l'alimentazione elettrica di rete.
- 27 Assicurarsi che l'allarme "Guasto alimentazione di rete" si annulli. Verificare che scompaia il simbolo alimentazione di rete.
- 28 Ritornare alla modalità standby
- 29 La verifica funzionale adesso è completa.

11.9.7 Test funzionale (sezione singola non invasiva)

Nota: la ventilazione non invasiva non richiede l'uso del sensore di flusso. Se il sensore di flusso o il cavo del sensore di flusso sono collegati, disconnetterlo prima di iniziare la verifica funzionale.

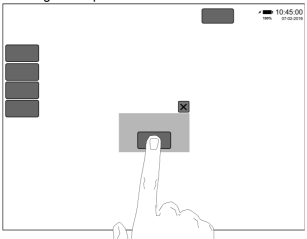
- 1 Selezionare ed entrare nella modalità della sezione singola nCPAP.
- 2 Occludere le cannule
- 3 Impostare il controllo CPAP a 5 mbar
- 4 Assicurarsi che il CPAP impostato e il CPAP misurato siano entro 1 mbar.
- 5 Scollegare l'alimentazione d'aria.
- 6 Assicurarsi che l'allarme "Nessuna alimentazione d'aria" sia scattato.
- 7 Scollegare l'alimentazione di ossigeno.
- 8 Assicurarsi che sia scattato l'allarme "Nessun gas".
- 9 Ricollegare l'alimentazione d'aria.
- 10 Ripristinare il messaggio di allarme PIP bassa.
- 11 Assicurarsi che sia scattato l'allarme "Nessuna alimentazione di ossigeno".
- 12 Ricollegare l'alimentazione di ossigeno.
- 13 Assicurarsi che tutti gli allarmi si cancellino.
- 14 Rimuovere la sezione Gas fresco.
- 15 Assicurarsi che l'allarme "bassa pressione" sia stato scattato.
- 16 Bloccare la porta di gas fresco.
- 17 Assicurarsi che sia scattato l'allarme "Gas fresco bloccato".
- 18 Rimontare la sezione Gas fresco. Verificare che tutti gli allarmi si cancellino.
- 19 Scollegare l'alimentazione elettrica di rete.
- 20 Assicurarsi che sia scattato l'allarme "Guasto alimentazione di rete". Verificare che scompaia il simbolo alimentazione di rete.
- 21 Ricollegare l'alimentazione elettrica di rete.
- 22 Assicurarsi che l'allarme "Guasto alimentazione di rete" si annulli. Verificare che scompaia il simbolo alimentazione di rete.
- 23 Ritornare alla modalità standby
- 24 La verifica funzionale adesso è completa.

11.10 Spegnimento del ventilatore

Al completamento della sessione, l'utente deve entrare in modalità standby.

Tenere premuto il pulsante di alimentazione per 2 secondi.

Il pannello informativo sarà sostituito dalla finestra di dialogo e dal pulsante di arresto.



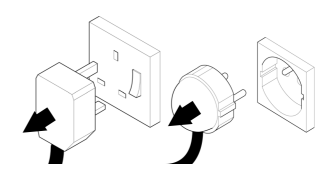
Nota: la finestra di dialogo di arresto si chiuderà tra 10 secondi se non vengono intraprese azioni.

L'utente dovrà premere di nuovo momentaneamente l'interruttore di alimentazione per annullare l'allarme sonoro "Mancanza di alimentazione".

Avvertenza: se l'allarme audio mancanza di alimentazione non parte, portare il ventilatore in assistenza e chiedere la riparazione dell'unità.

11.10.1 Isolamento dall'alimentazione di rete

Per isolare il ventilatore dall'alimentazione di rete, rimuovere la spina.



Avvertenza: assicurarsi che il ventilatore sia posizionato in modo tale che non sia difficile effettuare la disconnessione del dispositivo.

Pagina lasciata intenzionalmente vuota.					

Selezione circuito paziente

Vedere "Montaggio del circuito paziente BC6188 (Ø 10 mm) o BC6198 (Ø 15 mm)" a pagina 50.

Vedere "Montaggio del circuito paziente BC6188/DHW" a pagina 54.

Vedere "Modifica dei circuiti BC6188 o BC6188/DHW per una ventilazione a sezione doppia non invasiva." a pagina 57.

Vedere "Modifica dei circuiti BC6188 o BC6188/DHW per ventilazione della sezione singola non invasiva." a pagina 58.



12. Selezione circuito paziente

Il ventilatore SLE6000 presenta tre circuiti pazienti che sono approvati per l'uso.

BC6188 Circuito di respirazione neonatale/ pediatrico monouso – tubo da 10 mm, cavo singolo riscaldato. (Convenzionale e HFOV)

BC6188/DHW Circuito di respirazione neonatale/ pediatrico – tubo da 10/15 mm, cavo riscaldato doppio. (Convenzionale e HFOV)

BC6198 Circuito di respirazione pediatrico monouso – tubo da 15 mm. (Uso solo convenzionale).

12.1 Tipo di ventilazione

12.1.1 Invasiva

È consigliata per i pazienti che richiedono volumi correnti inferiori a 50 ml da utilizzare con i circuiti pazienti **BC6188** o **BC6188/DHW** per la ventilazione convenzionale e oscillatoria.

È consigliata per i pazienti che richiedono volumi correnti superiori a 50 ml da utilizzare con i circuiti pazienti **BC6188** o BC6188/DHW per la ventilazione convenzionale e oscillatoria.

12.1.2 Non invasiva (sezione doppia)

Utilizzare:

BC6188

BC6188/DHW

Vedere "Modifica dei circuiti BC6188 o BC6188/ DHW per una ventilazione a sezione doppia non invasiva." a pagina 57.

12.1.3 Non invasiva (sezione singola)

Uso

BC6188.

BC6188/DHW

Vedere "Modifica dei circuiti BC6188 o BC6188/ DHW per ventilazione della sezione singola non invasiva." a pagina 58.

12.1.4 Alti flussi non invasivi (singolo lume) Uso

BC6188.

BC6188/DHW

Vedere "Modifica dei circuiti BC6188 o BC6188/ DHW per Alti flussi - Singolo lume non invasiva." a pagina 61.

12.1.4.1 Selezione circuito paziente

Il pannello della modalità invasiva contiene due pulsanti che consentono all'utente di selezionare circuiti pazienti con diametro compreso tra 10 mm e 15 mm.

Nota: la selezione dei circuiti pazienti da 15 m è disponibile solo per la ventilazione invasiva. Passando alla ventilazione non invasiva si selezionano automaticamente i circuiti paziente da 10 mm.

Circuito paziente 10 mm



15 mm



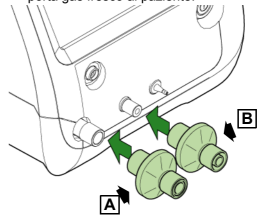
12.2 Montaggio del circuito paziente BC6188 (Ø 10 mm) o BC6198 (Ø 15 mm)

Le seguenti istruzioni coprono il montaggio del circuito paziente BC6188 con \varnothing da 10 mm (Neonatale) e del circuito paziente BC6198 da \varnothing 15 mm (pediatrico). Entrambi sono circuiti a sezione singola riscaldata.

12.2.1 Filtri batterici

Avviso: è necessario l'uso di filtri antibatterici tra la porta del gas fresco e la linea di alimentazione dell'umidificatore e il blocco di esalazione ed il ramo espiratorio del circuito.

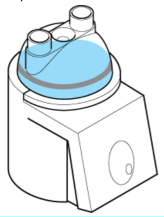
- 1 Montare il filtro antibatterici monouso (A) sulla porta di scarico.
- 2 Montare il filtro antibatterici monouso (B) sulla porta gas fresco al paziente.



Fare riferimento al catalogo dei prodotti di consumo o al sito Web SLE per i pezzi di ricambio.

12.2.2 Camera di umidificazione

Assicurarsi che la camera sia montata in modo sicuro sull'umidificatore e riempita con il livello corretto di acqua sterile.



Nota: queste istruzioni sono illustrate con una camera di umidificazione monouso standard.

È possibile usare le camere di riempimento automatico e riutilizzabili. Le camere riutilizzabili richiederanno l'uso di un adattatore per la fornitura di gas fresco.

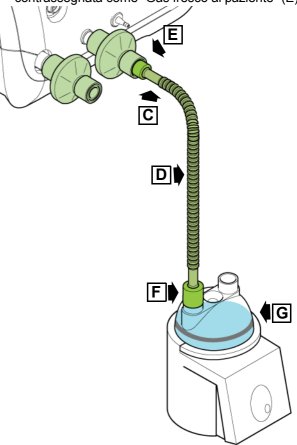
Nota: fare riferimento al manuale utente dell'umidificatore per avvertenze, avvisi e istruzioni operative.

Fare riferimento alle istruzioni del circuito paziente per l'uso, le avvertenze, gli avvisi e le istruzioni operative.

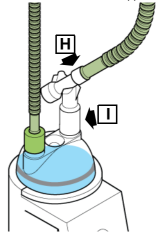
1 Rimuovere la custodia protettiva dal circuito paziente.

Nota: il circuito BC6188 non è fornito di camera di umidificazione (G).

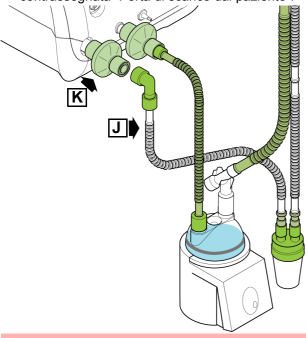
2 Collegare l'estremità femmina da 15 mm (C) della linea di alimentazione del gas fresco (D) al filtro antibatterici montato sulla porta del ventilatore contrassegnata come "Gas fresco al paziente" (E).



- 3 Collegare l'estremità libera (F) della linea di alimentazione del gas fresco (D) a una delle porte della camera di umidificazione (G).
- 4 La sezione rimanente del circuito è montata.
- 5 Collegare la sezione riscaldata (H) alla porta libera della camera di umidificazione (I).

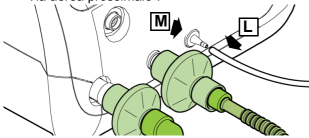


6 Collegare la sezione di espirazione (J) al filtro antibatterici montato sulla porta (K) contrassegnata "Porta di scarico dal paziente".



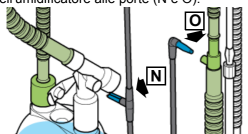
Avvertenza. Assicurarsi che il sifone dell'acqua sia sempre posizionato al di sotto del livello.

7 Collegare la linea prossimale delle vie respiratorie (L) alla porta (M) contrassegnata "Via aerea prossimale".

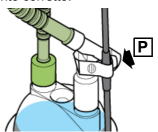


12.2.3 Montaggio delle sonde di temperatura sul circuito paziente BC6188

8 Collegare le sonde di temperatura dell'umidificatore alle porte (N e O).

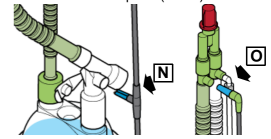


9 Assicurarsi che il fermo (P) sia posizionato sulla sonda di temperatura per garantire l'orientamento corretto.

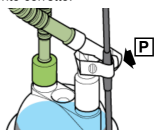


12.2.4 Montaggio delle sonde di temperatura sul circuito paziente BC6198

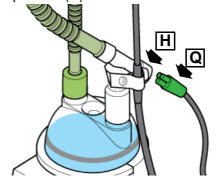
10 Collegare le sonde di temperatura dell'umidificatore alle porte (N e O).



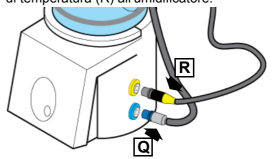
11 Assicurarsi che il fermo (P) sia posizionato sulla sonda di temperatura per garantire l'orientamento corretto.



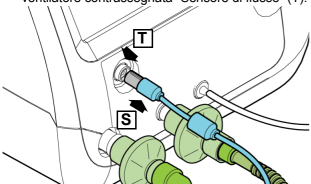
12 Collegare il cavo per riscaldatore dell'umidificatore (Q) alla porta sulla sezione inspiratoria (H).



13 Collegare il cavo del riscaldatore (Q) e le sonde di temperatura (R) all'umidificatore.



14 Collegare il cavo del sensore di flusso (S) al connettore elettrico sulla parte anteriore del ventilatore contrassegnata "Sensore di flusso" (T).



15 Collegare il cavo del sensore di flusso al sensore di flusso stesso. Assicurarsi che la guida del connettore del cavo si adatti all'incavo inferiore del connettore del sensore di flusso.



Nota: se il circuito paziente viene montato con il ventilatore spento, saltare le fasi 16 e 20.

- 16 Il ventilatore invierà l'allarme calibra sensore di flusso. Premere il pulsante "Calibra" nella barra delle informazioni per attivare il pannello del sensore o premere il pulsante "Utenze" o il pulsante "Calibrazione ed Utenze".
- 17 Occludere il sensore per impedire qualsiasi flusso attraverso i fili del dispositivo

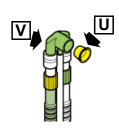


Avviso: per evitare la contaminazione del sensore di flusso, utilizzare i guanti quando si effettua la calibrazione.

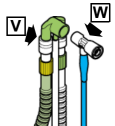
- 18 Premere il pulsante Avvia calibrazione e il testo "Calibrazione in corso..." verrà visualizzato sopra il pulsante
- 19 Una volta che le calibrazioni hanno superato il test, comparirà "Calibrazione completa".
- 20 Il sensore di flusso adesso è calibrato.

12.2.5 Montaggio del sensore di flusso sul circuito paziente BC6188

21 Rimuovere il coperchio antipolvere (U) dal collettore endotracheale (V).



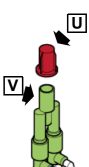
- 22 Inserire il sensore di flusso (W) nel collettore endotracheale (V).
- 23 Il circuito paziente adesso è pronto per l'uso.



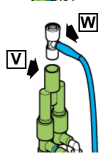
Nota: l'applicazione del tubo endotracheale non è trattata in questo manuale.

12.2.6 Montaggio del sensore di flusso sul circuito paziente BC6198

24 Rimuovere il coperchio antipolvere (U) dal collettore endotracheale (V).



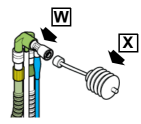
- 25 Inserire il sensore di flusso (W) nel collettore endotracheale (V).
- 26 Il circuito paziente adesso è pronto per l'uso.



Nota: l'applicazione del tubo endotracheale non è trattata in questo manuale.

12.2.7 Montaggio del polmone di prova

Una volta montato il circuito paziente, collegare il polmone di prova (X) al sensore di flusso (W). Il circuito è pronto per il preliminare test funzionale di uso.



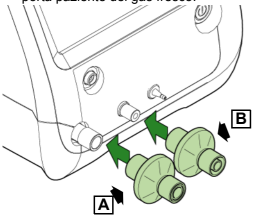
12.3 Montaggio del circuito paziente BC6188/DHW

Le seguenti istruzioni coprono il montaggio del circuito paziente BC6188/DHW con Ø da 10 mm (Neonatale), un circuito riscaldato a doppia sezione.

12.3.1 Filtri batterici

Avviso: è necessario l'uso di filtri antibatterici tra la porta del gas fresco e la linea di alimentazione dell'umidificatore e il blocco di esalazione ed I ramo espiratorio del circuito.

- 1 Montare il filtro antibatterico monouso (A) sulla porta di scarico.
- 2 Montare il filtro antibatterico monouso (B) sulla porta paziente del gas fresco.



Fare riferimento al catalogo dei prodotti di consumo o al sito Web SLE per i pezzi di ricambio.

12.3.2 Camera di umidificazione

Assicurarsi che la camera sia montata in modo sicuro sull'umidificatore e riempita con il livello corretto di acqua sterile.

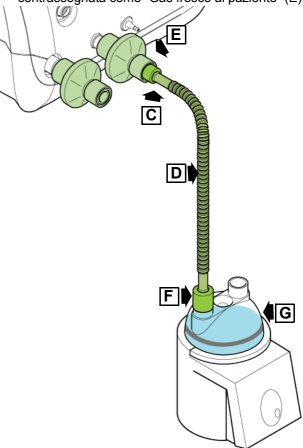


Nota: fare riferimento al manuale utente dell'umidificatore per avvertenze, avvisi e istruzioni operative.

Fare riferimento alle istruzioni del circuito paziente per l'uso, le avvertenze, gli avvisi e le istruzioni operative.

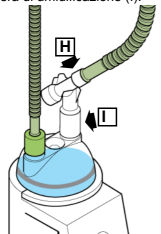
Note: questa configurazione richiede un cavo per riscaldatore doppio.

- 1 Rimuovere la custodia protettiva dal circuito paziente.
- 2 Collegare l'estremità femmina da 15 mm (C) della linea di alimentazione del gas fresco (D) al filtro antibatterico montato sulla porta del ventilatore contrassegnata come "Gas fresco al paziente" (E).

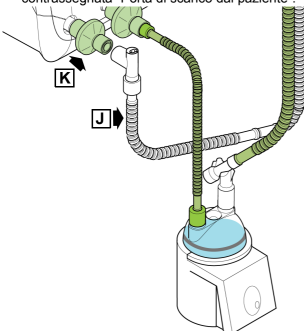


- 3 Collegare l'estremità libera (F) della linea di alimentazione del gas fresco (D) a una delle porte della camera di umidificazione (G).
- 4 La sezione rimanente del circuito è montata.

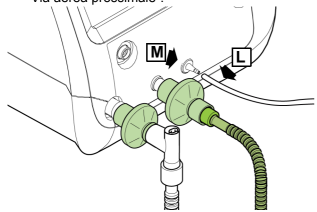
5 Collegare la sezione riscaldata (H) alla porta libera della camera di umidificazione (I).



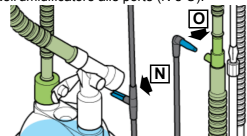
6 Collegare la sezione di esalazione (J) al filtro antibatterico montato sulla porta (K) contrassegnata "Porta di scarico dal paziente".



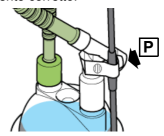
7 Collegare la linea prossimale delle vie respiratorie (L) alla porta (M) contrassegnata "Via aerea prossimale".



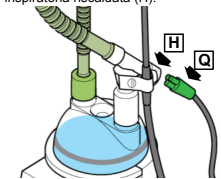
8 Collegare le sonde di temperatura dell'umidificatore alle porte (N e O).



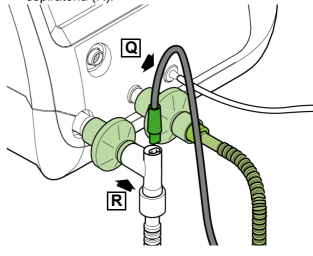
9 Assicurarsi che il fermo (P) sia posizionato sulla sonda di temperatura per garantire l'orientamento corretto.



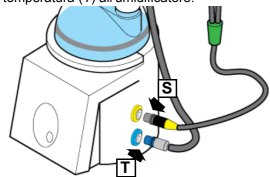
10 Collegare il cavo del riscaldatore della sezione inspiratoria alla porta (Q) sulla sezione inspiratoria riscaldata (H).



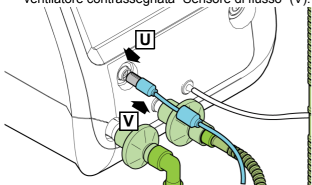
11 Collegare il cavo del riscaldatore della sezione espiratoria (Q) alla porta sulla sezione espiratoria (R).



12 Collegare il cavo del riscaldatore (S) e le sonde di temperatura (T) all'umidificatore.



13 Collegare il cavo del sensore di flusso (U) al connettore elettrico sulla parte anteriore del ventilatore contrassegnata "Sensore di flusso" (V).



14 Collegare il cavo al sensore di flusso stesso. Assicurarsi che la guida del connettore del cavo si adatti all'incavo inferiore del connettore del sensore di flusso.



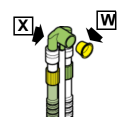
Nota: se il circuito paziente viene montato con il ventilatore spento, saltare le fasi 15 e 19.

- 15 Il ventilatore invierà l'allarme calibra sensore di flusso. Premere il pulsante "Calibra" nella barra delle informazioni per attivare il pannello del sensore o premere il pulsante "Utenze" o il pulsante "Calibrazione ed Utenze".
- 16 Occludere il sensore per impedire qualsiasi flusso attraverso i fili del dispositivo.

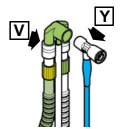


Avviso: per evitare la contaminazione del sensore di flusso, utilizzare i guanti quando si effettua la calibrazione.

- 17 Premere il pulsante Avvia calibrazione e il testo "Calibrazione in corso..." verrà visualizzato sopra il pulsante
- 18 Una volta che le calibrazioni hanno superato il test, comparirà "Calibrazione completa".
- 19 Il sensore di flusso adesso è calibrato.
- 20 Rimuovere il coperchio antipolvere (W) dal collettore endotracheale (X).



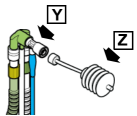
- 21 Inserire il sensore di flusso (Y) nel collettore endotracheale (V).
- 22 Il circuito paziente adesso è pronto per l'uso.



Nota: l'applicazione del tubo endotracheale non è trattata in questo manuale.

12.3.3 Montaggio del polmone di prova

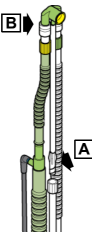
Una volta montato il circuito paziente, collegare il polmone di prova (Z) al sensore di flusso (Y). Il circuito è pronto per il test preliminare test funzionale d'uso.



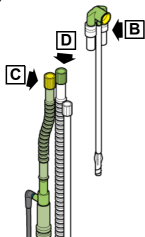
12.4 Modifica dei circuiti BC6188 o BC6188/DHW per una ventilazione a sezione doppia non invasiva.

Nota: il sensore di flusso ed il suo cavo non sono necessari per questa impostazione.

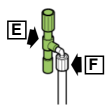
- 1 Montare il circuito paziente BC6188 seguendo le indicazioni sezione 12.2 a pagina 50 o il circuito paziente BC6188/DHW sezione 12.3 a pagina 54.
- 2 Scollegare la linea prossimale delle vie respiratorie (A) dal collettore endotracheale (B).



3 Scollegare il collettore endotracheale (B) dalla sezione inspiratoria (C) e dalla sezione espiratoria (D).

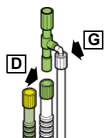


4 Rimuovere l'adattatore luer (E) dalla custodia accessoria fornita con il circuito.



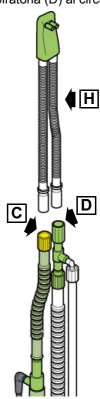
5 Collegare la linea prossimale delle vie respiratorie (F) all'adattatore.

6 Inserire l'adattatore (G) nella sezione espiratoria (D).



12.4.1 Montaggio di un generatore nCPAP a doppia sezione

- 7 Rimuovere il generatore nCPAP (H) dalla confezione.
- 8 Collegare il generatore alla sezione inspiratoria (C) e la sezione espiratoria (D) al circuito paziente.



Nota: l'applicazione delle cannule/maschera non è descritta in questo manuale. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso fornite con il generatore nCPAP.

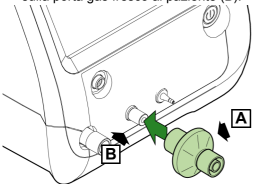
12.5 Modifica dei circuiti BC6188 o BC6188/DHW per ventilazione della sezione singola non invasiva.

Nota: il sensore di flusso ed il suo cavo non sono necessari per questa impostazione.

12.5.1 Filtri batterici

Avviso: è necessario l'uso di filtri batterico tra la porta del gas fresco e la linea di alimentazione dell'umidificatore e il blocco di esalazione ed il ramo espiratorio del circuito.

1 Montare il filtro antibatterico monouso della (A) sulla porta gas fresco al paziente (B).



Fare riferimento al catalogo dei prodotti di consumo o al sito Web SLE per i pezzi di ricambio.

12.5.2 Camera di umidificazione

Assicurarsi che la camera sia montata in modo sicuro sull'umidificatore e riempita con il livello corretto di acqua sterile.



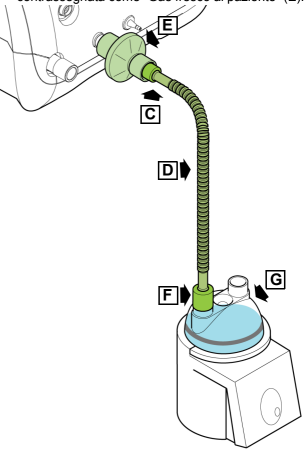
Nota: fare riferimento al manuale utente dell'umidificatore per avvertenze, avvisi e istruzioni operative.

Fare riferimento alle istruzioni del circuito paziente per l'uso, le avvertenze, gli avvisi e le istruzioni operative.

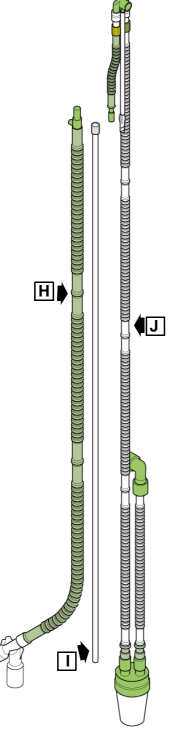
1 Rimuovere il circuito paziente dalla custodia protettiva.

Nota: il circuito BC6188 non è fornito di camera di umidificazione (G).

2 Collegare l'estremità femmina da 15 mm (C) della linea di alimentazione del gas fresco (D) al filtro antibatterico montato sulla porta del ventilatore contrassegnata come "Gas fresco al paziente" (E).

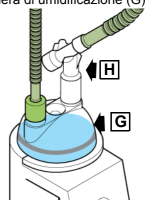


3 Collegare l'estremità libera (F) della linea di alimentazione del gas fresco (D) a una delle porte della camera di umidificazione (G). 4 Scollegare la sezione inspiratoria (H) dal circuito nella porta della sonda di temperatura e la linea prossimale delle vie respiratoria (I) dal collettore endotracheale svitando il connettore luer.

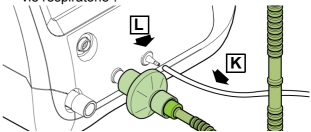


5 Rimettere la parte rimanente del circuito (J) di nuovo nella confezione originale.

6 Collegare la sezione riscaldata (H) alla porta libera della camera di umidificazione (G).

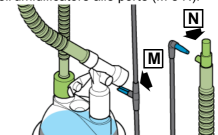


7 Collegare la linea prossimale delle vie respiratorie (K) al filtro antibatterico montato sulla porta (L) contrassegnata "Linea prossimale vie respiratorie".



12.5.3 Montaggio delle sonde di temperatura

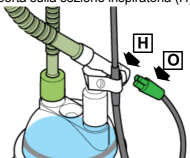
8 Collegare le sonde di temperatura dell'umidificatore alle porte (M e N).



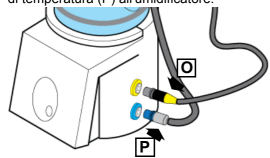
9 Assicurarsi che il fermo (O) sia posizionato sulla sonda di temperatura per garantire l'orientamento corretto.



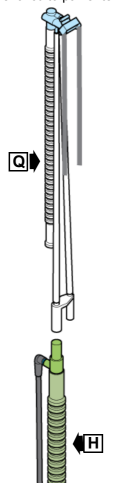
10 Collegare il cavo del riscaldatore umidificatore (O) alla porta sulla sezione inspiratoria (H).



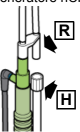
11 Collegare il cavo del riscaldatore (O) e le sonde di temperatura (P) all'umidificatore.



- 12.5.4 Montaggio di un generatore nCPAP a sezione singola.
- 12 Rimuovere il generatore nCPAP (Q) dalla confezione.
- 13 Collegare il generatore alla sezione (H) inspiratoria del circuito paziente.



14 Collegare la linea prossimale vie respiratoria (I) alla porta della linea di monitoraggio della pressione (R) sul generatore nCPAP.



Nota: l'applicazione delle cannule/maschera non è descritta in questo manuale. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso fornite con il generatore nCPAP.

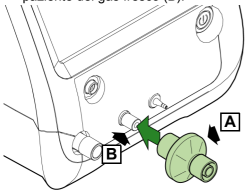
12.6 Modifica dei circuiti BC6188 o BC6188/DHW per Alti flussi -Singolo lume non invasiva.

Nota: il sensore di flusso ed il suo cavo non sono necessari per questa impostazione.

12.6.1 Filtri batterici

Avviso: è necessario l'uso di filtri batterici tra la porta del gas fresco e la linea di alimentazione dell'umidificatore e il blocco di esalazione ed il ramo espiratorio del circuito paziente.

 Montare il filtro antibatterico (A) sulla porta paziente del gas fresco (B).



Fare riferimento al catalogo dei prodotti di consumo o al sito Web SLE per i pezzi di ricambio.

12.6.2 Camera di umidificazione

Assicurarsi che la camera sia montata in modo sicuro sull'umidificatore e riempita con il livello corretto di acqua sterile.



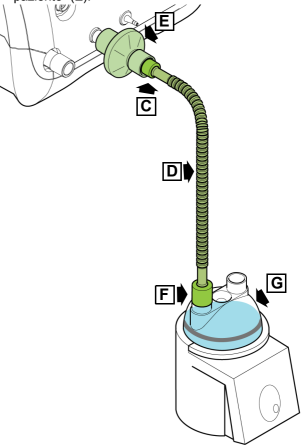
Nota: fare riferimento al manuale utente dell'umidificatore per avvertenze, avvisi e istruzioni operative.

Fare riferimento alle istruzioni del circuito paziente per l'uso, le avvertenze, gli avvisi e le istruzioni operative.

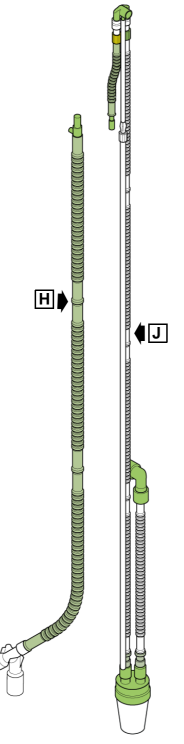
1 Rimuovere il circuito paziente dalla custodia protettiva.

Nota: il circuito BC6188 non è fornito di camera di umidificazione (G).

2 Collegare l'estremità femmina da 15 mm (C) della linea di alimentazione del gas fresco (D) al filtro antibatterico monouso montato sulla porta del ventilatore contrassegnata come "Gas fresco al paziente" (E).

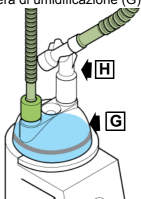


3 Collegare l'estremità libera (F) della linea di alimentazione del gas fresco (D) a una delle porte della camera di umidificazione (G). 4 Scollegare la sezione inspiratoria (H) dal circuito nella porta della sonda di temperatura.



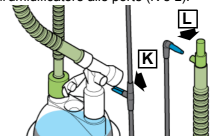
5 Rimettere la parte rimanente del circuito (J) di nuovo nella confezione originale.

6 Collegare la sezione riscaldata (H) alla porta libera della camera di umidificazione (G).



12.6.3 Montaggio delle sonde di temperatura

7 Collegare le sonde di temperatura dell'umidificatore alle porte (K e L).



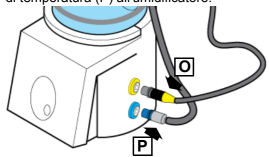
8 Assicurarsi che il fermo (M) sia posizionato sulla sonda di temperatura per garantire l'orientamento corretto.



9 Collegare il cavo del riscaldatore umidificatore (N) alla porta sulla sezione inspiratoria (H).



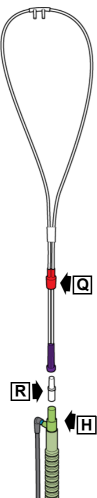
10 Collegare il cavo del riscaldatore (O) e le sonde di temperatura (P) all'umidificatore.



12.6.4 Montaggio di una cannula nasale per ossigenoterapia.

Nota: l'utente dovrà utilizzare l'adattatore del circuito paziente N4318 (R) per terapia O_2 per collegare la cannula al circuito paziente.

- 11 Rimuoverlo (Q) dalla confezione.
- 12 Collegare la cannula alla sezione inspiratoria (H) del circuito paziente utilizzando l'adattatore (R).



Nota: l'applicazione della cannula non è descritta in questo manuale. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso fornite con la cannula. Avviso: selezionare la misura corretta della cannula nasale, il diametro esterno della cannula deve essere circa la metà del diametro delle narici del neonato.

Pagina lasciata intenzionalmente vuota.					

Ventilazione - Invasiva

"CPAP" a pagina 66 CORE

V2.0

"CMV" a pagina 68



"PTV" a pagina 70



"PSV" a pagina 72



"SIMV" a pagina 74



"HFOV" a pagina 76



"HFOV+CMV" a pagina 78

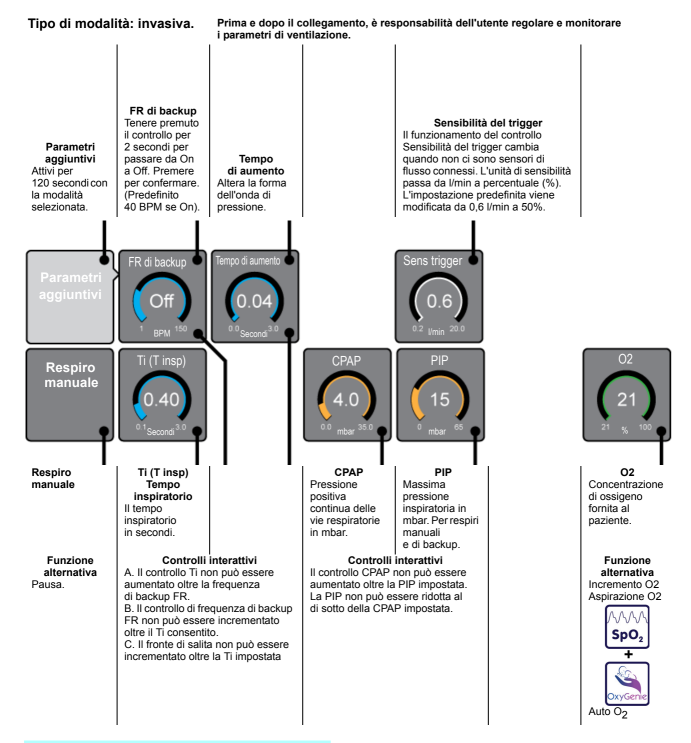




13. Ventilazione - Invasiva

13.1 CPAP



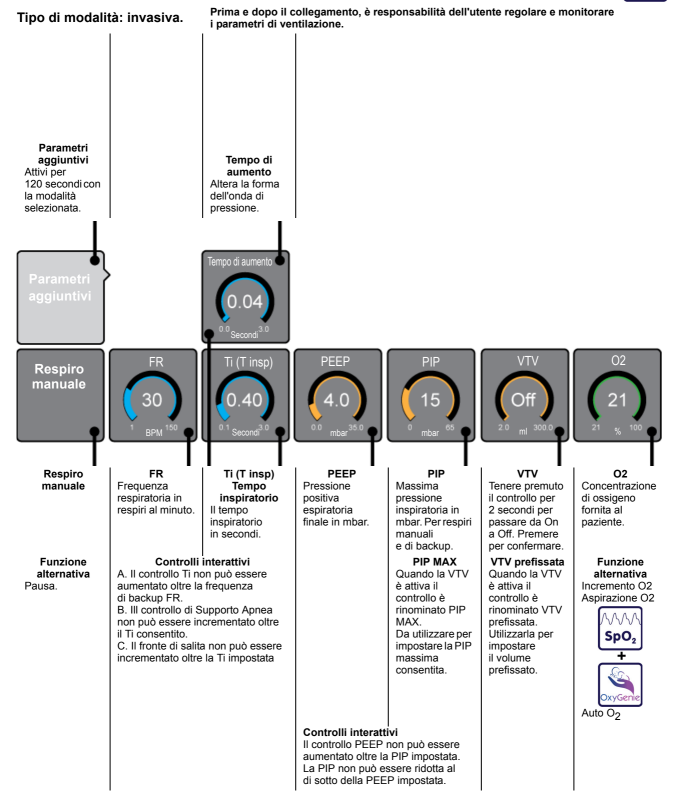


Nota. I valori in alto sono mostrati in base alle impostazioni predefinite di fabbrica.

CPAP FR Soglia massima soglie di impostata. allarme (Soglie invisibili) Nome allarme: predefinite BPM troppo alta. Vte Vmin Apnea Soglie minime Soglie minime Limite tempo e massime e massime massimo impostato impostate. impostate. per Apnea. (Soglie invisibili) (Soglie invisibili) Può essere Nome allarme Álto: Nome allarme Alto: impostato su Off Volume corrente Volume minuto (Vedere avvertenza Perdita oltre la soglia sopra la soglia in basso) **O2%** Imposta soglia di superiore superiore (Soglie invisibili) Soglia massima perdita percentuale Nome allarme Nome allarme Nome allarme: impostata. massima. (Soglie invisibili) Periodo tra le (Soglie invisibili) Basso: Basso: Volume corrente Volume minuto azioni ventilatorie Nome allarme: Nome allarme: sotto la soglia sotto la soglia oltre i limiti O2 oltre il limite Elevata perdita inferiore. inferiore. di apnea. impostato. al paziente. Perdita Vte O2 (%) Vmin (BPM) (ml) (%) 30,0 18,00 35 60 100 00,0 **Apnea** (secondi) 15 SpO2 (%) PIP **CPAP** etCO2 PR (mbar) (min) (mbar) (mmHg) 50 180 99 20 88 Avvertenza: PIP **CPAP** Soglie minime ventilazione Soglie minime con allarme di e massime e massime SpO, CO, SpO₂ apnea "OFF" impostate. impostate. Nome allarme Alto: Nome allarme Alto: Quando etCO₂ SpO₂ PR quest'allarme PIP troppo alta PEEP troppo alta Soglie etCO₂ Soglie di pulsazioni Soglie SpO₂ impostato su "OFF", l'utente (Soglia visibile) (Soglia invisibile) minime e massime minime e massime minime e massime Nome allarme Nome allarme impostate. impostate. deve usare un impostate. Basso: Basso: Attive solo con Attive solo quando Attive solo con Pressione sotto metodo PIP troppo bassa il modulo SpO_2 il modulo etCO2 (Soglia invisibile). il modulo SpO₂ alternativo per la soglia bassa collegato. è collegato. collegato. la rilevazione (Soglia visibile). degli episodi di apnea.

13.2 CMV



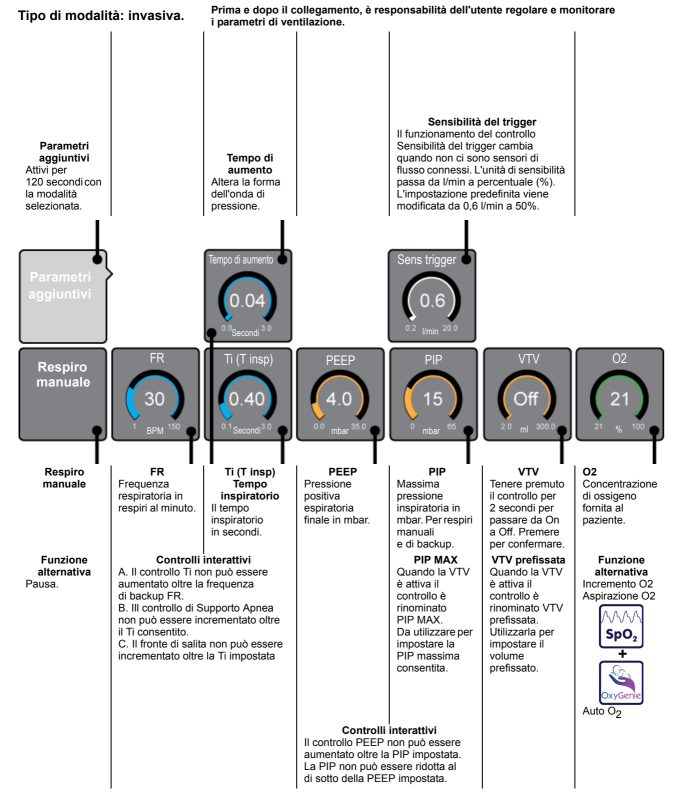


Nota. I valori in alto sono mostrati in base alle impostazioni predefinite di fabbrica.

CMV soglie di allarme predefinite Vte Soglie minime Vmin e massime Soglie minime impostate. e massime (Soglie invisibili) impostate. (Soglie invisibili) Nome allarme Alto: Nome allarme Alto: Volume corrente **Perdita** oltre la soglia Volume minuto **O2**% Imposta soglia di superiore sopra la soglia alta. Soglia massima perdita percentuale Nome allarme Nome allarme impostata. massima. Basso: (Soglie invisibili) (Soglie invisibili) Basso: Volume corrente Volume minuto Nome allarme: Nome allarme: sotto la soglia sotto la soglia O2 oltre il limite Elevata perdita inferiore. bassa. impostato. al paziente. Perdita Vte 02 Vmin (ml) (%) (l) (%) 30,0 18,00 35 60 00,0 PIP **PEEP** etCO2 SpO₂ PR (%) (mbar) (mbar) (mmHg) (min) 99 180 88 20 PIP **PEEP** Soglie minime Soglie minime e massime e massime CO₂ SpO, SpO. impostate. impostate. Nome allarme Alto: Nome allarme Alto: etCO₂ SpO₂ PR PIP troppo alta PEEP troppo alta Soglie di pulsazioni Soglie etCO₂ Soglie SpO₂ (Soglia invisibile) (Soglia visibile) minime e massime minime e massime minime e massime Nome allarme Nome allarme impostate. impostate. impostate. Basso: Basso: Attive solo quando Attive solo con Attive solo con PIP troppo bassa Pressione sotto il modulo SpO_2 il modulo etCO₂ il modulo SpO₂ (Soglia invisibile). la soglia bassa è collegato. collegato. collegato. (Soglia visibile).

13.3 PTV



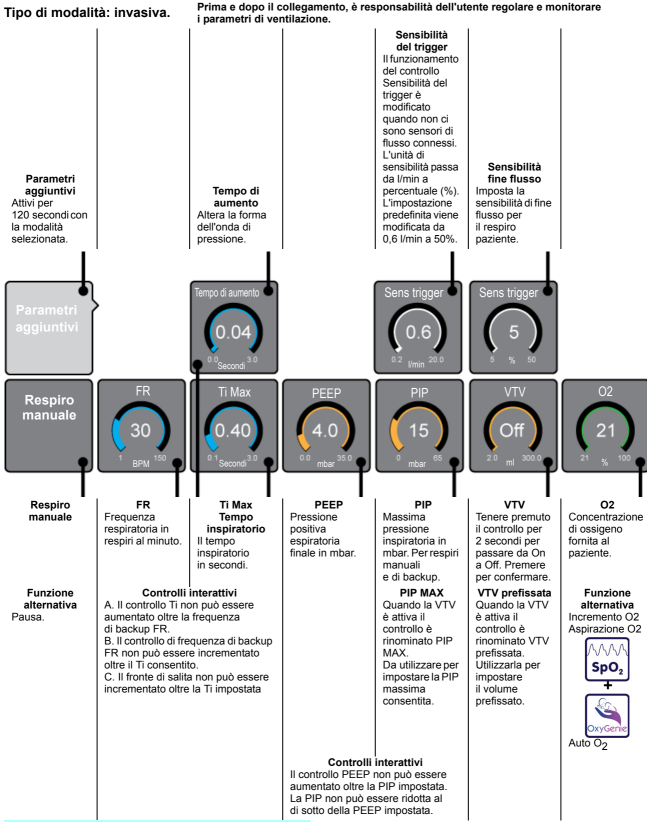


Nota. I valori in alto sono mostrati in base alle impostazioni predefinite di fabbrica.

PTV FR Soglia massima soglie di impostata. allarme (Soglie invisibili) Nome allarme: predefinite BPM troppo alta Vte Apnea Vmin Limite tempo Soglie minime Soglie minime e massime e massime massimo impostato per Apnea. impostate. impostate. (Soglie invisibili) (Soglie invisibili) Impostato su Off Nome allarme Álto: Nome allarme Álto: come predefinito Volume corrente Volume minuto (Vedere avvertenza Perdita oltre la soglia oltre la soaglia in basso) **O2%** Imposta soglia di (Soglie invisibili) superiore superiore. Soglia massima perdita percentuale Nome allarme Nome allarme Nome allarme: impostata. massima. Basso: Basso: Periodo tra le (Soglie invisibili) (Soglie invisibili) Volume corrente Volume minuto azioni ventilatorie Nome allarme: Nome allarme: sotto la soglia sotto la soglia oltre i limiti O2 oltre il limite Elevata perdita inferiore. inferiore. di apnea. impostato. al paziente. O2 (%) Vte Vmin Perdita (BPM) (ml) **(I)** (%) 30,0 18,00 35 100 **Apnea** (secondi) SpO2 (%) PIP **PEEP** etCO2 PR (mbar) (mmHg) (min) (mbar) 7,0 50 180 99 20 88 100 Avvertenza: PIP **PEEP** Soglie minime ventilazione Soglie minime con allarme di e massime e massime CO₂ SpO, SpO, apnea "OFF" impostate. impostate. Avvertenza: Nome allarme Alto: Nome allarme Alto: etCO₂ SpO₂ PR PEEP troppo alta (Soglia invisibile) PIP troppo alta quando quest'allarme Soglie etCO₂ minime e massime Soglie di pulsazioni Soglie SpO₂ minime e massime (Soglia visibile) Nome allarme impostato su "OFF", l'utente deve usare un Nome allarme minime e massime impostate. Basso: Basso: impostate. impostate. PIP troppo bassa Pressione sotto Attive solo quando Attive solo con Attive solo con il modulo SpO₂ (Soglia invisibile). metodo la soglia bassa il modulo etCO2 il modulo SpO₂ è collegato. alternativo per (Soglia visibile). collegato. collegato. la rilevazione degli episodi di apnea

13.4 PSV



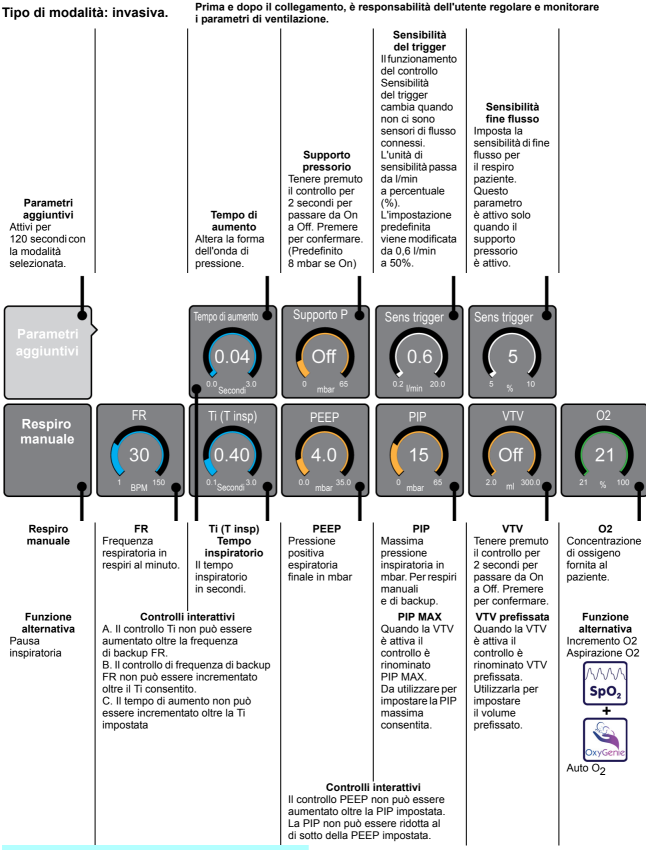


Nota. I valori in alto sono mostrati in base alle impostazioni predefinite di fabbrica.

PSV FR Soglia massima soglie di impostata. allarme (Soglie invisibili) Nome allarme: predefinite BPM troppo alta Vmin Vte Apnea Soglie minime Limite tempo Soglie minime e massime massimo impostato e massime impostate. impostate. per Apnea. (Soglie invisibili) Impostato su Off (Soglie invisibili) Nome allarme Álto: Nome allarme Alto: come predefinito Volume minuto Perdita Volume corrente (Vedere avvertenza sopra la soglia **O2**% oltre la soglia in basso) (Soglie Imposta soglia di superiore. superiore invisibili) Soglia massima perdita percentuale Nome allarme Nome allarme: Nome allarme impostata. massima. Basso: (Soglie invisibili) (Soglie invisibili) Basso: Periodo tra le Volume minuto Volume corrente azioni ventilatorie Nome allarme: Nome allarme: sotto la soglia sotto la soglia oltre i limiti O2 oltre il limite Elevata perdita inferiore. inferiore. di apnea. impostato. al paziente. Perdita Vmin 02 Vte (BPM) (%) (ml) (l) (%) 30,0 18,00 35 100 60 00,0 00,0**Apnea** (secondi) PIP **PEEP** etCO2 SpO₂ PR (mmHg) (mbar) (mbar) (%) (min) 50 99 180 20 88 100 Avvertenza: PIP PEEP Soglie minime ventilazione Soglie minime con allarme di e massime e massime CO, SpO₂ SpO, apnea "OFF" impostate. impostate. Avvertenza: Nome allarme Alto: Nome allarme Alto: $etCO_2$ SpO₂ PR PEEP troppo alta quando PIP troppo alta quest'allarme (Soglia visibile) (Soglia invisibile) Soglie etCO₂ Soglie di pulsazioni Soglie SpO₂ impostato su "OFF", l'utente minime e massime Nome allarme Nome allarme minime e massime minime e massime Basso: impostate. Basso: impostate. impostate. Attive solo quando deve usare un PIP troppo bassa Pressione sotto Attive solo con Attive solo con il modulo SpO₂ la soglia bassa (Soglia visibile) metodo (Soglia invisibile). il modulo etCO2 il modulo SpO2 alternativo per è collegato. collegato. collegato. la rilevazione degli episodi di apnea

13.5 SIMV



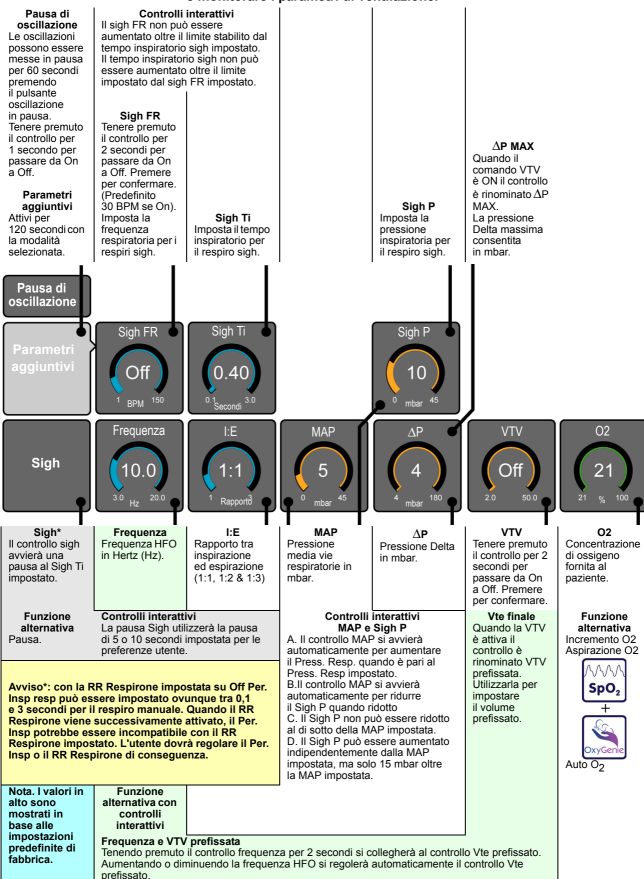


SIMV FR Soglia massima soglie di impostata. allarme (Soglie invisibili) Nome allarme: predefinite BPM troppo alta Vmin Vte Apnea Soglie minime Limite tempo Soglie minime e massime massimo impostato e massime impostate. impostate. per Apnea. (Soglie invisibili) Impostato su Off (Soglie invisibili) Nome allarme Álto: Nome allarme Alto: come predefinito Volume minuto Perdita Volume corrente (Vedere avvertenza sopra la soglia **O2**% Imposta soglia di oltre la soglia in basso) superiore. (Soglie invisibili) superiore Soglia massima perdita percentuale Nome allarme Nome allarme Nome allarme: impostata. massima. Basso: (Soglie invisibili) (Soglie invisibili) Basso: Periodo tra le Volume minuto Volume corrente azioni ventilatorie Nome allarme: Nome allarme: sotto la soglia sotto la soglia oltre i limiti O2 oltre il limite Elevata perdita inferiore. inferiore. di apnea. impostato. al paziente. Perdita Vmin 02 Vte (BPM) (%) (ml) (l) (%) 30,0 18,00 35 100 60 00,0 00,0**Apnea** (secondi) PIP **PEEP** etCO2 SpO₂ PR (mmHg) (mbar) (mbar) (%) (min) 50 99 180 20 88 100 PIP **PEEP** Avvertenza: ventilazione Soglie minime Soglie minime e massime con allarme di e massime CO, SpO₂ SpO₂ apnea "OFF' impostate. impostate. Avvertenza: Nome allarme Alto: Nome allarme Alto: etCO2 SpO₂ PR PEEP troppo alta quando PIP troppo alta Soglie etCO2 Soglie SpO₂ Soglie di pulsazioni quest'allarme (Soglia visibile) (Soglia invisibile) minime e massime minime e massime minime e massime impostato su Nome allarme Nome allarme "OFF", l'utente deve usare un impostate. impostate. impostate. Basso: Basso: Attive solo con Attive solo quando Attive solo con PIP troppo bassa Pressione sotto il modulo SpO₂ il modulo et CO_2 il modulo SpO₂ metodo (Soglia invisibile). la soglia bassa collegato. è collegato. collegato. alternativo per (Soglia visibile) la rilevazione degli episodi di apnea

13.6 HFOV



Tipo di modalità: invasiva. Prima e dopo il collegamento, è responsabilità dell'utente regolare e monitorare i parametri di ventilazione.



HFOV soglie di allarme predefinite	Vte Soglie minime e massime impostate. (Soglie invisibili) Nome allarme Alto: Volume corrente oltre la soglia superiore Nome allarme Basso: Volume corrente sotto la soglia inferiore.	Vmin Soglie minime e massime impostate. (Soglie invisibili) Nome allarme Alto: Volume minuto sopra la soglia superiore. Nome allarme Basso: Volume minuto sotto la soglia inferiore.	O2% Soglia massima impostata. (Soglie invisibili) Nome allarme: O2 oltre il limite impostato.	Perdita Imposta soglia di perdita percentuale massima. (Soglie invisibili) Nome allarme: Perdita gas elevata al paziente
	Vte (ml)	Vmin (I)	O2 (%)	Perdita (%)
	30,0 7,0	18,00	60 21	35
<u>↑</u>	00,0	00,0		
	Paw (mbar)	Paw (mbar)	SpO2 (%)	PR (min)
	17		99	180
	5,0	2,0		
<u>↑</u>		-7	88	100
	PAW alta Soglie minime e massime impostate. Nome allarme Alto: PAW alta (Soglia visibile).	Paw bassa Soglie minime e massime impostate. Nome allarme Basso: Pressione bassa (Soglia visibile).	SpO ₂ SpO2 Soglie SpO ₂ minime e massime impostate. Attive solo con il modulo SpO ₂ collegato.	PR Soglie di pulsazioni minime e massime impostate. Attive solo quando il modulo SpO ₂ è collegato.

13.7 HFOV+CMV



Tipo di modalità: invasiva.

Prima e dopo il collegamento, è responsabilità dell'utente regolare e monitorare i parametri di ventilazione.

Pausa di oscillazione

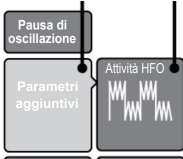
Le oscillazioni possono essere messe in pausa per 60 secondi premendo il pulsante oscillazione in pausa. Tenere premuto il controllo per 1 secondo per passare da On a Off.

Attività HFO

Consente la selezione di oscillazioni in fase inspiratoria ed espiratoria o solo in fase espiratoria.

Parametri aggiuntivi

Attivi per 120 secondi con la modalità selezionata.



Frequenza







 $\Delta \mathbf{P}$

Pressione Delta



FR

Frequenza respiratoria in respiri al minuto.

Ti (T insp) Tempo inspiratorio II tempo inspiratorio

in secondi.

Frequenza Frequenza HFO in Hertz (Hz)

PEEP Pressione positiva espiratoria finale in mbar

Massima pressione inspiratoria in mbar. Per respiri manuali e di backup.

PIP

in mbar.

02 Concentrazione di ossigeno fornita al

paziente.

Controlli interattivi

A. Il controllo Ti non può essere aumentato oltre la frequenza di backup FR.

B. Il controllo di frequenza di backup FR non può essere incrementato oltre il Ti consentito.

C. Il tempo di aumento non può essere incrementato oltre la Ti impostata

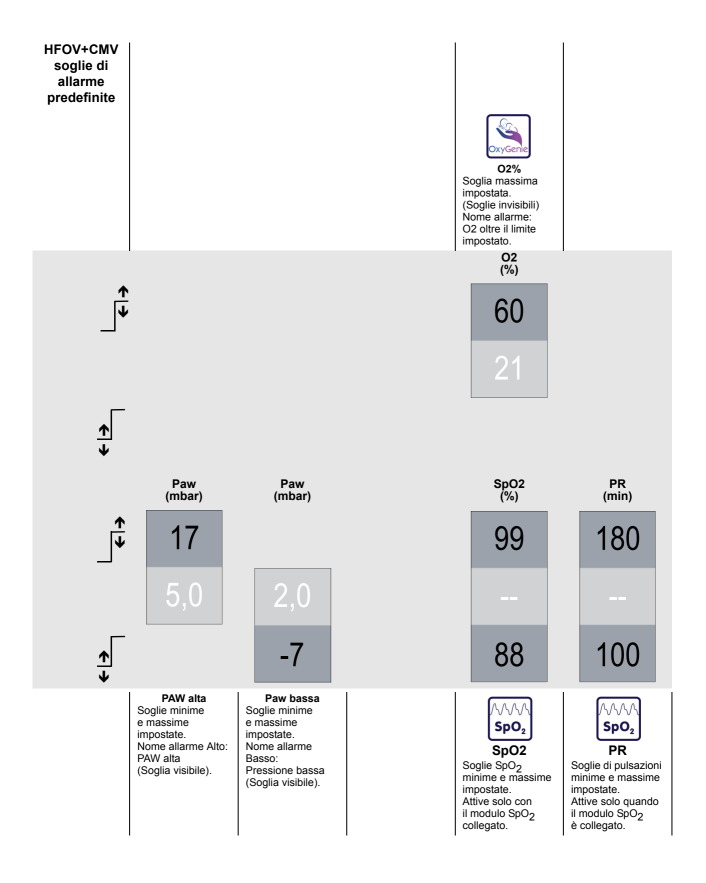
Controlli interattivi

Il controllo PEEP non può essere aumentato oltre la PIP impostata. La PIP non può essere ridotta al di sotto della PEEP impostata.

Funzione alternativa

Incremento O2 Aspirazione O2





13.8 Avvertenze comuni

Avvertenza: non connettere il ventilatore al paziente durante la procedura di impostazione generale.

Avvertenza: non entrare in modalità "Standby" quando è connesso un paziente. Non viene fornita alcuna ventilazione.

Avvertenza: l'utente dovrà assicurarsi che le soglie di allarme sono impostate ai livelli corretti in base alla condizione del paziente.

13.9 Avvisi comuni

Avviso: le procedure di impostazione base descritte in questo capitolo consentono solo all'utente, ovvero il personale medico, di entrare in ogni modalità in modo sicuro.

È responsabilità dell'utente impostare i parametri di ventilazione sicuri. I parametri di ventilazioni illustrati in questo capitolo, sono utilizzati solo come per guidare l'utente. Se l'utente dovesse giudicarli non idonei per il paziente, dovrà selezionare quelli appropriati.

Il ventilatore potrebbe mostrare questi parametri come impostati dall'utente dalle preferenze utente.

I parametri illustrati in questo capitolo non dovranno mai ignorare la scelta da parte dell'utente delle impostazioni del ventilatore.

Avviso: il sensore del flusso è un oggetto soggetto a manutenzione e potrebbe richiedere la pulizia durante l'uso.

13.9.1 Funzioni alternative comuni (ventilazione convenzionale)

Nota: le funzioni alternative sono selezionate solo mediante la funzione delle Preferenze operatore.

Vedere "Preferenze utente" a pagina 132.

13.9.1.1 Respiro manuale o pausa inspiratoria

Se è stato impostato un tempo di pausa inspiratoria nelle preferenze utente, il pulsante Respiro manuale viene sostituito dal pulsante Pausa inspiratoria. Premendo il pulsante si avvia il respiro con tempo inspiratorio impostato. (Questo tempo massimo può essere di 5 o 10 secondi). Rilasciando il pulsante si termina il respiro. La pausa inspiratoria utilizzerà la PIP impostata.

13.9.1.2 Incremento O₂ o aspirazione O₂

Se questa funzione è stata attivata, l'utente può scegliere se richiesto Incremento O_2 o Aspirazione O_2 nel controllo del parametro O_2 .

13.9.2 Funzioni alternative comuni (ventilazione ad alta frequenza)

13.9.2.1 Sigh o pausa Sigh

Se è stato impostato un tempo di pausa Sigh nelle preferenze utente, il pulsante Sigh viene sostituito dal pulsante Pausa sigh. Premendo il pulsante si avvia il respiro Sigh con tempo inspiratorio impostato. (Questo tempo massimo può essere di 5 o 10 secondi). Rilasciando il pulsante si termina il respiro. La pausa inspiratoria utilizzerà la P Sigh.

13.9.2.2 Incremento O₂ o aspirazione O₂

Se questa funzione è stata attivata, l'utente può scegliere se richiesto Incremento O_2 o Aspirazione O_2 nel controllo del parametro O_2 .

13.10 Ventilazione senza sensore di flusso

Se si utilizza il ventilatore senza sensore di flusso, le seguenti funzioni non saranno disponibili.

Controllo VTV

Soglie di allarme

Volume corrente (Vte)alto e basso Volume minuto (Vmin).....alto e basso Perdita (%)massima

Forme d'onda e loop

Flusso, Volume

Ventilazione - Non-invasiva

"Non-invasiva - Sezione doppia"

"nCPAP D" a pagina 82 CORE



"NIPPV D" a pagina 84



"NIPPV Tr." a pagina 86



"nHFOV" a pagina 88



"Non-invasiva - Sezione singola"

"nCPAP S" a pagina 90



"DuoPAP" a pagina 92



"Alti Flusso" a pagina 94





14. Non-invasiva - Sezione doppia

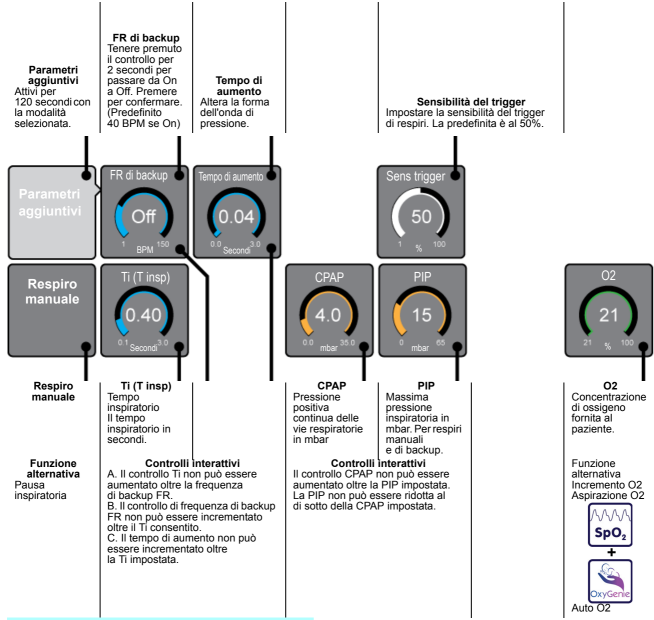
14.1 nCPAP D

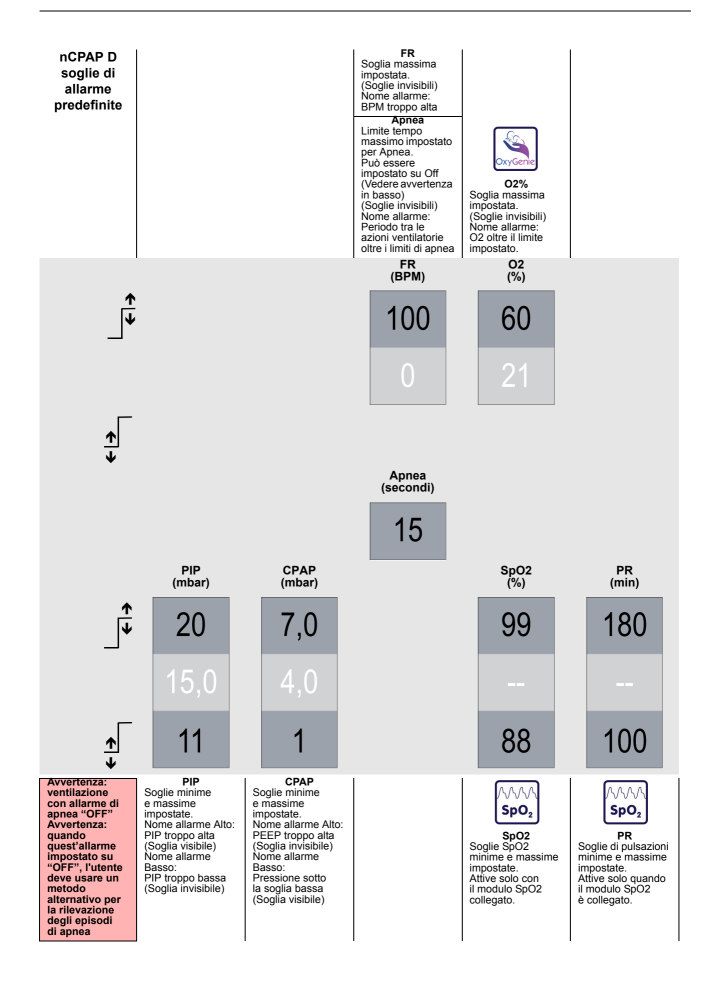
CORE V2.0

Tipo di modalità: non-invasiva. Circuito paziente doppia

sezione.

Prima e dopo il collegamento, è responsabilità dell'utente regolare e monitorare i parametri di ventilazione.

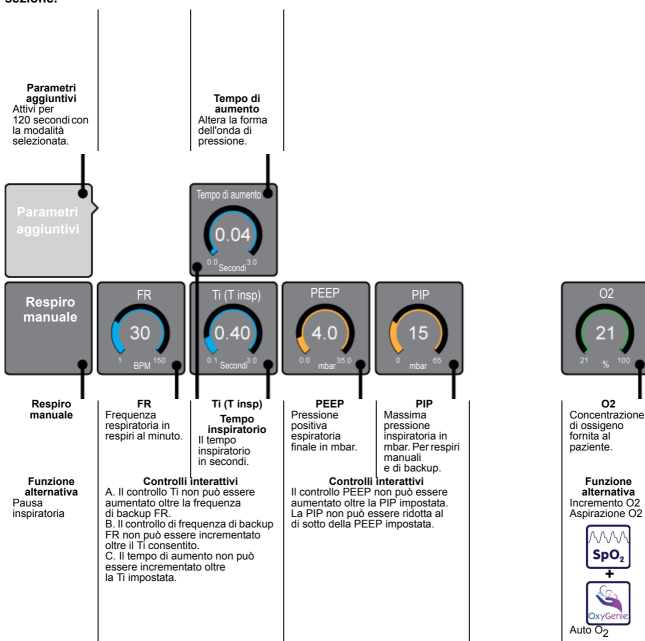




14.2 NIPPV D



Tipo di modalità: non-invasiva. Circuito paziente doppia sezione. Prima e dopo il collegamento, è responsabilità dell'utente regolare e monitorare i parametri di ventilazione.



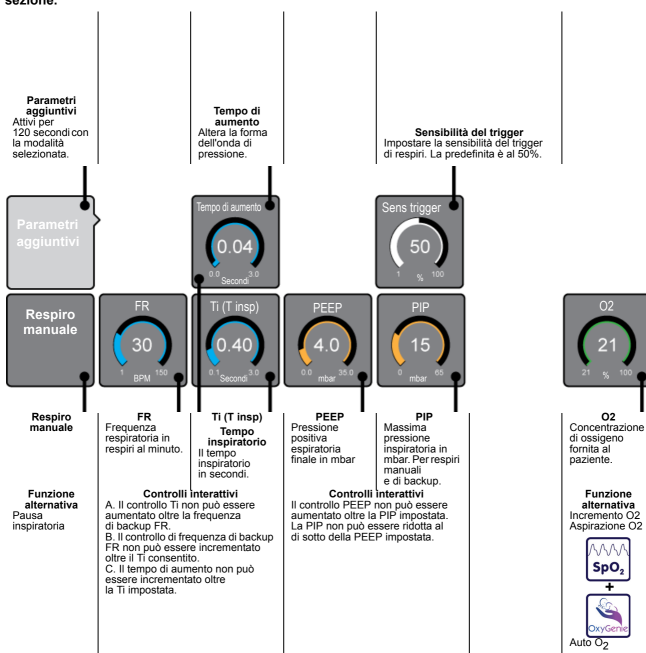
NIPPV D

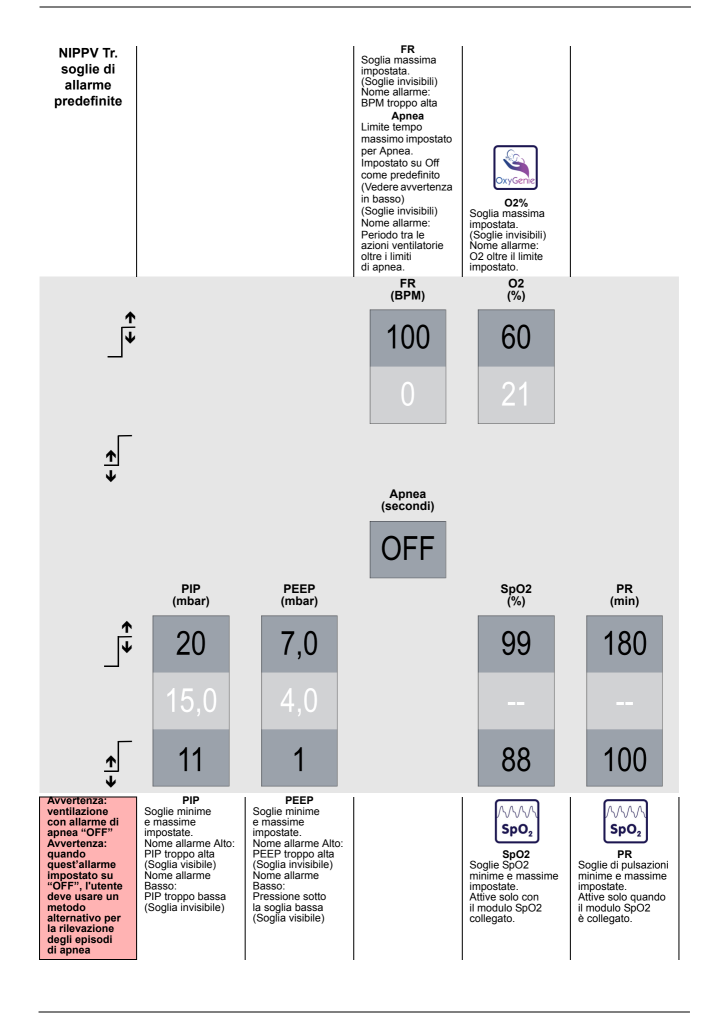
soglie di allarme predefinite **O2**% Soglia massima impostata. (Soglie invisibili) Nome allarme: O2 oltre il limite impostato. O2 (%) 60 SpO2 (%) PIP **PEEP** PR (mbar) (mbar) (min) 99 180 PEEP Soglie minime PIP Soglie minime e massime e massime SpO₂ SpO₂ impostate. impostate. Nome allarme Alto: PIP troppo alta (Soglia visibile) Nome allarme Basso: Nome allarme Alto: PEEP troppo alta (Soglia invisibile) Nome allarme SpO₂ Soglie SpO2 Soglie di pulsazioni minime è massime minime e massime Basso: impostate. Attive solo quando il modulo SpO2 impostate. Attive solo con PIP troppo bassa (Soglia invisibile) Pressione sotto la soglia bassa il modulo SpO2 (Soglia visibile) collegato. è collegato.

14.3 NIPPV Tr.



Tipo di modalità: non-invasiva. Circuito paziente doppia sezione. Prima e dopo il collegamento, è responsabilità dell'utente regolare e monitorare i parametri di ventilazione.





14.4 nHFOV



Tipo di modalità: Prima e dopo il collegamento, è responsabilità dell'utente regolare non-invasiva. e monitorare i parametri di ventilazione.

Circuito paziente doppia sezione.

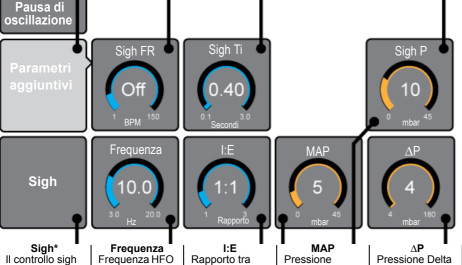
Pausa di oscillazione Le oscillazioni possono essere messe in pausa per 60 secondi premendo il pulsante oscillazione in pausa. Tenere premuto il controllo per 1 secondo per passare da On a Off. Parametri aggiuntivi Attivi per 120 secondicon la modalità selezionata

Controlli interattivi Il sigh FR non può essere aumentato oltre il limite stabilito dal tempo inspiratorio sigh impostato. Il tempo inspiratorio sigh non può essere aumentato oltre il limite impostato dal sigh FR impostato.

Sigh FR Tenere premuto il controllo per 2 secondi per passare da On a Off. Premere per confermare. (Predefinito 30 BPM se On) Imposta la frequenza respiratoria per i respiri sigh.

Sigh Ti Imposta il tempo inspiratorio per il respiro sigh.

Sigh P Imposta la pressione inspiratoria per il respiro sigh.



inspirazione

ed espirazione

(1:1, 1:2 & 1:3)

MAP $\Delta \mathbf{P}$ Pressione Pressione Delta

Il controllo sigh avvierà una pausa al Sigh Ti impostato. Funzione alternativa

Pausa sigh

Controlli interattivi La pausa Sigh utilizzerà la pausa di 5 o 10 secondi impostata per le preferenze utente

Avviso*: con la Sigh FR impostata su Off il Sigh T può essere impostato ovunque tra 0,1 e 3 secondi per il Sigh manuale. Quando il Sigh FR viene successivamente avviato, il Sigh Ti potrebbe essere incompatibile con il Sigh FR impostato. L'utente dovrà regolare il Sigh Ti o il Sigh FR di conseguenza.

in Hertz (Hz)

Nota. I valori in alto sono mostrati in base alle impostazioni predefinite di fabbrica.

Controlli interattivi MAP e Sigh P

in mbar.

media vie

in mbar

respiratorie

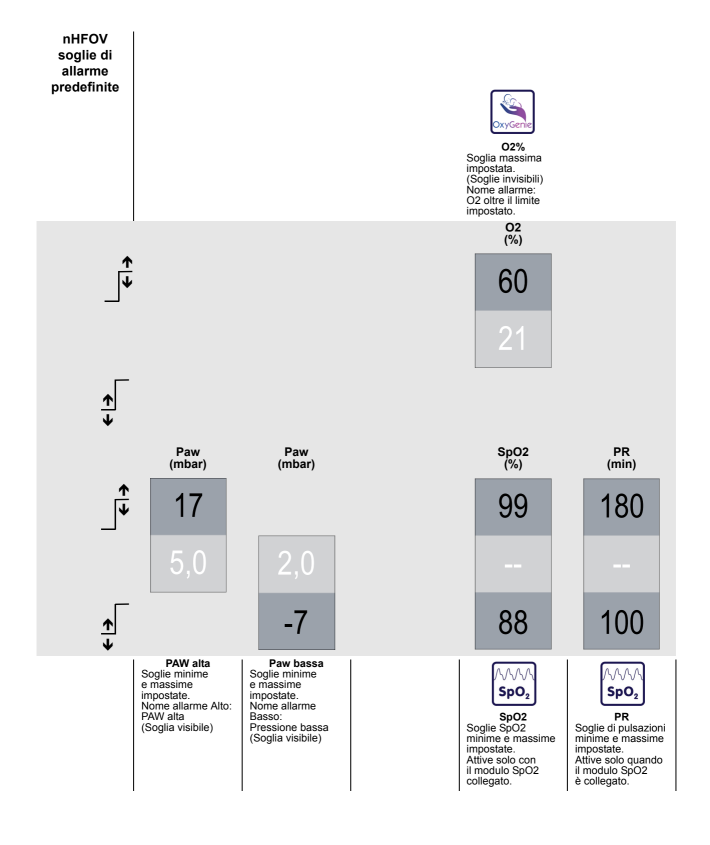
A. Il controllo MAP si avvierà automaticamente per aumentare il Sigh P quando è pari al Sigh P. B.Il controllo MAP si avvierà automaticamente per ridurre il Sigh P quando ridotto C. Il Sigh P non può essere ridotto al di sotto della MAP impostata. D. Il Sigh P può essere aumentato indipendentemente dalla MAP impostata, ma solo 15 mbar oltre la MAP impostata.



02 Concentrazione di ossigeno fornita al paziente.

Funzione alternativa Incremento O2 Aspirazione O2



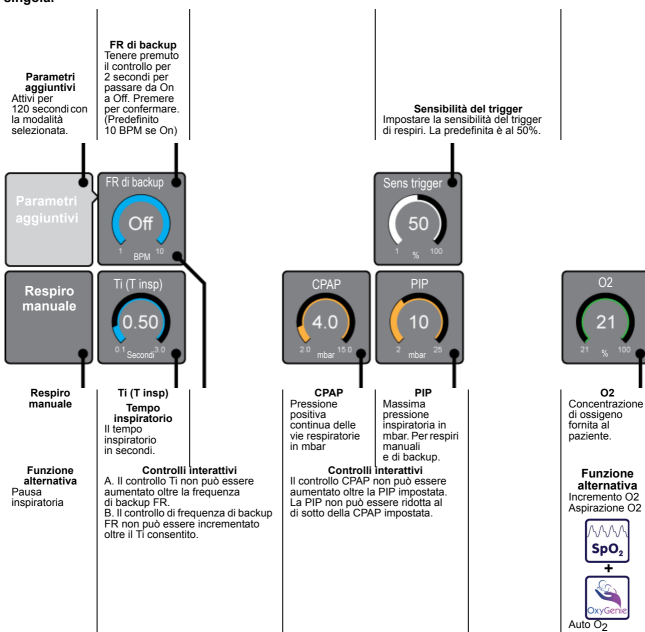


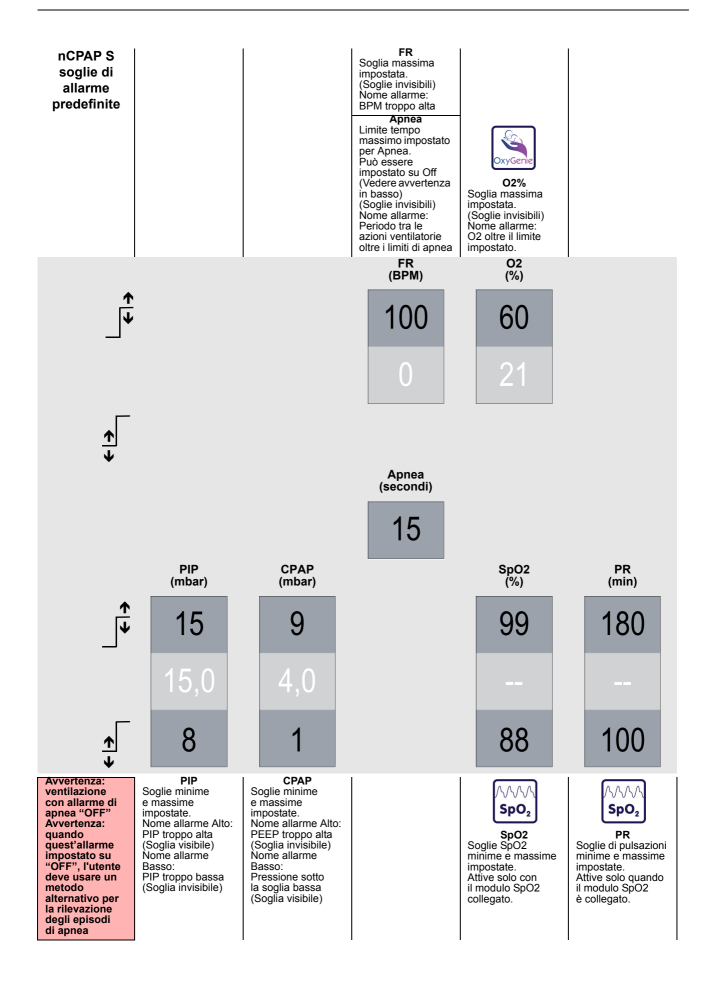
15. Non-invasiva - Sezione singola

15.1 nCPAP S



Tipo modalità: non invasiva Circuito paziente sezione singola. Prima e dopo il collegamento, è responsabilità dell'utente regolare e monitorare i parametri di ventilazione.

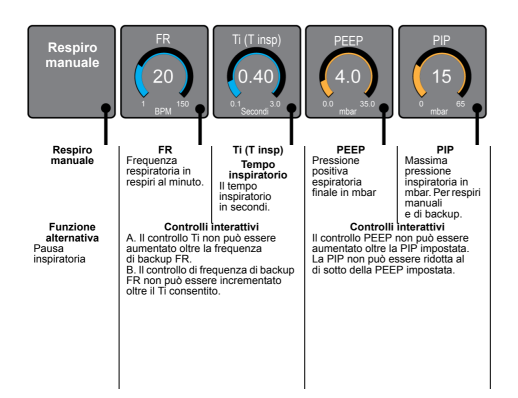




15.2 DuoPAP



Tipo di modalità: non-invasiva. Circuito paziente doppia sezione. Prima e dopo il collegamento, è responsabilità dell'utente regolare e monitorare i parametri di ventilazione.





DuoPAP

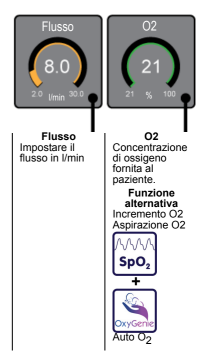
soglie di allarme predefinite **O2%** Soglia massima impostata. (Soglie invisibili) Nome allarme: O2 oltre il limite impostato. O2 (%) 60 PIP **PEEP** SpO2 (%) PR (mbar) (mbar) (min) 20 99 180 88 100 PEEP PIP Soglie minime Soglie minime e massime e massime SpO₂ SpO₂ impostate. impostate. Nome allarme Alto: PIP troppo alta (Soglia visibile) Nome allarme Nome allarme Alto: PEEP troppo alta (Soglia invisibile) Nome allarme PR SpO₂ Soglie SpO2 minime e massime Soglie di pulsazioni minime e massime impostate. Basso: Basso: impostate. Attive solo quando il modulo SpO2 PIP troppo bassa Pressione sotto Attive solo con la soglia bassa (Soglia visibile) (Soglia invisibile) il modulo SpO2 collegato. è collegato.

15.3 Alti Flusso



Tipo di modalità: non invasiva. Circuito paziente a sezione singola.

Prima e dopo il collegamento, è responsabilità dell'utente regolare e monitorare i parametri di ventilazione.

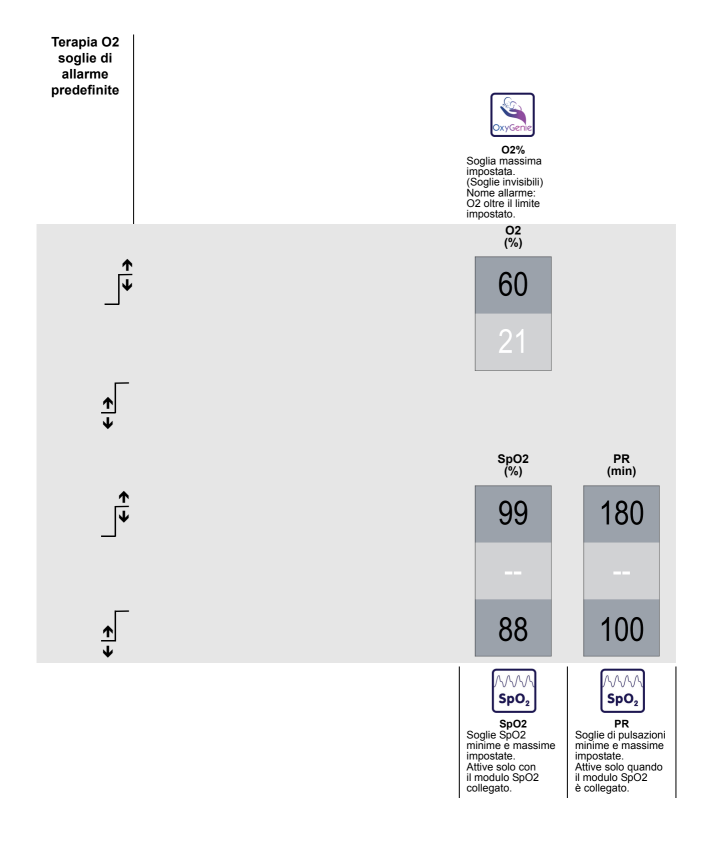


Nota. I valori in alto sono mostrati in base alle impostazioni predefinite di fabbrica.

Nota: alti flussi non ha soglie di allarmi quando utilizzata senza il modulo SpO₂

Nota: la modalità Alti Flusso il trend O_2 (%) per impostazione predefinita.

Nota: Il trend ${\rm O}_2$ (%) non mostrerà nessuna lettura durante la routine automatica di calibrazione dell'ossigeno.



15.4 Avvertenze comuni

Avvertenza: non connettere il ventilatore al paziente durante la procedura di impostazione generale.

Avvertenza: non entrare in modalità "Standby" quando è connesso un paziente. Non viene fornita alcuna ventilazione.

Avvertenza: l'utente dovrà assicurarsi che le soglie di allarme sono impostate ai livelli corretti in base alla condizione del paziente.

15.5 Avvisi comuni

Avviso.Le procedure di impostazione base descritte in questo capitolo consentono solo all'utente, ovvero il personale medico, di entrare in ogni modalità in modo sicuro.

È responsabilità dell'utente impostare i parametri di ventilazione sicuri. I parametri di ventilazioni illustrati in questo capitolo, sono utilizzati solo come per guidare l'utente. Se l'utente dovesse giudicarli non idonei per il paziente, dovrà selezionare quelli appropriati.

Il ventilatore potrebbe mostrare questi parametri come impostati dall'utente dalle preferenze utente.

I parametri illustrati in questo capitolo non dovranno mai ignorare la scelta da parte dell'utente delle impostazioni del ventilatore.

15.6 Nota comune

Nota: tutte le modalità non invasive sono utilizzate senza sensore di flusso. Se il sensore di flusso è collegato, scollegarlo prima dell'impostazione.

SpO₂ e monitoraggio etCO₂

"Monitoraggio SpO₂ (Masimo SET)" a pagina 98



"Monitoraggio EtCO₂ (MicroPod™)" a pagina 104





16. SpO₂ e monitoraggio etCO₂

16.1 Monitoraggio SpO₂ (Masimo SET)



Il pulsossimetro viene azionato esclusivamente da, o sotto la **SpO₂** supervisione di personale qualificato. Il manuale, gli accessori, le indicazioni

per l'uso, tutte le informazioni precauzionali e le specifiche devono essere lette prima dell'uso.

16.1.1 Principio di funzionamento

Il pulsossimetro Masimo SET® è basato su tre principi:

- 1. Emoglobina e deossiemoglobina differiscono nell'assorbimento di luce rossa e infrarossa (spettrofotometria).
- 2. Il volume del sangue arterioso nel tessuto e la luce assorbita dalle variazioni del sangue durante le pulsazioni.

(pletismografia).

3. Lo shunting artero-venoso è altamente variabile e l'assorbanza fluttuante da parte del sangue venoso è la componente principale del rumore durante la pulsazione.

Il pulsossimetro Masimo SET oltre ad essere un tradizionale pulsossimetro determina la SpO₂ facendo passare luce rossa e infrarossa in un letto capillare e misurando le variazioni dell'assorbimento della luce durante il ciclo pulsatile. I diodi a emissione di luce rossa e infrarossa (LED) presenti nei sensori per ossimetria fungono da sorgenti luminose; un fotodiodo funge da fotorilevatore

La pulsossimetria tradizionale presuppone che tutte le pulsazioni presenti nel segnale di assorbanza della luce siano provocate da oscillazioni del volume di sangue arterioso. Questo presuppone che il flusso ematico nella regione del sensore passi interamente attraverso il letto capillare anziché attraverso eventuali shunt artero-venosi. La pulsossimetria tradizionale calcola il rapporto fra assorbanza pulsatile (CA) e assorbanza media (CC) in ciascuna delle due lunghezze d'onda, 660 nm e 905 nm: S(660) = CA(660)/CC(660)S(905) = CA(905)/CC(905)

L'ossimetro calcola poi il rapporto di questi due segnali di assorbanza con aggiunta di pulsazioni arteriose:

R = S(660)/S(905)

Tale valore R viene utilizzato per trovare la SpO₂ 2 della saturazione in una tabella di consultazione incorporata nel software dell'ossimetro. I valori riportati nella tabella di consultazione si basano su studi ematici su soggetti umani con un CO-ossimetro da laboratorio condotti su volontari adulti sani in studi sull'ipossia indotta.

Il pulsossimetro Masimo SET presuppone che lo shunting artero-venoso sia altamente variabile e che l'assorbanza fluttuante da parte del sangue venoso sia la componente principale del rumore durante la pulsazione. Decompone S(660) e S(905) in un segnale arterioso oltre a una componente di rumore e calcola il rapporto dei segnali arteriosi senza il rumore:

S(660) = S1 + N1

S(905) = S2 + N2

R = S1/S2

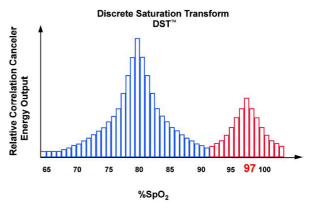
Anche in questo caso, R corrisponde al rapporto di due segnali di assorbanza con aggiunta di pulsazioni arteriose e il suo valore viene utilizzato per trovare la SpO2 della saturazione in un'equazione di derivazione empirica nel software dell'ossimetro. I valori dell'equazione di derivazione empirica si basano su studi ematici su soggetti umani con un COossimetro di laboratorio condotti su volontari adulti sani in studi sull'ipossia indotta. Le equazioni sopra riportate vengono combinate fra loro e viene determinato un riferimento per il rumore

$$N' = S(660) - S(905) \times R$$

In assenza di rumore N' = 0: quindi S(660) = S(905)x R vale a dire lo stesso rapporto del pulsossimetro tradizionale.

L'equazione per il riferimento del rumore si basa sul valore di R, il valore cercato per determinare la SpO₂. Il software scorre fra possibili valori di R che corrispondono a valori della SpO₂ compresi fra l'1% e il 100% e genera un valore N' per ciascuno di questi valori R.

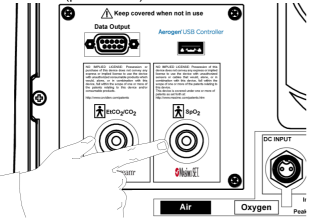
I segnali S(660) e S(905) sono elaborati con ciascun possibile riferimento di rumore N\xd5 attraverso un ACC (Adaptive Correlation Canceler) da cui si ricava una potenza di output per ciascun valore possibile di R (vale a dire ciascuna possibile SpO₂ compresa tra 1% e 100%). Il risultato è un tracciato DST™ (Discrete Saturation Transform) della potenza di output relativa rispetto al possibile valore della SpO₂ come illustrato nella seguente figura, dove R corrisponde alla $SpO_2 = 97\%$:



16.2 Collegamento Masimo SET®

16.2.1 Collegamento al ventilatore

Inserire il connettore a spina Medi del cavo dell'ossimetro nella presa SpO₂ sul retro del ventilatore.(presa rossa).



16.2.2 Disconnessione

Il cavo del sensore può essere scollegato in qualsiasi momento.

La funzione di monitoraggio può essere spenta prima o dopo la disconnessione nel pannello del sensore oppure l'utente può premere il pulsante "Continua senza SpO₂" nella barra dei messaggi di allarme.

16.2.3 Selezione dei sensori Masimo SET®

Il ventilatore è attualmente progettato per essere utilizzato con i seguenti 3 sensori.

Masimo NeoPt-3 SLE P/N°: LSP02/2321

Masimo Neo-3

SLE P/Nº: LSP02/2320

Masimo Inf-3

SLE P/N°: LSP02/2319

Masimo Pdtx-3

Disponibile solo da Masimo Corp.

Avviso. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso fornite con i sensori per la selezione della grandezza e l'applicazione.

16.2.4 Siti di applicazione del sensore

Selezione del sito

Scegliere sempre un sito che è ben perfuso e che coprirà completamente la finestra di rilevamento del sensore. Il sito deve essere libero da detriti e asciutto prima del posizionamento del sensore.

Sensori NeoPt-3 Preterm

< 1 kg II sito prescelto è il piede. In alternativa, può essere utilizzato sul palmo o il retro della mano.

Sensori Neo-3 neonatali/adulti

< 3 kg Il sito prescelto è il piede. In alternativa, può essere utilizzato sul palmo o il retro della mano.

> 40 kg Il sito prescelto è quello medio o l'anulare della mano non dominante.

Sensori per infanti Inf-3

3-20 kg Il sito prescelto è l'alluce. In alternativa, è possibile usare il dito accanto all'alluce o al pollice.

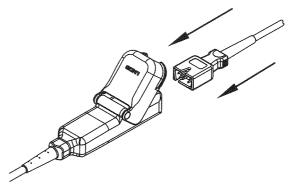
Pdtx-3 Pediatrico

10-50 kg Il sito prescelto è quello medio o l'anulare della mano non dominante.

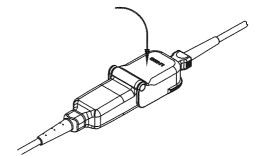
Avviso: l'uso previsto del ventilatore è per i neonati prematuri con un peso superiore a 300 gr, neonati e bambini a termine, oltre che pazienti pediatrici fino a 30 kg in base alla condizione.

16.2.5 Collegamento di un sensore

Inserire fermamente il connettore del sensore a 9 pin nell'attacco della presa del cavo dell'ossimetro.



Ruotare il chiavistello libero sul connettore accoppiato fin quando non scatta in posizione.

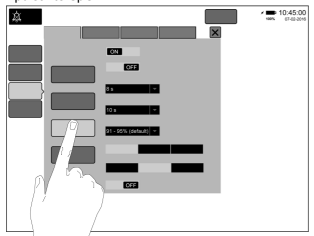


16.2.6 Disconnessione

Per scollegare il sensore, invertire i passaggi.

16.3 Configurazione

Selezionare il pannello strumenti, questo mostrerà la scheda del sensore, quindi selezionare il pulsante SpO2.



16.3.1 ON/OFF monitoraggio SpO₂

Questo pulsante consente di attivare o disattivare la funzione di monitoraggio SpO₂.

Nota: in questo modo non si spegne il sensore. Se OFF, il valore SpO₂ mostrato, l'andamento e gli allarmi associati sono disabilitati.

16.3.2 FastSat™

FastSat[™] consente una risposta rapida e mostra le modifiche rapide in SpO₂ dando priorità ai dati più recenti.

Avviso. FastSat[™] non è consigliato per l'uso abituale dal momento che potrebbe esserci un incremento della frequenza di allarmi causata da modifiche SpO₂ rapide e transitorie.

16.3.3 Tempo medio

La funzione media selezionabile dall'utente consente al medico di scegliere il livello desiderato di visibilità in piccole variazioni nel valore misurato.

- *2-4 secondi
- 4-6 secondi
- 8 (predefinito) secondi
- 10 secondi
- 12 secondi
- 14 secondi
- 16 secondi.

*Il tempo medio è fissato a 2-4 secondi quando OxyGenie® è attivo.

16.3.4 Ritardo allarmi

Impostazioni selezionabili dall'utente (secondi):

0

5

10 (predefinito)

15

16.3.5 Auto O2: limiti di allarme intervallo stabilito SpO₂

Questa opzione consente all'utente di preselezionare uno dei quattro limiti di allarme alto e basso di intervalli stabiliti predefiniti per OxyGenie[®].

90-94%

91-95% (Predefinito1)

92-96%

94-98%

Per il monitoraggio SpO₂ normale i limiti di allarme sono impostati al 99%² per alto e 88%² per il basso.

¹Il predefinito può essere impostato dall'utente in uno dei quattro intervalli mediante le preferenze operatore. Vedere "Scheda Parametri" a pagina 261.

²I valori alti e bassi predefiniti possono essere utilizzati mediante le preferenze impostate dall'utente. Vedere "Scheda Allarmi" a pagina 262.

16.3.6 Sensibilità SpO₂

L'impostazione di questa modalità consente al medico di adattare la sensibilità della misurazione SpO₂ al livello del paziente della forza del segnale SpO₂ e qualità nel sito di misurazione.

Sensibilità normale è quella consigliata per i pazienti che devono fare un compromesso tra il flusso di sangue o la perfusione. È consigliabile per le aree terapeutiche in cui i pazienti sono sotto osservazione, come le unità di terapia intensiva (TI).

APOD (Adaptive Probe Off Detection)

La sensibilità APOD è la modalità consigliata in cui esiste un'elevata probabilità di distacco del sensore. Si tratta inoltre della modalità consigliata per la terapia intensiva in cui i pazienti non sono continuamente monitorati. Questa impostazione fornisce una protezione avanzata contro la frequenza pulsazioni errata e le letture di saturazione di ossigeno quando un sensore si stacca inavvertitamente da un paziente a causa di uno spostamento eccessivo.

Massima sensibilità (MAX) è consigliata per l'uso sui pazienti con segnali deboli (ad es. alto livello di rumore ambientale e/o pazienti con bassissima perfusione) e per l'uso durante le procedure o quando il contatto tra medico e paziente è continuo come nelle impostazioni di maggiore acuita.

16.3.7 Desaturazione rapida

L'Allarme desaturazione rapida è un'impostazione selezionabile dall'utente per consentire al medico di dire al monitor di ignorare il ritardo di allarme sonoro quando il valore SpO₂ supera la soglia del limite di allarme da una % selezionabile dall'utente

Impostazioni selezionabili dall'utente:

5% (predefinita)

10%

Off

16.3.8 Indice perf.

Questo pulsante attiverà o disattiverà l'Indice perfusione nella finestra della forma d'onda. L'Indice perfusione è un valore che indica la forza del segnale di pulsazioni arteriose come la percentuale di segnale pulsatile a segnale non pulsatile.

16.4 Valori monitorati

SpO₂ in percentuale sarà visualizzato nella sezione inferiore del pannello valori monitorati. Cerchiato nell'illustrazione in alto.

PR (frequenza pulsazioni) è mostrato nella parte superiore destra della forma d'onda SpO₂.

PI (Indice perfusione) quando accesso comparirà accanto al valore PR.

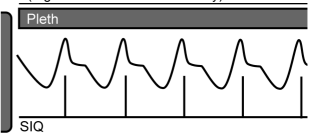
16.5 Soglie di allarmi SpO₂

Quando il monitoraggio ${\rm SpO_2}$ è attivo sulle due soglie di allarme alta e bassa si abilita nel pannello Limiti di allarme.

SpO₂% e PR (/min).

16.6 Forma d'onda SpO₂ e opzioni di visualizzazione

Il ventilatore SLE6000 mostra la forma d'onda Pletis (Plethysmograph) e la forma d'onda dell'indicatore SIQ (Signal Identification and Quality).

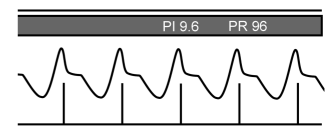


La forma d'onda Pletis viene mostrata in tempo reale.

Questa forma d'onda dell'indicatore SIQ mostra la certezza della misurazione acquisita e la sincronizzazione di ogni impulso rilevato relativo a Pletis. Il ventilatore mostra la forma d'onda dell'indicatore come linea verticale. Più alta è la linea migliore sarà la qualità del segnale, quando la qualità scende la lunghezza della linea si riduce. La qualità è inoltre indicata da un segnale di buona qualità colorato di blu e un segnale di scarsa qualità colorato di arancione.

La forma d'onda dell'indicatore SIQ non è normalizzata.

Viene visualizzata anche la PR frequenza pulsazioni e PI di indice di perfusione. La Frequenza pulsazioni è sempre visualizzata, ma l'Indice perfusione è visualizzato solo quando acceso dal pannello sensore SpO2.



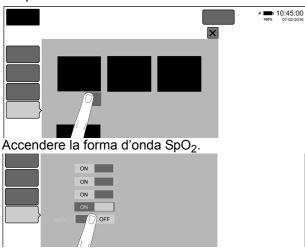
Per SpO₂ l'utente ha una scelta di due grafici.

Grafico 1: "Forme d'onda" che sono le tre forme d'onda di ventilazione standard Pressione, Flusso e Volume con l'aggiunta di SpO₂

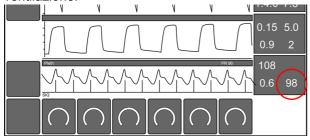
Grafico 2: "SpO2" che è una forma d'onda di ventilazione (Pressione, Flusso o Volume) più Pletis/SIQ SpO₂ e O2 impostata.

16.7 Opzione display forma d'onda standard

Dal pannello Grafici selezionare le Forme d'onda.



Si aggiungerà una quarta forma d'onda Pletis/SIQ sulla parte inferiore delle forme d'onda in modalità ventilazione.

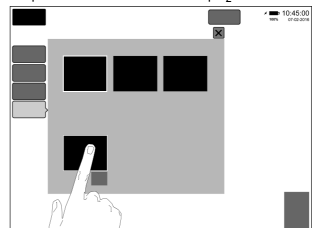


16.7.0.1 SpO $_2$ e display forma d'onda doppia etCO $_2$

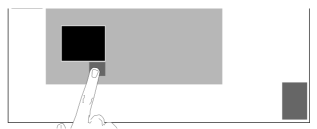
Se i sensori SpO_2 e et CO_2 sono collegati insieme ed entrambe le forme d'onda sono state selezionate per la visualizzazione, la forma d'onda inferiore sarà divisa in due. L'area sinistra per SpO_2 e l'area destra per et CO_2 .

16.8 Opzione display forma d'onda SpO₂

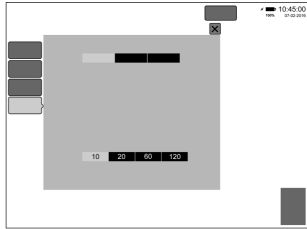
Dal pannello Grafici selezionare SpO2...



L'utente può direttamente confermare la selezione senza modificare le preferenze della forma d'onda SpO₂.



Se l'utente preme il pulsante "Modifica" il pannello "SpO2 Schermo" diventa attivo.



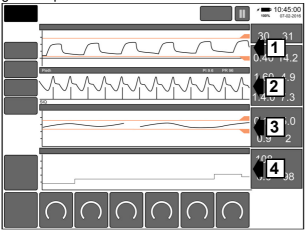
Il pannello "SpO2 Schermo" consente all'utente di selezionare quale forma d'onda del ventilatore viene mostrata nella parte superiore della schermata e la base di tempo per gli andamenti.

Le forme d'onda e gli andamenti predefiniti sono:

Forma d'onda Pressione*
Forma d'onda Pletis
Andamento SpO2
Andamento O2 impostata

*L'utente può scegliere di visualizzare Pressione, Flusso o Volume.

Premendo il pulsante conferma si attiva il grafico SpO2.



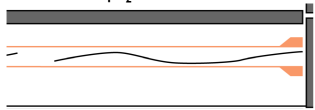
1. Forma d'onda Pressione/Flusso/Volume standard.

Mostra la forma d'onda selezionata dall'utente. La forma d'onda della pressione è la predefinita.

2. Forma d'onda Pletis/SIQ

Mostra la forma d'onda Pletis (traccia superiore) e l'indicatore di qualità del segnale (SIQ) (traccia inferiore).

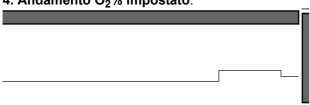
3. Andamento SpO₂.



Mostra l'andamento SpO₂. Il trend SpO₂ ha due soglie di allarme. Le soglie di allarme dell'andamento SpO₂ possono essere manualmente regolate mediante il pannello degli allarmi, i valori predefiniti sono superiori al 98% e inferiori all'88%. I limiti possono essere impostati in altri valori attraverso le preferenze operatore, vedere la sezione "41.1.3 Scheda Allarmi" a pagina 262.

Nota: possono comparire vuoti nell'andamento SpO₂ a causa della perdita del segnale.

4. Andamento O₂% impostato.



Mostra la O₂% impostata

16.8.1 Forma d'onda SpO₂ in Alti Flussi

Con il monitoraggio SpO₂ acceso l'utente può selezionare le tre forme d'onda dal pannello "SpO2" Pletis, SpO2 e Set O2 o due forme d'onda Pletis e O2 selezionando il pannello "Andamenti".

16.9 Test del modulo SpO₂

Per verificare la funzionalità del modulo SpO₂ seguire le istruzioni nella sezione "39.1 Masimo SET[®]" a pagina 251.

16.10 Funzionamento durante l'interruzione di alimentazione elettrica (Mancanza di alimentazione elettrica)

Il funzionamento e il monitoraggio SpO₂ non sono influenzati quando l'alimentazione elettrica del ventilatore viene interrotta.

16.11 Monitoraggio EtCO₂ (MicroPod™)

16.11.1 Principio di funzionamento

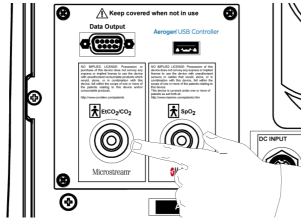


Il modulo di capnografia è stato progettato per fornire al personale sanitario professionalmente preparati una misurazione continua e non invasiva

e il monitoraggio della concentrazione di anidride carbonica della frequenza respiratoria di respiri inspirati ed espirati. È stato progettato per l'uso con i pazienti neonatali, pediatrici e adulti in ospedali e strutture di tipo ospedaliero.

16.11.2 Collegamento al ventilatore

Inserire il connettore a spina Medi del cavo MicroPod $^{\rm TM}$ nella presa et ${\rm CO_2/CO_2}$ sulla parte posteriore del ventilatore.



Questo cavo serve per la comunicazione dati e l'alimentazione, con il modulo che riceve la potenza dal monitor attraverso questo collegamento. Non è necessaria una fonte di alimentazione separata.

Un LED sul MicroPod™ indicherà il funzionamento, come segue:

- Durante l'avvio del LED lampeggerà lentamente
- Durante il normale funzionamento il LED rimarrà sempre acceso
- Durante un errore di comunicazione, malfunzionamento o disconnessione del MicroPod™, il LED sarà spento.

16.11.3 Tempo di inizializzazione

Il tempo prima delle misurazioni CO2 è disponibile dal MicroPod™ al ventilatore include il tempo di accensione e il tempo di inizializzazione. Il tempo di inizializzazione include l'inizializzazione del modulo e i test automatici.

Tempo di accensione: massimo 10 sec Tempo di inizializzazione: in genere 30 secondi, massimo 180 secondi.

16.11.4 Disconnessione

Il modulo sensore può essere scollegato in qualsiasi momento. La funzione di monitoraggio può essere spenta prima o dopo lo scollegamento del pannello del sensore o l'utente può premere il pulsante "Continua senza etCO₂" nella barra dei messaggi di allarme.

Nota: quando si scollega la linea di campionatura dal dispositivo, tenere lo sportello del connettore di ingresso CO₂ aperto durante la rimozione della linea di campionatura, per evitare di agganciare la linea di campionatura sullo sportello del connettore.

16.11.5 Montaggio del modulo

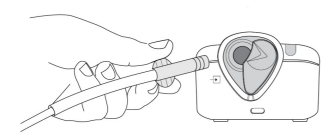


Nota: il MicroPod™ deve essere montato con il connettore CO₂ rivolto verso l'alto o sul lato per evitare l'ingresso dell'acqua nella porta di scarico quando il MicroPod™ non è in funzione.

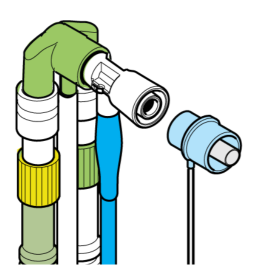
16.11.6 Collegamento di una linea del filtro™

Una volta completata la configurazione, è possibile collegare un paziente a MicroPod™ per il monitoraggio CO₂, come segue:

 Aprire l'otturatore del connettore di ingresso CO₂ e collegare la linea di campionatura appropriata.
 Avvitare il connettore della linea di campionatura nel monitor in senso orario fino a quando non gira più.



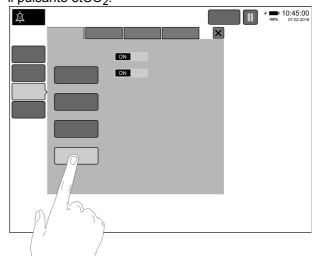
2. Collegare il connettore della linea di campionatura al circuito paziente come mostrato in basso. Quando la linea di campionatura è collegata, il MicroPod™ inizierà immediatamente la ricerca per i respiri, ma non indicherà una condizione di Nessun respiro prima che si presentino respiri validi.



- 3. I dati CO₂ saranno forniti al monitor per la visualizzazione. Il monitor potrebbe inoltre mostrare i dati IPI, se configurato per farlo.
- 4. Tutti i messaggi e gli allarmi MicroPod™ sono controllati e mostrati sul monitor host.

16.12 Configurazione

Selezionare il pannello Strumenti, questo mostrerà la scheda sensore e quindi selezionare il pulsante etCO₂.



16.12.1 Monitoraggio EtCO₂

Questo pulsante serve ad accendere e spegnere la funzione di monitoraggio etCO₂.

Nota: questo non spegne il sensore. Se OFF il valore etCO₂ mostrato, l'andamento e gli allarmi associati sono disabilitati.

16.12.2 Controllo pompa

Questo accenderà e spegnerà la pompa MicroPod™.

16.12.3 Tempo di allarme per assenza di respiro

Questo imposterà il trigger di tempo per l'allarme "Nessun respiro etCO2". L'intervallo è di 10-60 secondi. Quello predefinito è di 20 secondi

16.12.4 Informazioni sul dispositivo

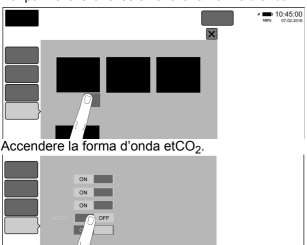
Il pannello mostra anche le informazioni sul dispositivo.

Versione software di MicroPod™. Versione hardware di MicroPod™. Numero di serie del dispositivo. Data ultima calibrazione. Data prossima calibrazione. Prossima manutenzione.

Nota: consultare il manuale di manutenzione SLE6000 per informazioni sull'assistenza e istruzioni di calibrazione.

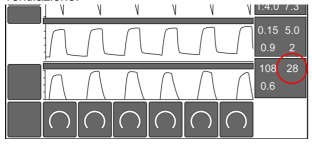
16.13 Forme d'onda

Dal pannello Grafici selezionare le Forme d'onda.



Premere il pulsante conferma.

Questo aggiungerà una quarta forma d'onda etCO₂ alla parte bassa delle forme d'onda in modalità ventilazione.



16.13.0.1 Visualizzazione forma d'onda doppia ${\sf EtCO}_2$ e ${\sf SpO}_2$

Se i sensori et CO_2 e SpO_2 sono collegati insieme ed entrambe le forme d'onda sono state selezionate per la visualizzazione, la forma d'onda inferiore sarà divisa in due. L'area sinistra per SpO_2 e l'area destra per et CO_2 .

16.14 Valori monitorati

etCO₂ nelle unità selezionate sarà visualizzato nella sezione inferiore del pannello valori monitorati. Cerchiato nell'illustrazione in alto.

16.15 Soglie di allarmi EtCO₂

Quando il monitoraggio etCO₂ è attivo la seguente soglia di allarme diventa attiva nei Limiti di allarme.

etCO₂

16.16 Test del modulo EtCO₂

Per verificare la funzionalità del modulo etCO₂ seguire le istruzioni nella sezione "39.2 MicroPod™" a pagina 252.

Note operative relative al monitoraggio etCO₂ utilizzando MicroPod™

Nota: durante l'erogazione di farmaci con aerosol o l'aspirazione per pazienti intubati, per evitare la formazione di umidità e l'occlusione della linea di campionatura, rimuovere il connettore luer della linea di campionatura dal modulo.

Nota: sostituire la linea di campionatura in base al protocollo ospedaliero o quando viene rilevato un blocco dalla schermata del monitor. Le secrezioni eccessive del paziente o la formazione di liquidi nel tubo delle vie respiratorie potrebbe occludere la linea di campionatura o richiedere una sostituzione più frequente.

Nota: quando si collega una linea di campionatura al dispositivo, avvitare il connettore della linea di campionatura in senso orario nella porta CO₂ del modulo fino a quando è possibile, per garantire che sia ben collegato. Questo garantirà che non ci sono perdite di gas durante la misurazione nel punto di collegamento e che la precisione della misura non viene compromessa.

Nota: quando compare il messaggio "Sostituire la linea filtro etCO2" sullo schermo, a indicare che la Linea filtro™ che è collegata al dispositivo è occlusa, la pompa CO2 del modulo smetterà di campionare il respiro del paziente nel modulo per il test. Seguire le istruzioni che compaiono nella sezione Risoluzione dei problemi di questo manuale: Per prima cosa scollegare e quindi ricollegare la Linea del filtro™. Se il messaggio è ancora presente, scollegare e sostituire la linea del filtro™. Una volta collegata una linea filtro™ funzionante al modulo, la pompa riprenderà automaticamente il funzionamento.

Nota: in seguito al collegamento della linea di campionatura ${\rm CO}_2$ al monitor e al paziente, controllare che i valori ${\rm CO}_2$ compaiano sul display del monitor host.

Nota: le linee di campionatura con l'H nei loro nomi host includono un componente di riduzione dell'umidità (Nafion® o il suo equivalente) per l'uso in ambienti con una maggiore umidità in cui è necessario l'uso prolungato della campionatura CO₂.

Nota: tutti i report sulla biocompatibilità per le linee di campionatura sono conservati nel sistema Oridion (Covidien Jerusalem) AGILE PLM, doc n. DR0025 e saranno disponibili su richiesta.

16.17 Funzionamento durante l'interruzione di alimentazione elettrica (Mancanza di alimentazione elettrica)

Il funzionamento e il monitoraggio $etCO_2$ non sono influenzati quando l'alimentazione di rete viene interrotta.

16.18 Pulizia della custodia MicroPod™

Il seguente elenco di materiali è stato testato e approvato per essere utilizzato per la pulizia della custodia MicroPod™: acqua e saponi, diluizione di ammoniaca <3%, etanolo 70%, isopropanolo 70% e spray . La pulizia deve essere effettuata strofinando il MicroPod™ con un panno inumidito da questi materiali.

Pagina lasciata intenzionalmente vuota.							

OxyGenie®





17. OxyGenie®

Avvertenza: l'uso di OxyGenie[®] è controindicato sui pazienti la cui SpO₂ prefissata è fuori dai seguenti intervalli stabiliti. 90-94%, 91-95%, 92-96%, 94-98%.

Avviso: prima di avviare (o riavviare) OxyGenie, controllare (e regolare se necessario) che l'impostazione O_2 sia appropriata per la condizione clinica corrente dei pazienti. Questa impostazione O_2 iniziale ottimizza la risposta iniziale e il tempo di risposta iniziale dell'algoritmo.

17.1 Introduzione

Il sistema OxyGenie[®] è stato progettato per controllare la fornitura di ossigeno inspirato, per mantenere la SpO₂ del paziente nell'intervallo predefinito di SpO₂, durante la ventilazione meccanica, nCPAP, supporto respiratorio non invasivo e Terapia di ossigeno ad alto flusso gestita nei pazienti neonatali, infantili e pediatrici. L'algoritmo OxyGenie[®] è un controller (PID) proporzionale-integrale-derivativo a circuito chiuso. Una volta al secondo questo algoritmo utilizza la SpO₂ del paziente (misurata utilizzando i sensori Masimo SET) per calcolare l'impostazione O₂ appropriata per mantenere la SpO₂ nell'intervallo stabilito.

OxyGenie[®] calcola il quantitativo medio di ossigeno richiesto per mantenere il paziente nell'intervallo stabilito. Questo è calcolato utilizzando i dati di 1 ora e questo valore è chiamato "O₂ di riferimento".

Nota: il valore "O2 di riferimento" è una media della richiesta di ossigeno del paziente nell'ultima ora.

OxyGenie[®] non imposterà l'O₂ oltre il 40% sopra o sotto lo O₂ di riferimento, per evitare grosse fluttuazioni nell'ossigeno fornito.
Il valore O₂ di riferimento

utilizzato per la







funzione in alto è fissato al 60% in modo che $OxyGenie^{@}$ può ridurre lo O_2 al 21% quando richiesto.

Il monitoraggio SpO_2 si ottiene mediante i sensori Masimo SET. Gli allarmi SpO_2 alti e bassi sono automaticamente impostati all'1% sopra il limite superiore dell'intervallo stabilito e l'1% sotto il limite inferiore dell'intervallo stabilito. Questi limiti sono regolabili dall'utente.

Vedere IFU del cavo SLE uSpO₂ del pulsossimetro (Masimo SET) per i dettagli delle condizioni che possono influenzare la precisione delle letture SpO₂.

Avviso: Deve essere effettuato il monitoraggio paziente indipendente dal ventilatore (analizzatore gas del sangue per monitoraggio vitale lato letto).

Avvertenza: non utilizzare OxyGenie[®] se la differenza tra SpO₂ e SaO₂ è superiore al 5%.

OxyGenie[®] può essere utilizzato in qualsiasi modalità di ventilazione.

17.1.1 Modalità di funzionamento OxyGenie®

17.1.1.1 Modalità auto

OxyGenie[®] calcola la richiesta di ossigeno dei pazienti dai valori SpO₂ correnti e precedenti ogni secondo e regola di conseguenza l'impostazione del miscelatore di ossigeno.

Quando OxyGenie $^{\mathbb{R}}$ è in modalità "Auto" la casella dell'indicazione di stato e il controllo O_2 mostra "Auto".

Quando OxyGenie[®]è attivo il pulsante del controllo O_2 mostra il valore istantaneo O_2 inviato al miscelatore. Lo O_2 monitorato mostrerà lo O_2 misurato dalla cella di ossigeno. Una leggera differenza in questi valori è normale.

17.1.1.2 Modalità alternativa:

OxyGenie[®] entrerà in "modalità alternativa" se non viene ricevuto nessun segnale SpO₂ valido. Questo può verificarsi se il sensore SpO₂ si stacca dal paziente o non fa un buon contatto con la pelle o se la SIQ bassa viene segnalata dal sistema Masimo.

Quando
OxyGenie®
è in modalità
"Alternativa"
la casella
dell'indicazione
di stato mostra
"in attesa segnale"
e il controllo "O2"
mostra "- - -".







17.1.1.3 Override manuale

In qualsiasi momento quando OxyGenie $^{\circledR}$ viene acceso l'utente può effettuare regolazioni manuali alla O_2 impostata, la O_2 manualmente impostata sarà fornita per 30 secondi.

Quando OxyGenie[®] è in modalità "override manuale" la casella di indicazione di stato mostra "override manuale" e il "O₂" Controllo mostra "- - -".

17.1.1.4 Modalità inattiva

Quando OxyGenie[®] non è attivo la casella dell'indicazione di stato non sarà visibile.

17.2 OxyGenie[®] Modalità alternativa

Il funzionamento della modalità alternativa è come segue.

I primi 60 secondi di segnale SpO_2 non valido: OxyGenie[®] fornirà l'ultima impostazione O_2 .

Dopo 60 secondi di nessun segnale SpO_2 valido Se l'ultima lettura SpO_2 valida era nell'intervallo stabilito $OxyGenie^{@}$ continuerà a fornire l'ultimo valore O_2 impostato.

Se l'ultima lettura ${\sf SpO}_2$ valida era oltre l'intervallo stabilito ${\sf OxyGenie}^{\&}$ ridurrà lentamente l'ossigeno fornito rispetto al valore ${\sf O}_2$ di riferimento. Se l'ultima lettura ${\sf SpO}_2$ valida era sotto l'intervallo stabilito ${\sf OxyGenie}^{\&}$ aumenterà lentamente L'ossigeno fornito rispetto al valore ${\sf O}_2$ di riferimento

Dopo il ripristino del segnale SpO₂

Non appena il segnale SpO₂ viene ricevuto OxyGenie[®] calcolerà e imposterà la richiesta di ossigeno sulla base del valore SpO₂.

Durante la "modalità alternativa" il "O2" pulsante di controllo mostrerà "---" al posto di "Auto" e l'indicazione di stato OxyGenie[®] mostrerà in "attesa di segnale"

Gli allarmi SpO₂ e i messaggi di eccezione compariranno nella barra degli allarmi.

17.2.1 Verifica della risposta OxyGenie®

La risposta di OxyGenie[®] alle modifiche in SpO_2 può essere visualizzata nell' O_2 impostata e il pulsante di controllo O_2 e anche nell'andamento O_2 .

17.2.2 Attivazione di OxyGenie®

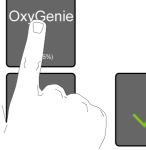
Nota: OxyGenie[®] è disponibile solo quando il sensore SpO₂ è collegato ed il monitoraggio SpO₂ è attivo.

Per attivare OxyGenie[®] tenere premuto il controllo del parametro "O2" per 3 secondi.



Premere il pulsante OxyGenie[®].

Premendo il pulsante di conferma OxyGenie[®] diventerà attivo.





Questo viene indicato dalla casella del messaggio di indicazione di stato accanto al controllo del parametro O2.





La concentrazione di ${\rm O}_2$ sarà automaticamente controllata per mantenere l'intervallo ${\rm SpO}_2$ stabilito.

17.2.3 Disattivazione di OxyGenie®

Per disattivare OxyGenie[®] tenere premuto il controllo del parametro O2 per 3 secondi.



Premere quindi il pulsante OxyGenie[®].

Premendo il pulsante di conferma OxyGenie[®] diventerà inattivo.





Il controllo del parametro O2 ritorna normale.



17.2.4 Attivazione override manuale

Avviso: l'ovveride manuale non può essere annullato una volta avviato.

Per modificare la concentrazione di O₂ manualmente toccare il controllo "O2".





La casella del messaggio sarà sostituita dai pulsanti più/meno. Il test "Auto" sarà sostituito da tre trattini.



Regolare la O₂% alla percentuale richiesta.



Premendo il pulsante di conferma per 30 secondi si avvierà l'override manuale.





La casella del messaggio diventerà blu e verrà mostrato il testo "Override manuale" con i restanti secondi mostrati sotto.

17.2.5 Modifica dell'intervallo stabilito SpO₂

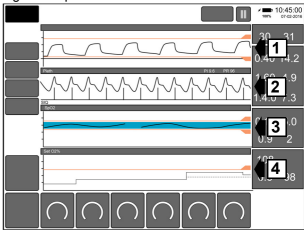
L'intervallo stabilito di ${\rm SpO}_2$ può essere modificato dall'utente in qualsiasi momento. Per modificare l'intervallo stabilito, l'utente deve navigare in "Strumenti" > "Sensori" quindi selezionare il pulsante " ${\rm SpO}_2$ ". Gli intervalli stabiliti ${\rm SpO}_2$ possono essere selezionati dal relativo elenco a tendina. Premendo conferma l'intervallo stabilito cambierà in quello selezionato.

17.2.6 Tempo medio

Il tempo medio è fissato a 2-4 secondi quando OxyGenie[®] è attivo.

17.3 Opzione display forma d'onda SpO₂e OxyGenie[®]

Premendo il pulsante conferma si attiva il grafico SpO2.



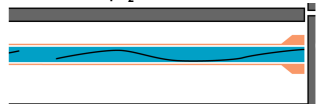
1. Forma d'onda Pressione/Flusso/Volume standard.

Mostra la forma d'onda selezionata dall'utente. La forma d'onda della pressione è la predefinita.

2. Forma d'onda Pletis/SIQ

Mostra la forma d'onda Pletis (traccia superiore) e l'indicatore di qualità del segnale (SIQ) (traccia inferiore).

3. Andamento SpO₂.



Mostra l'andamento SpO_2 e l'intervallo stabilito SpO_2 indicato dalla barra blu. L'intervallo stabilito è fiancheggiato da due soglie di allarme che sono automaticamente impostate $\pm 1\%$ su ciascun lato dell'intervallo stabilito selezionato.

Le soglie di allarmi di andamento SpO₂ possono essere manualmente regolate dal pannello degli allarmi.

Nota: possono comparire vuoti nell'andamento SpO₂ a causa della perdita di segnale.

4. Andamento O₂% impostato.



Mostra la $O_2\%$ impostata e il riferimento $O_2\%$ indicato dalla linea tratteggiata. Attiva è anche la soglia di allarme $O_2\%$ alta.

17.4 OxyGenie® e Aumento O2

Nota. Aumento O2 è disabilitato quando OxyGenie[®] è attivo.

Per utilizzare l'aumento O2 disabilitare per prima cosa OxyGenie $^{\circledR}$. Per maggiori informazioni sull'aumento O2 Vedere "Incremento O_2 " a pagina 119.

17.5 OxyGenie® e Aspirazione O2

Nota. L'aspirazione O2 è disabilitata quando OxyGenie[®] è attiva.

Per utilizzare l'aspirazione O2 disabilitare per prima cosa OxyGenie $^{\mathbb{R}}$. Per maggiori informazioni sull'aspirazione O2 Vedere "Aspirazione O2" a pagina 118.

 $\mathsf{OxyGenie}^{\mathbb{R}}$

Pagina lasciata intenzionalmente vuota.			

Funzioni operative



18. Funzioni operative

18.1 Informazioni generali

18.1.1 Modalità Standby

Avvertenza: non entrare in modalità "Standby" quando è connesso un paziente. Non viene fornita alcuna ventilazione.

18.1.2 Allarme apnea impostato su "Off"

In qualsiasi modalità in cui l'utente può impostare l'allarme di Apnea su "Off", i respiri di backup sono disabilitati persino con "On", a meno che apnea non viene riavviato.

Avvertenza: quando l'allarme di apnea è impostato su "OFF", l'utente deve usare un metodo alternativo per la rilevazione degli episodi di apnea, sia in caso di ventilazione invasiva sia in caso di ventilazione non invasiva.

18.1.3 Fonte di alimentazione di riserva

Il ventilatore funzionerà generalmente per oltre 3 ore con la carica della batteria al 100%, sia in modalità convenzionale che HFOV. La durata effettiva della scarica dipenderà dalla condizione della batteria e dalle impostazioni di ventilazione applicate. Fare riferimento all'avviso per un funzionamento sicuro.

Il funzionamento del ventilatore non cambia con la fonte di alimentazione di riserva.

Il funzionamento del ventilatore non cambia durante la carica della fonte di alimentazione di riserva.

Non è necessario che il ventilatore sia acceso per fare in modo che le batterie si ricarichino. Durante l'uso, il ventilatore mantiene le batterie completamente cariche.

In caso di guasto dell'alimentazione elettrica, suona l'allarme "Mancanza di alimentazione elettrica" e viene mostrato nel pannello degli allarmi. Questo allarme ha bassa priorità.

L'utente può sospendere l'allarme "Mancanza di alimentazione elettrica di rete" premendo il pulsante Reset quando si presenta l'allarme "Mancanza di alimentazione elettrica di rete".

Avvertenza: in una condizione di "Mancanza di alimentazione elettrica di rete" e se l'utente cancella l'allarme "Mancanza di alimentazione elettrica di rete", il successivo allarme relativo all'alimentazione che verrà triggerato sarà l'allarme di media priorità "Batteria scarica". Questo significa che l'alimentazione interna ha raggiunto una capacità del 25%. L'utente dovrà sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa a questo punto se non è possibile ripristinare l'alimentazione. Se l'utente cancella l'allarme di media priorità "Mancanza di alimentazione elettrica di rete", il successivo allarme relativo all'alimentazione che sarà triggerato sarà un allarme di alta priorità "Batteria scarica". Questo significa che l'alimentazione interna ha una durata di meno di 10 minuti.

Una volta esaurita tutta l'alimentazione delle batterie, suonerà l'allarme di mancanza completa di alimentazione e smetterà di ventilare il paziente.

Avvertenza. Il ventilatore può essere usato con una batteria completamente scarica, ma si deve ricordare che in caso di mancanza dell'alimentazione di rete, smetterà di ventilare il paziente.

Avvertenza. Non conservare le batterie completamente scariche. Ricaricare le batterie prima possibile per preservarne la durata utile. Se il ventilatore deve essere conservato a magazzino, verificare che le batterie siano completamente cariche.

18.1.4 Memoria parametri

L'utente deve essere a conoscenza del fatto che il ventilatore ricorderà le impostazioni del parametro utente passando da una modalità a un'altra. Anche se l'impostazione viene ricordata nel passaggio tra le modalità, il titolo del parametro potrebbe cambiare. Un esempio è il parametro CPAP che in modalità CPAP diventa PEEP in modalità CMV.

18.1.5 Rapporto I:E variabile HFO (Disponibile solo con le opzioni HFO e NHFOV)

Il rapporto I:E consente all'utente di incrementare la fase espiratoria in rapporto a quella inspiratoria dal rapporto 1:2 o 1:3 indicato.

Avvertenza: le modifiche inappropriate nel rapporto I:E potrebbero comportare una riduzione del volume per ciascun ciclo HFO e il successivo volume minuto fornito al paziente. Potrebbe essere necessario un monitoraggio secondario di TcPO₂.

18.1.6 Sensibilità del trigger

Con un sensore flusso montato.

La sensibilità del trigger di respiri deve essere impostata in tutte le modalità interattive del paziente (predefinita 0.6 ml).

Se si imposta la sensibilità del trigger di respiri al suo livello più sensibile (0,2 ml) il ventilatore può interpretare il rumore di fondo nel circuito paziente come respirazione del paziente, con conseguente auto-trigger.

Quando è usato con un sensore di flusso, il ventilatore monitora il flusso di gas per rilevare il respiro del paziente.

Quando è usato senza un sensore di flusso, il ventilatore monitora la variazione di pressione per rilevare il respiro del paziente.

Senza sensore di flusso montato.

La sensibilità del trigger di respiri deve essere impostata in tutte le modalità interattive del paziente. Predefinita 50%.

Se si imposta la soglia di rilevazione del respiro sul suo livello più sensibile (100%) il ventilatore può interpretare il rumore di fondo nel circuito paziente come respirazione del paziente, con conseguente auto-trigger.

Quando è usato con un sensore di flusso, il ventilatore monitora il flusso di gas per rilevare il respiro del paziente.

Quando è usato senza un sensore di flusso, il ventilatore monitora la variazione di pressione per rilevare il respiro del paziente.

18.1.7 Ventilazione a volume prefissato, Vte (VTV)

18.1.7.1 Ti (T insp)

Quando Vte è impostato su ON in CPAP, CMV, PTV e SIMV, se il volume inspiratorio supera il limite di sicurezza, il respiro viene interrotto, per impedire una sovradistensione polmonare. Questo comporta un T insp misurato più basso di quello impostato. Il tempo inspiratorio effettivo viene visualizzato nel pannello della meccanica polmonare e nel pannello delle misurazioni come T insp misurato.

18.1.7.2 Risoluzione del pararmetro Vte prefissato

Il controllo del parametro volume corrente ha tre diverse risoluzioni.

Da 2 ml a 10 ml il parametro aumenta con progressioni da 0,2 ml (risoluzione fine).

Da 10 ml a 100 ml il parametro aumenta con progressioni da 1 ml (risoluzione standard).

Da 100 ml a 300ml il parametro ha incrementi da 5 ml (bassa risoluzione).

18.1.8 Tinsp max in PSV

In modalità PSV, il parametro del tempo inspiratorio è indicato con Tempo inspiratorio massimo. Ciò è dovuto al fatto che il controllo della sensibilità di fine flusso (blocco del supporto in %) può porre fine al respiro prima del raggiungimento del tempo inspiratorio impostato.

18.1.9 Aspirazione (aspirazione chiusa).

I cateteri di aspirazione chiusi possono essere utilizzati in tutte le modalità invasive. Non sono richieste impostazioni speciali per l'uso di un catetere di aspirazione chiuso.

18.1.10 VTV e HFOV

Il controllo volume viene ottenuto con la regolazione automatica del delta P, in modo simile in modalità convenzionale la PIP viene automaticamente controllata per mantenere un volume espiratorio fisso.

Ci sono differenze significative (tra HFOV + VTV e la VTV convenzionale) dal momento che il volume si aggiorna più rapidamente rispetto alla modalità di respiro convenzionale.

In modalità convenzionale con VTV, la decisione di regolare la pressione viene presa ogni qual volta che il volume espiratorio viene ricevuto dal monitor. Questo è generalmente una volta per respiro standard. Nei volumi espiratori HFOV viene aggiornato una volta per ciclo. I volumi espiratori sono soggetti a grosse variazioni su base ciclica e sono ricevuti 20 volte al secondo. Invece di effettuare una regolazione su ogni ciclo, saranno eseguite sul volume espiratorio medio. Come con la ventilazione convenzionale il titolo del controllo Delta P "ΔP" diventerà "ΔP Max".

18.1.10.1 Risoluzione prefissata Vte

Il controllo del parametro volume corrente ha due diverse risoluzioni.

Da 2 ml a 10 ml il parametro aumenta con progressioni da 0,2 ml (risoluzione fine).

Da 10 ml a 50 ml il parametro aumenta con progressioni da 1 ml (risoluzione standard).

18.2 Aspirazione O₂

Nota: l'aspirazione di O2 è disponibile solo se attivata in preferenze utente. Vedere "Preferenze utente" a pagina 261.

Attenzione. l'aspirazione O2 è disabilitata quando Auto O2 è on. Vedere "OxyGenie[®] e Aspirazione O2" a pagina 113.

La funzione aspirazione O2 consente all'utente di incrementare la % fornita di ossigeno prima, durante e dopo la procedura di aspirazione per un tempo stabilito.

Per attivare l'aspirazione O2, tenere premuto il controllo del parametro O2 per 3 secondi.



Viene visualizzato il messaggio "Aspirazione O2 in standby" oltre il controllo del parametro O2 (il controllo è rinominato "aspirazione O2"). Il più/meno e il pulsante di conferma diventano attivi.



Nota: il controllo di aspirazione O2 può essere impostato tra 1 e 10% oltre l'impostazione corrente o al 100%.

Vedere "Preferenze utente" a pagina 261.

Il colore della barra 'curva' del controllo del parametro % O2 rimane lo stesso per la parte che rappresenta l'impostazione % O2 originale, ma cambia in rosso per la parte che rappresenta l'incremento O2.



L'esempio mostra la percentuale impostata del 30% con un incremento predefinito del 5%.

L'utente può incrementare o ridurre la % O2, ma non può essere ridotta sotto il valore impostato originale.

L'utente preme il pulsante conferma. Questa azione avvia la procedura di incremento O2.

Viene mostrato il messaggio "Incremento O2 in corso" sopra il controllo del parametro "Aspirazione O2" per un conto alla rovescia di 3 minuti.

Il ventilatore attende la disconnessione nei seguenti 3 minuti.

Incremento O2 in corso 2,59 (s)



Se l'utente non disconnette il paziente durante la finestra di 3 minuti, l'incremento finisce automaticamente.

Se l'utente tiene premuto il controllo del parametro Aspirazione O2 compare un nuovo controllo sul pannello del messaggio. L'utente preme questo controllo e conferma che l'azione della procedura viene annullata. La % O2 ritorna al valore originale e si cancella il messaggio.







Quando l'utente disconnette il paziente. Il ventilatore mostrerà il messaggio "Pre aspirazione O2 in corso" e inizierà il conto alla rovescia per 2 minuti.

Viene automaticamente avviato il silenziamento allarme.

Durante questo tempo, il ventilatore attende la riconnessione. Se l'utente non riconnette il paziente prima della scadenza del tempo, questo farà suonare l'allarme del ventilatore. La procedura si arresta a questo punto.

Pre aspirazione O2 in corso 1,59 (s)



Quando l'utente riconnette il paziente prima della fine della finestra di aspirazione di 2 minuti, il ventilatore avvia un nuovo conto alla rovescia di 2 minuti, alla % O2 elevata. Viene mostrato il messaggio "Post aspirazione O2 in corso".

La procedura terminerà alla fine del conto alla rovescia di 2 minuti.

Post aspirazione O2 in corso 1,59 (s)



18.3 Incremento O₂

Nota: l'incremento di O2 è disponibile solo se disponibile in preferenze utente. Vedere "Preferenze utente" a pagina 261.

Attenzione. Aumento O2 è disabilitato quando Auto O2 è on. Vedere "OxyGenie[®] e Aumento O2" a pagina 113.

La funzione Incremento O2 consente all'utente di incrementare la % di ossigeno a un incremento preimpostato o impostato dall'utente per un massimo di due minuti.

Per attivare l'incremento O2, tenere premuto il controllo del parametro O2 per 3 secondi.



Viene visualizzato il messaggio "Incremento O2 in standby" oltre il controllo del parametro O2 (il controllo è rinominato "Incremento O2"). Il più/meno e il pulsante di conforma diventanti



conferma diventano attivi.

Nota: il controllo di incremento O2 può essere impostato tra 1 e 10% oltre l'impostazione corrente o al 100%. Vedere "Preferenze utente" a pagina 261.

Il colore della barra 'curva' del controllo del parametro % O2 rimane lo stesso per la parte che rappresenta l'impostazione % O2 originale, ma cambia in rosso per la parte che rappresenta l'incremento O2.



L'esempio mostra la percentuale impostata del 30% con un incremento predefinito del 5%.

L'utente può incrementare o ridurre la % O2, ma non può essere ridotta sotto il valore impostato originale.

L'utente preme il pulsante conferma. Questa azione avvia la procedura di incremento O2

Il timer del conto alla rovescia è impostato per 2 minuti. Dopo 2 minuti la procedura si interrompe.





Se l'utente tiene premuto il controllo del parametro Aumento O2 compare un nuovo controllo sul pannello del messaggio. L'utente preme questo controllo e conferma che l'azione della procedura viene annullata.

La % O2 ritorna al valore originale e il messaggio si cancella.





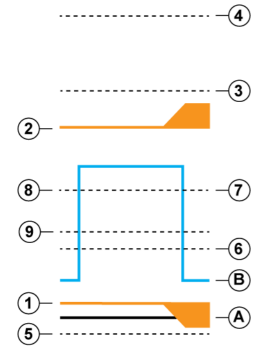


18.4 Soglie di allarme

Il ventilatore per ogni modalità ha impostazioni di pressione relative alle soglie di allarme che sono impostate dall'utente o automaticamente dal ventilatore in base ai parametri impostati dall'utente. L'unica modalità che non ha soglie di allarme relative alla pressione è Alti Flussi.

18.4.1 Soglie di allarme per modalità convenzionali (invasiva e non invasiva - sezione doppia).

Lo schema in basso mostra le soglie di allarme della pressione perr le modalità convenzionali (invasiva e non invasiva).



- A. Linea di pressione zero
- B. Forma d'onda

Soglie di allarme

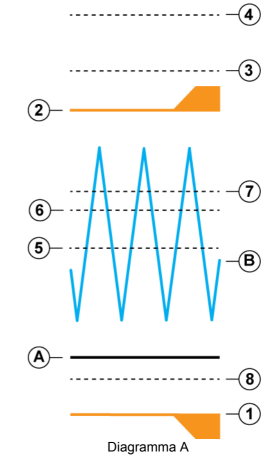
- 1. Bassa pressione (controllo allarme PEEP bassa) impostazione automatica e regolabile dall'utente.
- 2. PIP elevata (controllo allarme PIP elevata). Impostazione automatica e regolabile dall'utente.
- 3. Soglia alta pressione superata (+5 mbar oltre la PIP). Impostazione automatica.
- 4. Soglia alta pressione superata (+20 mbar oltre la PIP) Impostazione automatica.
- 5. Ambiente inferiore (-2 mbar sotto la pressione zero). Impostazione automatica.
- 6. PEEP elevata (controllo allarme PEEP elevata). Impostazione automatica e regolabile dall'utente.
- 7. PIP bassa (controllo allarme PIP bassa). Impostazione automatica e regolabile dall'utente.
- 8. Errore di ciclo. Impostazione automatica.

9. Pressione positiva continua. (+5 mbar oltre CPAP/PEEP per più di 4 secondi). Impostazione automatica.

18.4.2 Le soglie di allarme per le modalità oscillatorie (invasiva e non invasiva - sezione doppia).

18.4.2.1 HFOV e NHFOV

I diagrammi A e B mostrano le soglie di allarme di pressione (modalità invasiva e non invasiva).

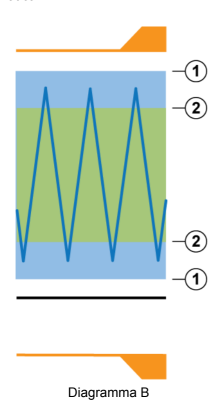


- A. Linea di pressione zero
- B. Forma d'onda

Soglie di allarme

- 1. Bassa pressione (controllo allarme Paw bassa) impostazione automatica e regolabile dall'utente.
- 2. Alta pressione (controllo allarme Paw alta) impostazione automatica e regolabile dall'utente.
- 3. Soglia alta pressione superata (+5 mbar oltre la PIP). Impostazione automatica.
- 4. Soglia alta pressione superata (+20 mbar oltre la PIP) Impostazione automatica.
- 5. Caduta inattesa in P media. (-5 mbar sotto la P media). Impostazione automatica.
- 6. Aumento inatteso nella P. media (+5 mbar oltre la P media). Impostazione automatica.

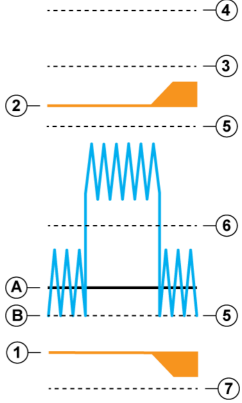
- 7. Pressione positiva continua. (+10 mbar oltre la P media per più di 4 secondi). Impostazione automatica.
- 8. Ambiente inferiore (Pressione media -2 mbar sotto la pressione zero). Impostazione automatica.



- 1. Aumento inatteso in delta P. (+5 mbar oltre delta P). Impostazione automatica.
- 2. Caduta inattesa in delta P. (-5 mbar sotto il delta P). Impostazione automatica.

18.4.2.2 HFO+CMV (invasiva - doppio lume)

Il diagramma in basso mostra le soglie di allarme di pressione (modalità invasiva).



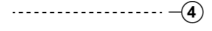
- A. Linea di pressione zero
- B. Forma d'onda

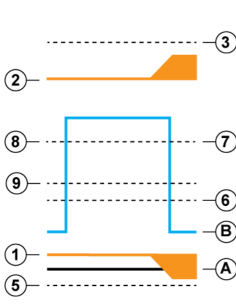
Soglie di allarme

- 1. Bassa pressione (controllo allarme Paw bassa) impostazione automatica e regolabile dall'utente.
- 2. Alta pressione (controllo allarme Paw alta) impostazione automatica e regolabile dall'utente.
- 3. Soglia alta pressione superata (+5 mbar oltre la PIP). Impostazione automatica.
- 4. Soglia alta pressione superata (+20 mbar oltre la PIP) Impostazione automatica.
- 5. Rilevata variazione di pressione. (Vedere "Messaggio di allarme: rilevata variazione di pressione." a pagina 195.) Impostazione automatica.
- 6. Pressione positiva continua. (+10 mbar oltre la P media per più di 4 secondi). Impostazione automatica.
- 7. Ambiente inferiore (Pressione media -2 mbar sotto la pressione zero). Impostazione automatica.

18.4.3 Soglie di allarme per modalità convenzionali (non invasiva - sezione singola).

Lo schema in basso mostra le soglie di allarme della pressione per le modalità convenzionali (non invasiva).





A. Linea di pressione zero

B. Forma d'onda

Soglie di allarme

- 1. Bassa pressione (controllo allarme PEEP bassa) impostazione automatica e regolabile dall'utente.
- 2. PIP elevata (controllo allarme PIP elevata). Impostazione automatica e regolabile dall'utente.
- 3. Soglia alta pressione superata (+5 mbar oltre la PIP). Impostazione automatica.
- 4. Soglia alta pressione superata (+20 mbar oltre la PIP) Impostazione automatica.
- 5. Ambiente inferiore (-2 mbar sotto la pressione zero). Impostazione automatica.
- 6. PEEP elevata (controllo allarme PEEP elevata). Impostazione automatica e regolabile dall'utente.
- 7. PIP bassa (controllo allarme PIP bassa). Impostazione automatica e regolabile dall'utente.
- 8. Errore di ciclo. Impostazione automatica.
- 9. Pressione positiva continua. (+5 mbar oltre CPAP/PEEP per più di 4 secondi). Impostazione automatica.

18.4.4 Funzionamento dell'allarme di soglia di alta pressione.

Se la soglia di allarme PEEP alta impostata dall'utente viene superata di 5 mbar o 20 mbar il ventilatore esegue le seguenti azioni.

Superamento della sogliaPIP alta di 5 mbar

Se la soglia di allarme PIP alta è superata di oltre 5 mbar, il ventilatore interrompe tutte le alimentazioni di gas per 3 secondi. Mantiene la pressione media e arresta la ventilazione e ciò avviene per tutte le modalità di ventilazione. Il ventilatore ripristina l'alimentazione di gas dopo 3 secondi e riavvia quindi la ventilazione dopo altri 5 secondi dal ripristino del gas. L'allarme "Soglia di alta pressione superata" suona finché la condizione non viene cancellata. Se il ventilatore incontra le stesse condizioni dopo il riavvio della ventilazione, viene ripetuto il ciclo.

Superamento della soglia di 20 mbar impostata dal ventilatore

Se la soglia di allarme PIP alta è superata di oltre 20 mbar, il ventilatore interrompe tutte le alimentazioni di gas per 6 secondi. Non mantiene la pressione media e arresta la ventilazione e ciò avviene per tutte le modalità di ventilazione. Il ventilatore ripristina l'alimentazione di gas dopo 6 secondi e riavvia quindi la ventilazione dopo altri 2 secondi dal ripristino del gas. L'allarme "Soglia di alta pressione superata" suona finché la condizione non viene cancellata. Se il ventilatore incontra le stesse condizioni dopo il riavvio della ventilazione, viene ripetuto il ciclo.

18.4.5 Funzionamento dell'allarme di soglia di bassa pressione

Nota: l'utente deve ricordare che, nella ventilazione convenzionale, l'auto-track della soglia di allarme bassa può scendere solo fino a 1 mbar. Se l'utente desidera impostare l'allarme su un valore inferiore a 1 mbar deve farlo manualmente. Se la soglia di allarme viene impostata manualmente su un valore inferiore a 1 mbar e si effettua la regolazione di un parametro correlato alla pressione, la soglia di allarme bassa viene riportata a 1 mbar o alla soglia stabilita dalla pressione CPAP. L'utente deve quindi procedere nuovamente alla regolazione manuale della soglia di allarme sul valore desiderato.

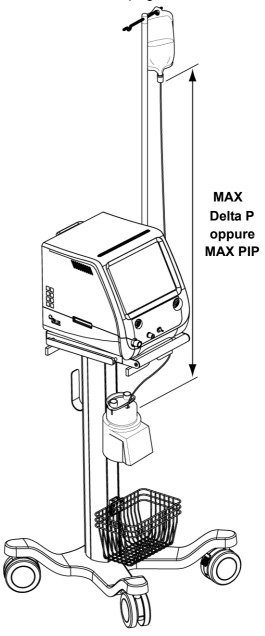
Avvertenza: se l'utente imposta la soglia di allarme basso su un valore inferiore a 1 mbar, il ventilatore non sarà in grado di rilevare una disconnessione del circuito paziente del seguente tipo: disconnessione della sezione inspiratoria, compreso il limitatore colorato, dal collettore endotracheale. (In questo caso l'allarme basso non viene attivato in quanto è impostato su un valore minore o uguale a 0 mbar, e anche l'allarme di perdita non si attiva in quanto il limitatore è ancora sulla sezione inspiratoria.

Il ventilatore non rileva istantaneamente anche una disconnessione del tubo endotracheale dal sensore di flusso, se l'allarme basso è impostato su un valore minore o uguale a 0 mbar. Il ventilatore attiva dopo 20 secondi l'allarme "Respiro non rilevato".

18.5 Circuiti paziente, umidificazione e terapia con ossido nitrico

18.5.1 Camere di umidificazione ad alimentazione automatica

Quando si usano le camere di umidificazione ad alimentazione automatica, la sacca dell'acqua deve essere montata a un'altezza superiore alla Delta P massima o alla Max PIP impiegata.



Per calcolare l'altezza approssimativa della sacca dell'acqua, usare la formula di conversione seguente:

1 mbar = 1 cm, aggiungere quindi 25 cm all'altezza calcolata per ottenere l'altezza finale della sacca.

Il montaggio della sacca a un'altezza inferiore, potrebbe consentire al ventilatore di pressurizzarla, impedendo così il riempimento della camera con l'acqua. Inoltre, la sacca a sua volta pressurizza la camera, la qual cosa può causare l'attivazione degli allarmi di pressione alta o prolungata.

18.5.2 Terapia con ossido nitrico

Quando il ventilatore viene usato insieme a un sistema di erogazione di ossido nitrico per inalazione, richiede due filtri per evitare lo scarico di ossido nitrico (N. parte SLE N4110, connessi in parallelo con il gruppo tubo di scarico doppio, N. parte SLE N4110/10) montati sul blocco di esalazione (rimuovere il silenziatore). Tutte queste parti sono fornite in un kit completo (N. parte SLE N4110/20). Il flusso del gas di scarico supera la capacità di un solo filtro per evitare lo scarico di ossido nitrico.

Gruppo tubo di scarico doppio N. parte SLE: N4110/10



Avviso: dopo aver usato il ventilatore con un dispositivo per terapia con ossido nitrico, risciacquare il blocco di esalazione con acqua prima delle operazioni di pulizia, disinfezione o sterilizzazione in autoclave. Ciò serve a rimuovere eventuali depositi di ossido nitrico, che, durante la sterilizzazione in autoclave con vapore, potrebbero reagire con l'acqua portando alla formazione di acido nitroso o di acido nitrico.

Avvertenza: l'uso del ventilatore con un solo filtro N4110 per evitare lo scarico (montato direttamente sulla porta di scarico) determina la formazione di una contropressione e un leggero rialzo delle letture di pressione.

18.5.3 Erogazione di farmaci per aerosol

18.5.3.1 Erogazione di farmaci per aerosol con Aerogen[®]

Avviso: utilizzare solo il controller USB Aerogen[®] con SLE6000.

Avvertenza: utilizzare solo dispositivi per l'erogazione di farmaci per aerosol ultrasonica con SLE6000.

Un nebulizzatore pneumatico provocherà un aumento di pressione nel tratto inspiratorio del circuito, causando un allarme "Blocco Gas".

Avvertenza: non utilizzare il sensore di flusso durante l'erogazione di farmaci per aerosol.

Quando si utilizza il ventilatore con areosol, questo deve essere utilizzato come dispositivo a pressione limitata ciclato a tempo rimuovendo il sensore di flusso.

La rimozione del sensore di flusso dal collettore endotracheale quando è ancora collegato al ventilatore non è consigliabile, in quanto attiva l'allarme "Respiro non rilevato" e può coprire altre condizioni di allarme che potrebbero insorgere.

Avvertenza: leggere e studiare tutte le istruzioni fornite con il controller USB Aerogen[®].

- 1 Effettuare un test funzionale del nebulizzatore Aerogen[®] prima dell'uso, come descritto in Aerogen[®] IFU.
- 2 Collegare il nebulizzatore Aerogen[®] Solo o Aerogen[®] Pro premendo bene il boccaglio a T.
- 3 Collegare il controller USB Aerogen[®] al nebulizzatore.
- 4 Inserire il nebulizzatore e il boccaglio a T nel circuito di respirazione.
- 5 Il controller USB Aerogen[®] per l'uso con Aerogen[®] Solo è dotato della porta per controller Aerogen[®] situata sul retro del ventilatore.

Keep covered when not in use



Data Output



Aerogen USB Controller



Nota: il controller USB Aerogen[®] può essere azionato solo da una porta USB su qualsiasi dispositivo medico elettrico approvato in base a IEC/EN 60601-1 o adattatore CA/CC del controller USB Aerogen.

6 Aprire il tappo sul nebulizzatore e utilizzare un'ampolla o una siringa pre-riempita per aggiungere il farmaco al nebulizzatore, quindi chiudere il tappo.

Nota: per evitare danni ad Aerogen[®] Solo, non utilizzare siringhe con ago.

- 7 Per funzionare in modalità 30 Minuti, premere una volta il pulsante On/Off.
- 8 Per funzionare in modalità 6 Ore, premere il pulsante On/Off dalla modalità off per >3 secondi.
- 9 Verificare che sia selezionata la modalità di funzionamento corretta.
- 10 Verificare che l'aerosol sia visibile.
- 11 Quando la nebulizzazione è completa, staccare Aerogen[®] Solo e il controller USB dal circuito.
- 12 Calibrare e sostituire il sensore di flusso se necessario.

18.6 Uso del ventilatore SLE6000 con i compressori ad aria medici SLE500E e SLE500S

Avviso: quando si utilizza il ventilatore SLE6000 insieme ai compressori ad aria medici SLE500E o SLE500S l'utente deve sapere che le prestazioni HFO sono limitate.

Il flusso massimo dei compressori ad aria medici SLE500E o SLE500S è 60 l/min mentre il ventilatore SLE6000 richiede 85 l/min. Questa disparità sarà evidente solo in modalità HFO dove le pressioni Delta P superiori a 150 mbar rendono la MAP instabile.

Pagina lasciata intenzionalmente vuota.			

Descrizione dell'interfaccia utente

"Modalità Attesa" a pagina 128 "Modalità di ventilazione" a pagina 140



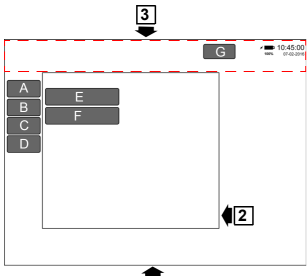
19. Descrizione dell'interfaccia utente

Nella presente sezione vengono descritte tutte le funzioni dell'interfaccia utente. Il capitolo è diviso in due sezioni, la prima modalità Attesa e la seconda modalità Ventilazione. La modalità Attesa descrive la funzione dell'interfaccia utente mentre in modalità Attesa e la modalità Ventilazione quando è operativo e in modalità ventilatoria.

19.1 Modalità Attesa

Subito dopo l'accensione del ventilatore, la prima schermata presentata all'utente sarà "Attesa".

Avvertenza. In modalità "Attesa".
Il ventilatore non fornisce il supporto paziente e tutti gli allarmi paziente sono inattivi.
Il pannello informazioni presenta l'affermazione "Attesa: paziente non ventilato".



- [1
- 1 Interfaccia utente
- 2. Pannello informazioni
- 3. Barra delle informazioni
- A. Pulsante Modalità (Pulsante Controllo)
- B. Pulsante Allarmi (Pulsante Controllo)
- C. Pulsante Utenze (Pulsante Controllo)
- D. Pulsante Layout (Pulsante Controllo)
- E. Pulsante Avvia/riprendi ventilazione
- F. Pulsante Calibrazione e utenze
- G. Pulsante Multifunzione

19.1.1 Interfaccia utente (1)

Il display attivo è noto come interfaccia utente. A parte il tasto accensione tutti gli altri controlli sono nell'interfaccia utente. Tutti i comandi sono touch e richiedono un singolo tocco per funzionare.

19.1.2 Pannello informazioni (2)

Il pannello informazioni mostrerà le informazioni e tutte le funzioni ventilatorie associate.

19.1.3 Barra informazioni (3)

La barra informazioni è un'area riservata presente sulla parte superiore dell'interfaccia utente che mostra i messaggi di allarme, ora e data e le spie di alimentazione. Contiene inoltre il comando per la pausa audio dell'allarme da 120 secondi e un pulsante multifunzione.

19.1.4 Pulsante generico/funzioni pannello

19.1.4.1 Funzioni pannello

Premendo lo stesso pulsante di controllo che ha aperto il pannello, questo chiuderà il pannello premendolo di nuovo.

Premendo un altro pulsante controllo si chiuderà il pannello corrente e si aprirà il pannello associato all'ultimo pulsante premuto. Non verranno apportate modifiche al menu originale.

Premendo il pulsante 'X' nell'angolo in alto a destra del menu se richiesto, si chiuderà il menu. Nessuna modifica sarà salvata.



19.1.4.2 Scadenza parametro

Se il ventilatore è in modalità ventilazione e l'utente non interagisce con il controllo per 15 secondi, il controllo sarà deselezionato e non verranno apportate modifiche.

19.1.4.3 Scadenza pannello

Se l'utente non interagisce con il menu per 120 secondi, la finestra si chiuderà automaticamente e nessuna modifica sarà salvata.

19.1.4.4 Stati Pulsante

Tutti pulsanti hanno due stati, Disponibile e Selezionato. Il pulsante selezionato è Bianco. Il pulsante disponibile è grigio scuro.



19.1.4.5 Pulsante Modalità (A)

Questo pulsante seleziona i pannelli secondari della modalità, Invasiva, Non Invasiva e Attesa.

19.1.4.6 Pulsante Avvia/Riprendi ventilazione (E) Il pulsante modalità consente all'utente di

selezionare una modalità di ventilazione.

19.1.4.7 Allarmi (B)

Questo pulsante non è funzionante in modalità Attesa. Quando premuto, visualizzerà il pannello secondario degli allarmi con i valori predefiniti o di fabbrica impostati dall'utente.

19.1.4.8 Pulsante Strumenti (C)

Questo pulsante seleziona i seguenti pannelli secondari:

Sensori (vedere "Scheda Sensori (senza sensori esterni)" a pagina 131)

Luminosità (vedere "Scheda Luminosità" a pagina 131)

Sistema (vedere "Scheda Sistema" a pagina 132) Dati (vedere "Scheda Dati" a pagina 133)

19.1.4.9 Pulsante Strumenti e Calibrazione (F)

Questo ha la stessa funzione del pulsante Strumenti (C).

19.1.4.10 Pulsante Layout (D)

Questo pulsante seleziona il pannello secondario layout. In modalità Attesa è possibile selezionare solo gli andamenti. (vedere "Scheda Layout" a pagina 135)

19.1.4.11 Pulsante Multifunzione (G)

Questo pulsante ha le seguenti funzioni:

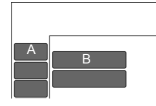
Blocca/Sblocca schermata. (Vedere sezione 19.2.13 a pagina 144).

Ripristino allarme e riconoscimento allarme. (Vedere sezione 19.1.6 a pagina 129)

Nota: il pulsante multifunzione cambia anche la forma quando attivato per la condizione di allarme Continua senza sensore di flusso.

19.1.5 Pulsante Modalità e Avvia/Riprendi ventilazione

Toccando il pulsante (A o B) si attivano le schede di selezione della modalità.

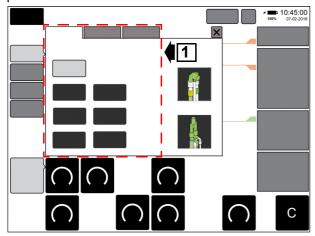


Il pannello Modalità presenta tre schede disponibili: Invasiva, Non invasiva e Attesa.

Nota: la scheda Attesa è disponibile, ma non funzionante in modalità Attesa.

Nota: la modalità che verrà evidenziata varierà a seconda se il ventilatore è impostato in preferenze impostate dall'utente, impostazioni di fabbrica o l'ultima modalità selezionata.

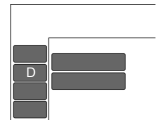
Selezionare la modalità richiesta dall'area (1) e quindi premere il pulsante "Conferma" (C) per selezionare.



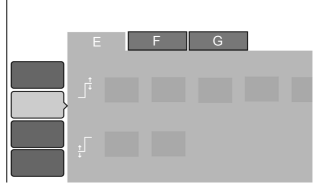
Vedere sezione 19.2 a pagina 140 per le descrizioni relative alla modalità.

19.1.6 Pulsante Allarme

Toccando il pulsante "Allarme" (D) si attivano le schede Allarme.



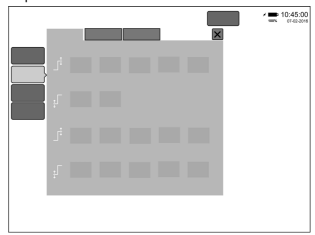
Il pannello Allarme ha tre schede disponibili: Limiti (E), Cronologia (F) e Tono (G).



La scheda predefinita è Limiti (E)

19.1.6.1 Scheda Limiti

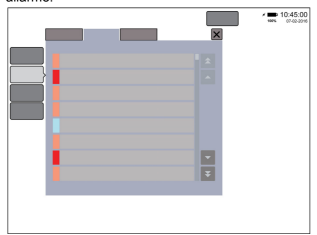
La scheda Limiti mostra tutte le soglie di allarme disponibili.



Nota: la scheda Limiti non è funzionante in modalità Attesa.

19.1.6.2 Scheda Registro

La scheda Registro mostra gli ultimi 1000 eventi di allarme.



La scheda mostra le seguenti informazioni per ciascun evento di allarme.

Priorità - Indicata dal colore. Rosso-Alta, Giallo-Media, Blu-Bassa.

Ora - hh/mm

Data - GG/MM/AAAA o MM/GG/AAAA

Durata in ore, minuti e secondi

Valori - non funzionali in questa versione del software.

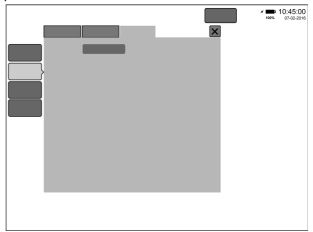
Limite - impostazione di allarme

Non ric - Indicatore per il riconoscimento utente dell'allarme al momento dell'attivazione

La cronologia allarmi può essere visualizzata utilizzando le frecce di scorrimento sul lato destro della cronologia. La freccia singola indica lo scorrimento lento, la freccia doppia lo scorrimento veloce. Quando all'inizio o alla fine dell'elenco l'utente sarà in grado di selezionare solo le frecce che scorrono nei messaggi di allarme.

19.1.6.3 Scheda Volume

La scheda Volume consente all'utente di regolare il volume del segnalatore acustico. L'impostazione predefinita è al 60%.

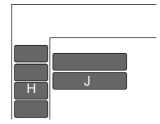


Il controllo è limitato a incrementi del 20%. Impostazioni minima 20% massima 100%.

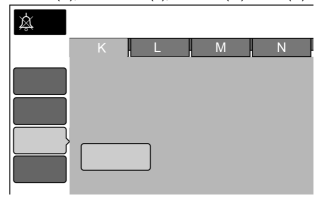
Nota: l'impostazione utente viene ripristinata al 60% all'accensione.

19.1.7 Pulsante Utenze & Calibrazione & Utenze

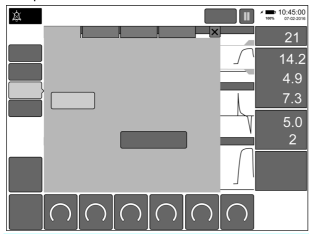
Toccando il pulsante "Utenze" (H) o il pulsante "Calibrazione e Utenze" (J) si attiva la scheda Utenza.



Il pannello Utenza ha quattro schede disponibili: Sensori (K), Luminosità (L), Sistema (M) e Dati (N).



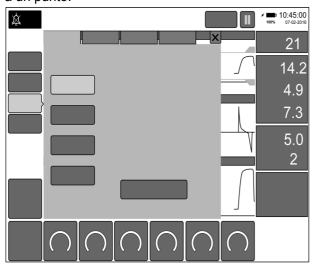
19.1.7.1 Scheda Sensori (senza sensori esterni) La scheda Sensore consente all'utente di calibrare il sensore di flusso o di effettuare la calibrazione ${\rm O}_2$ a un punto.



Nota: quando il sensore di flusso è collegato, il pulsante di calibrazione del sensore di flusso è selezionato per impostazione predefinita. Quando si utilizza il ventilatore senza il sensore di flusso, solo la calibrazione O2 a un punto è selezionata per impostazione predefinita.

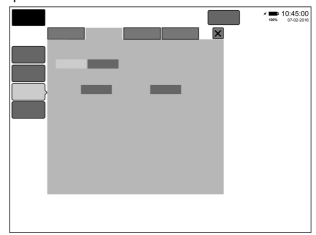
Nota: l'ultima calibrazione di data e ora sarà visualizzata sul pulsante.

19.1.7.2 Scheda Sensori (con sensori esterni) La scheda Sensore consente all'utente di calibrare il sensore di flusso o di effettuare la calibrazione ${\rm O}_2$ a un punto.



19.1.7.3 Scheda Luminosità

La scheda Luminosità consente all'utente di selezionare la modalità Giorno o Notte e di impostare la luminosità dello schermo per queste modalità.



L'utente ha modificato l'impostazione della percentuale di luminosità impostata per ogni modalità come dichiarato in basso.

Modalità giorno: l'impostazione predefinita al 70% (Campo dal 30% al 100%)

Modalità notte: l'impostazione predefinita al 30% (Campo dal 20% al 60%).

Nota: la modalità giorno può essere ridotta del 10% al di sopra dell'impostazione della modalità notte. La modalità notte può essere incrementata del 10% al di sotto dell'impostazione modalità giorno.

Nota: la modalità Notte viene automaticamente annullata all'attivazione dell'allarme.

19.1.7.4 Scheda Sistema

La scheda Sistema consente all'utente di selezionare dalle seguenti funzioni relative al sistema:

Imposta data e ora (O)

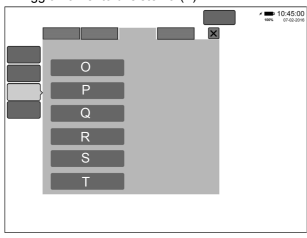
Preferenze utente (P)

Modalità tecnico (Q)

Informazioni di sistema (R)

Calibrazione dello schermo (S)

Aggiornamento di sistema (T)

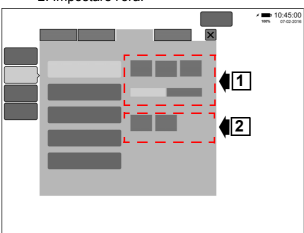


19.1.7.4.1 Imposta data e ora

Il pulsante Imposta data e ora (O) consente all'utente di impostare la data e l'ora per il ventilatore.

Nota: risparmio Giorno deve essere manualmente impostato dall'utente quando richiesto.

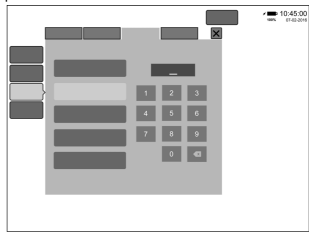
- 1. Impostare la data e il formato data
- 2. Impostare l'ora.



Nota: il formato data e ora predefinito può essere impostato da preferenze utente.

19.1.7.4.2 Preferenze utente

Il pulsante Preferenze operatore (P) consente all'utente di impostare l'avvio con i valori predefiniti per il ventilatore.

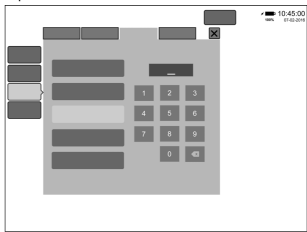


L'accesso alle preferenze utente richiede l'inserimento del codice di sicurezza.

Vedere "Preferenze utente" a pagina 261 per una descrizione dettagliata.

19.1.7.4.3 Modalità ingegneristica

Il pulsante Modalità Ingegnerstica (Q) consente al tecnico dell'assistenza di accedere alle funzioni di impostazione e calibrazione.



Attenzione. L'accesso alla modalità Ingegnerstica è consentito esclusivamente per il personale dell'assistenza formato. Per informazioni sulla Modalità Ingegnerstica, consultare il manuale di assistenza. Vedere il capitolo "45. Parti consumabili e accessori" a pagina 273 per il numero di pezzo del manuale di assistenza.

19.1.7.4.4 Informazioni di sistema

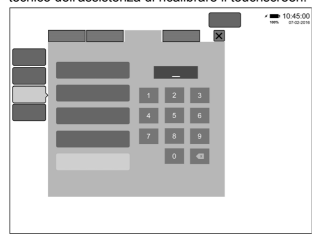
Il pulsante informazioni di sistema (R) mostra le informazioni sul sistema del ventilatore.

I numeri di versione del sottosistema sono utilizzati per determinare la versione generale del software che è visualizzato su questo pannello. Vedere il capitolo "35. Identificazione della versione software" a pagina 236 per ulteriori informazioni sulla versione software.

Nota: Mostra dati importanti CPU scheda, Tempo trascorso dall'ultimo intervento e le pressioni gas di ingresso sono principalmente per l'uso del personale di assistenza.

19.1.7.4.5 Calibrazione schermo

Il pulsante calibrazione schermo (S) consente al tecnico dell'assistenza di ricalibrare il touchscreen.

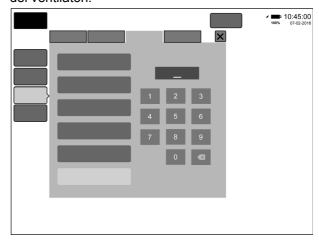


Attenzione. l'accesso alla calibrazione della schermata è consentito esclusivamente per il personale dell'assistenza formato.
Per informazioni sulla calibrazione schermata, consultare il manuale di assistenza. Vedere il capitolo "45. Parti consumabili e accessori" a pagina 273 per il numero di pezzo del manuale di assistenza.

Avvertenza. La calibrazione non corretta del touchscreen renderà il ventilatore inutilizzabile.

19.1.7.4.6 Aggiornamento di sistema

Il pulsante Aggiornamento di sistema (T) consente al tecnico dell'assistenza di ricalibrare il software dei ventilatori.



Nota: questo pulsante è disponibile solo nel software Versione 1.0.43 o superiore.

Avviso. l'accesso alla funzione di aggiornamento software è consentito esclusivamente per il personale dell'assistenza formato. Per informazioni sull'Aggiornamento software consultare il manuale dell'assistenza. Vedere il capitolo "45. Parti consumabili e accessori" a pagina 273 per il numero di pezzo del manuale di assistenza.

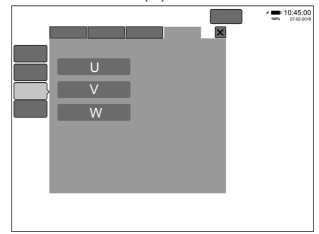
19.1.7.5 Scheda Dati

La scheda dati consente all'utente di selezionare dalle seguenti funzioni relative all'esportazione:

Log pazienti (U)

Log eventi (V)

Foto schermata (W)



19.1.7.5.1 Log pazienti

Il pulsante log pazienti esporta Andamenti pazienti, Forme d'onda, Log allarmi e Log eventi.

Premendo il pulsante (U) verrà visualizzato il pulsante "Avvia esportazione". Se è presente una memoria USB, il pulsante sarà attivo. Vedere "Software log di eventi e pazienti SLE 6000" a pagina 265 per maggiori informazioni.

19.1.7.5.2 Log eventi

Il pulsante log eventi consente di esportare il Log eventi.

Premendo il pulsante (V) verrà visualizzato il pulsante "Avvia esportazione". Se è presente una memoria USB, il pulsante sarà attivo. Vedere "Software log di eventi e pazienti SLE 6000" a pagina 265 per maggiori informazioni.

19.1.7.5.3 Foto schermata

Il pulsante Foto schermata esporta le ultime 10 catture schermata.

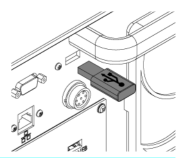
Premendo il pulsante (V) verrà visualizzato il pulsante "Avvia esportazione". Se è presente una memoria USB, il pulsante sarà attivo.

Vedere come effettuare catture nella sezione "19.2.15 Cattura schermata" a pagina 144.

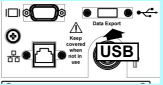
19.1.7.6 Download schermate catturate

Accendere il ventilatore e attendere che entri in modalità Attesa.

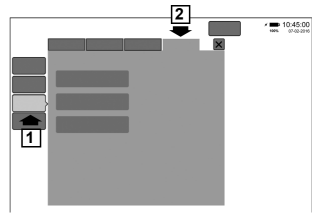
Inserire una chiavetta di memoria USB nella porta dati sul retro del ventilatore.



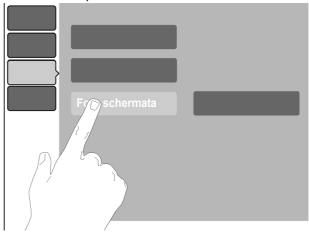
Nota: ci sono due porte USB sul retro del ventilatore. Utilizzare la porta indicata (Esportazione dati).



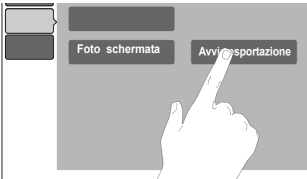
Attivare la scheda Utenze (1) e selezionare la scheda Dati (2).



Selezionare il pulsante Foto schermata



Selezionando il pulsante Foto schermata, il pulsante "Avvia esportazione" diventa attivo. Premere il pulsante per avviare l'esportazione nella memoria USB.



Il ventilatore mostrerà una barra di avanzamento durante il processo di esportazione, oltre al pulsante annulla che consente all'utente di terminare il processo di esportazione.



Una volta terminato, il ventilatore indicherà che l'esportazione dei dati era OK.

Rimuovere la memoria USB dal ventilatore.

SLE6000 crea una cartella con un numero identificativo che è unico per ogni ventilatore.

Esempio: ID ventilatore 1001453795

All'interno della cartella, l'utente troverà i file bitmap esportati.

Ogni file ha un prefisso con la data seguito da un codice seriale e dal tipo di file.

Esempio:

16_03_31_55929_ScreenCapture_00.bmp

Nota: il ventilatore non sovrascrive i file esistenti, ma crea nuovi file con un codice seriale diverso.

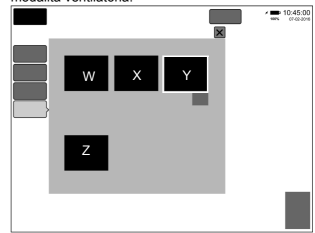
Il ventilatore controlla che la memoria USB abbia uno spazio sufficiente per i nuovi file di esportazione. Se lo spazio libero non è sufficiente, il ventilatore mostrerà il seguente messaggio. "la chiavetta USB non ha spazio sufficiente. Spazio libero disponibile necessario, minimo XMB".

Nota: se l'utente esporta anche i log pazienti o i log eventi questi verranno posizionati nella stessa cartella.

I bitmap possono essere visualizzati dalla maggior parte degli elaboratori di testo PC/MAC o applicazioni di visualizzazione di file.

19.1.8 Scheda Layout

La scheda grafico consente all'utente di selezionare e configurare i grafici Forma d'onda (W), Loop (X) e Andamento (Y) e SpO₂ (Z) prima di entrare nella modalità ventilatoria.



La selezione predefinita in modalità Attesa è Trend. Per visualizzare gli andamenti in modalità Attesa, premere il pulsante Layout e quindi il pulsante conferma.

Per modificare uno dei formati layout, toccare il layout richiesto. Verrà visualizzato il pulsante modifica.



Premere il pulsante modifica per entrare nel pannello di layout selezionato.



Nota: il ventilatore registrerà l'ultima selezione di layout e la imposterà come sessione predefinita.

19.1.8.1 Forme d'onda

Il pannello forme d'onda consente all'utente di configurare il pannello forme d'onda in modalità ventilatoria.

Nota: il pannello forme d'onda configurato non è visibile in modalità Attesa.

Nota: quando il sensore di flusso non è collegato al pannello, mostrerà solo la forma d'onda di pressione come impostazione predefinita.

L'utente può disattivare due delle tre forme d'onda disponibili. Le forme d'onda disponibili sono:

Pressione (Predefinita On)

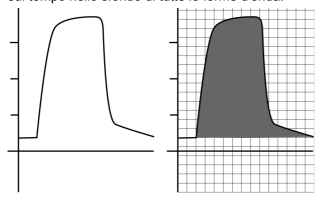
Flusso (Predefinito On)

Volume (Predefinito On)

L'utente può inoltre modificare lo stile degli andamenti visualizzati.

Riempito - quando attivo riempie le forme d'onda con il colore.

Sfondo - quando attivo applica una griglia basata sul tempo nello sfondo di tutte le forme d'onda.



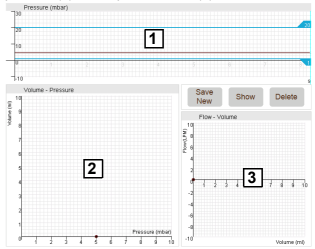
19.1.8.2 Loop

Il pannello Loop consente all'utente di configurare il pannello di forma d'onda in modalità ventilatoria.

Nota: il pannello forme d'onda configurato dai loop non è visibile in modalità Attesa.

Nota: quando il sensore di flusso non è collegato, il panello mostrerà solo la forma d'onda della pressione come predefinita.

Il pannello Forma d'onda viene configurato quando i loop sono selezionati in 1 forma d'onda (1), 1 loop primario (2) e 1 loop secondario (3).



La forma d'onda (1) può essere configurata per visualizzare.

Pressione (Predefinita)

Flusso

Volume

Il loop primario (2) può essere configurato per visualizzare.

Flusso contro Volume - F/V

Flusso contro Pressione - F/P

Volume contro pressione - V/P (predefinito)

Il loop secondario (3) può essere configurato per visualizzare.

Flusso contro Volume - F/V (predefinito)

Flusso contro Pressione - F/P

Volume contro pressione - V/P

19.1.9 Cattura, recupero ed eliminazione dei loop.

19.1.9.1 Per acquisire i Loop

Nella finestra della forma d'onda principale saranno visualizzati due loop, quello primario e quello secondario.

Premere il pulsante "Salva". I loop correnti sono salvati. Il ventilatore mostrerà l'ora e la data quando i loop vengono salvati nella memoria nella parte superiore di ciascun loop.



Due nuovi pulsanti diventano attivi "Archivia" e "Elimina".



Premere "Elimina" per cancellare i loop archiviati l'utente ritornerà al pulsante "Salva" iniziale.

Premere il pulsante "Archivia" per salvare i loop. Premendo il pulsante "Archivia" compariranno i due nuovi pulsanti.



I loop salvati sono mostrati in bianco.

Nota: quando si consulta un loop archiviato i loop attivi vengono visualizzati con linee blu.

Premendo "Nascondi" si rimuove il loop salvato dalle aree di visualizzazione del loop. I due nuovi pulsanti "Mostra" e "Elimina" diventano attivi.



Premere "Mostra" per recuperare e visualizzare i grafici salvati.

Premere "Elimina" per cancellare il grafico salvato dalla memoria.

Nota: l'utente non riesce a visualizzare il loop da eliminare.

Premendo "Salva nuovo" i loop correnti sono salvati e i pulsanti "Archivia" ed "Elimina" compariranno di nuovo.

19.1.9.2 Trend

I trend sono l'unica opzione che verrà visualizzata in modalità Attesa.

L'utente ha la possibilità di visualizzare fino a otto trend simultaneamente in quattro linee del display. Ogni riga del display può mostrare un massimo di due andamenti.

Il ventilatore memorizza 14 giorni di dati sul trend per ciascuno dei trend elencati in basso.

Il dati di andamento vengono conservati dopo lo spegnimento dell'unità o dopo la perdita totale di alimentazione.

I trend disponibili in ciascuna riga del display sono:

O₂
PIP
PEEP
MAP
CPAP
ΔP
Vte
Vmin
FR
Trigger
Resistenza
Conformità
DCO₂
SpO₂
SIQ

Nota: l'utente può visualizzare lo stesso trend due volte in una riga del display. La selezione dei trend non è influenzata dal collegamento o dallo scollegamento del sensore di flusso.

La selezione predefinita per la modalità Attesa¹:

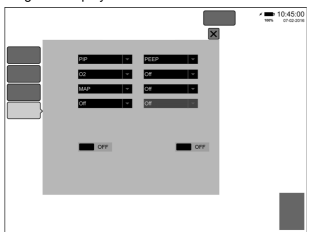
Riga display 1: PIP/PEEP Riga display 2: O2/Off Riga display 3: MAP/Off Riga display 4: Off/Off

Nota¹. I valori predefiniti per la riga 1 del display in modalità ventilatoria sono diversi. Il valore predefinito è Pressione (dal vivo)/Off. Pressione (dal vivo) non è un trend, ma una forma d'onda di pressione in tempo reale.

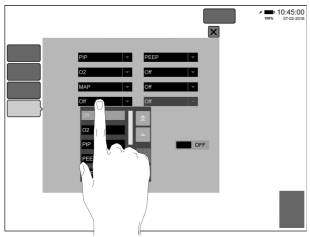
Attenzione. L'impostazione dei valori predefiniti in modalità Attesa ignorerà i valori predefiniti degli trend della modalità ventilatoria. Se il trend è selezionato per Display riga 1, nessuna forma d'onda in tempo reale sarà visualizzata all'inserimento della modalità ventilatoria.

19.1.9.2.1 Impostazione andamenti predefiniti.

Dal pannello Modifica andamenti, selezionare la riga del display da modificare.



Questo attiverà il menu a tendina.



Il menu a tendina elenca tutti i dati sui trend che è possibile visualizzare per tale riga.

L'utente può scorrere utilizzando il pulsante freccia singola (1).

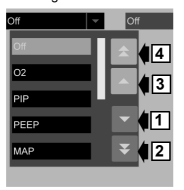
L'utente può passare alla fine dell'elenco premendo il pulsante doppia freccia (2).

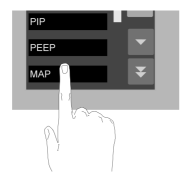
Quando l'utente si è allontanato dall'inizio dell'elenco, i pulsanti su (3 e 4) diventano attivi.

Toccare l'andamento richiesto da selezionare.

Ripetere il processo per le altre righe del display.

Per annullare la selezione, premere il pulsante Layout. Per confermare la selezione, premere il pulsante conferma.





Il pannello Trend ha due comandi relativi allo stile, Riempito e Sfondo.



Riempito (5) - quando attivo riempie il trend con il colore.

Sfondo (6) - quando attivo applica una griglia basata sull'ora nello sfondo di tutti i trend.

19.1.9.3 Display trend singolo e doppio

Quando è necessario un singolo trend per la riga del display, la finestra del trend visualizzerà il trend come riga blu. Quando i due trend sono visualizzati nella stessa riga del display, il secondo trend è arancione e sovrapposto al primo.

19.1.9.4 Visualizzazione trend

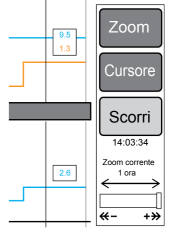
Dopo l'impostazione delle viste richieste sul trend, premere il pulsante conferma per visualizzare i trend nelle finestre forme d'onda.

I controlli della vista sui trend associati diventeranno attivi. Questi si trovano nell'angolo in basso a destra delle finestre forma d'onda.

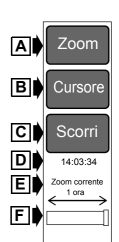
Visualizzati come i pulsanti
Zoom (A), Cursore (B) e Scorri
(C). L'ora di avvio dei trend (D).
L'ingrandimento impostato dello
zoom (E). La barra per
individuare la finestra dei trend (F).

Quando si seleziona Zoom, Cursore o Scorri, la riga del cursore e la casella del valore del trend diventa attiva per ogni finestra del trend. I valori visualizzati in ogni casella sono colorati e corrispondono al trend dello stesso colore per tale finestra. I valori sono per i punti in cui la linea del cursore si interseca con

la linea dei trend.



Se è stato selezionato un solo trend per una finestra particolare, viene mostrato un solo valore.



19.1.9.4.1 Zoom

La funzione Zoom aumenta o riduce l'ingrandimento della scala di tempo della finestra del trend.

Il pulsante zoom quando toccato attiva i pulsanti più o meno.

I pulsanti più o meno sono utilizzati per aumentare/ridurre l'ingrandimento. Visualizzate sempre nella parte inferiore del pannello due icone che collegano i pulsanti più/meno al livello di ingrandimento.

La visualizzazione predefinita di tempo per tutte le finestre è di 1 ora. La riduzione di ingrandimento dello zoom è limitata alle fasi predefinite di 2, 4, 6, 9, 12 e 24 ore. L'incremento dello zoom è limitato alle fasi predefinite di 30 e 15 minuti.

Quando l'ingrandimento viene aumentato, il cursore nella barra di posizionamento della finestra del trend aumenterà o diminuirà a seconda del periodo di zoom.





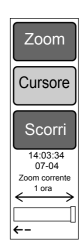
19.1.9.4.3 Cursore

La funzione cursore consente all'utente di spostare la riga del cursore attraverso la finestra di andamento visualizzato corrente.

Il pulsante Cursore quando toccato attiva i pulsanti più e meno. Visualizzate sempre nella parte inferiore del pannello ci sono due icone che collegano i pulsanti più/meno alla direzione di spostamento.

Spostando la riga del cursore oltre la fine della finestra, si sposterà la riga all'inizio della successiva finestra di tempo.

Le finestre di tempo sono comandate dallo Zoom.



19.1.9.4.2 Scorri

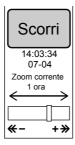
La funzione Scorri consente all'utente di spostare la riga del cursore nei 14 giorni di dati del trend con l'ingrandimento impostato.

Il pulsante Scorri quando toccato attiva i pulsanti più e meno. Visualizzate sempre nella parte inferiore del pannello ci sono due icone che collegano i pulsanti più/meno alla direzione di spostamento.



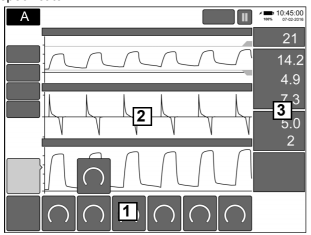
Quando l'utente scorre nella cronologia degli andamenti, la barra di posizionamento delle finestre di andamento si sposta di conseguenza.

La data verrà visualizzata come inserita nei dati di andamento dei giorni precedenti.



19.2 Modalità di ventilazione

Lo scopo di questa sezione è descrivere l'interfaccia utente in termini generici salvo diversamente specificato



- 1. Parametri (principali e aggiuntivi)
- 2. Pannello Forma d'onda
- 3. Valori monitorati

Le altre aree sono quelle della modalità Attesa.

19.2.1 Pulsante silenziamento e pre-silenziamento allarme (A)

Il pulsante silenziamento/
pre-silenziamento allarme consente
all'utente di presilenziare tutti gli
allarmi silenziabili che potrebbero
essere generati oppure silenziare l'allarme
paziente attivo.



Il periodo in cui il componente audio dell'allarme viene messo in pausa per entrambi gli scenari è 120 secondi. Il tempo di silenziamento arriva fino a zero (Il tempo viene visualizzato in minuti e secondi).

19.2.2 Parametri

19.2.2.1 Tipi di parametri

Controlli basati sul tempo [Blu]

RR, Ti, Ti Max, Frequenza, Rapporto I:E

Controlli Pressione/Volume [arancione]:

CPAP, PIP, PIP Max, MAP (in HFO), PEEP, VTV, ΔP (in HFO), Flusso/Gas fresco (terapia ossigeno)

Ossigeno [verde]

Parametri aggiuntivi [Blu]:

Tempo di aumento, FR di backup, Sigh FR, Sigh Ti

Parametri aggiuntivi [bianco]:

Sensibilità del trigger, Sensibilità di fine flusso

Parametri aggiuntivi [arancione]

Supporto Press., Press. Resp. (in HFO)

19.2.2.2 Stati parametro

Tutti i parametri hanno tre stati, anteprima disponibile, modalità attiva disponibile e selezionata.

Il pulsante selezionato è bianco.

Il pulsante di anteprima disponibile è nero con un bordo bianco.

Il pulsante disponibile è grigio scuro.

19.2.2.3 Modifica di un parametro

Toccare il parametro richiesto.



Questo attiverà i pulsanti più/meno.



Utilizzare i pulsanti più/meno per regolare il parametro. Dopo la prima regolazione, comparirà il pulsante conferma.



Nota: se non viene intrapresa nessuna azione, la selezione viene annullata dopo 15 secondi.

Premere il pulsante conferma per accettare la modifica.



19.2.2.4 Attivazionedi una funzione parametro

Alcuni parametri sono inattivi fino a quando non vengono accesi. Qualsiasi parametro inattivo ha il testo OFF al centro della curva.



Tenere premuto il parametro per 2 secondi.



Verranno visualizzati i pulsanti più/meno e il pulsante conferma.

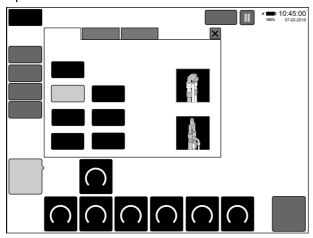


L'utente può regolare il parametro e quindi confermare l'impostazione oppure confermare solo l'attivazione del parametro e quindi regolare il parametro come precedentemente descritto nella sezione 19.2.2.3.

Nota: se non viene intrapresa nessuna azione, la selezione viene annullata dopo 15 secondi.

19.2.3 Modalità Anteprima

L'utente preme il pulsante Modalità e viene mostrato il pannello modalità.



Per impostazione predefinita, la scheda Invasiva sarà selezionata all'avvio, a meno che l'utente non abbia preselezionato la scheda non invasiva come predefinita nelle preferenze utente.

Se già in modalità ventilazione, premendo il pulsante modalità verrà mostrato il pannello modalità con la scheda associata della modalità corrente.

All'avvio, la modalità di ventilazione che è stata scelta nelle preferenze utente sarà pre-selezionata. Per impostazione predefinita (impostazione di fabbrica) questa selezione verrà impostata nella 'scheda Invasiva'. Il pulsante modalità selezionata sarà nello stato 'Selezionato', gli altri nello stato 'Disponibile'.

L'utente seleziona la modalità ventilazione a scelta:

I controlli della modalità selezionata saranno visualizzati all'interno del menu in modalità 'anteprima'.

Se già in modalità di ventilazione, le impostazioni saranno le stesse di quelle in modalità corrente, tutte le impostazioni sono comuni.

In modalità anteprima, il pulsante Conferma sarà sempre disponibile.

L'utente regola i parametri del ventilatore.

Preme il parametro da regolare.

Il parametro passa allo stato 'selezionato'.

L'utente utilizza i tasti più/meno per cambiare il valore del parametro.

L'utente preme un diverso parametro.

Il parametro precedentemente premuto ritorna alla modalità "disponibile", ma rimane con l'ultimo valore regolato. Il nuovo parametro passa allo stato "selezionato".

L'utente ripete il processo con gli altri parametri se richiesto.

Quando l'utente è pronto, premendo il pulsante conferma accetta tutte le modifiche ai controlli del parametro e attiva la modalità scelta.

La procedura in alto può essere utilizzata quando l'utente desidera modificare più di un parametro alla volta, rimanendo nella stessa modalità di ventilazione.

19.2.4 Selezione circuito paziente

Il pannello della modalità invasiva contiene due pulsanti che consentono all'utente di selezionare circuiti pazienti con diametro compreso tra 10 mm e 15 mm.

Per pazienti che richiedono volumi correnti inferiori a 50 ml utilizzare: 10 mm

Per pazienti che richiedono volumi correnti superiori a 50 ml utilizzare: 15 mm







Nota: la selezione dei circuiti pazienti da 15 m è disponibile solo per la ventilazione invasiva. Passando alla ventilazione non invasiva si selezionano automaticamente i circuiti paziente da 10 mm.

19.2.5 Valori monitorati

19.2.5.1 Layout colonna singola/colonna doppia

L'area dei valori monitorati sulla destra del layout della forma d'onda presenta due opzioni di visualizzazione. Colonna singola con numeri grandi e colonna doppia con numeri più piccoli.

In modalità colonna singola, l'area mostra un massimo di 8 valori monitorati.

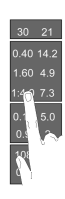
In modalità colonna doppia, l'area mostra un massimo di 16 valori monitorati.

21 14.2 4.9 7.3 5.0 2

19.2.5.1.1 Cambio di visualizzazioni

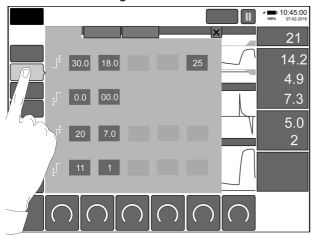
L'impostazione predefinita di fabbrica è a una colonna. Il layout predefinito è impostato dalle preferenze utente, vedere "Scheda Interfaccia" a pagina 263. Dalle preferenze utente. l'utente può impostare il predefinito a doppia colonna.

Qualsiasi layout viene selezionato, l'utente in modalità ventilatoria può cambiare modalità toccando il pannello per 1 secondo.



19.2.6 Scheda Allarmi - modalità ventilatoria

Selezionando il pannello degli allarmi, verranno mostrate tutte le soglie di allarme attive.



Il numero di soglie di allarme varia a seconda della modalità selezionata o del numero di sensori selezionati connessi.

Nota: la soglia di allarme traccia automaticamente il controllo del parametro associato. Regolare le soglie di allarme dopo aver impostato il parametro delle ventilazioni.

Nota: selezionando il parametro ventilatorio si annulla automaticamente il pannello degli allarmi e si eliminano le modifiche alle soglie di allarme non confermate.

19.2.6.1 Regolazione della soglia di allarme

Selezionare il pannello degli allarmi. Toccare la soglia che richiede la regolazione.

La soglia cambierà colore per mostrare che è stato selezionato.



Per regolare la soglia, utilizzare i pulsanti più e meno.

Premere il pulsante conferma quando la soglia è impostata.



Nota: ogni modifica di soglia deve essere confermata in modo indipendente.

Nota: selezionando una nuova soglia senza confermare le modifiche alla soglia precedente, questo causerà l'eliminazione dell'impostazione della soglia precedente.

19.2.6.2 Tracciatura automatica allarme/soglie impostate automaticamente

I seguenti allarmi tracciano automaticamente i parametri di ventilazione.

19.2.6.2.1 Invasiva Convenzionale

Vte:

VTV Off:

Alto = 30 ml

Basso = 0 ml

VTV On:

Sotto 10 ml

Alto = 130% del valore impostato - minimo 3 ml sopra quello impostato

Basso = 10% del valore impostato

Oltre 10 ml

Alto = 30% sopra il valore impostato

Basso = 10% sopra il valore impostato

Vmin:

VTV Off:

Alto = 18 L

Basso = 0 L

VTV On:

Alto = 200% di (Vte x FR)

Basso = 50% di (Vte x FR)

FR

Predefinito = 100 BPM

Tempo di apnea

Predefinito = 15 secondi

Perdita

Predefinito = 25%

PIP

Alto = 5 mbar sopra la PIP impostata

Basso = 70% della PIP impostata per le pressioni PIP tra 8 mbar e 16 mbar,

5 mbar sotto la PIP impostata per le pressioni PIP tra 17 e 50 mbar

90% della PIP impostata per le pressioni PIP tra 51 e 65 mbar

CPAP

Alta = 5 mbar oltre la CPAP impostata

Bassa = 5 mbar sotto la CPAP impostata o 1 mbar se la PEEP è impostata a 6 mbar o meno

PEEP

Alta = 5 mbar oltre la PEEP impostata

Bassa = 5 mbar sotto la PEEP impostata o 1 mbar se la PEEP è impostata a 6 mbar o meno

19.2.6.2.2 Invasiva oscillatoria

HFOV PIP alta (Paw alta)

Alta = 10 mbar oltre la MAP + (Δ P ÷ 2)

HFO+CMV PIP alta (Paw alta)

Alta = 10 mbar sopra la PIP + (Δ P ÷ 2)

HFOV Paw bassa (Pressione bassa)

Bassa = 10 mbar sotto la MAP - $(\Delta P \div 2)$

HFO+CMV Paw bassa (Pressione bassa)

Bassa = 10 mbar sotto la PEEP - ($\Delta P \div 2$)

19.2.6.2.3 Non invasiva Convenzionale

FR

Predefinito = 100 BPM

Tempo di apnea

Predefinito = 15 secondi

Perdita

Predefinito = 25%

PIP

Alto = 5 mbar sopra la PIP impostata

Basso = 70% della PIP impostata per le pressioni PIP tra 8 mbar e 16 mbar,

5 mbar sotto la PIP impostata per le pressioni PIP tra 17 e 50 mbar

90% della PIP impostata per le pressioni PIP tra 51 e 65 mbar

CPAP

Alta = 5 mbar oltre la CPAP impostata

Bassa = 5 mbar sotto la CPAP impostata o 1 mbar se la PEEP è impostata a 6 mbar o meno

PEEP

Alta = 5 mbar oltre la PEEP impostata

Bassa = 5 mbar sotto la PEEP impostata o 1 mbar se la PEEP è impostata a 6 mbar o meno

19.2.6.2.4 Non invasiva oscillatoria

HFOV PIP alta (Paw alta)

Alta = 10 mbar oltre la MAP + (Δ P ÷ 2)

HFOV Paw bassa (Pressione bassa)

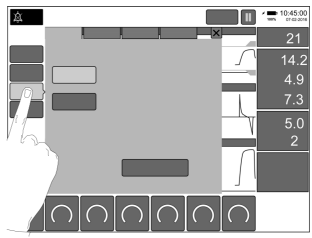
Bassa = 10 mbar sotto la MAP - $(\Delta P \div 2)$

19.2.7 Cronologia e Tono

Queste schede funzionano come descritto in "Scheda Registro" a pagina 130 e "Scheda Volume" a pagina 130.

19.2.8 Scheda Utenze - modalità ventilatoria

Selezionando il pannello utente verrà mostrata la scheda sensore.



L'utente può scegliere tra la calibrazione del sensore di flusso o il sistema di ossigeno (100%).

Nota: se si utilizza il ventilatore senza il sensore di flusso connesso, il pulsante Sensore di flusso non sarà presente.

19.2.8.1 Calibrazione sensore di flusso

Avviso. Il sensore di flusso dovrà essere rimosso dal circuito paziente.

Occludere il sensore di flusso per impedire qualsiasi flusso attraverso i fili del sensore.



Avviso: per evitare la contaminazione del sensore di flusso, utilizzare i guanti quando si effettua la calibrazione.

Premere il pulsante Avvia calibrazione.



Sul pulsante comparirà il testo "Calibrazione in corso..."

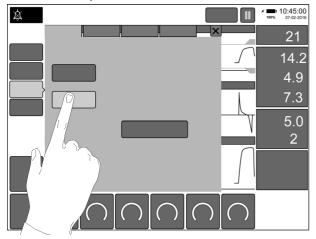
Il ventilatore emetterà un suono di allarme di media priorità e mostrerà il messaggio di allarme "Calibrare il sensore di flusso."

Quando calibrato, il pulsante ritorna allo stato non premuto e verrà visualizzato il testo "Calibrazione completa.".

Nota: il pulsante Sensore di flusso non ha un'impostazione predefinita. Verrà selezionata la calibrazione O_2 se è stata l'ultima ad essere utilizzata.

19.2.8.2 Calibrazione O₂

Selezionare il pulsante O2.



Premere "Avviare la calibrazione O2 a un punto". Il testo "Calibrazione in corso..." verrà visualizzato sotto il pulsante e il valore O2% misurato mostrerà il testo "CAL".

La calibrazione durerà circa 4 minuti.

L'utente può tuttavia impostare lo O2% durante la calibrazione.

Nota: il pulsante di calibrazione O₂ non ha un'impostazione predefinita. Verrà selezionato il sensore di flusso ultimo selezionato.

Nota: il trend O2 (%) non mostrerà nessuna lettura durante la routine automatica di calibrazione dell'ossigeno.

19.2.9 Scheda Luminosità - Modalità Ventilatoria Vedere "Scheda Luminosità" a pagina 131.

19.2.10 Scheda Sistema - Modalità Ventilatoria

La scheda sistema ha solo due pulsanti attivi in modalità ventilatoria. Impostare Data e ora e informazioni Sistema. Tutti gli altri pulsanti sono disponibili solo in modalità Attesa. Vedere "Imposta data e ora" a pagina 132 e "Informazioni di sistema" a pagina 133 per maggiori informazioni.

19.2.11 Scheda Dati - modalità ventilatoria

I pulsanti sono disponibili solo in modalità Attesa. Vedere "Scheda Dati" a pagina 133.

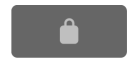
19.2.12 Layout

La scheda layout consente all'utente di selezionare e configurare i layout Forma d'onda, Grafici e Trend. La funzione è la stessa della modalità "Attesa", vedere "Scheda Layout" a pagina 135.

19.2.13 Pulsante Blocco schermata

Il pulsante "Blocco schermata" è disponibile quando non ci sono allarmi attivi. Premendo il pulsante si blocca la schermata.

Verrà visualizzata l'icona "Lucchetto" sul pulsante per mostrare che la schermata è bloccata.



Quando bloccata, tutte le aree a parte il pulsante Blocco schermata sono inattive.

Nel caso di attivazione di un allarme, viene automaticamente sbloccata la schermata.

Nota: in una condizione di allarme, il pulsante blocco schermata diventa il pulsante "Reset" del messaggio di allarme.

Premendo la schermata quando bloccata, verrà visualizzato il messaggio informativo la "Schermata è bloccata" e l'icona lucchetto diventerà di colore giallo.

Per sbloccare la schermata, l'utente dovrà premere il pulsante per 1 secondo.

19.2.14 Pausa/play

In modalità ventilatoria sarà disponibile il pulsante pausa. Il pulsante pausa metterà in pausa la sezione grafici per 120 secondi.



Per riavviare la sezione grafici, l'utente dovrà premere il pulsante play.



19.2.15 Cattura schermata

In modalità ventilatoria, il pulsante pausa o play quando premuto per 3 secondi, creerà una copia della schermata e la memorizzerà nel log di cattura delle schermate.



Il log di cattura delle schermata memorizza un massimo di 10 catture schermate.

Quando il log è pieno, la cattura schermata più vecchia verrà eliminata per fare spazio alla nuova.

Le catture schermata possono essere scaricate solo in "Modalità Attesa". Vedere "Download schermate catturate" a pagina 134 per maggiori informazioni.

19.2.16 Barra Allarmi

Nell'area informazioni, verrà visualizzata la barra degli allarmi se si verifica una condizione di allarme.



La barra degli allarmi mostrerà il messaggio di allarme con la priorità più alta. Questo sarà di colore rosso/giallo/ciano quando la condizione di allarme è attiva.

La barra degli allarmi è accompagnata da una barra lampeggiante e dal segnale sonoro di alta priorità.

Se la condizione di allarme si cancella senza l'intervento dell'utente, la barra diventerà di colore ciano.

Quando la barra degli allarmi è attiva, il pulsante blocco schermata cambia funzione per diventare il pulsante di ripristino allarme.

Se la condizione di allarme è stata cancellata premendo il pulsante reset, sarà cancellata dalla barra degli allarmi.

Quando non ci sono condizioni di allarme attive, l'area informazioni può mostrare 1 dei seguenti messaggi:

- · La schermata è bloccata
- · Per sbloccarla, tenere premuto per 1 secondo
- Sezione grafici in pausa Pausa per 120 secondi

19.2.17 Controlli specifici modalità

19.2.17.1 Respiro manuale (pausa inspiratoria) Il pulsante respiro manuale viene mostrato nelle seguenti modalità invasive, CPAP, CMV, PTV, PSV, SIMV e modalità non invasive a sezione singola/doppia, nCPAP, NIPPV.

19.2.17.1.1 Respiro manuale

Premendo il pulsante respiro manuale verrà fornito un respiro meccanico alla PIP e Ti impostate.

19.2.17.1.2 Pausa inspiratoria

Premendo il pulsante pausa inspiratoria verrà fornito un respiro meccanico alla PIP impostata per un massimo di 5 - 10 secondi. Il periodo di tempo viene impostato nelle Preferenze utente. La Ti impostata viene ignorata.

19.2.17.2 Sigh (Pausa Sigh)

Il pulsante Sigh compare nella seguente modalità invasiva, HFOV e modalità non invasiva a sezione doppia nHFOV.

19.2.17.2.1 Sigh

Premendo il pulsante Sigh verrà fornita una pausa oscillatoria alla Sigh P e Sigh Ti impostate.

19.2.17.2.2 Pausa Sigh

Premendo il pulsante Pausa Sigh verrà fornita una pausa oscillatoria alla Sigh P impostata per un massimo di 5 o 10 secondi. Il periodo di tempo è impostato nelle Preferenze utente. Il Sigh Ti impostato viene ignorato.

19.2.18 Pausa di oscillazione

Il pulsante Pausa di oscillazione compare nella seguente modalità invasiva, HFOV e modalità non invasiva a sezione doppia nHFOV.

Premendo il pulsante Pausa di oscillazione verrà fornita una pausa oscillazione alla MAP impostata per un massimo di 60 secondi. Premendo nuovamente il pulsante per 60 secondi, si annullerà la pausa.

19.2.19 Attività HFO

Il pulsante Attività HFO compare solo in modalità HFOV+CMV invasiva. Il pulsante Attività HFO consente all'utente di cambiare le oscillazioni sulle fasi di inspirazione ed espirazione o anche solo sulla fase espiratoria.

Toccare il pulsante Parametri aggiuntivi. In questo modo si attiverà il pulsante Attività HFO.



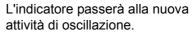
Toccare il pulsante attività HFO.



L'indicatore di attività sostituirà il pulsante.



Questo attiverà i pulsanti più/ meno. Utilizzare i pulsanti più/ meno per cambiare le oscillazioni nelle fasi di inspirazione ed espirazione o solo nella fase espiratoria. Premere il pulsante Conferma per accettare la modifica.







Dati tecnici

"Descrizione tecnica" a pagina 148

"Routine di calibrazione dell'ossigeno" a pagina 151

"N5402-REV2 & N5302 sensore di flusso" a pagina 152

"Specifiche tecniche" a pagina 154

"Specifiche del sensore" a pagina 182

"Allarmi" a pagina 186

"Pulizia e disinfezione" a pagina 228

"Conformità elettromagnetica" a pagina 230

"Schema dell'unità pneumatica" a pagina 234

"Istruzioni di installazione" a pagina 255



20. Descrizione tecnica

Il ventilatore è un dispositivo a controllo computerizzato. Il computer è costituito da tre sottosistemi elettronici principali alloggiati nella sezione superiore (elettronica) del ventilatore.

I tre sottosistemi sono l'interfaccia utente, il monitor e il controller.

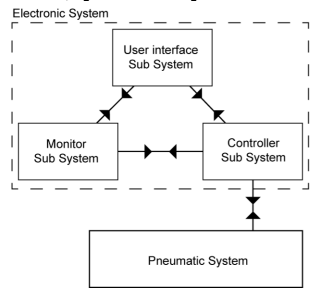
Il sottosistema dell'interfaccia utente controlla l'interfaccia utente, il display e il touchscreen.

Il sottosistema del controller regola i sistemi pneumatici del ventilatore.

Il sottosistema del monitor raccoglie ed elabora i dati del flusso e genera gli allarmi.

Ciascun sottosistema comunica con gli altri due in un protocollo peer to peer, ovvero nessun sottosistema è in controllo completo.

Un modulo di comunicazione che si integra con l'interfaccia utente e il monitor noto come ESMO garantisce la connettività per i sensori esterni Masimo SpO₂ e Covidien etCO₂.



Il ventilatore è provvisto di un alimentatore autoranging in grado di operare con alimentazioni di rete di 100 V - 240 V, 50-60 Hertz.

Il ventilatore può essere inoltre alimentato da un ingresso CC esterno da 24 V.

Il ventilatore include una fonte di alimentazione di riserva formata da blocchi di batterie agli ioni di litio in grado di far funzionare il ventilatore in caso di guasto nella rete elettrica.

Le batterie sono caricate dall'alimentatore dei ventilatori. La potenza della batteria interna, 24 V CC e l'alimentatore principale sono monitorati da altri sottosistemi del ventilatore.

In normale modalità di ventilazione e con la batteria completamente carica, se ci fosse un guasto di alimentazione il ventilatore continuerà a funzionare con l'alimentazione di riserva.

Il sistema pneumatico comprende quanto segue. Un miscelatore elettronico dell'ossigeno che miscela il gas. Il gas miscelato viene quindi controllato da una elettrovalvola per alimentare il sistema di ventilazione convenzionale e il sistema oscillatorio.

Per la ventilazione convenzionale, il gas è controllato da due regolatori di pressione che producono flussi di gas positivo e negativo mediante getti bidirezionali.

Per la ventilazione oscillatoria, il flusso di gas è controllato da quattro valvole a solenoide ad alta velocità, in linea, che producono il flusso oscillatorio mediante getti bidirezionali.

Il blocco di esalazione è montato su due porte con dei getti, una bidirezionale e una per la pressione media.

La pressione è monitorata attraverso la porta prossimale delle vie respiratorie mediante un paio di trasduttori di pressione e i dati vengono inviati al sottosistema del monitor.

Il flusso è monitorato da un anemometro a doppio filo caldo montato sul collettore endotracheale e i dati di flusso vengono inviati al sottosistema del monitor.

Le modalità invasive utilizzeranno un circuito paziente a doppia sezione, mentre la ventilazione non invasiva può essere eseguita su un circuito a sezione singola o doppia. Nel funzionamento del circuito a doppia sezione una sezione è collegata alla porta del gas fresco e l'altra è collegata al blocco di esalazione.

Il metodo principale per generare la pressione del paziente nell'uso della doppia sezione è quello di guidare i getti nel blocco di esalazione.

Il circuito paziente non invasivo a sezione singola è collegato alla porta del gas fresco in modo che il controllo della pressione del paziente si ottiene controllando direttamente il flusso di gas fresco.

Il blocco di esalazione sul ventilatore non viene collegata al circuito paziente. Un incremento del flusso di gas fresco fa aumentare la pressione del paziente in base alla resistenza pneumatica della "sezione" di scarico del circuito a parte singola (un circuito a sezione singola presenta una sezione o una porta di scarico, ma non è collegata al ventilatore).

La pressione del paziente viene monitorata ed il gas di scarico è controllato per mantenere la pressione desiderata del paziente.

Il ventilatore presenta due ingressi da 5 V dedicati per il monitoraggio etCO₂ e SpO₂.

SpO2 può essere monitorato utilizzando i sensori Masimo SET ${\rm SpO}_2$. Questi devono essere collegati al cavo ${\rm SLE}\ {\rm uSpO}_2$.

EtCO₂ può essere monitorato utilizzando la tecnologia Microstream™utilizzando il Covidien MicroPod™

21. Descrizione delle modalità di ventilazione (invasiva)

Il ventilatore può essere usato sia come dispositivo a pressione controllata e volume prefissato, sia come ventilatore a pressione limitata cicalto a tempo e come ventilatore ad alta frequenza oscillatoria.

21.1 CPAP

Pressione positiva continua delle vie respiratorie

Il ventilatore genera una pressione positiva continua delle vie respiratorie impostata dall'utente. L'allarme di apnea suona se il sistema non rilevi alcun tentativo di respiro da parte del paziente entro il periodo di apnea impostato.

Il ventilatore fornirà respiri di backup se necessario.

21.2 CMV

Ventilazione mandatoria continua

In questa modalità, il ciclo inspiratorio viene avviato dal ventilatore alla frequenza BPM impostata. I respiri sono cicalto a tempo.

21.2.1 CMV & VTV

Questa è per la modalità CMV di base in cui la pressione inspiratoria sarà controllata dal ventilatore per ottenere la VTV impostata dall'utente.

21.3 PTV

Ventilazione triggerata dal paziente

In questa modalità, tutti i tentativi di respirazione del paziente sono a supporto pressorio. Se non vengono rilevate azioni ventilatorie del paziente, la ventilazione meccanica avviene ai parametri impostati (T insp, PEEP e PIP).

21.3.1 PTV & VTV

Questo vale per la PTV base in cui la pressione inspiratoria sarà controllata dal ventilatore per ottenere la Vte impostata dall'utente (per i respiri assistiti).

21.4 PSV

Ventilazione con supporto pressorio

È una modalità di ventilazione a pressione limitata nella quale ogni respiro è triggerato dal paziente e con supporto pressorio. Il respiro è triggerato dal paziente, con supporto pressorio e viene terminato dal paziente. Il bambino ha pertanto il controllo sull'intero ciclo, ovvero sul tempo inspiratorio, sulla frequenza e sul volume minuto. Questa forma di ventilazione è resa possibile dall'uso di un sensore di flusso posto tra il collettore del tubo endotracheale ed il circuito paziente. Eventuali variazioni del segnale di flusso o volume identificano la presenza di respirazione spontanea.

L'utente può inoltre regolare la sensibilità di fine flusso (da 0% a 50%).

Esempio: una sensibilità di fine flusso del 5% indica che il supporto pressorio può essere manualmente terminato quando il flusso inspiratorio scende al di sotto del 5% del valore di picco. Il livello di supporto pressorio può essere manualmente regolato mediante l'uso del controllo parametro PIP.

La PSV può essere usata nel processo di weaning respiratorio. Lo svezzamento si ottiene riducendo il livello di supporto man mano che il bambino è in grado di compiere maggiori azioni ventilatorie.

In questa modalità, tutti i tentativi di respirazione del paziente sono a supporto pressorio, ma, quando vengono rilevate azioni ventilatorie del paziente, la ventilazione meccanica avviene ai parametri impostati (T insp, PEEP e PIP).

21.4.1 PSV & VTV

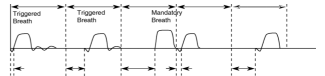
È come la PSV base con Supporto apnea, in cui la pressione inspiratoria sarà controllata dal ventilatore per ottenere la VTV impostata dall'utente (per i respiri assistiti).

21.5 SIMV

Ventilazione obbligatoria intermittente sincronizzata

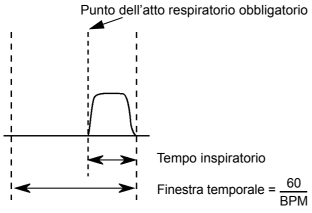
La frequenza degli atti respiratori obbligatori è determinata dal controllo BPM. Nel momento in cui deve verificarsi un atto respiratorio obbligatorio, si apre una finestra di respirazione assistita e si attende l'azione ventilatoria del paziente. Allorché ciò si verifica, il ventilatore fornisce un atto respiratorio sincronizzato (respiri SIMV), al termine del quale la finestra di respirazione assistita si chiude fino al momento in cui deve verificarsi l'atto respiratorio successivo impostato.

Finestre temporali



Finestre di respirazione assistita

Se il ventilatore non rileva alcun tentativo di respirazione del paziente prima della fine della finestra temporale predefinita, viene generato un atto respiratorio obbligatorio. Il punto dell'atto respiratorio obbligatorio è la Finestra temporale meno il Tempo inspiratorio.



21.5.1 SIMV con Supporto P

La SIMV con supporto P consente all'utente di selezionare la sensibilità di fine flusso e il livello di supporto pressorio in presenza di respiri non SIMV. Non appena viene erogato al paziente un respiro meccanico, il flusso che il bambino riceve aumenta rapidamente per poi diminuire fino alla soglia di fine flusso. A questo punto l'inspirazione termina e può iniziare l'espirazione.

La SIMV con supporto P produce respiri a pressione limitata cicalto a tempo forniti alla frequenza BPM impostata. Ogni ulteriore tentativo di respirazione del paziente è con supporto pressorio (con cicli di flusso e a pressione limitata).

21.5.2 SIMV & VTV

È come la SIMV base (con o senza Supporto P), in cui la pressione inspiratoria sarà controllata dal ventilatore per ottenere la VTV impostata dall'utente (per respiri assistiti).

21.6 HFOV

Oscillazione ad alta frequenza

In questa modalità, il ventilatore fornisce oscillazione ad alta frequenza continua. I piccoli volumi correnti sono forniti a velocità superfisiologiche.

21.6.1 HFO & VTV

È come la H FO base ma regola automaticamente il ΔP , per raggiungere il Vte obiettivo, impostato dall'utente.

21.7 HFOV+CMV

Una combinazione di oscillazioni durante o solo la fase espiratorio o durante sia la fase inspiratoria che espriatoria di una ventilazione cicalto a tempo a pressione limitata in modalità CMV.

22. Descrizione delle modalità di ventilazione (non invasive)

Il ventilatore ha la possibilità di essere utilizzato come ventilatore a pressione controllata, ventilatore cicalto a tempo e come ventilatore ad alta frequenza oscillatoria. Uso di circuiti di erogazione a sezione singola o doppia.

Nota: la terapia ad alti flussi viene fornita solo da un circuito di erogazione a sezione singola.

22.1 nCPAP (sezione singola o doppia)

Pressione positiva continua delle respiratorie per via nasale

Il ventilatore genera una pressione positiva continua delle vie respiratorie impostata dall'utente. L'allarme di apnea suona se il sistema non rileva alcun tentativo di respirazione da parte del paziente entro il periodo di apnea impostato.

Il ventilatore fornirà respiri di backup se necessario.

22.2 NIPPV (sezione doppia)

Ventilazione della pressione positiva intermittente non invasiva

In questa modalità, il ciclo inspiratorio viene avviato dal ventilatore alla frequenza BPM impostata. I respiri sono cicalto a tempo.

22.3 NIPPV Tr. (Doppio lume)

Ventilazione della pressione positiva intermittente non invasiva triggerata

In questa modalità, tutti i tentativi di respirazione del paziente sono a supporto pressorio. Se non vengono identificate azioni ventilatorie del paziente, la ventilazione meccanica avviene ai parametri impostati (T insp, PEEP e PIP).

22.4 nHFOV (Doppio lume solo)

Oscillazione ad alta freguenza nasale

In questa modalità, il ventilatore fornisce oscillazione ad alta frequenza continua.

22.5 Terapia Ad alti flussi (a sezione singola solo)

In questa modalità, il ventilatore fornirà il flusso continuo alla concentrazione di ossigeno impostata.

23. Routine di calibrazione dell'ossigeno

Il ventilatore ha due routine di calibrazione della cellula di misura ossigeno. La prima routine è la calibrazione dell'ossigeno al 100% (a un punto), che viene eseguita ai seguenti intervalli dopo l'accensione del dispositivo: avvio, 10 minuti, 30 minuti, 60 minuti, 90 minuti e quindi a intervalli di 8 ore.

La seconda routine è la calibrazione dell'ossigeno al 21% e al 100% (a due punti), che deve essere eseguita soltanto se la cella di misura ossigeno è stata sostituita o ha registrato un valore al di sotto del 21% (deriva della cella in seguito all'uso).

Avvertenza: l'utente non può eseguire la calibrazione a due punti quando è collegato a un paziente. Il ventilatore deve essere messo in modalità "Attesa" e il processo di calibrazione fornirà il 21% di O₂ al paziente per 3 minuti.

23.1 Calibrazione di O_2 a un punto

L'utente può effettuare la calibrazione a un punto del sistema accedendo al pannello di calibrazione del sensore dell'ossigeno dal pannello di Service.

Per questa calibrazione, il ventilatore può essere connesso a un paziente.

Durante la calibrazione il ventilatore continua a fornire la percentuale impostata dall'utente di O₂.

Per il valore misurato O₂ si leggerà "CALIB".

23.2 Calibrazione O₂ a due punti

La calibrazione a due punti può essere eseguita solo dalla modalità Tecnico.

Attenzione. L'accesso alla modalità tecnico è consentito esclusivamente per il personale dell'assistenza formato. Per informazioni sulla Modalità tecnico, consultare il manuale di assistenza. Vedere il capitolo '45. Parti consumabili e accessori' a pagina 273 per il numero di pezzo del manuale di assistenza.

Eseguendo la Calibrazione O₂ a due punti, l'utente dovrà attendere 6 minuti prima di eseguire una nuova operazione.

Il ventilatore inizierà con una calibrazione al 21% per 3 minuti seguita da una calibrazione al 100% per 3 minuti.

Avvertenza: l'utente non può selezionare la modalità di ventilazione mentre è in esecuzione il processo di calibrazione a due punti.

Se il ventilatore eseguirà la calibrazione standard al 100% a un punto, l'utente non potrà eseguire la calibrazione a due punti fino a quando questa non sarà completata.

Nella modalità ventilazione, il valore misurato di ${\rm O_2}$ leggerà "CALIB" nel parametro ${\rm O_2}$ fino a quando la routine non è completa.

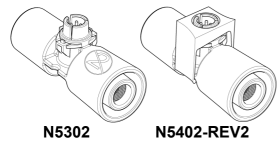
24. N5402-REV2 & N5302 sensore di flusso

Il ventilatore impiega un sensore ad anemometro a filo riscaldato a piccolo spazio morto (<1ml). Per minimizzare lo spazio morto, la struttura del sensore riempie gran parte dell'adattatore del tubo endotracheale e della connessione al circuito paziente.

Avvertenza: non usare gas nebulizzati (farmaci, soluzioni saline, ecc.) insieme al sensore perché potrebbero degradarne le prestazioni e i livelli di accuratezza specificati.

Avviso: il sensore del flusso è un oggetto soggetto a manutenzione e potrebbe richiedere la pulizia durante l'uso.

SLE offre due tipi di sensore di flusso: l'N5402-REV2, che è riutilizzabile o l'N5302, che è monouso.



Avvertenza: non utilizzare il sensore del flusso N5302 se la confezione è stata danneggiata.

Avvertenza: non utilizzare questo sensore di flusso per monitorare pazienti con tubi endotracheali di dimensioni superiori a 5,0 mm o che richiedano portate superiori a 30 l/min.

Nota: il sensore di flusso N5302 è un dispositivo monouso. Viene fornito sterile. Può essere pulito durante l'uso ma non può essere sterilizzato. È pertanto necessario smaltirlo come rifiuto ospedaliero. Il sensore N5302 può essere pulito risciacquandolo con acqua sterile.

L'utente deve calibrare il sensore di flusso prima del reinserimento nel circuito paziente.

24.1 Calibrazione del sensore di flusso

Collegare il cavo del sensore di flusso al sensore di flusso stesso. Assicurarsi che la chiave del connettore del cavo si adatti all'incavo posteriore del connettore del sensore di flusso.

Il ventilatore invierà l'allarme calibra sensore di flusso. Premere il pulsante "Calibra" nella barra delle informazioni per attivare il pannello del sensore o premere il pulsante "Utenze" o il pulsante "Calibrazione ed Utenze".

Occludere il sensore di flusso per impedire qualsiasi flusso attraverso i fili del sensore.



Premere il pulsante Avvia calibrazione e il testo "Calibrazione in corso..." verrà visualizzato sul pulsante.

Una volta che le calibrazioni hanno superato il test, comparirà "Calibrazione completa".

Il sensore di flusso adesso è calibrato.

Nota: durante l'impiego, il sensore di flusso deve essere calibrato ogni 24 ore, se le condizioni del paziente lo consentono.

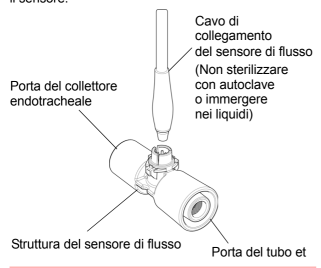
Nota: la procedura di calibrazione è la medesima per i sensori N5402-REV2 e N5302.

24.2 Pulizia e sterilizzazione profonda del sensore N5402-REV2

Avvertenza: prima di ogni impiego, controllare che il sensore non sia danneggiato. Non usare parti danneggiate.

Rimuovere il cavo di collegamento del sensore di flusso prima di effettuare la pulizia o la sterilizzazione.

Risciacquare la struttura del sensore immediatamente dopo l'uso e immergerlo in un disinfettante (procedura raccomandata dall'autorità per il controllo delle infezioni dell'ospedale/della struttura sanitaria) per evitare incrostazioni che comprometterebbero la possibilità di riutilizzare il sensore.



Avvertenza: non pulire il sensore di flusso con aria compressa o getti d'acqua perché potrebbero danneggiare i fili.

Prima di usarlo per la prima volta e subito dopo ogni uso o la disinfezione/sterilizzazione del sensore.

24.2.1 Pulizia:

Usare una soluzione di sapone o una soluzione alcalina delicata.

24.2.2 Disinfezione:

Usare disinfettanti in commercio raccomandati per l'uso con MATERIALI PLASTICI. Concentrazioni e tempi di immersione specifici devono essere conformi alle istruzioni dei fabbricanti.

Nota: i disinfettanti contenenti composti simili a FENOLO o ALCHILAMMINE (glucorrotamina) non sono adatti.

Nota: dopo ogni procedura di pulizia e disinfezione, eliminare tutti i residui di agenti detergenti e disinfettante usati, sciacquando accuratamente con acqua sterile.

24.2.3 Sterilizzazione profonda

Sterilizzazione in autoclave a

134°C (277°F) (variazione di temperatura consentita di 3°C) a 220 kPa (32 psi) con un tempo di permanenza minimo di 3 minuti.

oppure

121°C (248°F) (variazione di temperatura consentita di 3°C) a 96 kPa (14,1 psi) con un tempo di permanenza minimo di 15 minuti.

Nota: non collegare il sensore ad altri connettori standard allorché sterilizzato in autoclave per evitare incrinature. Assicurarsi che durante il processo di sterilizzazione sul sensore non vi siano altri componenti/articoli.

25. Specifiche tecniche

25.1 Modalità operative - Ventilazione invasiva convenzionale

Questa sezione riassume la specifica del ventilatore SLE6000 in termini di modalità, range e limiti richiesti per i controlli e la precisione regolabile dell'operatore. Riepiloga i limiti meccanici e di alimentazione elettrica.

Nota: se il ventilatore è impostato a cmH2O mediante le preferenze utente sostituiscono cmH₂O per mbar.

25.1.1 Modalità CPAP

Tempo inspiratorio (Ti):.... da 0,1 a 3,0 secondi Risoluzione: 0,01 secondi Impostazione valori di fabbrica: 0,40 secondi. Pressione CPAP (CPAP):... da 0 a 35 mbar Risoluzione: 0,5 mbar <10mbar, 1 mbar > 10 mbar) Impostazione predefinita di fabbrica: 4,0 mbar Pressione PIP: da 0 a 65 mbar Risoluzione: 1 mbar) Impostazione predefinita di fabbrica: 15 mbar

Concentrazione O₂: da 21 a 100%

Risoluzione: 1%

Impostazione predefinita

di fabbrica: 21%

Parametri aggiuntivi:

Frequenza backup apnea (comando di backup FR):

da 1 a 150 BPM

Risoluzione: 1 BPM

Impostazione predefinita

di fabbrica: 30 mbar

Fronte di salita:.... da 0,0 a 3.0 secondi

Risoluzione. 0,01 secondi

Impostazione predefinita

di fabbrica: 0,04 secondi

Sensibilità del trigger con sensore di flusso

Sens. trig: da 0,2 l/min a 20 l/min

Risoluzione: 0.2 l/min

Impostazione predefinita

di fabbrica: 0,6 l/min

Sensibilità del trigger senza sensore di flusso

Sens. trig.: dall'1% al 100%

Risoluzione: 1%

Impostazione predefinita

di fabbrica: 50%

25.1.2 Modalità CMV

Frequenza respiratoria (FR): . da 1 a 150 Risoluzione 1 BPM

Impostazione predefinita

di fabbrica: 30 mbar

Tempo inspiratorio (Ti): da 0,1 a 3,0 secondi

Risoluzione: 0,01 secondi

Impostazione valori

di fabbrica: 0,40 secondi.

Pressione PEEP: da 0 a 35 mbar

1 mbar > 10 mbar)

Impostazione predefinita

di fabbrica: 4,0 mbar

Pressione PIP: da 0 a 65 mbar

Risoluzione: 1 mbar) Valore predefinito: 15 mbar

Ventilazione a volume

prefissato (VTV): da 2 a 300 ml

Impostazione predefinita

di fabbrica:impostata su "Off"

Impostazione predefinita

di fabbrica:3 ml su "On"

Controllo VTV, quando abilitato diventa controllo Vte prefissato.

Da 2 ml a 10 ml il parametro aumenta con progressioni da 0,2 ml (risoluzione fine).

Da 10 ml a 100 ml il parametro aumenta con progressioni da 1 ml (risoluzione standard).

Da 100 ml a 300 ml il parametro ha incrementi da 5 ml (bassa risoluzione).

Concentrazione O₂:da 21 a 100%

Impostazione predefinita

Parametri aggiuntivi:

Fronte di salita: da 0,0 a 3.0 secondi

Risoluzione: 0.01 secondi

Impostazione predefinita

di fabbrica: 0,04 secondi

25.1.3 Modalità PTV	25.1.4 Modalità PSV
Frequenza respiratoria (FR): . da 1 a 150	Frequenza respiratoria (FR): da 1 a 150 BPM
Risoluzione: 1 BPM	Risoluzione: 1 BPM
Impostazione predefinita di fabbrica: 30 BPM	Impostazione predefinita di fabbrica:
Tempo inspiratorio (Ti): da 0,1 a 3.0 secondi	Tempo insp. (Ti Max): da 0,1 a 3.0 secondi
Risoluzione 0,01 secondi	Risoluzione: 0,01 secondi
Impostazione predefinita di fabbrica: 0,40 secondi	Impostazione predefinita di fabbrica: 0,40 secondi
Pressione PEEP da 0 a 35 mbar	Pressione PEEP: da 0 a 35 mbar
Risoluzione: da 0,5 mbar <10 mbar, 1 mbar >10 mbar	Risoluzione:
Impostazione predefinita	Impostazione predefinita
di fabbrica: 4,0 mbar	di fabbrica:
Pressione PIP: da 0 a 65 mbar	Pressione PIP:da 0 a 65 mbar
Risoluzione: 1 mbar	Risoluzione: 1 mbar
Impostazione predefinita di fabbrica:	Impostazione predefinita di fabbrica:
Ventilazione a volume prefissato: da 2 a 300 ml	Ventilazione a volume prefissato:
Impostazione predefinita	Impostazione predefinita
di fabbrica: impostata su "Off"	di fabbrica: impostata su "Off"
Impostazione predefinita	Impostazione predefinita
di fabbrica: 3 ml su "On"	di fabbrica: 3 ml su "On"
Controllo VTV, quando abilitato diventa controllo Vte prefissato.	Controllo VTV, quando abilitato diventa controllo Vte prefissato.
Da 2 ml a 10 ml il parametro aumenta con progressioni da 0,2 ml (risoluzione fine).	Da 2 ml a 10 ml il parametro aumenta con progressioni da 0,2 ml (risoluzione fine).
Da 10 ml a 100 ml il parametro aumenta con progressioni da 1 ml (risoluzione standard).	Da 10 ml a 100 ml il parametro aumenta con progressioni da 1 ml (risoluzione standard).
Da 100 ml a 300 ml il parametro ha incrementi da 5 ml (bassa risoluzione).	Da 100 ml a 300 ml il parametro ha incrementi da 5 ml (bassa risoluzione).
Concentrazione O ₂ : da 21 a 100%	Concentrazione O ₂ :da 21 a 100%
Risoluzione: 1%	Risoluzione:
Impostazione predefinita	Impostazione predefinita di fabbrica:
di fabbrica: 21%	
Parametri aggiuntivi:	Parametri aggiuntivi:
Tempo di aumento: da 0,0 a 3.0 secondi Risoluzione: 0,01 secondi	Tempo di aumento: da 0,0 a 3.0 secondi Risoluzione: 0,01 secondi
Impostazione predefinita	Impostazione predefinita
di fabbrica: 0,04 secondi	di fabbrica: 0,04 secondi
Sensibilità del trigger con sensore di flusso	Sensibilità del trigger con sensore di flusso
Sens. trig: da 0,2 l/min a 20 l/min	Sens. trig:
Risoluzione: 0,2 l/min	Risoluzione: 0,2 l/min Impostazione predefinita
Impostazione predefinita di fabbrica: 0,6 l/min	di fabbrica: 0,6 l/min
Sensibilità del trigger senza sensore di flusso	Sensibilità del trigger senza sensore di flusso
Sens. trig.: dall'1% al 100%	Sens. trig.: dall'1% al 100%
Risoluzione: 1%	Risoluzione:
Impostazione predefinita di fabbrica: 50%	Impostazione predefinita di fabbrica: 50%

Risoluzione: da 0,5 mbar <10 mbar, 1 mbar >10 mbar, 1 mbar >10 mbar	Sensibilità di fine flusso (controllo sens. fine):	5% 5% da 1 a 150 BPM 1 BPM	Sensibilità del trigger con sensore di flusso Sens. trig:
Risoluzione: da 0,5 mbar <10 mbar, 1 mbar >10 mbar. 1 mpostazione predefinita di fabbrica: 15 mbar. 1 mbar. 1 mpostazione predefinita di fabbrica: 15 mbar. 1 mpostazione predefinita di fabbrica: 15 mbar. 1 mpostazione predefinita di fabbrica: 10,0 Hz. 1 mpostazione predefinita di fabbrica: 1 mpostazione predefinita di fabbrica: 1 mbar. 1 mpostazione predefinita di fabbrica: 1 mbar. 1 mpostazione predefinita di fabbrica: 5 mbar. 2 m	Risoluzione	0,01 secondi	(controllo sens. fine): da 5 a 50% Risoluzione 5% Impostazione predefinita
di fabbrica:	Risoluzione:	da 0,5 mbar <10 mbar,	Nota: il parametro Sensibilità di fine flusso non viene mostrato quando il supporto pressorio (Supporto P) è disattivato.
Ventilazione a volume prefissato:	di fabbrica:	da 0 a 65 mbar 1 mbar	Frequenza:da 3 a 20 Hz Risoluzione:0,1 Hz Impostazione predefinita
di fabbrica: 3 ml su "On" Controllo VTV, quando abilitato diventa controllo Vte prefissato. Da 2 ml a 10 ml il parametro aumenta con progressioni da 0,2 ml (risoluzione fine). Da 10 ml a 100 ml il parametro aumenta con progressioni da 1 ml (risoluzione standard). Da 100 ml a 300 ml il parametro ha incrementi da 5 ml (bassa risoluzione). Concentrazione O ₂ : da 21 a 100% Risoluzione: 1% Impostazione predefinita di fabbrica: 21% Parametri aggiuntivi: Sigh FR: da 1 a 150 BPM	Ventilazione a volume prefissato:	da 2 a 300 ml	Impostazione predefinita di fabbrica:
Da 2 ml a 10 ml il parametro aumenta con progressioni da 0,2 ml (risoluzione fine). Da 10 ml a 100 ml il parametro aumenta con progressioni da 1 ml (risoluzione standard). Da 100 ml a 300 ml il parametro ha incrementi da 5 ml (bassa risoluzione). Concentrazione O ₂ : da 21 a 100% Risoluzione: 1% Impostazione predefinita di fabbrica: 21% Parametri aggiuntivi: Sigh FR: da 1 a 150 BPM	di fabbrica:		Impostazione predefinita di fabbrica: 5 mbar
Da 100 ml a 300 ml il parametro ha incrementi da 5 ml (bassa risoluzione). Concentrazione O ₂ : da 21 a 100% Risoluzione: 1% Impostazione predefinita di fabbrica: 21% Concentrazione O ₂ : da 21 a 100% Parametri aggiuntivi: Sigh FR: da 1 a 150 BPM	progressioni da 0,2 ml (risol Da 10 ml a 100 ml il parame	uzione fine). etro aumenta con	Risoluzione: 1 mbar Impostazione predefinita
Impostazione predefinita di fabbrica:	Da 100 ml a 300 ml il param da 5 ml (bassa risoluzione). Concentrazione O ₂ :	netro ha incrementi da 21 a 100%	Risoluzione:
Parametri aggiuntivi: Risoluzione: 1 RPM	Impostazione predefinita		
Tempo di aumento: da 0,0 a 3.0 secondi Risoluzione:	Parametri aggiuntivi: Tempo di aumento:	da 0,0 a 3.0 secondi	
Supporto P:	Risoluzione:		Impostazione predefinita

Risoluzione: 1 mbar 25.2 Modalità operative Convenzionale Non invasiva Ventilazione Impostazione predefinita di fabbrica: 20 mbar 25.2.1 Modalità nCPAP D (sezione doppia) Ventilazione a volume Tempo inspiratorio (Ti): da 0,1 a 3,0 secondi prefissato:..... da 2 a 50 ml Risoluzione: 0,01 secondi Impostazione predefinita Impostazione predefinita di fabbrica: impostata su "Off" di fabbrica: 0,40 secondi Impostazione predefinita di fabbrica: 2 ml su "On" Pressione CPAP: da 0 a 35 mbar Risoluzione: da 0,5 mbar <10 mbar, Controllo VTV, quando abilitato diventa controllo 1 mbar >10 mbar Vte prefissato. Impostazione predefinita Da 2 ml a 10 ml il parametro aumenta con di fabbrica: 4 mbar progressioni da 0,2 ml (risoluzione fine). Pressione PIP:.....da 0 a 65 mbar Da 10 ml a 50 ml il parametro aumenta con Risoluzione: 1 mbar progressioni da 1 ml (risoluzione standard). Impostazione predefinita 25.1.7 Modalità HFOV+CMV Frequenza respiratoria (FR): . da 1 a 150 BPM Concentrazione O₂:da 21 a 100% Risoluzione: 1 BPM Impostazione predefinita Impostazione predefinita di fabbrica: 30 BPM Tempo inspiratorio (Ti):.... da 0,1 a 3,0 secondi Parametri aggiuntivi: Risoluzione: 0,01 secondi Controllo backup FR: da 1 a 150 BPM Impostazione predefinita Risoluzione: 1 BPM di fabbrica: 0,40 secondi Impostazione predefinita di fabbrica:impostata su "Off" Gamma di frequenza:.... da 3 a 20 Hz Impostazione predefinita Risoluzione: 0,1Hz di fabbrica:40 BPM su "On" Impostazione predefinita di fabbrica: 10,0 Hz. Tempo di aumento: da 0,0 a 3.0 secondi Risoluzione: 0,01 secondi Pressione PEEP: da 0 a 35 mbar Impostazione predefinita Risoluzione: da 0,5 mbar <10 mbar, di fabbrica: 0,1 secondi 1 mbar >10 mbar Sens. trig.: dall'1% al 100% Pressione PIP: da 0 a 65 mbar Risoluzione: 1 mbar Impostazione predefinita Impostazione predefinita di fabbrica: 50% di fabbrica: 15 mbar Range Delta P: da 4 a 180 mbar Risoluzione: 1 mbar Impostazione predefinita di fabbrica: 4 mbar Concentrazione O₂: da 21 a 100% Risoluzione: 1% Impostazione predefinita di fabbrica: 21% Parametri aggiuntivi: Attività HFO:.... Oscillazione su entrambi i cicli alto e basso.

Oscillazione solo su ciclo basso.

Pausa di oscillazione:..... 60 secondi

25.2.2 Modalità NIPPV D (sezione doppia) Frequenza respiratoria (FR): . da 1 a 150 BPM Risoluzione: 1 BPM Impostazione predefinita di fabbrica: 30 BPM	Parametri aggiuntivi: Tempo di aumento:
Tempo inspiratorio (Ti): da 0,1 a 3,0 secondi Risoluzione: 0,01 secondi Impostazione predefinita di fabbrica: 0,40 secondi	Sens. trig.:
Pressione PEEP:	25.2.4 Modalità nHFOV (Doppio lume) Frequenza:
Pressione PIP: da 0 a 65 mbar Risoluzione: 1 mbar) Impostazione predefinita di fabbrica:	Rapporto I:E: 1:1 / 1:2 / 1:3 Impostazione predefinita di fabbrica:
Concentrazione O ₂ : da 21 a 100% Risoluzione: 1% Impostazione predefinita di fabbrica: 21%	(controllo MAP): da 0 a 45 mbar Risoluzione: 1 mbar Impostazione predefinita di fabbrica: 5 mbar
Parametri aggiuntivi: Tempo di aumento:	Range Delta P:
25.2.3 Modalità NIPPV Tr. (Doppio lume) Frequenza respiratoria (FR): . da 1 a 150 BPM Risoluzione: 1 BPM Impostazione predefinita	Concentrazione O ₂ : da 21 a 100% Risoluzione:
di fabbrica:	Parametri aggiuntivi: Sigh FR:
1 mbar >10 mbar Impostazione predefinita di fabbrica: 4 mbar	Controllo Sigh Ti:
Pressione PIP: da 0 a 65 mbar Risoluzione: 1 mbar) Impostazione predefinita di fabbrica:	Controllo Sigh P: da 0 a 45 mbar Risoluzione: 1 mbar Impostazione predefinita di fabbrica: 20 mbar
Concentrazione O ₂ : da 21 a 100% Risoluzione: 1% Impostazione predefinita di fabbrica:	

25.2.5 Modalità nCPAP S (Sezione singola)

Tempo inspiratorio (Ti):.... da 0,1 a 3,0 secondi

Risoluzione: 0,01 secondi

Impostazione predefinita

di fabbrica: 0,50 secondi

Pressione CPAP: da 2 a 15 mbar

Risoluzione: da 0,5 mbar <10 mbar,

1 mbar >10 mbar

Impostazione predefinita

di fabbrica: 4,0 mbar

Pressione PIP: da 2 a 25 mbar

Risoluzione: 1 mbar

Impostazione predefinita

di fabbrica: 10 mbar

Concentrazione O₂: da 21 a 100%

Risoluzione: 1%

Impostazione predefinita

di fabbrica: 21%

Parametri aggiuntivi:

Controllo backup FR: da 1 a 10 BPM

Risoluzione: 1 BPM

Impostazione predefinita

di fabbrica: impostata su "Off"

Impostazione predefinita

di fabbrica: 10 BPM su "On"

Sens. trig.: dall'1% al 100%

Risoluzione: 1%

Impostazione predefinita

di fabbrica: 50%

25.2.6 Modalità DuoPAP. (Sezione singola)

Frequenza respiratoria (FR): . da 1 a 6 BPM

Risoluzione: 1 BPM

Impostazione predefinita

di fabbrica: 20 BPM

Tempo inspiratorio (Ti):.... da 0,1 a 3,0 secondi

Risoluzione: 0,01 secondi

Impostazione predefinita

di fabbrica:......0,40 secondi Pressione PEEP:......... da 0 a 35 mbar

Risoluzione: da 0,5 mbar <10 mbar,

1 mbar >10 mbar

Impostazione predefinita

di fabbrica: 4 mbar

Pressione PIP: da 2 a 25 mbar

Risoluzione: 1 mbar)

Impostazione predefinita

di fabbrica: 10 mbar

Concentrazione O₂: da 21 a 100%

Risoluzione: 1%

Impostazione predefinita di

fabbrica: 21%

25.2.7 Terapia ad alti flussi (sezione singola)

Portata: da 2 a 30 l/min

Risoluzione: 0,1 l/min

Impostazione predefinita

di fabbrica: 8,0 l/min.

Concentrazione O₂:da 21 a 100%

Impostazione predefinita

25.2.8 OxyGenie

Intervallo O₂: da 21 a 100%

Intervalli stabiliti:90-94, 91-95, 92-96,

94-98

25.2.8.1 Caratteristiche OxyGenie PCLCS

Per casi di uso normale

Tempo di risposta. 19 secondi

Tempo di impostazione 29 secondi

Eccesso di correzione 4%

Per casi d'uso peggiori

Tempo di risposta. 20 secondi

Tempo di impostazione 38 secondi

Eccesso di correzione 4%

25.3 Modalità di funzionamento

Il ventilatore è pensato per il funzionamento continuo.

25.4 Controlli

25.4.1 Pulsante Power

Il pulsante ON/OFF ha un LED integrato per indicare lo stato del ventilatore, dove:

"LED Off" significa che l'unità è spenta e nessuna alimentazione elettrica è collegata al sistema.

Il colore "verde" indica che l'unità è accesa e pronta per l'uso.

Il colore "ambra" indica che il ventilatore è spento, l'alimentazione è collegata e le batterie interne sono completamente cariche.

Il colore "ambra lampeggiante" indica che il ventilatore è spento, l'alimentazione è collegata e le batterie interne sono in carica.

25.4.2 Interfaccia utente

SLE6000 è montato con un display a colori con risoluzione di 1024 da 768 pixel.

Le dimensioni dello schermo sono di 12.1" con LED retroilluminato.

Il touchscreen è di tipo resistivo a 5 fili adatto per il funzionamento quando si indossano guanti medici.

25.4.2.1 Pulsanti

I seguenti pulsanti sono accessibili dal touchscreen.

Pulsante	Descrizione
Modalità	Apre le schede modalità Singola pressione per selezionare o annullare
Allarmi	Apre le schede allarme Singola pressione per selezionare o annullare
Strumenti	Apre le schede Strumenti Singola pressione per selezionare o annullare
Layout	Apre le schede di layout Singola pressione per selezionare o annullare
Avvia / riprendi ventilazione	Apre le schede modalità Singola pressione per selezionare
Strumenti & Calibrazione	Apre le schede Strumenti Singola pressione per selezionare
Blocco funzioni	Blocca le funzioni dello schermo Singola pressione per selezionare
	Sblocca la schermata Mantieni premuto per 1 secondo
Ripristina	Ripristina allarme attivo o cancella un messaggio di allarme Singola pressione per selezionare

Pulsante	Descrizione
Calibra	Seleziona scheda sensori Singola pressione per selezionare
CPAP	Seleziona modalità CPAP Singola pressione per selezionare o annullare
CMV	Seleziona la modalità CMV Singola pressione per selezionare o annullare
PTV	Seleziona la modalità PTV Singola pressione per selezionare o annullare
PSV	Seleziona la modalità PSV Singola pressione per selezionare o annullare
SIMV	Seleziona la modalità SIMV Singola pressione per selezionare o annullare
HFOV	Seleziona la modalità HFOV Singola pressione per selezionare o annullare
HFOV+CMV	Seleziona la modalità HFOV+CMV Singola pressione per selezionare o annullare
NCPAP	Seleziona la modalità NCPAP Sezione singola o doppia Singola pressione per selezionare o annullare
NIPPV	Seleziona modalità NIPPV Sezione doppia Singola pressione per selezionare o annullare
NHFOV	Seleziona la modalità NHFOV Sezione doppia solo Singola pressione per selezionare o annullare
Alti flussi	Seleziona la modalità terapia Alti FlussiSezione singola solo Singola pressione per selezionare o annullare
Attesa	Seleziona la modalità Attesa Singola pressione per selezionare o annullare
*	Scorri in alto rapido Singola pressione per selezionare
•	Scorri in alto lento Singola pressione per selezionare
•	Scorri in basso lento Singola pressione per selezionare
*	Scorri in basso rapido Singola pressione per selezionare
60%	Tono % Singola pressione per selezionare o annullare

Pulsante	Descrizione
	Seleziona la calibrazione
Sensore di flusso	del sensore di flusso
di lidaso	Singola pressione per selezionare
Avvia calibrazione	Avvia la routine di calibrazione
7 TV TIA CATISTALISTIS	Singola pressione per selezionare
	Seleziona la calibrazione
O2	ossigeno Singola pressione per selezionare
	Avvia la routine di calibrazione
Avviare la calibrazione O2 a un punto	Singola pressione per selezionare
	Seleziona la modalità
Giorno	schermata giorno
	Singola pressione per selezionare
Notte	Seleziona la modalità schermata notte
	Singola pressione per selezionare
70%	Seleziona la % luminosità
	Singola pressione per selezionare
Imposta data e ora	Seleziona i pulsanti data/ora
-Imposta data e ora	Singola pressione per selezionare
	Seleziona il pannello codice
Preferenze utente	per la modalità di impostazione preferenze
Freierenze ülenle	utente
	Singola pressione per selezionare
Modalità	Selezionare il pannello codice
ingegnerstica	per modalità ingegneristica Singola pressione per selezionare
	Mostra le informazioni
Informazioni di sistema	sul sistema
ai eletema	Singola pressione per selezionare
O-liber-ions	Seleziona il pannello codice
Calibrazione schermo	per la modalità calibrazione schermata
	Singola pressione per selezionare
	Attiva la funzione
Log pazienti	Esportazione log paziente Richiede l'inserimento della memoria
	USB. Singola pressione per
	selezionare
	Attiva la funzione Esportazione log eventi
Log eventi	Richiede l'inserimento della
	memoria USB. Singola pressione per selezionare
	Attiva la funzione
Foto-Sobormata	esportazione schermate
Foto Schermata	catturate
	Singola pressione per selezionare
	Avvia l'esportazione dei dati selezionati.
Avvia esportazione	Singola pressione per selezionare -
	attiva solo quando la memoria USB è presente e in modalità Attesa.
	o prosente e in modalita Attesa.

Pulsante	Descrizione
Annulla	Annulla l'esportazione dei dati selezionati. Singola pressione per selezionare - attiva solo quando la memoria USB è presente, in modalità Attesa e l'esportazione in corso.
ОК	Fa ritornare l'utente alla scheda Dati. Singola pressione per selezionare - attiva solo quando la memoria USB è presente, in modalità Attesa e l'esportazione completa. Scade dopo 3 secondi
	Seleziona la visualizzazione delle forme d'onda Singola pressione per selezionare
	Seleziona la visualizzazione dei loop Singola pressione per selezionare
	Seleziona la visualizzazione degli trend Singola pressione per selezionare
Modifica	Apre la scheda visualizzazione selezionata Singola pressione per selezionare
ON	Passa da On a Off Singola pressione per selezionare o annullare
Pressione	Seleziona la forma d'onda della pressione Singola pressione per selezionare
Flusso	Seleziona la forma d'onda del flusso Singola pressione per selezionare
Volume	Seleziona la forma d'onda del volume Singola pressione per selezionare
F/V	Seleziona il loop di flusso/ volume Singola pressione per selezionare
F/P	Seleziona il loop flusso/ pressione Singola pressione per selezionare
V/P	Selezionare il loop volume/ pressione Singola pressione per selezionare
PIP ▼	Seleziona il menu a tendina dei trend Singola pressione per selezionare

Pulsante	Descrizione
✓	Pulsante Conferma impostazione Singola pressione per selezionare
×	Pulsante Annulla/Esci Singola pressione per selezionare
Zoom	Attiva la funzione zoom trend Singola pressione per selezionare o annullare
Cursore	Attiva il cursore dei trend Singola pressione per selezionare o annullare
Scorri	Attiva la funzione scorri trend Singola pressione per selezionare o annullare
+	Aumenta impostazione Singola pressione per selezionare
-	Riduci impostazione Singola pressione per selezionare
	Seleziona ventilazione circuito paziente da 10 mm Singola pressione per selezionare
	Seleziona ventilazione circuito paziente da 15 mm Singola pressione per selezionare
Parametri addizionali	Attiva tutti i parametri addizionali Singola pressione per selezionare o annullare
Respiro manuale	Attiva un respiro manuale Singola pressione per selezionare
Pausa inspiratoria	Attiva una pausa inspiratoria Singola pressione per selezionare o pulsante da premere per un massimo di 5 o 10 secondi a seconda della preferenza utente impostata.
Sigh	Attiva un sospiro oscillatorio Singola pressione per selezionare
Sigh	Attiva una pausa di sospiro oscillatorio Singola pressione per selezionare o pulsante da premere per un massimo di 5 o 10 secondi a seconda della preferenza utente impostata.

Pulsante	Descrizione
OxyGenie (91-95%)	Attiva OxyGenie Singola pressione per selezionare.
Pausa	Attiva una pausa oscillatoria. Premere per 2 secondi
II	Mette in pausa le forme d'onda Singola pressione per selezionare Tenere premuto per 1 secondo per attivare la cattura di schermata.
)	Rilascia le forme d'onda in pausa Singola pressione per selezionare Tenere premuto per 1 secondo per attivare la cattura di schermata.
	Salva cattura schermata in memoria Premere per 3 secondi per attivare la cattura schermata
1	Tasti numerici da 0 a 9 Singola pressione per selezionare
(*	Cancellazione indietro - Annulla inserimento Singola pressione per selezionare
<< Indietro	Pulsante Indietro - ritorna alle schede precedenti Singola pressione per selezionare
	Pausa allarme audio Singola pressione per selezionare o annullare
02 21 PIP 8.8 PEEP 1.3 MAP 2.6 Vie 4.3 Leak 2	Valori misurati Tenere premuto per 1 secondo per passare dai valori della colonna singola o doppia.

25.4.2.2 Schede

Le seguenti schede sono disponibili con il touchscreen:

Schede	Descrizione
Invasiva	Scheda modalità Invasiva La scheda consente di accedere alle modalità Invasive e alla selezione della grandezza del circuito. Singola pressione per selezionare
Non-invasiva	Scheda modalità Non invasiva La scheda consente di accedere alle modalità non invasive. Singola pressione per selezionare
Attesa	Scheda modalità Attesa La scheda consente di accedere alla modalità Attesa. La modalità Attesa è attiva solo durante la ventilazione. Singola pressione per selezionare
Limiti	Scheda Limiti La scheda consente di accedere ai limiti di allarme. Limiti di allarme attivi solo durante la ventilazione. Singola pressione per selezionare
Cronologia	Scheda Cronologia La scheda consente di accedere alla cronologia allarmi. Singola pressione per selezionare
Volume	Scheda Volume La scheda consente di accedere alla scheda di regolazione del volume. Singola pressione per selezionare
Sensori	Scheda Sensori La scheda consente di accedere alla scheda calibrazione sensore. Singola pressione per selezionare
Luminosità	Scheda Luminosità La scheda consente di accedere alla scheda di regolazione della luminosità della schermata. Singola pressione per selezionare
Sistema	Scheda Sistema La scheda consente di accedere alla scheda funzioni di sistema. Singola pressione per selezionare
Dati	Scheda Dati La scheda consente di accedere alla scheda dati. Singola pressione per selezionare

25.4.2.3 Controlli

I seguenti Controlli sono disponibili mediante il touchscreen:

Controlli	Descrizione
Ti (T insp) 0.40 Secondi	Controllo Ti (Tempo inspiratorio) Range da 0,1 - 3,0 secondi Singola pressione per selezionare o annullare

Controlli	Descrizione	
Ti Max 0.40 01 Secondi	Controllo Ti Max (tempo inspiratorio massimo) Range da 0,1 - 3,0 secondi Singola pressione per selezionare o annullare	
4.0 00 mbar 350	Controllo CPAP Range 0,0 - 35 mbar Singola pressione per selezionare o annullare	
4.0 0.0 mbar 35.0	Controllo PEEP Range 0,0 - 35 mbar Singola pressione per selezionare o annullare	
PIP 15 1 mbar 65	Controllo PIP Range 1 - 65 mbar Singola pressione per selezionare o annullare	
O2 21 21 % 100	Controllo % ossigeno Range 21 - 100 % Singola pressione per selezionare o annullare	
FR di backup	Controllo FR Backup (frequenza respiratoria) Range 1 - 150 BPM Singola pressione per selezionare o annullare	
Tempo di aumento 0.10 Secondi	Controllo tempo di aumento Range 1 - 150 BPM Singola pressione per selezionare o annullare	
Sens trigger 0.6 0.2 Jimin 20.0	Controllo Sens. trig. (sensibilità trigger) Range 1 - 150 l/min con sensore di flusso Range 1 - 100 % senza sensore di flusso Singola pressione per selezionare o annullare	
FR 30 150	Controllo FR (frequenza respiratoria) Range 1 - 150 BPM Singola pressione per selezionare o annullare	
Sens trigger 5 5 5 5 8 80	Controllo Sens. fine (sensibilità file flusso) Range 5 - 50 % Singola pressione per selezionare o annullare	

Controlli	Descrizione	
VTV Off 2.0 ml 300 0	Controllo VTV (Ventilazione a volume prefissato) Vte prefissato quando attivo. Range 2 - 300 ml Tenere premuto per 2 secondi per selezionare	
Supporto P Off ombar 65	Controllo supporto P Range 0 - 65 mbar Tenere premuto per 2 secondi per selezionare	
4 mbar 190	Controllo ΔP (pressione Delta) Range 4 - 180 mbar Singola pressione per selezionare o annullare	
MAP 5 0 mbar 45	Controllo MAP Range 0 - 45 mbar Singola pressione per selezionare o annullare	
Frequenza	Controllo frequenza Range 3 - 20 Hz Singola pressione per selezionare o annullare	
I:E 1:1 1:Rapporto ³	Controllo I:E (Rapporto inspirazione – espirazione) Range 3 - 20 Hz Singola pressione per selezionare o annullare	
Sigh FR Off BPM 150	Controllo Sigh FR (Frequenza respiratoria alta) Range 1 - 150 BPM Tenere premuto per 2 secondi per selezionare	
Sigh Ti 0.40	Controllo Sigh Ti (tempo inspiratorio respiro) Range da 0,1 - 3,0 secondi Singola pressione per selezionare o annullare	
Sigh P 20 mbar 45	Controllo Sigh P (pressione respiro) Range 0 - 45 mbar Singola pressione per selezionare o annullare	

25.5 Misurazione

25.5.1 Sensore di flusso

Tipo di sensore di flusso: . . . anemometro a doppio

filo caldo da 10 mm.

Parte applicata: tipo BF

Portata: da 0,2 l/min a 30 l/min

Precisione:±8 % massimo

25.5.2 Flusso

Portata: 0 l/ min s 99 l/min

Risoluzione: 0,1 l/min

25.5.3 Volume

Volume espiratorio corrente: . . da 0 a 999 ml (0,1 ml)

Volume minuto espiratorio: . . . da 0 a 18 L

Risoluzione: 1 ml

25.5.4 Precisione respiro controllato del volume Volume

Errore bias massimo: ±3 ml Errore linearità massima: . . . ±8 %

PEEP

Errore bias massimo: ±1 mbar Errore linearità massima: . . . ±18 %

Ossigeno

Errore bias massimo: ±3 % Errore linearità massima: . . . ±0,5 %

25.5.5 Precisione respiro controllato dalla pressione (Ventilazione invasiva)

PIP

Errore bias massimo: ±1 mbar Errore linearità massima: . . . ±11 %

PEEP

Errore bias massimo: ±1 mbar Errore linearità massima: . . . ±18 %

Ossigeno

Errore bias massimo: ±3 % Errore linearità massima: . . . ±0,5 %

25.5.6 Precisione respiro controllato dalla pressione (ventilazione non invasiva)

PIP

Errore bias massimo: ±1 mbar Errore linearità massima: . . ±18 %

PEEP

Errore bias massimo: ±1 mbar Errore linearità massima: . . ±18 %

Ossigeno

Errore bias massimo: ±3 % Errore linearità massima: . . ±0,5 %

25.5.7 Parametri misurati

Perdita

Perdita percentuale misurata intorno al tubo endotracheale (quando si utilizza un tubo senza cuffia). La differenza tra il volume espirato e il volume inspirato espressa in valore percentuale in media più di 5 respiri. Un valore calcolato.

Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 10 respiri).

Frequenza respiratoria (FR)

Intervallo di misurazione: . . . da 0 a 999 BPM Risoluzione: 1 BPM

Il numero totale di respiri rilevati dal ventilatore (meccanici e triggerati dal paziente). Un valore misurato.

Compliance (C)

Intervallo di misurazione: da 0 a 99,9 ml/mbar Risoluzione: 1 ml/mbar

La compliance è il rapporto tra la variazione nel volume polmonare e la variazione nelle pressioni applicate. Un valore calcolato. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri).

C20/C:

Si tratta del rapporto tra la compliance durante l'ultimo 20% del ciclo respiratorio e la compliance totale. Un valore calcolato. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri).

Resistenza (R)

Intervallo di misurazione:da 0 a 999 mbar l/ secondo

Risoluzione1

La resistenza del polmone del paziente al flusso è la variazione totale nella pressione applicata al polmone del paziente diviso il flusso massimo espiratorio dal polmone. Un valore misurato.

Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri).

Tempo inspiratorio (T insp)

Intervallo di misurazione: da 0 a 9,99 secondi Risoluzione: 10 millisecondi II tempo inspiratorio misurato, dove il respiro può essere terminato da flusso o volume e pertanto più breve del tempo inspiratorio impostato.

Tempo espiratorio (Te)	SpO ₂
Intervallo di misurazione: da 0 a 9,99 secondi Risoluzione: 10 millisecondi	Intervallo di misurazione: da 0 a 100% Risoluzione: 1 %
Il tempo espiratorio misurato, La freguenza	Saturazione di ossigeno nei capillari periferici.
respiratoria totale meno il tempo inspiratorio.	Un valore misurato.
Un valore calcolato.	
Vmin (I)	PR (Frequenza pulsazioni)
.,	Intervallo di misurazione: da 0 a 999 pulsazioni al minuto
Intervallo di misurazione: da 0 a 99,99 l	Risoluzione: 1 pulsazione
Risoluzione: 0,01 l Il volume minuto è il volume corrente espiratorio	Un valore calcolato.
accumulato in un periodo di un minuto.	DI (Indice perfusione)
Un valore misurato in litri al minuto.	PI (Indice perfusione) Intervallo di misurazione:da 0 a 99 %
Triggor (Trig)	Risoluzione:
Trigger (Trig)	Un valore calcolato.
Risoluzione:	
Il numero di respiri triggerati dal paziente (aggiornato ogni 2 secondi). Un valore misurato.	25.5.7.1 Concentrazione ossigeno Intervallo di misurazione:da 0% a 999%
, ,	Risoluzione:
Vte (ml)	Precisione: ±3%
Intervallo di misurazione da 0 a 99,9 ml	Tempo di risposta: 45 secondi
Risoluzione: 0,1 ml	25.5.7.2 Pressione
Volume corrente espirato di respiri grandi e piccoli.	Pressione di picco: da 0 a 999 mbar
Un valore misurato in millimetri. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri).	Risoluzione: 0,1 mbar
	Precisione:
DC0 ₂	completa
Intervallo di misurazione da 0 a 9999	Valore calcolato
5 ' 1 '	
Risoluzione 1	Pressione PEEP:da 0 a 999 mbar
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas.	Pressione PEEP:
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente	Risoluzione:
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro	Risoluzione:
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri).	Risoluzione:
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro	Risoluzione: 0,1 mbar Precisione: ±0,75% di scala completa Valore calcolato Pressione media: da -999 a 999 mbar
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri).	Risoluzione: 0,1 mbar Precisione: ±0,75% di scala completa Valore calcolato Pressione media: da -999 a 999 mbar Risoluzione: 0,1 mbar
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri). Rapporto I:E Intervallo di misurazione 1:9.9 o 9.9:1 Risoluzione	Risoluzione: 0,1 mbar Precisione: ±0,75% di scala completa Valore calcolato Pressione media: da -999 a 999 mbar Risoluzione: 0,1 mbar Precisione: ±0,75% della scala
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri). Rapporto I:E Intervallo di misurazione 1:9.9 o 9.9:1 Risoluzione	Risoluzione: 0,1 mbar Precisione: ±0,75% di scala completa Valore calcolato Pressione media: da -999 a 999 mbar Risoluzione: 0,1 mbar Precisione: ±0,75% della scala completa
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri). Rapporto I:E Intervallo di misurazione 1:9.9 o 9.9:1 Risoluzione	Risoluzione: 0,1 mbar Precisione: ±0,75% di scala completa Valore calcolato Pressione media: da -999 a 999 mbar Risoluzione: 0,1 mbar Precisione: ±0,75% della scala completa Valore calcolato
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri). Rapporto I:E Intervallo di misurazione 1:9.9 o 9.9:1 Risoluzione	Risoluzione: 0,1 mbar Precisione: ±0,75% di scala completa Valore calcolato Pressione media: da -999 a 999 mbar Risoluzione: 0,1 mbar Precisione: ±0,75% della scala completa Valore calcolato Delta P:
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri). Rapporto I:E Intervallo di misurazione 1:9.9 o 9.9:1 Risoluzione	Risoluzione: 0,1 mbar Precisione: ±0,75% di scala completa Valore calcolato Pressione media: da -999 a 999 mbar Risoluzione: 0,1 mbar Precisione: ±0,75% della scala completa Valore calcolato Delta P: Pressione media: da 9 a 999 mbar
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri). Rapporto I:E Intervallo di misurazione 1:9.9 o 9.9:1 Risoluzione	Risoluzione: 0,1 mbar Precisione: ±0,75% di scala completa Valore calcolato Pressione media: da -999 a 999 mbar Risoluzione: 0,1 mbar Precisione: ±0,75% della scala completa Valore calcolato Delta P: Pressione media: da 9 a 999 mbar Risoluzione: 1 mbar
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri). Rapporto I:E Intervallo di misurazione 1:9.9 o 9.9:1 Risoluzione	Risoluzione:
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri). Rapporto I:E Intervallo di misurazione 1:9.9 o 9.9:1 Risoluzione	Risoluzione:
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri). Rapporto I:E Intervallo di misurazione 1:9.9 o 9.9:1 Risoluzione 0,1 Rapporto inspirazione – espirazione. Un valore calcolato derivato dal tempo inspiratorio impostato dall'utente rispetto al tempo diviso il valore BPM impostato dall'utente meno il tempo inspiratorio. etCO ₂ mmHg Intervallo di misurazione: da 0 a 99,9 mmHg Risoluzione: 0,1 mmHg	Risoluzione:
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri). Rapporto I:E Intervallo di misurazione 1:9.9 o 9.9:1 Risoluzione	Risoluzione:
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri). Rapporto I:E Intervallo di misurazione 1:9.9 o 9.9:1 Risoluzione 0,1 Rapporto inspirazione – espirazione. Un valore calcolato derivato dal tempo inspiratorio impostato dall'utente rispetto al tempo diviso il valore BPM impostato dall'utente meno il tempo inspiratorio. etCO ₂ mmHg Intervallo di misurazione: da 0 a 99,9 mmHg Risoluzione: 0,1 mmHg	Risoluzione:
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri). Rapporto I:E Intervallo di misurazione 1:9.9 o 9.9:1 Risoluzione	Risoluzione:
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri). Rapporto I:E Intervallo di misurazione 1:9.9 o 9.9:1 Risoluzione	Risoluzione:
Si tratta di un coefficiente di trasporto del gas. Un valore calcolato basato sul volume corrente e sulla frequenza. Valore livellato con un filtro (costante temporale pari a 3 respiri). Rapporto I:E Intervallo di misurazione 1:9.9 o 9.9:1 Risoluzione	Risoluzione:

Livello potenza sonora: 53 dBA

25.5.7.5 Dimensioni dei getti della porta del blocco di esalazione

Getto indietro o negativo: . . . \emptyset 1,45/1,5 mm Getto avanti o positivo: \emptyset 1,25/1,3 mm Getto medio o 3° getto: \emptyset 0,60/1,0 mm

25.5.8 Dichiarazione BS EN ISO 80601-2-12 Respiri controllati del volume

In base alla norma indicata in alto, la Clausola 201.12.1.101 del tipo di respiro controllato del volume, le massime imprecisioni sono contenute nelle tolleranze indicate nella Sezione 25.5.4 di questo documento.

Riferimento alla Nota 3 della clausola 201.12.1.101

Intenzionalmente, per alcuni di questi test, ovvero, quelli con una grossa compliance e grande resistenza, il flusso respiratorio finale non raggiunge zero.

In questi casi il volume effettivo fornito e il valore nella tabella 201.103 (in BS EN ISO 80601-1-12) vengono registrate le seguenti differenze:

Volumi di 50 ml e lo O2% impostato al 60% (compliance circuito 3 ml/hPa, resistenza 200 hPa/l/s, BPM 30 e Ti di 0,6 sec.) l'imprecisione sale a ±12%.

PEEP ai volumi di 20 ml e lo O2% impostato a 30% (Compliance circuito 1 ml/hPa, resistenza 200 hPa/l/s, BPM 60 e Ti di 0.4 sec.) l'imprecisione sale a ±38%.

Respiri controllati di pressione

In base alla norma indicata in alto, la Clausola 201.12.1.102 del tipo di respiro controllato del volume, le massime imprecisioni sono contenute nelle tolleranze indicate nella Sezione 25.5.5 di questo documento.

Riferimento alla Nota 3 della clausola 201.12.1.102

Intenzionalmente, per alcuni di questi test, ovvero, quelli con una grossa compliance e grande resistenza, il flusso respiratorio finale non raggiunge zero.

In questi casi il volume effettivo fornito e il valore nella tabella 201.104 (in BS EN ISO 80601-1-12) vengono registrate le seguenti differenze:

PIP a 15 mbar e lo O2% impostato a 30% (Compliance circuito 20 ml/hPa, resistenza 20 hPa/l/s, BPM 20 e Ti di 1 sec.) l'imprecisione sale a ±11%.

PEEP a 5 mbar e lo O2% impostato a 30% (Compliance circuito 3 ml/hPa, resistenza 50 hPa/l/s, BPM 30 e Ti di 0,6 sec.) l'imprecisione sale a ±34%.

25.5.9 Incertezze di misurazione

In basso sono elencate le incertezze di misurazione per le seguenti variabili monitorate:

Flusso±2%

Pressione±0,5%

Concentrazione ossigeno ...±2%

25.6 Circuiti paziente

Ø 10 mm
Resistenza:
Resistenza:
Compliance:1,89 ml/kPa/m
Caduta di pressione inspiratoria ed espiratoria
30 l/min
15 l/min
5 l/min 0,8 mbar
2,5 l/min 0,38 mbar

Ø 10 mm	BC6188/DHW	
Resistenza:	@15 l/min 1,5 mbar	
Resistenza:	@30 l/min 6 mbar	
Compliance:	1,89 ml/kPa/m	
Caduta di pressione inspiratoria ed espiratoria		

30 l/min	
15 l/min	
5 l/min 0,8 mbar	
2.5 l/min 0.38 mbar	

Ø 15 mm BC6198

25.7 Filtri del sistema di respirazione

25.7.1 N3029

Efficienza di filtrazione: BFE 99,999% VFE 99,992%

Resistenza

Cicli di sterilizzazione

in autoclave:.....5

25.7.2 N3587

Efficienza di filtrazione: BFE 99,99% VFE

99.99%

Resistenza

@ 30 l/min: 49,5 pa Spazio morto: 30 ml

Peso: 23 gm

25.7.3 N3588

Efficienza di filtrazione: BFE 99,99995% VFE

99,99985%

Resistenza

Peso: 25 gm

25.8 Pressioni limitate massime

PLIM convenzionale 120 mbar (condizione

di guasto singola)

25.9 Alimentazioni gas

Come gas fresco si utilizzano alimentazioni di aria e ossigeno ad alta pressione di gas.

25.9.1 Alimentazione ossigeno

Il ventilatore richiede un'alimentazione di ossigeno per uso medico tra 2.8 e 6 bar.

25.9.2 Alimentazione aria

Il ventilatore richiede un'alimentazione di aria compressa per uso medico conforme alla norma ISO8573.1, Classe 1.4.1 (livello minimo di filtrazione), compresa tra 2,8 e 6 bar.

Il livello di filtrazione consigliato è di classe 1.1.1.

Descrizione della classe 1.4.1

1= Numero massimo di particelle per metro cubico come funzione della dimensione della particella.

Da 0,1 μ m a 0,5 μ m : < 20 000

Da 0,5 μ m a 1,0 μ m : < 400

Da 1,0 μm a 5,0 μm : < 10

4 = Punto di rugiada della pressione di +3 °C.

1= contenuto olio 0,01 mg/m³

Descrizione della classe 1.1.1

1= dimensione della particella di 0,1 micron.

1 = Punto di rugiada della pressione di -70 °C.

1= contenuto olio 0,01 mg/m³

Se l'alimentazione di aria compressa risulta inferiore ai requisiti della norma ISO8573.1, è necessaria la filtrazione in linea dell'aria.

25.9.2.1 Connettori

P/Nº Z6000/NST

Connettore aria NIST (ISO 18082:2014)

Connettore ossigeno NIST (ISO 18082:2014)

P/N° Z6000/DIS

Connettore aria DISS

Connettore ossigeno DISS

25.9.3 Flussi

Flusso gas fresco variabile: . . da 2 a 30 l/min

25.10 Durata utile

Il ventilatore SLE6000 ha una durata utile di 10 anni dalla data di messa in servizio.

25.11 Alimentazione, Dimensioni, Classificazione

25.11.1 Alimentazione CA

Alimentazione: 115 VA

(5 x 20 mm) (Q.tà 2)

Il ventilatore funzionerà generalmente per oltre 3 ore con la carica della batteria al 100%, sia in modalità convenzionale che HFO. La durata effettiva della scarica dipenderà dalla condizione della batteria e dalle impostazioni di ventilazione applicate.

Carica della batteria: Carica completa 18 ore

80% carica 8 ore

25.11.2 Alimentazione CC

Tensione: 24 V 4 A (Richiede

un'alimentazione per

uso medico)

Connettore: EN3 serie connettore

maschio a 2.2 vie. (Switchcraft

EN32F16X)

25.12 Ambiente operativo

Temperatura: da +10°C a +40°C Umidità relativa: da 10 a 90% (senza

condensa)

Pressione ambiente: 620 mbar (4000 m)

a 1060 mbar (livello del

mare)

Dimensioni del solo ventilatore: 330 mm L x 369 mm

A x 548 mm P

Nota: il ventilatore mantiene la precisione delle variabili controllate e visualizzate quando lo si utilizza oltre i limiti stabiliti di temperatura, umidità e pressione ambiente.

25.12.1 Connettori

Blocco di esalazione: 15 mm (F) /22 mm (M)

Conica in base a ISO5356-1

Porta prossimale delle vie

respiratorie: 5 mm non conica Porta gas fresco: 15 mm (M) Conica in base

a ISO5356-1

Porta nebulizzatore: 5 mm Non conica

25.13 Classificazione (elettrica)

Tipo di protezione contro le scosse elettriche: Classe I

Grado di protezione contro gli shock elettrici: parte applicata di tipo BF

L'unità deve essere messa a terra.

25.14 Numero di classificazione GMDN

GMDN: 14361

25.15 Protezione IP

Tipo di protezione contro l'ingresso dell'acqua: IP21

Primo numero 2: Protetto contro gli oggetti solidi estranei di 12,5 mm di diametro o maggiore

Secondo numero 1: Protezione contro le cadute d'acqua verticali.

25.16 Condizioni ambientali di magazzinaggio

Se imballato per il trasporto o il magazzinaggio

Temperatura ambiente: da -20°C a +50°C Umidità relativa: da 10% a 90% senza

condensa

Pressione atmosferica: da 500 mbar

a 1060 mbar

26. Porte di uscita (elettriche)

26.1 Porta RS232

26.1.1 Uscita dati base SLE6000.

L'uscita dati base del ventilatore SLE6000 è il protocollo predefinito utilizzato per l'uscita dei dati dal ventilatore a un monitor medico esterno.

I dati sono stringhe ASCII delimitate da virgole di 63 parametri di dispositivo.

26.1.2 Specifiche uscita dati base SLE6000

L'uscita dati base di SLE6000 contiene il formato Inizio, dati e chiusura.

Inizio	Dati	Chiusura
ID dispositivo,	63 parametri, separati da	CRC, ritorno
Versione, Unità	virgola	а саро,
di pressione,		Avanzamento
Numero di		linea
parametri		

I dati sono in uscita con una baud rate fissa, senza bit di parità o collegamento hardware. Il protocollo è unidirezionale e non richiede una risposta dal monitor medico collegato. Il protocollo non consente la trasmissione dei dati dal monitor medico; qualsiasi dato ricevuto dal ventilatore SLE6000 sarà ignorato.

26.1.3 Impostazioni di comunicazione

Il protocollo SLE viene trasmesso utilizzando il formato RS232, con una baud rate fissa. L'interfaccia di comunicazione utilizza le seguenti impostazioni RS232:

Tipo impostazione	Valore	
Baud Rate	19,200 bps	
Parità	Nessuno	
Bit di dati	8	
Bit di stop	1	
Formato dati	Stringa di testo ASCII	
Controllo di flusso	Nessuno	

26.1.3.1 Velocità dati e dimensioni

La trasmissione della stringa dei dati inizia ogni 1 secondo. La dimensione massima di ogni stringa ASCII è 512 byte.

26.1.3.2 Formato dati

I dati all'interno dell'uscita dati base SLE6000 sono implementati come formato di stringa ASCII delimitato da virgola. Tutti i dati validi sono rappresentati utilizzando caratteri alfanumerici. I caratteri sono utilizzati per rappresentare i dati che sono fuori intervallo o non validi per un motivo diverso e saranno utilizzati al posto del valore di parametro.

Caratteri	Caso d'uso	Descrizione
·?'	Dati non validi	I dati che sono sconosciuti o scaduti saranno sostituiti da '?'.
<u>.</u>	Dati fuori intervallo	Ogni dato ha un intervallo associato. I dati fuori da questo intervallo sono sostituiti da '-'
1 1	Separazione dei parametri	
<cr><lf></lf></cr>	Fine della stringa di uscita	Ritorno a capo, Avanzamento linea. Utilizzati per indicare la fine di una trasmissione di dati

26.1.4 Visualizzazione dati

Un esempio di uscita è mostrato in basso. Le sezioni iniziali e finali sono mostrate in grassetto e i dati in corsivo.

Formato iniziale

Nome parametro	Descrizione	Valore
ID ventilatore	Unico per ogni tipo di ventilatore ovvero "SLE6000"	SLE6000
ID versione	ID versione protocollo	V2.0
Unità di pressione	Le unità di tutti i valori di pressione visualizzati. mbar o cmH ₂ O	'0' - mbar, '1' - cmH ₂ O
Numero parametro	ro parametro II numero di uscita dei parametri.	

Formato finale

Descrizione	Numero di caratteri	Intervallo
Valore CRC	4	0000 – FFFF
Ritorno a capo	1	<cr> (0x0D)</cr>
Avanzamento linea	1	<lf> (0x0A)</lf>

26.1.5 Formato dati

I dati contengono 63 parametri che sono emessi in un ordine fisso. Ogni parametro ha un limite e un ordine definiti. Ogni parametro viene emesso in formato intero. La validità di ogni parametro viene verificata prima della trasmissione dal ventilatore SLE6000.

Nota: se il parametro Unità di pressione è sconosciuto, tutti i parametri relativi alla pressione sono sostituiti dal carattere di dati non validi.

Nº	Nome	Descrizione	Unità	Intervallo di uscita (intervallo fisico)
1	FR	Impostazione frequenza respiratoria (Respiri per minuto).	Respiri/min	1 – 150 0 se FR backup è OFF
2	CPAP	Impostazione valore CPAP.	0,1 * unità di pressione	0 – 350 (0 – 35 mbar) 0 – 357 (0 – 35,7 cm H20)
3	Volume corrente	Impostazione volume corrente prefissato	0,2ml	10 – 1500 (2 – 300 ml)
4	Ti (T insp)	Impostazione tempo inspiratorio prefissato	0,01 s	10 – 300 (0,10 – 3,00 s)
5	PIP	Impostazione pressione PIP	Unità di pressione (1 mbar o 1 cmH2O)	0 – 65 (mbar) 0 – 66 (cmH2O)
6	O2	Impostazione concentrazione di ossigeno	%	21 – 100
7	HFO Delta P	Impostazione Delta P HFO	Unità di pressione	4 – 180 mbar 4 – 183 cmH20
8	HFO MAP	Impostazione pressione media HFO	Unità di pressione	0 – 45 (mbar o cmH2O)
9	Frequenza HFO	Impostazione frequenza HFO	0,1Hz	30 – 200 (3 – 20 Hz)
10	Sigh FR	Frequenza respiratoria di backup in modalità HFO	Respiri/min	0-150, '-' se il ciclo del respiro non è abilitato.
11	Sigh Ti	Tempo inspiratorio in modalità HFO, per respiri Sigh	0,01 s	10 – 300 (0,10 – 3,00 s), '-' se il ciclo del respiro non è abilitato.
12	Sigh P	Pressione applicata ai respiri Sigh, modalità HFO.	Unità di pressione	0 – 60 mbar (0-61 cm H2O), '-' se il ciclo del respiro non è abilitato.
13	Modalità di ventilazione	n/a	n/a	Utilizza l'elenco di modalità Respiri enumerate: CPAP = 0 CMV = 1 PTV = 2 PSV = 7 SIMV = 3 HFO solo = 4 HFO + CMV = 5 nCPAP D = 9 NIPPV (doppio lume) = 10 NIPPV Tr = 11 NHFOV (doppio lume) = 12 NCPAP (singolo lume) = 13 DuoPAP = 14 Terapia O2 = 16 Attesa = 17
14	Stato VTV	N/A	N/A	0 = OFF. 255 = ON
15	Sensibilità fine flusso	Impostazione % del flusso massimo di respirazione che comanda il trigger di fine flusso di respirazione.	%	5 – 50 Se '-' = OFF
16	Soglia trigger respiro	Soglia trigger prefissata	0,1 Lpm per basso trigger. Se la pressione è triggerata, 0,5%	2 – 200 (0,2 – 20 l/min per trigger di flusso. 1 – 100% per trigger di pressione)
17	Tempo di aumento	Tempo impiegato per il raggiungimento della curva di pressione del 99% della pressione prefissata	10 ms	0 – 300 (0.00 – 3.00 s)

Nº	Nome	Descrizione	Unità	Intervallo di uscita (intervallo fisico)
18	Impostazione flusso (modalità O2)	Flusso porta espiratoria con modalità supporto O2.	0,1 l/min	50 – 300 (5,0 – 30,0l/mbar)
19	Nebulizzatore abilitato	Il nebulizzatore è collegato e abilitato.	ON/OFF	255 = ABILITATO 0 = DISABILITATO.
20	Allarme di perdita al paziente	Valore allarme di perdita	%	5 – 50 = ON. '-' = OFF
21	Allarme apnea	Tempo impiegato per triggerare l'allarme apnea	Secondi	5 – 60
22	Allarme pressione bassa	Valore per triggerare l'allarme di bassa pressione	0,1 * unità di pressione	-1200 - 1100 (-120 - 110 mbar) -1223 - 1121 (-122.3 - 112.1 cm H20)
23	Allarme PEEP alta	Soglia di allarme PEEP alta.	Unità di pressione 0,1*	0 – 450 (0 – 25,5 ml/mbar) 0 – 459 (0 – 45,9 cmH2O)
24	Allarme errore di ciclo	Soglia di allarme errore di ciclo.	0,1 * unità di pressione	0 – 1150 (0 – 115 mbar) 0 – 1172 (1 – 117,2 cm H20)
25	Allarme PIP alta Allarme Paw alta in HFOV, HFOV+ CMV e nHFOV	Valore per triggerare l'allarme di alta pressione	0,1 * unità di pressione	100 – 1200 (10 – 120 mbar) 100 – 1223 (10 – 122,3 cm H20)
26	Allarme volume corrente basso	Valore per triggerare l'allarme volume corrente basso	0,1ml	0 – 2970 (0 – 297ml)
27	Allarme volume corrente alto	Valore per triggerare l'allarme volume corrente alto	0,1ml	30 – 3000 (3 – 300 ml)
28	Allarme volume minuto basso	Valore per triggerare l'allarme volume minuto (basso)	ml	0 – 18000 (0 – 18,0l)
29	Allarme volume minuto alto	Valore per triggerare l'allarme volume minuto (alto)	ml	10 – 18000 (0,01l – 18 l)
30	Allarme etCO2 basso	Allarme concentrazione CO2 corrente finale bassa	Unità etCO2 (come mostrate nel parametro 54)	0 – 145
31	Allarme etCO2 alto	Allarme concentrazione CO2 corrente finale alta	Unità etCO2 (come mostrate nel parametro 54)	5-150
32	Allarme spO2 basso	Allarme concentrazione spO2 basso	%	1 – 98
33	Allarme spO2 alto	Allarme concentrazione spO2 alto	%	12 – 99
34	Allarme frequenza pulsazioni bassa	Allarme frequenza pulsazioni bassa	Battiti/min	30 – 230
35	Allarme frequenza pulsazioni alta	Allarme frequenza pulsazioni alta	Battiti/min	35 – 235
36	FR calcolata (frequenza respiratoria)	Conteggio totale dei respiri nell'ultimo minuto	Respiri/min	0 – 255
37	CPAP calcolata	Valore CPAP calcolato	0,1 * unità di pressione	- 1 – 32767 (-0,1 – +3276,7 mbar) - 1 – 32767 (-0,1 – +3276,7 cmH20)
38	Ti calcolata	Tempo inspiratorio calcolato.	0,01 s	0 – 32767 (0 – 327,67 s)
39	V insp calcolato	Volume inspiratorio calcolato	0,1ml	0 – 32767 (0 – 3,2767l)
40	Vte misurata	Volume espiratorio calcolato	0,1ml	0 – 32767 (0 – 3,2767l)
41	PEEP misurata	Valore PEEP misurato	0,1 * unità di pressione	- 1 – 32767 (-0,1 – +3276,7 mbar) - 1 – 32767 (-0,1 – +3276,7 cmH20)
42	PIP misurata	Valore PIP misurato	0,1 * unità di pressione	- 1 – 32767 (-0,1 – +3276,7 mbar) - 1 – 32767 (-0,1 – +3276,7 cmH20)

Nº	Nome	Descrizione	Unità	Intervallo di uscita (intervallo fisico)
43	Concentrazione ossigeno	Concentrazione ossigeno misurata come % della composizione dell'aria	%	0 – 100 '-' durante la calibrazione O2
44	Delta P HFO calcolata	La differenza tra la pressione minima e massima in modalità HFO.	Unità di pressione	0 – 255
45	HFO MAP calcolata	Pressione media HFO calcolata	0,1* unità di pressione	-1200 – 1100 (-120 – +110 mbar) - 1200 – 1100 (-120 – +110 cmH20)
46	Conteggio trigger	Numero di respiri triggerati dal paziente nell'ultimo minuto	Respiri/min	0 – 255
47	Volume minuto calcolato	Modifica volume calcolato nell'ultimo minuto	ml	0 – 32767 (0 – 32,7671)
48	Perdita	% calcolata di perdita aria dal sistema	%	0 – 100
49	Resistenza	Resistenza calcolata vie respiratorie	0,1 (mbar o mmH20).s/litro	0 – 32767 (0 – 3276,7 mbar.s/l) 0 – 32767 (0 – 3341,4 cmH20.s/l)
50	Conformità	Conformità vie respiratorie dinamica calcolata	0,1 ml/mbar (0,1 ml/unità di pressione)	0 – 255 (0,0 – 25,5 ml/mbar) 0 – 250 (0.0 – 25.0 ml/cmH20)
51	C20/C	Il rapporto della compliance nel corso dell'ultimo 20% dell'aumento di pressione rispetto alla compliance totale	0,1	0 – 255 (0 – 25,5)
52	DCO2	Coefficiente di trasporto del gas	1	0 – 32000
53	etCO2	Pressione CO2 corrente fine calcolata	mmHg	0 – 150 (mmHg)
54	Unità etCO2	Unità di pressione etCO2	N/A	0 = mmHg, 1 = Percentuale volume, 2 = kPa
55	SpO2	Saturazione di ossigeno	0,1%	0 – 1000 (0.0 – 100.0%)
56	Frequenza pulsazioni	Frequenza pulsazioni	Battiti/minuto	25 – 239
57	PCO2	Pressione parziale anidride carbonica	mmHg	0 – 2000 (0.0 – 200.0 mmHg)
58	PO2	Pressione parziale dell'ossigeno	mmHg	0 – 2000 (0.0 – 200.0 mmHg)
59	Non assegnata	N/A	N/A	£_£
60	Non assegnata	N/A	N/A	1-1
61	Non assegnata	N/A	N/A	<u>'-</u> '
62	Non assegnata	N/A	N/A	1-1
63	Stato allarme	L'allarme attivo corrente. Vedere (tabella 6)	N/A	Vedere tabella allarmi

Tabella allarmi

1 Guasto hardware 15 2 La cella di misura ossigeno necessita di calibra 3 È necessaria una nuova cella di ossigeno. 4 Errore di calibrazione ossigeno 5 Alta concentrazione di ossigeno. 6 Bassa concentrazione di ossigeno. 15 Guasto hardware 8 16 Soglia di alta pressione superata. 17 Pressione bassa 18 Apnea 19 Errore di ciclo. 20 Prolungata pressione positiva 21 CPAP alta 22 PEEP alta 23 PIP alta 24 PIP bassa 25 Guasto hardware 11 26 Guasto hardware 12 27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica. 46 Mancanza di alimentazione di rete.	azione.
È necessaria una nuova cella di ossigeno. Errore di calibrazione ossigeno. Alta concentrazione di ossigeno. Bassa concentrazione di ossigeno. Guasto hardware 8 Soglia di alta pressione superata. Pressione bassa Apnea Prolungata pressione positiva CPAP alta PEEP alta PIP bassa Guasto hardware 11 Guasto hardware 13 Calibrare il sensore di flusso. Impossibilità di calibrazione del sensore di flus osensore di flusso difettoso. Sensore di flusso contaminato. Guasto hardware 1 Sensore di flusso contaminato. Guasto hardware 1 Guasto hardware 1 Guasto hardware 1 Batteria scarica.	azione.
4 Errore di calibrazione ossigeno 5 Alta concentrazione di ossigeno. 6 Bassa concentrazione di ossigeno. 15 Guasto hardware 8 16 Soglia di alta pressione superata. 17 Pressione bassa 18 Apnea 19 Errore di ciclo. 20 Prolungata pressione positiva 21 CPAP alta 22 PEEP alta 23 PIP alta 24 PIP bassa 25 Guasto hardware 11 26 Guasto hardware 12 27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
5 Alta concentrazione di ossigeno. 6 Bassa concentrazione di ossigeno. 15 Guasto hardware 8 16 Soglia di alta pressione superata. 17 Pressione bassa 18 Apnea 19 Errore di ciclo. 20 Prolungata pressione positiva 21 CPAP alta 22 PEEP alta 23 PIP alta 24 PIP bassa 25 Guasto hardware 11 26 Guasto hardware 12 27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
6 Bassa concentrazione di ossigeno. 15 Guasto hardware 8 16 Soglia di alta pressione superata. 17 Pressione bassa 18 Apnea 19 Errore di ciclo. 20 Prolungata pressione positiva 21 CPAP alta 22 PEEP alta 23 PIP alta 24 PIP bassa 25 Guasto hardware 11 26 Guasto hardware 12 27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
15 Guasto hardware 8 16 Soglia di alta pressione superata. 17 Pressione bassa 18 Apnea 19 Errore di ciclo. 20 Prolungata pressione positiva 21 CPAP alta 22 PEEP alta 23 PIP alta 24 PIP bassa 25 Guasto hardware 11 26 Guasto hardware 12 27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
16 Soglia di alta pressione superata. 17 Pressione bassa 18 Apnea 19 Errore di ciclo. 20 Prolungata pressione positiva 21 CPAP alta 22 PEEP alta 23 PIP alta 24 PIP bassa 25 Guasto hardware 11 26 Guasto hardware 12 27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
17 Pressione bassa 18 Apnea 19 Errore di ciclo. 20 Prolungata pressione positiva 21 CPAP alta 22 PEEP alta 23 PIP alta 24 PIP bassa 25 Guasto hardware 11 26 Guasto hardware 12 27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
18 Apnea 19 Errore di ciclo. 20 Prolungata pressione positiva 21 CPAP alta 22 PEEP alta 23 PIP alta 24 PIP bassa 25 Guasto hardware 11 26 Guasto hardware 12 27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso difettoso. 32 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
19 Errore di ciclo. 20 Prolungata pressione positiva 21 CPAP alta 22 PEEP alta 23 PIP alta 24 PIP bassa 25 Guasto hardware 11 26 Guasto hardware 12 27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
20 Prolungata pressione positiva 21 CPAP alta 22 PEEP alta 23 PIP alta 24 PIP bassa 25 Guasto hardware 11 26 Guasto hardware 12 27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso difettoso. 32 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
21 CPAP alta 22 PEEP alta 23 PIP alta 24 PIP bassa 25 Guasto hardware 11 26 Guasto hardware 12 27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso difettoso. 32 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
22 PEEP alta 23 PIP alta 24 PIP bassa 25 Guasto hardware 11 26 Guasto hardware 12 27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso difettoso. 32 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
23 PIP alta 24 PIP bassa 25 Guasto hardware 11 26 Guasto hardware 12 27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso difettoso. 32 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
24 PIP bassa 25 Guasto hardware 11 26 Guasto hardware 12 27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso difettoso. 32 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
Guasto hardware 11 Guasto hardware 12 Guasto hardware 13 Calibrare il sensore di flusso. Impossibilità di calibrazione del sensore di flus Sensore di flusso non connesso. Sensore di flusso difettoso. Sensore di flusso contaminato. Guasto hardware 1 Guasto hardware 19 Batteria scarica.	
Guasto hardware 12 Guasto hardware 13 Calibrare il sensore di flusso. Impossibilità di calibrazione del sensore di flus Sensore di flusso non connesso. Sensore di flusso difettoso. Sensore di flusso contaminato. Guasto hardware 1 Guasto hardware 19 Batteria scarica.	
27 Guasto hardware 13 28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso difettoso. 32 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
28 Calibrare il sensore di flusso. 29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso difettoso. 32 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
29 Impossibilità di calibrazione del sensore di flus 30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso difettoso. 32 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
30 Sensore di flusso non connesso. 31 Sensore di flusso difettoso. 32 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
31 Sensore di flusso difettoso. 32 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	SO.
32 Sensore di flusso contaminato. 40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
40 Guasto hardware 1 41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
41 Guasto hardware 19 45 Batteria scarica.	
45 Batteria scarica.	
46 Mancanza di alimentazione di rete.	
47 Guasto hardware 10	
48 Batteria scarica.	
50 Volume minuto alto	
51 Volume minuto basso	
52 Volume corrente basso	
53 Perdita elevata al paziente.	
54 Apnea	
55 Respiro non rilevato.	
56 Volume corrente alto	
60 Blocco gas al paziente	
61 Perdita di gas	
62 Mancanza ossigeno	
63 Mancanza aria	
64 Mancanza gas.	
68 Guasto hardware 14	
71 Guasto hardware 7	
72 Guasto hardware 6	
75 Guasto hardware 18	
80 Pressione inferiore a quella ambiente - 1	

Codice allarmi	Descrizione dell'allarme
81	Pressione inferiore a quella ambiente - 2
82	Taglio sensore di flusso
83	Sensore di flusso invertito
90	Aumento inatteso della pressione media
91	Caduta inattesa della pressione media
96	Rilevata variazione di pressione.
97	Aumento inatteso della pressione delta.
98	Caduta inattesa della pressione delta.
99	PAW alta
100	Guasto hardware 17
106	Guasto hardware 4
114	Guasto hardware 2
115	Guasto hardware 3
116	Guasto hardware 9
117	Guasto hardware 5
120	Frequenza respiratoria alta
255	Errore di sistema. Chiamare tecnico – Errore UI (comunicazione)."
Nessuno	Pressione differita Scollegamento sensore di flusso Allarme (differito)
151	Guasto hardware SpO ₂ /etCO2
180	Nessun modulo etCO2 connesso
181	Guasto modulo etCO2 - 1
182	Guasto modulo etCO2 - 2
183	Guasto modulo etCO2 - 3
184	Eseguire calibrazione etCO2
185	Eseguire manutenzione etCO2
186	Nessuna linea filtro etCO2 connessa
189	Sostituire la linea filtro etCO2
190	Guasto modulo etCO2 - 4
191	Guasto modulo etCO2 - 5
192	Valore CO2 non valido
193	Valore CO2 fuori intervallo
194	Nessun respiro etCO2
197	etCO2 alto
198	etCO2 basso
201	etCO2 alto
202	etCO2 basso
203	etCO2 Spont alto
204	Spurgo etCO2
205	Modalità automanutenzione etCO2
206	Pompa etCO2 Off
207	Inizializzazione etCO2
151	Guasto hardware SpO ₂ /etCO2
153	Nessun modulo SpO ₂ collegato
154	Nessun sensore SpO ₂ collegato
155	Guasto hardware SpO ₂ - 3
156	Guasto hardware SpO ₂ - 1

Codice allarmi	Descrizione dell'allarme
157	Sensore SpO ₂ difettoso - 1
158	Indice perfusione basso (SpO ₂)
159	Ricerca pulsazioni
160	Rilevata interferenza sensore SpO ₂
161	Sensore SpO ₂ off paziente
162	Troppa luce ambiente (SpO ₂)
163	Sensore SpO ₂ difettoso - 2
164	Segnale IQ SpO ₂ basso
166	Nessun sensore SpO ₂ adesivo connesso (Continua senza SpO ₂ ?)
167	Guasto hardware SpO ₂ - 2
168	SpO ₂ alto
169	SpO ₂ basso
170	Frequenza pulsazioni alta
171	Frequenza pulsazioni bassa
172	Pulsazioni non rilevate (SpO ₂)
173	Nessun cavo SpO ₂ connesso (continuare senza SpO ₂ ?)
4	Errore di calibrazione ossigeno
100	Guasto hardware 17
Nessuno	Guasto hardware 20

26.2 Vuelink & Intellibridge EC10

Attenzione: l'uso di dati di allarme comunicati dalla porta RS232 è esclusivamente per le informazioni e non elimina la necessità di monitorare sia il paziente che il ventilatore a intervalli regolari.

26.2.1 Collegamento al monitor paziente VueLink

II link SLE6000 RS232 è stato adattato per Philips/ Agilent Interfaccia aperta/collegamento VueLink. Il collegamento al monitor deve essere effettuato mediante il modulo VueLink. (Philips P/N° M1032A) Il modulo deve essere di tipo "Ventilatore".

II cavo del modulo M1032A (Philips P/N° M1032-61654) richiede l'adattatore SLE VueLink (SLE P/N° W0344) per collegarlo alla presa RS232 a 9 pin sul retro del ventilatore SLE6000.

La velocità di trasmissione è di 19200 bps, formato dati 8 bit, 1 bit di stop e senza parità. Tutti i dati trasmessi al monitor VueLink sono trasferiti in pacchetti o telegrammi. Il monitor VueLink invia telegrammi di richiesta dati e SLE6000 invia telegrammi di risposta.

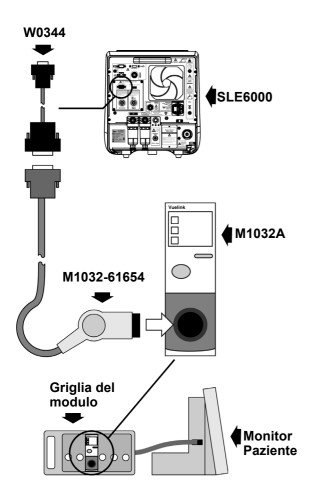
26.2.2 Collegamento al monitor paziente IntelliBridge EC10

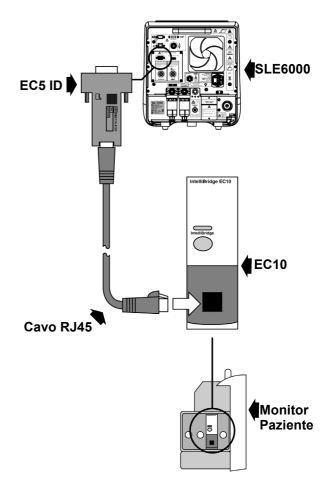
II link RS232 di SLE6000 è stato adattato per il modulo di interfaccia Philips IntelliBridge EC10. (Philips P/N° 865115 #A01,101)

Il collegamento al monitor deve avvenire mediante il modulo Philips IntelliBridge EC5 ID (Philips P/N° 865114 #101 DB9) e il cavo ethernet standard CAT5 con i connettori RJ45 alla presa RS232 a 9 pin sul retro del ventilatore SLE6000. (Philips P/N° 865114 #L02*) *(#L01 = 1.5m, #L02 = 3m & #L03 10m)

Gli articoli IntelliBridge possono essere acquistati da SLE o presso il distributore Philips.

La velocità di trasmissione è di 19200 bps, formato dati 8 bit, 1 bit di stop e senza parità. Tutti i dati trasmessi al monitor IntelliVue sono trasferiti in pacchetti o telegrammi. Il monitor IntelliVue invia telegrammi di richiesta dati e SLE6000 invia telegrammi di risposta.





26.2.3 Descrizioni del parametro

Parametro Nº	Etichetta SLE 6000	Etichetta monitor Philips	Tipo param	Valore predefinito da mostrare	Disponibile su Vuelink
Forma d'onda	Pressione (forma d'onda)	AWP (curva pressione delle vie aeree)	Forma d'onda	Linea piatta	Sì
Forma d'onda	Flusso (forma d'onda)	AWF (curva flusso delle vie aeree)	Forma d'onda	Linea piatta	Sì
Forma d'onda	Volume (forma d'onda)	AWV (curva volume delle vie aeree)	Forma d'onda	Linea piatta	Sì
Forma d'onda	CO2 (forma d'onda)	CO_2(curva CO2 vie aeree)	Forma d'onda	Linea piatta	Sì
Forma d'onda	Pleth (forma d'onda)	SpO_2 (curva SPO2ve)	Forma d'onda	Linea piatta	Sì
1	FR (BPM) misurata	AWRR (frequenza respiratoria vie aeree – misurazione vie aeree)	Misurazione	-1	Sì
2	AWRR (limite allarme)	Alta	Limite allarme	-1	No
3	PIP	PIP (massima pressione inspiratoria in mbar)	Misurazione	0	Sì
4	PIP (limiti allarme)	Alto e basso	Limite allarme	0	No
5	PEEP/CPAP	PEEP (pressione positiva espiratoria finale in mbar)	Misurazione	0	Sì
6	PEEP/CPAP (limiti allarme)	Alto e basso	Limite allarme	0	No
7	Ti (T insp)	InsTi (tempo inspiratorio)	Misurazione	-1	Sì
8	Техр	ExpTi (tempo espiratorio)	Misurazione	-1	Sì
9	Vte	TVex (volume corrente espiratorio in ml)	Misurazione	-1	Sì
10	Vte (limiti allarme)	Alto e basso	Limite allarme	-1	No
11	Vmin	MINVOL (Volume minuto)	Misurazione	-1	Sì
12	Vmin (limiti allarme)	Alto e basso	Limite allarme	-1	No
13	O2	inO_2 (ossigeno inspirato)	Misurazione	0	Sì
14	Vti	TVin (volume corrente inspirato in ml)	Misurazione	0	Sì
15	HFO Delta P	HFVAmp (ampiezza resp. ventilazione frequenza alta) anche se Δp è disponibile (se preferito)	Misurazione	0	Sì
16	C20/C	C20/C (indice di sovradistensione)	Misurazione	-1	Sì
17	DCO2	DCO_2 (valore coefficiente di trasporto del gas ad alta frequenza)	Misurazione	-1	Sì
18	P media	MnAwP o Pmean? (Pressione media vie respiratorie)	Misurazione	0	Sì
19	Compl.	Cdyn (compliance polmonare dinamica)	Misurazione	-1	Sì
20	Resistenza	Rdyn (resistenza polmonare dinamica)	Misurazione	-1	Sì
21	Perdita	Perdita (perdita in percentuale)	Misurazione	255	Sì
	Perdita (limiti allarme)	, , ,	Limite allarme		
22	etCO2	Alta ETCO_2 (CO2 corrente finale)	Misurazione	100 -1	No Sì
24	etCO2 (limiti allarme)	Alto e basso	Limite allarme	-1	No
25	SpO2	SpO_2 (percentuale di emoglobina satura)	Misurazione	0	Sì
26	SpO2 (limiti allarme)	Alto e basso	Limite allarme	100	No
27	fgFlow	fgFlow (flusso gas fresco totale)	Misurazione	0	Sì
28	Pulsazione	PULSAZIONE (frequenza pulsazioni)	Misurazione	-1	Sì
29	Pulsazione (limiti di allarme)	Alto e basso	Limite allarme	-1	No
30	Trig (eg in CPAP)	SpAWRR (frequenza respiratoria aerea spontanea)	Misurazione	-1	Sì
31	Modalità di ventilazione	sMode (impostazione enumerazione: modalità)	Impostazione	Attesa	No
32	PIP/PAW alta	highP (limite allarme: pressione alta)	Limite allarme	0	No
33	FR impostata	sAWRR (frequenza respiratoria vie aeree impostata misurata in rpm)	Impostazione	0	No

Parametro Nº	Etichetta SLE 6000	Etichetta monitor Philips	Tipo param	Valore predefinito da mostrare	Disponibile su Vuelink
34	Imposta Ti	sInsTi (tempo inspiratorio impostato in secondi)	Impostazione	0	No
35	Impostazione frequenza HFO	sHFVRR (Impostazione frequenza respiratoria di ventilazione ad alta frequenza in Hz)	Impostazione	0	Sì
36	Impostazione PEEP/ CPAP	sPEEP (impostazione PEEP in mbar)	Impostazione	0	No
37	Vte impostata	sTV (volume corrente impostato in ml)	Impostazione	0	No
38	Impostazione PIP	sPIP (impostazione PIP in mbar)	Impostazione	0	No
39	O2 impostata	sO2 (impostazione: concentrazione di ossigeno in %)	Impostazione	0	No
40	Impostazione delta P HFO	sHFVAm (impostazione amp ventilazione ad alta frequenza)	Impostazione	0	No
41	Impostazione media HFO	sHFMAP (Impostazione: Pressione media vie respiratorie, intorno alla quale si verificano Oscillazioni ad alta frequenza)	Impostazione	0	No
42	Soglia del trigger respiratorio	sTrgFl (impostazione trigger di flusso)	Impostazione	0	Sì
43	Tempo allarme di apnea	sAADel (ritardo allarme apnea)	Impostazione	0	No
44	Impostazione flusso	sfgFl (Impostazione: flusso di gas fresco totale nel miscelatore)	Impostazione	0	No
45	FR di backup	sRRbak (Impostazione: Frequenza respiratoria di backup del ventilatore)	Impostazione	0	No
47	Sensibilità del trigger (non flusso)	sTrig (Impostazione: Sensibilità del trigger)	Impostazione	0	No
48	sSpO2	sSpO2 (Punto medio dell'intervallo stabilito)	Impostazione	0	No
49	Perf	Perfusione	Misurazione	0	No

26.2.4 Messaggi di allarme

Tipo di messaggio Philips	Messaggio di allarme Philips	Allarme 6000 (ID)	Parametri interessati
1 Hardware generale inoperativo	"VENTILAZIONE NON OPERATIVA" (dati non disponibili)	Err generatore allarme (40) Errore comunicazione PSU (114) Alimentazione guasta (115) Guasto mem monitor (106) Spec ADC VREF (117) Guasto controller (72) Cont. senza risposta (71) Specifica tensione ADC (27) Err comunicazione seriale (25) Errore sistema isolato (26) Impossibilità A/D di calibrazione flusso (27) Ripristino interfaccia utente (68) Congestione CAN (100) Guasto hardware MO (75) Errore chiamata infermiera (41)	Tutti
2 Hardware specifico inoperativo	"SENSORE O2" (dati non disponibili)	Cella O2 disconnessa (1) Cella O2 esaurita (3) Errore calibrazione cella O2 (4) Calibrazione cella O2	FIO_2
3 Hardware specifico inoperativo	"SENSORE DI FLUSSO" (dati non disponibili)	Guasto del sensore di flusso (31) Sensore di flusso contaminato (32) Collegare il sensore di flusso (30) Impossibile calibrare il flusso (29) Calibrazione sensore di flusso (28) Sensore di flusso invertito (83) Sensore di flusso tagliato(82)	TVex TVin MV Cdyn Rdyn Perdita C20/C DCO_2

Tipo di messaggio Philips	Messaggio di allarme Philips	Allarme 6000 (ID)	Parametri interessati
4 Hardware specifico inoperativo	"SENSORE SPO2" (dati non validi e inutili)	Tutti i 14 allarmi del sistema SPO2 escludendo l'errore di comunicazione del sensore esterno (151)	PULSAZION E SpO_2
5 Hardware specifico inoperativo	"SENSORE ETCO2" (dati non validi e inutili)	Tutti gli 11 allarmi del sistema ETCO2 escludendo l'errore di comunicazione del sensore esterno (151)	ETCO_2 PCO_2 PO_2
6 Software specifico inoperativo	"DERIVA SENS. PR." (dati non validi e inutili)	Deriva sens. press. (15)	PEEP/CPAP PIP HFVAm MnAwP Cdyn Rdyn
7 Allarme rosso	"BASSA PRESSIONE"	Ambiente inferiore sostitutiva (81) Ambiente inferiore (80) PIP bassa (24) Pressione bassa (17) Bassa pressione media (91)	
8 Allarme rosso	"ALTA PRESSIONE"	Cont. pressione positiva (20) Pressione alta (16) Paw alta (99) PIP alta (23) CPAP alta (21) PEEP troppo alta(22) Pressione media alta(91)	
9 Allarme rosso	"ERRORE VENTILAZIONE"	Errore monitor (allarme generato IU) Errore nel controller (72) Errore Cksm monitor (106) Ripristino controller (72) Comunicazione monitor (23) Errore sistema isolato (26) Errore interfaccia utente (68) Errore cont. allarme (40) Errore PCLC (210) Errore di comunicazione sensore esterno (151)	
10 Allarme rosso	"ERRORE DI CICLO"	Errore di ciclo (19)	
11 Allarme rosso	"DERIVA SENS. PR."	Deriva press. (15)	PEEP PIP HFVAmp MnAwP Cdyn Rdyn
12 Allarme rosso	"MODIFICA P HFO"	Modifica pressione MAX(96) Aumento pressione delta(97) Caduta pressione delta (98)	
13 Allarme rosso	"ERRORE ALIMENTAZIONE GAS"	Mancanza gas (64) Mancanza ossigeno (62) Mancanza aria (63)	
14 Allarme rosso	"BATTERIA"	Errore batteria (47) Batteria scarica (45,48)	
15 Allarme rosso	"CIRCUITO PAT."	Gas fresco bloccato (60) Perdita di gas fresco (61)	
16 Allarme rosso	"APNEA"	Respiro di apnea (55) Apnea - Volume (54) Apnea - Pressione (18)	
17 Allarme rosso	"FR ALTA"	BPM alta(120)	

Tipo di messaggio Philips	Messaggio di allarme Philips	Allarme 6000 (ID)	Parametri interessati	
18 Allarme giallo	"O2 AUTO"	Incremento rapido di O2 (209) O2>X% (208)		
19 Allarme giallo	"SPO2"	Tutti i 18 allarmi di sistema e paziente SPO2		
20 Allarme giallo	"ETCO2"	Tutti i 17 allarmi di sistema e paziente ETCO2		
21 Allarme giallo	"ALLARME SENS. FLUSSO"	Guasto del sensore di flusso (31) Sensore di flusso contaminato (32) Collegare il sensore di flusso (30) Impossibile calibrare il flusso (29) Calibrazione sensore di flusso (28) Sensore di flusso invertito (83) Sensore di flusso tagliato (82)	TVex TVin MV Cdyn Rdyn Perdita C20/C DCO_2	
22 Allarme giallo	"ALLARME VOLUME"	Volume minuto alto (50) Allarme di perdita al paziente (53) Volume corrente bassa (52) Volume corrente alta (56) Volume minuto basso (51)		
23 Allarme giallo	"GUASTO DI ALIMENTAZIONE"	Mancanza di alimentazione elettrica (46)		
24 Allarme giallo	"ERRORE CELLA O2"	Cella O2 disconnessa (1) La cella O2 necessita di calibrazione (2) La cella O2 necessita di sostituzione (3) Errore calibrazione cella O2 (4)	FIO_2	
25 Allarme giallo	"O2"	Livello O2 alto (5) Livello O2 basso (6)		

26.2.5 Forma d'onda

AWP (pressione aerea)
AWF (flusso d'aria)
AWV (volume d'aria)
CO_2 (curva anidride carbonica - aria)
PLETH
(curva PLETH fornita dal parametro SpO_2)

26.2.6 Grafico finestra attività VueLink

La finestra attività VueLink per SLE6000 mostrerà i parametri come mostrati in basso.

AWRR	rpm	TVex	ml	sHFVRR	Hz
					[
PIP	mbar	MV	1	MnAwP	mbar
					1
PEEP	mbar	Leak	%	HFVAmp	mbar
					1
InsTi	sec	Cdyn	ml/mbar	DCO_2	I
					[
ExpTi	sec	Rdyn	mbar/l/s	: -	
				1	
SpAWRR	rpm	TVin	ml	ETCO_2	- :
		C20/C		SpO_2	%
	_	1			
FIO_2	š	sTrgFl	1/min	PULSE	bpm
		1		1	

26.3 Chiamata personale sanitario

Avvertenza. L'uso della funzione chiamata personale sanitario non esula dalla necessità di monitorare sia il paziente che il ventilatore a intervalli regolari.

Quando collegato a un sistema di chiamata personale sanitario in ospedale il ventilatore genererà un segnale di attivazione con le seguenti condizioni di allarme:

Condizione 1. Qualsiasi allarme di alta priorità (Paziente e tecnico)

Condizione 2. Il guasto del sistema monitor

Condizione 3. Mancanza totale di alimentazione o arresto del ventilatore.

Quando l'allarme ad alta priorità viene cancellato, anche il segnale di attivazione per il sistema di chiamata infermiera viene cancellato.

Premendo il pulsante ON/OFF dei ventilatori si disattiva il segnale di attivazione chiamata personale sanitario per le condizioni 2 e 3.

Nota: Per la condizione di allarme 3 la durata del segnale di attivazione dell'allarme è di circa 2 - 9 minuti.

26.3.1 Ritardo chiamata infermiera

Il ritardo nell'attivazione dell'allarme chiamata infermiera è di 5 ms.

26.4 Ethernet

La porta ethernet non è funzionante in questa versione del software.

26.5 USB (Dati)

Il ventilatore viene fornito con una porta dati USB 2.0 bidirezionale. La porta è utilizzata nell'esportazione del log paziente, log eventi e catture schermate, oltre che nell'aggiornamento del software del ventilatore.

26.6 USB (alimentazione)

Il ventilatore viene fornito con una porta di alimentazione USB 2.0. La porta è utilizzata per alimentare il nebulizzatore ultrasonico alimentato con USB. La porta è attiva quando il ventilatore viene attivato.

26.7 Monitor esterno

L'uscita del monitor esterno consente al ventilatore di collegare qualsiasi monitor per uso medico che può visualizzare le uscite XGA a una risoluzione di 1024 x 768 pixel.

Nota: il monitor esterno deve essere collegato a un'uscita VGA prima di accendere il ventilatore. All'accensione, il ventilatore controlla solo la presenza di monitor esterni.

Avvertenza. Il monitor esterno non deve essere collegato al ventilatore quando utilizzato clinicamente. Il monitor esterno deve essere utilizzato solo per dimostrazioni o per formazione.

27. Porte di ingresso (elettriche)

27.1 SpO₂ e etCO₂

Sia il dispositivo SpO_2 che $etCO_2$ sono parti applicate di tipo BF.

27.2 Sensore di flusso

Il sensore di flusso è una parte applicata tipo BF.

27.3 CC 24V

Questa porta serve a consentire il collegamento dell'alimentazione diretta esterna da 24 V 4 A.

Avviso: utilizzare esclusivamente un'alimentazione per uso medico da 24 V CC con una corrente nominale di 4 A.

28. Specifiche del sensore

Nota: maggiori informazioni sulla precisione del sensore sono disponibili con le istruzioni per l'uso fornite con il sensore.

28.1 Masimo SET®

Informazioni sul paziente. . . . www.masimo.com/ patents.htm

28.1.1 SpO₂ (%) funzionale

Criteri di specificazione
Intervallo di visualizzazione .0,0 % - 100,0%
Intervallo di calibrazione 70 % - 100%
Calibrazione standard CO-ossimetro invasivo
Precisione senza movimento - sensori infantili e pediatrici (rms) ≤ 2,0 %
Precisione senza movimento - Sensori neonatali (rms) ≤ 3,0 %
Precisione da movimento
(rms) ≤ 3,0 %
Risoluzione ≤ 0,1 %
Tempo di visualizzazione ≤ 8 secondi
Rilevamento asistolia
Tempo ≤ 8 secondi
Ritardo ≤ 10 secondi
Tempo di risposta ≤ 20 secondi
Aggiornamento display
Frequenza ≥ 1 Hz
Tempo medio
(secondi)

28.1.2 Frequenza pulsazioni (BPM)

201112 1 10 que 11 2 a pare a 21 a m,
Criteri di specificazione
Intervallo di visualizzazione 25 BPM - 240 BPM
Intervallo di calibrazione 25 BPM - 240 BPM
Calibrazione standard ECG e simulatore paziente
Precisione senza movimento
(rms) ≤ 3,0 BPM
Precisione da movimento
(rms) ≤ 5,0 BPM
Risoluzione ≤ 1 BPM
Tempo di visualizzazione ≤ 8 secondi
Rilevamento asistolia
Tempo ≤ 8 secondi
Ritardo ≤ 10 secondi
Tempo di risposta ≤ 20 secondi
Aggiornamento display
Frequenza ≥ 1 Hz

28.1.3 Indice perfusione (%)

Criteri di specificazione

Intervallo di visualizzazione . 0,02 % - 20,0 % Intervallo di calibrazione . . . 0,10 % - 20,0 % Calibrazione standard Simulatore paziente

Risoluzione. ≤ 0,01%

Tempo di visualizzazione . . .

Rilevamento asistolia

Tempo. ≤ 8 secondi
Ritardo ≤ 10 secondi
Tempo di risposta . . . ≤ 20 secondi
Aggiernamento diapley

Aggiornamento display

Frequenza≥ 1 Hz

28.1.3.1 Intervallo lunghezza d'onda sensore

Intervallo lunghezza d'onda sensore Masimo = 653-905 nm

Potenza di uscita sensore Masimo ≤ 15 mW

28.1.4 Note di precisione

- 1. La tecnologia Masimo SET con i sensori Masimo è stata approvata per la precisione senza movimento negli studi del sangue umano su uomini e donne volontari in salute con pigmentazione della pelle da chiara a scura in studi sull'ipossia indotta nell'intervallo 70-100% SpO₂ rispetto a un Co-ossimetro da laboratorio e al monitor ECG. Questa variazione equivale alla deviazione standard ±1. Più o meno una deviazione standard abbraccia il 68% della popolazione.
- 2. La tecnologia Masimo SET con i sensori Masimo è stata approvata per la precisione di movimento negli studi del sangue umano su uomini e donne volontari in salute adulti in salute con pigmentazione della pelle da chiara a scura in studi sull'ipossia indotta durante l'esecuzione di movimenti di massaggio o strofinamento, da 2 a 4 Hz con un'ampiezza di 1-2 cm e movimento non ripetitivo tra 1 e 5 Hz con un'ampiezza di 2-3 cm negli studi sull'ipossia indotta nell'intervallo di 70-100%2 rispetto a un Co-ossimetro da laboratorio e al monitor ECG. Questa variazione equivale alla deviazione standard ±1 che abbraccia il 68% della popolazione.
- 3. La tecnologia Masimo SET è stata approvata per la precisione di bassa perfusione nelle principali prove da banco rispetto al simulatore Biotek Index 2[™] e al simulatore Masimo con forze del segnale superiori a 0,02% e trasmissione superiore al 5% per saturazioni che vanno dal 70 al 100%. Questa variazione equivale alla deviazione standard ±1. Più o meno una deviazione abbraccia il 68% della popolazione.
- 4. La tecnologia Masimo SET con i sensori Masimo Neo è stata approvata per la precisione del movimento neonatale negli studi sul sangue umano uomini e donne volontari in salute sani con pigmentazione della pella da chiara a scura negli

- studi di ipossia indotta durante l'esecuzione di movimenti di strofinamento e massaggio, da 2 a 4 Hz con un'ampiezza di 1 2 cm e un movimento non ripetitivo tra 1 e 5 Hz con un'ampiezza di 2 3 cm negli studi di ipossia indotta nell'intervallo di 70-100% SpO₂ rispetto a un CO-ossimetro da laboratorio e un monitor ECG. Questa variazione equivale alla deviazione standard ±1. Più o meno una deviazione standard abbraccia il 68% della popolazione. L'1% è stato aggiunto ai risultati da considerare per gli effetti dell'emoglobina fetale presente nei neonati.
- 5. La tecnologia Masimo SET con i sensori Masimo è stata approvata per la precisione della frequenza delle pulsazioni per l'intervallo di 25 -240 bpm nelle principali prove da banco rispetto a un simulatore Biotek Index 2[™]. Questa variazione equivale alla deviazione standard ±1. Più o meno una deviazione standard abbraccia il 68% della popolazione.
- 6. Consultare le istruzioni per l'uso del sensore (DFU) per informazioni sull'applicazione completa. Salvo diversamente specificato, riposizionare i sensori riutilizzabili almeno ogni 4 ore e i sensori adesivi almeno ogni 8 ore.
- 7. Precisione del sensore specificata quando utilizzato con la tecnologia Masimo utilizzando un cavo paziente Masimo per i sensori LNOP, i sensori RD SET, i sensori LNCS o i sensori M-LNCS. I numeri rappresentano i bracci (errore RMS rispetto al riferimento). Dal momento che le misurazioni del pulsossimetro a impulsi sono statisticamente distribuite, solo i due-terzi delle misurazioni sono previste rientrare in un intervallo di \pm I bracci rispetto al valore di riferimento. Salvo se diversamente specificato, la previsione di SpO $_2$ è specificata dal 70% al 100%. La precisione della frequenza delle pulsazioni è specificata da 25 a 240 bpm.
- 8. I tipi di sensori Masimo M-LNCS, LNOP, RD SET e LNCS hanno le stesse proprietà ottiche ed elettriche e possono variare in base al tipo di applicazione (adesivo/non adesivo/hook & loop), lunghezze del cavo, posizioni del componente ottico (parte superiore o inferiore del sensore come allineato con il cavo), tipo/dimensione materiale adesivo e tipo di connettore (LNOP spina modulare a 8 pin, spina modulare RD a 15 pin, LNCS 9 pin, basato su cavo e M-LNCS 15 pin, basato su cavo). Tutte le informazioni sulla precisione del sensore e le istruzioni sull'applicazione del sensore sono fornite con le istruzioni per l'uso del sensore associato.

28.1.5 Temperatura ambiente

28.1.5.1 Condizioni di esercizio

Luce incandescente

Intensità 100 k Lux (luce

del sole)

Luce fluorescente

Intensità 10 k Lux

Luce fluorescente

Frequenza 50, 60 Hz ± I.0 Hz

Temperature @

umidità ambiente 5° C a 40° C

Umidità dal 15% al 95%, senza

condensa

Pressione da 500 a 1060 mbar

28.1.5.2 Condizioni di magazzinaggio

Temperatura@

umidità ambiente da -40° C a 70° C

Umidità..... dal 15% al 95%, senza

condensa

28.1.5.3 Dichiarazione di licenza implicita

La proprietà o l'acquisto di questo apparecchio non conferisce alcuna licenza d'uso espressa o implicita all'uso del dispositivo con sensori o cavi non autorizzati che, da soli o in combinazione con questo apparecchio, rientrano nell'ambito di uno o più pazienti relativi a questo apparecchio.

28.2 MicroPod™

Informazioni sul paziente....Brevetti US:

www.covidien.com/

patents

Unità CO₂mmHg o kPa o Vol%

CO₂, etCO₂ Intervallo 0-150 mmHg

CO₂ Forma d'onda

Risoluzione 0,1 mmHg EtCO₂ Risoluzione1 mmHg

CO₂ Precisione* 0-38 mmHg: ± 2 mmHg

39-150 mmHa: ± (5% della lettura prevista in mmHg +[0.08 x (lettura prevista in mmHg -

39 mmHg)])**

Precisione nella presenza di gas

interferenti La specifica di precisione

è come descritta in basso nella presenza di gas

interferenti.

 $0-38 \text{ mmHg: } \pm (2 \text{ mmHg } +$ 4% della lettura prevista in

mmHg)

39-150 mmHg: ± (9% della lettura prevista in mmHg +[0.08 x (lettura prevista in

mmHg = 39 mmHg)

Frequenza respiratoria

Intervallo 0-150 bpm

Frequenza respiratoria

Precisione La prova di precisione

è descritta nel manuale di manutenzione SLE6000. 0-70 bpm: ± 1 bpm 71-120 bpm: ± 2 bpm 121-150 bpm: ± 3 bpm

Deriva della precisione

di misurazione Riguardo alla deriva,

notare che la funzione di zero periodico automatica compensa le derive tra i componenti, cambia in temperatura ambiente e condizioni barometriche. Questo processo automatico elimina le variazioni che potrebbero diversamente causare la deriva della misurazione. Pertanto il modulo non

mostra deriva.

Portata 50 (tolleranza -7,5, +15)

ml/min, portata misurata

dal volume

Tempo di aumento forma d'onda

Da 10% a 90% 1,72 secondi Campionamento forma d'onda . . 20 campioni/s Tempo di inizializzazione 40 s (tipico, include

tempo di accensione e inizializzazione)

- * Nei casi in cui i requisiti ISO 80601-2-55 sono più rigidi della precisione indicata dalla tabella in alto, il MicroMediCO2 è conforme ai requisiti più rigidi.
- **Per le frequenze respiratorie superiori a 80 bpm, la precisione è 4 mmHg o ± 12 % di lettura qualunque sia maggiore) per i valori etCO2 che superano 18 mmHg.

Selezione del picco Il modulo seleziona il

valore di picco etCO2 in una finestra di venti secondi e questa viene mostrata nel pannello valori monitorati.

Intervallo di calibrazione . . Calibrare inizialmente

dopo 1.200 ore di funzionamento, poi dopo un anno o dopo 4.000 ore di funzionamento. a seconda di quale viene prima. La calibrazione iniziale non deve verificarsi prima di 720 ore d'uso. Se la calibrazione iniziale viene eseguita prima di 720 ore d'uso, il modulo si ripristinerà per richiedere la successiva calibrazione dopo 1200 ore, invece che dopo 4000 ore.

Assistenza

funzionamento. determinati componenti del modulo di capnografia richiedono assistenza.

. Dopo 30,000 ore di

Tempo di risposta del sistema

etCO₂.....6,83 secondi CompensazioneBTPS (correzione

> standard utilizzata dalla capnografia MicroPod™ durante le procedure di misurazione per temperatura del corpo, pressione e saturazione)

28.2.1 Limiti di allarme

etCO₂ basso..... 0-145 mmHg etCO₂ alto. 5-150 mmHg

28.2.2 Formati di misurazione

MicroPod™ fornisce i dati CO₂ nelle seguenti unità:

mmHg. Volume %

kPA

28.2.3 Metodi di calcolo per capnografia

La capnografia è un metodo non invasivo per il monitoraggio del livello di anidride carbonica nel respiro espirato (EtCO2) per valutare lo stato di ventilazione del paziente.

I moduli di capnografia Microstream™ utilizzano la spettroscopia a infrarossi non dispersiva (NDIR) per misurare in maniera continua il quantitativo di CO₂ durante ogni respiro, il quantitativo di CO2 presente alla fine dell'esalazione (EtCO₂), il quantitativo di CO₂ presente durante l'inalazione (FiCO₂) e la frequenza respiratoria.

La spettroscopia a infrarossi è utilizzata per misurare la concentrazione di molecole che assorbono la luce infrarossa. Dal momento che l'assorbimento è proporzionale alla concentrazione della molecola assorbente, la concentrazione può essere determinata confrontando il suo assorbimento rispetto a quello standard.

28.2.4 Temperatura ambiente

28.2.4.1 Condizioni di esercizio

Temperatura d'esercizio . . da 0° C a 40° C

Pressione d'esercizio . . . da 57 kPa a 106 kPa (da

430 mmHg a 795 mmHg)

Altitudine d'esercizio da -381m a 15,240 m

(-1250 piedi a 50,000 piedi)

Frequenza di modifica altitudine

modifica di pressione massima o ambiente massima 500 piedi/min (152 m/min) di 2,4 mmHg/

min massimo.

Umidità operativa da 10% a 95% senza

condensa

Nota: quando si utilizza il modulo con un ventilatore, nelle sovrapressioni alte vicino a 10kPa (100cmH2O), il modulo potrebbe entrare in modalità bloccaggio per proteggere il modulo dai danni.

28.2.4.2 Condizioni di magazzinaggio

Immagazzinaggio e trasporto

Temperatura da -40° C a 70° C.

Immagazzinaggio e trasporto

Umidità da 10% a 95% senza

condensa

Immagazzinaggio e trasporto

Pressione da 57kPa a 106kPa

(da 430 mmHg a 795 mmHg)

Immagazzinaggio e trasporto

Altitudine da -1250 piedi a 50,000 piedi

(da -381 m a 15,240 m)

28.2.4.3 Marchi commerciali

Microstream™, MicroPod™, FilterLine™ sono marchi commerciali di un'azienda Medtronic.

29. Allarmi

Il ventilatore SLE6000 include un sistema intelligente di allarme che dà la priorità ai messaggi di allarme, serve al silenziamento di alcuni allarmi e consente 5 livelli di regolazione audio dal 20% al 100%.

29.1 Priorità allarme

I segnali di allarme generati dal sistema di allarme sono codificati con la priorità, dove il segnale di allarme ad alta priorità trasmette un livello di urgenza più elevato rispetto ai segnali di allarme di media o bassa priorità.

Il segnale di allarme di media priorità trasmette un livello di urgenza di livello più alto rispetto al segnale di allarme di bassa priorità.

Con la generazione di un allarme, viene mostrato un messaggio che indica il tipo di allarme mostrato all'utente.

Simultaneamente viene emesso un allarme sonoro del livello di priorità corretto. Quando si cambiano le modalità, per qualsiasi allarme che è stato triggerato il livello di volume di allarme è impostato al minimo, per un periodo di 10 secondi. Dopo i 10 secondi, il tono di allarme ritorna al valore impostato dall'utente.

L'operatore può disattivare la generazione della componente sonora di allarmi audio per un periodo massimo di 2 minuti.L'operatore può regolare il volume di allarme.

Nota: nel caso di un guasto di alimentazione non ci sono modifiche nel funzionamento del sistema di allarme o delle impostazioni.

29.1.1 Caratteristiche di allarme

Il ventilatore produce tre tipi di segnali di allarme: priorità alta, media e bassa a seconda della condizione di allarme.

Il segnale di allarme di alta priorità è composto da 10 impulsi. Una sequenza di 5 impulsi ripetuti una volta seguiti da un intervallo di 10 secondi prima del riavvio.

Il segnale di allarme di Media priorità è composto da 3 impulsi seguiti da un intervallo di 20 secondi.

Il segnale di allarme di Bassa priorità è composto da 2 impulsi. L'allarme non è ripetuto.

29.1.2 Volume segnalatore acustico di allarme

Allarme alta priorità: 74,1 dBA

Allarme media priorità: 74,1 dBA

Allarme bassa priorità: 74,1 dBA

29.1.3 Log di allarmi

Il ventilatore memorizza gli ultimi 1000 messaggi di allarme nel log di allarmi. Quando un nuovo allarme viene generato, il messaggio di allarme più vecchio viene eliminato.

Il log di allarmi viene conservato dopo lo spegnimento dell'unità o dopo la perdita totale di alimentazione.

29.2 Caratteristiche indicatori di allarme

Ogni segnale di priorità di allarme è accompagnato da un allarme visivo, dove il colore rosso è utilizzato per indicare l'allarme di alta priorità, il colore giallo è utilizzato per indicare l'allarme di media priorità e il colore ciano è utilizzato per indicare bassa priorità. Gli allarmi di alta, media e bassa priorità hanno le caratteristiche elencate in basso.

Categoria di allarme	Colore indicatore	Frequenza lampeg-giante	Ciclo di lavoro
Alta priorità	Rosso	2 Hz	30% attivo
Media priorità	Giallo	0,6 Hz	30% attivo
Bassa priorità	Ciano	Costante (On)	100% attivo

Pagina lasciata intenzionalmente vuota	

A		Guasto hardware SpO2 - 1	215
Alimentazione guasta	213	Guasto hardware SpO2 - 2	215
Alta concentrazione di ossigeno		Guasto hardware SpO2 - 3	216
Apnea		Guasto hardware SpO2/etCO2	
Aumento inatteso della pressione delta		·	220 [^]
Aumento inatteso della pressione della		Guasto modulo etCO2 - 1	-
Aumento matteso della pressione media		Guasto modulo etCO2 - 2	
		Guasto modulo etCO2 - 3	
В			
Bassa concentrazione di ossigeno	207	Guasto modulo etCO2 - 4	
Batteria scarica.			222
С		I	
	107	Impossibilità di calibrazione del sensore di flusso	0.
Caduta inattesa della pressione delta			201
Caduta inattesa della pressione media		Incremento rapido di O2	206
Calibrare il sensore di flusso.	/III	Indice perfusione basso (SpO2)	
		Inizializzazione etCO2	
E		IIIIZIdiiZZdZiOTIC CtOOZ	220
– È necessaria una nuova cella di misura ossigeno	1		
	205	L	
Errore di calibrazione ossigeno		La cella di misura ossigeno necessita di calibraz	zione.
			205
Errore di ciclo.			
Eseguire calibrazione etCO2		M	
Eseguire manutenzione etCO2	221		400
etCO2 alto		Mancanza aria	
etCO2 basso	,	Mancanza di alimentazione di rete	
		Mancanza gas	
etCO2 Spont alto	224	Mancanza ossigeno	197
·		Mancanza totale di alimentazione	209
F		Modalità automanutenzione etCO2	226
	240		
Frequenza pulsazioni alta		N	
Frequenza pulsazioni bassa	213		000
Frequenza respiratoria alta		Nessun modulo etCO2 connesso	
		Nessun modulo SpO2 connesso	
G		Nessun respiro etCO2	
Gas fresco bloccato. Verifica circuito paziente.	100	Nessun sensore SpO2 connesso	216
Guasto hardware 1		Nessuna Linea filtro etCO2 connessa	221
	209	0	
Guasto hardware 2	130		207
Guasto hardware 3		O2 oltre il limite impostato	201
Guasto hardware 4	-		
Guasto hardware 5	192	P	
Guasto hardware 6	192	PAW alta	194
Guasto hardware 7	193	PEEP alta	196
Guasto hardware 8		Perdita elevata al paziente	
Guasto hardware 9	400	Perdita gas fresco. Verifica circuito paziente	
Guasto hardware 10	400	PIP alta	
Guasto hardware 11		PIP bassa	
Guasto hardware 12			
Guasto hardware 13	200	Pompa etCO2 Off	
		Pressione bassa	
Guasto hardware 14		Pressione inferiore a quella ambiente - 1	
Guasto hardware 15		Pressione inferiore a quella ambiente - 2	
Guasto hardware 17		Prolungata pressione positiva	193
Guasto hardware 18		Pulsanzioni non rilevate (SpO2)	218
Guasto hardware 19	209	· · /	
Guasto hardware 20	189	R	
Guasto hardware 21	180		004
Guasto hardware 22	208	Respiro non rilevato.	
Guasto hardware 23		Ricerca pulsazioni	225
	-		

217
195
208
218
201
200
202
201
217
217
217
194
221
219
219
226
202
225
222
222
203
203
202
203

29.3 Tabella allarmi

Messaggio di allarme: guasto hardware 1. Porre fuori uso il ventilatore!		
Condizione di allarme: errore generatore di allarme	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 0	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: sì	Allarme silenziabile: no	

Definizione: questo allarme viene generato ogni volta che il sottosistema del monitor non riesce a comunicare con il controller di allarme. Il sottosistema del monitor proverà a effettuare 5 tentativi prima di avviare l'allarme.

La cronologia degli allarmi mostrerà "0"

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme e il segnalatore acustico di backup suonerà. L'utente non può annullare la componente sonora dell'allarme. Se viene generato un nuovo allarme il componente visivo dell'allarme viene solo annullato. In questa azione la priorità dell'allarme passa a 67.

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: guasto hardware 20. Porre fuori uso il ventilatore!		
Condizione di allarme: guasto monitor	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 0	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: sì	Allarme silenziabile: no	
Definizione: questo allarme viene generato ogni volta che l'interfaccia utente non riesce più a comunicare con il sottosistema del monitor.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.		

Messaggio di allarme: guasto hardware 21. Porre fuori uso il ventilatore!		
Condizione di allarme: errore interfaccia utente (comunicazione)	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 0	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: sì	Allarme silenziabile: no	
Definizione: questo allarme viene generato ogni volta che l'interfaccia utente non riesce più a comunicare con		

Definizione: questo allarme viene generato ogni volta che l'interfaccia utente non riesce più a comunicare con il monitor o con i sottosistemi del controller.

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: guasto hardware 2. Porre fuori uso il ventilatore!		
Condizione di allarme: errore di comunicazione alimentazione	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 1	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: no	

Definizione: questo allarme viene generato ogni volta che il sottosistema del monitor non riesce a comunicare con l'alimentatore. Il sottosistema del monitor proverà a effettuare 5 tentativi prima di avviare l'allarme.

Azione del ventilatore: Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: guasto hardware 3. Porre fuori uso il ventilatore!		
Condizione di allarme: alimentazione guasta	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 2	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: no	

Definizione: questo allarme viene generato ogni volta che l'alimentatore indica che è in uno stato di guasto. Vedere "Guasto hardware 3. (tabella guasti di alimentazione)" a pagina 210.

È stato restituito un codice di guasto dal PSU

Tipo PSU non corretto.

Uno o più batterie sono guaste.

Le batterie sono sbilanciate.

Una o più batterie sono sotto 14,6 V.

Una o più batterie non sono di tipo corretto.

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: pressione inferiore a quella ambientale - 2		
Condizione di allarme: Fase 2 inferiore a quella ambiente	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 3	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: no	

Definizione: l'allarme "Pressione prossimale inferiore a quella ambiente" viene generato quando la pressione prossimale scende al di sotto di -2 mbar per più di 50 ms.

Azione del ventilatore: Azione del ventilatore: quando il sottosistema del monitor rileva la pressione prossimale al di sotto di -2 mbar per più di 50 ms istruisce il sottosistema del controller ad arrestare tutti i gas. Se il gas non viene tagliato per i prossimi 50 ms, il sottosistema del monitor interviene e taglia i gas.

Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito del paziente. Se l'allarme persiste, sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: pressione inferiore a quella ambientale - 1	
Condizione di allarme: Fase 1 inferiore a quella ambiente	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 4
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: no

Definizione: l'allarme "Pressione inferiore a quella ambiente" viene generato quando la pressione prossimale scende al di sotto di -2 mbar per meno di 50 ms.

Azione del ventilatore: quando il sottosistema del monitor rileva la pressione prossimale al di sotto di -2 mbar per meno di 50 ms istruisce il sottosistema del controller ad arrestare tutti i gas. Se il gas non viene tagliato durante i prossimi 50 ms il sottosistema del monitor interviene e taglia i gas.

Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito del paziente. Se l'allarme persiste, sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: guasto hardware 4. Porre fuori uso il ventilatore!	
Condizione di allarme: guasto memoria monitor	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 5
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: no

Definizione: i valori di calibrazione memorizzati sono stati corrotti. Questo controllo può essere effettuato solo all'avvio. I valori possono essere cancellati solo spegnendo il ventilatore.

La natura degli allarmi può essere letta dalla scheda cronologia allarmi (campo Limite).

Vedere "Guasto Hardware 4. (Tabella guasti memoria monitor)" a pagina 211.

I valori di calibrazione del flusso sono stati corrotti

I valori di calibrazione dell'ossigeno sono stati corrotti

I valori di calibrazione di offset della pressione sono stati corrotti

I valori di calibrazione del guadagno della pressione sono stati corrotti

I valori di calibrazione della costante di tempo della pressione sono stati corrotti

Impossibile inviare i dati di calibrazione al lato isolato

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: guasto hardware 5. Porre fuori uso il ventilatore!	
Condizione di allarme: specifica ADC VREF	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 6
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: no

Definizione: ADC 2V5 REF è fuori dalla specifica di almeno il 20%

Altri errori ADC sono stati restituiti nella scheda cronologia allarmi (campo Limite).

I valori possono essere cancellati spegnendo il ventilatore.

Vedere "Guasto Hardware 5 e 9. (Tabella guasti monitor tensione locale)" a pagina 212.

2V5 REF (questo messaggio ha fatto scattare questo allarme)

Errore standby 8 V (questo messaggio non ha fatto scattare questo allarme)

Errore segnalatore 5 V (questo messaggio non ha fatto scattare questo allarme)

Errore 3V3 (questo messaggio non ha fatto scattare questo allarme)

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: guasto hardware 6. Porre fuori uso il ventilatore!	
Condizione di allarme: guasto hardware di controllo	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 7
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: no

Definizione: numerosi guasti controller sono raggruppati insieme in questo allarme. La natura degli allarmi può essere letta nella scheda cronologia allarmi (campo Limite). Vedere "Guasto Hardware 6. (Tabella guasti controller)" a pagina 212.

Test automatico modulo gas fresco non riuscito

Test automatico modulo miscelatore non riuscito

Test automatico modulo getto respiro non riuscito

Il controller non risponde

Il controller è stato resettato.

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: guasto hardware 7. Porre fuori uso il ventilatore!	
Condizione di allarme: l'interfaccia utente di comando non risponde	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 8
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: no

Definizione: il sottosistema del controller invia segnali di operatività a intervalli regolari al sottosistema del monitor. Se tali segnali vengono interrotti per un periodo superiore a quello prescritto, si presume che il sottosistema del controller non funzioni correttamente e viene generato un allarme "Errore 7 nel controller". Qualsiasi messaggio di errore di sistema ricevuto dal controller attiverà anch'esso questo allarme.

Azione del ventilatore: se si verifica un guasto nel sottosistema di controllo, il funzionamento di tutte le valvole viene disattivato. Senza alimentazione delle valvole, il flusso di gas fresco di 1,8 l/min di aria è disponibile per la respirazione spontanea. Il sottosistema del monitor dovrà riconoscere che il controller non risponde più alle richieste di stato ed emetterà un allarme. Se il controller si ripristina da solo, interromperà la ventilazione.

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Me	essaggio di allarme: mancanza gas
Condizione di allarme: gas non collegato	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 9
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: no
Definizione: questo allarme viene generato dal sottosistema del controller che indica che l'alimentazione di aria e ossigeno è scesa sotto a 2 bar.	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.	

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione.

Messaggio di allarme: prolungata pressione positiva	
Condizione di allarme: pressione prolungata	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità tranne terapia ad lati flussi	Classificazione di allarme: 10
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì

Definizione: viene generato questo allarme se la pressione è superiore a 5 mBar oltre il livello CPAP impostato dall'utente per 4 secondi. In modalità HFO pura, questo allarme viene generato quando la media misurata è superiore a 15 mbar oltre la media rilevata o a 15 mbar oltre la soglia di allarme ricevuto.

Azione del ventilatore: nelle modalità convenzionali, se la pressione aumenta superando 5 mbar oltre la pressione impostata dall'utente o viene riconosciuta la condizione di pressione positiva prolungata, il monitor lancerà un allarme e istruirà il controller per arrestare la ventilazione. Se il problema non si risolve, il sottosistema del monitor interviene e arresta la ventilazione.

Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito del paziente. Se l'allarme persiste, sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: soglia di alta pressione superata.	
Condizione di allarme: alta pressione	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità tranne terapia ad alti flussi	Classificazione di allarme: 11
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: sì	Allarme silenziabile: sì

Definizione: nelle modalità convenzionali, se la pressione massima supera 5 mbar oltre la soglia di pressione PIP alta, il monitor emetterà un allarme e istruirà al controller l'arresto

del ventilazione. Se il problema non si risolve, il sottosistema del monitor interviene e arresta la ventilazione.

Azione del ventilatore: se la pressione è 5 mbar oltre la soglia PIP alta, viene inviato un comando al controller per interrompere il gas, ma mantenere la CPAP/PEEP/media.

Se la pressione supera 20 mbar oltre la soglia PIP alta, il monitor deve tagliare tutto il gas.

Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare i parametri ventilatori o la soglia PIP alta.

	Messaggio di allarme: Paw alta	
Condizione di allarme: paw alta	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in HFO, HFO+CMV & NHFOV solo.	Classificazione di allarme: 12	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: sì	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: la pressione prossimale ha superato la soglia di allarme Paw alta di non oltre 5 mbar.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare i parametri ventilatori o la soglia Paw alta.		

	Messaggio di allarme: PIP alta
Condizione di allarme: PIP alta	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità tranne HFO, NHFOV e terapia ad alti flussi.	Classificazione di allarme: 13
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: sì	Allarme silenziabile: sì
Definizione: la pressione prossimale ha superato la soglia di allarme PIP alta di non oltre 5 mbar.	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.	
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare i parametri ventilatori o la soglia PIP alta.	

Messaggio di allarme: CPAP alt	
Condizione di allarme: CPAP alta	Tipo di allarme: paziente
Attiva in modalità CPAP solo	Classificazione di allarme: 14
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: sì	Allarme silenziabile: sì
Definizione: la pressione prossimale ha superato la soglia di allarme CPAP alta.	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.	
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare i parametri ventilatori o la soglia CPAP alta.	

Messaggio di allarme: PIP bassa	
Condizione di allarme: PIP bassa	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità tranne HFO, NHFOV e terapia ad alti flussi	Classificazione di allarme: 15
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: sì	Allarme silenziabile: sì
Definizione: la pressione prossimale è scesa sotto la soglia di allarme PIP bassa durante il ciclo inspiratorio.	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.	
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente.	

Regolare i parametri ventilatori o la soglia PIP bassa.

Messaggio di allarme: pressione bassa	
Condizione di allarme: bassa pressione	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 16
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: sì	Allarme silenziabile: sì

Definizione: viene generato un allarme se la pressione prossimale è al di sotto del livello di pressione PEEP

Azione del ventilatore: se la pressione prossimale è al di sotto del livello di pressione PEEP bassa impostato il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme. Se la pressione media scende sotto lo zero, il monitor istruirà il controller di arrestare la ventilazione. Se il problema non si risolve, il sottosistema del monitor interviene e interrompe la ventilazione.

Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare i parametri ventilatori o la soglia PEEP bassa.

Messaggio di allarme: rilevata variazione di pressione.	
Condizione di allarme: variazione MAX di pressione	Tipo di allarme: paziente
Attivo in HFO+CMV solo	Classificazione di allarme: 17
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: sì	Allarme silenziabile: sì

Definizione: modificando l'impostazione del ventilatore, viene rilevata la pressione minima e massima durante la fase inspiratoria ed espiratoria.

Per il trigger di guesto allarme, le seguenti condizioni devono essere vere:

- 1-La pressione espiratoria rilevata non deve essere inferiore a 10 mBar
- 2-La pressione massima durante la fase di inspirazione differisce dal valore rilevato di oltre 5 mBar. Condizione 2:
- 2-La pressione massima durante la fase di espirazione differisce dal valore rilevato di oltre 5 mBar.

Azione del ventilatore: se le condizioni per lo scenario 1 o 2 non sono soddisfatte il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare i parametri ventilatori oppure premere Autoset.

Messaggio di allarme: errore di ciclo	
Condizione di allarme: errore di ciclo	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità con VTV.	Classificazione di allarme: 18
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì

Definizione: viene generato questo allarme se il volume prefissato è attivo e 2 respiri consecutivi mostrano PEEP e PIP < 3 mbar.

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare i parametri ventilatori.

Messaggio di allarme: guasto hardware 8. Porre fuori uso il ventilatore!		
Condizione di allarme: deriva di pressione	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in tutte le modalità tranne terapia ad alti flussi	Classificazione di allarme: 19	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: viene generato questo allarme se le letture dei due trasduttori di pressione di ingresso differiscono di più di 5 mbar per oltre 0,5 secondi.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre		

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: PEEP alta		
Condizione di allarme: PEEP troppo alta	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in tutte le modalità tranne HFO, NHFOV e terapia ad alti flussi	Classificazione di allarme: 20	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: la pressione prossimaleha superato la soglia di allarme PEEP alta durante il ciclo espiratorio.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare i parametri ventilatori.		

Messaggio di allarme: Aumento inatteso della pressione media		
Condizione di allarme: pressione media alta	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in HFO e NHFO solo	Classificazione di allarme: 21	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: se la pressione prossimale media supera la pressione media impostata di oltre 5 mbar, viene generato questo allarme.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente.		

Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare i parametri ventilatori.

Messaggio di allarme: Diminuzione inattesa della pressione media	
Condizione di allarme: pressione media bassa	Tipo di allarme: paziente
Attivo in HFO e NHFO solo	Classificazione di allarme: 22
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì

Definizione: viene generato questo allarme se la pressione prossimale media è al di sotto della pressione media impostata di oltre 5 mbar.

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare i parametri ventilatori.

Messaggio di allarme: aumento inatteso della pressione delta		
Condizione di allarme: aumento della pressione delta	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in HFO e NHFO solo	Classificazione di allarme: 23	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: viene generato questo allarme se il minimo e il massimo della pressione prossimale aumenta/ diminuisce di oltre 5 mbar rispetto al valore rilevato		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare i parametri ventilatori.		

Messaggio di allarme: Diminuzione inattesa della pressione delta		
Condizione di allarme: Diminuzione della pressione delta	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in HFO e NHFO solo	Classificazione di allarme: 24	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: viene generato questo allarme se la pressione prossimale scende di oltre 5 mbar rispetto al valore rilevato		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare i parametri ventilatori.		

Il messaggio di allarme classificato come 25 non è più utilizzato in questa versione del software

Messaggio di allarme: mancanza ossigeno		
Condizione di allarme: O2 non collegato	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 26	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: no	
Definizione: questo allarme viene generato dal sottosistema del controller che indica che l'alimentazione di ossigeno è scesa sotto 2 bar.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme e continuerà a funzionare con l'alimentazione d'aria.		
Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione.		

Messaggio di allarme: mancanza aria	
Condizione di allarme: aria non collegata	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 27
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: no

Definizione: questo allarme viene generato dal sottosistema del controller che indica che l'alimentazione d'aria è scesa al di sotto di 2 bar.

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme e continuerà a funzionare con l'alimentazione d'ossigeno.

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione.

Messaggio di allarme: guasto hardware 9. Porre fuori uso il ventilatore!	
Condizione di allarme: specifica tensione ADC	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 28
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: no

Definizione: questo allarme viene generato ogni volta che alcuni dei binari di tensione sulla scheda del monitor sono fuori dalla specifica (calo di oltre il 20%). I codici di errore possono essere letti dalla scheda cronologia allarmi (campo Limite).

Vedere "Guasto Hardware 5 e 9. (Tabella guasti monitor tensione locale)" a pagina 212.

2V5 REF (questo messaggio non ha fatto scattare questo allarme)

Errore standby 8 V (questo messaggio ha fatto scattare questo allarme)

Errore segnalatore 5 V (questo messaggio ha fatto scattare questo allarme)

Errore 3V3 (questo messaggio ha fatto scattare questo allarme)

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: guasto hardware 10. Porre fuori uso il ventilatore!	
Tipo di allarme: tecnico	
Classificazione di allarme: 29	
Priorità allarme: alta	
Allarme silenziabile: no	

Definizione: viene generato questo allarme se la batteria non è collegata o quasta

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme. In caso di guasto di alimentazione il ventilatore si arresterà, ma fornirà un flusso di gas fresco per assistere nella respirazione spontanea (1,8 l/min).

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: batteria scarica.	
Condizione di allarme: durata alimentazione meno di 10 minuti per la scarica completa	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 30
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: no
Definizione: viene generato questo allarme se rimangono meno di 10 minuti alla scarica completa della batteria.	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme e continuerà a funzionare.	
Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione.	

Messaggio di allarme: batteria scarica.		
Condizione di allarme: alimentazione batteria bassa	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 31	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: viene generato questo allarme se la capacità residua è meno del 25%.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme e continuerà a funzionare.		
Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione.		

Messaggio di allarme: Blocco gas. Verifica circuito paziente.		
Condizione di allarme: allarme di blocco	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 32	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no, tranne in terapia ad alti flussi	Allarme silenziabile: no	
Definizione: questo allarme viene generato dal sottosistema del controller per indicare che la sezione del gas fresco del circuito paziente è bloccata.		
Azione del ventilatore: la pressione del gas fresco è costantemente monitorata dal sottosistema del controller. La lettura della pressione è inoltre continuamente richiesta dal sottosistema di monitoraggio.		
Azione dell'utente: controllare il circuito paziente.		

Messaggio di allarme: Perdita gas. Verifica circuito paziente.		
Condizione di allarme: allarme di perdita	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 33	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: no	
Definizione: questo allarme viene generato dal sottosistema del controller per indicare che la sezione del gas fresco del circuito paziente perde.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme ma le pressioni PEEP e PIP raggiungibili saranno ridotte.		
Azione dell'utente: controllare il circuito paziente.		

Messaggio di allarme: guasto hardware 11. Porre fuori uso il ventilatore!	
Condizione di allarme: errore di comunicazione seriale	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità con sensore di flusso connesso	Classificazione di allarme: 34
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: no
Definizione: l'errore di comunicazioneinterno si è verificato nel sottosistema del monitor.	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.	
Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione.	

Messaggio di allarme: guasto hardware 12. Porre fuori uso il ventilatore!		
Condizione di allarme: errore del sistema isolato	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità con sensore di flusso connesso	Classificazione di allarme: 35	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: no	
Definizione: viene generato questo allarme se i dati di configurazione nella sezione isolata del sottosistema del monitor sono corrotti.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione.		

Messaggio di allarme: guasto hardware 13. Porre fuori uso il ventilatore!		
Condizione di allarme: impossibilità del convertitore A/D di calibrazione flusso	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità con sensore di flusso connesso	Classificazione di allarme: 36	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: no	
Definizione: viene generato questo allarme se durante la calibrazione del flusso del sottosistema del monitor i livelli del segnale sono fuori dai limiti.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione.		

Messaggio di allarme: Sensore di flusso difettoso.		
Condizione di allarme: sensore di flusso difettoso	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità con sensore di flusso connesso	Classificazione di allarme: 37	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: questo allarme viene generato in caso di rottura di uno dei fili del sensore di flusso.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: sostituire il sensore di flusso		

Messaggio di allarme: Sensore di flusso contaminato.		
Condizione di allarme: il sensore di flusso è contaminato.	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità con sensore di flusso connesso	Classificazione di allarme: 38	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: questo allarme viene generato se il flusso misurato è superiore a 15 l/min per 3,5 secondi		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: sostituire il sensore di flusso		

Messaggio di allarme: il sensore di flusso non è connesso.		
Condizione di allarme: il sensore di flusso non è connesso.	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità con sensore di flusso connesso	Classificazione di allarme: 39	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: questo allarme viene generato se il sensore di flusso non è connesso o in caso di rottura di entrambi i fili.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: sostituire il sensore di flusso		

Messaggio di allarme: impossibilità di calibrazione del sensore di flusso.	
Condizione di allarme: impossibilità di calibrazione del sensore di flusso	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità con sensore di flusso connesso	Classificazione di allarme: 40
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Definizione: questo allarme viene generato in caso di impossibilità di calibrazione del flusso.	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.	
Azione dell'utente: sostituire il sensore di flusso. Se l'allarme persiste, sottoporre	

Azione dell'utente: sostituire il sensore di flusso. Se l'allarme persiste, sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: calibrare il sensore di flusso.		
Condizione di allarme: il sensore di flusso non è calibrato	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità con sensore di flusso connesso	Classificazione di allarme: 41	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: viene generato l'allarme in alto ogni volta che il ventilatore viene acceso o alla riconnessione del sensore di flusso.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: calibrare il sensore di flusso.		

Messaggio di allarme: sensore di flusso invertito.		
Condizione di allarme: sensore di flusso invertito	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità con sensore di flusso connesso	Classificazione di allarme: 42	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: viene generato questo allarme se il sensore di flusso viene posizionato in modo non corretto nel circuito o il cavo di collegamento viene posto a 180 gradi fuori fase rispetto a dove dovrebbe andare.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: rimontare il sensore di flusso		

Messaggio di allarme: Sensore di flusso malfunzionante		
Condizione di allarme: sensore di flusso tagliato	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità con sensore di flusso connesso tranne HFO	Classificazione di allarme: 43	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: questo allarme viene generato se il sensore di flusso è superiore a 30 LPM per entrambi i respiri.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare i parametri ventilatori.		

Messaggio di allarme: guasto hardware 14. Porre fuori uso il ventilatore!	
Condizione di allarme: l'interfaccia utente deve essere ripristinata	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 44
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: no
Definizione: viene generato se il sottosistema di interfaccia ripristina questo allarme.	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.	
Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre	

fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: volume minuto alto		
Condizione di allarme: volume minuto alto	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in tutte le modalità con un sensore di flusso connesso, tranne HFO+CMV. Non disponibile in modalità non invasive e in terapia O2.	Classificazione di allarme: 45	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: viene generato questo allarme se il volume minuto è superiore alla soglia di volume minuto alta impostata		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare la soglia di allarme.		

Messaggio di allarme: Elevata perdita al paziente.		
Condizione di allarme: perdita	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in tutte le modalità con un sensore di flusso connesso, tranne HFO+CMV, modalità non invasive e terapia ad alti flussi.	Classificazione di allarme: 46	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: questo allarme viene generato nel caso in cui la perdita paziente misurata sia superiore alla soglia di allarme impostata dall'utente		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare la soglia di allarme.		

Messaggio di allarme: volume corrente basso	
Condizione di allarme: volume corrente basso	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità con un sensore di flusso connesso, tranne modalità non invasive e terapia ad alti flussi	Classificazione di allarme: 47
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Definizione: questo allarme viene generato se i volumi correnti sono superiori alla soglia selezionata dall'utente.	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.	
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare la soglia di allarme.	

Messaggio di allarme: volume corrente alto	
Condizione di allarme: volume corrente alto	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità con un sensore di flusso connesso, tranne modalità non invasive e terapia ad alti flussi	Classificazione di allarme: 48
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Definizione: questo allarme viene generato se i volumi correnti sono superiori alla soglia selezionata dall'utente.	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.	
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare la soglia di allarme.	

Messaggio di allarme: volume minuto basso		
Condizione di allarme: volume minuto basso	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in tutte le modalità con un sensore di flusso connesso, tranne modalità non invasive e terapia ad alti flussi	Classificazione di allarme: 49	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: questo allarme viene generato se il volume minutoè inferiore alla soglia di volume minuto bassa impostata dall'utente		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare la soglia di allarme.		

Messaggio di allarme: Respiro non rilevato.	
Tipo di allarme: paziente	
Classificazione di allarme: 50	
Priorità allarme: media	
Allarme silenziabile: sì	
Definizione: questo allarme viene generato se il respiro non viene rilevato dopo 20 secondi dopo l'erogazione del ciclo pressorio da parte del ventilatore	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.	

Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare la soglia di allarme.

	Messaggio di allarme: apnea	
Condizione di allarme: volume apnea	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in tutte le modalità con un sensore di flusso connesso, tranne modalità non invasive e terapia ad alti flussi	Classificazione di allarme: 51	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: questo allarme viene generato se il trigger di flusso non viene rilevato entro il tempo di apnea impostato dall'utente		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare la soglia di allarme.		

	Messaggio di allarme: apnea	
Condizione di allarme: pressione di apnea	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in tutte le modalità senza sensore di flusso connesso.	Classificazione di allarme: 52	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: questo allarme viene generato se il trigger di pressione non viene rilevato entro il tempo di apnea impostato dall'utente.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare la		

Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare la soglia di allarme.

Messaggio di allarme: Frequenza respiratoria alta.		
Condizione di allarme: BPM alta	Tipo di allarme: paziente	
Attiva in sezione singola o doppia invasiva CPAP, PTV, PSV, SIMV e NCPAP non invasiva. Non disponibile in terapia ad alti flussi	Classificazione di allarme: 53	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: questo allarme viene generato quando la BPM (FR) totale misurata è superiore alla soglia impostata dall'utente.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: controllare il paziente. Controllare il circuito paziente. Regolare la soglia di allarme.		

Messaggio di allarme: Mancanza di alimentazione elettrica.	
Condizione di allarme: guasto di rete	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 54
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: basso
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Definizione: guesto allarmo vieno generato guando la tensione di rete vieno disconnecea dal ventilatore	

Definizione: questo allarme viene generato quando la tensione di rete viene disconnessa dal ventilatore.

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme e passerà alla fonte di alimentazione interna.

Azione dell'utente: ripristinare l'alimentazione di rete. Sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione.

Messaggio di allarme: guasto hardware 15. Porre fuori uso il ventilatore!	
Condizione di allarme: cella di misura ossigeno non connessa	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 55
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Definizione: la disconnessione della cella di misura ossigeno genera questo allarme.	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.	
Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa	

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: la cella di misura ossigeno necessita di calibrazione.	
Condizione di allarme: la cella di misura ossigeno necessita di calibrazione	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 56
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: sì	Allarme silenziabile: sì
Definizione: questo allarme viene generato se in qualsiasi momento la cella di misura ossigeno è superiore al 100%	

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: ricalibrare la cella di misura ossigeno. Se il messaggio persiste, sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: è necessaria una nuova cella di misura ossigeno.		
Condizione di allarme: la cella di misura ossigeno deve essere sostituita	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 57	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Definizione: questo allarme viene generato se durante la calibrazione non è stato possibile calibrare la cella di misura ossigeno.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		
Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Effettuare la sostituzione della cella di misura ossigeno.		

Messaggio di allarme: Errore di calibrazione ossigeno	
Condizione di allarme: Errore di calibrazione ossigeno	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 58
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì

Definizione: questo allarme viene generato se, durante la calibrazione dell'ossigeno al 100%, la cella di ossigeno non rileva ossigeno al 100%.

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente:

Scenario 1. Allarme per errore di calibrazione O2 attivato dopo una perdita di alimentazione di ossigeno. Eseguire una calibrazione di O2 a singolo punto. Se il messaggio scompare continuare la ventilazione. Se il messaggio ricompare, trasferire il paziente su una forma di ventilazione alternativa. Eliminare il ventilatore dal servizio.

Scenario 2. Allarme per errore di calibrazione O2 con l'alimentazione di ossigeno collegata. Trasferire il paziente su una forma di ventilazione alternativa. Eliminare il ventilatore dal servizio.

Messaggio di allarme: Rapido aumento di O	
Condizione di allarme: Incremento rapido di 02	Tipo di allarme: paziente
Attivo in modalità O2 solo	Classificazione di allarme: 59
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Definizione: guando Auto O2 à attivo ci carà un allarme con tacco di modifica di priorità media che indica un	

Definizione: quando Auto-O2 è attivo ci sarà un allarme con tasso di modifica di priorità media che indica un incremento rapido di O2 impostato da PID, 10% oltre 30 secondi

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: controllare il paziente per la modifica della condizione sottostante che causa una maggiore richiesta di ossigeno, considerando la regolazione dei parametri del ventilatore. Controllare il circuito paziente per le perdite.

Messaggio di allarme: Alta concentrazione di ossigeno.	
Condizione di allarme: alta concentrazione di ossigeno	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 60
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Definizione: questo messaggio viene generato se l'ossigeno fornito è superiore al livello di ossigeno impostato	

dall'utente oltre il 5%.

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: controllare il paziente. Ricalibrare la cella di misura ossigeno. Se il messaggio persiste, sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: Bassa concentrazione di ossigeno.	
Condizione di allarme: bassa concentrazione di ossigeno	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 61
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì

Definizione: questo messaggio viene generato se l'ossigeno fornito è inferiore al livello di ossigeno impostato dall'utente oltre il 5%.

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: controllare il paziente. Ricalibrare la cella di misura ossigeno. Se il messaggio persiste, sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: O2 oltre il limite impostato		
Condizione di allarme: O2 superiore alla percentuale impostata	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in modalità OxyGenie [®] solo	Classificazione di allarme: 62	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media	
Blocco: no	Allarme silenziabile: no	
Definizione: quando OxyGenie [®] è attivo l'utente può impostare un livello di ossigeno fornito oltre il quale si desidera essere informati, predefinito di 60, il ritardo di allarme è lo stesso del ritardo di allarme SpO2.		
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.		

Azione dell'utente:: controllare il paziente per la modifica della condizione sottostante che causa una maggiore richiesta di ossigeno, considerando la regolazione dei parametri del ventilatore. Controllare il circuito paziente per le perdite.

Messaggio di allarme: guasto hardware 17. Porre fuori uso il ventilatore!

Condizione di allarme: è possibile visualizzare la congestione

Attivo in tutte le modalità

Classificazione di allarme: 63

Tipo di allarme: visivo e acustico

Priorità allarme: alta

Blocco: no

Allarme silenziabile: no

Definizione: questo allarme viene generato se i dati non possono essere inviati al sottosistema dell'interfaccia utente.

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Effettuare la sostituzione della cella di misura ossigeno.

Messaggio di allarme: guasto hardware 22. Auto-O2 non è disponibile	
Condizione di allarme: errore PLCL	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 64
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: no

Definizione: il sottosistema PCLC serve a inviare segnali di operatività a intervalli regolari al monitor. Se tali segnali vengono interrotti per un periodo superiore a quello prescritto, si presume che il sottosistema PCLC non funzioni correttamente.

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: è necessaria la titolazione/regolazione manuale dell'ossigeno. Portare il ventilatore in assistenza se necessario

Messaggio di allarme: guasto hardware 18. Porre fuori uso il ventilatore!				
Condizione di allarme: guasto hardware MO	Tipo di allarme: tecnico			
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 65			
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media			
Blocco: no	Allarme silenziabile: no			

Definizione: ESMO non risponde. Il sottosistema ESMO serve a inviare segnali di operatività a intervalli regolari al monitor. Se tali segnali vengono interrotti per un periodo superiore a quello prescritto, si presume che il sottosistema ESMO non funzioni correttamente.

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Effettuare la sostituzione della cella di misura ossigeno.

Allarmi sensore esterno

Tutti gli allarmi del sensore esterno (et CO_2 e SpO_2) sono classificati 66 quando attivi. Vedere "Allarmi sensore" a pagina 213.

Messaggio di allarme: OxyGenie inatteso reset					
Condizione di allarme: il PCLC si è resettato	Tipo di allarme: tecnico				
Attivo in tutte le modalità quando è presente la licenza Auto-O2	Classificazione di allarme: 67				
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media				
Blocco: sì	Allarme silenziabile: sì				
Definizione: l'IU controlla lo stato del PCLC, se il PCLC ripristina l'IU lo segnalerà, il PCLC sarà in modalità manuale al ripristino					

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: OxyGenie[®] è stato impostato in manuale a causa del ripristino, riattivare OxyGenie[®] per procedere con la regolazione automatica di O₂. Prima di riavviare OxyGenie[®], verificare che l'impostazione O₂ rifletta la condizione clinica corrente del paziente per garantire che l'algoritmo di controllo risponda appropriatamente.

Se l'allarme persiste, è necessaria la titolazione/regolazione manuale dell'ossigeno e portare il ventilatore in assistenza se necessario

Messaggio di allarme: guasto hardware 1. Porre fuori uso il ventilatore!					
Condizione di allarme: errore generatore di allarme	Tipo di allarme: tecnico				
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 68				
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta				
Blocco: sì	Allarme silenziabile: no				
Definizione: azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme e il segnalatore acustico					

di backup suonerà. L'utente non può annullare la componente acustica dell'allarme di backup.

Se viene generato un nuovo allarme il componente visivo dell'allarme viene solo annullato.

Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: guasto hardware 1. Porre fuori uso il ventilatore!					
Condizione di allarme: guasto segnalatore acustico di backup	Tipo di allarme: tecnico				
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 69				
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta				
Blocco: sì	Allarme silenziabile: no				
Definizione: questo allarme viene generato ogni qual volta l'IU rileva un problema nell'altoparlante di backup. L'allarme può essere cancellato solo spegnendo il ventilatore.					
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.					
A clare delli terte e ettere me il regionte e une ferme di contilezione elterrative					

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Messaggio di allarme: guasto hardware 19. Porre fuori uso il ventilatore!					
Condizione di allarme: errore chiamata personale sanitario	Tipo di allarme: tecnico				
Attivo in tutte le modalità	Classificazione di allarme: 70				
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta				
Blocco: no Allarme silenziabile: no					
Definizione: il ritardo della chiamata infermiera viene verificato all'attivazione e alla disattivazione. Se non è nello stato corretto viene generato questo allarme.					
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.					
Anique dell'intente, cettenesse il perionte e une ferme	Asiana dell'utenta a ettenama il naziante a una forma di ventilazione alternativa				

Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma di ventilazione alternativa. Porre fuori uso il ventilatore. Portare il ventilatore in assistenza.

Suono di allarme: mancanza totale di alimentazione						
Condizione di allarme: mancanza totale di alimentazione	Tipo di allarme: tecnico					
-	Classificazione di allarme: -					
Tipo di allarme: solo sonoro	Priorità allarme: alta					
Definizione: quando la fonte di alimentazione interna si scarica viene emesso questo allarme.						
Azione del ventilatore: il ventilatore emetterà questo allarme sonoro fino a quando l'unità non viene spenta o l'alimentazione non si scarica completamente.						
Azione dell'utente: sottoporre il paziente a una forma alternativa di ventilazione.						

29.4 Guasto hardware 3. (tabella guasti di alimentazione)

	etto					
	Una o più batterie non sono di tipo corretto	ë >.	_	Uno o più batterie sono guaste.	Tipo PSU non corretto	È stato restituito un codice di
	Una o più batterie non sono di tipo c	Una o più batterie sono sotto 14,6 V.	Le batterie sono sbilanciate	ng c	S L	poo
اد ato	ù ba o di	ù ba to 1	rie s Ite	ù sonc	J	n
larn	o pi son	o pi sot	atte ncia	o pi irie (PSI	ato :uito
N° allarme visualizzato	Jna non	Jna	Le batterie sbilanciate	Uno o più batterie sα	<u> 6</u>	È stato restituit
1	<u> </u>	s د	- S	פכ		X
					Х	
3					X	Х
4				Χ		Λ
5				X		Х
5 6				X	Х	
				X X X	X	Х
7 8			Х	, ,		, ,
9			X			Х
10			X X X X X		X	, ,
11			X		X	Х
12			X	Х		
13			X	Х		Х
11 12 13 14			Х	X X X	Х	
15			Х	Х	Х	Х
16		Х				
17	Χ					Χ
17 18	Χ				Χ	
19		Χ			Х	Х
20		X		Х		
21		Х		Х		Χ
22		Χ		Χ	Χ	
23		Χ		Х	Х	Х
24		Х	Χ			
25		Х	Х			Х
26		Х	Х		Χ	
27		Х	Х		Х	Х
28		Х	Х	Х		
29		Х	Х	Х		Х
30		Х	Х	Х	Χ	
31		Х	Х	Х	Х	Х
32	Х					
33	Х					Х
34	Χ				Χ	

Control Cont							
36 X X X X 37 X X X X 38 X X X X 40 X X X X 41 X X X X 42 X X X X 43 X X X X 44 X X X X 46 X X X X 47 X X X X 49 X X X X 50 X X X X 51 X X X X 52 X X X X 53 X X X X 54 X X X X 55 X X X X 56 X X X			Una o più batterie sono sotto 14,6 V.	Le batterie sono sbilanciate	Uno o più batterie sono guaste.	Tipo PSU non corretto	
37 X X X X 38 X X X X 39 X X X X 40 X X X X 41 X X X X 42 X X X X 43 X X X X 44 X X X X 45 X X X X 46 X X X X 47 X X X X 48 X X X X 50 X X X X 51 X X X X 52 X X X X 53 X X X X 54 X X X X 55 X X X X 56 X X X X 59 X<	35					Χ	Х
39 X X X X 40 X X X X 41 X X X X 42 X X X X 43 X X X X 44 X X X X 45 X X X X 46 X X X X 47 X X X X 48 X X X X 50 X X X X 51 X X X X 52 X X X X 53 X X X X 54 X X X X 55 X X X X 57 X X X X 59 X X X X 60 X X X X 61 X<	36	Χ			X		
39 X X X X 40 X X X X 41 X X X X 42 X X X X 43 X X X X 44 X X X X 45 X X X X 46 X X X X 47 X X X X 48 X X X X 50 X X X X 51 X X X X 52 X X X X 53 X X X X 54 X X X X 55 X X X X 57 X X X X 59 X X X X 60 X X X X 61 X<	37	Х			Χ		Х
39 X X X X 40 X X X X 41 X X X X 42 X X X X 43 X X X X 44 X X X X 45 X X X X 46 X X X X 47 X X X X 48 X X X X 50 X X X X 51 X X X X 52 X X X X 53 X X X X 54 X X X X 55 X X X X 57 X X X X 59 X X X X 60 X X X X 61 X<	38	Х			Χ		
42 X	39	Χ			Χ	Χ	Х
42 X	40	Х		Χ			
43 X X X X 44 X X X X X 45 X X X X X 46 X X X X X 47 X X X X X 48 X X X X X 50 X X X X X 51 X X X X X 52 X X X X X 54 X X X X X 55 X X X X X 56 X X X X X 58 X X X X X 59 X X X X X 60 X X X X X 61 X X X X X 62 X X X X	41	Х		X			Х
43 X X X X 44 X X X X X 45 X X X X X 46 X X X X X 47 X X X X X 48 X X X X X 50 X X X X X 51 X X X X X 52 X X X X X 54 X X X X X 55 X X X X X 56 X X X X X 58 X X X X X 59 X X X X X 60 X X X X X 61 X X X X X 62 X X X X	42	Х		Χ		Х	
45 X X X X 46 X X X X X 47 X X X X X 48 X X X X X 50 X X X X X X 51 X	43	Х		Х		Х	Х
46 X	44	Х		Х	Х		
46 X	45	Х		Х	Х		Х
47 X X X X X 48 X X X X X 49 X X X X X 50 X X X X X 51 X X X X X X 52 X	46	Х		Х	Х	Χ	
51 X X X X 52 X X X X 53 X X X X 54 X X X X 55 X X X X 56 X X X X 57 X X X X 58 X X X X 59 X X X X 60 X X X X 61 X X X X 62 X X X X	47	Х		Х	Х	Х	Х
51 X X X X 52 X X X X 53 X X X X 54 X X X X 55 X X X X 56 X X X X 57 X X X X 58 X X X X 59 X X X X 60 X X X X 61 X X X X 62 X X X X	48	Х	Х				
51 X X X X 52 X X X X 53 X X X X 54 X X X X 55 X X X X 56 X X X X 57 X X X X 58 X X X X 59 X X X X 60 X X X X 61 X X X X 62 X X X X	49	Х	Х				Х
51 X X X X 52 X X X X 53 X X X X 54 X X X X 55 X X X X 56 X X X X 57 X X X X 58 X X X X 59 X X X X 60 X X X X 61 X X X X 62 X X X X	50	Х	Х			Χ	
52 X X X X 53 X X X X 54 X X X X 55 X X X X 56 X X X X 57 X X X X 58 X X X X 59 X X X X 60 X X X X 61 X X X X 62 X X X X	51	Х	Х			Χ	Х
54 X	52	Χ	Х		Χ		
54 X	53	Х	Х		Х		Х
56 X X X 57 X X X 58 X X X 59 X X X 60 X X X 61 X X X 62 X X X	54	Х	Х		Χ	Χ	
57 X X X 58 X X X 59 X X X X 60 X X X X 61 X X X X 62 X X X X	55	Х	Х		Х	Х	Х
58 X X X X 59 X X X X X 60 X X X X X 61 X X X X X 62 X X X X X	56	Х	Х	Χ			
59 X X X X X X 60 X	57	Х	Х	Х			Х
60 X X X X X	58	Х	Х	Х		Χ	
61 X X X X X X X 62 X X X X X	59	Х	Х	Х		Χ	Х
62 X X X X X	60	Х	Х	Х	Х		
	61	Х	Х	Х	Х		Х
63 X X X X X X X	62	Х	Х	Х	Х	Х	
	63	Х	Х	X	Х	Х	Х

29.5 Guasto Hardware 4. (Tabella guasti memoria monitor)

		1	1	1	1	1
Nº allarme visualizzato	Impossibile inviare i dati di calibrazione al lato isolato	I valori di calibrazione della costante di tempo della pressione sono stati	I valori di calibrazione del guadagno della pressione sono stati corrotti	I yalori di calibrazione di offset della pressione sono stati corrotti	I valori di calibrazione dell'ossigeno sono stati corrotti	I valori di calibrazione del flusso sono stati corrotti
1						Х
2					X	
2 3 4 5 6 7 8					Х	Χ
4				Х		
5				X X X		Χ
6				Х	Х	
7				Х	Х	Х
8			Х			
			X X X X X X			Χ
10			Х		X	
11			Х		Х	Χ
12			Χ	Х		
13			Х	Х		Χ
14			Х	X X X	X	
15			Х	Х	Х	Χ
10 11 12 13 14 15 16 17		Х				
17	X					Χ
18	Χ				Х	
19		Χ			Χ	Χ
20		Χ		Χ		
21		Х		Χ		Χ
22		Х		Х	Χ	
23		Χ		Х	Х	Χ
24		Х	Х			
25		Х	Χ			Χ
26		Х	Х		Х	
27		Х	Х		Х	Х
28		Х	Х	Х		
29		Х	Х	Х		Χ
30		Х	Х	Х	Х	
31		Х	Х	Х	Х	Х
32	Х					
33	Х					Х
34	Х				Х	

	1	1	1	1	1	
N° allarme visualizzato	Impossibile inviare i dati di calibrazione al lato isolato	I valori di calibrazione della costante di tempo della pressione sono stati	I valori di calibrazione del guadagno della pressione sono stati corrotti	I valori di calibrazione di offset della pressione sono stati corrotti	l valori di calibrazione dell'ossigeno sono stati corrotti	I valori di calibrazione del flusso sono stati corrotti
35	Х				Х	Х
36	Х			Х		
37	Х			Х		Х
38	X			X X X	X	
39	Х			Х	Х	Х
40	Х		Х			
41	X		X X X X X			Х
42	Х		Х		X	
43	Х		Χ		Χ	Х
44	X		Χ	Χ		
45	Χ		Χ	Χ		Х
46	Х		Χ	X X X	X	
47	X		Χ	Χ	Χ	Х
48	Χ	Х				
49	Х	X X X				Χ
50	X	Х			X	
51	Х	Х			Х	Х
52	Х	Х		Х		
36 37 38 39 40 41 42 43 44 45 46 47 48 49 50 51 52 53	X X X	X X X		X X		Х
54	Х	Х		Х	Х	
55	Х	Х		Х	Х	Х
56	Х	Х	Х			
57	Х	Х	Х			Х
58	Х	Х	Х		Х	
59	Х	Х	Х		Х	Х
60	Х	Х	Х	Х		
61	Х	Х	Х	Х		Χ
62	Х	Х	Х	Х	Х	
63	Х	Х	Х	Х	Х	Х

29.6 Guasto Hardware 6. (Tabella guasti controller)

N° allarme visualizzato Reset controller Il controller risponde Modulo getto respiro	X
1	X
2 X X	
3 X	Х
4 X	
5 X	Х
6 X X	
7 X X	Х
8 X	
9 X	Х
10 X X	
11 X X	X
12 X X	
13 X X X 14 X X X	Х
15 X X X	Х
15 X X X X 16 X 17 X	
16 X 17 X	Х
18 X X	
19 X X	Х
20 X X	
21 X X	Х
22 X X X	
23 X X X	Х
24 X X	
25 X X	Х
26 X X X	
27 X X X	Х
28 X X X	
29 X X X	Х
30 X X X X	
31 X X X X	Х

29.7 Guasto Hardware 5 e 9. (Tabella guasti monitor tensione locale)

N° allarme visualizzato	Errore 3V3	Errore standby 8 V	Errore standby 8 V	Errore VREF
1				Х
2			X	
3			Х	X
4		X		
5		Х		X
6		Х	X	
7		Х	Х	X
8	X			
9	Х			X
10	Х		X	
11	Х		Х	X
12	Х	X		
13	Х	Х		Х
14	Х	Х	Х	
15	X	Х	X	X

30. Allarmi sensore

30.1 Priorità allarme

Le proprietà standard per i sensori esterni quando entrambi i sensori etCO₂ e SpO₂ sono collegati.

Quando un allarme viene presentato all'utente (in base alle loro rispettive priorità) da ogni sensore esterno. Le priorità sono come segue:

Priorità 1. SpO₂ allarme di sistema

Priorità 2. SpO₂ allarme paziente

Priorità 3. etCO₂ allarme di sistema

Priorità 4. etCO₂ allarme paziente

In generale un allarme SpO2 ha una priorità superiore a quella dell'allarme etCO₂.

Tuttavia, nelle seguenti condizioni l'allarme etCO₂ assume una priorità superiore a quella dell'allarme spO2.

Priorità 1. etCO₂ l'allarme paziente è attivo

Priorità 2. SpO₂ l'allarme di sistema è attivo

Priorità 3. etCO₂ l'allarme di sistema non è attivo

30.1.1 Messaggi di stato

Viene presentato solo un messaggio di stato da ogni sensore con la seguente priorità:

Priorità 1. Allarme SpO₂

Priorità 2. Allarme etCO₂

Priorità 3. Stato SpO₂

Priorità 4. Stato etCO₂

Se l'allarme ${\rm etCO_2}$ ha una priorità superiore a quella dell'allarme ${\rm SpO_2}$ la priorità diventa:

Priorità 1. Allarme etCO₂

Priorità 2. Allarme SpO₂

Priorità 3. Stato etCO₂

Priorità 4. Stato SpO₂

30.2 Monitoraggio SpO₂ (allarmi di sistema)

Messaggio di allarme: Guasto hardware SpO2/etCO2	
Condizione di allarme: errore di comunicazione	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 1
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: rimuovere i sensori SpO ₂ /etCO ₂ .	

Messaggio di allarme: Nessun modulo SpO2 connesso	
Condizione di allarme: modulo disconnesso	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 2
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: collegare il sensore SpO ₂ o il monitoraggio SpO ₂ .	

Messaggio di allarme: guasto hardware SpO2 - 1	
Condizione di allarme: guasto hardware/ errore hardware	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 3
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: sostituire il cavo del sensore o rimuovere il cavo del sensore SpO ₂ e spegnere il monitoraggio SpO ₂ .	

Messaggio di allarme: guasto hardware SpO2 - 2	
Condizione di allarme: modalità demo	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 4
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: sostituire il cavo del sensore o rimuovere il cavo del sensore SpO ₂ e spegnere il monitoraggio SpO ₂ .	

Messaggio di allarme: guasto hardware SpO2 - 3	
Condizione di allarme: ripristino modulo SpO ₂	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 5
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Anisma dell'utanta apptituire il paya del canagra a rimusyana il paya del canagra SpO	

Azione dell'utente: sostituire il cavo del sensore o rimuovere il cavo del sensore ${\sf SpO}_2$ e spegnere il monitoraggio ${\sf SpO}_2$.

Messaggio di allarme: Nessun sensore SpO2 connesso	
Condizione di allarme: nessun sensore connesso	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 6
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: collegare il sensore SpO ₂ o il monitoraggio SpO ₂ .	

Messaggio di allarme: Nessun cavo SpO2 connesso	
Condizione di allarme: nessun cavo connesso	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 7
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: collegare il sensore SpO ₂ o il monitoraggio SpO ₂ .	

Messaggio di allarme: Nessun sensore SpO2 adesivo connesso	
Condizione di allarme: Nessun sensore adesivo connesso	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 8
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di a del parametro monitorato.	allarme e mostra i trattini nel display
Azione dell'utente: collegare il sensore adesivo SpO_2 o spegnere il monitoraggio SpO_2 .	

Messaggio di allarme: sensoreSpO2 difettoso - 1	
Condizione di allarme: sensore difettoso	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 9
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: sostituire il sensore SpO ₂	

Messaggio di allarme: sensoreSpO2 difettoso - 2		
Condizione di allarme: sensore non riconosciuto	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 10	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.		
Azione dell'utente: sostituire il sensore SpO ₂		

Messaggio di allarme: Sensore SpO2 Off paziente	
Condizione di allarme: Sensore off	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 11
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: controllare il sensore	

Messaggio di allarme: Rilevata interferenza sensore SpO2	
Condizione di allarme: Rilevata interferenza	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 12
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: controllare il sensore	

Messaggio di allarme: Segnale IQ SpO2 basso	
Condizione di allarme: Segnale IQ basso per oltre 30 secondi	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 13
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: controllare il sensore	

Messaggio di allarme: Pulsazioni non rilevate (SpO2)	
Condizione di allarme: Pulsazioni non rilevate	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 14
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: controllare il sensore	

30.3 Monitoraggio ${\rm SpO}_2$ (allarmi paziente)

N	lessaggio di allarme: SpO2 alto
Condizione di allarme: SpO ₂ alto	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 1
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e lampeggia il valore SpO ₂ nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: Controllare il paziente/Controllare i parametri di ventilazione	

Me	ssaggio di allarme: SpO2 basso
Condizione di allarme: SpO ₂ basso	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 2
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e lampeggia il valore SpO ₂ nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: Controllare il paziente/Controllare i parametri di ventilazione	

Messaggio di allarme: Frequenza pulsazioni alta		
Condizione di allarme: frequenza pulsazioni alta	Tipo di allarme: paziente	
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 3	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e lampeggia il valore PR nella barra dei titoli della forma d'onda.		
Azione dell'utente: Controllare il paziente/Controllare i parametri di ventilazione		

Messaggio di allarme: frequenza pulsazioni bassa	
Condizione di allarme: frequenza pulsazioni bassa	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 4
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e lampeggia il valore PR nella barra dei titoli della forma d'onda.	
Azione dell'utente: Controllare il paziente/Controllare i parametri di ventilazione	

30.4 Monitoraggio EtCO2 (allarmi di sistema)

Messaggio di allarme: Guasto hardware SpO2/etCO2		
Condizione di allarme: errore di comunicazione	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 1	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.		
Azione dell'utente: rimuovere i sensori SpO ₂ /etCO2.		

Messaggio di allarme: Nessun modulo etCO2 connesso	
Condizione di allarme: disconnessione modulo	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 2
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: collegare il sensore etCO2 o spegnere il monitoraggio etCO2.	

Messaggio di allarme: guasto modulo etCO2 - 1	
Condizione di allarme: malfunzionamento del modulo	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 3
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: sostituire il modulo del sensore o rimuovere il modulo etCO ₂ e la Linea del filtro™ e spegnere il monitoraggio etCO ₂ .	

Messaggio di allarme: guasto modulo etCO2 - 2	
Condizione di allarme: modalità non valida	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 4
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: sostituire il modulo del sensore o rimuovere il modulo etCO₂ e la Linea del filtro™ e spegnere il monitoraggio etCO₂.	

Messaggio di allarme: guasto modulo etCO2 - 3		
Condizione di allarme: ripristino modulo	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 5	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.		
Azione dell'utente: sostituire il modulo del sensore o rimuovere il modulo etCO ₂		
e la Linea del filtro™ e spegnere il monitoraggio etCO ₂ .		

Messaggio di allarme: Nessuna linea filtro etCO ₂ collegata	
Condizione di allarme: linea filtro™ non collegata	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 6
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: collegare la linea filtro™ o spegnere il monitoraggio etCO₂	

Messaggio di allarme: sostituire la linea filtro etCO2	
Condizione di allarme: occlusione della linea di ingresso del gas	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 7
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: sostituire la linea del filtro™	

Messaggio di allarme: guasto modulo etCO2 - 4		
Condizione di allarme: Temperatura fuori range	Tipo di allarme: tecnico	
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 8	
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media	
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì	
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.		
Azione dell'utente: sostituire il modulo del sensore o rimuovere il modulo etCO ₂ e la Linea del filtro™ e spegnere il monitoraggio etCO ₂ .		

Messaggio di allarme: guasto modulo etCO2 - 5	
Condizione di allarme: controllare il flusso	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 9
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: sostituire il modulo del sensore o rimuovere il modulo etCO ₂ e la Linea del filtro™ e spegnere il monitoraggio etCO ₂ .	

Messaggio di allarme: valore CO2 fuori intervallo	
Condizione di allarme: valore CO ₂ fuori intervallo	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 10
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: sostituire il modulo del sensore o rimuovere il modulo etCO₂ e la Linea del filtro™ e spegnere il monitoraggio etCO₂.	

Messaggio di allarme: Valore CO2 non valido	
Condizione di allarme: valore CO ₂ non valido	Tipo di allarme: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 9
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: sostituire il modulo del sensore o rimuovere il modulo etCO₂ e la Linea del filtro™ e spegnere il monitoraggio etCO₂.	

30.5 Monitoraggio EtCO2 (allarmi paziente)

Messaggio di allarme: Nessun respiro etCO2	
Condizione di allarme: nessun respiro	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 1
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: alta
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: Controllare il paziente, Controllare la linea del filtro™. Controllare i parametri di ventilazione.	

	Messaggio di allarme: etCO2 alto
Condizione di allarme: allarme etCO ₂ alto	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 2
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: Il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e lampeggia il valore etCO ₂ nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: Controllare il paziente, Controllare i parametri di ventilazione.	

	Messaggio di allarme: etCO2 basso
Condizione di allarme: allarme etCO ₂ basso	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 3
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: Il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e lampeggia il valore etCO ₂ nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: Controllare il paziente, Controllare i parametri di ventilazione.	

	Messaggio di allarme: CO2 alto
Condizione di allarme: allarme CO ₂ alto	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 4
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: Il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e lampeggia il valore etCO ₂ nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: Controllare il paziente, Controllare i parametri di ventilazione.	

	Messaggio di allarme: CO2 basso
Condizione di allarme: allarme CO ₂ basso	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 5
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: Il ventilatore mostra questo messaggio di allarme e lampeggia il valore etCO2 nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: Controllare il paziente, Controllare i parametri di ventilazione.	

Messaggio di allarme: etCO2 Spont alto	
Condizione di allarme: allarme etCO ₂ Spont alto	Tipo di allarme: paziente
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di allarme: 6
Tipo di allarme: visivo e acustico	Priorità allarme: media
Blocco: no	Allarme silenziabile: sì
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio di allarme.	
Azione dell'utente: Controllare il paziente, Controllare i parametri di ventilazione.	

31. Messaggi di stato del sensore

31.1 Messaggi di stato SpO₂

Messaggio di stato: Troppa luce ambiente (SpO2)	
Condizione: troppa luce ambiente	Tipo di messaggio: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di messaggio: 1
Tipo di messaggio: visivo	Priorità del messaggio: bassa
Blocco: no	Messaggio silenziabile: N/A
Azione del ventilatore: il ventilatore mostrerà questo messaggio.	
Azione dell'utente: controllare il sensore e ridurre la luce ambiente	

Messaggio di stato: Indice perfusione basso (SpO2)		
Condizione: Indice perfusione basso	Tipo di messaggio: tecnico	
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di messaggio: 2	
Tipo di messaggio: visivo	Priorità del messaggio: bassa	
Blocco: no	Messaggio silenziabile: N/A	
Azione del ventilatore: Il ventilatore mostra questo messaggio e lampeggia il valore PI nel display della forma d'onda.		
Azione dell'utente: Controllare il sensore, Controllare il paziente, Controllare i parametri di ventilazione.		

	Messaggio di stato: Ricerca pulsazioni
Condizione: Ricerca pulsazioni	Tipo di messaggio: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di messaggio: 3
Tipo di messaggio: visivo	Priorità del messaggio: bassa
Blocco: no	Messaggio silenziabile: N/A
Azione del ventilatore: Il ventilatore mostra questo messaggio e lampeggia il valore SpO ₂ nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: Controllare il sensore, Controllare il paziente, Controllare i parametri di ventilazione.	

31.2 Messaggi di stato ${\sf EtCO}_2$

Messaggio di stato: inizializzazione etCO2	
Condizione: avvio	Tipo di messaggio: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di messaggio: 1
Tipo di messaggio: visivo	Priorità del messaggio: bassa
Blocco: no	Messaggio silenziabile: N/A
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: Consentire l'avvio del modulo sensore.	

Me	ssaggio di stato: Spurgo etCO2
Condizione: spurgo attivo	Tipo di messaggio: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di messaggio: 2
Tipo di messaggio: visivo	Priorità del messaggio: bassa
Blocco: no	Messaggio silenziabile: N/A
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: consentire il completamento del ciclo di spurgo.	

Messaggio di stato: Modalità automanutenzione etcCO2	
Condizione: modalità automanutenzione	Tipo di messaggio: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di messaggio: 3
Tipo di messaggio: visivo	Priorità del messaggio: bassa
Blocco: no	Messaggio silenziabile: N/A
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: consentire il completamento della modalità automanutenzione.	

Messaggio di stato: Pompa etCO2 OFF	
Condizione: Pompa off	Tipo di messaggio: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di messaggio: 4
Tipo di messaggio: visivo e acustico	Priorità del messaggio: bassa
Blocco: no	Messaggio silenziabile: N/A
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: accendere la pompa se necessario.	

Messaggio di stato: Eseguire calibrazione etCO2	
Condizione: eseguire calibrazione	Tipo di messaggio: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di messaggio: 5
Tipo di messaggio: visivo	Priorità del messaggio: bassa
Blocco: no	Messaggio silenziabile: N/A
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: nessuna	

Messaggio di stato: Eseguire manutenzione etCO2	
Condizione: eseguire manutenzione	Tipo di messaggio: tecnico
Attivo in tutte le modalità: sì quando il sensore è connesso	Classificazione di messaggio: 6
Tipo di messaggio: visivo	Priorità del messaggio: bassa
Blocco: no	Messaggio silenziabile: N/A
Azione del ventilatore: il ventilatore mostra questo messaggio di e mostra i trattini nel display del parametro monitorato.	
Azione dell'utente: nessuna	

Pagina lasciata intenzionalmente vuota.	

32. Pulizia e disinfezione

Le istruzioni per la pulizia e la disinfezione sono per le superficie esterne di SLE6000 e i componenti rimovibili di SLE6000 che devono essere puliti e disinfettati dopo l'uso per ogni paziente.

Nota: tutti gli altri accessori non elencati in questa sezione, possono essere puliti in conformità con le linee guida del singolo ospedale.

Nota: per il modulo etCO₂ MicroPod™ e il cavo uSpO₂ (Masimo SET®) fare riferimento alle istruzioni per l'uso fornite con il rispettivo dispositivo.

I componenti che sono nel percorso del gas e che possono contaminarsi sono:

Blocco di esalazione Silenziatore Porte del getto di gas Valvola di occlusione

La superficie esterna del ventilatore include la superficie posteriore del ventilatore, lo schermo, la piastra di metallo sul fondo del ventilatore, il coperchio in metallo e la struttura.

I componenti rimovibili sono: il blocco di esalazione e il silenziatore.

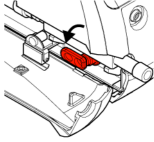
32.1 Istruzioni

Prima di pulire o disinfettare la superficie esterna del ventilatore, eseguire le operazioni seguenti.

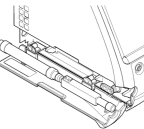
- 1 Disconnettere il cavo di alimentazione dalla fonte di alimentazione elettrica di rete.
- 2 Rimuovere il circuito paziente e i filtri batterici. Smaltire gli articoli monouso in conformità alle linee guida dell'ente ospedaliero competente. Trattare gli articoli riutilizzabili in conformità alle linee guida dell'ente ospedaliero competente e alle istruzioni dei rispettivi fabbricanti.
- 3 Disconnettere le alimentazioni gas dalle prese a muro.
- 4 Disconnettere i tubi dell'aria e dell'ossigeno dal ventilatore e tappare le porte di ingresso.
- 5 Aprire il lembo laterale.



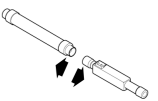
6 Sbloccare il blocco di esalazione ruotando il morsetto di 90 gradi finché non è orizzontale.



7 Estrarre delicatamente il blocco di esalazione e il silenziatore dalle porte gas.



8 Separare il silenziatore e il blocco di esalazione.



32.2 Istruzioni di pulizia della superficie esterna

- 1 Procurarsi tre panni puliti, monouso, assorbenti e che non rilasciano pelucchi.
- 2 Preparare una soluzione detergente multiuso/ acqua calda in un contenitore pulito.
- 3 Pulire la superficie esterna del ventilatore utilizzando la soluzione detergente multiuso/acqua calda con il primo panno.
- 4 Se il detergente è stato utilizzato per la fase 3, rimuovere il detergente dalla superficie esterna del ventilatore utilizzando il secondo panno solo con acqua.
- 5 Pulire la superficie esterna del ventilatore con il terzo panno.

32.3 Istruzioni per la disinfezione della superficie esterna

- 1 Procurarsi due panni puliti, monouso, assorbenti e che non rilasciano pelucchi.
- 2 Versare l'alcool (70% isopropanolo) in un contenitore.
- 3 Inumidire uno dei panni con alcool (70% isopropanolo).
- 4 Pulire la superficie esterna del ventilatore con un panno bagnato d'alcool.
- 5 Pulire la superficie esterna del ventilatore con il secondo panno.

OPPURE

- 6 Pulire la superficie esterna del ventilatore con alcool (70% isopropanolo).
- 7 Lasciare asciugare.

32.4 Istruzioni di pulizia del blocco di esalazione

Note: per l'uso di sistemi di lavaggio automatici seguire le linee guida ospedaliere.

- 1 Preparare una soluzione detergente multiuso/ acqua calda in un contenitore pulito.
- 2 Lavare il blocco di esalazione nella soluzione detergente multiuso/acqua calda.
- 3 Sciacquare con acqua sterile.
- 4 Lasciare asciugare.

32.5 Istruzioni di disinfezione del blocco di esalazione

- 1 Versare l'alcool (70% isopropanolo) in un contenitore, abbastanza pieno da immergere il blocco di esalazione all'interno.
- 2 Immergere il blocco di esalazione nell'alcool (70% isopropanolo) per 30 secondi.
- 3 Lasciare asciugare per un'ora.
- 4 Sterilizzare in autoclave con vapore saturo secco puro a 134°C a 320 kPa con un tempo di attesa minimo di 3 minuti o 121°C a 210 kPa con un tempo di attesa minimo di 15 minuti.

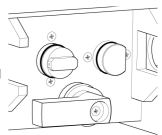
32.6 Istruzioni di disinfezione del silenziatore

Sterilizzare in autoclave con vapore saturo secco puro a 134°C a 320 kPa con un tempo di attesa minimo di 3 minuti o 121°C a 210 kPa con un tempo di attesa minimo di 15 minuti.

Nota: il silenziatore può essere sterilizzato in autoclave fino a 25 volte. Indicare sul silenziatore con un evidenziatore autoclavabile il numero di cicli di sterilizzazione completati.

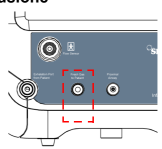
32.7 Disinfezione delle porte del getto di gas

- 1 Procurarsi due panni puliti, monouso, assorbenti e che non rilasciano pelucchi.
- 2 Versare l'alcool (70% isopropanolo) in un contenitore.
- 3 Inumidire uno dei panni con alcool (70% isopropanolo).
- 4 Strofinare le due porte del getto di gas con un panno bagnato in alcool.
- 5 Asciugare utilizzando il secondo panno.



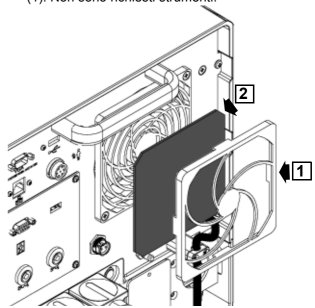
32.8 Valvola di occlusione

Se la valvola di occlusione che è montata internamente risulta contaminata, potrà essere pulita esclusivamente da un tecnico dell'assistenza dal momento che è necessario lo smontaggio del ventilatore.



32.9 Pulizia del filtro di ingresso dell'aria principale.

 Rimuovere la protezione del filtro della ventola (1). Non sono richiesti strumenti.



- 2 Rimuovere il filtro (2).
- 3 Lavare il filtro (2) con acqua pulita

Avvertenza. Non torcere o deformare il filtro perché questo potrebbe causare allentamenti di forma.

- 4 Asciugare il filtro (2) con le tovagliette di carta fino a rimuovere tutta l'umidità.
- 5 Sostituire il filtro (2) e la protezione del filtro (1).

33. Conformità elettromagnetica

Il ventilatore SLE6000 è stato sottoposto a prove di compatibilità elettromagnetica per garantire che venissero soddisfatti i requisiti dei seguenti standard:

EN60601-1-2

EN61000-3-2

EN61000-3-3

Raccomandazioni e dichiarazione del fabbricante – emissioni elettromagnetiche			
	Lo SLE6000 è indicato per l'uso in ambienti i cui parametri elettromagnetici rientrino in quelli specificati di seguito. Spetta al cliente o all'utente assicurarsi che SLE6000 operi in un ambiente dalle dovute caratteristiche.		
Test sulle emissioni	Conformità	Ambiente elettromagnetico – Linee guida	
Emissioni RF CISPR 11	Gruppo 1	Il ventilatoreSLE6000 utilizza energia in radiofrequenza solo per il suo funzionamento interno. Di conseguenza le sue emissioni RF sono molto ridotte e tali da comportare bassi rischi d'interferenza con eventuali dispositivi elettronici posti nelle vicinanze.	
Emissioni RF CISPR 11	Classe A	Il ventilatore SLE6000 è indicato per l'uso in ogni tipo d'ambiente, ad eccezione di quelli domestici e può essere usato in ambienti domestici e in ambienti collegati alla rete pubblica a bassa tensione che rifornisce gli edifici adibiti a uso residenziale, a condizione che venga osservata la seguente avvertenza:	
Emissioni armoniche IEC 61000-3-2	Classe A		
Variazioni di tensione/ sfarfallio IEC 61000-3-3	Conforme	Avvertenza. questo apparecchio/sistema è indicato per l'uso da parte di personale sanitario. Può generare interferenze radio o impedire il corretto funzionamento di dispositivi posti nelle vicinanze. Potrebbe essere necessario adottare misure atte a ridurre tali interferenze, come ad esempio ruotare o spostare il ventilatore SLE6000 o predisporre un'adeguata schermatura dell'ambiente.	

33.1 Immunità elettromagnetica

Raccomandazioni e dichiarazione del costruttore – immunità elettromagnetica

Lo SLE6000 è indicato per l'uso in ambienti i cui parametri elettromagnetici rientrino in quelli specificati di seguito. Spetta al cliente o all'utente assicurarsi che SLE6000 operi in un ambiente dalle dovute caratteristiche.

Spetta ai cliente o ali ut	Spetta ai cliente o ali utente assicurarsi che Sceooo open in un ambiente dalle dovute carattenstiche.			
Test di immunità	Livello test CEI 60601	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico – Linee guida	
Scariche elettrostatiche (SES)	±6 kV contatto	±6 kV contatto	Il pavimento dovrebbe essere in legno, calcestruzzo o piastrelle di ceramica. Se il pavimento è ricoperto con materiale	
IEC 61000-4-2	±8 kV aria	±8 kV aria	sintetico, l'umidità relativa dovrà essere almeno pari al 30%.	
Elettrici veloci transistori/burst	±2 kV per linee di alimentazione	±2 kV per linee di alimentazione	La qualità della tensione di alimentazione di rete dovrebbe corrispondere a un tipico ambiente commerciale od ospedaliero.	
IEC 61000-4-4	±1 kV per linee ingresso/uscita	Test non applicabile	·	
Sovraccarico			La qualità della tensione di alimentazione	
IEC 61000-4-5	±1 kV linea-linea	±1 kV linea-linea	dovrebbe corrispondere a un tipico ambiente commerciale o ospedaliero. Se l'utilizzatore di SLE6000 richiede il	
	±2 kV linea - terra	±2 kV linea - terra	funzionamento continuo anche in caso di interruzioni dell'alimentazione elettrica, è consigliabile alimentare SLE6000 con una batteria o un gruppo di continuità.	
Buchi di tensione, brevi interruzioni e fluttuazioni sulle linee di ingresso di	<5 % $U_{\rm T}$ (>95% buco in $U_{\rm T}$) per ciclo 0,5	<5 % $U_{\rm T}$ (>95% buco in $U_{\rm T}$) per ciclo 0,5	La qualità della tensione di alimentazione di rete dovrebbe corrispondere a un tipico ambiente commerciale od ospedaliero.	
alimentazione	40 % $U_{\rm T}$ (60% buco in $U_{\rm T}$) per 5 cicli	40 % <i>U</i> _T (60% buco in <i>U</i> _T) per 5 cicli		
IEC 61000-4-11	70 % $U_{\rm T}$ (30% buco in $U_{\rm T}$) per 25 cicli	70 % <i>U</i> _T (30% buco in <i>U</i> _T) per 25 cicli		
	<5 % $U_{\rm T}$ (>95% buco in $U_{\rm T}$) per 5 s	<5 % <i>U</i> _T (>95% buco in <i>U</i> _T) per 5 s		
Campo magnetico a frequenza di rete (50/60 Hz)	3 A/m	3 A/m	I campi magnetici alla frequenza di alimentazione dovrebbero essere ai livelli ritenuti normali per un tipico ambiente commerciale o ospedaliero.	
IEC 61000-4-8				
i		·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

NOTA $U_{\rm T}$ è la tensione di rete c.a. prima dell'applicazione del livello di test.

Raccomandazioni e dichiarazione del costruttore – immunità elettromagnetica

Lo SLE6000 è indicato per l'uso in ambienti i cui parametri elettromagnetici rientrino in quelli specificati di seguito. Spetta al cliente o all'utente di SLE6000 di assicurarsi che l'apparecchio operi in un ambiente dalle dovute caratteristiche.

Test di immunità	LIVELLO TEST CEI 60601	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico – Linee guida
			Si consiglia l'uso di dispositivi di comunicazione in RF portatili e mobili a distanza dall'apparecchio SLE6000, cavi inclusi, inferiori alla distanza di separazione consigliata, calcolata usando l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore in questione.
RF condotte IEC 61000-4-6	10V da 150 kHz a 80 MHz nelle bande ISM	10V	Distanza di separazione consigliata $d = 1.2\sqrt{p}$
RF irradiate IEC 61000-4-3	10V/m da 80MHz a 2,5 GHz	10V/m	$d = 1.2\sqrt{p}$ da 80 MHz a 800 MHz
			$d = 2.3\sqrt{p}$ da 800 MHz a 2,5 GHz
			dove <i>P</i> è la massima potenza nominale in watt (W) irradiata dal trasmettitore dichiarata dal costruttore del trasmettitore e <i>d</i> è la distanza di separazione consigliata in metri (m) ^b . L'intensità dei campi elettromagnetici dai trasmettitori RF fissi, ottenuta mediante rilevamenti elettromagnetici sul posto ^c , deve essere inferiore al livello di conformità in tutte le bande di frequenza. ^d Le interferenze potrebbero verificarsi in prossimità di apparecchiature provviste del seguente simbolo:

NOTA 1 A 80 MHz e 800 MHz, si applica la banda di frequenza più alta.

NOTA 2 Le presenti indicazioni potrebbero non essere applicabili in tutte le situazioni in quanto la propagazione delle radiazioni elettromagnetiche è influenzata da fenomeni di assorbimento e riflessione da strutture, oggetti e persone.

^aLe bande ISM (industriali, scientifiche e mediche) tra 150 kHz e 80 MHz vanno da 6,765 MHz a 6,795 MHz; Da 13,553 MHz a 13,567 MHz; Da 26,957 MHz a 27,283 MHz; e da 40,66 MHz a 40,70 MHz.

^bI livelli di conformità nelle bande di frequenza ISM tra 150 kHz e 80 MHz e nell'intervallo di frequenza da 80 MHz a 2,5 GHz sono pensate per ridurre la probabilità che le apparecchiature di comunicazioni mobili/portatili causino interferenze se vengono inavvertitamente portate nelle aree dei pazienti. Per questo motivo, un fattore aggiuntivo di 10/3 è stato inserito nella formula utilizzata nel calcolo della distanza di separazione consigliata in questi intervalli di frequenza.

^cL'intensità dei campi elettromagnetici da trasmettitori fissi, come stazioni base per radiotelefoni (cellulari/cordless) e radiomobili, reti radioamatori, trasmissioni radio in AM e FM e trasmissioni TV non possono essere calcolate teoricamente con accuratezza. Per valutare l'ambiente elettromagnetico dovuto a trasmettitori RF fissi, si dovrà prendere in considerazione l'esecuzione di un rilevamento sul sito elettromagnetico. Se l'intensità del campo misurata nel posto in cui SLE6000 è utilizzato supera il livello di conformità RF applicabile indicato in alto, SLE6000 dovrà essere tenuto sotto controllo per verificarne il normale funzionamento. Se viene osservato un comportamento anormale, potrebbero rendersi necessarie altre misure aggiuntive, come il riorientamento o il riposizionamento di SLE6000.

^dNella banda di frequenza da 150 kHz a 80 MHz, l'intensità di campo deve essere inferiore a 10 V/m

33.2 Distanze di separazione consigliate

Le distanze di separazione consigliate tra i dispositivi di comunicazione RF portatili e mobili e SLE6000.

Distanze di separazione consigliate tra dispositivi di comunicazione in RF mobili e portatili e SLE6000

Lo SLE6000 è indicato per l'uso in un ambiente elettromagnetico in cui i disturbi RF irradiati sono controllati. Il cliente o l'utilizzatore dell'apparecchio SLE6000 può contribuire a prevenire le interferenze elettromagnetiche mantenendo una distanza minima tra eventuali dispositivi di comunicazione RF portatili e mobili (trasmettitori) e l'apparecchio SLE6000 seguendo le raccomandazioni fornite in base alla potenza massima di uscita dei dispositivi di comunicazione.

Potenza di uscita massima nominale	Distanza di separazione in base alla frequenza del trasmettitore m		
del trasmettitore w	Da 150 kHz a 80 MHz nelle bande ISM	da 80 MHz a 2,5 GHz	da 80 MHz a 2,5 GHz
	$d = 1.2\sqrt{p}$	$d = 1.2\sqrt{p}$	$d = 2.3\sqrt{p}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,79	3,79	7,27
100	12	12	23

Per trasmettitori con potenze nominali massime in uscita che non compaiono in alto, la distanza di separazione consigliata *d* in metri (m) può essere stimata usando l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore, dove P è la potenza nominale in uscita, in watt (W), del trasmettitore in base a quanto dichiarato dal costruttore.

NOTA 1 A 80 MHz e 800 MHz, si applica la distanza di separazione per la gamma di frequenza più elevata.

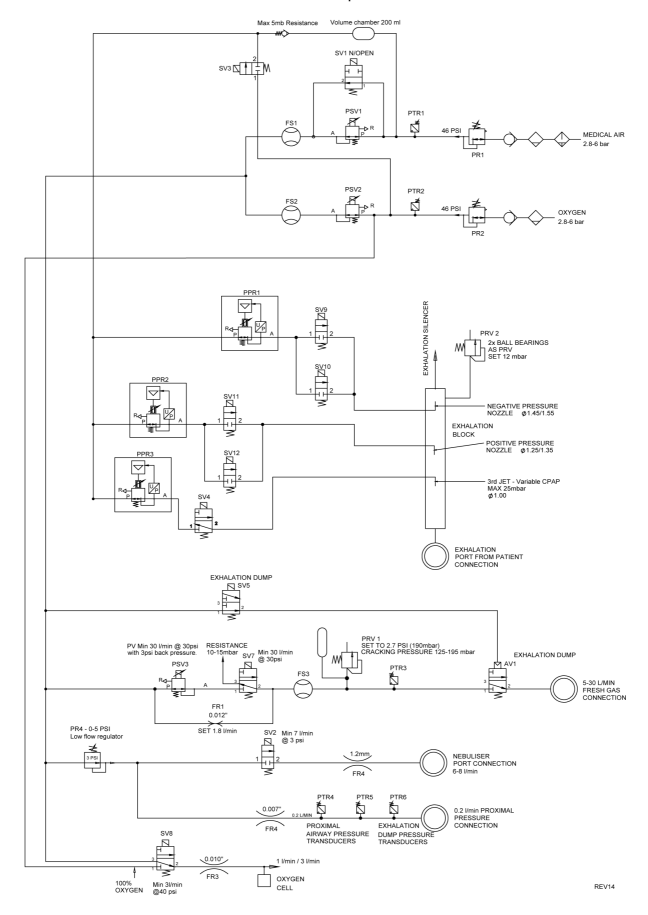
NOTE 2 Le bande ISM (industriale, scientifica e medica) tra 150 kHz e 80 MHz vanno da 6,765 MHz a 6,795 MHz; 13,553 MHz a 13,587 MHz; 26,957 MHz a 27,283 MHz; e 40,66 MHz a 40,70 MHz.

NOTA 3 È stato inserito un fattore aggiuntivo di 1013 nella formula utilizzata nel calcolo della distanza di separazione consigliata nelle bande di frequenza ISM tra 150 kHz e 80 MHz e nella gamma di frequenza da 80 MHz a 2,5 GHz per ridurre la possibilità che le comunicazioni mobili/portatili possano causare interferenze se inavvertitamente portate nelle aree del paziente.

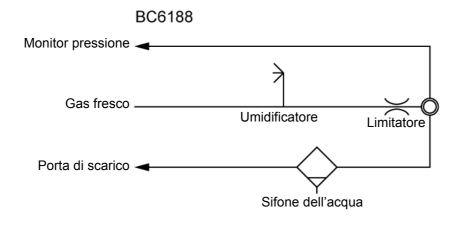
NOTA 4 Le presenti linee guida potrebbero non essere applicate in tutte le situazioni in quanto la propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e da oggetti e persone.

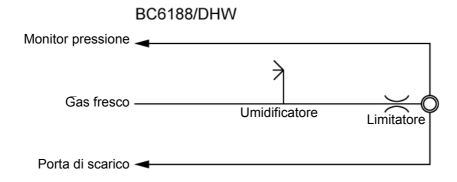
34. Schema dell'unità pneumatica

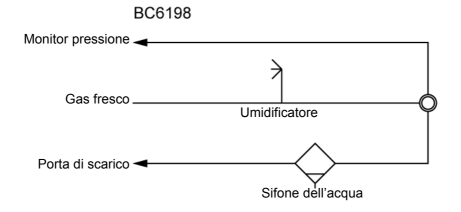
Di seguito viene raffigurata una rappresentazione schematica dell'unità pneumatica del ventilatore.



34.1 Diagrammi pneumatici circuito paziente







35. Identificazione della versione software

In basso il grafico che consente all'utente di identificare la versione software installata sul ventilatore.

Versione del sistema V2.0.27 Sottosistemi **Software GUI** 2.0.8 Preferenze utente 2.0.6 **UI BIOS** V3.23#4 **MMS** software 2.0.4 2 **MMS** hardware MMS bootloader 0.0.3 **PCLC** software 2.0.17 **PCLC** bootloader 2.0.0 **Controller software** 204 3 **Controller hardware** 0.0.3 **Controller bootloader** Monitor - SW isolato 112 Monitor - Non isolato 100 3 Monitor hardware Monitor bootloader 0.0.3 **ESMO Software MO** 2.0.5 **MO** bootloader 1.0.0 **ESMO Software ES** 2.0.6 ES bootloader 1.1.0 **ESMO Hardware** 3,4 **PSU Software** 1.0.3 **PSU Hardware** 4,1 Allarme, software monitor 1.4.0 Allarme, software UI 1.4.0 2.0.10 Lingue Versione del sistema operativo 2.0.1 Aggiornamento di sistema 2.0.4 Utilità tecnica 2.0.0 Generatore licenza 2.0.1 Visualizzatore file di log SLE 2.0.4

Avviso. Se l'utente scopre una mancata corrispondenza delle versioni del sottosistema, non utilizzare il ventilatore e rivolgersi a un tecnico qualificato.

Pagina lasciata intenzionalmente vuota.	

Risoluzione dei problemi



36. Tabella di individuazione e soluzione dei problemi

36.1 Problemi correlati alla ventilazione

Avvertenza: in tutte le condizioni di allarme, controllare innanzi tutto il paziente.

Sintomo	Possibile causa	Rimedio
Messaggio di allarme: blocco gas. Verifica circuito paziente.	Tubo di alimentazione gas fresco bloccato o attorcigliato.	Controllare la linea di alimentazione gas e il resto del circuito paziente.
р.		Circuito da 10mm montato, ma modalità invasiva del ventilatore impostata a 15mm dal circuito paziente.
Messaggio di allarme: Perdita gas. Verifica	Perdita di gas nel circuito paziente.	Controllare la linea di alimentazione gas e il resto del circuito paziente, nonché il sifone dell'acqua.
circuito paziente.		Circuito da 15 mm montato, ma modalità invasiva del ventilatore impostata a 10 mm dal circuito paziente.
Messaggio di allarme: Prolungata pressione positiva.	Compressione della linea prossimale vie respiratorie.	Rimuovere la compressione.
Messaggio di allarme: Pressione alta	La forma d'onda ha superato la soglia allarme di massima pressione.	Controllare le pressioni del ventilatore.
1 ressione una	anarrie arriadolina predolone.	Controllare il circuito paziente.
Messaggio di allarme: Errore di ciclo.	La forma d'onda ha superato la soglia allarme di errore di ciclo.	Controllare le pressioni del ventilatore.
		Controllare il circuito paziente e il sifone dell'acqua.
Messaggio di allarme: Pressione bassa.	La forma d'onda ha superato la soglia di allarme pressione bassa.	Controllare le pressioni del ventilatore. Controllare il circuito paziente e il sifone dell'acqua. Regolare la soglia di allarme.
Messaggio di allarme: Aumento inatteso della pressione media.	La pressione media è aumentata di oltre 5 mbar.	Controllare le pressioni del ventilatore. Controllare il circuito paziente. Premere Autoset per le nuove soglie di allarme.
Messaggio di allarme: Diminuzione inattesa della pressione media.	La pressione media è diminuita di oltre 5 mbar.	Controllare le pressioni del ventilatore. Controllare il circuito paziente e il sifone dell'acqua. Premere Autoset per le nuove soglie di allarme.
Messaggio di allarme: Aumento inatteso della pressione delta.	La pressione massima è aumentata di oltre 5 mbar.	Controllare le pressioni del ventilatore. Controllare il circuito paziente. Premere Autoset per le nuove soglie di allarme.

Sintomo	Possibile causa	Rimedio
Messaggio di allarme: Diminuzione inattesa della pressione delta.	La pressione massima è diminuita di oltre 5 mbar.	Controllare le pressioni del ventilatore. Controllare il circuito paziente e il sifone dell'acqua. Premere Autoset per le nuove soglie di allarme.
Messaggio di allarme: Sensore di flusso contaminato.	Il sensore di flusso è incrostato di secrezioni.	Rimuovere il sensore dal circuito paziente. Montare un nuovo sensore di flusso e calibrarlo. Reinserire il sensore nel circuito paziente. Se non sono disponibili sensori di ricambio, premere Continua senza misura flusso e impostare il trigger di sensibilità respiro.
Messaggio di allarme: Volume minuto alto.	L'andamento del volume minuto ha superato la soglia di allarme alto volume minuto.	Controllare le pressioni del ventilatore. Controllare il circuito paziente. Impostare la nuova soglia di allarme.
Messaggio di allarme: Volume minuto basso	L'andamento del volume minuto ha superato la soglia di allarme basso volume minuto.	Controllare le pressioni del ventilatore. Controllare il circuito paziente. Impostare la nuova soglia di allarme.
Messaggio di allarme: Elevata Perdita al paziente.	La percentuale calcolata di perdita al paziente ha superato la soglia di allarme.	Controllare il circuito paziente. Impostare la nuova soglia di allarme.
Messaggio di allarme: Volume corrente basso.	L'andamento della forma d'onda del volume corrente ha superato la soglia di allarme volume corrente basso.	Controllare il paziente. Controllare il circuito paziente e il sifone dell'acqua. Impostare la nuova soglia di allarme.
Messaggio di allarme: Apnea.	Un respiro non è stato rilevato dal ventilatore.	Impostare la nuova soglia di rilevazione respiro o la sensibilità del trigger respiratorio.
		Controllare il circuito paziente.
Messaggio di allarme: Respiro non rilevato.	Tubo endotracheale bloccato o disconnesso.	Verificare l'immissione dell'aria al paziente. Controllare il circuito paziente.
La modalità di anteprima si annulla.	La modalità di anteprima si annulla dopo 120 secondi se non si preme alcun pulsante.	Riselezionare la modalità di anteprima.

36.2 Problemi correlati al ventilatore

Avvertenza: in tutte le condizioni di allarme, controllare innanzi tutto il paziente.

Sintomo	Possibile causa	Rimedio
All'accensione, lo schermo del ventilatore rimane vuoto. La luce del pulsante Power è verde.	Errore del display.	Rivolgersi a personale di assistenza qualificato.
Schermo del ventilatore vuoto con generazione del segnale di allarme. Il ventilatore continua a ventilare.	Errore del display.	Spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione, quindi porre fuori uso il ventilatore. Rivolgersi a personale di assistenza qualificato.
Schermo del ventilatore vuoto. Il pulsante Power è Off . Generazione di un segnale di allarme continuo.	Mancanza completa di alimentazione elettrica.	Spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione, quindi porre fuori uso il ventilatore.
I pulsanti del touchscreen non funzionano come previsto.	Il touchscreen viene toccato in due punti.	Toccare il touchscreen soltanto in un punto.
provide.	Touchscreen non allineato.	Rivolgersi a personale di assistenza qualificato.
I pulsanti del touchscreen non funzionano.	Problema del touchscreen.	Spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione, quindi porre fuori uso il ventilatore.
		Rivolgersi a personale di assistenza qualificato.
Allarme di mancanza completa di alimentazione elettrica attivo (soltanto acustico) dopo lo spegnimento del ventilatore	Pulsante Accensione non premuto nuovamente allo spegnimento.	Premere nuovamente il pulsante per annullare l'allarme.
Messaggio di allarme: mancanza gas.	Alimentazioni aria e ossigeno non connesse al ventilatore.	Controllare le alimentazioni/connessioni di aria e ossigeno.
	Mancanza alimentazione aria e ossigeno.	Se generato quando collegato a un paziente, spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione.
Allarme perdita di gas con CPAP/PEEP/Media a zero e PIP/Delta P a zero.	Mancanza alimentazione aria e ossigeno.	Se generato quando collegato a un paziente, spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione.
Messaggio di allarme: Perdita gas. Verifica circuito paziente.		Controllare le alimentazioni/connessioni di aria e ossigeno.

Sintomo	Possibile causa	Rimedio
Allarme di pressione bassa con CPAP/PEEP/ Media a zero e PIP/Delta P a zero.	Mancanza alimentazione aria e ossigeno.	Se generato quando collegato a un paziente, spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione.
Messaggio di allarme: Pressione bassa.		Controllare le alimentazioni/connessioni di aria e ossigeno.
Messaggio di allarme: Mancanza ossigeno.	Alimentazione ossigeno non connessa al ventilatore.	Controllare l'alimentazione/le connessioni dell'ossigeno.
	Mancanza alimentazione ossigeno.	Se generato quando collegato a un paziente, spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione.
Allarme mancanza aria. Messaggio di allarme: Mancanza aria.	Alimentazione aria non connessa al ventilatore.	Controllare l'alimentazione/le connessioni dell'aria.
mandanza ana.	Mancanza alimentazione aria.	Se generato quando collegato a un paziente, spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione.
Allarme errore batteria. Messaggio di allarme: Errore batteria.	La batteria interna si è guastata oppure si è sviluppato un guasto nell'alimentazione elettrica.	Porre fuori uso il ventilatore. Prendere nota del messaggio di allarme e rivolgersi a personale di assistenza qualificato.
Allarme batteria scarica. Messaggio di allarme: Batteria scarica. (Media priorità)	La batteria ha raggiunto il livello di carica al 25%.	Ripristinare l'alimentazione elettrica di rete. Se non è possibile ripristinare l'alimentazione elettrica di rete, spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione. Prendere nota del messaggio di allarme e rivolgersi a personale di assistenza qualificato.
Allarme batteria scarica. Messaggio di allarme: Batteria scarica. (Alta priorità)	La batteria ha raggiunto il funzionamento di 10 minuti.	Ripristinare l'alimentazione elettrica di rete. Se non è possibile ripristinare l'alimentazione elettrica di rete, spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione. Prendere nota del messaggio di allarme e rivolgersi a personale di assistenza qualificato.
Allarme deriva di sensore pressione. Messaggio di allarme: guasto hardware 8. Porre fuori uso il ventilatore!	Un trasduttore di sensore di pressione non ha superato un controllo di sistema interno.	Porre fuori uso il ventilatore. Se generato quando collegato a un paziente, spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione Prendere nota del messaggio di allarme e rivolgersi a personale di assistenza qualificato.

Sintomo	Possibile causa	Rimedio
Messaggio di allarme: sensore di flusso difettoso.	Si è rotto un filo riscaldato del sensore di flusso.	Rimuovere il sensore dal circuito paziente. Gettare il sensore di flusso. Montare un nuovo sensore di flusso e ricalibrare. Reinserire il sensore nel circuito paziente. Se non sono disponibili sensori di ricambio, premere Continua senza misura flusso e impostare il trigger di sensibilità respiro. Se il messaggio persiste, spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione, quindi porre fuori uso il ventilatore. Prendere nota del messaggio di allarme e rivolgersi a personale di assistenza qualificato.
Messaggio di allarme: connettere il sensore di flusso.	Cavo del sensore di flusso non connesso al ventilatore. Se il sensore è connesso, sono rotti entrambi i fili riscaldati.	Connettere il cavo del sensore di flusso e ricalibrare il sensore di flusso. Reinserire il sensore nel circuito paziente. In caso di utilizzo senza sensore, premere Continua senza misura flusso e impostare il trigger di sensibilità respiro. Rimuovere il sensore dal circuito paziente. Gettare il sensore di flusso. Montare un nuovo sensore di flusso e ricalibrare. Reinserire il sensore nel circuito paziente. Se non sono disponibili sensori di ricambio, premere Continua senza misura flusso e impostare il trigger di sensibilità respiro.
Messaggio di allarme: Calibrare il sensore di flusso.	Nuovo sensore connesso al ventilatore.	Eseguire la routine di calibrazione. Montare il sensore nel circuito paziente.
Messaggio di allarme: guasto hardware 14. Porre fuori uso il ventilatore!	Reset dell'hardware interno.	Porre fuori uso il ventilatore. Se generato quando collegato a un paziente, spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione Prendere nota del messaggio di allarme e rivolgersi a personale di assistenza qualificato.
Messaggio di allarme: guasto hardware 15. Porre fuori uso il ventilatore!	La cella del sensore di misura ossigeno si è disconnessa.	Spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione, quindi porre fuori uso il ventilatore. Prendere nota del messaggio di allarme e rivolgersi a personale di assistenza qualificato.

Sintomo	Possibile causa	Rimedio
Allarme Calibrare la cella	Il sensore di ossigeno ha registrato una concentrazione di ossigeno >100%.	Ricalibrare il sensore O ₂ .
di misura ossigeno. Messaggio di allarme: La cella di misura ossigeno necessita di calibrazione.		Se il sensore è difettoso, verrà generato un nuovo allarme cella di misura ossigeno. Se appare questo messaggio, spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione, quindi porre fuori uso il ventilatore. Prendere nota del messaggio di allarme e rivolgersi a personale di assistenza qualificato.
Errore di calibrazione ossigeno. Messaggio di allarme:	Durante la calibrazione del sensore dell'ossigeno, il ventilatore non è riuscito a raggiungere una lettura di	Spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione, quindi porre fuori uso il ventilatore.
guasto hardware 16. Porre fuori uso il ventilatore!	ossigeno del 100%.	Prendere nota del messaggio di allarme e rivolgersi a personale di assistenza qualificato.
Allarme errore di comunicazione monitor/ display. Messaggio di allarme: guasto hardware 17. Porre fuori uso il ventilatore!	Si è sviluppato un errore software/ hardware all'interno del ventilatore.	Spostare il paziente su una forma alternativa di ventilazione, quindi porre fuori uso il ventilatore. Prendere nota del messaggio di allarme e rivolgersi a personale di assistenza qualificato.
Allarme pressione alta o bassa con interruzione	Si è sviluppato un errore hardware all'interno dell'unità pneumatica	a) Controllare che le soglie di allarme siano impostate correttamente.
del gas. Picco di pressione uguale	del ventilatore.	b) Premere il pulsante Reset per riavviare la ventilazione.
o superiore a 20 mbar seguito da mancanza di gas.		Se viene generato un picco di pressione, il ventilatore taglia di nuovo tutti i gas.
Messaggio di allarme: soglia Pressione alta		c) Spostare immediatamente il paziente su una forma alternativa di ventilazione.
o Pressione bassa superata.		d) Porre il ventilatore fuori uso e rivolgersi a personale di assistenza qualificato.

36.3 Problemi correlati al sensore

Avvertenza: in tutte le condizioni di allarme, controllare innanzi tutto il paziente.

Sensore etCO2

Sintomo	Possibile causa	Rimedio
Messaggio di allarme: sostituire la linea filtro etCO2	Linea filtro bloccata	Scollegare e quindi ricollegare la linea filtro™. Se il messaggio continua ad essere visualizzato, scollegare e sostituire la linea filtro™. Una volta che la linea filtro™ funzionante è collegata al modulo, la pompa riprenderà automaticamente il funzionamento.

PPM e verifiche funzionali



37. Manutenzione preventiva programmata (PPM)

Avvertenza. La manutenzione preventiva programmata di questo ventilatore deve essere eseguita esclusivamente da un tecnico ospedaliero addestrato da SLE o da un tecnico dell'assistenza SLE.

37.1 Pianificazione PPM

Anno	Usare la PPM	Usare la PPM
	Kit A	kit B*
1	Α	
2	Α	
3	Α	
4	Α	
5	Α	
6	Α	B*
7	Α	
8	Α	
9	Α	
10	Α	

*Nota: il Kit B verrà utilizzato per 6 anni o 30.000 ore, a seconda di quale condizione si presenti prima. Il tempo in ore deve essere osservato dal contaore orario montato sul retro della struttura pneumatica.

Il contaore registra solo l'ora in cui il ventilatore è in funzione, ovvero acceso.

37.2 Kit PPM

Il ventilatore SLE6000 ha due kit PPM, A & B.

37.2.1 Kit A

Il kit contiene quanto segue.

Cella del sensore di misura ossigeno	Q.tà 1
Filtro conico	Q.tà 2
Valvola duckbill	Q.tà 2
Guarnizione Duckbill	Q.tà 2
"O" ring	Q.tà 2
"O" ring blocco orifizio	Q.tà 2
Filtri antiparticolato 5µm	Q.tà 2

37.2.2 Kit B

Kit valvola proporzionale (3 valvole) Q.tà 1 Gruppo valvola alta velocità Q.tà 1

Ogni kit PPM richiederà l'installazione dei pezzi in alto e la ricalibrazione.

37.3 Numeri pezzi kit

 Kit A
 N9610/A

 Kit B
 N9610/B

Nota: è disponibile un manuale di manutenzione per l'uso da parte di tecnici qualificati addestrati da SLE su questo prodotto.

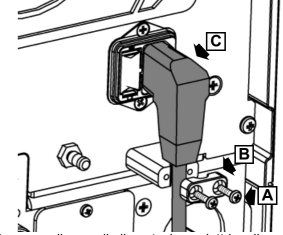
Il manuale di manutenzione contiene l'elenco dei pezzi illustrati, diagrammi di circuito, diagrammi pneumatici e procedura di calibrazione per il ventilatore.

Contattare SLE o il distributore per ulteriori informazioni.

37.4 Sostituzione cavo di alimentazione elettrica di rete

Avvertenza. La sostituzione del cavo di alimentazione elettrica di rete deve essere eseguita esclusivamente da un tecnico ospedaliero addestrato da SLE o da un tecnico dell'assistenza SLE.

Rimuovere le due viti (A) per rilasciare il morsetto (B).



Rimuovere il cavo di alimentazione elettrica di rete (C).

Sostituire solo il cavo con uno dei seguenti cavi disponibili da SLE:

Cavo di alimentazione elettrica di rete lungo 3 M UK spina 3 pin. P/N°:M0255/095

Cavo di alimentazione elettrica di rete 3 M lungo spina Shuko. P/Nº:M0255/096

Cavo di alimentazione elettrica di rete 3 M lungo spina NEMA. P/Nº:M0255/097

37.5 MicroPod™ PPM

La calibrazione deve essere effettuata dopo le prime 1.200 ore d'uso e in seguito a questa una volta l'anno od ogni 4.000 ore di funzionamento, a seconda di quale condizione si verifica prima.

Dopo 30.000 ore di funzionamento, determinati componenti del modulo di capnografia richiedono assistenza. L'assistenza può essere effettuata esclusivamente da parte di un tecnico formato. Consultare SLE o il distributore per maggiori informazioni.

Il ventilatore mostrerà dalla scheda del sensore etCO₂ le seguenti informazioni:

Data dell'ultima calibrazione Data della prossima calibrazione Data della prossima manutenzione

Nota: è disponibile un manuale di manutenzione per l'uso da parte di tecnici qualificati addestrati da SLE su questo prodotto.

Ordinare SM38 numero 5 o superiore

Il manuale di assistenza contiene la procedura di calibrazione per MicroPod™.

La calibrazione di MicroPod™ richiede l'uso di un gas di calibrazione.

Contattare SLE o il rappresentante per ulteriori informazioni.

38. Verifica funzionale del ventilatore

Il test funzionale può essere effettuato se l'utente desidera verificare il funzionamento degli allarmi o le prestazioni base del ventilatore.

Il test funzionale viene suddiviso in due sezioni, test di allarme e test di prestazioni.

38.1 Test di allarme

La routine del test di allarme consente all'utente di testare le prestazioni essenziali dei seguenti allarmi:



Tipo di allarme Messaggio di allarme

Alta concentrazione di ossigeno

Alto livello di ossigeno

Bassa concentrazione di ossigeno

Basso livello di ossigeno

Allarme PEEP CPAP a alto/PEEP a alto

Allarme di ostruzione Blocco Gas

Allarme di occlusione parziale

Prolungata pressione

positiva

Allarme volume scaduto Volume corrente oltre

la soglia alta

Allarme volume basso Volume minuto sotto

la soglia bassa

Allarme mancanza di alimentazione elettrica

Mancanza di

alimentazione elettrica

Allarme perdita di alimentazione del gas

Mancanza aria Mancanza ossigeno

Allarme alta pressione Pressione Alta

- 1 Utilizzare la configurazione standard del ventilatore come descritto in"Configurazione base del ventilatore" a pagina 42.
- 2 Collegare un circuito paziente completo e un polmone di prova.

Avvertenza: il circuito paziente utilizzato per il test funzionale non deve essere utilizzato per la ventilazione del paziente.

- 3 Selezionare ed entrare nella modalità CMV.
- 4 Assicurarsi che il sistema dell'ossigeno abbia completato la calibrazione.
- 38.1.1 Alta concentrazione di ossigeno/Bassa concentrazione di ossigeno/Test di allarme perdita di alimentazione del gas
- 1 Impostare il controllo O2 al 21%.
- 2 Scollegare l'alimentazione d'aria. (Il ventilatore adesso passerà al 100% ossigeno).

- 3 L'allarme perdita di alimentazione d'aria eseguirà il trigger (Messaggio "Mancanza aria").
- 4 Consentire che il valore misurato O2 raggiunga il 100%.
- 5 Ricollegare l'alimentazione d'aria.
- 6 Sarà attivato l'allarme Alta concentrazione di ossigeno (Messaggio "Alto livello di ossigeno").
- 7 Impostare il controllo O2 al 25%.
- 8 Scollegare l'alimentazione d'ossigeno. (Il ventilatore adesso passerà al 100% aria).
- 9 L'allarme perdita di alimentazione d'ossigeno sarà attivato (Messaggio "Mancanza d'ossigeno").
- 10 Scollegare l'alimentazione d'aria
- 11 L'allarme perdita di alimentazione gas sarà attivato (Messaggio "Nessun gas").
- 12 Ricollegare entrambi i gas.

38.1.2 Allarme di ostruzione - Gas fresco bloccato

- 1 Se ancora in modalità CMV, rimuovere la linea di alimentazione inspiratoria e ostruire la porta "Gas fresco al paziente".
- 2 Premere il pulsante reset fino a quando non viene visualizzato l'allarme "Blocco Gas".
- 3 Ricollegare la linea di alimentazione inspiratoria e ripristinare tutti i messaggi di allarme.

38.1.3 Allarme di occlusione parziale - Prolungata pressione positiva

- 1 Cambiare modalità in CPAP
- 2 Restringere delicatamente il tubo della sezione espiratoria per incrementare la pressione misurata proprio sotto la soglia di allarme PIP alta. Assicurarsi che la forma d'onda della pressione non attraversi la soglia di allarme PIP alta.
- 3 L'allarme di occlusione parziale adesso verrà attivato (Messaggio "Prolungata pressione positiva") e i gas saranno tagliati.

Nota: l'allarme CPAP a alto sarà attivato per primo, ma poi verrà ignorato dall'allarme Prolungata pressione positiva

4 Rilasciare il blocco dal tubo della sezione di esalazione

38.1.4 Allarme alta pressione - Pressione alta

- 1 Bloccare la linea prossimale via respiratoria creando una piegatura sulla linea.
- 2 La forma d'onda della pressione deve aumentare oltre la soglia di allarme PIP alta.
- 3 L'allarme di alta pressione adesso verrà attivato, (Messaggio "Pressione alta").

38.1.5 Allarme volume scaduto - Volume corrente alto/basso

- 1 Cambiare modalità in HFO
- 2 Impostare ΔP a 80 mbar.
- 3 Aprire il pannello degli allarmi.
- 4 Ridurre la soglia di allarme Vte superiore al di sotto del valore misurato.
- 5 Attendere circa 20 secondi e l'allarme volume scaduto alto sarà attivato, (Messaggio "Volume corrente alto").
- 6 Riportare la soglia di allarme alta a 30 ml.
- 7 Ripristinare i messaggi di allarme.
- 8 Incrementare la soglia di allarme Vte inferiore oltre il valore misurato.
- 9 Attendere circa 20 secondi e l'allarme volume scaduto basso sarà attivato, (Messaggio "Volume corrente basso").
- 10 Riportare la soglia di allarme bassa a 0 ml.
- 11 Ripristinare i messaggi di allarme.

38.1.6 Allarme Volume - Volume minuto alto/ basso

- Ridurre la soglia di allarme Vmin superiore al di sotto del valore misurato.
- 2 Attendere circa 20 secondi e l'allarme volume scaduto alto sarà attivato, (Messaggio "Volume minuto alto").
- 3 Riportare la soglia di allarme alta a 18 l.
- 4 Incrementare la soglia di allarme Vmin inferiore oltre il valore misurato.
- 5 Attendere circa 20 secondi e l'allarme volume scaduto basso sarà attivato, (Messaggio "Volume minuto basso").
- 6 Riportare la soglia di allarme bassa a 0 l.

38.1.7 Allarme mancanza di alimentazione elettrica - Mancanza di alimentazione e verifica batteria

- 1 Scollegare l'alimentazione elettrica di rete rimuovendo la spina dalla presa.
- 2 L'allarme guasto di alimentazione elettrica, (Messaggio "Mancanza di alimentazione elettrica").
- 3 Verificare che il simbolo CA non sia più presente, simbolo ubicato accanto all'icona batteria
- 4 Ricollegare l'alimentazione elettrica di rete inserendo la spina nella presa.
- 5 Il messaggio di allarme verrà annullato.
- Werificare che il simbolo CA sia presente, simbolo ubicato accanto all'icona batteria.
- 7 Assicurarsi che il ventilatore continui a funzionare normalmente.
- 8 Assicurarsi che sia visualizzata la percentuale della batteria.
- 9 Cambiare modalità in CMV

38.2 Test di prestazioni.

Il test di prestazioni è diviso in due fasi, convenzionale e oscillatoria.

38.2.1 Convenzionale

1 Rimuovere il sensore di flusso dal collettore endotracheale e occludere il collettore endotracheale.



HFO\

- 2 Scollegare il sensore di flusso e premere "Continua senza sensore di flusso".
- 3 Impostare il seguente:

RR 30 BPM

Ti 1 secondi

PEEP 0 mbar

PIP 15 mbar

- 4 Confermare che la PIP misurata sia 15 mbar ± 1 mbar.
- Confermare che la PEEP misurata sia 0 mbar ± 1 mbar.

38.2.2 Oscillatoria

- Cambiare modalità in HFO
- 2 Impostare quanto segue:

Frequenza 5 Hz

Rapporto I:E 1:1

MAP 0 mbar

ΛP 20 mbar

- 3 Confermare che la MAP misurata sia 0 mbar ± 1 mbar.
- 4 Impostare la ΔP a 150 mbar
- 5 Confermare che la MAP misurata sia 0 mbar ± 5 mbar.
- 6 Impostare la ΔP a 180 mbar
- 7 Confermare che la ΔP misurata sia >155 mbar.
- 8 Confermare che la MAP misurata sia 0 mbar ± 12 mbar.
- 9 Mettere il ventilatore in standby
- 10 Rimuovere il circuito di prova.
- 11 La verifica funzionale adesso è completa.

Avvertenza: se uno dei test in alto ha esito negativo, non utilizzare il ventilatore, ma sottoporlo a manutenzione rivolgendosi al personale di assistenza qualificato per la riparazione/ricalibrazione.

39. Verifica funzionale del sensore esterno

39.1 Masimo SET®

- 1 Utilizzare la configurazione standard del ventilatore come descritto in"Configurazione base del ventilatore" a pagina 42.
- SpO₂
- 2 Collegare un circuito paziente completo e un polmone di prova.

Avvertenza: il circuito paziente utilizzato per il test funzionale non deve essere utilizzato per la ventilazione del paziente.

3 Non collegare un sensore di flusso.

39.1.1 Verifica funzionale Masimo SET®

Nota: per verificare gli allarmi l'utente avrà uno dei seguenti sensori Masimo Inf-3 o Masimo Neo-3 o Masimo NeoPt-3.

- 1 Configurare il sensore Masimo come descritto nella sezione "16.2 Collegamento Masimo SET®" a pagina 99.
- Dalla scheda Sensore "Strumenti" premere il pulsante SpO₂.
- 3 Attivare il monitoraggio SpO₂.
- 4 Selezionare la modalità CMV.
- 5 Premere il pulsante "Continuare senza misura di flusso".
- 6 Ripristinare tutti i messaggi di allarme.
- 7 Premere il pulsante "Allarme" e selezionare la scheda "Corrente".
- 8 Sarà visualizzato il messaggio "Sensore paziente off".
- 9 Scollegare il sensore dal cavo dell'adattatore.
- 10 Compare l'allarme "Nessun sensore SpO₂ connesso".
- 11 Ricollegare il sensore e il messaggio ritornerà a "Sensore paziente off".

39.1.2 Allarmi Masimo SET® SpO₂ e PR

- 1 L'utente dovrà applicare il sensore selezionato a un dito.
- 2 Attendere che il ventilatore mostri la lettura SpO₂ misurata.
- 3 Entrare nel pannello degli allarmi.
- 4 Incrementare la soglia di allarme SpO₂ basso oltre il valore SpO₂ misurato.
- 5 Attendere l'attivazione dell'allarme SpO₂ basso.

- Ripristinare la Soglia bassa sotto al valore misurato.
- 7 Ridurre la soglia di allarme SpO₂ alta oltre il valore SpO₂ misurato.
- 8 Attendere l'attivazione dell'allarme SpO₂ alto.
- 9 Ripristinare la Soglia bassa sotto al valore misurato.
- 10 Ripristinare tutti i messaggi di allarme.
- 11 Premere il pulsante "Grafico".
- 12 Selezionare "Forme d'onda" e premere Modifica.
- 13 Impostare la forma d'onda SpO₂ su ON e premere il pulsante conferma.
- 14 Incrementare la soglia di allarme PR bassa oltre il valore PR misurato mostrato nella barra dei titoli della forma d'onda.
- 15 Attendere l'attivazione dell'allarme PR bassa.
- 16 Ripristinare la Soglia bassa sotto al valore misurato.
- 17 Ridurre la soglia di allarme PR alta oltre il valore PR misurato.
- 18 Attendere l'attivazione dell'allarme PR alto.
- 19 Ripristinare la Soglia bassa sotto al valore misurato.
- 20 La verifica degli allarmi SpO₂ adesso è completa.

39.2 MicroPod™

1 Utilizzare la configurazione standard del ventilatore come descritto in"Configurazione base del ventilatore" a pagina 42.



2 Collegare un circuito paziente completo e un polmone di prova.

Avvertenza: il circuito paziente utilizzato per il test funzionale non deve essere utilizzato per la ventilazione del paziente.

3 Non collegare un sensore di flusso.

39.2.1 Verifica funzionale di MicroPod™

Nota: per verificare gli allarmi l'utente darà all'utente una linea filtro™ compatibile.

- Configurare MicroPod[™] come descritto nella sezione "16.11 Monitoraggio EtCO₂ (MicroPod[™])" a pagina 104.
- 2 Dalla scheda sensore "Strumenti" premere il pulsante etCO₂.
- 3 Attivare il monitoraggio etCO₂.
- 4 Selezionare la modalità CMV.
- 5 Premere il pulsante "Continuare senza misura di flusso".
- 6 Ripristinare tutti i messaggi di allarme.
- 7 Premere il pulsante "Allarme" e selezionare la scheda "Corrente".
- 8 Sarà visualizzato il messaggio "Sensore paziente off".
- 9 Scollegare il sensore dal cavo dell'adattatore.
- 10 Compare l'allarme "Nessun sensore SpO2 connesso".
- 11 Ricollegare il sensore e il messaggio ritornerà a "Sensore paziente off".

39.2.2 Allarme MicroPod™ etCO₂

- L'utente dovrà soffiare nella linea del filtro.
- 2 Continuare a soffiare fino a quando il ventilatore non mostra la lettura etCO₂ misurata.
- 3 Entrare nel pannello degli allarmi.
- 4 Incrementare la soglia di allarme etCO₂ basso oltre il valore etCO₂ misurato.
- 5 Attendere l'attivazione dell'allarme etCO₂ basso.
- 6 Ripristinare la Soglia bassa sotto al valore misurato.
- 7 Ridurre la soglia di allarme etCO₂ alto oltre il valore etCO₂ misurato.
- 8 Attendere l'attivazione dell'allarme etCO₂ alto.
- 9 Ripristinare la Soglia bassa sotto al valore misurato.
- 10 Ripristinare tutti i messaggi di allarme.
- 11 La verifica dell'allarme etCO₂ adesso è completa.

Istruzioni di installazione

"Disimballaggio" a pagina 255

"Montaggio Medicart" a pagina 256

"Disimballaggio del ventilatore" a pagina 257

"Montaggio del ventilatore su Medicart" a pagina 258

"Collegamento del cavo di alimentazione elettrica" a pagina 259

"Test funzionale sull'uso preliminare" a pagina 259

"Configurazione del ventilatore" a pagina 259



40. Istruzioni di installazione

Le seguenti istruzioni di installazione consentono all'utente di montare il ventilatore e di sottoporlo alle verifiche funzionali.

Avvertenze:

Il ventilatore deve essere avviato esclusivamente dal personale di assistenza qualificato.

Avvertenze:

Il cartone di spedizione completo del carrello del ventilatore pesa circa 60 kg.e sono necessarie 2 persone per il sollevamento.

Il cartone del ventilatore pesa circa 25 kg e la rimozione dal cartone di spedizione richiede 2 persone per il sollevamento.

Il ventilatore pesa 22 kg \pm 0,5 kg. Se il ventilatore non viene correttamente fissato al carrello, è possibile che cada durante il trasporto.

Il mancato fissaggio al ventilatore del cavo di ingresso per l'alimentazione di rete può causare la disconnessione dalla rete elettrica durante l'uso.

Il mancato fissaggio del cavo di alimentazione di rete o del ventilatore, pone la macchina in uno stato non sicuro e il ventilatore non dovrà essere utilizzato fino a quando questi due elementi non saranno rettificati.

Il seguente è l'ordine per l'installazione.

- A. Disimballaggio
- B. Montaggio carrello.
- C. Montaggio ventilatore.
- D. Configurazione ventilatore.

Nota: il ventilatore viene fornito con la procedura di avviamento presente nella scatola degli accessori.

40.0.1 Strumenti richiesti per il montaggio del carrello

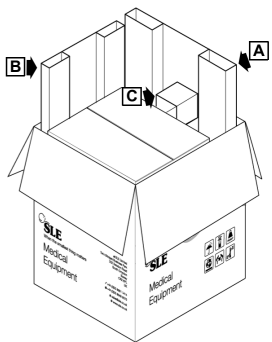
Chiave a brugola A/F da 5 mm	Q.tà 1
Chiave a brugola A/F da 3mm	Q.tà 1
Cacciavite Pozidrive	Q.tà 1

40.1 Disimballaggio

1. Posizionare il cartone di spedizione su una superficie piatta accessibile da tutti i lati.



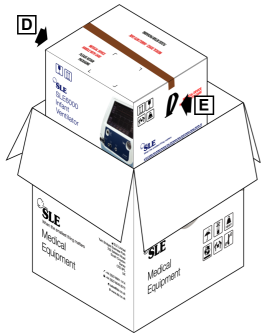
2. Aprire la parte superiore del cartone di spedizione e rimuovere i nastri di imballaggio (A, B & C), questo consente di accedere alla maniglia di sollevamento per il cartone del ventilatore.



Nota: il nastro dell'imballaggio (C) può essere sostituito dalla base del riscaldatore per umidificatore.

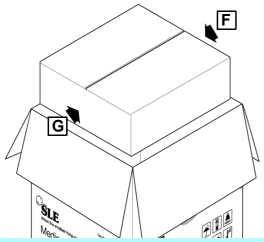
Nota: le custodie accessorie possono essere inserite negli spazi.

3. Rimuovere il cartone del ventilatore utilizzando le maniglie di sollevamento.



Nota: per questa operazione di sollevamento dai punti D e E sono necessarie due persone.

4. Rimuovere il cartone Medicart dalla base della scatola.



Nota: per questa operazione di sollevamento dai punti F e G sono necessarie due persone.

5. Il passaggio successivo è il montaggio di Medicart.

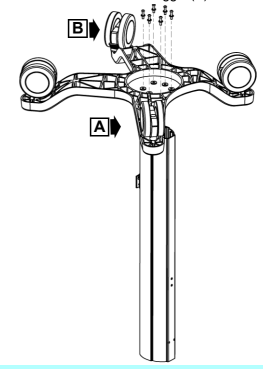
40.2 Montaggio Medicart

40.2.1 Contenuto del kit Medicart

Montaggio piastra superiore	Q.tà 1
Colonna di supporto	Q.tà 1
Piastra base con ruote	Q.tà 1
Gancio poggiatubo	Q.tà 1
Supporto umidificatore	Q.tà 1
Viti a testa tonda M6	Q.tà 6
Rondelle	Q.tà 6
Viti a testa svasata M6	Q.tà 10

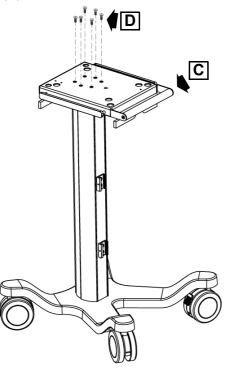
40.2.2 Montaggio

1. Collegare la colonna di supporto alla base della ruota usando 6 viti a testa tonda e una rondella elastica. Assicurarsi che il supporto del carrello (A) sia rivolto verso le ruote di bloccaggio (B) della base.

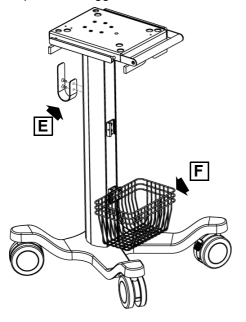


Nota: questa operazione di montaggio richiede la presenza di due persone.

2. Ruotare la base e la colonna e bloccare le ruote anteriori. Collegare la piastra superiore (C) alla colonna centrale utilizzando 6 x M6 viti a testa svasata (D).



3. Collegare il gancio (E) alla colonna con 2 x M6 viti a testa svasata. Far scorrere il carrello (F) nel supporto accessorio inferiore. Viene fornita una vite opzionale per il bloccaggio.

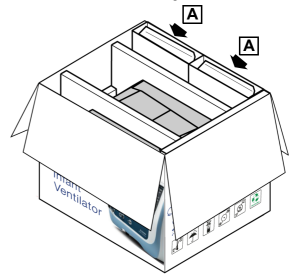


40.3 Disimballaggio del ventilatore

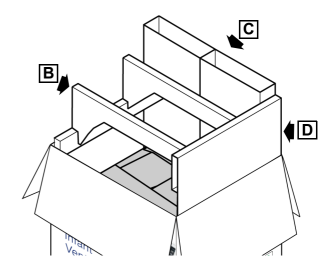
1. Posizionare il cartone del ventilatore su una superficie stabile piatta.



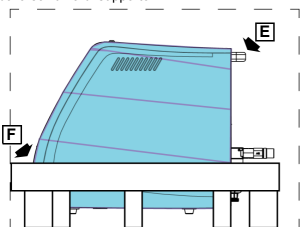
- 2. Rimuovere il nastro di imballaggio che fissa i lembi superiori e aprirli completamente.
- 3. Rimuovere gli accessori (H) presenti all'interno delle due tasche dell'inserto grande.



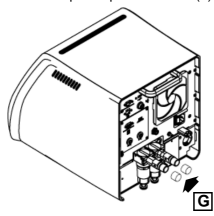
4. Rimuovere l'inserto in schiuma superiore (B) e i due inserti in cartone (C & D).



5. Sollevare il ventilatore dalla base in schiuma utilizzando il punto di sollevamento posteriore (E) e il punto di sollevamento anteriore (F). Il punto di sollevamento anteriore (F) è la presa nella parte anteriore del ventilatore che è parzialmente coperta dalla schiuma di supporto.



6. Posizionare il ventilatore su una superficie piatta stabile e rimuovere la pellicola protettiva. Rimuovere i due coperchi protettivi rossi (L).

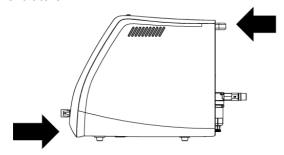


Il ventilatore adesso è pronto per essere montato su Medicart. Se il ventilatore non deve essere montato su Medicart, passare alla sezione 40.6 "Collegamento del cavo di alimentazione elettrica".

Nota: conservare l'imballo per uso futuro.

40.4 Punti di sollevamento del ventilatore

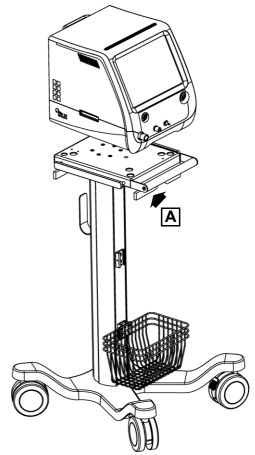
I seguenti sono i punti di sollevamento per il ventilatore.



La presa anteriore e la maniglia posteriore.

40.5 Montaggio del ventilatore su Medicart

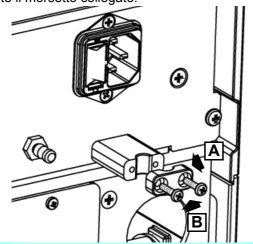
Posizionare il ventilatore su Medicart.



Assicurarsi che tutti i piedi sporgano dai fori del vassoio base. Fissare il ventilatore utilizzando la vite prigioniero (M) ubicata sotto la piastra base.

40.6 Collegamento del cavo di alimentazione elettrica

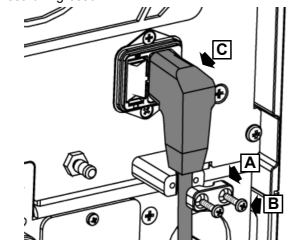
Il cavo di alimentazione elettrica deve essere fissato mediante il morsetto collegato.



Nota: il cavo di alimentazione elettrica è presente nel pacchetto degli accessori fornito con il ventilatore

Rimuovere il morsetto del cavo (A) togliendo le due viti (B).

Inserire il cavo di alimentazione di rete (P) nella presa di ingresso.



Fissare il cavo rimontando il morsetto (N) e utilizzando le due viti (O).

40.7 Test funzionale sull'uso preliminare

Eseguire "Configurazione base del ventilatore" a pagina 42 e il "Test funzionale (Doppia sezione invasiva)" a pagina 45.

40.8 Configurazione del ventilatore

Il ventilatore viene fornito con le impostazioni di fabbrica elencate nella specifica tecnica. L'utente può configurare il ventilatore impostando le funzioni definite dall'utente dall'applicazione delle preferenze utente. Vedere "Preferenze utente" a pagina 261.

AttesaPreferenze utente

"Accesso alle preferenze utente" a pagina 261

"Scheda Parametri" a pagina 261

"Scheda Ventilazione" a pagina 262

"Scheda Allarmi" a pagina 262

"Scheda Interfaccia" a pagina 263

"Scheda Locale" a pagina 263

"Scheda Salva / Esci" a pagina 263



41. Preferenze utente

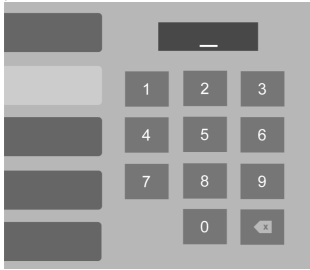
In questa sezione vengono descritte tutte le funzioni dell'interfaccia delle preferenze operatore.

Nota: le preferenze utente possono essere selezionate solo dalla "modalità Attesa".

41.1 Accesso alle preferenze utente

Per accedere alle preferenze utente selezionare "Strumenti" o "Strumenti/Calibrazione" > "Sistema" > "Preferenze utente".

Sarà visualizzato il tastierino numerico delle preferenze utente.



Inserire il codice predefinito di 0420 e premere il pulsante Conferma. All'utente verrà presentata la scheda "Parametri" delle preferenze utente come predefinita.

41.1.1 Scheda Parametri

Da questa scheda, l'utente può selezionare i seguenti:

Parametri - Impostazione valori utente predefiniti per accensione.

Ventilazione - Impostazione delle impostazioni predefinite di ventilazione

Allarmi - Impostazione dei valori predefiniti di allarme.

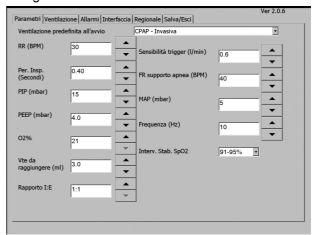
Interfaccia - Impostazione dei valori predefiniti di interfaccia.

Locale - Impostazione di Lingua e unità.

Salva/Esci - Salvare le impostazioni e ripristinare i valori di fabbrica.

41.1.1.1 Parametri

Da questo pannello è possibile impostare le sequenti.



Modalità di ventilazione predefinita.

FR (BPM) Range da 1 a 150 BPM¹

Valore predefinito 30 BPM

Ti (secondi) Range da 0.1 a 3 secondi²

Valore predefinito 0,4 secondi

Range da 0 a 65 mbar³ PIP (mbar)

Valore predefinito 15 mbar

Range da 0 a 35 mbar⁴ PEEP (mbar)

Valore predefinito 4 mbar

02% Range da 21 a 100 %

Valore predefinito 21%

Range da 2 a 300 ml VTe prefissato (ml)

Valore predefinito 3 ml

1:1. 1:2 & 1:3 Rapporto I:E

Valore predefinito 1:1

Sensibilità trigger (I/min)

da 0,2 a 20 l/min

Valore predefinito 0,6 l/min

FR supporto apnea (BPM)

da 1 a 150 BPM

Valore predefinito 40 mbar

MAP (mbar) da 2 a 45 mbar

Valore predefinito 5 mbar

da 3 a 20 Hz Frequenza (Hz)

Valore predefinito 10 Hz

Interv. Stab. SpO₂ 90-94%

91-95% Predefinito

92-96%

94-98%

Nota¹: questo parametro è limitato dal Ti impostato.

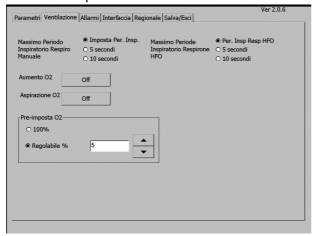
Nota²: questo parametro è limitato dalla FR impostata.

Nota³: questo parametro è limitato dalla PEEP impostata.

Nota⁴: questo parametro è limitato dalla PIP impostata.

41.1.2 Scheda Ventilazione

La scheda ventilazione imposta la preferenza per le funzioni disponibili in modalità ventilatoria.



Pausa massima respiro manuale - Impostare la Ti, 5 secondi e 10 secondi. (Ti predefinita impostata)

Pausa massima sigh manuale - Impostare la Ti, 5 secondi e 10 secondi. (Ti predefinita impostata)

Incremento O25 - ON o OFF (OFF predefinito)

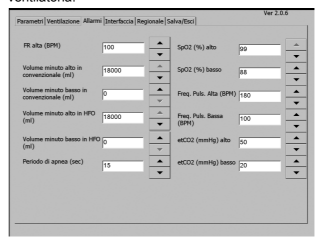
Aspirazione O25 - ON o OFF (OFF predefinito)

O2 preimpostato per Incremento O2 o Aspirazione O2 - 100% o regolabile dall'1 al 10% (Predefinita 5%)

Nota⁵: è possibile abilitare solo una funzione. Se l'utente attiva una funzione e prova ad attivare l'altra, la prima funzione attiva viene automaticamente spenta.

41.1.3 Scheda Allarmi

La scheda allarme imposta le preferenze per i limiti predefiniti per gli allarmi disponibili in modalità ventilatoria.



FR alta (BPM) - Range da 0 a 150 BPM (Predefinito 100 BPM)

Volume minuto alto Convenzionale (ml) - Valore predefinito 18000 ml

Volume minuto basso Convenzionale (ml) - Valore predefinito 0 ml

Volume minuto alto HFO (ml) - Valore predefinito 18000 ml

Volume minuto basso HFO (ml) - Valore predefinito 0 ml

Tempo di apnea (sec) - Range da 5 a 60 sec (Predefinito 15 sec)

SpO₂ alto - Intervallo da 6 a 99 % (Predefinito 99%) limitato dal valore SpO₂ basso.

SpO₂ basso - Intervallo da 5 a 98 % (Predefinito 89%) limitato dal valore SpO₂ alto.

Frequenza pulsazioni alta (BPM) Intervallo da 31 a 235 BPM (Predefinito 180 BPM) limitato dal valore Frequenza pulsazioni bassa.

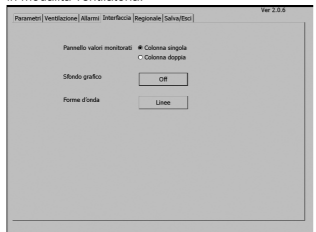
Frequenza pulsazioni bassa (BPM) Intervallo da 30 a 234 BPM (Predefinito 100 BPM) limitato dal valore Frequenza pulsazioni alta.

 ${\rm etCO_2}$ alto (mmHg) Intervallo da 10 a 95 mmHg (Predefinito 50 mmHg) limitato dal valore ${\rm etCO_2}$ basso.

 ${\rm etCO_2}$ basso (mmHg) Intervallo da 5 a 90 mmHg (predefinito 20 mmHg) limitato dal valore ${\rm etCO_2}$ alto.

41.1.4 Scheda Interfaccia

La scheda Interfaccia imposta le preferenze dell'interfaccia utente per le funzioni disponibili in modalità ventilatoria.



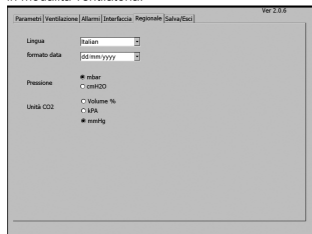
Valori monitorati pannello Colonna singola o Colonna doppia (Colonna singola predefinita)

Sfondo grafico - OFF o ON (OFF predefinito)

Forme d'onda - Linee o riempimento (linee predefinite)

41.1.5 Scheda Locale

La scheda Interfaccia imposta le preferenze dell'interfaccia utente per le funzioni disponibili in modalità ventilatoria.



Lingua - Inglese (inglese predefinito)

Lingue disponibili:

olandese

francese

tedesco

italiano

polacco

portoghese

russo

spagnolo

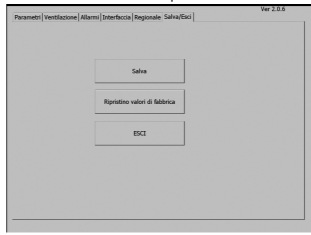
Formato data - gg/mm/aaaa o mm/gg/aaaa (Predefinito gg/mm/aaaa)

Pressione - mbar o cmH2O (mbar predefinito)

Unità CO2 - Volume %, kPa o mmHg

41.1.6 Scheda Salva / Esci

La scheda Salva / Esci consente all'utente di salvare o eliminare le modifiche alle preferenze utente.



All'utente vengono presentate tre opzioni.

Salva

Ripristino valori di fabbrica

Esci

Premendo Salva verranno registrate le modifiche nella memoria di sistema. Premere OK per ritornare al menu principale.

Premendo Ripristino valori di fabbrica ripristinerà il ventilatore ai valori di fabbrica, ma non registra le modifiche nella memoria di sistema. L'utente deve premere il pulsante OK o SALVA per registrare le modifiche nella memoria di sistema.

Premendo ESCI terminerà la sessione delle preferenze utente. L'utente dovrà premere il pulsante power per 15 secondi per il ciclo.

Avviso. Premendo il pulsante esci senza salvare, verranno eliminate tutte le modifiche effettuate in questa sessione. L'utente non avrà quindi la possibilità di riavviare e ripetere il processo.

Software log di eventi e pazienti



42. Software log di eventi e pazienti SLE 6000

Avviso: il software log di eventi e pazienti SLE 6000 è pensato esclusivamente per scopi di ricerca. Il software log di eventi e pazienti SLE 6000 non deve essere utilizzato per scopi clinici, tra cui la diagnosi o il monitoraggio del paziente.

Avviso: assicurarsi che i dati di ventilazione esportati siano protetti in conformità con le leggi e le normative locali. Fare riferimento ai controlli e ai processi istituzionali per archiviare, salvaguardare e proteggere i dati e i file esportati sulla ventilazione.

42.1 Requisiti minimi di sistema

Sistema operativo	. Windows XP
CPU	
Memoria	. 128 MB
Disco fisso	2 GB
Supporto	CD-ROM o porta USB
Display	. Super VGA (800 × 600)
Dispositivi di ingresso	. Tastiera, mouse
.Net Framework	. versione 3.5

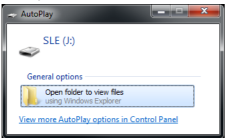
42.1.1 Requisiti chiavetta memoria

TipoUSB 2	
Dimensioni	minime 1 Gb

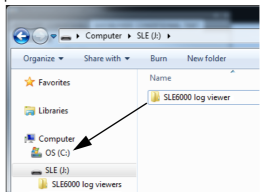
42.2 Installazione del software

Inserire la chiavetta di memoria USB SLE fornita con il ventilatore nel computer host.

Quando compare la finestra AutoPlay, selezionare "Apri cartella per visualizzare i file".



Da Windows Explorer, copiare la cartella "visualizzatori log SLE6000" nell'unità C: del computer host.



Quando il trasferimento è completo, i visualizzatori sono pronti per l'uso.

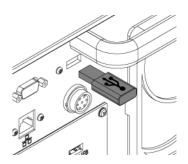
42.3 Download del log pazienti o del log di eventi

Il processo di download dei file di log è lo stesso per il log Pazienti o Eventi.

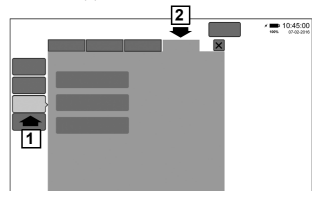
Il processo log Pazienti è mostrato in basso.

Accendere il ventilatore e attendere che entri in modalità Standby.

Inserire una chiavetta di memoria USB nella porta dati sul retro del ventilatore.



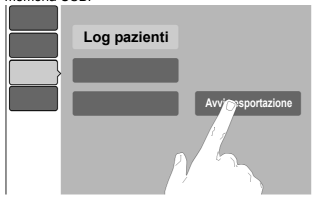
Attivare la scheda Utenze (1) e selezionare la scheda Dati (2).



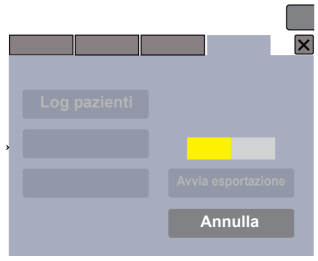
Selezionare il pulsante Log paziente



Selezionando il pulsante Log pazienti, il pulsante "Avvia esportazione" diventa attivo. Premere il pulsante per avviare l'esportazione nella memoria USB.



Il ventilatore mostrerà una barra di avanzamento durante il processo di esportazione, oltre al pulsante annulla che consente all'utente di terminare il processo di esportazione.



Una volta terminato, il ventilatore indicherà che l'esportazione dei dati era OK.

Rimuovere la memoria USB dal ventilatore.

42.4 Esporta formati di file

SLE6000 crea una cartella con un numero identificativo che è unico per il ventilatore.

Esempio: ID ventilatore 1001453795

All'interno della cartella, l'utente troverà numerosi file.

Ogni file ha un prefisso con la data seguito da un codice seriale e dal tipo di file.

Esempio: 16_03_31_192222_RealtimeLog.dat II log paziente genera 3 file:

- 1. 16_03_31_192222_Realtimelog.dat
- 2. 16_03_31_192225_AlarmsLog.txt
- 3. 16_03_31_192335_TrendsDataLog.dat II log eventi genera 2 file:
- 1. 16_03_31_192345_SystemLog.evt
- 2. 16_03_31_192225_DebugLog.evt

Nota: il ventilatore non sovrascrive i file esistenti, ma crea nuovi file con un codice seriale diverso.

Il ventilatore controlla che la memoria USB abbia uno spazio sufficiente per i nuovi file di esportazione. Se lo spazio libero non è sufficiente, il ventilatore mostrerà il seguente messaggio. "la chiavetta USB non ha spazio sufficiente. Spazio libero disponibile necessario, minimo XMB".

Nota: se l'utente esporta anche le catture schermata queste saranno posizionate nella stessa cartella.

Nome file:

16 04 01 193759 ScreenCapture 01.bmp

42.4.1 Tipi di file

Il ventilatore crea tre tipi di file, .dat .evt e .txt. I file .dat e .evt possono essere letti solo dal software di visualizzazione fornito. Il file .txt può essere letto dalla maggior parte dei programmi di testo o di calcolo.

42.4.1.1 RealtimeLog

Tipo di file: 16_03_31_192222_RealtimeLog.dat II RealtimeLog memorizza i dati delle forme d'onda in tempo reale per pressione, flusso, volume e CO2 (CO2 non implementato in questa versione del software).

42.4.1.2 AlarmsLog

Tipo di file: 16_03_31_192225_AlarmsLog.txt AlarmsLog memorizza tutte le condizioni di allarme.

42.4.1.3 TrendsDataLog

Tipo di file:16_03_31_192335_TrendsDataLog.dat II TrendsDataL contiene i seguenti dati sull'andamento

- 1) PIP
- 2) PEEP
- 3) MAP
- 4) CPAP
- 5) DeltaP
- 6) Vte
- 7) Vte Spont
- 8) Vmin
- 9) %VminSpont
- 10) RR
- 11) RR Spont
- 12) Triggers
- 13) CO₂
- 14) SpO₂
- 15) Resistenza
- 16) Conformità
- 17) DCO₂
- 18) Frequenza pulsazioni
- 19) SIQ
- 20) O₂ di riferimento
- 21) Impostazione FiO₂
- 22) O2 corrente misurata

42.4.1.4 SystemLog

Tipo di file:16_03_31_192345_SystemLog.evt SystemLog memorizza tutte le interazioni dell'utente con il ventilatore.

Incluso l'Interv. Stab. SpO.

42.4.1.5 **DebugLog**

Tipo di file:16_03_31_192225_DebugLog.evt DebugLog memorizza tutti i messaggi software. Questa funzione è solo per il personale di servizio.

42.4.1.6 Record log

Ogni log può memorizzare 64.000 record a parte AlarmsLog che è limitato a 1000. Quando il log si riempie, l'elemento più vecchio inserito viene eliminato e tutti quelli correnti vengono spostati in basso per lasciare spazio a quello nuovo.

42.5 Lettura file di log paziente (.dat)

Come precedentemente descritto, il ventilatore è dotato di due applicazioni presenti all'interno della cartella dei visualizzatori log SLE6000 che è stata copiata nel computer host.

Se l'utente apre la cartella troverà due file .exe.

Per la visualizzazione dei dati log del paziente, l'utente deve selezionare SLE6000 Patient Log.exe.

Per eseguire l'applicazione, fare doppio clic sul file eseguibile SLE6000 Patient Log.exe oppure selezionare il file, fare clic con i pulsante destro e selezionare apri, in questo modo verrà eseguita l'applicazione.

L'utente adesso mostrerà la finestra di visualizzazione del log paziente SLE6000.



Per visualizzare un file RealtimeLog, cliccare sul pulsante "Apri file di log".

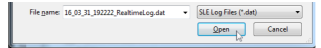
allest thing matters



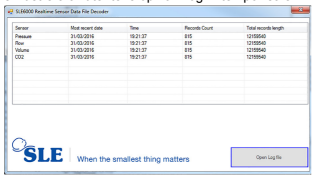
In questo modo verrà aperta la finestra di navigazione nel file. Navigare nella chiavetta USB o nella posizione in cui il file è stato copiato.



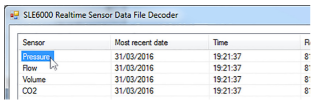
Selezionare il file Realtimelog.dat richiesto e cliccare su "Apri".



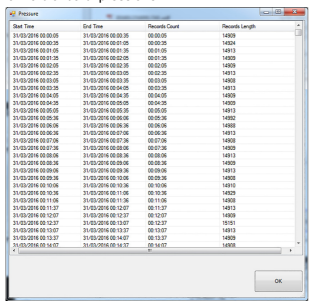
Il visualizzatore adesso aprirà il file Realtimelog e illustrerà all'utente le opzioni log in tempo reale.



Per visualizzare uno specifico gruppo di forme d'onda, selezionare e fare doppio clic sul testo nella colonna a sinistra.



Il visualizzatore adesso mostrerà la tabella log della forma d'onda di pressione.



Dalla tabella log, scorrere nell'indicazione oraria richiesta.

-	31/03/2016 18:59:03	31/03/2016 18:59:33	18:59:03	14912	
	31/03/2016 18:59:34	31/03/2016 19:00:04	18:59:34	14912	
	31/03/2016 19:00:04	31/03/2016 19:00:34	19:00:04	14931	
	31/03/201619:00:34	31/03/2016 19:01:04	19:00:34	14912	
	31/03/2016 19:01:04	31/03/2016 19:01:34	19:01:04	14916	

Fare doppio clic sull'ora di inizio nella colonna sinistra. Questo mostrerà la forma d'onda di pressione e i dati per il periodo di tempo selezionato.



L'utente può esportare le informazioni nella finestra sinistra in un file .CSV.



Il file CSV è presente nella stessa cartella del file di log di origine.

L'applicazione creerà un nome di file CSV che contiene la data e l'ora del record selezionato.

31/03/201
21/02/201

Esempio:

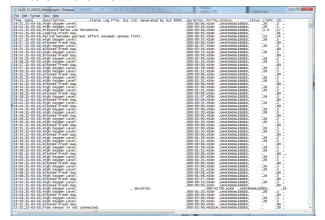
SLE6000Data Flow 31_03_2016 19_00_04.csv II processo è lo stesso per Flusso, Volume e CO2.

42.6 Lettura file di log pazienti (.txt)

L'esportazione del log pazienti produce un file che può essere letto da qualsiasi programma in grado di ò aprire file di testo semplici (.txt)

Aprendo il file si daranno all'utente gli ultimi 1000 messaggi di allarme.

Il file contiene ora, data, messaggio di allarme, durata, priorità, riconoscimento di allarme, valore, limite e ID allarme.



Log di esempio:

Ora/Data Messaggio Durata 03:58,23-03-16,Perdita elevata al paziente.,000:03:31,

Priorità Riconoscimento Valore Limite ID ALTO, RICONOSCIUTO, ,5 ,53

Quando il log di allarme raggiunge 1000 messaggi, quello più recente spingerà il più vecchio fuori dal log. I messaggi eliminati non possono essere recuperati.

42.7 Lettura file di log eventi (.evt)

Come precedentemente descritto, il ventilatore è dotato di due applicazioni presenti all'interno della cartella dei visualizzatori log SLE6000 che è stata copiata nel computer host.

Se l'utente apre la cartella troverà due file .exe.

Per la visualizzazione dei dati log di evento, l'utente deve selezionare SLE6000 Patient Log.exe.

Per eseguire l'applicazione, fare doppio clic sul file eseguibile SLE6000 Event Log.exe oppure selezionare il file, fare clic con il pulsante destro e selezionare apri, in questo modo verrà eseguita l'applicazione.

42.7.1 Log eventi

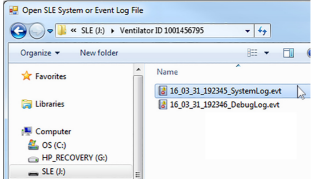
L'utente adesso mostrerà la finestra di visualizzazione del log eventi SLE6000.



Per visualizzare un file di log di sistema, cliccare sul pulsante "Apri file di log".



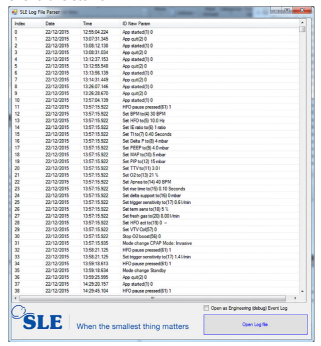
In questo modo verrà aperta la finestra di navigazione nel file. Navigare nella chiavetta USB o nella posizione in cui il file è stato copiato.



Selezionare il file Systemlog.evt richiesto e cliccare su "Apri".



Il visualizzatore adesso mostrerà la tabella log eventi di sistema.



Il log mostrerà l'elenco cronologico di tutte le azioni dell'utente registrate dal ventilatore.

L'utente adesso può visualizzare solo il log di sistema. Attualmente non ci sono funzioni di esportazione.

42.7.2 Log debug

Il log debug è una funzione di servizio e richiede che l'utente selezioni "Apri come casella Log di eventi (debug) tecnico.



Per maggiori informazioni sul debug, fare riferimento al manuale di manutenzione di SLE6000.

43. Formazione (utente)

SLE fornisce corsi di formazione per gli utenti per il ventilatore neonatale SLE6000.

Formazione utente finale

SLE, o il loro distributore, offre il supporto clinico a tutti gli utenti dei ventilatori SLE. Tutto questo sempre con la coordinazione dello Specialista di vendite locale o il Distributore per garantire l'ottimizzazione del tempo. Nel corso dell'installazione del ventilatore, uno specialista garantirà che gli utenti riceveranno una formazione approfondita sui prodotti SLE.

Formazione continua

Una volta che il ventilatore è stato installato e messo in servizio, SLE o il personale del supporto clinico del Distributore, sarà disponibile nella TIN, con il personale medico e infermieristico, per rispondere alle domande che potrebbero sorgere e offrire ulteriore supporto.

Specialista in workshop in vivo

SLE supporta seminari di ventilazione guidati da medici; i seminari sono pensati per Neonatologi e Intensivisti Pediatrici.

In alcuni paesi SLE sponsorizzerà un esperto clinico per la presentazione di un seminario utilizzando un polmone animale preparato per dimostrare come si recluta un polmone. Questo di solito è mirato a Aiuto medici, Medici interni e personale infermieristico senior.

Inoltre, SLE esegue ogni anno una serie di workshop di ventilazione in vivo in tutto il mondo. Questi corsi sono pensati per i medici e si focalizzano sulle strategie protettive dei polmoni. Utilizzando un modello in vivo, questi seminari sono partecipativi e includono sia la ventilazione convenzionale che l'oscillazione ad alta frequenza.

Contattare SLE Ltd.

Chiedere della "formazione utente finale"

Telefono: +44 (0)20 8681 1414 Fax: +44 (0)20 8649 8570

E-mail: sales@sle.co.uk

44. Formazione (assistenza)

SLE fornisce corsi di formazione di assistenza per il ventilatore neonatale SLE6000.

I corsi coprono l'assistenza e la manutenzione dell'hardware e del software del ventilatore neonatale SLE6000.

Contattare SLE Ltd.

Chiedere della "Formazione per assistenza"

Telefono: +44 (0)20 8681 1414 Fax: +44 (0)20 8649 8570

E-mail: service@sle.co.uk

Pagina lasciata intenzionalmente vuota.		

Parti consumabili e accessori



45. Parti consumabili e accessori

Parti consumabili	Immagine	Codice
Circuito paziente da 10 mm (monouso). Confezione da 15		BC6188/15
Circuito paziente da 10 mm (monouso) Cavo riscaldato doppio con camera. Scatola di 7		BC6188/DHW/07
Circuito paziente da 10 mm (monouso) Cavo riscaldato doppio senza camera. Scatola di 15		BC6288/DHW/15
Kit adattatore ossido nitrico (monouso) per l'uso con circuiti paziente con prefisso BC		BC6110/KIT/5
Gruppo tubo di scarico doppio per lo scarico dell'ossido nitrico		N4110/10
Sensore di flusso (autoclavabile).		N5402-REV2
Sensore di flusso (sterile monouso). Confezione da 5		N5302/05
Sensore di flusso (sterile monouso). Confezione da 50		N5302/50

Avvertenza. L'uso di cavi diversi da quelli elencati in basso potrebbe produrre un aumento delle emissioni elettromagnetiche o una riduzione dell'immunità elettromagnetica

Accessori	Immagine	Codice
Configurazione centrale SLE6000 Modulo software		Z6000/COR
Modulo software SLE6000 HFOV (incluso HFOV VTV)		Z6000/HFO
Modulo software NIV a singolo lume SLE6000		Z6000/SLN
Modulo software per terapia con ossigeno SLE6000		Z6000/O2T
Modulo software SLE6000 VTV (ventilazione convenzionale)		Z6000/VTV
Modulo software di monitoraggio SLE6000 ETCO ₂		Z6000/ETC
Modulo software di monitoraggio SLE6000 Masimo SpO ₂		Z6000/SPO
Modulo software SLE6000 NIPPV Tr.		Z6000/NIP
SLE6000 OxyGenie [®] O ₂ Modulo software a circuito chiuso		Z6000/CLP
Cavo di connessione del sensore di flusso con rivestimento antimicrobico. 1,5 m		N6656
Cavo SLE uSpO2 (Masimo SET) (Cavo da 1,8 m) e kit confezione campione sensore LNCS		L6000/SP2/KIT
MicroPod™ Microstream™ modulo etCO ₂		LETC2/RS03000
Kit di montaggio MicroPod™ (Vesa)		LETC2/9279
Kit di montaggio MicroPod™ (Clip)		LETC2/9283
Kit software di calibrazione MicroPod™ (cavo di collegamento LEMO da 1 m)		LETC2/9348
Cavo di alimentazione di rete (1,5 m) UK spina a 3 pin e connettore IEC a 90°		M0255/095
Cavo di alimentazione di rete (1,5 m) spina Shuko (europea) e connettore IEC a 90°		M0255/096
Cavo di alimentazione di rete (1,5 m) Nema North American) spina e connettore IEC a 90°		M0255/097
Cavo RS232 (2 m)		L6000/232/001
Cavo video VGA (maschio a maschio) 2 m		L6000/VGA/001
Cavo chiamata infermiera (3 m interamente collegato)		L6000/NCW/001
Cavo chiamata infermiera (3 m normalmente aperto)		L6000/NCO/001
Cavo chiamata infermiera (3 m normalmente chiuso)		L6000/NCC/001
Cavo di ingresso CC (2 m)		L6000/0DC/001

Accessori	Immagine	Codice
Blocco di esalazione di ricambio.		N6622
Silenziatore (sterilizzabile in autoclave)		N2186/01
Gruppo sifone ossigeno		L6000/XWT
Tubo O ₂ , lunghezza 3 metri - dado 90° NIST alla sonda BS. Tubo colore bianco.		N2035/RAC/001
Tubo dell'aria, lunghezza 3 metri - dado 90° NIST alla sonda BS. Tubo colore nero.		N2199/RAC/001
Tubo O ₂ , lunghezza 3 metri - DISS maschio a DISS femmina a 90°. Tubo colore bianco		N2035/RDS/001
Tubo dell'aria, lunghezza 3 metri - DISS femmina a DISS maschio a 90°. Tubo colore nero		N2199/RDS/001

Accessori	Immagine	Codice
Tubo O ₂ , lunghezza 4,3 metri - 90\xbc DISS maschio a DISS femmina a 90°. Tubo colore verde		N2035/RAD/GRN
Tubo dell'aria, lunghezza 4,3 metri - DISS femmina a DISS maschio a 90°. Tubo colore giallo		N2199/RAD/YEL
Base per riscaldatore umidificatore MR850. (230V) Solo per UK.		N3850/00
Base per riscaldatore umidificatore MR850. (230V)		N3850/01
Adattatore riscaldatore per l'uso con circuiti paziente e camere monouso e base per riscaldatore umidificatore MR850.		N5600
Adattatore riscaldatore doppio per l'uso con circuiti paziente e camere monouso e base per riscaldatore umidificatore MR850.		N5601
Adattatore riscaldatore MR858 per l'uso con circuiti paziente e camere riutilizzabili e base per riscaldatore umidificatore MR850.		N3858
Sonda di temperatura doppia MR860 (per umidificatore F&P serie 850).		N3860
Polmone di prova.		N6647

Accessori	Immagine	Codice
Medicart con due ruote bloccabili, cesto, gancio poggiatubo e supporto.		N6690
Starter Kit controller USB Aerogen Solo - UK		L1025/SLU/0UK
Starter Kit controller USB Aerogen Solo - Nord Europa		L1025/SLU/0NE
Starter Kit controller USB Aerogen Solo - Europa centrale		L1025/SLU/0CE
Starter Kit controller USB Aerogen Solo - Europa dell'est		L1025/SLU/0EE
Starter Kit controller USB Aerogen Solo - Europa del Sud		L1025/SLU/0SE
Starter Kit controller USB Aerogen Solo - Scandinavia		L1025/SLU/0SC
Starter Kit controller USB Aerogen Solo - Russia e Paesi Baltici		L1025/SLU/0RB
Braccio per circuito paziente.		N6627/212
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (inglese)		UM165/UK
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (francese)		UM165/FR
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (spagnolo)		UM165/ES
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (tedesco)		UM165/DE
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (Italiano)		UM165/IT
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (turco)		UM165/TR
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (polacco)		UM165/PL
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (portoghese)		UM165/PT
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (olandese)		UM165/NL
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (russo)		UM165/RU
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (ucraino)		UM165/UA
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (greco)		UM165/GR
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (svedese)		UM165/SE
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (cinese)		UM165/CN
Istruzioni per l'uso per SLE6000. (giapponese)		UM165/JP
Manuale di assistenza per SLE6000 (solo inglese)		SM38

46. Glossario

ASCII	L'American Standard Code for Information Interchange è il formato più comune per i file di testo in informatica. Non adatto a lingue contenenti caratteri accentati o speciali, ma appropriato per
O2	caratteri numerici.
_	Ossigeno
°C	Gradi Celsius
°F	Gradi Fahrenheit
»	Uguale circa a
bar	Unità di pressione barometrica
BPM	Respiri al minuto
BTPS	Temperatura corporea e pressione satura
C20/C	Rapporto della compliance durante l'ultimo 20% del ciclo respiratorio raffrontata all'intero ciclo
cm	Centimetro
cmH ₂ O	Centimetri d'acqua
CMV	Ventilazione obbligatoria continua
Compl.	Conformità
CPAP	Pressione positiva continua delle vie respiratorie
CPU	Unità di elaborazione centrale
DCO ₂	Coefficiente di trasporto del gas, basato sul volume corrente e sulla frequenza.
DHW	Cavo riscaldato doppio
dP	Pressione Delta
DPI	Punti per pollice
EMC	Compatibilità elettromagnetica
ES	Sensore esterno
ESMO	Sensore esterno e monitor
ET	Endotracheale
etCO ₂	CO ₂ corrente finale
<u>-</u>	

GMDN	Nomenclatura globale per dispositivo medico.
HFOV	Ventilazione ad alta frequenza oscillatoria
HFNC	Cannula nasale alto flusso
Hz	Hertz (cicli al secondo)
I:E	Rapporto inspirazione/espirazione
Tempo insp	Tempo inspiratorio
ISM	Industriale, scientifico e medico
kg	Chilogrammo
kHz	Kilohertz
LED	Diodo ad emissione luminosa
LF	Bassa frequenza
l/min	Litro al minuto
mbar	Millibar
MHz	Megahertz
MMS	Sistema di gestione messaggistica
ml	Millilitri
ms	Millisecondo
P media	Pressione media
NEEP	Pressione negativa espiratoria finale
NIPPV	Ventilazione pressione positiva intermittente nasale
NCPAP	Pressione positiva continua delle respiratorie per via nasale
NHFO	Oscillazione ad alta frequenza nasale
MAP	Pressione media vie respiratorie
МО	Uscita monitor
O2%	Percentuale di ossigeno
PCLC	Controller a circuito chiuso fisiologico
PEEP	Pressione positiva espiratoria finale
PIP	Massima pressione inspiratoria
POST	Accensione per test automatico
PPM	Manutenzione preventiva programmata

PR	Frequenza pulsazioni	
psi	Libbre per pollice quadrato	
PSU	Unità di alimentazione	
PTV	Ventilazione triggerata dal paziente	
RF	Frequenza radio	
FR	Frequenza respiratoria	
Resistenza o R	Resistenza	
RS232C	RS232 è uno standard consolidato per la comunicazione di dati seriali a bassa velocità; "C" sta a indicare la versione corrente.	
SaO ₂	Ossigeno arterioso saturo	
SIMV	Ventilazione obbligatoria intermittente sincronizzata	
SIQ	Identificazione e qualità del segnale	
SpO ₂	Saturazione di ossigeno nei capillari periferici	
STPD	Standard di temperatura e pressione a secco.	
Ti (T insp)	Tempo inspiratorio	
VTV	Ventilazione a volume prefissato	
tcPCO2	Anidride carbonica transcutanea	
tcPO2	Ossigeno transcutaneo	
UI	Interfaccia utente	
USB	Bus seriale universale	
VLBW	Peso molto basso alla nascita	
VGA	Matrice grafica video	
Cont. vol.	Controllo volume	
V esp (ml)	Controllo volume espirato in millilitri	
V insp (ml)	Volume inspirato in millilitri	
Vmin (I)	Volume minuto in litri	
Vt	Volume corrente	
Vte	Volume corrente espiratorio	

47. Marchi e simboli SLE6000

47.1 Descrizione dei marchi del ventilatore

	T
	Simbolo di avvertenza generale
\triangle	Simbolo di avviso
4	Avvertenza, elettricità
C.	Fare riferimento al manuale/ opuscolo di istruzioni
大	Simbolo parte applicata tipo BF
	Simbolo infermiera
묢	Porta Ethernet
	Porta VGA
•<	Porta USB

\triangle	Simbolo per equipotenzialità
===	Icona corrente diretta
O 22kg	Peso dispositivo
(h)	On/Off
C € 2797	Marchio CE e numero organismo notificato
SN	Numero seriale
	Produttore
M	Data di fabbricazione
	Simbolo WEEE
L	

47.2 Descrizione dei marchi opzionali

.Ubicati lateralmente sul ventilatore



47.3 Descrizione dei marchi di interfaccia

<u>^</u>	Simbolo di avvertenza
×	Icona alimentazione di rete
	Icona corrente diretta
	Icona batteria 100%
	Icona batteria 0%
—	Simbolo fusibile
Ÿ	Audio in pausa
	Limite allarme superiore
<u></u>	Limite allarme inferiore

	Cattura schermata
×	Indietro
×	Chiudi
*	Scorri su
*	Scorri giù
••	Ingrandisci (Zoom)
₽-	Riduci (Zoom)
←—	Scorri a sinistra (Cursore)
	Scorri a destra (Cursore)

«-	Scorri a sinistra (Scorri)
+»	Scorri a destra (Scorri)
****	HFO in fase di espirazione solo.
1444 1444 1444 1444	HFO in fase di inspirazione ed espirazione.
Â	Schermata bloccata
	Play
	Pausa
/	Conferma

47.4 Descrizione dei marchi Micropod™

Ŵ	Attenzione
- †	Protezione defibrillatore tipo BF
\leftarrow	Ingresso gas
	Uscita gas
RX	Solo su prescrizione medica
C€	Marchio CE
	Simbolo WEEE

SLE si riserva il diritto di apportare senza alcun preavviso le modifiche ritenute necessarie od opportune ad apparecchiature, pubblicazioni e prezzi.

Cronologia revisioni

Rev.	Data	Rif. modifica
1	24/09/18	Numero iniziale
2	12/11/18	CR 1872
3	17/12/18	CN 104



+44 (0)20 8681 1414



+44 (0)20 8649 8570



sales@sle.co.uk



www.sle.co.uk



Twin Bridges Business Park

232 Selsdon Road

South Croydon

Surrey

CR2 6PL

UK



