

ZOLL®

Podręcznik operatora urządzenia ZOLL M2®



Data wydania Podręcznika operatora urządzenia ZOLL M2 (**REF** 9650-000873-04 Rev. B) to **Sierpień 2023 r.**

Copyright © 2023 ZOLL Medical Corporation. Wszelkie prawa zastrzeżone. CPR-D-padz, Pedi-padz, Pro-padz, R Series, Real CPR Help, Rectilinear Biphasic, RescueNet, Stat-padz, SurePower, Uni-padz, X Series, ZOLL i ZOLL M2 są znakami towarowymi lub zastrzeżonymi znakami towarowymi firmy ZOLL Medical Corporation w Stanach Zjednoczonych i (lub) innych krajach. Wszystkie pozostałe znaki towarowe należą do odpowiednich właścicieli.



Suzhou ZOLL Medical Technology Co., Ltd.

Room 102-2, Block 19, No.8 Jinfeng Road
Suzhou New District, 215163 Suzhou
Jiangsu, P.R. China



ZOLL International Holding B.V.

Einsteinweg 8A
6662 PW Elst
Netherlands

Manufactured for:

ZOLL Medical Corporation

269 Mill Road
Chelmsford, MA USA
01824-4105
TEL: 1-978-421-9655
FAX: 1-978-421-0010
WEB: www.zoll.com
EMAIL: TService_master@zoll.com



0123

Spis treści

Rozdział 1 Informacje ogólne

| | |
|---|------|
| Opis produktu | 1-1 |
| Przeciwwskazania | 1-2 |
| Jak korzystać z instrukcji | 1-2 |
| Aktualizacje podręcznika operatora | 1-3 |
| Rozpakowywanie | 1-3 |
| Uruchamianie urządzenia ZOLL M2 | 1-3 |
| Symbole używane na sprzęcie | 1-4 |
| Konwencje | 1-8 |
| Wskazania dotyczące użycia urządzenia ZOLL M2 | 1-8 |
| Defibrylacja ręczna | 1-9 |
| Praca półautomatyczna (AED) | 1-9 |
| Monitorowanie EKG | 1-10 |
| Monitorowanie RKO | 1-10 |
| Zewnętrzna stymulacja przezskórna | 1-10 |
| Nieinwazyjne monitorowanie ciśnienia krwi | 1-10 |
| Monitorowanie temperatury | 1-10 |
| Monitorowanie SpO2 | 1-11 |
| Monitorowanie impedancji oddechowej | 1-11 |
| Monitorowanie CO2 | 1-11 |
| Monitorowanie 12-odprowadzeniowego EKG | 1-11 |
| Funkcje produktu ZOLL M2 | 1-11 |
| Funkcja defibrylatora | 1-11 |
| Energia wyjściowa defibrylacji | 1-12 |
| Stymulator zewnętrzny | 1-12 |
| Monitorowanie EKG | 1-12 |
| Elektrody | 1-12 |
| Akumulatory | 1-13 |
| Zagadnienia związane z bezpieczeństwem | 1-14 |
| Ostrzeżenia | 1-14 |
| Ogólne | 1-14 |
| Monitorowanie EKG | 1-16 |
| Defibrylacja | 1-17 |
| Stymulacja | 1-18 |
| Resuscytacja krążeniowo-oddechowa (RKO) | 1-19 |
| SpO2 | 1-19 |
| Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi | 1-20 |
| CO2 | 1-20 |
| Oddychanie | 1-21 |
| Temperatura | 1-21 |
| Sprzęt ferromagnetyczny | 1-21 |
| Akumulator | 1-21 |
| Bezpieczeństwo operatora | 1-22 |

| | |
|---|------|
| Bezpieczeństwo pacjenta | 1-23 |
| Przestrogi..... | 1-24 |
| Ponowne uruchamianie monitora/defibrylatora | 1-25 |
| Licencja oprogramowania | 1-25 |
| Serwisowanie..... | 1-26 |
| Numer seryjny ZOLL..... | 1-27 |

Rozdział 2 Omówienie produktu

| | |
|---|------|
| Omówienie..... | 2-1 |
| Elementy sterujące i wskaźniki | 2-2 |
| Panel przedni | 2-3 |
| Ekran wyświetlacza | 2-5 |
| Wskaźniki stanu akumulatora i zasilania prądem AC | 2-6 |
| Przewody i złącza pacjenta | 2-7 |
| Łyżki zewnętrzne | 2-10 |
| Poruszanie się po ekranie wyświetlacza | 2-13 |
| Przyciski szybkiego dostępu | 2-13 |
| Pokrętko regulacji | 2-16 |
| Jasność wyświetlacza | 2-16 |
| Korzystanie ze znaczników kodu | 2-17 |
| Wymiana zestawu akumulatorów w urządzeniu ZOLL M2 | 2-17 |

Rozdział 3 Omówienie monitorowania

| | |
|---|-----|
| Funkcje urządzenia ZOLL M2 w zakresie monitorowania | 3-1 |
| EKG | 3-2 |
| Częstość akcji serca | 3-2 |
| Wybieranie wyświetlania krzywej..... | 3-2 |
| Wstawianie, usuwanie lub zastępowanie przebiegu krzywej | 3-3 |

Rozdział 4 Trendy

| | |
|--|-----|
| Wyświetlanie okna Dane trendu pacjenta..... | 4-1 |
| Przeglądanie okna Dane trendu pacjenta | 4-2 |
| Drukowanie informacji o trendach | 4-3 |
| Drukowanie zdarzeń | 4-3 |

Rozdział 5 Alarmy

| | |
|---|-----|
| Autotest wskaźników alarmu | 5-2 |
| Wyświetlanie alarmu pacjenta | 5-2 |
| Wyświetlanie alarmów dotyczących sprzętu..... | 5-3 |
| Wizualne i dźwiękowe wskaźniki alarmu | 5-4 |
| Reagowanie na aktywne alarmy pacjenta | 5-5 |
| Wyciszanie alarmów pacjenta | 5-5 |

| | |
|--|-----|
| Wyłączanie alarmów pacjenta | 5-6 |
| Przypomnienia alarmów | 5-6 |
| Blokowanie alarmów | 5-6 |
| Reagowanie na alarmy sprzętu | 5-7 |
| Ustawianie wartości granicznych alarmu | 5-7 |

Rozdział 6 Monitorowanie EKG

| | |
|---|------|
| Konfiguracja monitorowania EKG | 6-3 |
| Przygotowanie pacjenta do podłączenia elektrod | 6-3 |
| Podłączanie elektrod do pacjenta | 6-4 |
| Podłączanie kabla EKG do urządzenia ZOLL M2 | 6-6 |
| Wybieranie typu pacjenta | 6-6 |
| Wybieranie krzywych EKG do wyświetlenia | 6-7 |
| Wybieranie rozmiaru przebiegu krzywej | 6-8 |
| Diagnostyczne EKG | 6-9 |
| Monitorowanie EKG a wszczone stymulatory | 6-9 |
| Dostęp do okna Ustawienia EKG | 6-10 |
| Licznik częstości akcji serca | 6-11 |
| Konfigurowanie alarmów licznika częstości akcji serca (HR) | 6-11 |
| Włączanie/wyłączanie alarmów HR i ustawianie granic alarmów | 6-12 |
| Sprawdź alarm pacjenta | 6-12 |
| Komunikaty systemowe dotyczące EKG | 6-13 |

Rozdział 7 Monitorowanie oddechu (Resp) i częstości akcji serca (HR)

| | |
|---|-----|
| Oddychanie/licznik częstości oddechów | 7-2 |
| Wykorzystywanie pneumografii impedancyjnej do pomiarów oddychania | 7-2 |
| Konfigurowanie alarmów i ustawień dotyczących oddychania (RR/BR) | 7-3 |
| Ustawianie alarmów RR/BR i ustawianie granic alarmów | 7-4 |
| Korzystanie z menu Ustawienie RESP | 7-4 |
| Włączanie/wyłączanie automatycznej aktywacji oddechowej | 7-5 |
| Licznik częstości akcji serca | 7-6 |
| Konfigurowanie alarmów licznika częstości akcji serca (HR) | 7-6 |
| Włączanie/wyłączanie alarmów HR i ustawianie granic alarmów | 7-6 |
| Komunikat systemowy RESP | 7-7 |

Rozdział 8 Nieinwazyjne monitorowanie ciśnienia krwi (NIBP)

| | |
|--|-----|
| Działanie funkcji NIBP | 8-3 |
| Wyświetlacz numeryczny pomiarów NIBP | 8-4 |
| Konfiguracja i stosowanie NIBP | 8-4 |
| Wybieranie mankieta do pomiarów NIBP | 8-4 |
| Podłączanie przewodu | 8-5 |
| Zakładanie mankieta pacjentowi | 8-6 |
| Dostęp do funkcji NIBP | 8-8 |

| | |
|--|------|
| Dostęp do okna Ustawienie NIBP | 8-8 |
| Wybieranie właściwego typu pacjenta | 8-10 |
| Wybieranie ustawień napełniania mankietu | 8-10 |
| Konfigurowanie alarmów i ustawień dotyczących NIBP | 8-11 |
| Komunikaty systemowe dotyczące NIBP | 8-13 |

Rozdział 9 Monitorowanie CO2

| | |
|--|------|
| Omówienie | 9-1 |
| Konfiguracja strumienia głównego CO2 | 9-4 |
| Podłączanie złącza modułu strumienia głównego CO2 do urządzenia ZOLL M2 | 9-4 |
| Wybieranie adaptera strumienia głównego dróg oddechowych | 9-5 |
| Podłączanie adaptera dróg oddechowych do czujnika strumienia głównego CO2 | 9-5 |
| Zerowanie czujnika strumienia głównego CO2 / adaptera dróg oddechowych | 9-6 |
| Podłączanie adaptera dróg oddechowych do obwodu dróg oddechowych | 9-6 |
| Konfiguracja strumienia bocznego CO2 | 9-7 |
| Podłączanie modułu CO2 strumienia bocznego do urządzenia ZOLL M2 | 9-7 |
| Wybieranie zestawu adaptera strumienia bocznego dróg oddechowych | 9-8 |
| Wybieranie kaniuli nosowej strumienia bocznego | 9-9 |
| Podłączanie przewodu próbkowania i skraplacza wody do modułu strumienia bocznego CO2 | 9-9 |
| Zerowanie modułu CO2 /komórki próbki | 9-10 |
| Podłączanie zestawu adapterów strumienia bocznego dróg oddechowych | 9-11 |
| Podłączanie przewodu próbkowania za pomocą kaniuli nosowej | 9-12 |
| Pomiary CO2 | 9-13 |
| Ustawianie alarmów CO2 i częstości oddechów | 9-14 |
| Włączanie/wyłączanie alarmów i ustawianie granic alarmów CO2 | 9-15 |
| Korzystanie z menu Ustawienie CO2 | 9-16 |
| Ustawianie prędkości przesuwu CO2 | 9-17 |
| Kompensacja O2 i N2O | 9-17 |
| Uruchom Zerow. | 9-18 |
| Komunikaty systemowe dotyczące CO2 | 9-18 |

Rozdział 10 Monitorowanie SpO2

| | |
|---|-------|
| Przestrogi | 10-3 |
| Konfiguracja i korzystanie z pomiarów SpO2 | 10-4 |
| Wybieranie czujnika SpO2 | 10-4 |
| Zakładanie czujnika SpO2 | 10-5 |
| Podłączanie czujnika SpO2 | 10-5 |
| Wyświetlanie pomiarów SpO2 | 10-5 |
| Regulowane ustawienia SpO2 | 10-6 |
| Ustawianie poziomu czułości | 10-6 |
| Regulacja wyświetlacza pletyzmogramu | 10-7 |
| Włączanie/wyłączanie alarmów SpO2 i ustawianie granic alarmów | 10-8 |
| Komunikaty systemowe dotyczące SpO2 | 10-10 |

Rozdział 11 Monitorowanie temperatury

| | |
|---|------|
| Konfigurowanie monitorowania temperatury | 11-1 |
| Wybieranie i zakładanie czujników temperatury | 11-2 |
| Podłączanie czujników temperatury do urządzenia ZOLL M2 | 11-2 |
| Wyświetlanie temperatury..... | 11-3 |
| Włączanie/wyłączanie alarmów temperatury i ustawianie granic alarmów..... | 11-4 |
| Ustawianie górnej i dolnej granicy alarmu Δ temperatury | 11-4 |
| Ustawianie dolnej i górnej granicy alarmu temperatury | 11-5 |
| Komunikaty systemowe dotyczące temperatury..... | 11-5 |

Rozdział 12 Obsługa automatycznego defibrylatora zewnętrznego (AED)

| | |
|---|-------|
| Tryby pracy | 12-2 |
| Tryb AED | 12-2 |
| Typ pacjenta | 12-3 |
| Określanie stanu pacjenta zgodnie z protokołami medycznymi | 12-3 |
| Rozpoczęcie resuscytacji krążeniowo-oddechowej (RKO) zgodnie z protokołami medycznymi | 12-3 |
| Przygotować pacjenta | 12-3 |
| Zakładanie elektrod terapeutycznych | 12-4 |
| Włączanie urządzenia | 12-5 |
| Ustawianie typu pacjenta | 12-5 |
| 1 Analiza | 12-5 |
| 2 Naciśnięcie DEFIB | 12-8 |
| Przeprowadzenie RKO | 12-9 |
| Panel RKO | 12-9 |
| Komunikaty eksploatacyjne | 12-11 |
| Komunikaty wizualne i dźwiękowe | 12-11 |
| Przełączanie do trybu ręcznego | 12-13 |

Rozdział 13 Monitorowanie 12-odprowadzeniowego EKG

| | |
|---|-------|
| Przegląd monitorowania 12 -odprowadzeniowego | 13-1 |
| Zrzuty 12 odprowadzeń | 13-3 |
| Konfiguracja monitorowania 12-odprowadzeniowego EKG..... | 13-5 |
| Przygotowanie pacjenta do podłączenia elektrod | 13-5 |
| Podłączanie elektrod do pacjenta | 13-5 |
| Podłączanie przewodu 12-odprowadzeniowego do urządzenia ZOLL M2. | 13-7 |
| Monitorowanie 12-odprowadzeniowego EKG pacjenta | 13-8 |
| Ustawianie elementów sterujących | 13-8 |
| Wejście w tryb monitorowania 12 -odprowadzeniowego | 13-8 |
| Funkcje monitorowania 12-odprowadzeniowego..... | 13-9 |
| Wprowadzanie informacji demograficznych pacjentów | 13-10 |
| Zrzuty pobierania 12 odpr. | 13-11 |
| Dodawanie adresatów wiadomości e-mail | 13-13 |
| Drukowanie i przesyłanie wcześniej pobranych zrzutów | 13-14 |

Rozdział 14 Defibrylacja ręczna

| | |
|--|-------|
| Procedura defibrylacji w sytuacjach ratowniczych z wykorzystaniem łyżek | 14-1 |
| Tryby pracy | 14-2 |
| Typ pacjenta | 14-2 |
| Określanie stanu pacjenta zgodnie z lokalnymi protokołami medycznymi | 14-2 |
| Rozpoczęcie resuscytacji krążeniowo-oddechowej (RKO) zgodnie z lokalnymi protokołami medycznymi | 14-2 |
| Przygotować pacjenta | 14-3 |
| Włączanie urządzenia | 14-3 |
| Ustawianie typu pacjenta | 14-3 |
| 1 Wybór poziomu energii | 14-3 |
| 2 Ładowanie defibrylatora | 14-5 |
| 3 Dostarczanie wyładowania | 14-7 |
| Procedura defibrylacji w sytuacjach ratowniczych z wykorzystaniem bezdotykowych elektrod terapeutycznych..... | 14-8 |
| Określanie stanu pacjenta zgodnie z lokalnymi protokołami medycznymi | 14-8 |
| Rozpoczęcie resuscytacji krążeniowo-oddechowej (RKO) zgodnie z protokołami medycznymi | 14-8 |
| Przygotować pacjenta | 14-8 |
| Włączanie urządzenia | 14-9 |
| Ustawianie typu pacjenta | 14-10 |
| 1 Wybór poziomu energii | 14-10 |
| 2 Ładowanie defibrylatora | 14-11 |
| 3 Dostarczanie wyładowania | 14-12 |
| Kardiowersja synchronizowana | 14-14 |
| Kardiowersja synchronizowana migotania przedsionków | 14-15 |
| Procedura kardiowersji synchronizowanej..... | 14-15 |
| Określanie stanu pacjenta i zapewnienie opieki zgodnie z obowiązującymi lokalnymi protokołami medycznymi | 14-15 |
| Przygotowanie pacjenta | 14-15 |
| Włączanie urządzenia | 14-16 |
| Ustawianie typu pacjenta | 14-16 |
| 1 Wybór poziomu energii | 14-17 |
| 2 Ładowanie defibrylatora | 14-18 |
| 3 Dostarczanie wyładowania | 14-18 |
| Łyżki wewnętrzne | 14-19 |
| Sprawdzenie przed użyciem | 14-19 |

Rozdział 15 Asystent RKO Real CPR Help

| | |
|--|------|
| Interfejs użytkownika RKO..... | 15-2 |
| Panel RKO | 15-2 |
| Metronom tempa RKO | 15-3 |
| Komunikaty głosowe kompresji RKO (tylko dla dorosłych pacjentów) | 15-3 |
| Wykres słupkowy uciśnień podczas RKO | 15-4 |

Rozdział 16 Zewnętrzna stymulacja

| | |
|---|-------|
| Zewnętrzna stymulacja | 16-2 |
| Tryby stymulatora | 16-2 |
| Stymulacja w trybie na żądanie | 16-3 |
| Przygotowanie pacjenta | 16-3 |
| 1 Przyłożenie elektrod EKG | 16-3 |
| 2 Założenie bezdotykowych elektrod terapeutycznych | 16-3 |
| 3 Ustawianie selektora trybu na STYMUL. | 16-4 |
| 4 Ustawianie tryb stymul. | 16-5 |
| 5 Ustawianie częstotliwości stymulatora | 16-5 |
| 6 Uruch. stymul. | 16-5 |
| 7 Ustawić prąd stymulatora | 16-5 |
| 8 Określanie przechwycenia | 16-5 |
| 9 Określanie optymalnej wartości progowej | 16-6 |
| 10 Ustawianie żądanej częst. stymul. | 16-6 |
| Stymulacja w trybie stałym | 16-7 |
| Określenie stanu pacjenta i zapewnienie opieki zgodnie z lokalnymi protokołami medycznymi. | 16-7 |
| Przygotowanie pacjenta | 16-7 |
| 1 Przyłożenie elektrod EKG | 16-7 |
| 2 Założenie bezdotykowych elektrod terapeutycznych | 16-7 |
| 3 Ustawianie selektora trybu na STYMUL. | 16-8 |
| 4 Ustawianie tryb stymul. | 16-9 |
| 5 Ustawianie częstotliwości stymulatora | 16-9 |
| 6 Uruch. stymul. | 16-9 |
| 7 Ustawianie prądu stymulatora | 16-9 |
| 8 Określanie przechwycenia | 16-9 |
| 9 Określanie optymalnej wartości progowej | 16-10 |
| Stymulacja pediatryczna | 16-11 |
| Komunikaty na temat stymulacji | 16-11 |

Rozdział 17 Dane i raporty o zdarzeniach

| | |
|--|-------|
| Przechowywanie danych | 17-2 |
| Raport podsumowania | 17-2 |
| Drukowanie raportu podsumowania | 17-3 |
| Dziennik zdarzeń | 17-4 |
| Zrzuty | 17-6 |
| Typy zrzutów | 17-7 |
| Drukowanie zrzutów | 17-12 |
| Rejestr. danych pełn. jawności | 17-13 |
| Przesyłanie rejestr. danych pełn. jawności za pomocą USB | 17-14 |
| Przesyłanie rejestr. danych pełn. jawności za pomocą Wi-Fi | 17-15 |
| Usuwanie zdarzenia ratunkowego | 17-18 |
| Konfiguracja sieci bezprzewodowej/serwera SFTP | 17-19 |
| Konfiguracja sieci bezprzewodowej | 17-19 |
| Konfiguracja serwera SFTP | 17-21 |

Rozdział 18 Konserwacja i rozwiązywanie problemów

| | |
|---|-------|
| Procedura kontroli codziennych/podczas zmiany | 18-3 |
| Kontrola | 18-3 |
| Test defibrylatora/stymulacji..... | 18-4 |
| Testowanie defibrylatora z wykorzystaniem łyżek zewnętrznych..... | 18-6 |
| Kontrola funkcjonalna SpO2 | 18-8 |
| Zalecany minimalny harmonogram konserwacji zapobiegawczej | 18-8 |
| Raz w roku | 18-8 |
| Wskazania dotyczące utrzymania najwyższej wydajności akumulatora..... | 18-8 |
| Instrukcje czyszczenia | 18-9 |
| Czyszczenie urządzenia ZOLL M2 | 18-9 |
| Czyszczenie akcesoriów urządzenia ZOLL M2 | 18-10 |
| Czyszczenie kabli i innych akcesoriów | 18-11 |
| Czyszczenie głowicy drukującej | 18-11 |
| Ładowanie papieru do drukarki | 18-11 |
| Rozwiązywanie problemów | 18-12 |

Załącznik A Dane techniczne

| | |
|--|------|
| Defibrylator | A-2 |
| Wyświetlacz | A-2 |
| EKG | A-3 |
| Pneumografia impedancyjna | A-5 |
| Pulsoksymetria (SpO2)..... | A-5 |
| Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi (NIBP)..... | A-6 |
| Temperatura..... | A-6 |
| CO2 | A-7 |
| Alarmy..... | A-8 |
| Drukarka | A-9 |
| Akumulator..... | A-10 |
| Ogólne | A-10 |
| Stymulator..... | A-11 |
| Monitorowanie ucisku klatki piersiowej | A-11 |
| Wi-Fi | A-12 |
| Funkcjonowanie zasadnicze..... | A-14 |
| Defibrylacja | A-14 |
| Przezskórna stymulacja | A-14 |
| Monitorowanie EKG | A-14 |
| Monitorowanie NIBP | A-14 |
| Monitorowanie CO2 | A-14 |
| Monitorowanie temperatury | A-14 |
| Monitorowanie SpO2 | A-14 |
| Informacje zwrotne na temat RKO | A-15 |
| Zabezpieczenie przed przeciążeniem | A-15 |
| Funkcjonowanie przy zasilaniu AC | A-15 |

| | |
|--|------|
| Wydajność przy zasilaniu akumulatorowym | A-15 |
| Zgodność elektromagnetyczna (EMC) | A-15 |
| Charakterystyka liniowego dwufazowego prądu defibrylacji urządzenia ZOLL M2 | A-16 |
| Wyniki badań klinicznych nad impulsem dwufazowym..... | A-28 |
| Randomizowane, wieloośrodkowe badanie kliniczne dotyczące defibrylacji migotania komór (VF) i częstoskurczu komorowego (VT) | A-28 |
| Randomizowane, wieloośrodkowe badanie kliniczne dotyczące kardiowersji migotania przedsionków (AF) | A-30 |
| Wytyczne i deklaracja producenta — zgodność elektromagnetyczna | A-32 |
| Odporność elektromagnetyczna (IEC 60601-1-2) | A-33 |
| Odporność elektromagnetyczna: Profesjonalne placówki opieki zdrowotnej i środowiska domowej opieki zdrowotnej | A-34 |
| Odporność elektromagnetyczna: Profesjonalne placówki opieki zdrowotnej i środowiska domowej opieki zdrowotnej | A-35 |
| Dokładność algorytmu analizy EKG | A-36 |
| Wyniki wydajności klinicznej | A-36 |
| Wytyczne i deklaracja producenta — prąd sieci bezprzewodowej | A-38 |
| Wyemitowane transmisje RF (IEC 60601-1-2) | A-38 |

Załącznik B Akcesoria

Dodatek C Komunikaty

Rozdział 1

Informacje ogólne

Opis produktu

Urządzenie ZOLL M2[®] to łatwy do użycia monitor/defibrylator przenośny łączący defibrylację i stymulację zewnętrzną z następującymi funkcjami monitorowania:

- EKG
- Częstość akcji serca
- Częstość i głębokość ucisków klatki piersiowej związanych z RKO
- Wysycenie tlenem hemoglobiny tętniczej (SpO₂)
- Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi (NIBP)
- Częstość oddechów
- Oddechowy CO₂/EtCO₂
- Temperatura

Uwaga: Urządzenie ZOLL M2 można skonfigurować do ręcznej defibrylacji lub pracy półautomatycznej (AED).

Moduł ZOLL M2 to wytrzymałe, kompaktowe i lekkie urządzenie przeznaczone do wszystkich sytuacji wymagających resuscytacji, które idealnie nadaje się do transportu naziemnego. Urządzenie ZOLL M2 może być zasilane prądem AC i/lub łatwym do wymiany akumulatorem, który automatycznie ładuje się po podłączeniu urządzenia ZOLL M2 do zasilania prądem AC. Ponadto do ładowania i testowania akumulatora urządzenia ZOLL M2 można użyć stacji ładowania ZOLL[®] SurePower[™].

Produkt został zaprojektowany do użycia zarówno w środowisku szpitalnym, jak i w przypadku ratunkowej interwencji medycznej w trudnych warunkach. Dane urządzenie to wszechstronny zautomatyzowany defibrylator zewnętrzny z możliwością stosowania ustawień ręcznych, który można skonfigurować do uruchamiania trybu defibrylatora w trybie półautomatycznym (AED) lub trybie ręcznym.

W sytuacji pracy w trybie ręcznej defibrylacji, urządzenie funkcjonuje jak tradycyjny defibrylator, w którym operator sprawuje pełną kontrolę nad ładowaniem i rozładowywaniem urządzenia. W trybie AED niektóre funkcje urządzenia są zautomatyzowane, a do identyfikacji migotania komór, częstoskurczu komorowego z szerokimi zespołami komór oraz określenia stosowności zaaplikowania wyładowania defibrylacyjnego stosowany jest zaawansowany algorytm detekcji. W zależności od lokalnych protokołów urządzenie może zostać skonfigurowane tak, aby automatycznie analizowało rytm EKG pacjenta, ładowało defibrylator i wydawało operatorowi polecenia „Naciśnij defib”. Na potrzeby zaawansowanych zabiegów resuscytacyjnych (ACLS) urządzenie jest przełączane z trybu AED do trybu ręcznego poprzez naciśnięcie odpowiedniego przycisku na panelu przednim.

Urządzenie ZOLL M2 asystuje osobom udzielającym pomocy podczas resuscytacji krążeniowo-oddechowej (RKO) poprzez pomiar tempa i głębokości uciśnień klatki piersiowej oraz dostarczenie informacji zwrotnej do ratownika.

Urządzenie jest wyposażone w duży, kolorowy wyświetlacz LCD prezentujący dane liczbowe oraz krzywe, doskonale widoczny pod dowolnym kątem i z dowolnego miejsca w pomieszczeniu. Równocześnie wyświetlane mogą być przebiegi krzywych EKG, krzywych pletyzmograficznych SpO₂ oraz krzywych oddychania, co gwarantuje łatwy, jednoczesny dostęp do wszystkich danych związanych z monitorowaniem pacjenta. Urządzenie ZOLL M2 obejmuje przezskórny stymulator składający się z generatora impulsów oraz układu elektrycznego odczytującego EKG. Funkcja stymulacji obsługuje nieinwazyjną stymulację zarówno na żądanie, jak i w trybie ze stałą częstością u pacjentów dorosłych, dzieci oraz u niemowląt.

Urządzenie ZOLL M2 jest wyposażone w system przeglądania i gromadzenia danych pacjenta pozwalający na ich drukowanie, przechowywanie i przenoszenie. Urządzenie ZOLL M2 zawiera drukarkę i port USB, przez który można drukować dane i przenosić je na komputer PC.

Urządzenie ZOLL M2 może wysyłać pełne dzienniki ujawnienia do zdalnego serwera za pośrednictwem opcjonalnego połączenia bezprzewodowego. Raporty 12-odprowadzeniowe mogą być wysyłane bezprzewodowo w przenośnym formacie dokumentów (PDF) na dowolny wskazany adres e-mail. Ponadto zarejestrowane przez urządzenie ZOLL M2 przypadki pełnej jawności mogą być przeglądane i drukowane za pomocą oprogramowania ZOLL RescueNet[®] Code Review (sprzedawanego osobno).

Przeciwwskazania

Przed użyciem urządzenia należy dokładnie zapoznać się z przestrogami i ostrzeżeniami zawartymi w niniejszej instrukcji.

Tryb AED nie jest wskazany do stosowania u pacjentów w wieku poniżej 1 roku.

Funkcja NIBP nie jest przeznaczona do stosowania u pacjentów uczulonych na mankiety do pomiaru ciśnienia krwi wykonany z nylonu, TPU lub PVC.

Jak korzystać z instrukcji

Przewodnik użytkownika urządzenia ZOLL M2 dostarcza informacji potrzebnych użytkownikowi do bezpiecznego i wydajnego użytkowania oraz dbania o urządzenie ZOLL M2. Istotne jest, aby wszystkie osoby korzystające z tego urządzenia przeczytały i zrozumiały wszystkie informacje zawarte w instrukcji.

Należy uważnie przeczytać rozdział zawierający uwagi dotyczące bezpieczeństwa użytkowania i ostrzeżenia.

Procedury codziennej kontroli oraz dbania o urządzenie zawiera Rozdział 18, „Konserwacja i rozwiązywanie problemów”.

Aktualizacje podręcznika operatora

Data wydania lub korekty niniejszej instrukcji jest umieszczona na odwrocie strony tytułowej. Jeżeli od tej daty upłynęły ponad trzy lata, należy skontaktować się z firmą ZOLL Medical Corporation w sprawie dostępności ewentualnych aktualizacji informacji o produkcie.

Wszyscy użytkownicy powinni dokładnie przeanalizować każdą aktualizację instrukcji, aby zrozumieć jej znaczenie, a następnie wpiąć ją w odpowiedni dział podręcznika, aby móc do niej później wracać.

Dokumentacja produktu jest dostępna na stronie firmy ZOLL pod adresem www.zoll.com. Z menu Products (Produkty) należy wybrać pozycję Product Manuals (Podręczniki produktów).

Rozpakowywanie

Dokładnie sprawdzić, czy żadne opakowanie z urządzeniem nie jest uszkodzone. Jeśli opakowanie transportowe lub materiał przeciwwstrząsowy są uszkodzone, należy zachować je do momentu, aż zostanie sprawdzona kompletność zawartości oraz mechaniczna i elektryczna integralność urządzenia. Jeśli zawartość jest niekompletna, występują uszkodzenia mechaniczne lub monitor/defibrylator nie przechodzi przez zasilanie podczas autotestu, należy skontaktować się z najbliższym autoryzowanym przedstawicielem firmy ZOLL. Jeśli uszkodzone jest opakowanie transportowe, należy również poinformować przewoźnika.

Uruchamianie urządzenia ZOLL M2













Po rozpakowaniu i sprawdzeniu urządzenie ZOLL M2 można przygotować do monitorowania i leczenia pacjenta.














1. Przed uruchomieniem urządzenia ZOLL M2 sprawdzić, czy monitor/defibrylator nie został uszkodzony mechanicznie oraz czy zewnętrzne i akcesoria są prawidłowo podłączone.
2. Włożyć przewód zasilający do gniazda zasilania AC na tylnym panelu. W przypadku zasilania akumulatorowego upewnić się, że akumulator jest w pełni naładowany i że zapasowy, w pełni naładowany akumulator jest łatwo dostępny.
3. Przekręcić Przełącznik trybu, aby przejść do wymaganego trybu pracy. Gdy ekran się zaświeci, urządzenie zaczyna samoczynnie autotest i drukowanie raportu (jeśli jest skonfigurowany): system emituje sygnał dźwiękowy, dwa wskaźniki wizualne alarmu zaświecą się odpowiednio na żółto i czerwono (a następnie zgasną), a okno Wszystkie testy zaliczone wyświetli się.
4. Nacisnąć pokrętkę regulacji, aby wybrać przycisk OK, aby rozpocząć monitorowanie i leczenie pacjenta.














Uwaga: Zapoznać się z odpowiednim rozdziałem niniejszego podręcznika, aby uzyskać instrukcje dotyczące przygotowania pacjenta przed leczeniem.









Symbole używane na sprzęcie

W niniejszej instrukcji lub na tym sprzęcie, na sprzęcie lub na opakowaniu sprzętu lub akcesoriów można użyć dowolnych lub wszystkich następujących symboli:

| Symbol | Opis |
|---|---|
|  | Prąd o wysokim napięciu. |
|  | Ogólny znak ostrzegawczy: Należy przestrzegać wszystkich symboli i znaków dotyczących bezpieczeństwa. |
|  | Ostrożnie, delikatna zawartość. |
|  | Chronić przed wilgocią. |
|  | Tą stroną do góry. |
|  | Kraj produkcji. |
|  | Ograniczenie temperatury. |
|  | Ograniczenie wilgotności. |
|  | Ograniczenie ciśnienia atmosferycznego. |
|  | Conformité Européenne Zgodne z dyrektywą dotyczącą urządzeń medycznych 93/42/EWG. |
|  | Złącze pacjenta typu BF (część mająca kontakt z pacjentem). |
|  | Złącze pacjenta typu CF (część mająca kontakt z pacjentem). |

| Symbol | Opis |
|---|---|
|  | Złącze pacjenta typu BF odporne na defibrylację (część mająca kontakt z pacjentem). |
|  | Złącze pacjenta typu CF odporne na defibrylację (część mająca kontakt z pacjentem). |
|  | Ekwipotencjalność. |
|  | Prąd zmienny (AC). |
|  | Prąd stały (DC). |
|  | Ostrożnie, wysokie napięcie. |
|  | Uziemienie ochronne. |
|  | Zawiera lit. Utylizować w odpowiedni sposób. |
|  | Trzymać z dala od otwartego ognia i wysokiej temperatury. |
|  | Nie otwierać, nie rozmontowywać ani nie niszczyć celowo. |
|  | Nie zgniatać. |
|  | Nie wyrzucać do śmieci. Utylizować w odpowiedni sposób. |
|  | Oddać do miejsca zbiórki odpadów elektrycznych i sprzętu elektronicznego (WEEE). Nie wyrzucać do niesortowanych śmieci. |

| Symbol | Opis |
|---|---|
|  | Data produkcji. |
|  | Termin ważności. |
|  | Nie zawiera lateksu. |
|  | Nie używać ponownie. |
|  | Nie zginać. |
|  | Niesterylne. |
|  | Producent. |
|  | Autoryzowany przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej. |
|  | Numer seryjny. |
|  | Numer katalogowy. |
|  | Zobacz instrukcję użytkowania. |
|  | Patrz instrukcja użytkowania/broszura. |
| IP44 | Stopień ochrony wnikaniem kurzu i wody |
|  | Wi-Fi |

| Symbol | Opis |
|---|---|
|  | Alarm wył. |
|  | Alarm dźwiękowy jest obecnie wyłączony. |
|  | Alarm dźwiękowy jest obecnie wstrzymany. |
|  | Wykonuje następujące funkcje alarmowe po naciśnięciu i przytrzymaniu przez różne okresy: <ul style="list-style-type: none"> • Wycisza alarm pacjenta przez wstępnie skonfigurowany okres. • Wycisza na stałe dźwięk alarmu pacjenta. • Wyłącza przetwarzanie alarmów pacjenta. • Reaguje na alarmy związane ze sprzętem. • Usuwa zablokowane alarmy. |
|  | Wszczepione markery stymulatora wyłączone. |
|  | Stan naładowania akumulatora. |
|  | Nie używać urządzenia, kabli ani czujników w środowisku MRI. |
|  | Nie jest pozyskiwany sygnał fizjologiczny dla wyświetlanego parametru monitorowania lub uzyskany sygnał jest niewystarczający do monitorowania stanu pacjenta. |

Konwencje

W niniejszym podręczniku zastosowano następujące konwencje:

W tekście nazwy i oznaczenia przycisków i przycisków szybkiego dostępu wyróżniono **pogrubioną** czcionką (na przykład, „Proszę nacisnąć przycisk **ŁADUJ**”).

W niniejszym podręczniku komunikaty głosowe oraz wiadomości tekstowe wyświetlane na ekranie wyróżniono wielkimi literami i kursywą (na przykład *Odpr. EKG wył.*).

Przestroga Fragmenty oznaczone jako przestrogi zwracają uwagę operatora na warunki lub czynności, które mogą spowodować uszkodzenie urządzenia.

Ostrzeżenie! **Fragmenty oznaczone jako ostrzeżenia zwracają uwagę operatora na warunki lub czynności, które mogą spowodować obrażenia ciała lub śmierć.**

Wskazania dotyczące użycia urządzenia ZOLL M2

Urządzenie ZOLL M2 jest przeznaczone do użytkowania przez przeszkolony personel medyczny zapoznany z podstawami monitorowania pacjenta, oceną parametrów życiowych, ratunkową opieką medyczną w chorobach serca oraz z użytkowaniem monitora/defibrylatora ZOLL M2.

Urządzenie ZOLL M2 jest przeznaczone do użytkowania także przez lekarzy (lub na ich zlecenie) w miejscu udzielania pomocy lub w szpitalnym gabinecie ratunkowym, na oddziale intensywnej opieki medycznej, oddziale leczenia chorób serca lub innych podobnych miejscach w szpitalu. Urządzenie ZOLL M2 może być stosowane w każdej karetkie pogotowia. Jest też przeznaczone do użytkowania podczas transportu pacjentów. Urządzenie ZOLL M2 będzie wykorzystywane przede wszystkim u pacjentów z objawami zatrzymania krążenia oraz w sytuacjach po urazie. Może być również stosowane do monitorowania parametrów fizjologicznych pacjenta, których pomiar jest obsługiwany przez urządzenie. Urządzenie ZOLL M2 może być stosowane u noworodków, dzieci i dorosłych pacjentów (jak opisano w poniższej tabeli):

| | |
|---------------|---|
| Noworodki | Dziecko w wieku 28 dni lub mniej, jeśli jest urodzone w terminie (37 tydzień ciąży lub później), w przeciwnym razie do 44 tygodnia ciążowego. |
| Dzieci | Pacjenci w wieku od 29 dni do 8 lat lub ważący mniej niż 25 kg. |
| Dla dorosłych | Pacjenci w wieku powyżej 8 lat lub ważący więcej niż 25 kg. |

Defibrylacja ręczna

Użycie urządzenia ZOLL M2 w trybie ręcznym w celu przeprowadzenia defibrylacji zewnętrznej i na otwartej klatce piersiowej jest wskazane u pacjentów z zatrzymaniem akcji serca, u których występuje ewidentny brak krążenia wskazany przez następujące objawy:

- utratę przytomności,
- brak oddechu,
- braku tętna

Niniejszy produkt powinien być stosowany wyłącznie przez wykwalifikowany personel medyczny w celu przekształcenia migotania komór i szybkiej tachykardii komorowej w rytm zatokowy bądź inne rytmy sercowe zdolne do wygenerowania hemodynamicznie znaczących uderzeń serca.

Urządzenie można także wykorzystać do synchronizowanej kardiowersji określonych arytmii przedsionkowych lub komorowych. Decyzję dotyczącą właściwego momentu zastosowania synchronizowanej kardiowersji musi podjąć wykwalifikowany personel medyczny.

Tryb ręczny może być używany ze wszystkimi typami pacjentów z odpowiednimi ustawieniami energii.

Praca półautomatyczna (AED)

Produkty ZOLL M2 opracowano pod kątem użytkowania przez personel udzielający pomocy w nagłych wypadkach, który przeszedł szkolenie i spełnia wymagania certyfikacyjne odpowiednie do obsługi defibrylatora, w przypadku gdy operator urządzenia kontroluje podanie wyładowań defibrylacyjnych pacjentowi.

Produkty ZOLL M2 zostały zaprojektowane w szczególności do wykorzystania w programach wczesnej defibrylacji, gdzie dostarczenie wyładowania defibrylacyjnego w czasie resuscytacji obejmującej RKO, transportu oraz ostatecznej opieki znajduje się w zatwierdzonych medycznych protokołach opieki nad pacjentem.

Wykorzystanie urządzenia ZOLL M2 w trybie półautomatycznym do defibrylacji jest wskazane u pacjentów z zatrzymaniem akcji serca, u których występują wyraźne oznaki zatrzymania krążenia, na co wskazuje:

- utrata przytomności,
- brak oddechu,
- brak tętna.

Dane techniczne dotyczące funkcji analizy rytmu EKG zamieszczono w części „Dokładność algorytmu analizy EKG” na str. A-36.

Gdy pacjent ma mniej niż 8 lat lub waży mniej niż 25 kg, należy stosować elektrody defibrylacyjne ZOLL dla dzieci. Nie należy opóźniać zastosowania terapii w celu dokładnego określenia wieku bądź wagi pacjenta.

Tryb AED nie jest wskazany do stosowania u pacjentów w wieku poniżej 1 roku.

Monitorowanie EKG

Urządzenie ZOLL M2 jest przeznaczone do użytkowania w celu monitorowania i/lub rejestracji krzywej przebiegu 2- (elektrody defibrylacyjne/łyżki), 3-, 5- lub 12-odprowadzeniowego EKG oraz częstości akcji serca, jak również do alarmowania w przypadku, gdy częstość akcji serca będzie wolniejsza lub szybsza niż granice wyznaczone przez operatora. Populacja pacjentów obejmuje osoby od noworodków po pacjentów dorosłych.

Monitorowanie RKO

Funkcja monitorowania resuscytacji krążeniowo-oddechowej (RKO) dostarcza wizualnych i dźwiękowych informacji zwrotnych ułatwiających ratownikom wykonywanie ucisków klatki piersiowej z częstotliwością zgodną z wytycznymi AHA/ERC. Komunikaty głosowe i wizualne zachęcają do głębokości ucisku co najmniej 5,0 cm u dorosłych pacjentów i współczynnika ucisku większego niż 100 cpm.

Głębokość ucisku i monitorowanie bez monitorowania dźwiękowego jest zapewnione w trybie pacjenta pediatrycznego. Ratownicy muszą określić odpowiednią głębokość ucisku dla swojego pacjenta pediatrycznego.

Zewnętrzna stymulacja przezskórna

Produkt ten może zostać wykorzystany do zewnętrznej stymulacji serca u pacjentów przytomnych oraz nieprzytomnych jako alternatywa stymulacji wewnątrzsercowej.

Stymulację przeprowadza się w przypadku:

- Resuscytacji w sytuacji zatrzymania pracy serca lub bradykardii o dowolnej etiologii
- Stosowanie w trybie oczekiwania, gdy spodziewane jest wystąpienie zatrzymania pracy serca lub bradykardii
- W celu ograniczenia tachykardii
- Stymulacja pediatryczna

Nieinwazyjne monitorowanie ciśnienia krwi

Opcja NIBP urządzenia ZOLL M2 jest przeznaczona do wykonywania nieinwazyjnych pomiarów ciśnienia tętniczego krwi oraz do alarmowania, jeśli ciśnienie skurczowe, rozkurczowe lub średnie wykracza poza limity określone przez użytkownika. Pomiary są wykonywane za pomocą nadmuchiwanego mankietu założonego na rękę lub nogę pacjenta. Zamierzona populacja pacjentów waha się od dzieci (w wieku powyżej 3 lat) do dorosłych.

Monitorowanie temperatury

Urządzenie ZOLL M2 jest przeznaczone do użytkowania w celu ciągłego mierzenia temperatury odbytu, przelyku lub powierzchni ciała, jak również w celu alarmowania w przypadku, gdy temperatura wykroczy poza granice wyznaczone przez użytkownika. Zamierzona populacja pacjentów obejmuje osoby od dzieci po pacjentów dorosłych.

Monitorowanie SpO₂

Moduł ZOLL M2 SpO₂ przeznaczony jest do ciągłego nieinwazyjnego monitorowania funkcjonalnego wysycenia tlenem hemoglobiny tętnicznej (SpO₂), tętna (PR) oraz do alarmowania, jeśli którykolwiek z parametrów wykracza poza limity ustawione przez użytkownika. Pulsoksymetr i akcesoria są przeznaczone do stosowania u pacjentów dorosłych i dzieci.

Monitorowanie impedancji oddechowej

Urządzenie ZOLL M2 jest przeznaczone do użytkowania w celu ciągłego monitorowania częstości oddechów i alarmowania w przypadku, gdy częstość ta wykroczy poza zakres wyznaczony przez operatora. Ponieważ metoda pomiaru w rzeczywistości pozwala na pomiar wysiłku oddechowego (nie przepływ powietrza), epizody bezdechu z trwającym wysiłkiem oddechowym (takie jak bezdech obturacyjny) mogą nie być wykrywane. Metoda ta nie jest przeznaczona do stosowania w roli monitora bezdechu. Zamierzona populacja pacjentów obejmuje osoby od dzieci po pacjentów dorosłych.

Monitorowanie CO₂

Moduły ZOLL M2 głównego i strumienia bocznego CO₂ są przeznaczone do ciągłego nieinwazyjnego pomiaru częstości oddechów i stężenia dwutlenku węgla w gazach wydychanych i wdychanych. Stężenie CO₂ w gazach końcowowydechowych (gazy na końcu wydechu) jest również mierzone i wyświetlane w postaci liczbowej. Zamierzona populacja pacjentów obejmuje osoby od dzieci po pacjentów dorosłych.

Monitorowanie 12-odprowadzeniowego EKG

12-odprowadzeniowa funkcja monitorowania EKG jest przeznaczona do jednoczesnego pozyskiwania danych EKG z odprawień klatki piersiowej i kończyn oraz prezentowania tych danych w standardowym formacie raportów 12-odprowadzeniowych. Raporty te są przydatne między innymi do identyfikacji pacjentów ze STEMI i innymi istotnymi zaburzeniami rytmu serca. Zamierzona populacja pacjentów waha się od noworodków do dorosłych.

Funkcje produktu ZOLL M2

Funkcja defibrylatora

Urządzenie ZOLL M2 zawiera defibrylator zasilany prądem stałym (DC) zdolny do dostarczenia energii do 200 dżuli lub większej. Może być stosowany w trybie zsynchronizowanym do przeprowadzania synchronizowanej kardiowersji z wykorzystaniem danych pacjenta dotyczących załamka R jako odniesienia czasowego. Urządzenie wykorzystuje łyżki, elektrody wielokrotnego użytku z wymiennym żelom lub jednorazowe, wstępnie żelowane elektrody do defibrylacji.

Energia wyjściowa defibrylacji

Defibrylatory ZOLL M2 mogą dostarczać energię dwufazową przy ustawieniach w zakresie od 1 do 200 dżuli. Energia podana przez ścianę klatki piersiowej zależy jednak od impedancji przezklatkowej pacjenta. Aby zminimalizować impedancję, na łyżki należy nanieść odpowiednią ilość żelu elektrolitowego oraz przyłożyć siłę 10–12 kilogramów na każdą łyżkę. W przypadku stosowania bezdotykowych elektrod terapeutycznych należy upewnić się, że są prawidłowo przymocowane, a ich data ważności nie została przekroczona. (Należy zapoznać się z instrukcjami na opakowaniu elektrod).

Stymulator zewnętrzny

Defibrylatory ZOLL M2 zawierają przezskórny stymulator składający się z generatora impulsów oraz układu elektrycznego odczytującego EKG. Nieinwazyjna przezskórna stymulacja (NTP) to udowodniona i sprawdzona technika. Terapia ta może zostać łatwo i szybko zastosowana zarówno w sytuacjach nagłych, jak i niewymagających natychmiastowej reakcji, gdy wskazana jest tymczasowa stymulacja pracy serca.

Wyjściowe natężenie prądu stymulatora zmienia się w sposób stały w zakresie od 8 do 140 mA (stymulacja jest wstrzymana, gdy prąd wyjściowy wynosi 0 mA). Częstość jest zmienna w sposób ciągły od 30 do 180 impulsów na minutę (ppm), co 2 ppm.

Wyjściowy impuls stymulacyjny jest dostarczany do serca za pomocą bezdotykowych elektrod firmy ZOLL do defibrylacji/stymulacji umieszczonych na plecach pacjenta oraz w okolicy przedsercowej.

Właściwa obsługa urządzenia łącznie z odpowiednim umieszczeniem elektrod jest kluczowa do osiągnięcia optymalnych wyników.

Monitorowanie EKG

EKG pacjenta jest monitorowane poprzez podłączenie pacjenta do urządzenia za pomocą kabla pacjenta z 3, 5 lub 12 odprowadzeniami, wewnętrznego/zewnętrznego defibrylatora lub za pomocą bezdotykowych elektrod terapeutycznych. Na wyświetlaczu prezentowana jest krzywa EKG wraz z następującymi informacjami:

- Średnia częstość akcji serca, uzyskana przez pomiar odstępów od R do R w krzywej EKG, pokazana u góry wyświetlacza urządzenia ZOLL M2
- Wybór odprowadzenia: I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6 (z kablem EKG), ŁYŻKI lub ELEKTRODY.
- Wzmocnienie EKG 0,125, 0,25, 0,5, 1,0, 1,5, 2,0, 3,0 cm/mV, AUTO
- Komunikaty o stanie.

Szerokość pasma EKG może być wybierana przez użytkownika.

Elektrody

Urządzenia ZOLL M2 będą prowadzić defibrylację, kardiowersję i monitorowanie EKG za pomocą bezdotykowych elektrod terapeutycznych, łyżek zewnętrznych lub wewnętrznych. Urządzenie ZOLL M2 prowadzi stymulację z wykorzystaniem bezdotykowych elektrod terapeutycznych firmy ZOLL.

Elementy sterujące **WYBÓR ENERGII**, **ŁADOWANIE** oraz **DEFIB** zlokalizowane są na łyżkach oraz na panelu przednim. W przypadku stosowania bezdotykowych elektrod terapeutycznych konieczne należy korzystać z elementów sterujących na panelu przednim urządzenia. Aby przełączyć się między łyżkami a bezdotykowymi elektrodami terapeutycznymi, należy wyciąć przewód wielofunkcyjny (MFC) z łyżki koniuszkowej i podłączyć do niego bezdotykowe elektrody terapeutyczne.

Należy zawsze sprawdzić datę przydatności na opakowaniu elektrod. Nie używać elektrod przeterminowanych — mogą one spowodować niedokładne odczyty impedancji pacjenta i wpłynąć na poziom dostarczanej energii, jak również spowodować oparzenia.



Obok tego symbolu na opakowaniu elektrod znajduje się data przydatności do użycia.

W przypadku elektrod Stat-padz® II symbol ten nie występuje; data przydatności do użycia znajduje się w prawym dolnym rogu etykiety pod numerem partii.

Uwaga: Elektrody firmy ZOLL nie zawierają żadnych substancji niebezpiecznych i mogą być usuwane razem ze zwykłymi odpadami, o ile nie są skażone patogenami. Podczas utylizacji skażonych elektrod należy przestrzegać odpowiednich środków ostrożności.

Gdy pacjent ma mniej niż 8 lat lub waży mniej niż 25 kg, należy stosować elektrody defibrylacyjne ZOLL dla dzieci. Nie należy opóźniać zastosowania terapii podczas próby dokładnego określenia wieku bądź wagi pacjenta.

Akumulatory

W modelach ZOLL M2 stosowany jest łatwy do wymiany zestaw akumulatorów litowo-jonowych wielokrotnego ładowania (zestaw akumulatorów *SurePower*). Nowy, w pełni naładowany zestaw akumulatorów zazwyczaj zapewnia ponad 4 godzin monitorowania EKG. Korzystanie z innych funkcji (np. z defibrylatora, drukarki lub stymulatora) skraca podany czas pracy.

W przypadku, gdy urządzenie ZOLL M2 emituje *ostrzeżenie o niskim poziomie naładowania akumulatora* i stale wyświetla komunikat *o niskim poziomie naładowania akumulator* należy wymienić i naładować.

Do naładowania akumulatora zastosować jedną z następujących metod:


- **Ładowanie wewnętrzne** — podłączyć urządzenie ZOLL M2 do zasilania prądem AC, aby automatycznie rozpocząć ładowanie zainstalowanego akumulatora. Wskaźnik akumulatora na panelu przednim działa w następujący sposób:

| Wygląd wskaźnika | Znaczenie |
|---|--|
| Ciągłe bursztynowe światło | Trwa ładowanie akumulatora. |
| Ciągłe zielone światło | Akumulator jest naładowany. |
| Na przemian światło bursztynowe i zielone | Nie ma zainstalowanego akumulatora lub wykryto błąd ładowania akumulatora. |
| Nie świeci | Monitor/defibrylator nie jest podłączony do zasilania prądem AC. |

Uwaga: Od włączenia do wyświetlenia dokładnego czasu pracy przez diody LED na akumulatorze upływa około 7 sekund.

- **Ładowanie zewnętrzne** — użyć ładowarki ZOLL *SurePower* lub ładowarki *Single Bay Charger* do naładowania zestawu akumulatorów i sprawdzenia pojemności akumulatora. Szczegółowe informacje zamieszczono w *Instrukcji obsługi zestawu akumulatorów SurePower*.

Aby uzyskać informacje o ikonach stanu akumulatora i ich wskazaniach, zobacz „Wskaźniki stanu akumulatora i zasilania prądem AC” na str. 2–6.

Gdy wymagana jest kalibracja akumulatora, wyświetlany jest alert dotyczący sprzętu, a ikona LED ponownej kalibracji () na opakowaniu akumulatora świeci przez około 10 sekund (po naciśnięciu i zwolnieniu przycisku Home). Jeśli podświetlona zostanie dioda LED ponownej kalibracji, wskaźnik czasu pracy nie wyświetli czasu pracy dla tego akumulatora. Aby przywrócić wskazania czasu pracy akumulatora i uniknąć nieoczekiwanego niskiego poziomu naładowania akumulatora lub wyłączenia urządzenia, należy jak najszybciej ponownie skalibrować akumulator.

Aby ręcznie ponownie skalibrować zestaw akumulatorów SurePower, należy umieścić akumulator w stacji ładowania SurePower lub ładowarce Single Bay Charger i przeprowadzić test ręczny (więcej informacji można znaleźć w *Podręczniku operatora stacji ładowania ZOLL SurePower*).

Po przeprowadzeniu ponownej kalibracji akumulatora dioda LED ponownej kalibracji będzie migać jedynie po naciśnięciu przycisku Wyświetl.

Zagadnienia związane z bezpieczeństwem



Wszyscy operatorzy powinni przed rozpoczęciem użytkowania urządzenia ZOLL M2 przejrzeć niniejsze zagadnienia dotyczące bezpieczeństwa.

Urządzenia ZOLL M2 to defibrylatory o wysokiej energii zdolne dostarczyć energię rzędu 200 dżuli. Aby dezaktywować urządzenie, należy wyłączyć selektor trybów **WYŁ.**

Aby ręcznie rozładować naładowany (bądź ładujący się) defibrylator, należy wykonać jedną z następujących czynności:

- Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Rozładuj**.
- Zmienić wybrany poziom energii.
- Obrócić selektor trybów do pozycji **WYŁ.** lub **MONITOR**.
- Zmienić typ pacjenta.

Ze względów bezpieczeństwa urządzenie ZOLL M2 automatycznie rozładuje się, jeśli zostanie pozostawiony w stanie naładowania na czas dłuższy niż 60 sekund (lub inny konfigurowalny odstęp użytkownika), bez wciśnięcia przycisku **DEFIB**.

Ostrzeżenia

Ogólne

- Defibrylację w sytuacjach krytycznych powinni wykonywać wyłącznie odpowiednio przeszkoleni, wykwalifikowani pracownicy zaznajomieni z obsługą urządzenia. Odpowiedzialny lekarz zlecający terapię powinien określić, jaki certyfikat szkoleniowy, taki jak kurs zaawansowanych zabiegów resuscytacyjnych ACLS (Advanced Cardiac Life Support) czy podstawowych zabiegów resuscytacyjnych BLS (Basic Life Support) jest odpowiedni.
- Kardiowersję synchronizowaną może przeprowadzać wyłącznie personel przeszkolony w zakresie zaawansowanych zabiegów resuscytacyjnych (ACLS) oraz zaznajomiony z obsługą urządzenia. Przed podjęciem próby defibrylacji należy precyzyjnie określić rodzaj arytmii serca.
- Niniejsze instrukcje użytkowania opisują funkcje i prawidłową pracę produktów ZOLL M2. Nie zastępują one formalnego szkolenia dotyczącego opieki nad pacjentem. Operatorzy powinni przejść formalne szkolenie przeprowadzone przez odpowiednie służby, zanim będą mogli użyć tego monitora/defibrylatora do leczenia pacjentów.

- Właściwa obsługa urządzenia i odpowiednie umieszczenie elektrod mają kluczowe znaczenie dla osiągnięcia optymalnych wyników. Operatorzy muszą być gruntownie zaznajomieni z odpowiednią obsługą urządzenia.
- Nie zaleca się używania zewnętrznych elektrod do stymulacji/defibrylacji, akcesoriów ani urządzeń adapterowych pochodzących od innych producentów niż firma ZOLL. Firma ZOLL nie udziela żadnych gwarancji ani poręczeń dotyczących działania i skuteczności swoich produktów używanych w połączeniu z elektrodami do stymulacji/defibrylacji i urządzeniami adapterowymi pochodzącymi od innych producentów. Awarie defibrylatora, które można przypisać użyciu elektrod do stymulacji/defibrylacji lub adapterów niewyprodukowanych przez firmę ZOLL, mogą spowodować unieważnienie gwarancji firmy ZOLL.
- W momencie odbioru dostawy należy sprawdzić elektrody do stymulacji/defibrylacji, aby upewnić się, że są zgodne z systemem ZOLL M2.
- Umieścić przewody pacjenta w taki sposób, aby przypadkowo nie wciągały na siebie elektrod.
- Należy starannie ułożyć przewody pacjenta, aby uniknąć potknięcia się o nie, zaplątania pacjenta lub nieumyślnego zrzucenia urządzenia na pacjenta.
- Urządzenie ZOLL M2 spełnia wymagania stopnia ochrony IPX4, gdy jest zasilane akumulatorem. Zaleca się używanie akumulatora tylko do zasilania urządzenia ZOLL M2 podczas deszczu lub śniegu. Jeśli zasilanie prądem przemiennym musi być używane w deszczu lub śniegu, zawsze należy się upewnić, że przewód zasilający AC jest mocno podłączony do urządzenia ZOLL M2.
- Podczas pozycjonowania urządzenia ZOLL M2 podłączonego do zasilania prądem przemiennym należy zawsze ustawiać urządzenie tak, aby jego wtyczka była łatwo dostępna w przypadku konieczności awaryjnego rozłączenia.
- Nie wolno rozmontowywać urządzenia. Występuje niebezpieczeństwo porażenia prądem. Wszystkie problemy należy zgłaszać pracownikom autoryzowanego serwisu.
- Należy stosować się do wszystkich zaleceń dotyczących konserwacji. W przypadku wystąpienia problemu należy bezzwłocznie wezwać pomoc techniczną. Nie wolno używać monitora/defibrylatora, dopóki nie zostanie on sprawdzony przez odpowiedni personel.
- Urządzenie ZOLL M2 nie powinno być przechowywane ani użytkowane w warunkach otoczenia wykraczających poza wartości graniczne przedstawione w załączniku A tego podręcznika.
- Urządzenie ZOLL M2 może pracować niezgodnie z danymi technicznymi, jeśli przechowywane jest w dolnej bądź górnej wartości granicznej temperatury przechowywania, a następnie od razu wprowadzi do użycia. Powrót do pełnej funkcjonalności urządzenia ZOLL M2 po przechowywaniu w temperaturze -30°C zajmuje do 20 minut; do 160 minut zajmuje urządzeniu ZOLL M2 powrót do pełnej funkcjonalności po przechowywaniu w temperaturze 70°C . Jeśli urządzenie ZOLL M2 jest potrzebne natychmiast po przechowywaniu, ZOLL zaleca, aby nie przechowywać urządzenia w temperaturze osiągającej dolne lub górne limity lub się do nich zbliżającej.
- Unikać używania urządzenia ZOLL M2 ustawionego na innych urządzeniach lub obok nich. Jeżeli nie da się tego uniknąć, należy przed użyciem klinicznym sprawdzić, czy urządzenie działa w normalny sposób w takiej konfiguracji.
- Urządzenie ZOLL M2 należy zainstalować i oddać do użytku zgodnie z informacjami dotyczącymi zgodności elektromagnetycznej (EMC) znajdującymi się w załączniku A tego podręcznika.
- Użycie akcesoriów, przetworników oraz kabli innych niż podane w niniejszej instrukcji może spowodować zwiększoną emisję lub zmniejszoną odporność na interferencję elektromagnetyczną monitora/defibrylatora ZOLL M2.
- Aby zapewnić ochronę przed skutkami wyładowania defibrylatora, należy stosować wyłącznie akcesoria zatwierdzone przez ZOLL.
- Przed użyciem należy zawsze wykonać test funkcjonowania łyżek wewnętrznych.
- Jeśli dojdzie do upuszczenia urządzenia, zawsze należy je sprawdzić pod kątem uszkodzeń.

- Menu Administrator mogą być wykorzystywane wyłącznie przez upoważniony personel.
- W razie niepewności co do dokładności jakiegokolwiek pomiaru najpierw należy sprawdzić parametry życiowe pacjenta za pomocą innej metody, a następnie upewnić się, że monitor funkcjonuje prawidłowo.
- Nie korzystać z urządzenia ZOLL M2 w obecności łatwopalnych środków znieczulających, innych środków łatwopalnych (takich jak benzyna) ani w atmosferze bogatej w tlen. Używanie urządzenia w takim otoczeniu może spowodować wybuch.
- Urządzenie może normalnie pracować w środowisku o temp. do 50°C, jednak ciągłe monitorowanie lub leczenie powinno być wykonywane w mniej ekstremalnych temperaturach, aby zmniejszyć ryzyko obrażeń pacjenta związanych z temperaturą.
- Przed użyciem sprzętu należy koniecznie w odpowiedni sposób zdezynfekować i odkazić monitor/defibrylator i inne akcesoria urządzenia oraz wyjąć akumulator, aby zapobiec skażeniu lub zakażeniu pracowników, skażeniu środowiska lub innego sprzętu. Należy zutylizować urządzenie i akcesoria zgodnie z krajowymi przepisami dotyczącymi sprzętu zawierającego części elektroniczne.
- Gdy inne urządzenia są używane z urządzeniem ZOLL M2, ich zaciski stabilizatora potencjału mogą być połączone ze sobą, aby wyeliminować potencjalne różnice między różnymi urządzeniami.
- Nie należy wykonywać konserwacji zapobiegawczej na urządzeniu ZOLL M2, gdy jest ono podłączone do pacjenta.
- Nie należy modyfikować urządzenia ZOLL M2.
- Przenośne urządzenia komunikacyjne RF (w tym urządzenia peryferyjne, takie jak przewody antenowe i anteny zewnętrzne) powinny być używane nie bliżej niż 30 cm od dowolnej części urządzenia ZOLL M2, w tym przewodów określonych przez producenta. W przeciwnym razie może dojść do pogorszenia wydajności tego sprzętu.

Monitorowanie EKG

- Wszczepione stymulatory mogą powodować, że podczas epizodów zatrzymania akcji serca lub innych zaburzeń rytmu serca licznik częstości akcji serca będzie zliczać częstość impulsów stymulatora. Dedykowane układy elektryczne do detekcji stymulatora mogą nie wykryć wszystkich impulsów wszczepionych stymulatorów. Należy sprawdzać tętno pacjenta; nie należy polegać wyłącznie na wskazaniach częstości akcji serca. W określaniu obecności wszczepionego stymulatora istotne są wywiad medyczny oraz badanie fizykalne. Pacjenci ze wszczepionymi stymulatorami powinni być uważnie obserwowani. W części „Odrzucanie impulsów stymulatora:” na str. A-4 tego podręcznika zamieszczono informacje o możliwości odrzucania impulsów stymulatora przez to urządzenie.
- Należy używać wyłącznie elektrod EKG spełniających normę AAMI dotyczącą działania elektrod (AAMI EC-12). Wskutek zastosowania elektrod niespełniających normy AAMI może dojść do znaczącego opóźnienia w powrocie przebiegu EKG po defibrylacji.
- Przed podjęciem próby kardiowersji synchronizowanej należy upewnić się, że jakość sygnału EKG jest dobra oraz że znaczniki synchronizacji są wyświetlane powyżej każdego zespołu QRS.
- Nie wolno umieszczać elektrod bezpośrednio nad wszczepionym stymulatorem.
- Urządzenie ZOLL M2 wykrywa jedynie elektryczne sygnały EKG. Nie wykrywa ono tętna (efektywna perfuzja obwodowa). Należy zawsze sprawdzać tętno i częstość akcji serca za pomocą badania fizykalnego. Nigdy nie wolno zakładać, że wskazanie niezerowej częstości akcji serca oznacza, że pacjent ma puls.
- Niewystarczające lub niewłaściwe przygotowanie skóry w miejscach elektrod EKG może prowadzić do niepożądanych poziomów artefaktu sygnału. Należy postępować zgodnie z instrukcją przygotowania skóry zamieszczoną w rozdziale 6: „Monitorowanie EKG”.

- Urządzenia, takie jak sprzęt do elektrokauterizacji i diatermii, czytniki RFID, systemy zabezpieczeń przed kradzieżą (EAS) oraz wykrywacze metalu, emitujące silne sygnały o częstotliwościach radiowych mogą spowodować zakłócenia elektryczne i zaburzać sygnał EKG wyświetlany przez monitor, uniemożliwiając w ten sposób dokładną analizę rytmu. Należy zapewnić odpowiednią odległość separacji między takimi emiterami, urządzeniem ZOLL M2 i pacjentem podczas wykonywania analizy rytmu.
- Stosowanie akcesoriów innych niż określone w instrukcji obsługi może w negatywny sposób wpływać na prądy upływowe działające na pacjenta.
- Niektóre monitory kontroli izolacji mogą powodować zakłócenia na wyświetlaczu EKG oraz hamować alarmy dotyczące częstości akcji serca.

Defibrylacja

- Urządzenie ZOLL M2 może dostarczyć energię elektryczną większą niż 200 dżuli. Jeśli ta energia nie zostanie właściwie rozładowana, jak opisano w tym podręczniku, może to spowodować uraz lub zgon operatora lub osoby stojącej obok.
- Aby uniknąć potencjalnego uszkodzenia urządzenia ZOLL M2, należy wyłączyć stymulację przed rozpoczęciem defibrylacji pacjenta za pomocą drugiego defibrylatora.
- Z wyjątkiem sytuacji, gdy jest to konieczne podczas leczenia pacjenta w sytuacjach krytycznych, nie należy wielokrotnie ładować i rozładowywać defibrylatora w krótkim odstępie czasu. Jeśli testowanie defibrylatora wymaga powtarzających się rozładowań, należy zezwolić na okres oczekiwania co najmniej jednej minuty po co trzecim rozładowaniu.
- Gdy urządzenie ZOLL M2 jest używane do kardiowersji, tryb SYNC może zostać wyczyszczony po każdym wyładowaniu. Może być konieczne ponowne naciśnięcie przycisku SYNC przez użytkownika po każdym synchronizowanym wyładowaniu wykonanym u pacjenta. W menu administratora urządzenie ZOLL M2 można skonfigurować tak, aby po każdej defibrylacji pozostawało w trybie SYNC.
- Kardiowersję synchronizowaną można prowadzić za pomocą zewnętrznych łyżek do monitorowania EKG. Jednak ruch łyżek może spowodować artefakt EKG, który może nieumyślnie spowodować rozładowanie defibrylatora. Zaleca się stosowanie monitorowania w odprowadzeniach I, II lub III podczas zsynchronizowanej kardiowersji; elektrody bezdotykowe mogą być również skutecznie stosowane jako źródło EKG do kardiowersji.
- Jeśli żel przewodzący tworzy ciągłą ścieżkę między elektrodami defibrylatora, dostarczana energia może zostać znacznie zmniejszona; zmienić położenie elektrod, aby wyeliminować drogę bocznikowania przed podjęciem próby zastosowania dodatkowych wyładowań.
- Wskutek niewłaściwej techniki defibrylacji może dojść do oparzeń skóry. Aby ograniczyć możliwe oparzenia skóry, należy stosować na łyżkach wyłącznie żel do defibrylacji firmy ZOLL, zapewnić, aby żel pokrywał całą powierzchnię łyżek, i solidnie docisnąć łyżki do klatki piersiowej pacjenta.
- Nie używać elektrod bezdotykowych ani akcesoriów żelowych po upływie daty ważności, ponieważ takie użycie może prowadzić do zmniejszenia dostarczania energii, oparzeń skóry lub niemożności dostarczenia wstrząsów defibrylacyjnych.
- Wybranie nowego poziomu energii podczas ładowania defibrylatora lub, gdy defibrylator jest naładowany, automatycznie rozbraja defibrylator. Naciśnąć ponownie przycisk **ŁADUJ**, aby ponownie zainicjować ładowanie defibrylatora.
- Przed defibrylacją należy odłączyć od pacjenta wszystkie elektryczne urządzenia medyczne nieoznakowane jako „zabezpieczone przed defibrylacją”.
- Przed ładowaniem defibrylatora należy sprawdzić, czy energia wybrana na wyświetlaczu odpowiada potrzebnemu poziomowi energii.

Stymulacja

- Migotanie komór nie odpowiada na stymulację i wymaga natychmiastowej defibrylacji. Dlatego zaburzenia rytmu serca pacjenta muszą zostać natychmiast rozpoznane, tak aby było możliwe wprowadzenie właściwej terapii. Jeśli u pacjenta stwierdzono migotanie komór i defibrylacja zakończyła się sukcesem, lecz wystąpiło zatrzymanie pracy serca (asystolia), należy skorzystać ze stymulatora.
- Tachykardia komorowa lub nadkomorowa może zostać przerwana poprzez stymulację, jednak w sytuacjach nagłych lub w czasie zapaści krążeniowej szybszą i pewniejszą metodą jest kardiowersja synchronizowana.
- Po przedłużającym się zatrzymaniu krążenia lub w innych stanach chorobowych przebiegających z depresją mięśnia sercowego może dojść do aktywności elektrycznej bez tętna (PEA). W tym przypadku stymulacja może wywołać odpowiedzi EKG bez efektywnych skurczów mechanicznych, co wymaga zastosowania innej skutecznej terapii.
- Stymulacja może wywołać niepożądane powtarzające się odpowiedzi, tachykardię lub migotanie w obecności uogólnionej hipoksji, niedokrwienia mięśnia sercowego, toksyczności leków nasercowych, zachwiania równowagi elektrolitowej lub innych chorób serca.
- Stymulacja prowadzona każdą metodą zmierza do wytłumienia rytmu własnego. Należy unikać gwałtownego zaprzestania stymulacji, szczególnie o wysokiej częstotliwości, gdyż może to spowodować zatrzymanie komór.
- Nieinwazyjna tymczasowa stymulacja może powodować dyskomfort o różnym natężeniu, który czasami może być poważny i może wykluczać dalsze stosowanie takiej stymulacji u przytomnych pacjentów.
- Stymulacja przezskórna może powodować dyskomfort o nasileniu łagodnym do ciężkiego w zależności od poziomu tolerancji pacjenta, skurczów mięśni i umiejscowienia elektrod. W niektórych przypadkach dyskomfort można zmniejszyć, nieco przestawiając elektrody stymulacyjne.
- Nieuniknione skurcze mięśni szkieletowych mogą być dokuczliwe dla poważnie chorych pacjentów i mogą ograniczać ciągłe stosowanie urządzenia do kilku godzin. Pod bezdotykowymi elektrodami terapeutycznymi często występuje rumień lub przekrwienie skóry; działanie to jest zazwyczaj nasilone na obwodzie elektrody. Zacerwienie to powinno w znacznym stopniu ustąpić w ciągu 72 godzin.
- W przypadku stymulacji u dorosłych z poważnie ograniczonym przepływem krwi w obrębie skóry zgłaszane były oparzenia pod przednią elektrodą. W tych sytuacjach należy unikać długotrwałej stymulacji i okresowo sprawdzać skórę pod elektrodą.
- Podczas używania dostępnych wcześniej urządzeń występowały przypadki chwilowego zatrzymania oddechu u nieprzytomnych pacjentów w sytuacji zbyt niskiego umieszczenia elektrody przedniej na brzuchu.
- Zawsze sprawdzać, czy pacjent jest skutecznie stymulowany, dotykając jego tętna i porównując je z ustawieniem szybkości stymulatora.
- Artefakt oraz szumy EKG mogą sprawić, że detekcja załamek R będzie niewiarygodna, wpływając na licznik HR oraz częstość stymulacji w trybie na żądanie. Zawsze należy dokładnie obserwować pacjenta podczas działań stymulacyjnych. Jeśli nie jest możliwe uzyskiwanie wiarygodnego przebiegu EKG, należy rozważyć stosowanie asynchronicznego trybu stymulacji.
- Ważne jest ściśle monitorowanie pacjenta w celu zweryfikowania, że przechwytywane są zarówno sygnały mechaniczne, jak i elektryczne. Przechwytywanie elektryczne można zweryfikować, obserwując obecność dużych ektopowych uderzeń po dostarczeniu impulsu stymulacyjnego. Wielkość i morfologia uderzenia zależą od pacjenta. Przechwytywanie mechaniczne można zweryfikować, sprawdzając oznaki zwiększonego przepływu krwi, tj. zacerwienie skóry, tętno wyczuwane palpacyjnie, podwyższone ciśnienie krwi itp. Należy w sposób ciągły obserwować pacjenta podczas stymulacji, aby zagwarantować utrzymanie przechwytywania. Podczas stosowania zewnętrznej terapii stymulacyjnej nie wolno pozostawiać pacjenta bez nadzoru.

OSTRZEŻENIE! To urządzenie może być wykorzystywane wyłącznie do zewnętrznej stymulacji pacjentów i nie może być używane do stymulacji wewnętrznej. Nie należy podłączać wewnętrznych odprowadzeń stymulacyjnych do monitora/defibrylatora ZOLL M2.

Resuscytacja krążeniowo-oddechowa (RKO)

- Przed wykonaniem ucisku klatki piersiowej należy umieścić pacjenta na twardej powierzchni.
- Pacjent musi być nieruchomy podczas ucisków klatki piersiowej, aby zapewnić dokładne pomiary RKO. Podczas wykonywania ucisków klatki piersiowej u dzieci, należy upewnić się, że typ pacjenta w urządzeniu ZOLL M2 jest ustawiony na dziecko. Nieustawienie prawidłowego typu pacjenta może spowodować wyświetlenie komunikatów dźwiękowych „Uciśnij mocniej”, które są nieodpowiednie dla niektórych pacjentów pediatrycznych.
- Umieścić elektrody RKO na pacjencie zgodnie ze wskazaniem na opakowaniu elektrody, aby zapewnić dokładny pomiar głębokości ucisków.

SpO₂

- Zakładany na palec czujnik musi pozostawać czysty i suchy.
- Nie należy ponownie używać żadnych elementów oznakowanych jako produkty przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku.
- Na pomiary SpO₂ mogą wpływać określone stany u pacjenta: ciężka niewydolność prawej strony serca, niedomykalność zastawki trójdzielnej lub zatkanie powrotu krwi żyłnej do serca.
- Na pomiary SpO₂ może wpływać korzystanie z barwników wewnątrznaczyniowych, ekstremalne zwężenie naczyń lub zmniejszenie objętości krwi w krążeniu, jak również brak pulsującego łożyska naczyń tętniczych.
- Pomiary SpO₂ mogą być ulec zmianie w obecności silnych pól EMI, urządzeń elektrochirurgicznych, lamp na podczerwień, jasnego oświetlenia, nieprawidłowo przyłożonych czujników, zastosowania czujników od innego producenta niż firma ZOLL lub czujników uszkodzonych, u pacjentów w stanie po wdychaniu dymu, przy zatruciu tlenkiem węgla oraz w przypadku ruchu pacjenta.
- Nieprawidłowe założenie czujników lub pozostawienie ich w tym samym miejscu przez dłuższy czas może spowodować uszkodzenie tkanek. Czujnik należy przesuwać co 4 godziny, aby ograniczyć możliwość uszkodzenia tkanek.
- Podczas skanowania MRI nie należy używać żadnych czujników oksymetrycznych. Procedury MRI mogą powodować przepływ przewodzonego prądu przez czujniki, doprowadzając do oparzeń u pacjenta.
- Nie wolno umieszczać czujnika SpO₂ na tej samej kończynie, na której założono mankiet NIBP. W momencie odcięcia krążenia podczas pomiaru NIBP może zostać wyemitowany alarm SpO₂ i wpłynąć na pomiar SpO₂.

Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi

- Na wyniki pomiarów ciśnienia krwi może mieć wpływ pozycja pacjenta, jego stan fizjologiczny oraz inne czynniki.
- Wstawienie podzespołu innego niż elementy dostarczane przez firmę ZOLL (mankiet, przewody itp.) może być przyczyną błędów pomiaru. Należy stosować wyłącznie mankiety i przewody zatwierdzone przez firmę ZOLL.
- Nie wolno używać mankieta do pomiaru ciśnienia na kończynie z podłączonym wlewem dożylnym lub monitorowaniem SpO₂.
- U osób z arytmiami, wstrząsami, konwulsjami i drgawkami może nie być możliwe osiągnięcie dokładnego odczytu ciśnienia. Także leki mogą wpływać na odczyt ciśnienia. Kluczowe znaczenie dla uzyskania dokładnych odczytów ciśnienia krwi ma właściwy rozmiar mankieta.
- Przewody do pomiaru ciśnienia krwi muszą być pozbawione przeszkód i zagięć.
- Jeśli mankiet pacjenta nie znajduje się na poziomie serca, może dojść do błędów pomiarowego.

- Przy częstym monitorowaniu ciśnienia krwi należy obserwować kończynę z mankietem pod kątem oznak zakłóconego przepływu krwi.
- Podczas przyspieszania lub zwalniania w przemieszczającym się pojeździe pomiar ciśnienia krwi może być niedokładny.
- Jeśli wynik pomiaru NIBP jest wątpliwy, należy powtórzyć pomiar. Jeśli wynik powtórnego pomiaru jest w dalszym ciągu wątpliwy, należy użyć innej metody pomiaru ciśnienia krwi.
- Nie należy podejmować próby przeprowadzenia pomiaru NIBP u pacjenta podłączonego do systemu krążenia pozaustrojowego.
- Przed użyciem upewnić się, że pacjent nie jest uczulony na mankiety do pomiaru ciśnienia krwi wykonane z nylonu, TPU lub PVC.

CO₂

- Podczas skanowania MRI monitor musi znajdować się poza pomieszczeniem do wykonywania badań MRI. Gdy monitor jest wykorzystywany na zewnątrz pomieszczenia do MRI, monitorowanie EtCO₂ można uruchomić przy zastosowaniu długiego przewodu próbkowania pozwalającego na umieszczenie monitora poza pomieszczeniem do MRI.
- W przypadku używania monitora podczas stosowania anestetyków, podtlenku azotu lub wysokich stężeń tlenu należy podłączyć wylot gazu do systemu odprowadzania gazów.
- Używać wyłącznie przewodów do próbkowania CO₂ określonych przez ZOLL.
- Przewody do próbkowania CO₂ są oznakowane jako produkty do stosowania wyłącznie u jednego pacjenta. Nie należy ponownie używać przewodów do próbkowania.
- Na odczyty poziomu CO₂ oraz wyniki częstości oddechów mają wpływ błędy umieszczenia czujnika, określone warunki otoczenia oraz określone stany u pacjenta.
- Aby zapewnić dokładne wyniki pomiarów CO₂, należy dostosować kompensację O₂ i / lub N₂O za każdym razem, gdy N₂O lub wysoki poziom O₂ są obecne w obwodzie oddechowym pacjenta.

Oddychanie

- Podczas stosowania pneumografii impedancyjnej nie należy używać urządzenia M2 z innymi monitorem oddychania opartym na impedancji u tego samego pacjenta, ponieważ sygnały pomiarów oddychania mogą się nakładać na siebie.
- Podczas wykrywania zaprzestania czynności oddechowej nie należy polegać na wskazaniach monitorowania oddechu opartych na impedancji. Należy przestrzegać wytycznych i najlepszych praktyk klinicznych danego szpitala, w tym w zakresie monitorowania dodatkowych parametrów wskazujących stan nasycenia pacjenta tlenem.
- Jeśli w monitorze, który wykrywa wysiłek oddechowy na podstawie pneumografii impedancyjnej, wystąpi artefakt spowodowany ruchem pacjenta, drżeniem materaca wykrywającego bezdech lub urządzeniami elektrochirurgicznymi, to epizody bezdechu mogą nie zostać wykryte. Podczas używania pneumografii impedancyjnej do monitorowania funkcji oddychania należy zawsze monitorować SpO₂ i ustawiać odpowiednie alarmy.
- Nie należy używać tego urządzenia jako monitora bezdechu.
- W niektórych przypadkach, takich jak niedrożne drogi oddechowe, próby oddychania pacjenta mogą nie powodować wymiany powietrza, ale dopóki nie spowodują zmian wielkości klatki piersiowej, tworząc zmiany impedancji, które można wykryć za pomocą detektora oddychania. Najlepiej jest używać pulsoksymetru i monitorowania CO₂ podczas monitorowania oddechów, aby uzyskać dokładne odczyty pacjenta.

Temperatura

- Używać tylko czujnika temperatury określonego przez ZOLL.
- Czujniki temperatury są wielokrotnego użytku i powinny być czyszczone oraz konserwowane zgodnie z wytycznymi zawartymi w Rozdział 18, „Konserwacja i rozwiązywanie problemów”.

Sprzęt ferromagnetyczny

- Urządzenia i akcesoria biomedyczne, takie jak elektrody EKG, kable i czujniki SpO₂, zawierają materiały ferromagnetyczne. Sprzęt ferromagnetyczny nie może być stosowany w obecności silnych pól magnetycznych generowanych przez urządzenia do obrazowania metodą rezonansu magnetycznego (MRI) lub sprzętu jądrowego rezonansu magnetycznego (NMR).
- Silne pola magnetyczne generowane przez urządzenie MRI lub NMR mogą przyciągać sprzęt ferromagnetyczny z wyjątkowo gwałtowną siłą, co może doprowadzić do poważnego urazu lub zgonu osób znajdujących się między takim sprzętem a urządzeniem MRI lub NMR.

Akumulator

- Choć urządzenie może pracować przy samym zasilaniu prądem AC, firma ZOLL zdecydowanie zaleca pracę z akumulatorem zainstalowanym przez cały czas. Praca urządzenia z akumulatorem stanowi rezerwę na wypadek awarii zasilania prądem AC. Akumulator może być automatycznie ładowany, jeśli jest zainstalowany w urządzeniu. Zawsze należy przechowywać z monitorem/defibrylatorem w pełni naładowany zapasowy zestaw akumulatorów.
- Urządzenie ZOLL M2 spełnia wymagania stopnia ochrony IPX4, gdy jest zasilany akumulatorem; zaleca się używanie akumulatora tylko do zasilania urządzenia ZOLL M2 w deszczu lub śniegu. Jeśli zasilanie prądem przemiennym musi być używane w deszczu lub śniegu, zawsze należy się upewnić, że przewód zasilający AC jest mocno podłączony do urządzenia ZOLL M2.
- Zestawy akumulatorów należy regularnie testować. Akumulator, który nie przejdzie testu pojemności naładowania w ładowarce firmy ZOLL, może nieoczekiwanie spowodować wyłączenie urządzenia ZOLL M2.
- Gdy pojawi się alarm niskiego *poziomu naładowania akumulatora*, podłączyć urządzenie ZOLL M2 do zasilania prądem przemiennym lub jak najszybciej włożyć w pełni naładowany akumulator. Jeśli pojawi się alarm *Wymień akumulator*, należy natychmiast wymienić zestaw akumulatorów na zestaw w pełni naładowany lub podłączyć urządzenie ZOLL M2 do źródła zasilania, ponieważ wkrótce dojdzie do wyłączenia urządzenia z akumulatorem o niskim poziomie naładowania.
- W przypadku złego traktowania, akumulator może spowodować zagrożenie pożarowe. Nie należy rozmontowywać zestawu akumulatorów, powodować zwarcia jego zacisków ani wyrzucać go do ognia.

Bezpieczeństwo operatora



- Urządzenie ZOLL M2 może dostarczyć energię elektryczną większą niż 200 dżuli. Jeśli ta energia nie zostanie właściwie rozładowana (jak opisano w tym podręczniku), może to spowodować uraz lub zgon operatora lub osób stojących obok.
- Nie wolno używać urządzenia w stojącej wodzie ani w jej pobliżu. Bezpieczeństwo elektryczne może ulec pogorszeniu po zamoczeniu monitora/defibrylatora.
- Nie wolno rozładowywać defibrylatora w inny sposób niż ten wskazany w instrukcji. Defibrylator można rozładowywać wyłącznie wtedy, gdy elektrody lub łyżki są odpowiednio przyłożone do pacjenta.
- Aby uniknąć porażenia prądem elektrycznym, to urządzenie wolno podłączać jedynie do zasilania prądem przemiennym z uziemieniem ochronnym.

- Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, w czasie stymulacji i defibrylacji nie należy dotykać pokrytych żelom powierzchnią bezdotykowych elektrod terapeutycznych.
- Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, należy zapobiegać gromadzeniu się żelu elektrolitowego na rękach lub pomiędzy łyżkami elektrod lub uchwytach łyżek.
- W przypadku defibrylacji z zastosowaniem łyżek należy korzystać wyłącznie z żelu elektrolitowego o wysokim przewodnictwie przeznaczonego przez producenta do takiego zastosowania.
- Podczas korzystania z łyżek w celu defibrylacji należy naciskać przyciski **WYŁADUJ** kciukami. W ten sposób można uniknąć niepożądanego wyładowania skierowanego do operatora.
- Użycie akcesoriów, które nie spełniają równoważnych wymogów bezpieczeństwa monitora/defibrylatora ZOLL M2, może obniżyć poziom bezpieczeństwa utworzonego w ten sposób złożonego systemu. Podczas wyboru akcesoriów należy rozważyć następujące aspekty:
 - użycie akcesoriów w pobliżu pacjenta;
 - dowód, że certyfikacja bezpieczeństwa akcesoriów została przeprowadzona zgodnie z odpowiednimi zharmonizowanymi standardami krajowymi IEC (EN) 60601-1.
- Przed użyciem należy zawsze sprawdzić, czy urządzenie funkcjonuje prawidłowo i jest we właściwym stanie.
- Przed rozładowaniem defibrylatora należy wszystkich ostrzec, aby ODSUNĘLI SIĘ od pacjenta.
- Podczas defibrylacji nie wolno dotykać łóżka, pacjenta ani żadnego sprzętu podłączonego do pacjenta. Grozi to poważnym porażeniem. W celu uniknięcia niebezpiecznych dróg przepływu prądu defibrylacyjnego nie należy dopuszczać do kontaktu odsłoniętych części ciała pacjenta z jakimikolwiek elementami metalowymi, takimi jak rama łóżka.
- Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, nie można dopuścić do kontaktu drukarki z innymi częściami przewodzącymi, takimi jak urządzenia podłączone do portu USB.

Bezpieczeństwo pacjenta



- Nieodpowiednia defibrylacja lub kardiowersja pacjenta (na przykład wykonana, gdy nie ma on złośliwej arytmii) może doprowadzić do migotania komór, asystolii lub innych niebezpiecznych postaci niemiaryowości rytmu serca.
- W przypadku nieprawidłowego podłączenia elektrod lub niewłaściwego nałożenia żelu elektrolitowego na łyżki defibrylacja może okazać się nieskuteczna i może spowodować poparzenia, zwłaszcza jeśli konieczne jest wielokrotne podanie wyładowań. Pod łyżkami lub elektrodami często występuje rumień lub przekrwienie skóry; działanie to jest zazwyczaj nasilonie na obwodzie łyżek lub elektrod. Rumień ten powinien znacznie się zmniejszyć w ciągu 72 godzin.
- To urządzenie może być podłączone jednocześnie tylko do jednego pacjenta.
- Ustawienia poziomów defibrylacji dorosłych i dzieci powinny zostać ustalone na podstawie protokołów klinicznych stosowanych w danej placówce.
- Aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta, nie należy umieszczać urządzenia ZOLL M2 w żadnym miejscu, w którym mógłby on upaść na pacjenta.
- Aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta, urządzenie ZOLL M2 należy podłączać wyłącznie do sprzętu posiadającego obwody izolowane elektrycznie.
- Należy używać wyłącznie elektrod EKG o wysokiej jakości. Elektrody EKG są przeznaczone wyłącznie do odczytywania rytmu; nie można używać elektrod EKG do defibrylacji ani stymulacji.
- Nie należy korzystać z elektrod terapeutycznych ani z elektrod EKG w przypadku wyschnięcia lub rozdzielania żelu albo jego oddarcia lub oddzielenia od folii; w przypadku korzystania z takich elektrod może dojść do oparzeń pacjenta. Słabe przyleganie elektrod terapeutycznych i/lub obecność pod nimi poduszek powietrza może prowadzić do iskrzenia oraz oparzeń skóry.

- Należy sprawdzić datę przydatności na opakowaniu elektrod. Nie wolno używać elektrod po upływie daty przydatności.
- Zbyt duże owłosienie ciała pacjenta bądź mokra, spocona skóra może zakłócać kontakt elektrod ze skórą. Należy spiąć nadmiar włosów i wysuszyć wszelką wilgoć z miejsca, gdzie ma być umieszczona elektroda.
- Należy regularnie wymieniać elektrody terapeutyczne podczas ciągłej stymulacji. Należy zapoznać się z instrukcją właściwej wymiany zamieszczoną we wskazówkach dotyczących użytkowania elektrod.
- Długotrwała stymulacja (powyżej 30 minut) może powodować oparzenia, szczególnie u pacjentów z poważnie ograniczonym przepływem krwi. Należy okresowo kontrolować skórę pod elektrodami.
- Przewody pacjenta należy starannie ułożyć z dala od szyi, aby zmniejszyć prawdopodobieństwo zaplątania się pacjenta w przewody lub jego uduszenia.
- Aby uniknąć oparzeń elektrochirurgicznych w miejscach nałożenia elektrod monitorujących, należy zapewnić właściwe podłączenie elektrochirurgicznego obwodu zwrotnego, tak aby ścieżka powrotna nie mogła przebiegać wzdłuż elektrod monitorujących i czujników.
- Podczas zabiegów elektrochirurgicznych należy przestrzegać poniższych wytycznych, aby zminimalizować zakłócenia spowodowane stosowaniem urządzeń elektrochirurgicznych (ESU) oraz zapewnić maksymalne bezpieczeństwo operatora oraz pacjenta:
 - Wszystkie monitorujące przewody pacjenta należy ułożyć z dala od uziemienia, noży elektrochirurgicznych oraz elektrochirurgicznych przewodów zwrotnych.
 - Należy stosować elektrochirurgiczne podkłady uziemiające o największej powierzchni stykowej.
- Zawsze należy właściwie umieszczać elektrochirurgiczną elektrodę zwrotną na ciele pacjenta.
- Przed użyciem należy sprawdzić poziomy upływu prądu elektrycznego. Prąd upływowy może być nadmierny w sytuacji, gdy do pacjenta podłączony jest więcej niż jeden monitor lub inny element sprzętu.
- Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem pacjenta w karetce pogotowia, urządzenie ZOLL M2 może być podłączone tylko do gniazdka sieciowego prądu przemienne, które zawiera niezawodne uziemienie ochronne. Jeśli nie jest dostępne niezawodne uziemienie ochronne, urządzenie ZOLL M2 musi być obsługiwane wyłącznie przy użyciu zasilania akumulatorowego.
- Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem, nie dopuszczać do kontaktu przewodzących części elektrod (w tym elektrody neutralnej) lub złączy związanych z przyłożonymi częściami, w tym z ziemią.

Przestrogi

- Jeśli urządzenie ma być przechowywane dłużej niż przez 30 dni, należy wyjąć zestaw akumulatorów.
- Nie należy sterylizować monitora/defibrylatora ani jego akcesoriów, chyba że akcesoria są oznakowane jako urządzenia nadające się do sterylizacji.
- Żadnej części monitora/defibrylatora nie wolno zanurzać w wodzie.
- Nie wolno używać monitora/defibrylatora, jeśli na urządzeniu widoczny jest nadmiar skroplin.
- Na powierzchni monitora/defibrylatora nie wolno używać ketonów (takich jak aceton czy keton metylo-etylowy).
- Należy unikać stosowania szorstkich materiałów (w tym ręczników papierowych) na powierzchni okna wyświetlacza.
- Aby osiągnąć określony poziom ochrony przed rozlanymi lub rozchlupującymi się cieczami, należy dokładnie wysuszyć wszystkie wyeksponowane powierzchnie tego urządzenia przed rozpoczęciem pracy lub przed podłączeniem zasilania prądem AC.

- Jeśli do złączy urządzenia dostaną się ciecze, należy usunąć je ze złączy i przed użyciem urządzenia odczekać do jego dokładnego wysuszenia.
- Niezawodność uziemienia może być osiągnięta wyłącznie w sytuacji, gdy urządzenie jest podłączone do gniazda oznaczonego „TYLKO DO UŻYTKU SZPITALNEGO”, „KLASA SZPITALNA” lub równoważnym określeniem. Jeśli integralność uziemienia kabla lub gniazda AC jest wątpliwa, należy korzystać z monitora/defibrylatora z wykorzystaniem wyłącznie zasilania z akumulatora.
- Nie należy podłączać urządzenia do gniazda elektrycznego z wyłącznikiem lub ściemniaczem.
- Aby zabezpieczyć urządzenie przed uszkodzeniem w czasie defibrylacji, zapewnić dokładne informacje EKG i ochronić urządzenie przed szumami i innymi zakłóceniami, należy stosować wyłącznie kable EKG z wewnętrznymi opornikami określone lub dostarczone przez firmę ZOLL.
- Aby zapewnić ciągłe bezpieczeństwo oraz odpowiednią charakterystykę pracy przy zakłóceniach elektromagnetycznych (EMI), należy używać wyłącznie kabla dostarczonego przez firmę ZOLL.
- Okablowanie elektryczne w pomieszczeniu lub budynku, w którym ma być używane urządzenie ZOLL M2, musi spełniać przepisy określone w kraju, w którym ma być używany ten sprzęt.
- Zestawy akumulatorów należy utylizować zgodnie z krajowymi, regionalnymi i lokalnymi przepisami. Zestawy akumulatorów powinno się dostarczyć do placówki odzyskiwania surowców wtórnych w celu odzyskania składników plastikowych i metalowych — jest to właściwa metoda zarządzania odpadami.
- Nie należy umieszczać urządzenia w miejscu, w którym pacjent mógłby zmienić ustawienia elementów sterowania.
- Umieścić urządzenie ZOLL M2 w ustawieniu, które jest łatwe do obserwacji, obsługi i konserwacji.
- Ryzyko porażenia prądem elektrycznym: Należy przeprowadzać okresowe testy, aby sprawdzić, czy prądy upływowe w obwodach użytych u pacjenta oraz w systemie mieszczą się w dopuszczalnych granicach określonych w odpowiednich normach bezpieczeństwa. Należy sprawdzać sumę prądów upływowych. Musi ona być zgodna z normą EN/IEC 60601-1. Należy sprawdzać prąd upływowy w systemie podczas podłączania zewnętrznych urządzeń do systemu. Jeśli dojdzie na przykład do upuszczenia podzespołu z wysokości co najmniej ok. 1/2 metra czy rozlania krwi lub innych płynów na urządzenie/do urządzenia, należy przed użyciem ponownie przetestować urządzenie, aby uniknąć obrażeń ciała.

Ponowne uruchamianie monitora/defibrylatora

Niektóre zdarzenia wymagają ponownego uruchomienia produktów ZOLL M2 po ich wyłączeniu lub osiągnięciu stanu niezdolności do pracy (np. gdy akumulator wyczerpie się i urządzenie się wyłączy).

W takich sytuacjach zawsze należy przywrócić działanie monitora/defibrylatora w następujący sposób:

1. Przeszawić przełącznik wyboru trybu do położenia **WYŁ.**
2. Jeśli to konieczne, wymienić wyczerpany akumulator na w pełni naładowany zestaw lub podłączyć monitor/defibrylator do zasilania prądem AC.
3. Przeszawić przełącznik wyboru trybu w pozycję żądanego trybu pracy i zrestartować urządzenie.

Sekwencja ta jest niezbędna do ponownego uruchomienia monitora/defibrylatora i może zostać wykorzystana również do kasowania niektórych komunikatów o błędach w sytuacji, gdy wymagane jest natychmiastowe skorzystanie z monitora/defibrylatora.

Jeżeli urządzenie ZOLL M2 pozostaje wyłączone przez krócej niż przez 30 sekund, wszystkie ustawienia monitorowanych parametrów pacjenta zostaną zachowane. Jeśli urządzenie było wyłączone przez ponad 30 sekund, wszystkie parametry swoiste dla pacjenta (granice alarmów, energia defibrylatora itp.) zostaną zresetowane do wartości domyślnych.

Licencja oprogramowania

Uwaga: Przed użyciem jakiegokolwiek produktu ZOLL M2 należy uważnie przeczytać podręcznik operatora oraz umowę licencyjną.

Oprogramowanie dostarczone w systemie jest chronione przez prawa autorskie oraz międzynarodowe porozumienia dotyczące praw autorskich, jak również przez inne przepisy i porozumienia chroniące własność intelektualną. Oprogramowanie to jest licencjonowane, a nie odsprzedane. Poprzez przyjęcie i korzystanie z tego systemu Nabywca podpisuje umowę oraz wyraża zgodę na poniższe warunki i postanowienia:

1. **Udzielenie licencji:** W zamian za uiszczenie opłaty za licencję na oprogramowanie będącą częścią ceny zapłaconej za ten produkt firma ZOLL Medical Corporation udziela Nabywcy niewyłącznej licencji bez prawa udzielania podlicencji na użytkowanie oprogramowania systemu jedynie w formie kodu wynikowego.
2. **Własność oprogramowania/oprogramowania wbudowanego:** Tytuł prawny, własność wszelkich praw i udziałów w oprogramowaniu systemu i wszystkich jego kopiach należy w każdym momencie do producenta oraz Licencjodawców ZOLL Medical Corporation i prawa te nie przechodzą na nabywcę.
3. **Przeniesienie:** Nabywca zgadza się, że nie będzie przenosić, udzielać podlicencji ani w inny sposób przenosić lub dzielić się swoimi prawami na podstawie licencji bez wyraźnego zezwolenia udzielonego na piśmie przez firmę ZOLL Medical Corporation.
4. **Ograniczenia użytkowania:** Nabywca może fizycznie przenosić produkty z jednej lokalizacji do innej, pod warunkiem że oprogramowanie/oprogramowanie wbudowane nie jest kopiowane. Nie można ujawniać, publikować, tłumaczyć, wydawać ani dystrybuować kopii oprogramowania/oprogramowania wbudowanego innym osobom. Nie można zmieniać, przystosowywać, tłumaczyć, przeprowadzać inżynierii odwrotnej, dekompilacji, kompilacji skrośnej, demontażu ani tworzyć prac pochodnych na podstawie oprogramowania/oprogramowania wbudowanego.

Serwisowanie

Właściwie przeszkolony i wykwalifikowany personel powinien jednak przeprowadzać okresowe testy funkcjonowania monitora/defibrylatora, aby zweryfikować jego prawidłową pracę.

Jeśli urządzenie wymaga serwisowania, należy skontaktować się z działem pomocy technicznej firmy ZOLL.

Dla klientów międzynarodowych

Skontaktować się telefonicznie z najbliższym autoryzowanym przedstawicielem firmy ZOLL Medical Corporation.

Aby znaleźć autoryzowane centrum serwisowe, należy skontaktować się z międzynarodowym działem sprzedaży:

ZOLL Medical Corporation
269 Mill Road
Chelmsford, MA 01824-4105
Telefon: 1-978-421-9655

Zamawiając serwis urządzenia, należy podać przedstawicielowi pomocy technicznej następujące informacje:

- Numer seryjny urządzenia
- Opis problemu
- Dział używający urządzenia oraz nazwisko osoby kontaktowej
- Numer zlecenia zakupu w celu śledzenia sprzętu dzierżawionego
- Numer zlecenia zakupu w przypadku urządzenia z zakończonym okresem gwarancyjnym
- Przykładowe EKG lub inne wykresy pokazujące problem (o ile są dostępne i mają zastosowanie) bez jakichkolwiek poufnych informacji o pacjentach.

Zwrot urządzenia do serwisu

Przed wysłaniem urządzenia do działu pomocy technicznej firmy ZOLL w celu naprawy należy uzyskać numer zlecenia serwisowego (SR) od przedstawiciela ds. pomocy technicznej.

Wyjąć zestaw akumulatorów z urządzenia. Włożyć urządzenie wraz z kablami i akumulatorem do oryginalnego opakowania (jeśli jest dostępne) lub opakowania zastępczego. Należy dopilnować, aby numer zlecenia serwisowego znalazł się na każdym opakowaniu.

Zwrócić urządzenie do

Najbliższy autoryzowany przedstawiciel firmy ZOLL Medical Corporation.

Aby znaleźć autoryzowane centrum serwisowe, należy skontaktować się z międzynarodowym działem sprzedaży:

ZOLL Medical Corporation
269 Mill Road
Chelmsford, MA 01824-4105
Telefon: 1-978-421-9655

Numer seryjny ZOLL

Każdy produkt ZOLL wyświetla numer seryjny, który zawiera informacje o tym produkcie. Numer seryjny ZOLL skonstruowany jest w następujący sposób (od strony lewej do prawej):

- Składający się z dwóch znaków kod produktu
- Składający się z trzech znaków kod daty produkcji
- Numer seryjny produktu składający się z sześciu lub więcej alfanumerycznych znaków

Dwa pierwsze znaki kodu daty produkcji zawierają dwie ostatnie cyfry roku (na przykład „18” pojawi się, jeśli produkt został wyprodukowany w 2018 roku). Ostatni znak kodu daty produkcji podaje miesiąc, w którym urządzenie zostało wyprodukowane. Miesiąc jest oznaczony pojedynczym znakiem alfanumerycznym: „A” oznacza styczeń, „B” — luty, „C” — marzec itd. aż do litery „L” oznaczającej grudzień.

Numer seryjny produktu to unikalny zestaw znaków alfanumerycznych przypisany przez firmę ZOLL do każdego konkretnego urządzenia.

Rozdział 2

Omówienie produktu

Omówienie

Rozdział ten zawiera informacje o funkcjonowaniu monitora/defibrylatora ZOLL M2 oraz o tym, jak obsługiwać urządzenie i wykonywać codzienne zadania. Dodatkowe informacje znajdują się w dalszych rozdziałach:

- Elementy sterujące i wskaźniki
- Poruszanie się po ekranie wyświetlacza
- Wymiana zestawu akumulatora

Elementy sterujące i wskaźniki

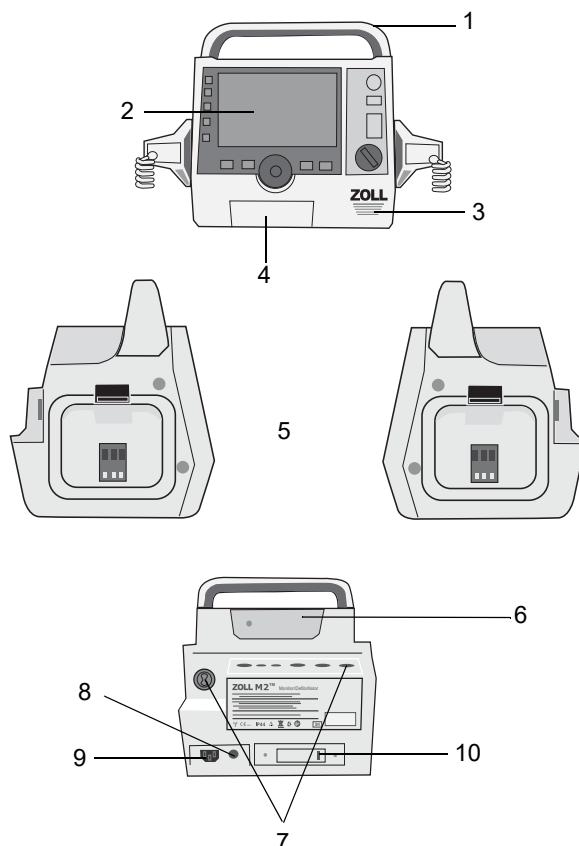
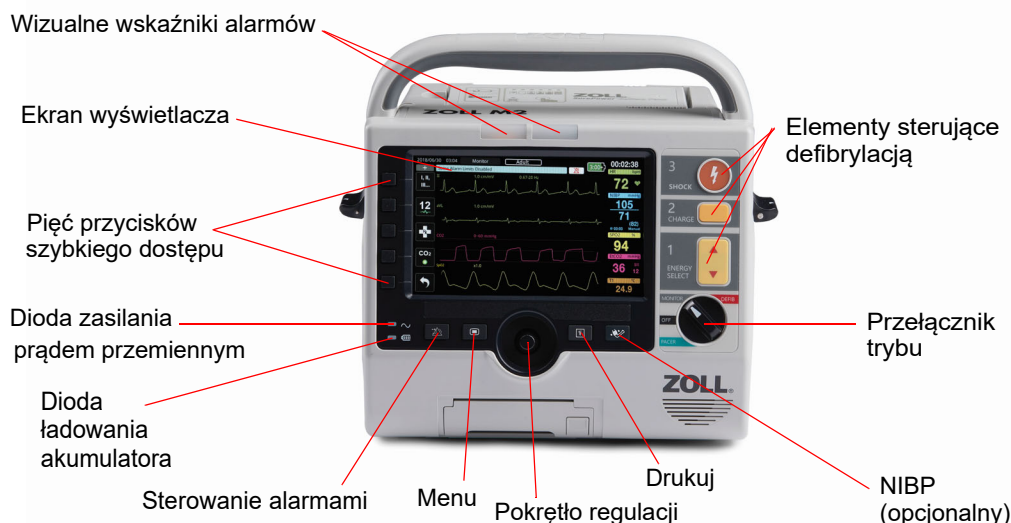


Tabela 1: Funkcje urządzenia ZOLL M2

| | Element | Opis |
|----|-------------------------------|---|
| 1 | Uchwyt | Wbudowany uchwyt do przenoszenia. |
| 2 | Panel przedni | Zawiera ekran wyświetlacza i główne elementy sterujące. |
| 3 | Głośnik | Emituje komunikaty głosowe i dźwięki alarmowe. |
| 4 | Pojemnik na papier | Do przechowywania papieru do drukarki. |
| 5 | Studzienki łyżek | Utrzymują zewnętrzne łyżki. |
| 6 | Komora akumulatora | Służy do umieszczenia zestawu akumulatorów litowo-jonowych (wielokrotnego ładowania). |
| 7 | Złącza pacjenta | Szczegółowe informacje znajdują się w części „Przewody i złącza pacjenta” na str. 2–7. |
| 8 | Przewód wyrównujący potencjał | Uziemiony zacisk zapewnia wygodne podłączenie biomedycznego sprzętu badawczego wymagającego uziemienia ekwipotencyjnego. Ten zacisk nie ma funkcji klinicznej i nie powinien być używany do celów bezpieczeństwa elektrycznego. |
| 9 | Złącze prądu AC | Do podłączenia urządzenia do przewodu zasilania prądem przemiennym. |
| 10 | Port USB | Do podłączenia monitora/defibrylatora ZOLL M2 do urządzenia pamięci USB. Szczegółowe informacje znajdują się w części „Rejestr. danych pełn. jawności” na str. 17–13. |

Panel przedni

Przedni panel urządzenia ZOLL M2 zawiera ekran wyświetlacza oraz różne przyciski i wskaźniki, które przekazują użytkownikowi informacje zwrotne. Zobacz Rycinę 2-1. Informacje na temat elementów sterujących i wskaźników zawiera Tabela 2 na str. 2-3.











Rycina 2-1. Panel przedni urządzenia

Tabela 2: Elementy sterujące i wskaźniki urządzenia ZOLL M2

| Element sterujący lub wskaźnik | Opis |
|--|---|
| Ekran wyświetlacza | Służy do wyświetlania ustawień terapeutycznych, krzywych fizjologicznych i innych informacji dotyczących każdego monitorowanego parametru, a także komunikatów, czasu i etykiet przycisków szybkiego dostępu. |
| Przyciski szybkiego dostępu | Pięć przycisków sterujących różnymi funkcjami urządzenia. Etykiety przycisków szybkiego dostępu pojawiają się na wyświetlaczu po prawej stronie każdego przycisku. |
| Dioda LED zasilania prądem przemiennym | Świeci się, gdy urządzenie jest podłączone do zasilania prądem AC. |
| Dioda LED ładowania akumulatora | Wskazuje stan akumulatora. Ciągłe bursztynowe światło: trwa ładowanie akumulatora. Ciągłe zielone światło: akumulator naładowany. Naprzemiennie zielone i bursztynowe światło: nie ma zainstalowanego akumulatora lub wykryto błąd ładowania akumulatora. Brak światła: monitor/defibrylator nie jest podłączony do sieci zasilającej AC. |
| Wizualne wskaźniki alarmów | Czerwone i żółte światła umieszczone na górze urządzenia, które migają, wskazując alarmy pacjenta i sprzętu. Światła te również chwilowo migają, gdy urządzenie jest włączone. |
| Przełącznik trybu | Wybiera tryb pracy: <ul style="list-style-type: none"> • WYŁ. — urządzenie jest wyłączone • MONITOR — monitorowanie fizjologiczne • DEFIB — ręczna defibrylacja lub AED • STYMUL. — nieinwazyjna stymulacja zewnętrzna |

Tabela 2: Elementy sterujące i wskaźniki urządzenia ZOLL M2 (cd.)

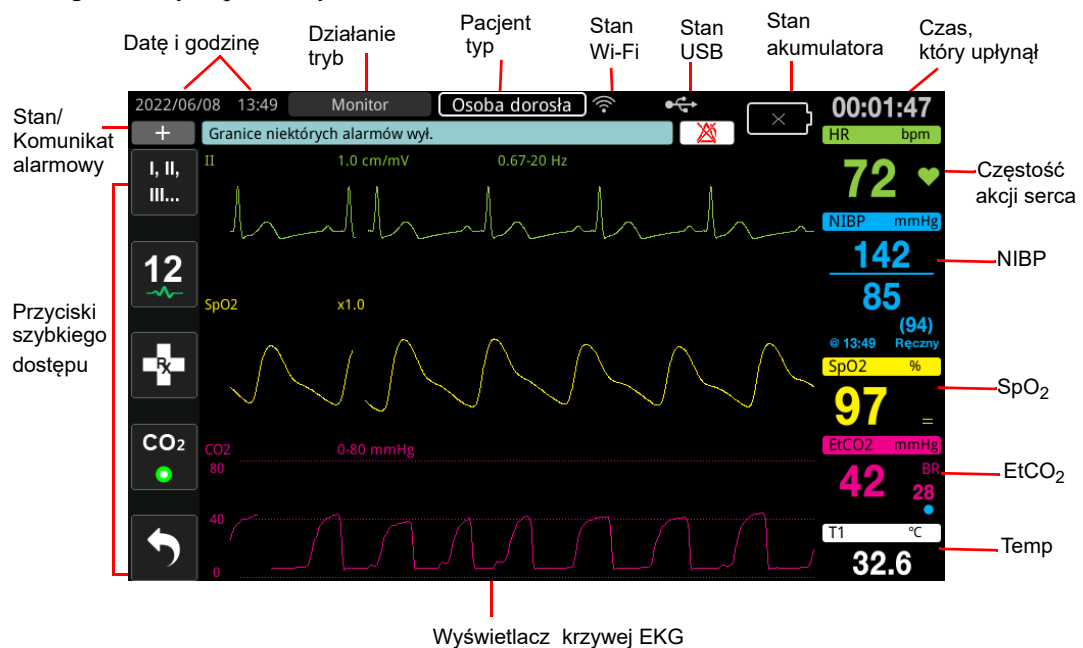
| Element sterujący lub wskaźnik | Opis |
|--|--|
| <p>Przyciski WYBÓR ENERGII</p>  | <p>Przyciski strzałek w górę-w dół na panelu przednim sterują wyborem energii defibrylatora.</p> <p>Uwaga: Przyciski te są również dostępne na niektórych łyżkach.</p> |
| <p>Przycisk ŁADOWANIE</p>  | <p>Inicjuje ładowanie defibrylatora do wybranego poziomu energii.</p> <p>Uwaga: Przycisk ten jest również dostępny na niektórych łyżkach.</p> |
| <p>Przycisk DEFIB</p>  | <p>Przycisk DEFIB na panelu przednim jest aktywny jedynie podczas używania bezdotykowych elektrod terapeutycznych lub wewnętrznych łyżek defibrylacyjnych bez przycisku rozładowania. Przycisk DEFIB zostaje podświetlony, gdy sterowanie jest aktywne, defibrylator jest naładowany i gotowy do użycia.</p> <p>Uwaga: Przycisk ten jest również dostępny na niektórych łyżkach.</p> |
| <p>Przycisk NIBP (opcjonalny)</p>  | <p>Służy do rozpoczęcia/kończenia pomiaru NIBP.</p> |
| <p>Przycisk Drukuj</p>  | <p>Rozpoczyna/zatrzymuje drukowanie.</p> |
| <p>Pokrętło regulacji</p>  | <p>Obrócenie pokrętła regulacji w dowolnym kierunku powoduje, że kursor porusza się w kierunku zgodnym z ruchem wskazówek zegara wokół ekranu wyświetlacza lub w dół listy lub okna, umożliwiając użytkownikowi:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Poruszanie się po ekranie wyświetlacza • Poruszanie się po liście pionowej • Modyfikowanie ustawień parametrów <p>Naciśnięcie pokrętła regulacji powoduje zaznaczenie związane z polem wyświetlania wyróżnionym kursorem.</p> |
| <p>Przycisk Menu</p>  | <p>Wyświetla ustawienia menu z ekranu Monitor, Defibr. lub Stymul. Działa jako przycisk Home w menu.</p> |
| <p>Przycisk sterowania alarmem</p>  | <p>Wykonuje następujące funkcje alarmowe po naciśnięciu i przytrzymaniu przez różne okresy:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Wycisza dźwięk alarmu pacjenta przez wstępnie skonfigurowany okres. • Wycisza na stałe dźwięk alarmu pacjenta. • Wyłącza przetwarzanie alarmów pacjenta. • Reaguje na alarmy związane ze sprzętem. • Usuwa zablokowane alarmy. |

Ekran wyświetlacza

Na panelu przednim znajduje się kolorowy wyświetlacz wyświetlający:

- Data i godzina
- Tryb pracy
- Typ pacjenta
- Stan Wi-Fi
- Stan USB
- Wskaźnik stanu akumulatora
- Czas, który upłynął (od włączenia urządzenia)
- Przyciski szybkiego dostępu
- Źródło krzywej
- Oznaczone kolorami krzywe i identyfikatory odprowadzenia EKG
- Dane liczbowe SpO₂
- Dane liczbowe częstości akcji serca
- Dane liczbowe częstości oddechów
- Dane liczbowe temperatury
- Dane liczbowe nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi
- Dane liczbowe EtCO₂
- Krzywa RKO i dane liczbowe
- Wybrana energia, stan ładowania i energia dostarczona podczas defibrylacji i synchronizowanej kardiowersji w trybie Defibr.
- Prąd wyjściowy, tryb i częstość impulsu dla stymulacji w trybie Stymul.
- Komunikaty i monity

Poniższy obraz przedstawia układ wartości parametrów, krzywych, danych systemowych i etykiet przycisków szybkiego dostępu. Urządzenie wyświetla informacje w kolorach konfigurowalnych przez użytkownika.







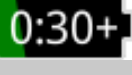


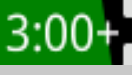

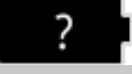
Rycina 2-2. Ekran wyświetlacza urządzenia ZOLL M2

Wskaźniki stanu akumulatora i zasilania prądem AC

Gdy urządzenie jest podłączone do zasilania prądem AC, dioda LED zasilania prądem AC świeci się.

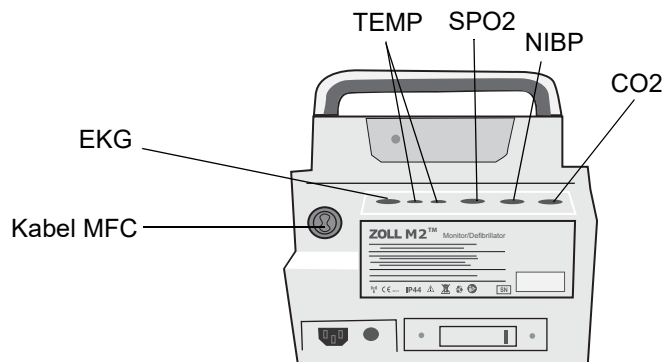
Wskaźnik stanu akumulatora wyświetla różne ikony akumulatora wskazujące przybliżony pozostały czas działania urządzenia na podstawie stanu naładowania akumulatora. Ikony te dodatkowo dostarczają informacji na temat stanu połączeń akumulatora oraz komunikacji z urządzeniem. Nie wszystkie ikony akumulatora są pokazane w poniższej tabeli; istnieją dodatkowe ikony akumulatora, które wyświetlają trzydziestominutowe przyrosty, takie jak 1:30+ i 2:30+.

Uwaga: W normalnych warunkach pojemność akumulatora zostaje wyświetlona w krótkim czasie po włączeniu urządzenia ZOLL M2. W pewnych sytuacjach, takich jak np. uruchomienie monitora/defibrylatora natychmiast po włączeniu urządzenia, ikona akumulatora może wyświetlać jego pojemność wystarczającą na mniej niż godzinę przez ok. dwie minuty po zakończeniu pracy w trybie defibrylacji.

| Ikona | Stan | Wskazanie/działanie |
|---|--------------------------------------|--|
|  | Nie wykryto akumulatora | Brak akumulatora w urządzeniu zasilanym prądem AC albo urządzenie nie może wykryć, czy akumulator został podłączony. Należy zainstalować nowy akumulator lub wymienić istniejący akumulator. |
|  | Błąd komunikacji | Urządzenie nie jest w stanie nawiązać połączenia z akumulatorem. Sprawdzić zestaw akumulatorów. |
|  | Błąd akumulatora | Została wykryta awaria akumulatora. Podłączyć urządzenie ZOLL M2 do zasilania prądem AC lub zainstalować nowy akumulator. |
|  | Niski poziom naładowania akumulatora | Akumulator osiągnął niski poziom. Należy niezwłocznie wymienić akumulator. |
|  | Poziom akumulatora 1 | Akumulator ma wystarczającą ilość energii, aby obsługiwać urządzenie ZOLL M2 przez ponad 30 minut w obecnych warunkach pracy. |
|  | Poziom akumulatora 2 | Akumulator ma wystarczającą ilość energii, aby obsługiwać urządzenie ZOLL M2 przez ponad 1 godzinę w obecnych warunkach pracy. |
|  | Poziom akumulatora 3 | Akumulator ma wystarczającą ilość energii, aby obsługiwać urządzenie ZOLL M2 przez ponad 2 godziny w obecnych warunkach pracy. |
|  | Poziom akumulatora 4 | Akumulator ma wystarczającą ilość energii, aby obsługiwać urządzenie ZOLL M2 przez ponad 3 godziny w obecnych warunkach pracy. |
|  | Poziom akumulatora 5 | Akumulator jest w pełni naładowany. |
|  | Wymagana kalibracja akumulatora | Wyświetlenie komunikatu <i>Wymagana kalibracja akumulatora</i> oznacza, że akumulator osiągnął stan wymagający kalibracji. Skalibrować akumulator za pomocą stacji ładowania ZOLL SurePower. |

Przewody i złącza pacjenta

Z tyłu urządzenia ZOLL M2 znajdują się złącza pacjenta.



Rycina 2-3. Złącza przewodów pacjenta z tyłu urządzenia ZOLL M2

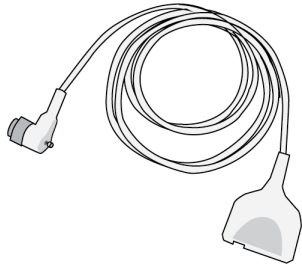
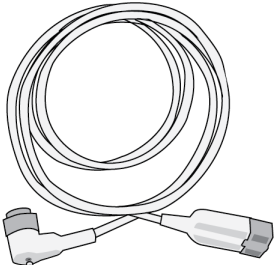
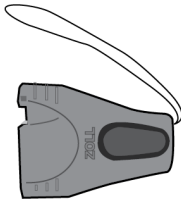

| Złącze | Opis |
|---|--|
| EKG | Do podłączenia 3-odprowadzeniowego, 5-odprowadzeniowego lub 12-odprowadzeniowego przewodu EKG. |
| SpO ₂ | Do podłączenia przewodu SpO ₂ . |
| NIBP | Do podłączenia przewodu NIBP. |
| CO ₂ | Do podłączenia modułu głównego lub strumienia bocznego CO ₂ . |
| Temp1/Temp2 | Do podłączenia czujników temperatury. |
| Wielofunkcyjny przewód (MFC) (ze złączem lub bez złącza CPRD) | Do podłączenia MFC do łyżek lub bezdotkowych elektrod terapeutycznych i stymulacyjnych firmy. |

Przewody i akcesoria

Urządzenie ZOLL M2 jest dostarczane z przewodem MFC, który jest używany z łyżkami wewnętrznymi/zewnętrznymi. Aby używać łyżek wewnętrznych/zewnętrznych i bezdotykowych elektrod monitorujących RKO, należy nosić przy sobie zarówno adapter MFC, jak i CPRD; używać adaptera CPRD do wszystkich zastosowań elektrod bezdotykowych. Wyjąć adapter, aby podłączyć łyżki wewnętrzne lub zewnętrzne do urządzenia ZOLL M2.

Dostępny jest również MFC ze złączem CPRD. Ten przewód może być używany z bezdotykowymi elektrodami do monitorowania EKG, defibrylacji, stymulacji zewnętrznej i monitorowania/sprężenia zwrotnego RKO; ten przewód nie może być używany z łyżkami wewnętrznymi lub zewnętrznymi.

Oba przewody (MFC ze złączem CPRD i MFC) są dostarczane ze złączem testowym, które jest używane do autotestu 30 dżuli.

| | |
|--|--|
| <ul style="list-style-type: none"> • Łącznik CPRD-do-MFC |  |
| <ul style="list-style-type: none"> • Kabel MFC |  |
| <ul style="list-style-type: none"> • Adapter CPRD |  |
| <ul style="list-style-type: none"> • Złącze testowe (używane do autotestu 30 dżuli) |  |

W poniższej sekcji znajduje się lista zgodnych i łyżek/elektrod oraz ich wspólne działanie.

Zgodne akcesoria

Poniższa lista zawiera zgodny MFC (lub połączenie MFC i CPRD) na podstawie używanych łyżek lub bezdotykowych elektrod.

Łyżki wewnętrzne/zewnętrzne

- MFC (do EKG i defibrylacji)

Elektrody bezdotykowe z czujnikiem RKO

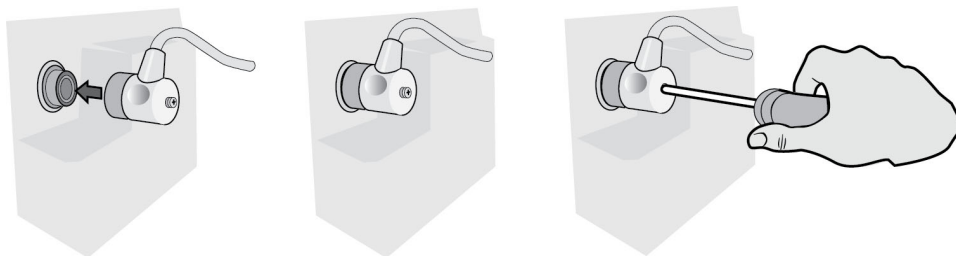
- MFC ze złączem CPRD (do defibrylacji, EKG, informacji zwrotnej RKO i stymulacji)
- MFC ze adapterem CPRD (do defibrylacji, EKG, informacji zwrotnej RKO i stymulacji)

Elektrody bezdotykowe bez czujnika RKO

- MFC (do EKG, defibrylacji i stymulacji)

Wkładanie kabli do urządzenia

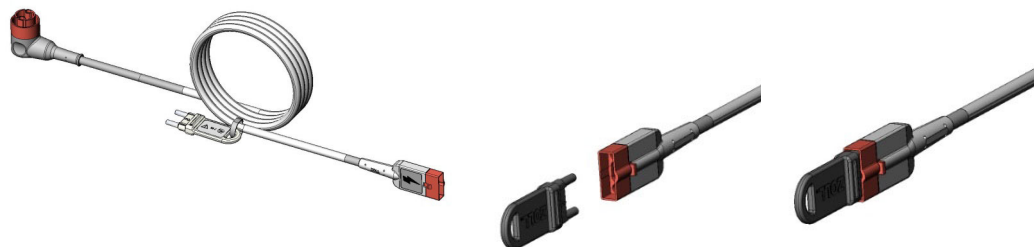
Włożyć złącze przewodu do złącza MFC z tyłu urządzenia i dokręcić.



Rycina 2-4. Podłączanie MFC do urządzenia

Wkładanie złącza testowego do MFC (autotest 30 dżuli)

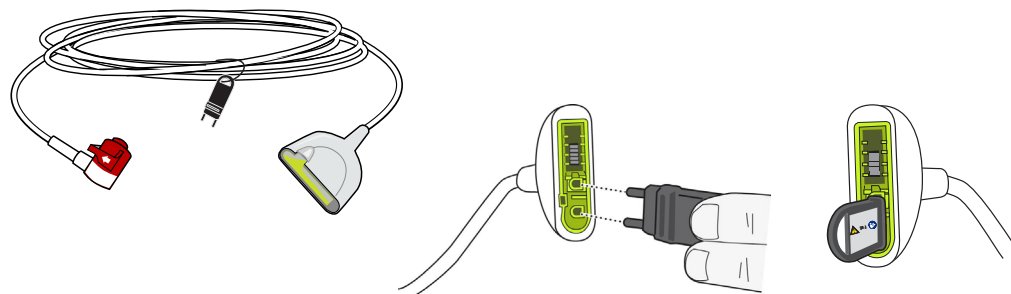
Aby wykonać autotest 30 dżuli, należy podłączyć złącze testowe, jak pokazano na ilustracji.



Rycina 2-5. Autotest 30 dżuli z MFC

Wkładanie złącza testowego do MFC za pomocą złącza CPRD (autotest 30 dżuli)

Aby wykonać autotest 30 dżuli, należy podłączyć złącze testowe, jak pokazano na ilustracji.



Rycina 2-6. Autotest 30 dżuli ze złączem CPRD

Łyżki zewnętrzne



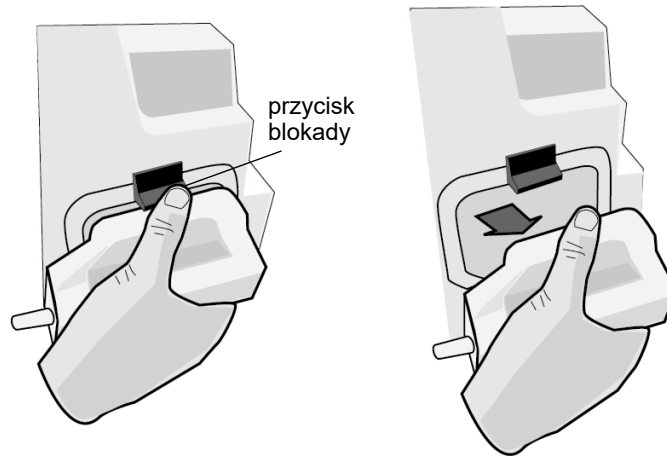
Łyżki zewnętrzne są sprzętem typu CF odpornym na defibrylację.

Łyżki zewnętrzne urządzenia ZOLL M2 są stosowane do defibrylacji i synchronizowanej kardiowersji.

Przeostroga Nie wolno używać łyżek do zewnętrznej stymulacji przezskórnej.

Uwalnianie łyżek

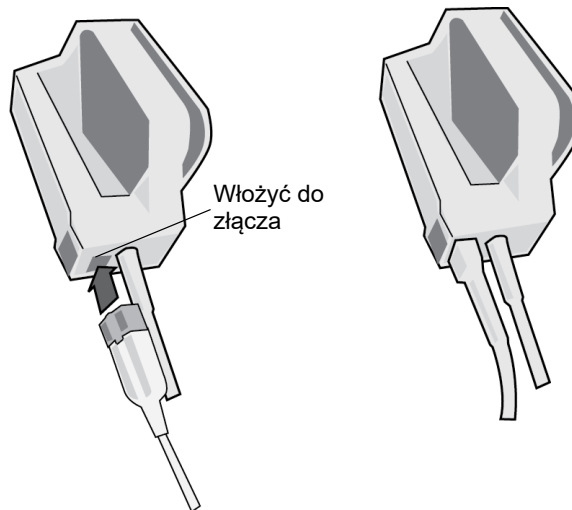
Łyżki są schowane w studzienkach po obu stronach urządzenia. Aby zwolnić łyżki, należy złapać za uchwyty, a następnie nacisnąć przycisk blokady nad każdą łyżką. Obrócić krawędź łyżki z dala od blokady, a następnie wyjąć ze studzienki.



Rycina 2-7. Zwolnienie łyżki

Podłączanie przewodu MFC

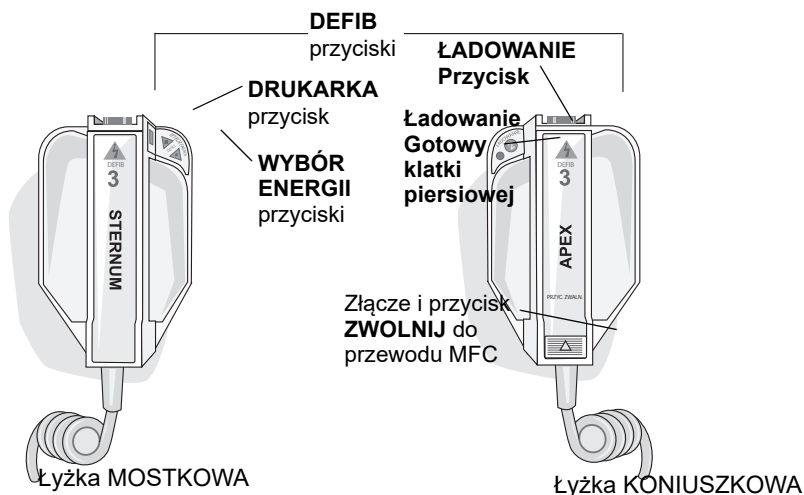
Podłączyć przewód MFC wychodzący z urządzenia ZOLL M2 do złącza w podstawie łyżki KONIUSZKOWEJ.



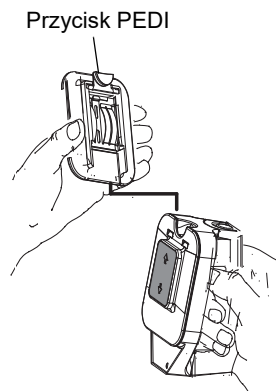
Rycina 2-8. Kabel MFC podłączony do łyżki KONIUSZKOWEJ

Jeśli trzeba odłączyć przewód MFC od łyżek KONIUSZKOWYCH, należy nacisnąć przycisk ZWOLNIJ w kierunku strzałki i odłączyć przewód MFC.

Zapoznać się z Rozdział 14, „Defibrylacja ręczna” przed użyciem łyżek do defibrylacji. Na łyżkach znajdują się elementy sterujące służące do wybierania energii defibrylacji, ładowania, dostarczania wyładowania oraz włączania i wyłączania drukarki.



Elektrody pediatryczne są wbudowane w zestaw łyżek poniżej standardowych płytek elektrody. Użytkownik musi ręcznie dostosować ustawienia energii do poziomów pediatrycznych zgodnie z protokołem danej instytucji.



Aby odsłonić płytkę pediatryczną, należy nacisnąć przycisk PEDI w górnej części łyżki, a następnie przesunąć płytkę dla dorosłych do góry.

Przed ponownym umieszczeniem płytki dla dorosłych należy dokładnie oczyścić płytkę dla dzieci i otaczający obszar.

Wsunąć płytkę dla dorosłych na łyżkę, aż zaskoczy na miejsce.


Rycina 2-9. Płytkę pediatryczną


Uwaga: Monitor/defibrylator ZOLL M2 obsługuje także łyżki wewnętrzne firmy ZOLL nadające się do sterylizacji w autoklawie używane podczas defibrylacji na otwartej klatce piersiowej.

Poruszanie się po ekranie wyświetlacza

Do funkcji urządzenia ZOLL M2 można uzyskać dostęp za pomocą przycisków szybkiego dostępu znajdujących się po lewej stronie ekranu wyświetlacza oraz przycisku regulacji zlokalizowanego po środku panelu przedniego.

Przyciski szybkiego dostępu

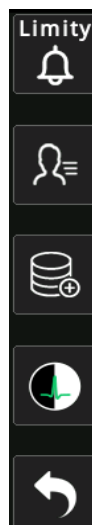
Pięć przycisków szybkiego dostępu po lewej stronie ekranu wyświetlacza umożliwia łatwy dostęp do funkcji urządzenia ZOLL M2. Funkcje niektórych przycisków zmieniają się, gdy urządzenie ZOLL M2 jest przełączane między trybami Monitor i Defib lub Stymul. Po naciśnięciu przycisku Więcej/Wstecz () wyświetlane są dodatkowe przyciski.

Uwaga: Po naciśnięciu przycisku Szybki dostęp do danych () wyświetlany jest dodatkowy poziom związanych z danymi.

Przyciski pierwszego poziomu
(Tryb Monitor)



Przyciski drugiego poziomu



Przyciski trzeciego poziomu



Tabela 3: Przyciski szybkiego dostępu urządzenia ZOLL M2




| Przycisk szybkiego dostępu | Opis |
|---|---|
|  | Służy do wybierania źródła sygnału EKG dla wyższego przebiegu krzywej. Ten przebieg służy do zliczania częstości akcji serca, zsynchronizowanej defibrylacji i stymulacji na żądanie. |
|  | Wyświetla ekran monitorowania 12-odpr. na urządzeniach wyposażonych w opcję 12-odprowadzeniowego EKG. |
|  | Włącza lub wyłącza moduł CO ₂ . |

Tabela 3: Przyciski szybkiego dostępu urządzenia ZOLL M2















| Przycisk szybkiego dostępu | Opis |
|--|--|
| CO ₂ (z zielonym światłem)  | Moduł CO ₂ jest podłączony i podłączone jest monitorowanie CO ₂ . |
| CO ₂ Zerow.  | Gdy wymagane jest zerowanie CO ₂ , przycisk szybkiego dostępu CO ₂ zmienia się na ten przycisk na 10 sekund. Aktywuje proces zerowania CO ₂ . |
| Diag. ECG (3- i 5-odprowadzeniowe)  | Wszystkie odprowadzenia EKG wyświetlane zgodnie z charakterystyką częstotliwościową (0,525–40 Hz) przez 12 sekund. |
| Znacznik kodu  | Pozwala odnotować leczenie kliniczne w dokumentacji pacjenta. |
| Synchronizacja  | Służy do włączania trybu kardiowersji synchronizowanej. |
| Więcej/wstecz  | Służy do przechodzenia do następnego lub poprzedniego poziomu przycisków szybkiego dostępu. |
| Granice alarmów  | Umożliwia przeglądanie/ustawianie wszystkich parametrów limitów alarmów. |
| Podsumowanie leczenia  | Wyświetla zdarzenia podsumowania leczenia dla co najmniej jednego przypadku, który można wydrukować. |
| Trend  | Wyświetla bieżące dane trendów pacjenta. |
| Tryb ręczny  | Umożliwia zmianę trybu AED na tryb ręcznej defibr. Uwaga: W zależności od konfiguracji może wymagać hasła. |
| Tryb AED  | Umożliwia wejście do trybu AED z trybu ręcznej defibr. |
| Analiza  | Analizuje EKG pacjenta w celu określenia, czy występuje rytm kwalifikujący się do defibrylacji czy też nie. Uwaga: Dostępne tylko w trybie AED. |

Tabela 3: Przyciski szybkiego dostępu urządzenia ZOLL M2

| Przycisk szybkiego dostępu | Opis |
|---|---|
| Eksportowanie danych  | Eksportuje dane za pośrednictwem dysku USB lub sieci Wi-Fi. |
| Wyczyść zaznaczenie  | Usuwa wybrane dane przechowywane w pamięci nieulotnej. |
| Pobierz  | Służy do pobierania 10 sekund danych z 12 odpr. EKG do wydruku lub przesyłania. Uwaga: Dostępne tylko z opcją 12-odprowadzeniową. |
| Informacje o pacjencie  | Umożliwia wprowadzanie informacji o pacjencie towarzyszących raportom podsumowującym i raportom pełnej jawności. |
| Data  | Wyświetla dodatkowe przyciski szybkiego dostępu do danych: Trend, Podsumowanie leczenia, Eksport danych i Wyczyść. |
| Jasność  | Służy do zmiany ustawień jasności — do przełączania od wyświetlacza o wysokim kontraście (białe tło) i kolorowego wyświetlacza (czarne tło). |
| Przegl 12 odpr.  | Zapewnia dostęp do 12-odprowadzeniowych przechwyconych danych do drukowania raportów. Uwaga: Dostępne tylko z opcją 12-odprowadzeniową. |
| Wyjdź 12-odpr.  | Umożliwia wyjście z ekranu monitorowania 12 odpraw. Uwaga: Dostępne tylko z opcją 12-odprowadzeniową. |
| Rozładuj  | Służy do bezpiecznego rozładowania wewnętrznego defibrylatora. Energia nie jest dostarczana do pacjenta. |
| Test 30 dżuli  | Wykonuje test defibrylatora z energią 30 dżuli. |
| 4:1  | Włącz/wyłącz tryb stymul. 4:1. |

Tabela 3: Przyciski szybkiego dostępu urządzenia ZOLL M2

| Przycisk szybkiego dostępu | Opis |
|---|---|
| Wyczyść  | Wyświetla i miga na żółto w trybie stymul., gdy elektrody są wyłączone lub zwarte. |
| Raport autotestu systemu  | Wyświetla wszystkie raporty autotestu systemu po włączeniu i 30 dżuli zapisane na urządzeniu (do 2000 raportów) z opcjami drukowania. |

Pokrętło regulacji

Obrócić pokrętło regulacji zgodnie z ruchem wskazówek zegara, aby kursor poruszał się w kierunku zgodnym z ruchem wskazówek zegara wokół ekranu lub w dół listy lub okna. Obrócić pokrętło regulacji w kierunku przeciwnym do ruchu wskazówek zegara, aby kursor poruszał się w kierunku przeciwnym do ruchu wskazówek zegara wokół ekranu lub w górę listy lub okna. Obrócić pokrętło regulacji w kierunku zgodnym z ruchem wskazówek zegara i przeciwnie do ruchu wskazówek zegara, aby wykonać następujące czynności:

- przechodzenie w prawo i w lewo między głównymi oknami wyświetlacza
- poruszanie się w górę i w dół w oknie
- zmiana ustawień parametrów.


Nacisnąć pokrętło regulacji, aby wykonać następujące czynności:

- wyświetlenie okna ustawień, gdy parametr jest podświetlony w oknie głównym;
- wybrać opcje z okna.

Jasność wyświetlacza

Podczas wyświetlania wyświetlacz może korzystać z różnych trybów jasności. Wahają się od bardzo jasnych do bardzo ciemnych. Tryby wyświetlacza z większym kontrastem sprawiają, że cyfry i krzywe są najłatwiejsze do odczytania.


Sposób wybierania różnych opcji jasności przedstawia następująca procedura.

1. Nacisnąć przycisk Menu ()
2. Obrócić pokrętło regulacji, aby podświetlić i wybrać Ustawienie systemu, a następnie nacisnąć pokrętło, aby je wybrać.
3. Obrócić pokrętło regulacji, aby przejść do opcji Jasność wyświetl., a następnie nacisnąć pokrętło, aby wybrać to pole.
4. Obrócić pokrętło regulacji, aby wybrać ustawienie jasności (liczba), a następnie nacisnąć pokrętło, aby je wybrać.
5. Obrócić pokrętło regulacji, aby podświetlić X w prawym górnym rogu okna i nacisnąć pokrętło, aby zamknąć okno.

Uwaga: Wybranie ustawienia większej jasności (takiej jak poziom 5) powoduje szybsze rozładowanie zestawu akumulatorów niż wybranie ustawienia mniejszej jasności (takiej jak poziom 3).

Można także przełączać się między wysokim kontrastem z białym tłem (dla optymalnego wyświetlania w jasnym świetle słonecznym) a kolorem z czarnym tłem (cyfry i krzywe są łatwiejsze do odczytania).

Korzystanie ze znaczników kodu

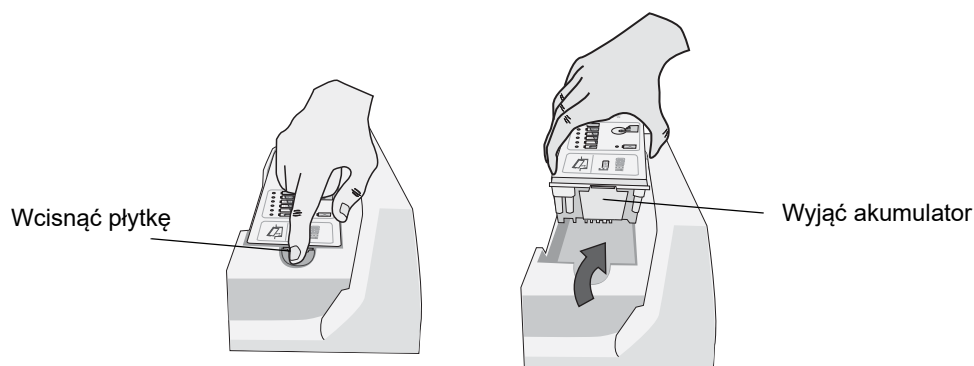
Naciśnięcie przycisku szybkiego dostępu Znacznik kodu () powoduje wyświetlenie przez urządzenie wstępnie skonfigurowanej listy działań klinicznych, takich jak leki lub zabiegi zastosowane u pacjenta. Jednocześnie na ekranie może być wyświetlanych do 28 znaczników kodu. Użycie pokrętki regulacji (obracanie, a następnie naciskanie pokrętki) w celu wybrania określonej akcji powoduje, że akcja ta zostanie zarejestrowana wraz ze znacznikiem daty i godziny w pamięci Raport podsumowania i Pełn. jawności.

Wymiana zestawu akumulatorów w urządzeniu ZOLL M2

W tej części opisano wymianę zestawu akumulatorów w urządzeniu ZOLL M2.

Wymiana zestawu akumulatorów w urządzeniu ZOLL M2

Aby wyjąć zestaw akumulatora, należy wcisnąć płytkę na końcu komory akumulatora, a następnie obrócić i wyjąć akumulator z komory.

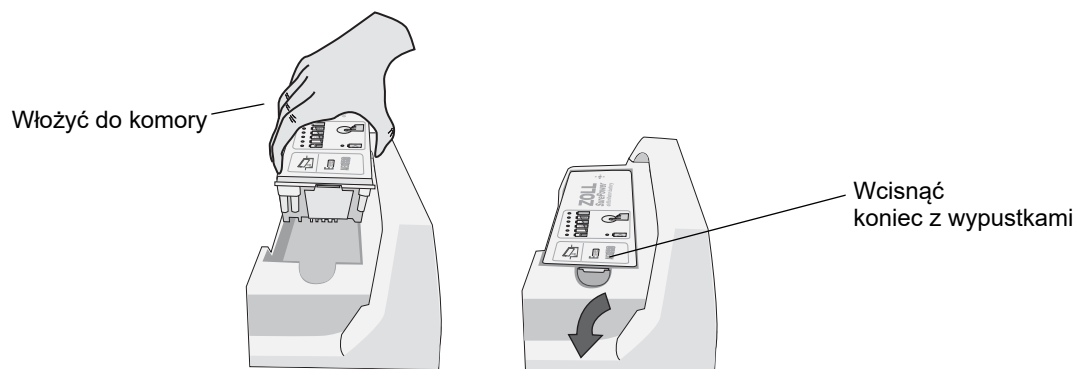


Rycina 2-10. Wyjmowanie zestawu akumulatorów

Aby zainstalować zestaw akumulatorów:

1. Włożyć koniec akumulatora bez wypustek do komory akumulatora, jak pokazano na schemacie na etykiecie akumulatora SurePower.
2. Opuścić wypustki akumulatora do komory i nacisnąć wciskany koniec akumulatora, aż zablokuje się na swoim miejscu.

Przeostroga Podczas wkładania akumulatora należy uważać, aby nie przytrzasnąć palców.



Rycina 2-11. Instalowanie zestawu akumulatorów

Rozdział 3

Omówienie monitorowania

W tym rozdziale przedstawiono opis funkcji monitorowania dostępnych w urządzeniu ZOLL M2. Opisano rodzaje monitorowania parametrów życiowych zapewniane przez urządzenie ZOLL M2 oraz oferowane przez urządzenie ZOLL M2 możliwości dostosowywania wyświetlania informacji dotyczących parametrów życiowych pacjenta.

Funkcje urządzenia ZOLL M2 w zakresie monitorowania

Urządzenie ZOLL M2 zapewnia standardowe funkcje monitorowania i umożliwia przeglądanie pomiarów parametrów życiowych w różnych formatach. Urządzenie ZOLL M2 umożliwia również ustawianie wartości granicznych alarmów dla funkcji monitorowania. Jeżeli wartości pomiarów parametrów życiowych przekroczą te wartości graniczne, gdy włączone są funkcje alarmowe, urządzenie ZOLL M2 ostrzeże o tym, emitując słyszalny alarm dźwiękowy i wyświetlając wizualne wskazania alarmu.

Jeżeli urządzenie ZOLL M2 pozostaje wyłączone przez krócej niż przez 30 sekund, wszystkie ustawienia monitorowanych parametrów pacjenta zostaną zachowane. Jeśli urządzenie ZOLL M2 jest wyłączone przez ponad 30 sekund lub dłużej, wszystkie parametry swoiste dla pacjenta (limity alarmowe, energia defibrylatora itp.) zostaną zresetowane do wartości domyślnych.


Urządzenie ZOLL M2 pozwala monitorować następujące parametry życiowe pacjenta:

- EKG
- Częstość akcji serca
- Częstość i głębokość ucisków klatki piersiowej związanych z RKO
- Wysycenie tlenem hemoglobiny tętniczej (SpO₂)
- Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi (NIBP)
- Częstość oddechów
- Oddechowy CO₂/EtCO₂
- Temperatura

EKG

Przebieg krzywej EKG jest wyświetlany w górnej części obszaru wyświetlacza. Można określić, że urządzenie ma wyświetlać krzywą dowolnego dostępnego źródła EKG (takiego jak ELEKTRODY, odprowadzenia EKG I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5 lub V6). Istnieje możliwość skonfigurowania urządzenia ZOLL M2, tak aby wyświetlało do czterech przebiegów krzywych EKG. Ponadto, oprócz określenia źródła EKG dla każdego przebiegu krzywej, można dostosować skalę wyświetlania tych przebiegów w celu ułatwienia ich przeglądania.

Drukowanie krzywych EKG

Krzywe wyświetlane na ekranie można wydrukować, naciskając przycisk Drukuj (). Urządzenie ZOLL M2 wydrukuje wyświetlone krzywe zgodnie z wybraną opcją konfiguracji Liczba wydr. przebiegów. Opcję Drukuj liczbę przebiegów można ustawić na 1, 2, 3 lub 4. Numery parametrów życiowych pacjenta są drukowane nad krzywymi. Zapisy wykresów w czasie rzeczywistym są opatrzone co 10 sekund adnotacjami z aktualnymi wartościami parametrów fizjologicznych.

Uwaga: Jeśli na wyświetlaczu znajduje się linia przerywana zamiast krzywej EKG, dane EKG nie są pobierane. Sprawdzić, czy elektrody, łyżki lub połączenie EKG oraz czy elektrody, łyżki lub elektrody monitorujące są prawidłowo zastosowane.

Krzywe EKG są drukowane na siatce z głównymi podziałami co 5 mm i mniejszymi podziałami co 1 mm. Krzywa EKG jest zawsze drukowana, jeśli monitorowane jest EKG.

Domyślna prędkość drukowania krzywych fizjologicznych wynosi 25 mm/s; Dostępna jest również prędkość drukowania 50 mm/s.

Częstość akcji serca

Licznik częstości akcji serca podaje częstość akcji serca pacjenta w uderzeniach na minutę (**bpm**). Częstość akcji serca pochodzi z górnego przebiegu EKG monitora.

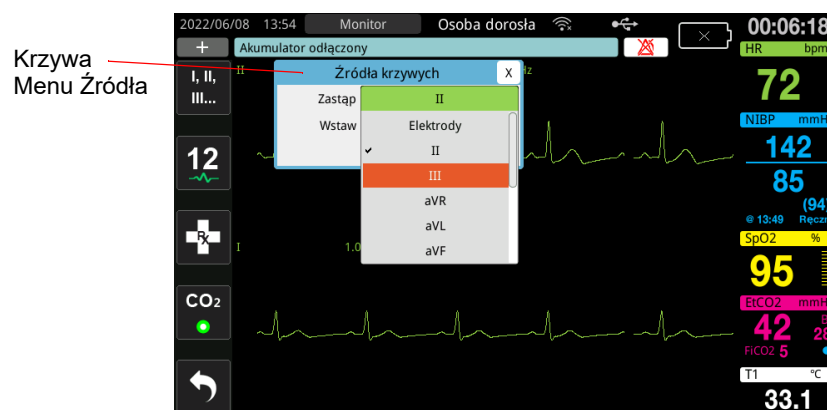
Wybieranie wyświetlania krzywej

W trybie monitora na ekranie można wyświetlić maksymalnie cztery krzywe przebiegów. Pierwsza krzywa przebiegu zawsze wykorzystuje odprowadzenie EKG jako źródło (takie jak ELEKTRODY, odprowadzenie EKG I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5 lub V6). Odprowadzenie zasilające w trybie monitora i ręcznej defibr. jest konfigurowalne. Odprowadzenie II jest domyślnym odprowadzeniem dla trybu monitora; ELEKTRODY są domyślnym odprowadzeniem dla trybu Defibr. Odprowadzenie II jest domyślnym odprowadzeniem dla trybu Stymul. i nie można go zmienić.

Wstawianie, usuwanie lub zastępowanie przebiegu krzywej

Aby wstawić, usunąć lub zastąpić przebieg krzywej na ekranie wyświetlania, należy wykonać następujące czynności:

1. Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić etykietę przebiegu nad przebiegiem, a następnie nacisnąć pokrętkę regulacji, aby ją wybrać. Zostanie wyświetlone menu Źródła krzywych.

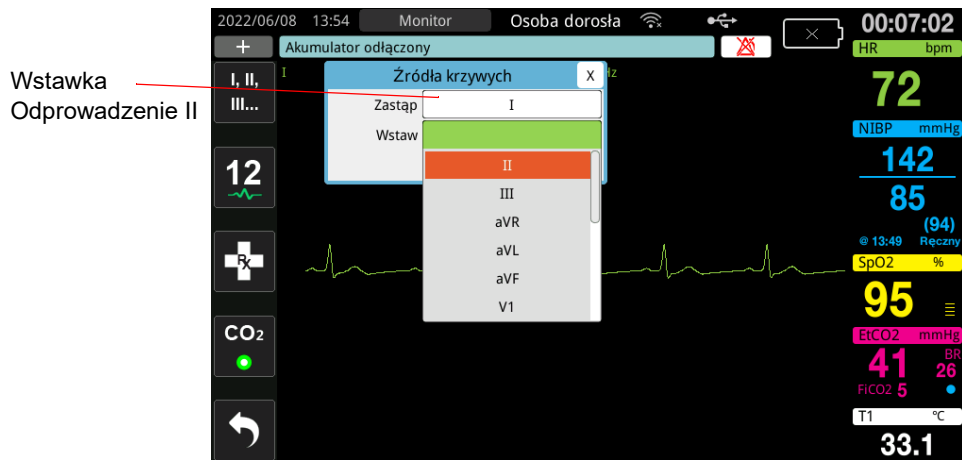


2. W menu Źródła krzywych można wykonać następujące czynności:
 - **Wstaw** — aby wstawić nową krzywą przebiegu poniżej wybranego bieżącego przebiegu.
 - **Zastąp** — aby zastąpić wybraną bieżącą krzywą przebiegu.
 - **Usuń** — aby usunąć wybraną bieżącą krzywą przebiegu.

Uwaga: Krzywej górnego przebiegu nie można usunąć.

3. Jeśli wybrano opcję Wstaw lub Zastąp, należy obrócić pokrętkę regulacji, aby poruszać się po menu, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby dokonać wyboru. Zostanie wyświetlone nowe okno umożliwiające wybranie nowej lub dodatkowej krzywej do wyświetlenia.
4. Aby opuścić menu po zakończeniu, należy wykonać jedną z następujących czynności:
 - Obrócić pokrętkę regulacji do X w prawym górnym rogu okna i nacisnąć pokrętkę, aby opuścić okno.
 - Nacisnąć przycisk Menu (☐), aby opuścić okno.

W poniższym przykładzie przebieg EKG Odprowadzenie II jest wstawiany poniżej bieżącego przebiegu (Odprowadzenie I).



Rozdział 4

Trendy

Urządzenie ZOLL M2 rejestruje informacje o trendach życiowych pacjenta w pamięci w konfigurowalnych przez użytkownika odstępach od 30 sekund do 30 minut (domyślnie 30 sekund).

Rejestruje również wszystkie monitorowane pomiary parametrów życiowych, gdy wystąpi alarm pacjenta i pomiar NIBP zostanie zakończony.

Można wyświetlić i wydrukować wszystkie zarejestrowane informacje o trendach.

Wyświetlanie okna Dane trendu pacjenta

W oknie stanu trendów wyświetlane są skumulowane informacje o trendach oraz godzina zarejestrowania pomiarów trendów. Zdarzenia alarmów pacjenta i pomiary NIBP, wraz z wartościami, są rejestrowane i zgłaszane w określonych momentach, w których występują. W tym oknie można określić odstęp między wyświetlanymi informacjami o pomiarach trendów w raporcie danych trendu.

Przeglądanie okna Dane trendu pacjenta

Należy zapoznać się z poniższą procedurą, aby wyświetlić zdarzenia w oknie Dane trendu pacjenta.

Uwaga: Wyłączenie urządzenia ZOLL M2 na dłużej niż 30 sekund kończy zdarzenie. Gdy urządzenie zostanie ponownie włączone po ponad 30 sekundach bez zasilania, utworzy nowe zdarzenie, nawet jeśli jest monitorowany ten sam pacjent.

1. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu (🏠), następnie przycisk szybkiego dostępu Dane (📄).
2. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Trend (📈), aby wyświetlić okno Dane trendu pacjenta.

Uwaga: Gdy pacjent jest podłączony do urządzenia ZOLL M2, w oknie wyświetlane są tylko dane uzyskane podczas bieżącego zdarzenia. Gdy żaden pacjent nie jest podłączony do urządzenia, można wyświetlić dane trendów zarejestrowane podczas innych zdarzeń ratunkowych.

| Dane trendu pacjenta (1/2) | | | | | | |
|----------------------------|-------------|----------|-------------|-----------|--------------|--------------|
| 2022/06/08 | HR/PR (bpm) | SpO2 (%) | NIBP (mmHg) | BR (brpm) | EtCO2 (mmHg) | FICO2 (mmHg) |
| 14:14:00 | 87 | 95 | --/-- (--) | 14 | 27 | 5 |
| 14:13:44 | 84 | 96 | 133/90 (98) | 15 | 29 | 14 |
| 14:13:30 | 85 | 96 | --/-- (--) | 16 | 30 | 7 |
| 14:13:00 | 89 | 96 | --/-- (--) | 20 | 40 | 4 |
| 14:12:30 | 88 | 96 | --/-- (--) | 27 | 30 | 16 |
| 14:12:18 | 85 | 97 | 122/84 (90) | 20 | 37 | 6 |
| 14:12:00 | 80 | 97 | --/-- (--) | 22 | 43 | 4 |

Zamyka okno

Wyświetla datę zdarzenia

Wyświetla odstępy do wyboru

Wyświetla opcje drukowania

Wyświetla kolumnę RESP lub TEMP

Wyświetla dodatkowe strony z dane trendów od

Rycina 4-1. Okno stanu trendów

Nawigacja w oknie Dane trendu pacjenta

Obrócić pokrętko regulacji zgodnie z ruchem wskazówek zegara lub przeciwnie do ruchu wskazówek zegara, aby poruszać się po oknie. Aby wybrać inne zdarzenie, użyć pokrętki regulacji, aby podświetlić żądane zdarzenie, a następnie nacisnąć pokrętko, aby je wybrać. Można dokonać następujących wyborów:

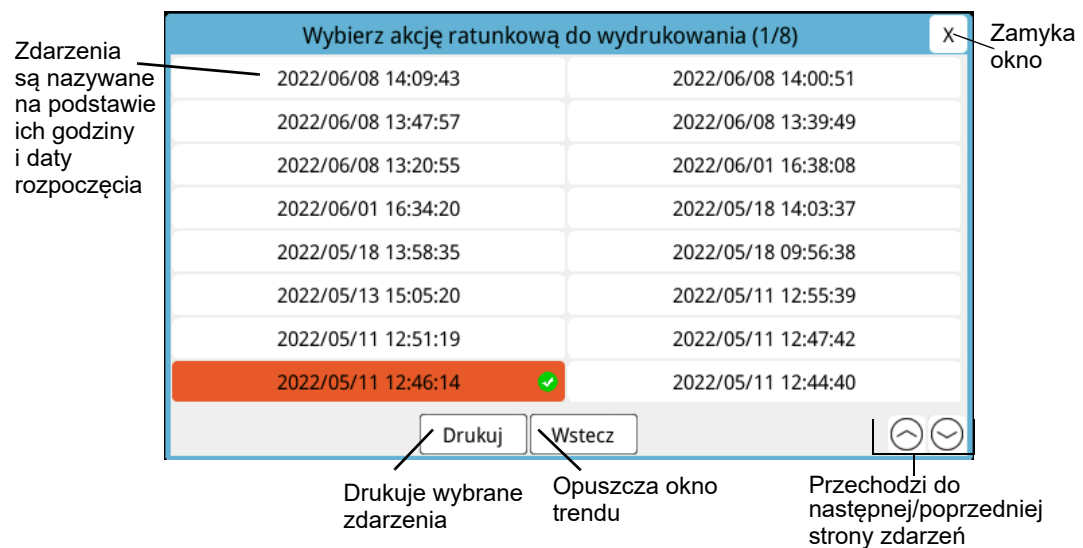
| Pole/Przycisk | Funkcja |
|------------------------------|---|
| Przycisk Zdarzenie | Nacisnąć, aby wyświetlić dodatkowe zdarzenia dla obecnych lub poprzednich pacjentów. |
| Przycisk Odstęp | Wyświetla odstępy trendów do wyświetlenia (30 s, 1 min, 2 min, 5 min, 10 min, 30 min). |
| Przycisk Drukuj opcję | Drukuje bieżące lub wybrane zdarzenie. Zobacz następującą sekcję <i>Drukowanie informacji o trendach</i> , aby uzyskać dodatkowe informacje. |
| Przycisk Kolumna | Umożliwia przełączanie trzech ostatnich kolumn między kolumnami RESP (BR, EtCO2, FiCO2) i TEMP (T1, T2, ΔT). |
| Kursor w górę/ w dół | Wyświetla więcej stron dla bieżącego zdarzenia. Kursor w górę wyświetla ostatnio pozyskane dane trendów; kursor w dół wyświetla starsze dane trendów stron. |

Drukowanie informacji o trendach

Dane trendu parametrów życiowych dla bieżącego zdarzenia lub dla wybranej serii zdarzeń można wydrukować w Raporcie danych trendu.

Drukowanie zdarzeń

1. W oknie Dane trendu pacjenta obrócić pokrętkę regulacji, aby wybrać Drukuj opcję, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wybrać.
2. Użyć pokrętkę regulacji, aby dokonać jednej z następujących opcji:
 - **Bieżące zdarzenie** -- drukuje zdarzenie, które jest aktualnie wyświetlane w oknie. Nacisnąć przycisk Wstecz, aby wrócić do okna Dane trendu pacjenta.
 - **Wybrane zdarzenie** -- aby wyświetlić okno Wybierz akcję ratunkową do wydrukowania (patrz poniżej).



3. Obrócić pokrętkę regulacji, aby poruszać się po oknie, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wybrać zdarzenie. Po wybraniu zdarzenia obok każdego z nich zostanie wyświetlony zielony znacznik wyboru.
4. Po wybraniu wszystkich zdarzeń do wydrukowania obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić opcję **Drukuj**, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby ją wybrać. Zobacz poniższy krok, aby zapoznać się z przykładem Raportu danych trendu.
5. Nacisnąć X w prawym górnym rogu, aby wyjść z okna Trend, lub nacisnąć przycisk **Wstecz**, aby wrócić do okna Dane trendu pacjenta.

| RAPORT DANYCH TRENDU | | | | | | | | | | |
|--|------------|-------|------|--------------|-------|--------|--------|------|------|------|
| | Godzina: | HR/PR | SpO2 | NIBP | BR | EtCO2 | FICO2 | T1 | T2 | ΔT |
| | | (bpm) | (%) | (mmHg) | (bpm) | (mmHg) | (mmHg) | (°C) | (°C) | (°C) |
| Czas rozp. akcji ratunkowej: 2022/06/08 14:09:43 | 2022/06/08 | 86 | 96 | --- | 24 | 44 | 5 | 33.9 | --- | --- |
| ID urzędzenia: 123456 | 14:22:30 | 86 | 96 | 131/93 (105) | 24 | 44 | 5 | 33.9 | --- | --- |
| Numer serijny: BA181000054 | 14:22:00 | 86 | 94 | --- | 22 | 43 | 5 | 33.8 | --- | --- |
| ID zdarzenia: ZEB181000054_20220608_140943B | 14:21:39 | 86 | 96 | 121/89 (100) | 24 | 43 | 5 | 33.7 | --- | --- |
| Nazwisko pacjenta: | 14:21:30 | 87 | 96 | --- | 25 | 43 | 6 | 33.7 | --- | --- |
| ID pacjenta: | 14:21:00 | 86 | 95 | --- | 27 | 42 | 5 | 33.6 | --- | --- |
| | 14:20:30 | 87 | 94 | --- | 25 | 44 | 5 | 33.3 | --- | --- |
| | 14:20:19 | 86 | 95 | 138/89 (101) | 26 | 44 | 5 | 33.2 | --- | --- |
| | 14:20:00 | 89 | 94 | --- | 27 | 42 | 5 | 33.0 | --- | --- |
| | 14:19:30 | --- | --- | --- | 32 | 42 | 5 | 32.1 | --- | --- |
| | 14:19:00 | --- | --- | --- | 0 | 4 | 0 | 28.8 | --- | --- |
| | 14:18:30 | --- | --- | --- | 0 | 4 | 4 | 30.0 | --- | --- |
| | 14:18:00 | --- | --- | --- | 0 | 4 | 4 | 31.6 | --- | --- |
| | 14:17:30 | --- | --- | --- | 0 | 4 | 0 | 33.6 | --- | --- |

Rycina 4-2. Raport danych trendu

Rozdział 5

Alarmy

Urządzenie ZOLL M2 obsługuje wykrywanie i wskazywanie alarmów pacjenta (fizjologicznych) i alarmów urządzenia (technicznych).

Alarm pacjenta jest generowany, gdy monitorowany parametr fizjologiczny znajduje się poza zasięgiem, na przykład zmierzony parametr życiowy, który wykracza poza skonfigurowaną granicę alarmu. Stan alarmu pacjenta jest wskazywany na trzy sposoby: sygnał dźwiękowy alarmu, podświetlony komunikat tekstowy i kontrolki na przednim panelu urządzenia. Granice alarmów pacjenta można skonfigurować w odniesieniu do każdej monitorowanej funkcji fizjologicznej.

Alarm sprzętu jest generowany w przypadku wykrycia stanu związanego ze sprzętem, który niekorzystnie wpływa lub ogranicza działanie urządzenia ZOLL M2, takiego jak odłączony przewód EKG lub odprowadzenie defibrylatora, nieprawidłowo działający czujnik temperatury lub pulsoksymetrii lub awaria diagnostyki wewnętrznej. Stan alarmu sprzętu jest również wskazywany na trzy sposoby: sygnał dźwiękowy alarmu, komunikat tekstowy i kontrolki na przednim panelu urządzenia. *Alarmy sprzętu są zawsze włączone i użytkownik nie może ich konfigurować.*

Alarmy pacjenta zawsze są klasyfikowane jako alarmy o wysokim priorytecie. Alarmy sprzętu można sklasyfikować jako alarmy o wysokim, średnim i niskim priorytecie. Pozostałe komunikaty o stanie sprzętu są klasyfikowane jako sygnały informacyjne.

Jeśli aktywny jest więcej niż jeden alarm, komunikaty alarmowe są wyświetlane kolejno w obszarze stanu alarmowego. Wszystkie alarmy pacjenta są sygnalizowane sygnałami dźwiękowymi i kontrolkami, a sterowane przez aktywny alarm o najwyższym priorytecie.

Informacje związane z występowaniem alarmów pacjenta i alarmów sprzętu są przechowywane w pamięci urządzenia ZOLL M2 i przechowywane do czasu usunięcia lub zastąpienia nowymi danymi.

Uwaga: Po włączeniu urządzenia i wyłączeniu co najmniej jednej granicy alarmu urządzenie ZOLL M2 wyświetla komunikat *Granice niektórych alarmów wyl.* jako przypomnienie.

Uwaga: Komunikaty głosowe w trybie AED i komunikaty RKO nie mają wpływu, gdy dźwięk alarmu jest wstrzymany lub dźwięk alarmu jest wyłączony.

Autotest wskaźników alarmu

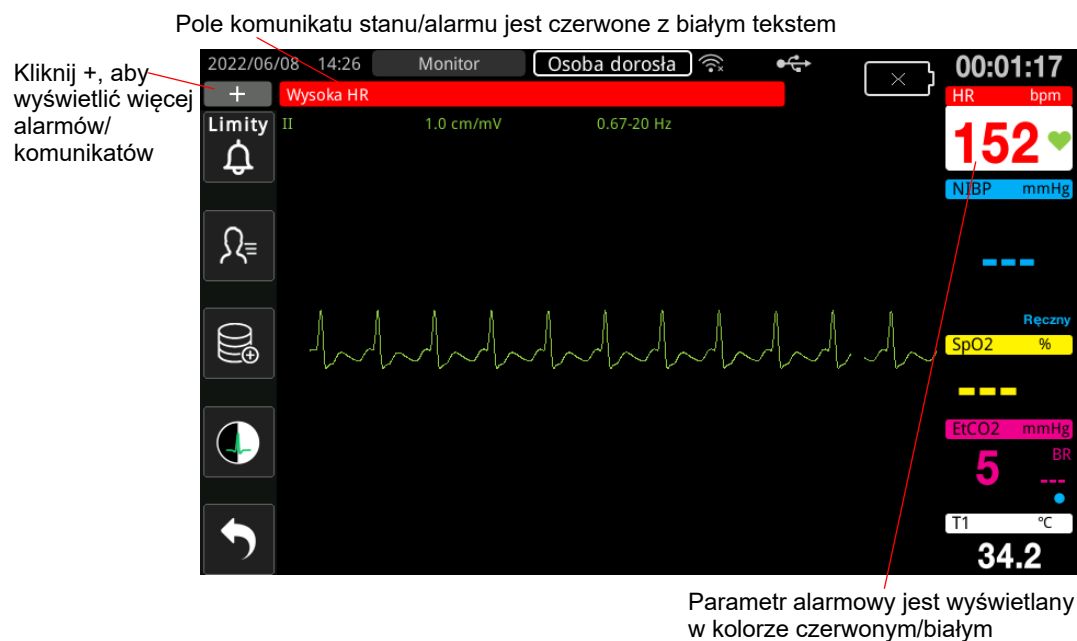
Po uruchomieniu urządzenie ZOLL M2 przeprowadza kilka autotestów dotyczących dźwiękowych i wizualnych wskaźników alarmu. Aby upewnić się, że alarmy działają prawidłowo, należy sprawdzić, czy słyszalny jest sygnał alarmu, a kontrolki świecą się przez trzy sekundy po uruchomieniu urządzenia.

Wyświetlanie alarmu pacjenta

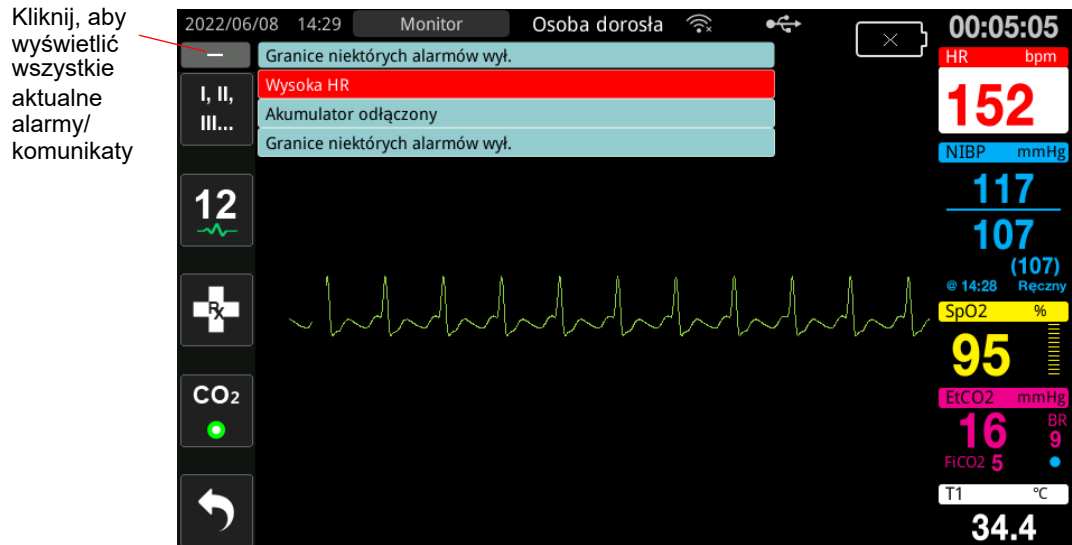
Jeśli pomiary parametrów życiowych pacjenta spowodują uruchomienie alarmu, moduł oprócz sygnału dźwiękowego i podświetlenia kontrolki, urządzenie ZOLL M2 wyświetli komunikat tekstowy alarmu w polu komunikatu stanu/alarmu. Zostanie także zmieniony sposób wyświetlania danych monitorowanej funkcji na wyświetlaczu numerycznym (parametr, który jest źródłem alarmu, jest wyświetlany czerwoną czcionką na białym tle).

Uwaga: Gdy pojawi się więcej niż jeden komunikat alarmu, pole po lewej stronie pola stanu/komunikatu alarmu zmienia się z „-” na „+”. Kliknąć znak plus, aby wyświetlić ukryte komunikaty alarmowe.

W poniższym przykładzie częstość akcji serca (160 uderzeń na minutę) wzrosła powyżej górnej granicy alarmu (alarm Wysoka HR):



Rycina 5-1. Wyświetlanie alarmu pacjenta



Rycina 5-2. Wyświetlanie wielu alarmów

Wyświetlanie alarmów dotyczących sprzętu

Gdy problem z urządzeniem ZOLL M2 lub podłączonym czujnikiem uruchamia alarm, oprócz sygnału alarmowego i migających kontrolki alarmu urządzenia, urządzenie ZOLL M2 wyświetla komunikat ostrzegawczy w polu komunikatu stanu/alarmu w następujący sposób:

| | |
|-----------------------------|---|
| Alarm o wysokim priorytecie | Czerwone tło, biały tekst Wysoka HR |
| Alarm o średnim priorytecie | Żółte tło, czarny tekst Printer Door Opened |
| Alarm o niskim priorytecie | Ciemnoniebieskie tło, czarny tekst Zalec. napr. serwis. defibr. |
| Komunikat informacyjny | Jasnoniebieskie tło, czarny tekst Granice niektórych alarmów wył. |

Ostrzeżenie! Na alarmy sprzętu należy zawsze reagować natychmiast, ponieważ w przypadku wystąpienia pewnych sytuacji alarmowych pacjent może nie być monitorowany.



Rycina 5-3. Wyświetlanie alarmu sprzętu

Wizualne i dźwiękowe wskaźniki alarmu

Oprócz komunikatów stanu/alarmu pojawiających się na wyświetlaczu urządzenie ZOLL M2 podświetla czerwone lub żółte kontrolki na panelu przednim i emituje alarm dźwiękowy, aby pokazać poziom priorytetu aktywnego alarmu o najwyższym priorytecie.



Urządzenie ZOLL M2 ma trzy poziomy alarmów.

| Priorytet aktywnego alarmu/alertu | Wizualny wskaźnik alarmu | Dźwiękowy wskaźnik alarmu |
|---|-------------------------------------|---|
| Wysoki priorytet -- alarmy pacjenta i niektóre alarmy sprzętu, które wymagają natychmiastowej uwagi. | Migająca czerwona kontrolka. | Dwie grupy po pięć krótkich dźwięków powtarzane co 10 sekund. |
| Średni priorytet -- niektóre alarmy sprzętu, ale nie alarmy, które wymagają natychmiastowej uwagi. | Migająca żółta kontrolka. | Jedna grupa trzech krótkich dźwięków powtarzana co 15 sekund. |
| Niski priorytet -- inne mniej istotne alarmy sprzętu. | Kontrolka o żółtym, stałym świetle. | Pojedynczy krótki sygnał dźwiękowy, powtarzany w odstępach 25- sekundowych. |

Uwaga: Urządzenie ZOLL M2 wyświetla również komunikaty w polu komunikatu stanu/ alarmu bez kontrolki lub sygnałów dźwiękowych alarmu, aby pomóc użytkownikom rozwiązać problemy, które nie są tak ważne jak alarmy.

Reagowanie na aktywne alarmy pacjenta

W przypadku wystąpienia alarmu pacjenta, urządzenie emituje powtarzający się wzór dźwięków wskazujący na priorytet alarmu, podświetla na wyświetlaczu wartość parametru przekraczającego granicę, a ikona dzwonka powiązanego z tym parametrem zaczyna migać. Należy wykonać następujące czynności:

1. Sprawdzić stan pacjenta i zapewnić mu odpowiednią opiekę.
2. Nacisnąć przycisk Sterowanie alarmem () na panelu przednim urządzenia ZOLL M2 przez *mniej niż jedną sekundę*, aby zatrzymać dźwięk alarmu pacjenta na 90 sekund (ustawienie domyślne). Dźwięk alarmu zatrzymuje się, a urządzenie wyświetla ikonę Alarm dźwiękowy wyciszony () i komunikat *Alarm dźwiękowy wyciszony*. Komunikat alarmowy jest nadal wyświetlany, a wartość parametru alarmowego pozostaje podświetlona. (Ten okres wyciszenia można skonfigurować tylko w menu administratora).
3. Po zapewnieniu opieki pacjentowi sprawdzić, czy zostały ustawione odpowiednie alarmy (aby uzyskać informacje na temat ustawiania alarmów, zapoznać się z „Ustawianie wartości granicznych alarmu” na str. 5–7).

W ciągu 90 sekund, jeśli ponownie zostanie naciśnięty przycisk Sterowanie alarmem, funkcje alarmu i dźwięku zostaną wznowione.

Po upływie 90 sekund, jeśli parametr pacjenta pozostanie na poziomie uaktywniającym alarm, urządzenie ponownie wyemituje alarmowy sygnał dźwiękowy i usunie ikonę Alarm dźwiękowy wyciszony.



Jeśli parametr pacjenta powróci do normalnego zakresu w ciągu 90- sekundowego okresu Alarm dźwiękowy wyciszony, urządzenie ZOLL M2:

- Nie włącza ponownie sygnału alarmowego
- Usuwa wyświetlacz komunikatu alarmowego
- Usuwa wskaźniki parametrów alarmowych na wyświetlaczu
- Usuwa ikonę Wyciszenie dźwięku
- Zatrzymuje migające kontrolki

Jeśli po wyciszeniu sygnału alarmu wystąpi inny alarm, istnieje możliwość wyciszenia sygnału alarmu dla drugiego parametru poprzez ponowne naciśnięcie przycisku Sterowanie alarmem. Urządzenie zachowuje się tak samo, jak opisano dla pierwszego alarmu. Wyciszenie drugiego alarmu nie zmienia czasu ani przetwarzania wcześniej wyciszonego alarmu.

Uwaga: Alarmy pacjenta są wstrzymane przez 10 sekund po każdym wyładowaniu. Po upływie 10 sekund jednostka przywraca alarm zgodnie z ustawieniami przed dostarczeniem wyładowania. Alarmy sprzętu nie ulegają wstrzymaniu w tym okresie po wyładowaniu.

Wyciszanie alarmów pacjenta

Aby wyciszyć wszystkie alarmy dźwiękowe pacjenta na czas nieokreślony, należy nacisnąć przycisk Sterowanie alarmami () przez *jedną do trzech sekund*. Ikona Alarm dźwiękowy wyl. () i komunikat *Alarm dźwiękowy wyl.* wskazują stan. Alarmy dźwiękowe nie są generowane, dopóki urządzenie ZOLL M2 jest w tym trybie.

Uwaga: Wizualne wskaźniki alarmu nadal migają, a parametry alarmowe są podświetlane, gdy dźwięk alarmu pacjenta jest wyłączony.



Jeśli stan alarmu pacjenta zostanie wyczyszczony (parametr pacjenta powróci do wartości w zakresie) po wyłączeniu dźwięków alarmu, urządzenie będzie nadal wyświetlać ikonę Alarm dźwiękowy wył. przez czas nieokreślony.

Aby ponownie włączyć wyciszony dźwięk alarmu pacjenta, należy nacisnąć przycisk Sterowanie alarmem przez *mniej niż jedną sekundę*.

- Ostrzeżenie!**
- **Nie należy wstrzymywać lub wyciszać alarmu dźwiękowego, jeśli może być zagrożone bezpieczeństwo pacjenta.**
 - **Nie należy ustawiać głośności sygnału alarmu poniżej poziomu szumu otoczenia, jeśli może to wpłynąć na rozpoznawanie sygnałów alarmów przez operatora.**
-

Wyłączanie alarmów pacjenta

Aby wyłączyć wszystkie alarmy pacjenta na urządzeniu ZOLL M2:

1. Nacisnąć i przytrzymać przycisk Sterowanie alarmem () na panelu przednim *przez ponad 3 sekundy*. Urządzenie ZOLL M2 przełączy się na stan Alarm wył. i wyświetli ikonę Alarm wył. () oraz komunikat *Alarmy wył.*. Alarmy pacjenta są wyłączone, a wszystkie wartości parametrów alarmu pacjenta są wyświetlane normalnie (bez podświetlania).


Aby ponownie włączyć alarmy, należy nacisnąć przycisk Sterowanie alarmem przez *mniej niż jedną sekundę*.

- Ostrzeżenie!** **W przypadku wyłączenia alarmów dźwiękowych należy zapewnić dokładną obserwację pacjenta.**
-

Przypomnienia alarmów

Urządzenie ZOLL M2 może być skonfigurowane tak, aby co określony czas generowało dźwięk alarmu przypomnienia. Gdy funkcja Komunikat o wył. alarmu jest włączona, pojedynczy sygnał dźwiękowy przez czas trwania 190 ms co 5, 10 lub 15 minut (w zależności od konfiguracji), jeśli stan Dźwięk wył. lub Alarm wył. utrzymuje się. Gdy funkcja Komunikat o wył. alarmu jest wyłączona, nie są wyświetlane żadne przypomnienia, jeśli stan Dźwięk wył. lub Alarm wył. nadal występuje.


Blokowanie alarmów

Wszystkie alarmy pacjenta w urządzeniu ZOLL M2 są skonfigurowane tak, że można je zablokować. Wskaźniki alarmu (sygnał dźwiękowy, wiadomość tekstowa, kontrolki) są emitowane niezależnie od tego, czy stan alarmu występuje, dopóki użytkownik nie zareaguje. Na alarmy blokowane należy zareagować, nawet jeśli przyczyna alarmu przestała istnieć. Alarm blokowany można anulować tylko poprzez naciśnięcie przycisku Sterowanie alarmem (). Blokowanie alarmów jest przydatne w sytuacjach, w których pacjent nie może być ciągle nadzorowany przez lekarza; alarmy te zwracają uwagę na sytuacje alarmowe pacjenta niezależnie od obecności przyczyny alarmu.

Reagowanie na alarmy sprzętu

Gdy wystąpi alarm sprzętu, urządzenie emituje powtarzający się wzór dźwięków wskazujących na priorytet alarmu, podświetla czerwone lub żółte kontrolki na panelu przednim, a na wyświetlaczu pojawia się komunikat stanu/alarmu.

Należy wykonać następujące czynności:

1. Sprawdzić stan pacjenta i zapewnić mu odpowiednią opiekę.
2. Jeśli to możliwe, należy spróbować skorygować stan alarmu sprzętowego. Na przykład w przypadku alarmu *Odpr. wył.* należy sprawdzić połączenie odprowadzenia EKG z pacjentem lub połączenie z urządzeniem ZOLL M2. Patrz również „Komunikaty systemowe dotyczące EKG” na str. 6–13 lub „Rozwiązywanie problemów” na str. 18–12.
Po wyczyszczeniu stanu alarmowego sygnał alarmu zatrzymuje się, kontrolki przestają migać, a komunikat o stanie/alarmie przestaje być wyświetlany na ekranie.
3. W razie potrzeby (na przykład przewody/czujniki pacjenta zostały celowo odłączone przez operatora) należy nacisnąć przycisk Sterowanie alarmem () na przednim panelu urządzenia ZOLL M2 przez *mniej niż jedną sekundę*, aby wyczyścić alarm. Sygnał alarmu zatrzymuje się, a kontrolki przestają migać. W przypadku niektórych alarmów technicznych komunikat o stanie/alarmie przestaje być wyświetlany na ekranie po wyczyszczeniu alarmu.



Ustawianie wartości granicznych alarmu


Wykonać poniższe czynności, aby wyświetlić lub zmienić ustawienia w oknie Ustawianie limitów alarmów.

Uwaga: Ustawienia alarmu są zachowywane, gdy zasilanie jest wyłączone na mniej niż 30 sekund. Jeśli zasilanie jest wyłączone na dłużej niż 30 sekund, ustawienia alarmu zostaną zresetowane do domyślnych ustawień alarmu.


Uwaga: Rozwiązanie ustawienia limitów alarmu:

HR — 1 bpm
 Resp — 1 brpm
 NIBP — 1 mmHg lub 0,1 kPa
 CO₂ — 0,1% lub 0,1 kPa lub 1 mmHg
 SpO₂ — 1%
 Temp — 0,1°C lub 0,1°F

1. Aby ustawić limity alarmów, należy nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Więcej () , a następnie przycisk szybkiego dostępu Granice alarmów (). Zostanie wyświetlone okno Ustawianie limitów alarmów.

Uwaga: Przycisk Menu () można również nacisnąć jeden lub więcej razy, aż zostanie wyświetlone okno Ustawianie limitów alarmów. Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić pole Granice alarmów, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby je wybrać.

| Ustawianie limitów alarmów | | | | |
|----------------------------|--------------|------|---------------|-------------|
| | Parametr | Stan | Dolna granica | Górna gran. |
| EKG | | | | |
| SpO2 | H.bez oddech | Wył. | | |
| NIBP | HR/PR (bpm) | Wł. | 50 | 120 |
| CO2 | | | | |
| Granice alarmów | SpO2 (%) | Wł. | 85 | 100 |
| Wi-Fi | BR (brpm) | Wył. | 5 | 50 |
| System | Skur. (mmHg) | Wł. | 75 | 220 |
| | Rozk. (mmHg) | Wł. | 35 | 110 |
| | MAP (mmHg) | Wł. | 50 | 120 |
| | | | | |

- Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić stan lub limit parametru, który chce się dostosować, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby je wybrać. Pole zmienia kolor na zielony.
- Obrócić pokrętkę regulacji zgodnie z ruchem wskazówek zegara lub przeciwnie do ruchu wskazówek zegara, aby zmienić wartość, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wybrać nową wartość.
- Po zakończeniu wprowadzania zmian należy wykonać jedną z następujących czynności:
 - Obrócić pokrętkę regulacji do X w prawym górnym rogu okna i nacisnąć pokrętkę, aby opuścić okno.
 - Nacisnąć przycisk Menu (), aby opuścić okno.

Ostrzeżenie! • **Potwierdzić, że granice alarmów są odpowiednie dla każdego pacjenta.**

- **Nie należy ustawiać granic alarmów na tak skrajne wartości, że system alarmów staje się bezużyteczny.**
- **Potencjalne zagrożenie może istnieć, jeśli w jednym obszarze stosowane są różne ustawienia alarmowe dla sprzętu monitorującego pacjenta.**

Rozdział 6

Monitorowanie EKG

W tym rozdziale omówiono sposób używania urządzenia ZOLL M2 do monitorowania EKG.

Urządzenia ZOLL M2 umożliwiają monitorowanie EKG z wykorzystaniem przewodów pacjenta z 3, 5 lub 12 odprowadzeniami EKG, elektrod wielofunkcyjnych lub standardowych łyżek defibrylacyjnych.

Do monitorowania EKG można użyć konfiguracji 3-odprowadzeniowej, 5-odprowadzeniowej lub 12-odprowadzeniowej (więcej informacji można znaleźć w rozdziale „Monitorowanie 12-odprowadzeniowego EKG” na str. 13–1).

Uwaga: 12-odprowadzeniowa funkcja monitorowania jest opcjonalna.

- Ostrzeżenie!**
- Nadmierne owłosienie lub wilgotna, spocona skóra mogą zakłócić przyleganie elektrod. Należy usunąć owłosienie i/lub osuszyć miejsca, w których mają być umieszczone elektrody.
 - Należy korzystać wyłącznie z elektrod, które nie przekroczyły terminu ważności podanego na opakowaniu.
 - Należy wyjąć elektrody EKG ze szczelnie zamkniętych opakowań bezpośrednio przed ich użyciem. Stosowanie elektrod wcześniej otwartych lub przeterminowanych może pogorszyć jakość sygnału EKG.
 - Elektrody monitorujące w czasie wyładowania defibrylacyjnego mogą ulegać polaryzacji, co powoduje chwilowe zniknięcie krzywej EKG z ekranu. Firma ZOLL Medical Corporation zaleca użycie elektrod wysokiej jakości wykonanych ze srebra/chlorku srebra (Ag/AgCl) w celu zminimalizowania tego efektu; obwód stabilizacyjny urządzenia przywraca prawidłowe wyświetlanie przebiegu na ekranie w ciągu kilku sekund.
 - Aby zapewnić ochronę przed skutkami wyładowania defibrylatora, należy stosować wyłącznie akcesoria zatwierdzone przez ZOLL.
 - W celu uniknięcia niebezpieczeństwa porażenia i zakłóceń z pobliskiego sprzętu elektrycznego elektrody i przewody pacjenta należy trzymać z dala od uziemionych przedmiotów metalowych oraz innego sprzętu elektrycznego.
 - Aby uniknąć oparzeń elektrochirurgicznych w miejscach nałożenia elektrod monitorujących, należy zapewnić właściwe podłączenie elektrochirurgicznego obwodu zwrotnego, tak aby ścieżka powrotna nie przebiegała wzdłuż elektrod monitorujących ani czujników.
 - Należy regularnie sprawdzać działanie i integralność urządzenia ZOLL M2 oraz kabla EKG, przeprowadzając codzienną kontrolę działania.
 - Wszczepione stymulatory mogą powodować, że podczas epizodów zatrzymania akcji serca lub innych zaburzeń rytmu serca licznik częstości akcji serca będzie zliczać częstość impulsów stymulatora. Pacjentów ze wszczepionymi stymulatorami należy starannie obserwować. Należy sprawdzać tętno pacjenta; nie należy polegać wyłącznie na wskazaniach częstości akcji serca. Dedykowane układy elektryczne do detekcji stymulatora mogą nie wykryć wszystkich impulsów wszczepionych stymulatorów. W celu określenia obecności wszczepionego stymulatora istotne są wywiad medyczny oraz badanie fizykalne.
-

Konfiguracja monitorowania EKG

W celu uzyskania wysokiej jakości monitorowania EKG ważne jest prawidłowe przymocowanie i umiejscowienie elektrod. Dobre przyleganie elektrody do skóry minimalizuje prawdopodobieństwo wystąpienia artefaktów wynikających z ruchu oraz zakłóceń sygnału.

Uwaga: Monitorowanie EKG nie jest odpowiednie do bezpośredniego stosowania kardiologicznego.

Poniższa procedura opisuje, w jaki sposób należy monitorować EKG pacjenta z wykorzystaniem przewodów EKG z 3, 5 lub 12 odprowadzeniami. Aby uzyskać informacje dotyczące podłączania i korzystania z wielofunkcyjnych elektrod i łyżek zewnętrznych, za pomocą których również można monitorować EKG, zobacz *Rozdział 14, „Defibrylacja ręczna”*.

W celu monitorowania EKG pacjenta za pomocą przewodów EKG z 3, 5 lub 12 odprowadzeniami należy wykonać następujące czynności:

1. Przygotować skórę pacjenta do podłączenia elektrod:
2. Podłączyć elektrody do pacjenta.
3. Podłączyć każde odprowadzenie kabla EKG do odpowiedniej elektrody.
4. Podłączyć przewód pacjenta do złącza wejściowego EKG w urządzeniu ZOLL M2.
5. Wybrać wyświetlanie krzywych EKG na ekranie wyświetlania przebiegu krzywych.

Uwaga: Aby zapewnić dokładne zliczanie czynności akcji serca, optymalną stymulację na żądanie i kardiowersję, należy wybrać odprowadzenie EKG z największymi, najbardziej wyraźnymi bezgłośnymi falami R.

6. Obserwować na wyświetlaczu elektrokardiogram pacjenta i w razie potrzeby dostosować rozmiary przebiegów krzywych EKG.

Przygotowanie pacjenta do podłączenia elektrod

W celu uzyskania wysokiej jakości monitorowania EKG ważne jest prawidłowe przymocowanie elektrod. Dobre przyleganie elektrody do skóry minimalizuje prawdopodobieństwo wystąpienia artefaktów wynikających z ruchu oraz zakłóceń sygnału.

Przed podłączeniem elektrod należy odpowiednio przygotować skórę pacjenta:

- Zgolić lub odgarnąć nadmierne owłosienie z miejsca umieszczania elektrody.
- Oczyszczyć tłustą skórę łagodnym mydłem i wodą.
- Energicznie wytrzeć miejsce do sucha.
- Lekko zetrzeć skórę w proponowanym miejscu elektrody.

Podłączanie elektrod do pacjenta

W poniższych częściach pokazano miejsca, w których należy umieścić elektrody w przypadku monitorowania EKG za pomocą przewodów z 3 lub 5 odprowadzeniami. W przypadku przewodów EKG z 3 odprowadzeniami elektrody należy przyłożyć jak na rycinie 6-1, *Umieszczanie elektrod 3-odprowadzeniowych*. W przypadku przewodów EKG z 5 odprowadzeniami elektrody należy przyłożyć jak na rycinie 6-2, *Umieszczanie elektrod 5-odprowadzeniowych*.

Uwaga: Patrz Rozdział 13, „Monitorowanie 12-odprowadzeniowego EKG” umieszczenie 12-odprowadzeniowych elektrod EKG.

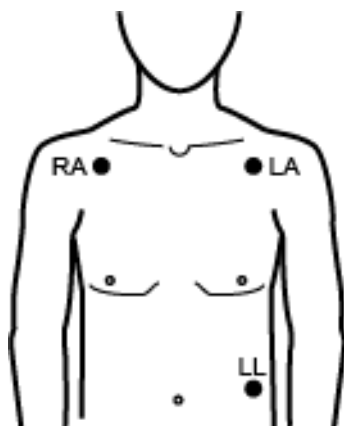
Należy unikać umieszczania elektrod nad ścięgnami i dużymi mięśniami.

Należy sprawdzić, czy elektrody EKG są umieszczone tak, aby w razie potrzeby można było przeprowadzić defibrylację.

Umieszczanie elektrod 3-odprowadzeniowych

Odprowadzenia EKG oznaczone są etykietami RA, LA i LL (lub R, L i F) w zależności od miejsca zastosowania. W poniższej tabeli podano oznaczenia i kolory dla różnych zestawów odprowadzeń.

| Kolory zgodne z AHA/AAMI | Kolory zgodne z IEC | Umieszczanie elektrod |
|--------------------------|----------------------|---|
| RA/biała elektroda | R/czerwona elektroda | Umieścić w pobliżu prawej linii środkowo-obojczykowej pacjenta, bezpośrednio pod obojczykiem. |
| LA/czarna elektroda | L/żółta elektroda | Umieścić w pobliżu lewej linii środkowo-obojczykowej pacjenta, bezpośrednio pod obojczykiem. |
| LL/czerwona elektroda | F/zielona elektroda | Umieścić pomiędzy szóstą a siódmą przestrzenią międzyżebrową na lewej linii środkowo-obojczykowej pacjenta. |

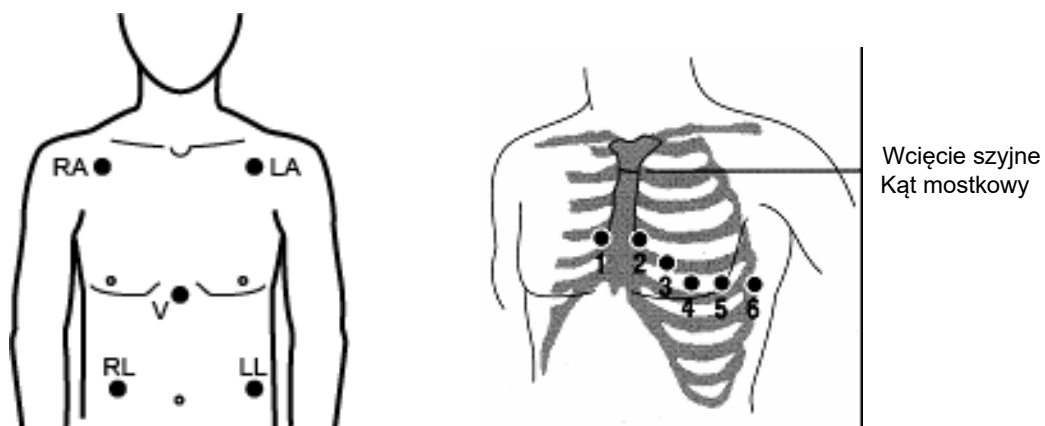


Rycina 6-1. Umieszczanie elektrod 3-odprowadzeniowych

Umieszczanie elektrod 5-odprowadzeniowych

W zależności od lokalnego stosowania odprowadzenia EKG są oznaczone jako RA, LA, LL, RL oraz V lub R, L, F, N oraz C. W poniższej tabeli przedstawiono oznakowanie oraz kolory dla różnych zestawów odprowadzeń.

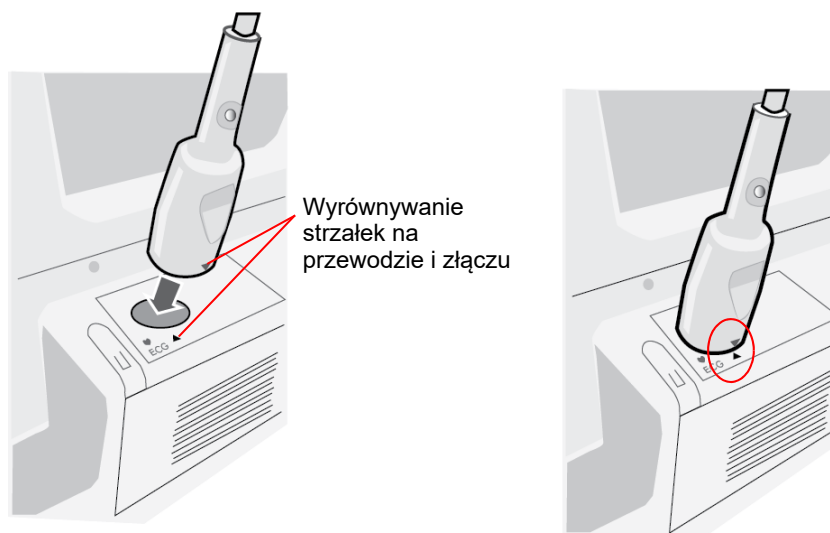
| Kolory zgodne z AHA/AAMI | Kolory zgodne z IEC | Umieszczanie elektrod |
|--------------------------|----------------------|---|
| RA/biała elektroda | R/czerwona elektroda | Umieścić w pobliżu prawej linii środkowo-obojczykowej pacjenta, bezpośrednio pod obojczykiem. |
| LA/czarna elektroda | L/żółta elektroda | Umieścić w pobliżu lewej linii środkowo-obojczykowej pacjenta, bezpośrednio pod obojczykiem. |
| LL/czerwona elektroda | F/zielona elektroda | Umieścić pomiędzy szóstą a siódmą przestrzenią międzyżebrową na lewej linii środkowo-obojczykowej pacjenta. |
| RL/zielona elektroda | N/czarna elektroda | Umieścić pomiędzy szóstą a siódmą przestrzenią międzyżebrową na prawej linii środkowo-obojczykowej pacjenta. |
| V/brazowa elektroda | C/biała elektroda | Pojedyncza elektroda ruchoma w obrębie klatki piersiowej. Umieścić elektrodę w jednej z pozycji V1–V6, jak pokazano na rycinie poniżej. V1 (C1) -- czwarta przestrzeń międzyżebrowa, po prawej stronie brzegu mostka. V2 (C2) -- czwarta przestrzeń międzyżebrowa, po lewej stronie brzegu mostka. V3 (C3) -- w połowie odległości pomiędzy odprowadzeniami V2 i V4. V4 (C4) -- piąta przestrzeń międzyżebrowa w linii środkowo-obojczykowej. V5 (C5) -- lewa linia pachowa przednia, na poziomie V4. V6 (C6) -- lewa linia pachowa środkowa, na poziomie V4. |



Rycina 6-2. Umieszczanie elektrod 5-odprowadzeniowych

Podłączanie kabla EKG do urządzenia ZOLL M2

Podłączyć kabel EKG do złącza EKG umieszczonego z tyłu urządzenia ZOLL M2 w następujący sposób:



Rycina 6-3. Podłączanie przewodu EKG do urządzenia ZOLL M2

Uwaga: Ustawić EKG tak, aby strzałka na końcu złącza była wyrównana ze strzałką etykiety na urządzeniu ZOLL M2 i podłączyć go.

Wybieranie typu pacjenta

Urządzenie ZOLL M2 może działać w trybie Osoby dorosłej lub Dziecko; wybrać tryb Osoby dorosłej dla dorosłych pacjentów, wybrać tryb Dziecko dla pacjentów pediatrycznych/noworodków.


Wybieranie krzywych EKG do wyświetlenia

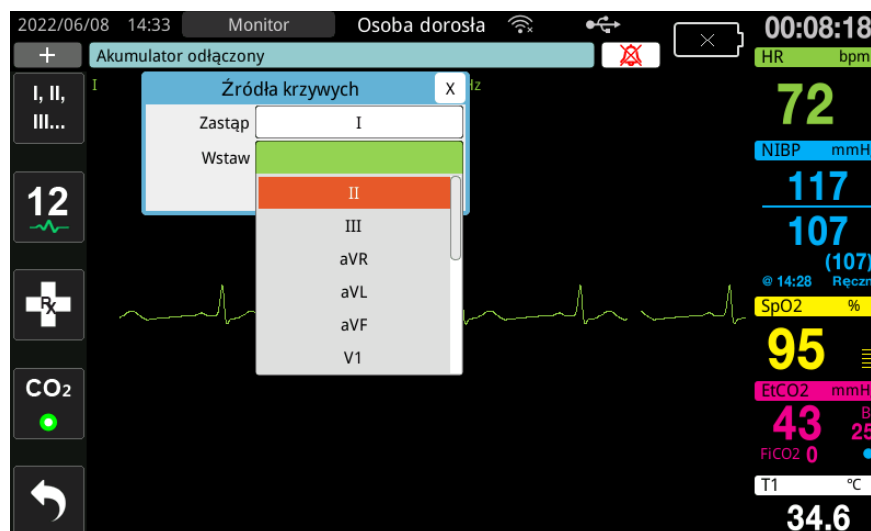
W trybie monitora urządzenie ZOLL M2 może zmieścić do czterech krzywych na wyświetlaczu. W górnej części wyświetlacza wyświetlana jest zawsze jako pierwsza krzywa EKG. W poniższym przykładzie źródłem przebiegu krzywej EKG jest odprowadzenie II (RA-LL):



Urządzenie ZOLL M2 wyświetla inną domyślną krzywą górnego przebiegu w zależności od bieżącego trybu pracy. W trybach Stymul. i Monitor domyślną krzywą EKG jest Odprow. II. W trybach Ręczna defibr. i AED domyślną krzywą EKG są elektrody/łyżki. Domyślną krzywą wybraną do wyświetlania w górnej części ekranu wyświetlacza w Monitorze i Ręcznej defibr. można zmienić w menu administratora.

Istnieją dwa sposoby ustalania, które z odprowadzeń EKG jest źródłem podstawowego (górnego) przebiegu krzywej:

- Naciśnij przycisk szybkiego dostępu wyboru odprowadzenia EKG , aby sekwencjonować wyświetlanie dostępnych krzywych odprowadzenia EKG. O dostępności źródeł krzywych decyduje typ kabla EKG podłączonego do urządzenia.
- Obrócić pokrętkę regulacji, aby przejść do etykiety źródłowej podstawowej krzywej EKG (Odprow. I wyświetla się na poniższym ekranie), a następnie nacisnąć pokrętkę, aby ją wybrać. Urządzenie ZOLL M2 wyświetli wówczas dostępne źródła krzywych EKG. Można wybrać Odprow. I (aktualnie wyświetlana krzywa) lub obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić i nacisnąć pokrętkę, aby wybrać inne odprowadzenie EKG jako źródło krzywej przebiegu.



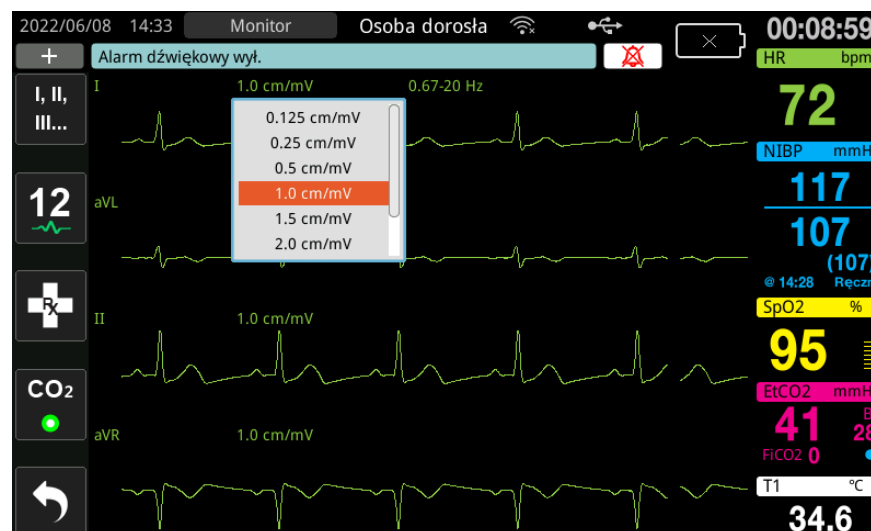
Po wybraniu źródła krzywej, które jest obecnie pobierane, urządzenie natychmiast wyświetla krzywą. W przypadku wybrania źródła krzywej, które nie jest obecnie dostępne, urządzenie wyświetli linię przerywaną i komunikat *Odpr. EKG wyl.* (dla odprowadzenia EKG) lub *Dołącz elek.* lub *Sprawdź elektrody — zwarcie elektr.* (dla ELEKTROD). W przypadku wybrania opcji Łyżki urządzenie ZOLL M2 zawsze wyświetla sygnał Łyżki EKG (linia ciągła), nawet gdy łyżki są zwarte razem lub nie są połączone z pacjentem.

Aby uzyskać więcej informacji o konfiguracji wyświetlania krzywych w urządzeniu ZOLL M2, zobacz Rozdział 3 *Przegląd monitorowania*.

Wybieranie rozmiaru przebiegu krzywej

Urządzenie ZOLL M2 pozwala na regulację wielkości wyświetlanej krzywej EKG.


Aby wybrać rozmiar krzywej, obrócić pokrętło regulacji, aby podświetlić rozmiar przebiegu, który pojawia się po prawej stronie etykiety elektrody, a następnie nacisnąć pokrętło, aby wyświetlić menu rozwijane:



Domyślny rozmiar krzywej to **1 cm/mV**. Można wybrać większy (**1,5, 2,0, 3,0 cm/mV**) lub mniejszy (**0,125, 0,25, 0,5 cm/mV**) rozmiar przebiegu lub Auto.

Uwaga: Opcja rozmiaru Automat. jest dostępna tylko w trybie monitora. Nie jest dostępny w trybie Defibr. ani Stymul.

Diagnostyczne EKG

Urządzenia ZOLL M2 bez opcji 12-odprowadzeniowej posiadają tryb diagnostyczny, który po aktywacji powoduje wyświetlanie/drukowanie wyświetlanych przewodów EKGz pasmem przenoszenia 0,525–40 Hz. To ustawienie odpowiedzi częstotliwościowej zachowuje charakterystykę segmentu ST krzywej EKG, umożliwiając wykrycie/ocenę odchyłeń segmentu ST od normy. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Diagnostyka  aby przejść do trybu diagnostycznego.

Gdy urządzenie jest w trybie diagnostycznym, przełącza filtrowanie odprowadzenia EKG na 0,525–40 Hz i przewija nieco opóźnioną wersję wyświetlania sygnału czasu rzeczywistego przez okres 12 sekund. Po wyświetleniu diagnostycznie filtrowanego EKG przez 12 sekund podstawowe filtrowanie krzywej EKG powraca do wcześniej wybranej charakterystyki częstotliwości monitorowania.


Uwaga: Po przełączeniu częstotliwości w trybie diagnostycznym występuje krótkie opóźnienie, zanim będzie można wyświetlić krzywą w nowej częstotliwości EKG.

Monitorowanie EKG a wszczepione stymulatory

W przypadku monitorowania EKG u pacjentów ze wszczepionym stymulatorem funkcja wskaźnika stymulatora urządzenia ZOLL M2 może wskazać na występowanie sygnałów stymulatora. Jeśli pacjent ma stymulator serca, znacznik stymulatora powinien być ustawiony na Wł.

Jeżeli znacznik stymulatora znajduje się w ustawieniu wł., urządzenie ZOLL M2 wykona następujące czynności:

- wykryje impulsy wszczepionego stymulatora,
- wyłączy impulsy stymulatora z krzywej — zapobiegając spowodowanym przez nie zakłóceniom krzywej EKG i umożliwiając prawidłowe wykrycie zespołów QRS,
- wyświetli i wydrukuje pionowe linie przerywane oznaczające wykryte sygnały stymulatora.

Gdy ustawienie Znacznik stymulatora jest wyłączone, ikona Znacznik wyłączenia stymulatora () pojawia się u góry ekranu wyświetlacza. W tym ustawieniu wszczepione impulsy stymulatora nie są wykrywane przez urządzenie ZOLL M2 ani eliminowane z sygnału EKG.

W niektórych przypadkach artefakt EKG może przypominać sygnały stymulatora i powodować błędne wykrycie stymulatora i wyłączenie impulsów. W takich przypadkach zespoły QRS mogą zostać nieprawidłowo wykryte, dlatego konieczne może być wyłączenie Znacznika stymulatora. Odwrotnie, w przypadku gdy Znacznik stymulatora znajduje się w ustawieniu wł., sygnały wszczepionego stymulatora mogą powodować nieprawidłowe wykrycie zespołów QRS i konieczne może być włączenie Znacznika stymulatora.


Więcej informacji na temat włączania/wyłączania Znacznika stymulatora można znaleźć w poniższej sekcji.

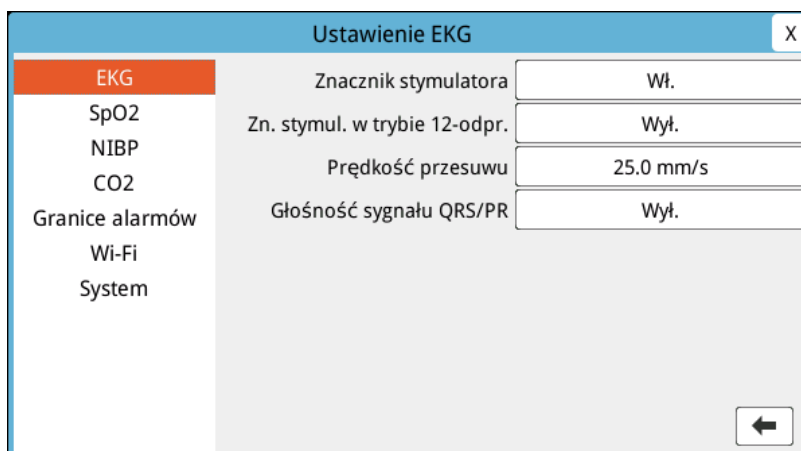
Dostęp do okna Ustawienia EKG

Wykonać poniższe czynności, aby wyświetlić lub zmienić ustawienia w oknie Ustawianie EKG.

- Wykonać jedną z następujących opcji:
 - Obrócić pokrętko regulacji, aby podświetlić i wybrać wyświetlacz numeryczny HR, a następnie nacisnąć pokrętko.

LUB


 - Nacisnąć przycisk Menu (.
- Nacisnąć pokrętko regulacji, aby wybrać EKG.



Rycina 6-4. Okno Ustawienia EKG

W oknie Ustawienia EKG wyświetlane są następujące pola:

| Ustawienie | Funkcja |
|--------------------------------------|---|
| Znacznik stymulatora | Włącza/wyłącza funkcję znacznika stymulatora w trybach 3 i 5 odprowadzeń. |
| Zn. stymul. w trybie 12-odpr. | Włącza/wyłącza funkcję znacznika stymulatora w trybie 12 odprowadzeń. |
| Prędkość przesuwu | Ustawia prędkość przesuwu EKG wyświetlacza w mm/s (12,5, 25, 50). |
| Głośność sygnału QRS/PR | Ustawia głośność dźwięku po wykryciu fali R (Wył., 1, 2, 3, 4, 5). Uwaga: 5 to ustawienie najwyższej głośności. |

- Obrócić pokrętko regulacji, aby poruszać się po ustawieniach, a następnie nacisnąć pokrętko, aby dokonać wyboru.
- Po zakończeniu wyświetlania i wprowadzania zmian w ustawieniach wykonać jedną z następujących czynności:
 - Obrócić pokrętko regulacji do X w prawym górnym rogu okna i nacisnąć pokrętko, aby opuścić okno.
 - Nacisnąć przycisk Menu () , aby opuścić okno.

Licznik częstości akcji serca

Licznik częstości akcji serca wyświetla złożoną częstość QRS, którą czerpie z funkcji monitorowania EKG. Licznik częstości akcji serca zawsze liczy częstość akcji serca z górnej krzywej. Licznik częstości akcji serca jest oznaczony jako **HR** (jak w poniższym przykładzie).



Konfigurowanie alarmów licznika częstości akcji serca (HR)

Urządzenie ZOLL M2 umożliwia włączanie i wyłączanie alarmów częstości akcji serca (HR), ustawianie granic alarmów oraz wybieranie wykrywanie głośności dźwięku QRS. Domyślne ustawienia alarmu HR (włączanie/wyłączanie, granice alarmów) są konfigurowalne przez administratora.


Granice alarmu częstości akcji serca (HR)

Początkowo menu ustawień alarmów HR/PR określa, że alarmy są włączone (**WL.**) lub wyłączone (**WYL.**), i wyświetla domyślną dolną i górną granicę alarmów częstości akcji serca. W poniższej tabeli przedstawiono domyślne granice alarmów HR dla dorosłych i dzieci oraz zakresy wartości, w jakich można ustawić te granice:




| Typ pacjenta | Alarm domyślnego limitu HR | Zakres limitów alarmów HR |
|---------------|---------------------------------|--|
| Dla dorosłych | Dolna: 50 bpm Górna: 120 bpm | Dolna: 20–299 bpm Górna: 21–300 bpm |
| Dzieci | Dolna: 50 bpm Górna: 150 bpm | Dolna: 20–299 bpm Górna: 21–300 bpm |

Włączanie/wyłączanie alarmów HR i ustawianie granic alarmów

Przy włączonej funkcji urządzenie ZOLL M2 emituje i wyświetla alarmy, jeśli częstość akcji serca pacjenta jest wyższa lub niższa niż określone granice alarmów częstości akcji serca.

Można włączyć (lub wyłączyć) alarmy HR i ustawić Górne i dolne granice alarmów z zastosowaniem przycisku szybkiego dostępu **Granice alarmów** ().

Aby skonfigurować alarm HR za pomocą przycisku szybkiego dostępu **Granice alarmów**:

1. Nacisnąć przycisk (.
2. Nacisnąć przycisk () , aby przejść do menu Granice alarmów.
3. Obrócić pokrętkę regulacji, aby wybrać pola, które chcesz zmienić dla HR:
 - Stan — aby włączyć lub wyłączyć funkcję alarmu HR
 - Dolna granica — ustawienie dolnej granicy alarmu
 - Górna granica — ustawienie górnej granicy alarmu
4. Aby zmienić ustawienie, nacisnąć pokrętkę regulacji, a pole funkcji życiowych zmieni kolor na zielony. Obrócić pokrętkę regulacji zgodnie z ruchem wskazówek zegara lub przeciwnie do ruchu wskazówek zegara, aby zmienić wartość, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wybrać nową wartość.
5. Po zakończeniu wprowadzania zmian należy wykonać jedną z następujących czynności:
 - Obrócić pokrętkę regulacji do X w prawym górnym rogu okna i nacisnąć pokrętkę, aby opuścić okno.
 - Nacisnąć przycisk Menu () , aby opuścić okno.

Sprawdź alarm pacjenta

Jeśli alarm częstości akcji serca jest włączony w trybie monitora lub defib (w niektórych konfiguracjach AED), urządzenie przeprowadza ciągłą analizę przebiegu krzywej EKG. W przypadku wykrycia migotania komór lub szerokiego złożonego częstoskurczu komorowego funkcja alarmu Sprawdź alarm pacjenta uruchamia alarm dźwiękowy i wyświetla komunikat *Sprawdź pacjenta*.

Jeśli alarm częstości akcji serca jest włączony w trybie Stymul., urządzenie wyświetla komunikat *Alarmy VF/VT wyłączone* wskazujący, że funkcja Sprawdź alarm pacjenta została wyłączona.

Komunikaty systemowe dotyczące EKG

Podczas monitorowania EKG urządzenie ZOLL M2 może wyświetlić następujące komunikaty:

| Komunikat | Przyczyna/działanie |
|-------------------------------------|---|
| Przyłóż łyżki do pacjenta | Łyżki są w stanie otwartym. Przyłóż łyżki mocno do klatki piersiowej pacjenta. |
| Dołącz elek. | Elektrody terapeutyczne nie są podłączone do pacjenta. Sprawdzić podłączenie MFC/elektrod/łyżek. |
| Sprawdź łyżki — zwarcie łyżek | Łyżki są zwarte. Sprawdzić podłączenie łyżek. Upewnij się, że żel defibrylatora nie tworzy połączenia przewodzącego między łyżkami. Jeśli to nie rozwiąże problemu, należy skontaktować się z pomocą techniczną firmy ZOLL. |
| Sprawdź elektrody — zwarcie elektr. | Elektrody terapeutyczne zostały zwarte ze sobą. Sprawdzić podłączenie elektrod. Jeśli to nie rozwiąże problemu, należy skontaktować się z pomocą techniczną firmy ZOLL. |
| Podłącz przewód terapeut. | MFC nie jest połączone z urządzeniem. Sprawdzić połączenia przewodów terapeutycznych. |
| Odpr. EKG wył. | Jedno lub więcej odprowadzeń lub przewodów EKG nie są podłączone do pacjenta ani do urządzenia ZOLL M2. -- LUB -- Dla wyświetlania przebiegu określono niedostępne źródło krzywej. (Sprawdzić określone źródło krzywej i poprawić, jeśli to konieczne). |
| Wysoka HR | Częstość akcji serca pacjenta przekracza górną granicę alarmu HR. |
| Niska HR | Częstość akcji serca pacjenta jest poniżej dolnej granicy alarmu HR. |

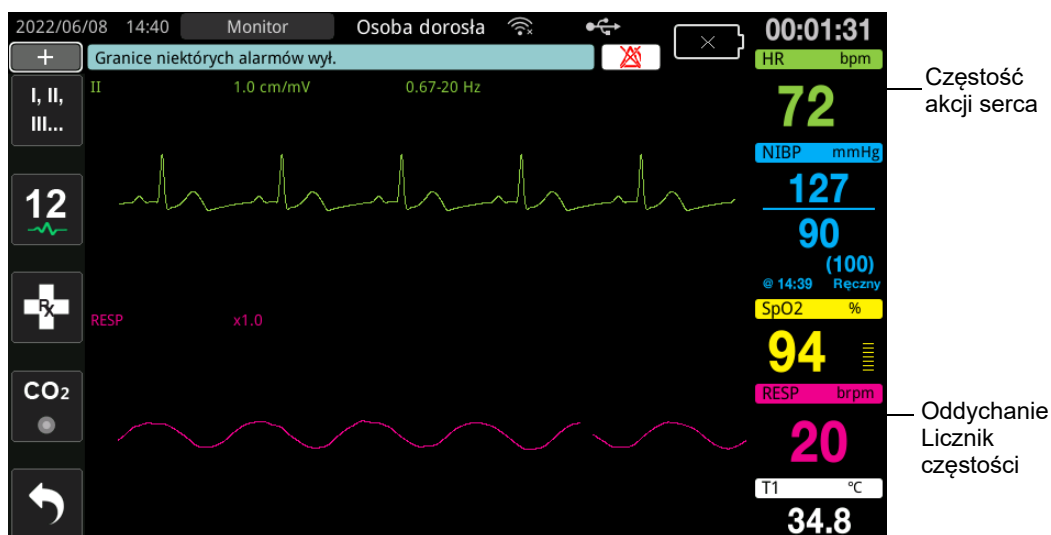
Uwaga: Jeśli przewód/odprowadzenie monitorowania EKG zostanie celowo odłączony, można zareagować na alarm Odpr. EKG wył., naciskając przycisk Sterowanie alarmem.

Rozdział 7

Monitorowanie oddechu (Resp) i częstości akcji serca (HR)

W tym rozdziale opisano sposób używania urządzenia ZOLL M2 do monitorowania częstości oddechów (Resp) i częstości akcji serca (HR) z zastosowaniem odprowadzeń EKG.

Urządzenie ZOLL M2 wyświetla liczniki częstości oddechów (RESP) i częstości akcji serca (HR). Liczniki częstości oddechów i akcji serca wyświetlają wartości, które ZOLL M2 urządzenie uzyskuje z pomiarów EKG i impedancji klatki piersiowej wykonanych za pomocą odprowadzeń EKG. Gdy odprowadzenia EKG nie są podłączone do pacjenta, HR i RESP można uzyskać z innych funkcji monitorowania, takich jak pulsoksymetria (PR) i CO₂ (BR).



Uwaga: Monitorowanie oddychania za pomocą impedancji jest wyłączone podczas ręcznej defibrylacji, AED, i trybu Stymul. Gdy monitorowanie CO₂ jest aktywne, impedancja oddychania jest wyłączona.

Oddychanie/licznik częstości oddechów



Domyślnie licznik oddechów wyświetla częstość oddechów, która mierzy przy wykorzystaniu opcjonalnych danych CO₂ funkcji monitorowania. Jeśli CO₂ monitorowanie nie jest dostępne (lub CO₂ funkcja monitorowania jest wyłączona lub nie jest podłączony czujnik CO₂), urządzenie wyprowadza częstość oddechów, mierząc zmiany impedancji klatki piersiowej spowodowane oddychaniem (pneumografia impedancyjna) między elektrodami EKG Odpr. I (RA – LA). Jeśli monitorowanie EKG nie działa i nie jest podłączone, licznik RESP/BR nie wyświetli częstości oddechów.

Wykorzystywanie pneumografii impedancyjnej do pomiarów oddychania

Pneumografia impedancyjna wykrywa oddychanie dzięki wysyłaniu do pacjenta sygnału prądu zmiennego o wysokiej częstotliwości i niskim natężeniu oraz mierzeniu zmian impedancji za pośrednictwem elektrod EKG Odpr I (RA – LA). W momencie wykonywania przez pacjenta wdechu zwiększa się objętość klatki, rośnie także impedancja; w czasie wydechu impedancja maleje.

Przygotowanie pacjentów do monitorowania impedancji

Należy wyciszyć pacjenta, aby uniknąć artefaktu wywołanego ruchem.

1. Przyłożyć elektrody do standardowych lokalizacji RA i LA. Aby uzyskać lepsze wyniki, przyłożyć elektrody RA i LA na klatkę piersiową na środkową linię pachową, tuż poniżej prawej i lewej pachy.
2. Włączyć monitorowanie impedancji.
3. Wyświetlić sygnał oddechowy (krzywa).
4. Dostosować rozmiar sygnału oddechowego.

Aby włączyć funkcję Monitorowanie oddychania przy włączaniu zasilania, gdy CO₂ monitorowanie nie jest używane, oraz włączyć funkcję automatycznej aktywacji RESP, należy zapoznać się z *ZOLL M2 Instrukcją konfiguracji*. Monitorowanie oddychania za pomocą impedancji jest domyślnie wyłączone

Aby włączyć ustawienie Automatyczna aktywacja RESP podczas użytku klinicznego, przejść do okna Ustawienie Resp i ustawić opcję Aktywacja automatyczna na *Włączone*.

Ostrzeżenie! • **Pneumografia impedancyjna wykrywa wysiłek oddechowy, mierząc zmiany impedancji spowodowane ruchami ściany klatki piersiowej. Nie wykrywa przepływu powietrza do i z płuc. Dlatego wysiłki oddechowe bez przepływu powietrza mogą być fałszywie wykrywane jako skuteczne oddychanie. Podczas używania pneumografii impedancyjnej do monitorowania funkcji oddychania należy zawsze monitorować SpO₂ i ustawiać odpowiednie alarmy.**

- Jeśli w monitorze, który wykrywa wysiłek oddechowy na podstawie pneumografii impedancyjnej, wystąpi artefakt spowodowany aktywnością układu sercowo-oddechowego, ruchem pacjenta, drżeniem materaca wykrywającego bezdech lub urządzeniami elektrochirurgicznymi, to epizody bezdechu mogą nie zostać wykryte. Podczas używania pneumografii impedancyjnej do monitorowania funkcji oddychania należy zawsze monitorować SpO₂ i ustawiać odpowiednie alarmy.
- Podczas stosowania pneumografii impedancyjnej nie należy używać urządzenia ZOLL M2 z innymi monitorem oddychania u tego samego pacjenta, ponieważ sygnały pomiarów oddychania mogą się nakładać na siebie.
- Nie zaleca się stosowania pneumografii impedancyjnej jednocześnie z wentylacją o wysokiej częstotliwości.
- Ponieważ pneumografia impedancyjna korzysta z tych samych odprowadzeń co kanał EKG, moduł ZOLL M2 określa, które sygnały są spowodowane przez artefakty sercowo-naczyniowe, a które są wynikiem wysiłku oddechowego. Jeśli częstość oddechów mieści się w granicach pięciu procent częstości akcji serca, monitor może nie być w stanie odróżnić aktywności oddechowej od czynności serca. W takim przypadku w polu RR pojawia się znak „-” i wyświetlany jest komunikat „Wykryto artefakt RESP CV”.

Konfigurowanie alarmów i ustawień dotyczących oddychania (RR/BR)

Urządzenie ZOLL M2 umożliwia włączanie i wyłączanie alarmu częstości oddechów (RR/BR), ustawianie limitów alarmów, ustawianie prędkości przesuwu przebiegu oddechowego oraz włączanie/wyłączanie monitorowania oddychania za pomocą impedancji.

Jeśli oddychanie jest monitorowane przez impedancję, wyświetlacz pokazuje RR, jeśli monitorowanie CO₂ jest dostępne, wyświetlacz pokazuje BR.

Granice alarmu częstości oddechów

Początkowo okno Ustawienia alarmu Resp określa, że alarmy Resp są włączone (Wł.) lub wyłączone (Wył.) oraz wyświetla domyślną dolną i górną granicę alarmu częstości oddechów. W poniższej tabeli przedstawiono domyślne granice alarmów częstości oddechów dla dorosłych oraz dzieci, a także zakresy wartości, w jakich można ustawić te granice:


| Typ pacjenta | Domyślna częstość oddechów | Zakres częstości oddechów |
|---------------------------|---------------------------------|--|
| Osoba dorosła/ dziecko | Dolna: 5 brpm Górna: 50 brpm | Dolna: 2 do 149 brpm Górna: 3 do 150 brpm |

Alarm oddechowy Brak oddechu



Godzinę alarmu Braku oddechu można ustawić na Wył. (domyślnie) lub zakres czasu od 10 do 60 sekund. Gdy godzina alarmu Brak oddechu jest ustawiona na Wył., funkcja sprawdzania Braku oddechu jest wyłączona. Gdy alarm jest ustawiony na skonfigurowany czas, urządzenie ZOLL M2 generuje alarm Brak oddechu, jeśli czas od ostatniego oddechu przekracza skonfigurowany czas.

Ustawianie alarmów RR/BR i ustawianie granic alarmów

Po włączeniu tej funkcji urządzenie ZOLL M2 emituje alarmy dźwiękowe, jeśli częstość oddechów pacjenta jest wyższa lub niższa niż określone granice alarmów częstości oddechów.


Aby włączyć (lub wyłączyć) alarmy Resp i ustawić Górne i dolne granice alarmów, należy nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Granice alarmów ().

Aby skonfigurować alarm RR/BR za pomocą przycisku szybkiego dostępu Granice alarmów:

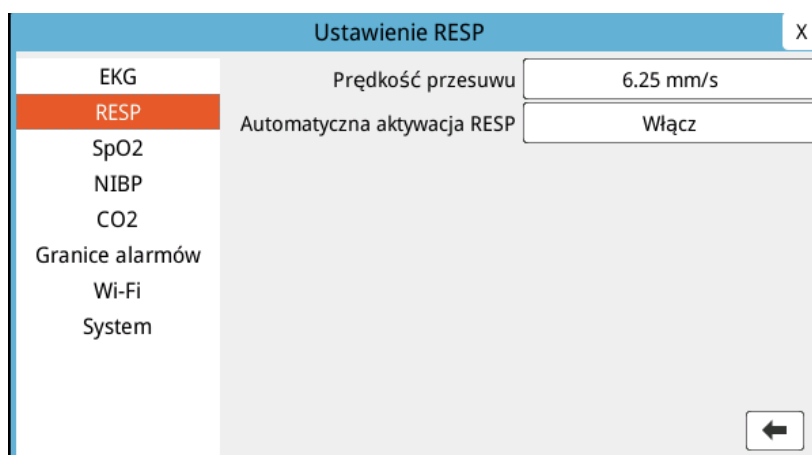
1. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Więcej () do momentu wyświetlenia przycisku szybkiego dostępu Granice alarmów.
2. Nacisnąć , aby wyświetlić okno Granice alarmów.
3. Obrócić pokrętkę regulacji, aby wybrać pola, które chcesz zmienić dla RR/BR:
 - Stan — włączenie lub wyłączenie alarmów
 - Dolna granica — ustawienie dolnej granicy alarmu
 - Górna granica — ustawienie górnej granicy alarmu
4. Aby zmienić ustawienie, nacisnąć pokrętkę regulacji, a pole zmieni kolor na zielony. Obrócić pokrętkę regulacji, aby zmienić wartość, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wybrać nową wartość.
5. Po zakończeniu wprowadzania zmian obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić X w prawym górnym rogu, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby zamknąć okno Ustawianie limitów alarmów.

Korzystanie z menu Ustawienie RESP

Aby wyświetlić okno Ustawienie Resp, wykonać jedną z następujących czynności:

- Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić wyświetlacz numeryczny RESP, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby go wybrać.
- lub
- Nacisnąć przycisk Menu (). Obrócić pokrętkę regulacji na RESP, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby je wybrać.

Wyświetlone zostanie okno Ustawienie RESP.



Rycina 7-1. Panel sterowania parametrami oddychania

Panel sterowania parametrami Resp umożliwia skonfigurowanie następujących parametrów:

- Prędkość przesuwu -- służy do ustawiania prędkości przesuwu oddychania na wyświetlaczu.
- Automatyczna aktywacja RESP -- włącza/wyłącza monitorowanie oddychania, gdy CO₂ nie jest używany.

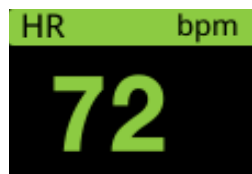
Włączanie/wyłączanie automatycznej aktywacji oddechowej

Aby włączyć lub wyłączyć monitorowanie oddechu, należy wybrać komunikat Automatyczna aktywacja Resp. Po ustawieniu opcji Wyłącz (domyślnie) urządzenie ZOLL M2 wyświetla licznik Częstość. oddechu jako linię przerywaną, gdy monitorowanie CO₂ nie jest używane. Gdy Automatyczna aktywacja Resp. jest ustawiona na Włącz, urządzenie ZOLL M2 wyświetla licznik częstości oddechów i zmierzone wartości częstości, gdy moduł CO₂ nie jest aktywny, a odprowadzenia EKG są podłączone do pacjenta.

Ostrzeżenie! Podczas stosowania pneumografii impedancyjnej urządzenie ZOLL M2 automatycznie odrzuca artefakty sercowo-naczyniowe (CVA, cardiovascular artifact). Ta funkcja wymaga precyzyjnego wykrywania załamka R w EKG. Dlatego zaleca się, aby odprowadzenie EKG z najbardziej widocznym zespołem QRS było wybierane jako źródło najwyższej krzywej przebiegu EKG podczas stosowania pneumografii impedancyjnej do monitorowania oddychania. Należy pamiętać, że monitorowanie oddychania za pomocą impedancji jest zawsze wykonywane przy użyciu elektrod Odprowadzenie I (RA – LA), niezależnie od odprowadzenia wybranego do monitorowania częstości akcji serca EKG.

Licznik częstości akcji serca

Licznik częstości akcji serca wyświetla częstość akcji serca, które urządzenie ZOLL M2 pozyskuje z funkcji monitorowania EKG lub z pulsoksymetru, gdy odprowadzenia EKG (lub elektrody/łyżki) nie są podłączone do pacjenta. Licznik częstości akcji serca wyprowadza częstość akcji serca z górnej krzywej przebiegu EKG. Licznik częstości akcji serca jest oznaczony jako HR (jak w poniższym przykładzie), jeśli źródłem jest EKG, i PR, jeśli SpO₂ jest mierzone, a odprowadzenie EKG (lub elektrody/łyżki) jest odłączone.



Uwaga: W opcjonalnym trybie 12-odprowadzeniowym HR jest uzyskiwany z wybranego pierwotnego odprowadzenia EKG w trybie monitora (np. ODPROWADZENIA).

Konfigurowanie alarmów licznika częstości akcji serca (HR)

Urządzenie ZOLL M2 umożliwia włączanie i wyłączanie funkcji alarmów częstości akcji serca (HR), ustawianie granic alarmów oraz wybieranie głośności dźwięku częstości akcji serca.

Granice alarmu częstości akcji serca (HR/PR)


Początkowo menu ustawień alarmów HR/PR określa, że alarmy są włączone (Wł.) lub wyłączone (Wył.), i wyświetla domyślną dolną i górną granicę alarmów częstości akcji serca.

W poniższej tabeli przedstawiono domyślne granice alarmów HR dla dorosłych i dzieci oraz zakresy wartości, w jakich można ustawić te granice:



| Typ pacjenta | Domyślna częstość akcji serca (HR) | Zakres HR |
|---------------|------------------------------------|--|
| Dla dorosłych | Dolna: 50 bpm Górna: 120 bpm | Dolna: 20–299 bpm Górna: 21–300 bpm |
| Dzieci | Dolna: 50 bpm Górna: 150 bpm | Dolna: 20–299 bpm Górna: 21–300 bpm |

Włączanie/wyłączanie alarmów HR i ustawianie granic alarmów

Przy włączonej funkcji urządzenie ZOLL M2 emituje alarmy dźwiękowe, jeśli częstość akcji serca pacjenta jest wyższa lub niższa niż określone granice alarmów częstości akcji serca.

Aby włączyć (lub wyłączyć) alarmy HR i ustawić górne i dolne granice alarmów, należy nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Granice alarmów ().

Aby skonfigurować alarm HR za pomocą przycisku szybkiego dostępu Granice alarmów:

1. Nacisnąć przycisk (.
2. Nacisnąć przycisk () , aby przejść do menu granice alarmów.
3. Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić i wybrać HR/PR.
4. W menu ustawień HR/PR można zmienić następujące pola:
 - Stan — włączenie/wyłączenie alarmów
 - Dolna granica — ustawienie dolnej granicy alarmu
 - Górna granica — ustawienie górnej granicy alarmu
5. Aby zmienić ustawienie, nacisnąć pokrętkę regulacji, a pole zmieni kolor na zielony. Obrócić pokrętkę, aby zmienić wartość, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wybrać nową wartość.
6. Po zakończeniu wprowadzania zmian obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić X w prawym górnym rogu, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby zamknąć okno Ustawianie limitów alarmów.

Komunikat systemowy RESP

W czasie monitorowania funkcji oddychania z użyciem pneumografii impedancyjnej urządzenie ZOLL M2 może wyświetlić następujące komunikaty:

| Komunikat systemowy | Przyczyna/działanie |
|--------------------------|--|
| Brak oddechu | Urządzenie ZOLL M2 wykrywa, że czas od ostatniego wykrytego oddechu przekroczył skonfigurowany czas bez oddechu. |
| Błąd komunikacji RESP | Funkcja wykrywania oddychania impedancyjnego nie powiodła się. Wyłączyć i włączyć urządzenie ZOLL M2 ponownie. Jeśli stan się utrzymuje, należy zadzwonić do serwisu technicznego. |
| Odpr. EKG wyl. | Jedno lub więcej odprowadzeń RA/R, LA/L, RL/N, LL/F zostało odłączone od pacjenta. Sprawdzić odprowadzenia. |
| Wykryto artefakt RESP CV | Częstość oddechów mieści się w granicach pięciu procent częstości akcji serca, a RR jest wyświetlany jako --. Sprawdzić, czy pacjent oddycha, a następnie ponownie nałożyć lub dostosować odprowadzenia EKG do pacjenta, aby zmniejszyć artefakt sercowo-naczyniowy. Sprawdzić, czy wyświetlana częstość oddechów jest dokładna i nie oblicza fałszywie częstości akcji serca. |
| Sprawdź elektrody RESP | Podstawowa impedancja mierzona z obwodu oddychania jest poza określonym zakresem. Sprawdzić, czy elektrody oddechowe są prawidłowo podłączone do pacjenta. |
| Wysoka RR | Wartość RR przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Niska RR | Wartość RR przekracza wybrany dolny limit alarmu. |

Rozdział 8

Nieinwazyjne monitorowanie ciśnienia krwi (NIBP)



Mankiety NIBP ZOLL M2 to zabezpieczone przed defibrylacją złącze pacjenta typu BF (część mająca kontakt z pacjentem).

W tym rozdziale opisano sposób używania opcji NIBP urządzenia ZOLL M2 w celu przeprowadzania nieinwazyjnych pomiarów ciśnienia krwi (NIBP) przy użyciu nadmuchiwanego mankietu do pomiaru ciśnienia tętniczego.

Uwaga: Funkcja NIBP jest przeznaczona wyłącznie dla pacjentów dorosłych i pediatrycznych; nie jest przeznaczony do stosowania u noworodków lub kobiet w ciąży, w tym u pacjentek ze stanem przedrzucawkowym.

- Ostrzeżenie!**
- **Opcji NIBP nie należy używać bez przejścia odpowiedniego przeszkolenia.**
 - **Okresowo sprawdzać kończynę pacjenta w mankiecie, aby upewnić się, że powtarzające się pomiary ciśnienia krwi nie upośledzają funkcji kończyny.**
 - **Podczas monitorowania pacjentek po mastektomii nie należy umieszczać mankieta po tej samej stronie co rana po mastektomii. W przypadku obustronnej mastektomii należy stosować funkcję monitorowania NIBP tylko wtedy, gdy związane z tym ryzyko jest klinicznie dopuszczalne.**
 - **Nie stosować mankieta na kończynę z cewnikiem do infuzji dożylniej. Może to spowodować uszkodzenie tkanek wokół cewnika, gdy infuzja jest spowolniona lub zablokowana podczas pompowania mankieta.**
 - **Upewnić się, że przewód powietrzny łączący mankieta z ciśnieniomierzem nie jest zablokowany, załamany ani zaplątany pacjenta, ponieważ może to spowodować ciągłe ciśnienie mankieta, upośledzenie przepływu krwi i potencjalne obrażenia pacjenta.**
 - **Jeśli wynik nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi wydaje się wątpliwy, należy powtórzyć pomiar. Jeśli pomiar nadal budzi zastrzeżenia, należy zastosować inną metodę do określenia ciśnienia krwi, taką jak osłuchiwanie.**
 - **Należy sprawdzić, czy został wybrany odpowiedni tryb pacjenta, aby zapewnić prawidłowe ustawienie początkowego napełnienia mankieta. W przypadku alarmu przekroczenia zakresu podczas monitorowania NIBP dużego lub starszego dziecka należy zmienić wybór trybu pacjenta z pediatrycznego na dorosłego.**
 - **Upewnić się, że ustawienie typu pacjenta jest prawidłowo ustawione podczas wykonywania pomiarów u dzieci. Nieprawidłowe ustawienie typu pacjenta może powodować dyskomfort lub obrażenia u dziecka, ponieważ ciśnienie w mankietach dorosłych jest wyższe niż w przypadku dzieci.**
 - **Ruchy pacjenta, dreszcze, słabe tętno, arytmia serca oraz wibracje ze źródeł zewnętrznych mogą pogorszyć dokładność pomiarów ciśnienia krwi.**
 - **Nie należy podejmować próby przeprowadzenia pomiaru NIBP u pacjenta podłączonego do systemu krążenia pozaustrojowego.**
 - **Podczas przeprowadzania testu NIBP w menu Serwisowanie niektóre lub wszystkie funkcje bezpieczeństwa NIBP są wyłączone. Nie wolno wykonywać testów NIBP, jeśli mankieta jest podłączony do pacjenta.**
 - **Skuteczność tego manometru do pomiaru ciśnienia tętniczego nie została ustalona w przypadku pacjentek w ciąży, w tym w stanie przedrzucawkowym.**
 - **Przed użyciem upewnić się, że pacjent nie jest uczulony na mankiety do pomiaru ciśnienia krwi wykonane z nylonu, TPU lub PVC.**
-

Działanie funkcji NIBP

Opcja NIBP urządzenia ZOLL M2 nieinwazyjnie mierzy ciśnienie tętnicze krwi u pozostających w spoczynku pacjentów dorosłych i pediatrycznych.

Mankiet do pomiaru ciśnienia krwi wraz z przewodem należy podłączyć do urządzenia ZOLL M2 poprzez złącze NIBP na panelu z tyłu urządzenia. Przycisk NIBP na panelu przednim urządzenia umożliwia rozpoczęcie i zakończenie pomiarów ciśnienia krwi, które są wyświetlane na obszarze NIBP monitora. Można również inicjować i kończyć pomiary w trybie automatycznym lub STAT z menu NIBP.

Urządzenie ZOLL M2 nieinwazyjnie mierzy ciśnienie tętnicze krwi metodą oscylometryczną. Metoda ta polega na pomiarze pulsacji tętniczych indukowanych w nadmuchiwanym mankietach przy różnych ciśnieniach mankieta i wykorzystaniu amplitudy tych pulsacji do oszacowania skurczowego, rozkurczowego i średniego ciśnienia krwi.

Cykl pomiaru ciśnienia trwa zazwyczaj 30–45 sekund i przebiega w następujący sposób:

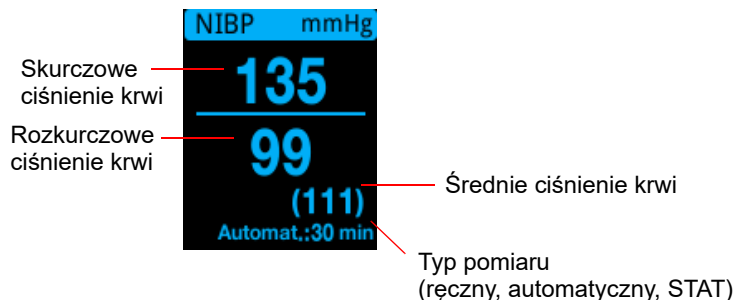
1. Mankiet nadmuchuje się do wstępnie skonfigurowanego ciśnienia powyżej skurczowego ciśnienia krwi pacjenta, aby zablokować przepływ krwi przez tętnice w monitorowanej kończynie. Skonfigurowana domyślna wartość ciśnienia mankieta dla dorosłych pacjentów wynosi 160 mmHg.
2. Mankiet będzie się stopniowo opróżniał, umożliwiając przepływ krwi przez mankieta do monitorowanej kończyny.
3. Podczas przepływu krwi przez częściowo opróżniony mankieta powstają oscylacje w zakresie ciśnienia mankieta, które są przesyłane przez przewód do urządzenia ZOLL M2.
4. Urządzenie ZOLL M2 mierzy pulsacje wywołane przepływem i wykorzystuje je do obliczenia odpowiednich wartości skurczowego, rozkurczowego i średniego ciśnienia krwi.
5. Opcja NIBP automatycznie dostosowuje procedurę pomiaru ciśnienia krwi w odpowiedzi na określone warunki wystąpienia błędu, takie jak:

| Stan | Regulacja/odpowiedź |
|---|---|
| Urządzenie nie może wykryć ciśnienia skurczowego. | Urządzenie automatycznie zwiększa ciśnienie napełniania mankieta i kończy pomiar ciśnienia krwi. |
| Urządzenie nie może wykryć ciśnienia skurczowego, rozkurczowego ani średniego po upływie 3 minut. | Urządzenie przerywa pomiar ciśnienia krwi i opróżnia mankieta. |
| Urządzenie wykrywa błąd. | Urządzenie wyświetla na monitorze komunikat odpowiedniego błędu, przerywa pomiar i opróżnia mankieta. |

Uwaga: Należy zapoznać się z dodatkowymi komunikatami systemowymi i ich stanami w części „Komunikaty systemowe dotyczące NIBP” na str. 8–13.

Wyświetlacz numeryczny pomiarów NIBP

Po skonfigurowaniu monitorowania NIBP i rozpoczęciu przez urządzenie ZOLL M2 pomiarów NIBP wartości skurczowego, rozkurczowego i średniego ciśnienia krwi pojawiają się na wyświetlaczu numerycznym NIBP w następującej postaci:



Po wybraniu typu pomiaru automatycznego odstęp (domyślnie: 30 minut) między pomiarami. Jeśli wybrano typ pomiaru STAT, wyświetlany jest czas pozostały w bieżącym cyklu pomiarowym STAT (w MM:SS). Jeśli wybrano typ pomiaru ręcznego, czas ostatniego pomiaru ciśnienia krwi jest wyświetlany w lewym dolnym rogu wyświetlacza (w GG:MM). Odczyty ciśnienia są wyświetlane w mmHg lub kPa, w zależności od ustawień konfiguracyjnych w menu administratora.

Jeśli artefakt ruchu pacjenta zostanie wykryty podczas pomiaru, po prawej stronie odczytu ciśnienia krwi zostanie wyświetlony znak „?”. W razie potrzeby ponowić próbę pomiaru NIBP, utrzymując pacjenta tak nieruchomo, jak to możliwe.

W kolejnych częściach przedstawiono sposób konfigurowania monitorowania NIBP.

Konfiguracja i stosowanie NIBP

W celu przeprowadzenia dokładnych i bezpiecznych pomiarów NIBP za pomocą urządzenia ZOLL M2 należy wykonać następujące czynności opisane w odpowiednich częściach tego rozdziału. Przed rozpoczęciem pomiarów NIBP należy uważnie przeczytać każdą część.

1. Wybrać prawidłowy rozmiar mankietu.
2. Podłączyć przewód do napełniania do urządzenia ZOLL M2 oraz do mankietu.
3. Założyć mankiety pacjentowi.
4. Skonfigurować alarmy i ustawienia NIBP (jeśli aktualne alarmy i ustawienia NIBP są niewłaściwe).
5. Nacisnąć przycisk NIBP (🩺) na panelu przednim urządzenia ZOLL M2 i przeprowadzić pomiar ciśnienia krwi.

Wybieranie mankietu do pomiarów NIBP

Aby wykonać precyzyjne pomiary, należy zastosować mankiety o odpowiednim rozmiarze: długość dętki mankietu powinna wynosić co najmniej 80 procent obwodu kończyny, natomiast szerokość mankietu powinna być równa około 40 procentom obwodu kończyny.

Przeostroga Należy używać wyłącznie przewodów i mankietów zatwierdzonych przez firmę ZOLL Medical Corporation. Wykaz zatwierdzonych mankietów i przewodów znajduje się w załączniku B *Akcesoria*. W celu wybrania odpowiedniego przewodu i mankieta należy skorzystać z następujących wskazówek:

| | Tr. Dorośli | Tryb Dzieci |
|---|--|-----------------------|
| Mankiety (typowe oznaczenia mankietów) | Adult (Osoba dorosła), Large Adult (Duża osoba dorosła), Small Adult (Mała osoba dorosła), Thigh (Udowy) | Dziecko, Małe dziecko |
| Zalecany obwód kończyny | 18 cm lub więcej | od 10 do 26 cm |

W urządzeniu ZOLL M2 zastosowano definicje dzieci i dorosłych określone w normie ISO 81060-2:

Dzieci
(inne niż noworodki)

Dzieci między 3 rokiem a 12 rokiem życia

Dla dorosłych

Osoby w wieku powyżej 12 lat

Podłączanie przewodu

Opcja NIBP ma przewód z metalowym złączem na każdym końcu; należy przymocować przewód zarówno do tylnego panelu urządzenia ZOLL M2, jak i przewodu mankieta za pomocą dwóch metalowych złączy. Mankiet ma własną krótką długość przewodu ze złączem na końcu. To złącze pasuje do końca przewodu, który nie jest podłączony do urządzenia ZOLL M2.

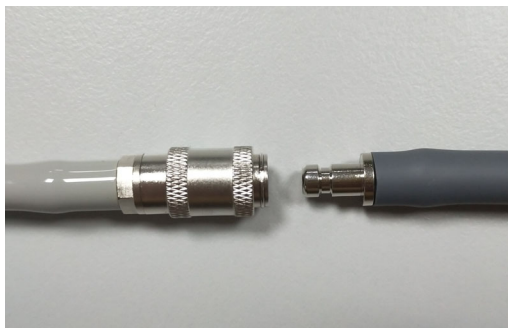
Podłączanie przewodu:

1. Wyśrodkować metalowe złącze przewodu NIBP nad złączem NIBP z tyłu urządzenia ZOLL M2, a następnie popchnąć złącze, aż zatrzaśnie się na swoim miejscu.



Rycina 8-1. Mocowanie przewodu NIBP do urządzenia ZOLL M2

2. Włożyć złącze przewodu mankietu (męskie) do metalowego złącza (żeńskie) przewodu NIBP i wcisnąć złącza, aż się zablokują na swoim miejscu.



Można założyć teraz mankiety pacjentowi.

Zakładanie mankietu pacjentowi

Aby założyć mankiety pacjentowi, należy:

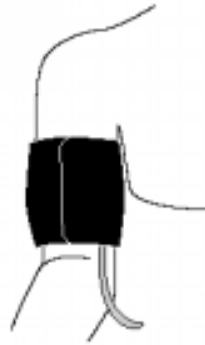
1. Upewnić się, że pacjent leży lub wygodnie siedzi z nogami nieskrzyżowanymi, oboma stopami płasko na podłodze, plecami i ramionami podpartymi oraz środkiem mankietu na poziomie prawego przedsionka serca. Zaleca się, aby pacjent pozostawał w cichym, spoczynkowym stanie i nie odzywał się przez 5 minut przed wykonaniem pierwszego pomiaru. Upewnić się, że kończyzna do pomiaru NIBP jest rozluźniona, wyprostowana i oparta na miękkiej powierzchni.
2. Przed założeniem pacjentowi mankietu należy usunąć z niego jak najwięcej powietrza.
3. Umieścić mankiety od 2 do 3 cm powyżej zgięcia łokcia lub od 3 do 5 cm powyżej zgięcia kolana.

-
- Ostrzeżenie!**
- **Nie wolno umieszczać mankietu NIBP na tej samej kończynie co czujnik SpO₂. Napęlnianie mankietu spowoduje nieprawidłowe odczyty monitorowania SpO₂.**
 - **Nie należy zakładać mankietu na kończynę wykorzystywaną do wlewu dożylnego. Napęlnienie mankietu może zablokować wlew, powodując zagrożenie dla pacjenta.**
 - **Nie umieszczać mankietu nad raną, gdyż może to spowodować późniejsze obrażenia.**
-

4. Wyregulować mankiety w ten sposób, aby znacznik tętnicy na mankiecie znajdował się nad tętnicą, wskazując dłoń lub stopę.
5. Podczas owijania wokół kończyny sprawdzić, czy koniec mankietu znajduje się w zakresie zaznaczonych na nim linii.
6. Jeżeli koniec mankietu nie mieści się w tym zakresie, użyć mankietu o innym rozmiarze.
7. Owinąć opróżniony mankiety wokół kończyny na tyle ściśle, aby nie utrudniał przepływu krwi.
8. Upewnić się, że przewód przebiega w taki sposób, aby uniknąć nadmiernego ruchu, zaginania lub zaciskania.

-
- Przeostroga**
- Zastosowanie mankietu zbyt luźno dopasowanego lub za małego spowoduje uzyskanie wartości wyższych niż rzeczywiste ciśnienie krwi pacjenta.
 - Zastosowanie mankietu, który jest zbyt duży, spowoduje uzyskanie wartości niższych niż rzeczywiste ciśnienie krwi pacjenta.
 - W idealnej sytuacji mankiety powinien znajdować się na tym samym poziomie co serce. Umieszczenie mankieta zdecydowanie powyżej lub poniżej poziomu serca spowoduje uzyskanie błędnie zawyżonych lub zaniżonych wyników pomiarów ciśnienia krwi.
-

Poniżej przedstawiono jedno możliwe umieszczenie mankieta u pacjentów dorosłych/dzieci:



Rycina 8-2. Zakładanie mankieta pacjentowi

Teraz można uzyskać dostęp do funkcji NIBP.

Dostęp do funkcji NIBP

Jeśli nie ma pewności, że typ pacjenta, napełnianie mankieta i ustawienia alarmu NIBP są odpowiednie dla pacjenta, przed wykonaniem pomiaru ciśnienia krwi należy wyświetlić okno Ustawienie NIBP. Po pierwszym włączeniu urządzenia ZOLL M2 ustawienia NIBP mają wartości domyślne.

Chociaż fabrycznie zainstalowane ustawienia domyślne są odpowiednie dla większości dorosłych pacjentów, nie należy zakładać, że ustawienia są domyślne. Poprzedni użytkownik mógł:

- zmienić ustawienia (jeśli obecny użytkownik nie włączył urządzenia ZOLL M2).
- ponownie skonfigurować ustawienia domyślne.

Należy użyć ustawień domyślnych, chyba że są one wyraźnie nieodpowiednie dla pacjenta. Wszelkie zmiany tych ustawień pozostają w mocy do momentu ich ponownej zmiany lub przez 30 sekund po wyłączeniu urządzenia ZOLL M2. Jeśli nie odbyto szkolenia w zakresie ustawiania funkcji NIBP, nie należy używać tej opcji.

Aby ułatwić szybką reakcję w sytuacjach awaryjnych, można uzyskać bezpośredni dostęp do wielu funkcji NIBP bez wyświetlania menu NIBP (patrz poniższa tabela).

| Zadanie | Działanie |
|-------------------------------------|--|
| Wykonanie pojedynczego pomiaru | Nacisnąć przycisk NIBP  . |
| Wykonywanie pomiarów STAT | Nacisnąć i przytrzymać przycisk NIBP  przez co najmniej dwie sekundy lub zobaczyć następną sekcję, „Dostęp do okna Ustawienie NIBP”. Pole wyświetlania NIBP powinno pokazywać STAT i czas pozostały w bieżącym cyklu pomiarowym STAT (w MM:SS). |
| Wykonywanie automatycznych pomiarów | Zobacz następną sekcję „Dostęp do okna Ustawienie NIBP”. Pole wyświetlania NIBP powinno pokazywać AUTO i wybrany odstęp (domyślnie: 30 minut) między pomiarami. |
| Przerwanie pomiaru w toku | Nacisnąć przycisk NIBP  . |
| Zmiana ustawień NIBP | Zobacz następną sekcję: Dostęp do okna Ustawienie NIBP. |

Uwaga: Dostęp do opcji konfiguracji można uzyskać za pośrednictwem menu administratora. Więcej informacji na temat tych ustawień można znaleźć w *Podręczniku konfiguracji ZOLL M2*.


Dostęp do okna Ustawienie NIBP

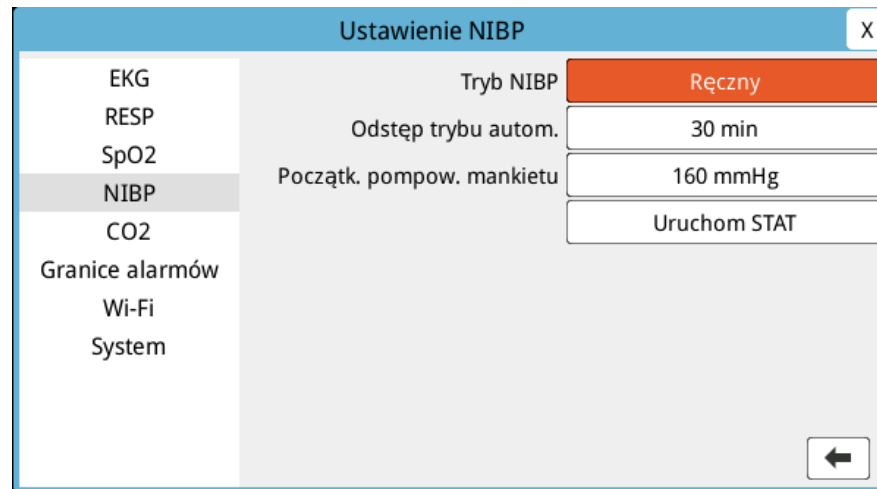
O ile nie jest to sytuacja awaryjna, w której niezbędna jest szybka reakcja, przed wykonaniem pomiaru należy zawsze sprawdzić, czy ustawienia napompowania mankieta i alarmu są prawidłowe.

Aby wyświetlić okno **Ustawienie NIBP**, należy wykonać jedną z następujących czynności:

- Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić i wybrać wyświetlacz numeryczny NIBP, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby go wybrać.

lub



- Nacisnąć przycisk **Menu** (), obrócić pokrętkę regulacji na NIBP, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby je wybrać.



Rycina 8-3. Okno Ustawienie NIBP

Informacje na temat tych ustawień i ich funkcji można znaleźć w poniższej tabeli:

| Ustawienie | Funkcja |
|---------------------|---|
| Tryb NIBP | <p>Można wybrać, czy urządzenie ZOLL M2 ma działać w trybie <i>ręcznym</i> czy <i>automatycznym</i>.</p> <p>W trybie ręcznym urządzenie ZOLL M2 przeprowadza jeden pomiar NIBP po naciśnięciu przez użytkownika przycisku NIBP na panelu przednim. Aby powtórzyć pomiar NIBP, należy ponownie nacisnąć przycisk NIBP.</p> <p>W trybie automatycznym urządzenie ZOLL M2 przeprowadza pierwszy z serii pomiarów NIBP po upływie czasu Odstęp trybu autom., a następnie powtarza pomiary NIBP w takich samych odstępach.</p> <p>Uwaga: Jeśli zaplanowano, że pomiar automatyczny nastąpi w ciągu 30 sekund po zakończeniu pomiaru ręcznego, pomiar automatyczny zostanie pominięty.</p> |
| Odstęp trybu autom. | <p>W trybie automatycznym można określić odstęp pomiędzy kolejnymi pomiarami NIBP. Domyślny odstęp między pomiarami wynosi 30 minut.</p> <p>Odstępy pomiędzy pomiarami NIBP mogą wynosić 2,5, 5, 10, 15, 20, 30, 45, 60, 90 oraz 120 minut.</p> |

| Ustawienie | Funkcja |
|--------------------------------|--|
| Początk. pompow. mankietu | Ciśnienie początkowego pompowania mankietu zależy od typu pacjenta oraz wstępnego ustawienia ciśnienia pompowania. Domyślne i konfigurowane wstępne ustawienia ciśnienia dla każdego typu pacjenta przedstawiono poniżej w części str. 8-11 (wartości domyślne są wydrukowane pogrubioną czcionką). Ciśnienie początkowego pompowania mankietu powinno być ustawione na 20 do 40 mmHg powyżej najwyższego oczekiwanego ciśnienia skurczowego pacjenta. |
| Uruchom/Zatrzymaj pomiary STAT | Wybranie opcji Uruch. STAT powoduje rozpoczęcie automatycznych, krótkotrwałych (STAT, Short-term Automatic) pomiarów NIBP. Urządzenie ZOLL M2 rozpoczyna pierwszy pomiar NIBP, następnie wykonuje kolejne pomiary w liczbie możliwej do przeprowadzenia w ciągu 5 minut. Aby natychmiast zatrzymać pomiary STAT, należy wybrać opcję Zatr. STAT . Naciśnięcie przycisku NIBP  na panelu przednim przez co najmniej dwie sekundy inicjuje pomiar STAT. Ponowne naciśnięcie przycisku NIBP  zatrzymuje cykl pomiarowy STAT. |

Wybieranie właściwego typu pacjenta

Przed wykonaniem pomiaru NIBP należy upewnić się, że określono prawidłowy typ pacjenta (w górnej części wyświetlacza okna). Na urządzeniach ZOLL M2 można wybrać typ pacjenta dorosłego lub dziecka do pomiarów NIBP. Ustawienie typu pacjenta określa domyślne ciśnienie napompowania mankietu, a także domyślne granice alarmów dla wysokich/niskich wartości skurczowych, rozkurczowych i średniego ciśnienia krwi.

Aby ocenić typ pacjenta, należy obrócić pokrętko regulacji, aby podświetlić typ pacjenta w górnej części okna wyświetlacza. Aby zmienić typ pacjenta, nacisnąć pokrętko regulacji, aby wyświetlić menu rozwijane, a następnie obrócić je, aby wybrać inny typ pacjenta. Nacisnąć ponownie pokrętko regulacji, aby potwierdzić wybór.

Wybieranie ustawień napełniania mankietu

Przed wykonaniem pomiaru należy upewnić się, że ustawienia napełnienia mankietu są dla niego odpowiednie.

Należy sprawdzić, czy wybrano prawidłowy typ pacjenta. Ciśnienie początkowe pompowania mankietu (ciśnienie, do którego mankiety jest napompowany na początku każdego cyklu pomiarowego) zależy od typu pacjenta i skonfigurowanego ustawienia wstępnego napompowania mankietu. Domyślne i konfigurowane wstępne ustawienia ciśnienia mankietu dla każdego typu pacjenta przedstawiono w następującej tabeli (wartości domyślne są wydrukowane pogrubioną czcionką).

Jeśli funkcja inteligentnego pompowania jest włączona w menu administratora, po zakończeniu pierwszego pomiaru początkowe, ciśnienie początkowego pompowania mankietu używane do następnego pomiaru NIBP jest automatycznie dostosowywane przez urządzenie ZOLL M2, na podstawie poprzedniej skurczowej wartości pomiaru.

Użyć ustawienia domyślnego, chyba że jest ono wyraźnie nieodpowiednie. Wszelkie zmiany tego ustawienia pozostają w mocy do momentu zmiany ustawienia lub 30 sekund po wyłączeniu urządzenia ZOLL M2 (przywrócenie ustawienia do wartości domyślnych).

Opcje ciśnienia pompowania mankieta to:

| Dorośli | Dzieci |
|-----------------|-----------------|
| 120 mmHg | 80 mmHg |
| 140 mmHg | 90 mmHg |
| 160 mmHg | 100 mmHg |
| 180 mmHg | 110 mmHg |
| 200 mmHg | 120 mmHg |
| 220 mmHg | 130 mmHg |
| 240 mmHg | 140 mmHg |
| 260 mmHg | 150 mmHg |

Aby zmienić bieżące ustawienie ciśnienia pompowania mankieta, patrz „Dostęp do okna Ustawienie NIBP” na str. 8–8.

Aby umożliwić dokładny pomiar ciśnienia skurczowego, ciśnienie początkowego pompowania musi być na tyle wysokie, aby zapewnić zamknięcie tętnicy pod mankieta. Jednak zbyt wysokie ustawienie ciśnienia początkowego pompowania może niepotrzebnie wydłużyć czas do uzyskania odczytu oraz spowodować dyskomfort pacjenta. Zgodnie z ogólną zasadą, ciśnienie początkowego pompowania mankieta powinno być ustawione na 20 do 40 mmHg powyżej najwyższego oczekiwanego ciśnienia skurczowego pacjenta.

Jeśli funkcja inteligentnego pompowania jest włączona w menu administratora, po każdym pomiarze NIBP urządzenie ZOLL M2 dostosowuje ciśnienie pompowania mankieta, aby zoptymalizować następny pomiar NIBP.

Ostrzeżenie! Przed użyciem urządzenia ZOLL M2 do monitorowania nowego pacjenta należy je wyłączyć na *co najmniej 30 sekund*, aby wyzerować wszystkie ustawienia i włączyć domyślne wartości i usunąć wszystkie dostosowania wprowadzone dla poprzedniego pacjenta.

Konfigurowanie alarmów i ustawień dotyczących NIBP







Ostatnią czynnością w ramach przygotowania do przeprowadzenia pomiarów NIBP jest sprawdzenie, czy wszystkie konieczne alarmy są włączone (lub wyłączone), czy są one odpowiednio ustawione oraz czy ustawienia NIBP są prawidłowe.

Włączanie/wyłączanie alarmów NIBP i ustawianie granic alarmów

Po włączeniu urządzenia ZOLL M2 emituje sygnały alarmowe wysokiego priorytetu, jeśli pomiary znajdują się poza ustalonymi wartościami granicznymi w następujących przypadkach:

- Wysokie i niskie ciśnienie skurczowe
- Wysokie i niskie ciśnienie rozkurczowe
- Wysokie i niskie średnie ciśnienie tętnicze (MAP)

Aby skonfigurować granice alarmów NIBP:

1. Naciskać przycisk szybkiego dostępu Więcej () do momentu wyświetlenia przycisku szybkiego dostępu Limity (), a następnie nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Limity (), aby przejść do menu ustawień Granice alarmów. Można też nacisnąć przycisk Menu () i użyć pokrętła regulacji, aby wybrać opcję Granice alarmów.
2. Obrócić **pokrętło regulacji**, aby podświetlić i wybrać odpowiednią pozycję z menu alarmu. Zostanie wyświetlone okno Ustawienie granic alarmów.
3. Nacisnąć pokrętło regulacji, aby wybrać opcję Granice alarmów. W przypadku NIBP menu alarmów to **SYS, DIA i MAP**.
4. W wybranym menu ustawień alarmu NIBP obrócić **pokrętło regulacji**, aby podświetlić pola, które chce się zmienić, i nacisnąć pokrętło, aby je wybrać. Są to następujące pola:
 - **Stan**
 - **Dolna granica**
 - **Górna granica**
5. Po zakończeniu zmiany wartości w oknie Ustawienia granic alarmów obrócić pokrętło regulacji, aby przejść do przycisku Wstecz () lub Wyjdź () i nacisnąć pokrętło, aby potwierdzić swoje wybory i wyjść z menu.

Ustawianie dolnej i górnej granicy alarmu ciśnienia skurczowego

Początkowo menu **Ustaw. alarmu ciśn. skur. NIBP** wskazuje, że alarmy ciśnienia skurczowego NIBP są włączone lub wyłączone i wyświetla domyślne górną i dolną granice ciśnienia skurczowego. W poniższej tabeli przedstawiono domyślne granice ciśnienia skurczowego NIBP dla osób dorosłych i dzieci oraz zakresy wartości, w jakich można ustawić te granice:

| Typ pacjenta | Domyślne wartości graniczne ciśnienia skurczowego NIBP | Zakres wartości granicznych ciśnienia skurczowego NIBP |
|---------------|---|--|
| Dla dorosłych | Dolna: 75 mmHg (10,0 kPa) Górna: 220 mmHg (29,3 kPa) | Dolna: 20–264 mmHg (2,6–35,3 kPa) Górna: 21–265 mmHg (2,7–35,4 kPa) |
| Dzieci | Dolna: 75 mmHg (10,0 kPa) Górna: 145 mmHg (19,3 kPa) | Dolna: 20–239 mmHg (2,6–35,3 kPa) Górna: 21–240 mmHg (2,7–35,4 kPa) |

Ustawianie dolnej i górnej granicy alarmu ciśnienia rozkurczowego

Początkowo menu **Ustaw. alarmu ciśn. rozkurcz. NIBP** wskazuje, że alarmy ciśnienia rozkurczowego NIBP są włączone lub wyłączone i wyświetla domyślne górną i dolną granice ciśnienia rozkurczowego. W poniższej tabeli przedstawiono domyślne granice ciśnienia rozkurczowego dla dorosłych i dzieci oraz zakresy wartości, w jakich można ustawić te granice:

| Typ pacjenta | Domyślne wartości graniczne ciśnienia rozkurczowego | Zakres wartości granicznych ciśnienia rozkurczowego |
|---------------|--|--|
| Dla dorosłych | Dolna: 35 mmHg (4,7 kPa) Górna: 110 mmHg (14,7 kPa) | Dolna: 10–219 mmHg (1,3–29,3 kPa) Górna: 11–220 mmHg (1,4–29,4 kPa) |
| Dzieci | Dolna: 35 mmHg (4,7 kPa) Górna: 100 mmHg (13,3 kPa) | Dolna: 10–179 mmHg (1,3–23,9 kPa) Górna: 11–180 mmHg (1,4–24,0 kPa) |

Ustawianie górnej i dolnej granicy alarmów MAP NIBP

Początkowo menu **Ustaw. alarmu MAP NIBP** wskazuje, że alarmy **Śr. ciśn. tętn. (MAP) NIBP** są włączone lub wyłączone i wyświetla domyślne granice górną i dolną ciśnienia średniego. W poniższej tabeli przedstawiono domyślne granice alarmów MAP dla dorosłych i dzieci oraz zakresy wartości, w jakich można ustawić te granice:

| Typ pacjenta | Domyślne ciśnienie MAP | Zakres ciśnienia MAP |
|---------------|--|--|
| Dla dorosłych | Dolna: 50 mmHg (6,7 kPa) Górna: 120 mmHg (16,0 kPa) | Dolna: 13–234 mmHg (1,7–31,3 kPa) Górna: 14–235 mmHg (1,8–31,4 kPa) |
| Dzieci | Dolna: 50 mmHg (6,7 kPa) Górna: 110 mmHg (14,7 kPa) | Dolna: 13–199 mmHg (1,7–26,6 kPa) Górna: 14–200 mmHg (1,8–26,7 kPa) |

Alarmy są domyślnie włączone fabrycznie.

Komunikaty systemowe dotyczące NIBP

Podczas monitorowania NIBP urządzenie ZOLL M2 może wyświetlać następujące komunikaty:

| Komunikat systemowy | Przyczyna/działanie |
|---|---|
| Błąd komunikacji NIBP | Komunikacja z modułem NIBP nie powiodła się. Wyłącz i włącz urządzenie. Jeśli błąd będzie się powtarzał, należy skontaktować się z działem pomocy technicznej ZOLL. |
| Przerwano pomiar NIBP — sprawdź przewód/mankiet | Mankiet lub przewód mankieta lub przewód jest wadliwy lub nie został prawidłowo zainstalowany podczas pomiaru. Sprawdzić połączenie przewodu/mankietu, rozwiązać problem i ponowić próbę pomiaru NIBP. |
| Przerwano pomiar NIBP — artefakt | Nadmierny artefakt uniemożliwia pomiar NIBP; zaprzestać ruch noszy lub pacjenta i ponowić próbę pomiaru NIBP |
| Przerwano pomiar NIBP — nieszcz. mankieta/przewód | Znaczny wyciek powietrza uniemożliwia napełnienie mankieta. Sprawdzić połączenia przewodu i mankieta, w razie potrzeby wymienić uszkodzony przewód lub mankieta i ponownie spróbować przeprowadzić pomiar NIBP. |
| Przerwano pomiar NIBP — słaby sygnał | Puls pacjenta jest zbyt słaby, aby uzyskać pomiar NIBP. Sprawdzić umiejscowienie/połączenie mankieta, a następnie wykonać dodatkowy pomiar NIBP. |
| Przerwano pomiar NIBP — powyżej zakresu | Wartość ciśnienia krwi jest poza zakresem pomiarowym. Sprawdzić połączenie mankieta, a następnie wykonać dodatkowy pomiar NIBP i upewnić się, że pacjent nie porusza się. |
| Przerwano pomiar NIBP — nadmierne ciśnienie w mankiecie | Ciśnienie w mankiecie przekroczyło bezpieczny limit. Sprawdzić podłączenie mankieta. Jeśli nie jest to problem z podłączeniem mankieta, zaprzestać korzystania z funkcji NIBP i zadzwonić do działu pomocy technicznej ZOLL. |
| Przerwano pomiar NIBP — przekroczono czasu pomiaru | Pomiary nie zostały zakończone w dozwolonym maksymalnym czasie. Sprawdzić podłączenie mankieta. Wykonać dodatkowy pomiar NIBP i upewnić się, że pacjent nie porusza się. |

| Komunikat systemowy | Przyczyna/działanie |
|---|--|
| Przerwano pomiar NIBP — zablokowany przewód | Sprawdzić połączenia przewodu i mankietu pod kątem załamania przewodu lub blokady powietrza, naprawić problem, a następnie ponowić próbę pomiaru NIBP. |
| Zatrzym. pomiar | Operator nacisnął przycisk NIBP i anulował pomiar. |
| Błąd pomiaru | Błąd działania lub słabe tętno. Sprawdzić połączenie lub ponowić próbę pomiaru. Może zostać wyświetlony dodatkowy komunikat o błędzie wskazujący jedną z przyczyn wymienionych powyżej. |
| Przekroczenie czasu pompow. NIBP | Czas pracy pompy przekracza limit. Wyłączyć zasilanie urządzenia. Jeśli komunikat będzie się powtarzał, należy skontaktować się z działem pomocy technicznej ZOLL. |
| NIBP wyłączone — błąd krytyczny | Wystąpił błąd krytyczny w module NIBP. Wyłączyć zasilanie urządzenia. Jeśli komunikat będzie się powtarzał, należy skontaktować się z działem pomocy technicznej ZOLL. |
| Błąd pomiaru ciśnienia NIBP | Podsystem pomiaru ciśnienia ma błąd, a funkcja pomiaru NIBP jest wyłączona. Wyłączyć zasilanie urządzenia. Jeśli komunikat będzie się powtarzał, należy skontaktować się z działem pomocy technicznej ZOLL. |
| Wysokie rozkurcz. NIBP | Wartość rozkurcz. NIBP przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Niskie rozkurcz. NIBP | Wartość rozkurcz. NIBP przekracza wybrany dolny limit alarmu. |
| Wysokie MAP NIBP | Wartość MAP NIBP przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Niskie MAP NIBP | Wartość MAP NIBP przekracza wybrany dolny limit alarmu. |
| Wysokie skurcz. NIBP | Wartość skurcz. NIBP przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Niskie skurcz. NIBP | Wartość skurcz. NIBP przekracza wybrany dolny limit alarmu. |
| Zalecana konserwacja okresowa NIBP | Zbliża się termin corocznej kontroli kalibracji. Można nadal używać urządzenia, jednak zalecane jest jak najszybsze skontaktowanie się z przeszkolonym specjalistą lub działem obsługi technicznej firmy ZOLL bądź z przedstawicielem autoryzowanego serwisu firmy ZOLL w celu przeprowadzenia zalecanej corocznej kontroli kalibracji NIBP. |
| Oczekiwanie | Po zakończeniu Pomiaru NIBP urządzenie czeka przez pewien czas przed rozpoczęciem kolejnego pomiaru, aby uniknąć dyskomfortu pacjenta i nadmiernego ograniczenia przepływu krwi w mierzonej kończynie. Gdy ten komunikat zniknie, należy spróbować ponownie wykonać Pomiar NIBP. |
| Błąd zerow. | Zerowanie układu ciśnieniowego modułu NIBP nie powiodło się podczas pomiaru. Sprawdzić mankiety i połączenie przewodu, upewnić się, że pacjent nie porusza się, a następnie ponowić próbę pomiaru NIBP. |

Rozdział 9

Monitorowanie CO₂



Akcesoria CO₂ urządzenia ZOLL M2 są to zabezpieczone przed defibrylacją złącze pacjenta typu BF (część mająca kontakt z pacjentem).

W tym rozdziale opisano sposoby używania urządzenia ZOLL M2 do monitorowania końcowo-wydechowego stężenia dwutlenku węgla (EtCO₂), częstości oddechów oraz stężenia dwutlenku węgla w gazie wdychanym (FiCO₂). Te parametry fizjologiczne można zmierzyć za pomocą czujnika strumienia głównego lub bocznego urządzenia ZOLL M2. Te opcje wykorzystują to samo złącze urządzenia ZOLL M2 i można je stosować wymiennie.

Omówienie

Urządzenie ZOLL M2 wykorzystuje zewnętrzne czujniki głównego lub strumienia bocznego do monitorowania CO₂ w gazach wdychanych i wydychanych.

Czujnik strumienia głównego jest przymocowany do adaptera dróg oddechowych, który łączy się z rurką dotchawiczą (ET) i mierzy gazy przepływające przez te elementy obwodu oddechowego.

Czujnik strumienia bocznego zawiera pompę, która pobiera niewielkie próbki gazów z dróg oddechowych pacjenta przez kaniulę donosową/doustną lub adapter do dróg oddechowych i przepuszczają te gazy przez półprzewodnikowy czujnik podczerwieni (umieszczony w module strumienia bocznego) mierzący stężenie CO₂. Podczas gdy system strumienia bocznego jest zwykle stosowany u pacjentów nieintubowanych, może być również stosowany do pomiaru EtCO₂ u intubowanych niemowląt, dzieci i dorosłych pacjentów. Nie należy jednak stosować systemu strumienia bocznego u pacjentów, którzy nie tolerują usuwania próbki gazów z obwodu oddechowego w tempie 50 ml/min. Moduł strumienia bocznego wykorzystuje specjalnie zaprojektowane kaniule i adaptery dróg oddechowych do pobierania próbek gazów z dróg oddechowych, które łączą się z czujnikiem CO₂ modułu. Kaniule te zawierają skraplacz wody, który wychwytuje płyny w przewodzie próbkowania, chroniąc w ten sposób system przed aspiracją tych płynów.

W obu systemach czujnik CO₂ generuje światło podczerwone i przesyła je przez adapter dróg oddechowych lub komórkę próbki do detektora po przeciwnej stronie. CO₂ od pacjenta, przepływając przez adapter dróg oddechowych strumienia głównego lub komórkę próbki, pochłania część tej energii podczerwonej. Urządzenie ZOLL M2 określa stężenie CO₂ w gazach oddechowych, mierząc ilość światła pochłanianego przez gazy przepływające przez adapter dróg oddechowych lub celę próbki.

Urządzenie ZOLL M2 wyświetla stężenia EtCO₂ (stężenie dwutlenku węgla wykrywane na koniec każdego wydechu) i w postaci liczbowej w milimetrach słupa rtęci (mmHg), procentach (%) lub kilopaskalach (kPa). Urządzenie może także wyświetlać kapnogram. Ten kapnogram stanowi ważne narzędzie kliniczne, które można wykorzystać do oceny integralności dróg oddechowych pacjenta, a także prawidłowości umieszczenia rurki dotchawiczej (ET). Urządzenie oblicza częstość oddechów, mierząc odstęp czasowy pomiędzy dwoma wykrytymi maksymalnymi wychyleniami krzywej CO₂.

Urządzenie ZOLL M2 automatycznie kompensuje zmiany ciśnienia atmosferycznego, które w przeciwnym razie miałyby wpływ na odczyty CO₂.

-
- Ostrzeżenie!**
- **W przypadku stosowania przewodu próbkowania u zaintubowanych pacjentów z zamkniętym systemem do odsysania nie należy umieszczać adaptera do dróg oddechowych pomiędzy cewnikiem do odsysania a rurką dotchawiczą. Ma to na celu zapewnienie, że adapter nie zakłóca działania cewnika do odsysania.**
 - **Nie należy obcinać ani usuwać żadnej części przewodu próbkowania. Obcięcie przewodu próbkowania może spowodować błędne odczyty.**
 - **Jeśli do przewodu próbkowania przedostaje się za dużo wilgoci (na przykład z otoczenia lub w przypadku oddychania niezwykle wilgotnym powietrzem), w obszarze komunikatów zostanie wyświetlony komunikat *Sprawdź przewód próbkowania CO₂*.**
 - **Luźne lub uszkodzone połączenia mogą pogarszać wentylację lub powodować niedokładne pomiary gazów oddechowych. Należy dokładnie połączyć wszystkie elementy i sprawdzić połączenia pod kątem wycieków zgodnie ze standardowymi procedurami klinicznymi.**
 - **Aby zapewnić bezpieczną i niezawodną pracę, w tym biokompatybilność, należy używać wyłącznie odpowiednich akcesoriów głównego i strumienia bocznego CO₂ określonych przez firmę ZOLL do użytku z systemem ZOLL M2.**
 - **Po włączeniu adaptera do dróg oddechowych należy zawsze sprawdzić integralność obwodu oddechowego pacjenta, kontrolując poprawność krzywej CO₂ (kapnogramu) na ekranie monitora.**
 - **Port wydechowy czujnika strumienia bocznego CO₂ stanowi wyjście jedynie dla wydychanych gazów pochodzących od pacjenta i ze wszelkich podłączonych aparatów oddechowych. Jest on przeznaczony wyłącznie do podłączania urządzeń do gromadzenia gazów, takich jak urządzenia do odprowadzania gazów, -- *nie należy podłączać żadnych innych urządzeń do tego portu*. Połączenie portu wydechowego z układem oddychania pacjenta może spowodować zakażenie krzyżowe pacjenta.**

- W przypadku podłączania akcesorium strumienia bocznego CO₂ do pacjentów, którym są lub niedawno były podawane środki znieczulające, należy podłączyć port wydechowy CO₂ do systemu do odprowadzania gazów lub do aparatu do znieczulania, z którego pacjent korzysta, bądź do respiratora, aby nie dopuścić do ekspozycji personelu medycznego na środki znieczulające.
- Nie należy podnosić modułu strumienia bocznego za przewód próbkowania, ponieważ może on odłączyć się od modułu, powodując upadek modułu na pacjenta lub jego uszkodzenie.
- Jeśli przewód próbkowania zostanie narażony na działanie lasera lub urządzeń do elektrochirurgii w obecności wysokich stężeń O₂, może się zapalić. Podczas wykonywania takich zabiegów należy zachować ostrożność.
- Jednorazowy przewód próbkowania strumienia bocznego do nosa oraz zestawy kaniul lub adapterów do dróg oddechowych są przeznaczone do użytku przez jednego pacjenta. NIE wolno używać ponownie ani sterylizować żadnej części tego produktu, ponieważ czyszczenie lub ponowne użycie przewodu próbkowania może spowodować uszkodzenie czujnika.
- Kaniula nosowa nie może być używana do dostarczania tlenu.
- Sprawdzić połączenia między kaniulą nosową lub łącznikiem dróg oddechowych, skraplaczem wody i modulem strumienia bocznego, aby upewnić się, że są one bezpieczne przed i podczas stosowania pacjenta.

Przeostroga Przewody próbkowania CO₂ są przeznaczone do zastosowania u jednego pacjenta i nie mogą być przetwarzane w celu ponownego zastosowania. Zaleca się wymianę zestawu przewodu próbkowania i skraplacza wody co 15 godzin; co 120 godzin w przypadku zestawu z suszarką; lub natychmiast, jeśli przewód zostanie zablokowany, uszkodzony, zanieczyszczony lub wyciekną gazy oddechowe. Nie należy podejmować prób czyszczenia, dezynfekowania, sterylizowania ani przepłukiwania żadnej części przewodu próbkowania, ponieważ może to spowodować uszkodzenie czujnika CO₂.

Przed użyciem należy dokładnie przeczytać *Instrukcję obsługi* przewodu próbkowania CO₂.

Usuwanie strumienia bocznego EtCO₂ należy przeprowadzać zgodnie ze standardowymi procedurami operacyjnymi lub lokalnymi przepisami dotyczącymi usuwania zanieczyszczonych odpadów medycznych.

Adaptory dróg oddechowych są przeznaczone do zastosowania u jednego pacjenta i nie mogą być przetwarzane w celu ponownego zastosowania.

Wymienić adapter dróg oddechowych, jeśli obserwuje się nadmierne wydzielanie.

NIE wolno umieszczać adapterów do dróg oddechowych strumienia głównego lub bocznego pomiędzy rurką intubacyjną a kolankiem obwodu oddechowego, ponieważ może to spowodować gromadzenie się wydzielin pacjenta w adapterze.

Ustawić adaptory dróg oddechowych z oknami w pozycji pionowej, a NIE poziomej. Pomaga to zapobiegać gromadzeniu się wydzielin pacjenta w oknach.

Konfiguracja strumienia głównego CO₂

Aby skonfigurować czujnik strumienia głównego CO₂, należy wykonać następujące kroki:

1. Podłączyć moduł strumienia głównego CO₂ do złącza urządzenia ZOLL M2.
2. Wybrać adapter dróg oddechowych strumienia głównego dla typu pacjenta (osoba dorosła/ dziecko lub niemowlęcy).
3. Podłączyć adapter dróg oddechowych do czujnika CO₂.
4. Zerowanie czujnika / adaptera dróg oddechowych strumienia głównego.
5. Podłączyć czujnik/adapter do obwodu dróg oddechowych.

Podłączanie złącza modułu strumienia głównego CO₂ do urządzenia ZOLL M2

Aby podłączyć moduł strumienia głównego CO₂ do urządzenia ZOLL M2, należy delikatnie popchnąć i obrócić metalowe złącze modułu, wkładając je do wpuszczonego złącza CO₂ urządzenia ZOLL M2, aż zatrzaśnie się na swoim miejscu.



Wybieranie adaptera strumienia głównego dróg oddechowych

Określić prawidłowy adapter dróg oddechowych CO₂ na podstawie średnicy rurki ET pacjenta i sytuacji monitorowania.

Można użyć następujących podstawowych akcesoriów do monitorowania strumienia głównego CO₂ za pomocą urządzenia ZOLL M2. Adaptery dróg oddechowych strumienia głównego ZOLL M2 są jednorazowe i do użytku przez jednego pacjenta.

Tabela 7-1. Adaptery dróg oddechowych strumienia głównego do użytku z urządzeniami ZOLL M2.

| Akcesorium | Typ |
|--|-----------------------|
| Główne adaptery dróg oddechowych, jednorazowego użytku | Osoba dorosła/dziecko |
| Główne adaptery dróg oddechowych, jednorazowego użytku | Niemowlęta |

Podłączanie adaptera dróg oddechowych do czujnika strumienia głównego CO₂

Przed podłączeniem adaptera dróg oddechowych do czujnika CO₂ sprawdzić, czy okna adaptera dróg oddechowych są czyste i suche. W razie potrzeby wyczyścić lub wymienić adapter.

Podłączyć adapter dróg oddechowych do czujnika w następujący sposób:

1. Wyrównać adapter dróg oddechowych z dnem czujnika CO₂ (istnieje tylko jeden sposób montażu na miejscu).
2. Nacisnąć czujnik i adapter dróg oddechowych razem, aż klikną.
3. Obrócić selektor trybu na urządzeniu na **MONITOR**.
4. Sprawdzić przycisk szybkiego dostępu CO₂. Jeśli jest to szara kropka, nacisnąć przycisk szybkiego dostępu CO₂, aby włączyć czujnik CO₂, a pojawi się zielona kropka.



5. Począkać, aż adapter dróg oddechowych i czujnik się rozgrzeją.

Urządzenie będzie wyświetlać komunikat *Podgrzewanie CO₂* przez około dwie minuty, podczas gdy czujnik i adapter nagrzewają się do temperatury roboczej. Komunikat znika, gdy czujnik jest gotowy do użycia.

Uwaga: Czas podgrzewania zmienia się w zależności od temperatury otoczenia czujnika.

6. Jeśli urządzenie wyświetla komunikat *Sprawdź adapter CO₂ do dróg oddechowych*, wykonać kroki od a do c.
 - a. Sprawdzić prawidłowe podłączenie adaptera do czujnika.
 - b. Sprawdzić, czy okna adaptera dróg oddechowych są czyste i suche.
 - c. Jeśli adapter jest prawidłowo podłączony, a okna są czyste i suche, wyzeruj adapter zgodnie z opisem w następnej sekcji, „Zerowanie czujnika strumienia głównego CO₂ / adaptera dróg oddechowych”.

Zerowanie czujnika strumienia głównego CO₂ / adaptera dróg oddechowych

Uwaga: Nie zerować czujnika bez zainstalowanego adaptera dróg oddechowych.

Zerowanie adaptera kompensuje różnice optyczne między adapterami dróg oddechowych i powinno być wykonywane, gdy pojawi się komunikat *Wymagane zerowanie CO₂*. Zaleca się zerowanie między każdym użyciem modułu strumienia głównego, w celu uzyskania dokładnych odczytów. Jest to wymagane, gdy pojawi się komunikat *Wymagane zerowanie CO₂*. Aby wyzerować adapter:

1. Umieścić czujnik z zainstalowanym adapterem z dala od wszystkich źródeł CO₂ (w tym wydychanych przez pacjenta – i własnych – zaworów wydechowych i respiratora).
2. Sprawdzić przycisk szybkiego dostępu CO₂. Jeśli jest to szara kropka, nacisnąć przycisk szybkiego dostępu CO₂, aby włączyć czujnik CO₂, a pojawi się zielona kropka.
3. Nacisnąć przycisk Menu lub, używając pokrętła regulacji, wybrać pole CO₂, a następnie nacisnąć pokrętło regulacji.
4. Wybrać menu CO₂.
5. Obrócić pokrętło regulacji na **Zerow.**, a następnie nacisnąć pokrętło regulacji.

Urządzenie zeruje adapter i wyświetla komunikat *Zerowanie CO₂ w toku* przez około 10 sekund.

Urządzenie wyświetla komunikat *Ukończono zerowanie CO₂* po zakończeniu zerowania.

Uwaga: Nie próbować zerowania do 20 sekund po wyjęciu łącznika z dróg oddechowych pacjenta. Ten czas pozwala na rozproszenie CO₂ pozostałego w adapterze przed zerowaniem. Nie próbować zerowania adaptera, gdy jest on podłączony do dróg oddechowych pacjenta. Zerowanie z CO₂ w adapterze może prowadzić do niedokładnego pomiaru i/lub innych błędów. W przypadku próby zerowania, gdy CO₂ pozostaje w adapterze, czas wymagany do wyzerowania adaptera może zostać wydłużony. Jeśli nie można ukończyć zerowania, zostanie wyświetlony komunikat *Błąd zerowania CO₂*. Jeśli tak się stanie, usunąć wszelkie oklucje w adapterze, usunąć wszelkie źródła CO₂, odczekać 20 sekund i spróbować ponownie zerowania.

Uwaga: Gdy moduł CO₂ musi zostać wyzerowany, pojawia się komunikat *Wymagane zerowanie CO₂*, a przycisk szybkiego dostępu CO₂ zmienia się na Sterowanie zerowaniem. Nacisnąć ten przycisk, aby zainicjować zerowanie. Jeśli nie zostanie naciśnięty po 10 sekundach, powróci do sterowania wł./wył. CO₂.

Podłączanie adaptera dróg oddechowych do obwodu dróg oddechowych

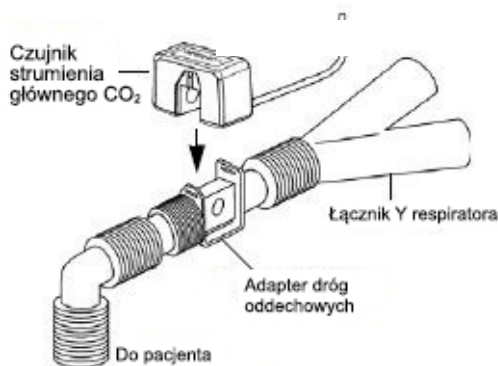
Jeśli jeszcze tego nie wykonano, należy podłączyć adapter dróg oddechowych do obwodu oddechowego przed przymocowaniem go do czujnika CO₂.

Przymocować adapter dróg oddechowych do obwodu oddechowego w następujący sposób:

1. Umieścić adapter dróg oddechowych CO₂ między łokciem a obwodem wentylatora.

Uwaga: NIE wolno umieszczać adaptera do dróg oddechowych pomiędzy rurką intubacyjną a kolankiem, ponieważ może to spowodować gromadzenie się wydzielin pacjenta w adapterze.

Ustawić adapter dróg oddechowych z oknami w pozycji pionowej, a NIE poziomej. Pomaga to zapobiegać gromadzeniu się wydzielin pacjenta w oknach. W przypadku nagromadzenia się wydzielin adapter można wyjąć, wypłukać wodą i ponownie podłączyć do obwodu. Aby zapobiec spływaniu wilgoci do adaptera dróg oddechowych, NIE umieszczać adaptera dróg oddechowych w pozycji zależnej od grawitacji.



2. Podłączyć czujnik CO₂ do adaptera dróg oddechowych, aż „zatrzasknie się” na miejscu.
3. Sprawdzić, czy połączenia zostały wykonane prawidłowo, weryfikując obecność prawidłowej krzywej CO₂ na wyświetlaczu urządzenia ZOLL M2.
4. Przewód czujnika powinien być skierowany z dala od pacjenta.

Konfiguracja strumienia bocznego CO₂

Aby skonfigurować system CO₂ strumienia bocznego, należy wykonać następujące kroki:

1. Podłączyć moduł strumienia bocznego do złącza CO₂ urządzenia ZOLL M2.
2. Wybrać jedną z następujących opcji:
 - prawidłowy zestaw adaptera dróg oddechowych strumienia bocznego dla pacjenta. Zestaw adaptera dróg oddechowych strumienia bocznego składa się ze skraplacza wody, przewodu próbkowania i złącza przewodu L lub T.lub
 - prawidłowy zestaw przewodu próbkowania nosowego CO₂ dla pacjenta. Zestaw przewodu próbkowania nosowego składa się ze skraplacza wody, przewodu próbkowania i kaniuli nosowej (dla osoby dorosłej lub dziecka).
3. Sprawdzić złącza Luer Lock między różnymi częściami zestawu, aby upewnić się, że są dobrze zamocowane. Podłączyć zestaw (koniec skraplacza wody) do modułu strumienia bocznego.
4. Zerowanie modułu CO₂.
5. Podłączyć zestaw adaptera dróg oddechowych strumienia bocznego do obwodu oddechowego lub włożyć do nosa przewody próbkowania do pacjenta.

Podłączanie modułu CO₂ strumienia bocznego do urządzenia ZOLL M2

Aby podłączyć moduł strumienia bocznego do urządzenia ZOLL M2, należy delikatnie popchnąć i obrócić metalowe złącze modułu, wkładając je do wpuszczonego złącza CO₂ urządzenia ZOLL M2, aż zatrzaśnie się na swoim miejscu.



Wybieranie zestawu adaptera strumienia bocznego dróg oddechowych

Wybrać zestaw adaptera dróg oddechowych, na podstawie rozmiaru, średnicy rurki ET pacjenta i sytuacji monitorowania. Zestawy adapterów dróg oddechowych są jednorazowego użytku i przeznaczone do użytku u jednego pacjenta.

| Zestaw adaptera dróg oddechowych | Uwagi: |
|---|---------------------------------------|
| Zestaw przewodu próbkowania strumienia bocznego (przewód L), jednorazowego użytku, intubowana osoba dorosła/dziecko/niemowlę | Wymienić po 15 godzinach użytkowania |
| Zestaw przewodu próbkowania strumienia bocznego (przewód T), jednorazowego użytku, intubowana osoba dorosła/dziecko/niemowlę | Wymienić po 15 godzinach użytkowania |
| Zestaw przewodu próbkowania strumienia bocznego (przewód L) z suszarką, jednorazowego użytku, intubowana osoba dorosła/dziecko/niemowlę | Wymienić po 120 godzinach użytkowania |
| Zestaw przewodu próbkowania strumienia bocznego (przewód T) z suszarką, jednorazowego użytku, intubowana osoba dorosła/dziecko/niemowlę | Wymienić po 120 godzinach użytkowania |

Uwaga: Jeśli jest używany system odprowadzania gazów, należy sprawdzić, czy jest on zainstalowany i podłączony do portu wydechowego modułu strumienia bocznego zgodnie z instrukcjami producenta. System odprowadzania gazów musi spełniać wymagania normy ISO 8835-3.

Uwaga: Aby uniknąć gromadzenia wilgoci i niedrożności przewodu próbkowania podczas nebulizacji lub odsysania stosowanych u zaintubowanych pacjentów, należy odłączyć od modułu złącze typu luer przewodu próbkowania.

Wybieranie kaniuli nosowej strumienia bocznego

Wybrać kaniulę nosową strumienia bocznego na podstawie wielkości pacjenta i sytuacji monitorowania. Kaniule są jednorazowego użytku i dla jednego pacjenta.

| Kaniula | Uwagi: |
|---|---------------------------------------|
| Przewód próbkowania strumienia bocznego do nosa, jednorazowego użytku, osoba dorosła | Wymienić po 15 godzinach użytkowania |
| Przewód strumienia bocznego do pobierania próbek do nosa, jednorazowego użytku, dziecko | Wymienić po 15 godzinach użytkowania |
| Przewód próbkowania strumienia bocznego do nosa z suszarką, jednorazowego użytku, osoba dorosła | Wymienić po 120 godzinach użytkowania |
| Przewód próbkowania strumienia bocznego do nosa z suszarką, jednorazowego użytku, dziecko | Wymienić po 120 godzinach użytkowania |

Podłączanie przewodu próbkowania i skraplacza wody do modułu strumienia bocznego CO₂

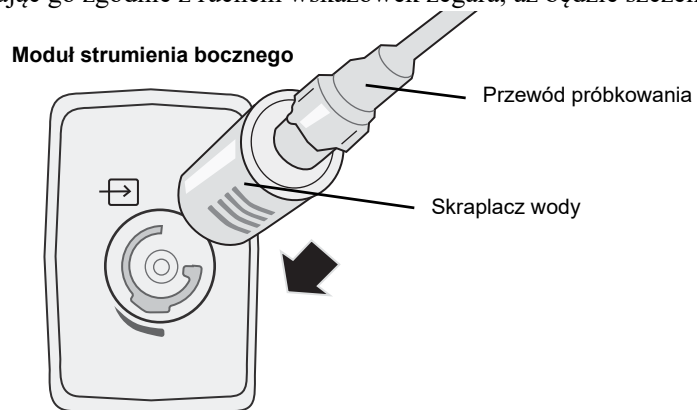
Wykonać następujące kroki:

1. Wyjąć z opakowania kaniulę próbkowania lub zestaw adaptera do dróg oddechowych.

2. Sprawdzić złącza Luer Lock między różnymi częściami zestawu, aby upewnić się, że są dobrze zamocowane.



3. Podłączyć skraplacz wody do modułu strumienia bocznego, popychając koniec do wlotu CO₂, a następnie obracając go zgodnie z ruchem wskazówek zegara, aż będzie szczelny.



4. Upewnić się, że rura wylotowa modułu odprowadza gazy z dala od środowiska modułu.
5. Obrócić pokrętkę regulacji na urządzeniu ZOLL M2 na ustawienie **MONITOR**. Naciśnąć przycisk szybkiego dostępu CO₂, aż pojawi się zielona kropka.
6. Poczekać, aż moduł CO₂ się rozgrzeje.

Urządzenie będzie przez około 30 sekund wyświetlać komunikat *Podgrzewanie CO₂*, podczas gdy moduł rozgrzewa się do temperatury roboczej. Komunikat znika, gdy moduł jest gotowy do użycia.

Uwaga: Czas rozgrzewania zmienia się w zależności od temperatury otoczenia modułu.

Zerowanie modułu CO₂ /komórki próbki

Zerowanie pozwala modułowi CO₂ dostosować charakterystykę optyczną komórki próbki modułu w celu dokładnego pomiaru CO₂. Zaleca się zerowanie przed każdym użyciem modułu CO₂, w celu uzyskania dokładnych odczytów. Jest to wymagane, gdy pojawi się komunikat *Wymagane zerowanie CO₂*.

Przeostroga Zawsze należy upewnić się, że skraplacz wody jest prawidłowo podłączony do modułu przed zerowaniem.

1. Upewnić się, że kaniula nosowa lub-adapter dróg oddechowych nie jest podłączony do pacjenta ani w pobliżu żadnego źródła CO₂ (w tym wydychanych przez pacjenta i własne wydychanych zaworów oddechowych i respiratora).
2. W razie potrzeby nacisnąć przycisk szybkiego dostępu CO₂, aby aktywować CO₂ (zielone kropki wyświetlają się na wyświetlaczu pola szybkiego dostępu).
3. Nacisnąć przycisk Menu lub, używając pokrętki regulacji, wybrać pole CO₂, a następnie nacisnąć pokrętkę regulacji.
4. Obrócić pokrętkę regulacji na **Zerowanie**, a następnie nacisnąć pokrętkę regulacji, aby rozpocząć proces zerowania.

Urządzenie zeruje moduł i wyświetla komunikat *Zerowanie CO₂ w toku* przez około 10 sekund.

Urządzenie wyświetla komunikat *Ukończono zerowanie CO₂* po zakończeniu zerowania.

Uwaga: Nie próbować zerowania do 20 sekund po wyjęciu łącznika lub kaniuli z dróg oddechowych pacjenta. Ten czas pozwala na rozproszenie CO₂ pozostałego w adapterze lub kaniuli przed zerowaniem. Nie próbować zerowania modułu, gdy adapter lub kaniula znajduje się w drogach oddechowych pacjenta. Zerowanie z CO₂ w adapterze lub kaniuli może prowadzić do niedokładnych pomiarów i/lub innych błędów. W przypadku próby zerowania, gdy CO₂ pozostaje w adapterze lub kaniuli, czas wymagany do wyzerowania modułu może zostać wydłużony. Jeśli nie można ukończyć zerowania, zostanie wyświetlony komunikat *Błąd zerowania CO₂*. Jeśli tak się stanie, usunąć wszelkie okluzje w adapterze lub kaniuli, usunąć źródło CO₂, odczekać 20 sekund i spróbować ponownie zerowania.

Podłączanie zestawu adapterów strumienia bocznego dróg oddechowych

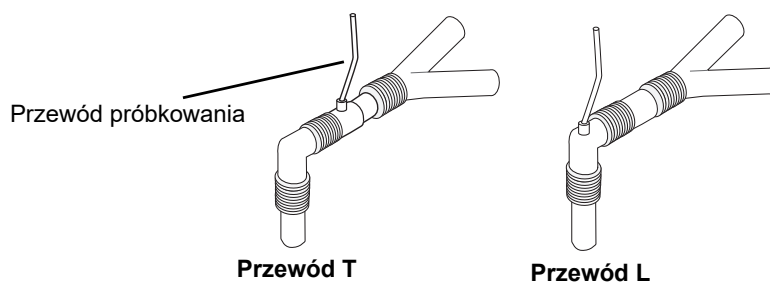
Zestaw adapterów dróg oddechowych strumienia bocznego jest przeznaczony do monitorowania CO₂ zaintubowanych pacjentów. Zestaw adaptera dróg oddechowych strumienia bocznego składa się ze skraplacza wody, przewodu próbkowania i złącza przewodu L lub T.

Przed podłączeniem adaptera do dróg oddechowych do obwodu oddechowego należy sprawdzić, czy adapter jest czysty, suchy i nieuszkodzony. Wymienić w razie konieczności.

Przeostroga Zestawy jednorazowych (SPU) adapterów do dróg oddechowych dla dorosłych i dzieci są przeznaczone do użytku przez jednego pacjenta. NIE używać ponownie ani nie sterylizować tych adapterów, ponieważ wydajność systemu zostanie zagrożona.

1. Sprawdzić złącza Luer Lock między różnymi częściami adaptera dróg oddechowych, aby upewnić się, że są dobrze zamocowane. Podłączyć zestaw adaptera dróg oddechowych (koniec skraplacza wody) do wlotu CO₂ modułu strumienia bocznego. Upewnić się, że wszystkie połączenia są dobrze zamocowane i szczelne.
2. W przypadku zestawu złączy przewodu T umieścić złącze przewodu T na bliższym końcu obwodu dróg oddechowych między kolankiem a obwodem respiratora. NIE wolno umieszczać adaptera do dróg oddechowych pomiędzy rurką intubacyjną a kolankiem, ponieważ może to spowodować gromadzenie się wydzielin pacjenta w adapterze. W przypadku zestawu złączy przewodu L użyć złącza przewodu L jako kolanka i umieścić je między przewodem ET a obwodem respiratora.
W przypadku nagromadzenia się wydzielin adapter można wyjąć, wypłukać wodą i ponownie podłączyć do obwodu. Aby zapobiec ściekaniu wilgoci do przewodów próbkowania, należy upewnić się, że przewód próbkowania wychodzi z adaptera od góry, a nie z jego boków lub od spodu.

Rycina 9-1. Zestawy złączy przewodów T i L



3. Sprawdzić, czy połączenia zostały wykonane prawidłowo, weryfikując obecność prawidłowego kapnogramu CO₂ na wyświetlaczu urządzenia ZOLL M2.

Podłączanie przewodu próbkowania za pomocą kaniuli nosowej

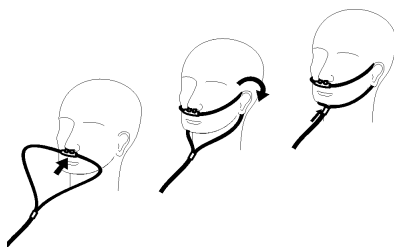
Podłączanie zestawu przewodu próbkowania

Zestaw przewodu próbkowania służy do monitorowania CO₂ u niezaintubowanych pacjentów. Sprawdzić złącza Luer Lock między skraplaczem wody a przewodem próbkowania nosowego w zestawie, aby upewnić się, że są dobrze zamocowane. Podłączyć zestaw (koniec skraplacza wody) do modułu strumienia bocznego.

Zakładanie kaniuli pacjentowi

Zestaw kaniuli donosowej służy do monitorowania CO₂ u niezaintubowanych pacjentów.

Założyć pacjentowi kaniulę doustną/donosową, jak pokazano poniżej.

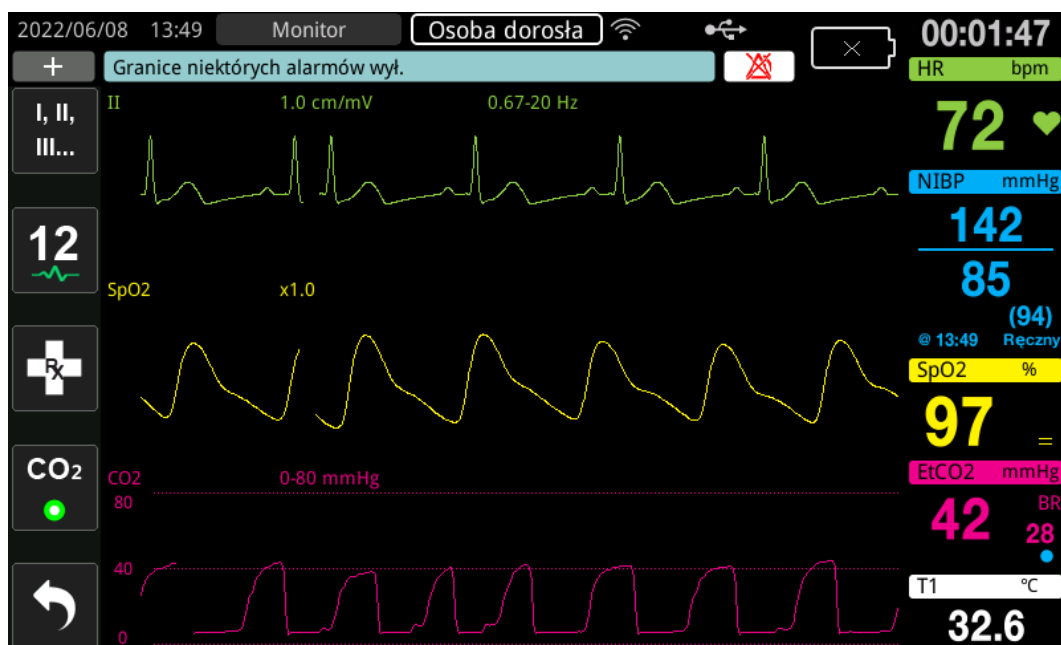


Pomiary CO₂

Po zakończeniu konfiguracji sprawdzić, czy monitorowanie CO₂ zostało rozpoczęte (zielona kropka wyświetla się na przycisku CO₂), a na ekranie pojawi się numeryczny wyświetlacz CO₂. Wyświetlanie wartości FiCO₂ można włączyć lub wyłączyć (ustawienie domyślne). Wyświetlacz CO₂ podaje aktualną wartość EtCO₂ i częstość oddychania pacjenta (w oddechach/minutę), zidentyfikowaną jako **BR**:



Należy sprawdzić, czy połączenia są prawidłowe, oceniając poprawność wyświetlanego kapnogramu (krzywa jest umieszczana automatycznie w oknie wyświetlania krzywych).

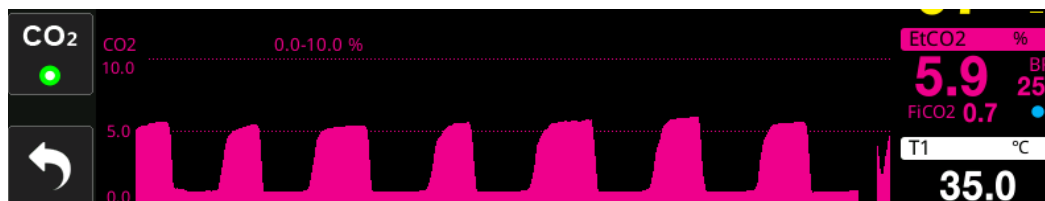


Wyświetlacz CO₂ urządzenia można ustawić w jednostkach kPa, mmHg lub %. Zakres wyświetlania krzywej CO₂ można regulować: obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić zakres wyświetlacza, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby go wybrać. Dostępne opcje zakresu wyświetlacza to:

| Wyświetlacz urządzenia | Zakresy |
|------------------------|--|
| kPa | 0,0–3,0 kPa 0,0–5,0 kPa 0,0–10,0 kPa (domyślnie) 0,0–15,0 kPa 0,0–20,0 kPa |
| mmHg | 0–20 mmHg 0–40 mmHg 0–80 mmHg (domyślnie) 0–100 mmHg 0–150 mmHg |
| % | 0,0–3,0% 0,0–5,0% 0,0–10,0% (domyślnie) 0,0–15,0% 0,0–20,0% |

Gdy kompensacja O₂ jest ustawiona na wartość większą niż 0 w menu ustawień CO₂, niebieska kropka zostanie wyświetlona pod odczytem BR. Gdy kompensacja N₂O jest ustawiona na wartość większą niż 0 w menu ustawień CO₂, pomarańczowa kropka zostanie wyświetlona pod odczytem BR. Gdy kompensacje O₂ i N₂O są ustawione na wartości większe niż 0, zarówno niebieskie, jak i pomarańczowe kropki będą wyświetlane pod odczytem BR.

Krzywa CO₂ może być wyświetlana jako wypełniony (kolor pod krzywą) dla jasności; aby zmienić styl wyświetlacza CO₂, należy zapoznać się z *Instrukcją konfiguracji ZOLL M2*, aby uzyskać instrukcje.



Ustawianie alarmów CO₂ i częstości oddechów







Urządzenie ZOLL M2 emituje sygnały alarmowe, jeśli pomiary znajdują się poza ustalonymi wartościami granicznymi w następujących przypadkach:

- Wysokie i niskie stężenie EtCO₂
- Wysoka i niska częstość oddechów (w oddechach na minutę, zidentyfikowana jako BR)
- Wysokie i niskie stężenie FiCO₂
- Godzina bez oddechu

Włączanie/wyłączanie alarmów i ustawianie granic alarmów CO₂

Aby włączyć (lub wyłączyć) alarmy CO₂ i ustawić górne i dolne granice alarmów, należy nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Granice alarmów.

Aby skonfigurować alarmy CO₂ za pomocą przycisku szybkiego dostępu Granice alarmów, należy:

1. Naciskać przycisk szybkiego dostępu Więcej () do momentu wyświetlenia przycisku szybkiego dostępu Limity (), a następnie nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Limity (), aby przejść do menu ustawień Granice alarmów. Można też nacisnąć przycisk Menu () i użyć pokrętła regulacji, aby wybrać opcję Granice alarmów.
2. Obrócić pokrętło regulacji, aby podświetlić i wybrać odpowiednią pozycję z menu alarmu. W przypadku CO₂ są dostępne następujące opcje wyboru menu: Alarm EtCO₂, alarm FiCO₂ oraz alarm RR/BR.
3. W menu ustawienia alarmów użyć pokrętła regulacji, aby wybrać pola, które mają zostać zmienione. Dokonać zmiany i nacisnąć pokrętło regulacji, aby potwierdzić zmianę. Są to następujące pola:
 - Stan
 - Dolna granica
 - Górna granica
 - Godzina bez oddechu
4. Po wprowadzeniu zmian wybranych wartości w menu ustawienia granic alarmów nacisnąć przycisk Strzałki wstecz () lub przycisk Zakończ (), aby wyjść z tego menu.

Ustawianie górnej i dolnej granicy alarmów EtCO₂

Początkowo menu Alarm EtCO₂ określa, że alarmy EtCO₂ są włączone (**WL.**) lub wyłączone (**WYL.**) i wyświetla domyślną Dolną i Górną granicę EtCO₂. W poniższej tabeli przedstawiono domyślne granice EtCO₂ dla dorosłych i dzieci oraz zakresy wartości, w jakich można ustawić te granice:

| Typ pacjenta | Domyślna wartość graniczna EtCO ₂ | Zakres wartości granicznych EtCO ₂ |
|---------------|---|--|
| Dla dorosłych | Dolna: 1,0%/1,0 kPa (8 mmHg) Górna: 8,0%/8,0 kPa (60 mmHg) | Dolna: 0–19,9%/0–19,9 kPa (0–149 mmHg) Górna: 0,1–20,0%/0,1–20,0 kPa (1–150 mmHg) |
| Dzieci | Dolna: 1,0%/1,0 kPa (8 mmHg) Górna: 8,0%/8,0 kPa (60 mmHg) | Dolna: 0–19,9%/0–19,9 kPa (0–149 mmHg) Górna: 0,1–20,0%/0,1–20,0 kPa (1–150 mmHg) |

Przestroga W miejscach położonych wysoko nad poziomem morza wartości EtCO₂ mogą być niższe niż wartości obserwowane na poziomie morza, co wyraża prawo Daltona dotyczące ciśnień cząstkowych. Jeśli urządzenie ZOLL M2 jest używane na dużej wysokości nad poziomem morza, zaleca się odpowiednie dostosowanie ustawień alarmu EtCO₂.

Ustawianie górnej i dolnej granicy FiCO₂ alarmu

Początkowo menu Alarm FiCO₂ określa, że FiCO₂ alarmy są włączone (**WŁ.**) lub wyłączone (**WYŁ.**) i wyświetla domyślne górne i dolne FiCO₂ granice. W poniższej tabeli przedstawiono domyślne wartości górnych granic FiCO₂ dla dorosłych i dzieci oraz zakresy wartości, w jakich można ustawić te granice:

| Typ pacjenta | Domyślna wartość graniczna FiCO ₂ | Zakres wartości granicznych FiCO ₂ |
|---------------|--|--|
| Dla dorosłych | Dolna: 0%/0 kPa (0 mmHg) Górna: 1,0%/1,0 kPa (8 mmHg) | Dolna: 0–13,1%/0–13,1 kPa (0–98 mmHg) Górna: 0,1–13,2%/0,1–13,2 kPa (1–99 mmHg) |
| Dzieci | Dolna: 0%/0 kPa (0 mmHg) Górna: 1,0%/1,0 kPa (8 mmHg) | Dolna: 0–13,1%/0–13,1 kPa (0–98 mmHg) Górna: 0,1–13,2%/0,1–13,2 kPa (1–99 mmHg) |

Ustawianie granicy Godziny bez oddechu

Początkowo menu alarmu Godziny bez oddechu jest wyłączone (**WYŁ.**). Zarówno dla pacjentów dorosłych, jak i dzieci, czas alarmu między oddechami można wybrać spośród następujących: 10 sekund, 15 sekund, 20 sekund, 25 sekund, 30 sekund, 40 sekund, 50 sekund lub 60 sekund.

Ustawianie dolnej i górnej granicy częstości oddechów (RR/BR)

Początkowo menu Alarm RR/BR określa, że alarmy RR/BR są włączone (**WŁ.**) lub wyłączone (**WYŁ.**) i wyświetla domyślną górną i dolną granicę częstości oddychania. W poniższej tabeli przedstawiono domyślne granice wartości oddechów dla dorosłych i dzieci w oddechach na minutę oraz zakresy wartości, w jakich można ustawić te granice:


| Typ pacjenta | Domyślna częstość oddechów | Zakres częstości oddechów |
|---------------|---------------------------------|--|
| Dla dorosłych | Dolna: 5 brpm Górna: 50 brpm | Dolna: 2 do 149 brpm Górna: 3 do 150 brpm |
| Dzieci | Dolna: 5 brpm Górna: 50 brpm | Dolna: 2 do 149 brpm Górna: 3 do 150 brpm |

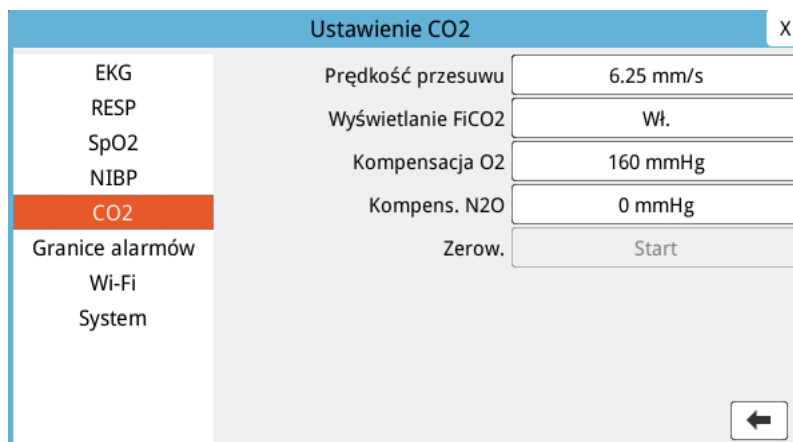
Korzystanie z menu Ustawienie CO₂

Aby wyświetlić menu ustawień CO₂:

Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić i wybrać wyświetlacz numeryczny CO₂.

lub:

1. Nacisnąć przycisk Menu (.
2. Obrócić pokrętkę regulacji na C₂ i nacisnąć pokrętkę regulacji.



Rycina 9-2. Menu ustawień CO₂

W menu ustawień CO₂ można włączyć i wyłączyć wyświetlacz FiCO₂, wyzerować czujnik CO₂, wyregulować kompensację O₂ lub N₂O i wybrać prędkość przemieszczania wyświetlacza kapnogramu.

Ustawianie prędkości przesuwu CO₂

Prędkość przesuwu EtCO₂ decyduje o skali osi X kapnogramu. W przypadku pacjentów o niższej częstotliwości oddechów wolniejszy przesuw ułatwi przeglądanie kapnogramu. Można wyznaczyć prędkość przesuwu jako 6,25; 12,5 i 25 mm/s. Domyślna prędkość przesuwu to 6,25 mm/s.

Kompensacja O₂ i N₂O


Urządzenie ZOLL M2 może kompensować podwyższony poziom tlenu i /lub obecność podtlenku azotu w gazach oddechowych pacjenta. Kompensacja tlenu powinna być aktywowana, gdy w obwodzie dróg oddechowych występuje poziom tlenu przekraczający 30%. Kompensacja podtlenku azotu powinna być aktywowana, gdy podtlenek azotu jest obecny w obwodzie dróg oddechowych.

Użyj pokrętki regulacji, aby ustawić wartości kompensacji O₂ i N₂O, aby dopasować procent gazu O₂ i N₂O w obwodzie dróg oddechowych pacjenta. Wartość domyślna dla kompensacji O₂ wynosi 21,0%; wartość domyślna dla kompensacji N₂O wynosi 0,0%.

Gdy kompensacja O₂ jest ustawiona na wartość większą niż 0 w menu ustawień CO₂, niebieska kropka zostanie wyświetlona pod odczytem BR. Gdy kompensacja N₂O jest ustawiona na wartość większą niż 0 w menu ustawień CO₂, pomarańczowa kropka zostanie wyświetlona pod odczytem BR. Gdy kompensacje O₂ i N₂O są ustawione na wartości większe niż 0, zarówno niebieskie, jak i pomarańczowe kropki będą wyświetlane pod odczytem BR.

Uruchom Zerow.

Urządzenie ZOLL M2 umożliwia użytkownikom ręczne uruchomienie funkcji zerowania CO₂, gdy czujnik CO₂ jest podłączony do adaptera dróg oddechowych lub przewodu próbkowania. Aby rozpocząć zerowanie CO₂:

1. Przyłożyć adapter powietrza lub przewód próbkowania do czujnika/modułu CO₂.
2. Naciskać przycisk szybkiego dostępu CO₂ w celu rozpoczęcia pomiaru CO₂.
3. Umieścić wlot przewodu próbkowania lub adapter strumienia głównego z dala od źródeł CO₂, takich jak nos lub usta oddychających pacjentów lub opiekunów.
4. Nacisnąć przycisk Menu ()
5. Obrócić pokrętkę regulacji na CO₂ i nacisnąć pokrętkę regulacji.
6. Obrócić pokrętkę regulacji na Zerow., następnie nacisnąć pokrętkę regulacji.

Uwaga: Przed rozpoczęciem zerowania CO₂ upewnić się, że adapter dróg oddechowych lub przewód próbkowania jest podłączony do czujnika CO₂, wystawiony na działanie powietrza i oddalony od jakiegokolwiek źródła CO₂ lub układu oddechowego pacjenta.

Komunikaty systemowe dotyczące CO₂

Podczas monitorowania CO₂ urządzenie ZOLL M2 może wyświetlać następujące komunikaty:

| Komunikat systemowy | Przyczyna/działanie |
|---|---|
| Podgrzewanie CO ₂ | Czujnik/moduł musi się rozgrzać. Jeśli komunikat utrzymuje się dłużej niż 5 minut, należy wymienić czujnik/moduł. |
| Sprawdź adapter CO ₂ do dróg oddechowych | Adapter dróg oddechowych jest zablokowany, zanieczyszczony, zawiera zbyt wiele wydzielin lub nie jest prawidłowo podłączony do modułu strumienia głównego. Naprawić problem w adapterze dróg oddechowych, wyjąć i ponownie włożyć adapter dróg oddechowych do modułu strumienia głównego. Jeśli problem będzie się powtarzał, wymienić adapter dróg oddechowych. |
| Sprawdź przewód próbkowania CO ₂ | Przewód próbkowania i skraplacz nie mogą być właściwie podłączone do modułu strumienia bocznego; przewód próbkowania lub rurka wydechowa może być zablokowana, ściśnięta lub załamana; lub adapter dróg oddechowych jest zablokowany lub w inny sposób zagrożony. Poprawić blokadę/załamanie w zestawie przewodu próbkowania, wyjąć i ponownie włożyć zestaw przewodu próbkowania do modułu strumienia bocznego. Jeśli problem będzie się powtarzał, wymienić zestaw przewodu próbkowania. |
| CO ₂ poza zakresem | Wartość CO ₂ jest poza zakresem dokładności. Zabrać urządzenie w miejsce w normalnym zakresie roboczym. |

| Komunikat systemowy | Przyczyna/działanie |
|------------------------------------|--|
| Ciśnienie CO2 otoczenia poza zakr. | Ciśnienie otoczenia jest poza określonym zakresem roboczym modułu CO ₂ ; odczyt może nie być dokładny. Zabrać urządzenie w miejsce w normalnym zakresie roboczym. |
| Temperatura CO2 poza zakresem | Temperatura otoczenia modułu CO ₂ jest niższa niż 0°C lub wyższa niż 50°C. Dokładność wartości CO ₂ może wykraczać poza określony zakres. Zabrać urządzenie w miejsce w normalnym zakresie roboczym. |
| Wymagane zerowanie CO2 | Moduł CO ₂ musi zostać wyzerowany. Zerowanie modułu w sposób opisany powyżej. |
| Wysokie EtCO2 | Wartość EtCO ₂ przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Niskie EtCO2 | Wartość EtCO ₂ jest niższa niż wybrany dolny limit alarmu. |
| Wysokie FiCO2 | Wartość EtCO ₂ przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Niskie FiCO2 | Wartość FiCO ₂ jest niższa niż wybrany dolny limit alarmu. |
| Wysoka BR | Wartość wykrytej BR przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Niska BR | Wartość wykrytej BR jest niższa niż wybrany dolny limit alarmu. |
| Brak oddechu | Urządzenie wykryło, że okres między oddechami jest dłuższy niż wybrana godzina Braku oddechu. |

Rozdział 10

Monitorowanie SpO₂



Czujniki SpO₂ ZOLL M2 to zabezpieczone przed defibrylacją złącze pacjenta typu BF (część mająca kontakt z pacjentem).

W tym rozdziale opisano sposób używania urządzenia ZOLL M2 do monitorowania SpO₂ i tętna.

Moduł SpO₂ urządzenia ZOLL M2 w sposób ciągły i nieinwazyjny dokonuje pomiaru w miejscu krążenia obwodowego, takim jak palec:

- Wysycenie tlenem hemoglobiny tętnicznej (SpO₂)
- Tętno (PR)

Takie monitorowanie dostarcza informacje o układzie sercowym i oddechowym, a także szczegółowe informacje o transporcie tlenu w organizmie. Jest to powszechnie stosowana metoda, ponieważ jest nieinwazyjna, ciągła, łatwa do zastosowania i bezbolesna.

Monitorowanie SpO₂ i związane z nim akcesoria mogą być stosowane wyłącznie u pacjentów dorosłych i dzieci.

Ostrzeżenie! Nie należy ponownie używać żadnych elementów oznakowanych jako produkty przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku.

Moduł SpO₂ (opcjonalny) urządzenia ZOLL M2 przeznaczony jest wyłącznie do stosowania z czujnikami pulsoksymetrycznymi ZOLL M2. Czujnik SpO₂ zawiera diody LED wysyłające światło czerwone i podczerwone przez kończyny pacjenta. Przesyłane światło jest wychwytywane przez fotodetektor w zakresie czujnika, który konwertuje je na sygnał elektroniczny. Ten sygnał jest wysyłany do urządzenia ZOLL M2 w celu przetworzenia.

We krwi nasycona tlenem hemoglobina absorbuje światło inaczej niż hemoglobina nienasycona. Dlatego ilość światła czerwonego i podczerwonego pochłoniętego przez krew płynącą w odpowiedniej obwodowej części ciała pacjenta, zwykle palca u ręki u osób dorosłych, może zostać wykorzystana do obliczenia stosunku ilości hemoglobiny wysyczonej tlenem do ilości całkowitej hemoglobiny we krwi tętnicznej. Monitor wyświetla ten stosunek jako procent w pełni nasyconego (normalne wartości zazwyczaj wahają się od 95% do 100% na poziomie morza).

Jakość pomiaru zależy od prawidłowej wielkości i umieszczenia czujnika, odpowiedniego przepływu krwi przez miejsce założenia czujnika oraz docierania do osłony czujnika światła zewnętrznego. Sposób i miejsce odpowiedniego umieszczania czujnika opisano w *Instrukcji użytkowania* dołączanej do wszystkich opakowań czujników SpO₂.

Uwaga: Urządzenie ZOLL M2 wyświetla wartość tętna (PR), kiedy nie podłącza się odprowadzeń EKG lub elektrod defibrylacji do pacjenta.

Uwaga: Informacje o długości fali LED czujnika SpO₂ (dodatek A) mogą być przydatne dla klinicystów.

Uwaga: Kontrolę funkcjonalną SpO₂ (np. SpO₂, PR, wyświetlacz pletyzmografu) można przeprowadzić, przykładając czujnik SpO₂ do palca operatora.

-
- Ostrzeżenie!**
- **Tak jak w przypadku każdego urządzenia medycznego przewody pacjenta należy starannie ułożyć, aby zmniejszyć prawdopodobieństwo zaplątania się pacjenta w przewody lub jego uduszenia.**
 - **Nie należy umieszczać monitora/defibrylatora urządzenia ZOLL M2 w żadnym miejscu, w którym mógłby on upaść na pacjenta.**
 - **Przewody i czujniki wymienione w *Dodatku B: Akcesoria* są przeznaczone do użytku z tym konkretnym monitorem i testowane pod kątem zgodności z normą 80601-2-61 ISO: 2011.**
 - **Nieprawidłowe założenie czujników lub pozostawienie ich w tym samym miejscu przez dłuższy czas może spowodować uszkodzenie tkanek. Czujnik SpO₂ należy przesuwać co 4 godziny, aby ograniczyć możliwość uszkodzenia tkanek.**
 - **Nie należy korzystać z funkcji monitorowania SpO₂, jeśli wydaje się lub podejrzewa się, że jest uszkodzona lub działa nieprawidłowo.**
 - **Pomiary SpO₂ mogą ulec zmianie w obecności silnych pól elektromagnetycznych, urządzeń elektrochirurgicznych, lamp na podczerwień, jasnego oświetlenia, nieprawidłowo przyłożonych czujników, zastosowania czujników od innego producenta niż firma ZOLL M2 lub czujników uszkodzonych, u pacjentów w stanie po wdychaniu dymu, przy zatruciu tlenkiem węgla oraz w przypadku ruchu pacjenta.**
 - **Aby zapewnić bezpieczeństwo, należy unikać ustawiania wielu urządzeń jedno na drugim oraz umieszczania czegokolwiek na działającym przyrządzie.**

-
- **W celu ochrony przed urazami należy postępować zgodnie ze wskazówkami przedstawionymi poniżej:**
 - **Unikać ustawiania urządzenia na powierzchniach z widocznymi rozlanymi płynami.**
 - **Nie zamaczać ani nie zanurzać urządzenia w płynach.**
 - **Nie próbować sterylizować urządzenia ani jego akcesoriów.**
 - **Używać roztworów czyszczących wyłącznie zgodnie z instrukcją zamieszczoną w tym podręczniku operatora.**
 - **Nie próbować czyścić urządzenia podczas monitorowania stanu pacjenta.**
 - **Aby uchronić się przed porażeniem prądem, należy zawsze zdjąć czujnik przed kąpielą pacjenta.**
 - **Jeśli jakikolwiek pomiar jest wątpliwy, sprawdzić parametry życiowe pacjenta za pomocą alternatywnych środków.**
 - **Niedokładność odczytów SpO₂ może być spowodowana przez:**
 - **niewłaściwe założenie czujnika;**
 - **barwniki wewnątrznaczyniowe, takie jak zieleń indocyjaninowa lub błękit metylenowy;**
 - **nakładane zewnętrznie barwniki i struktury, takie jak lakier do paznokci, tipsy akrylowe, brokat, itp.;**
 - **podwyższony poziom bilirubiny;**
 - **ciężką anemię;**
 - **niską perfuzję tętniczą;**
 - **ruch pacjenta w miejscu czujnika;**
 - **substancje zakłócające: Barwniki lub wszelkie substancje zawierające barwniki, które zmieniają standardowe zabarwienie krwi, mogą powodować błędy odczytu.**
 - **Odpowiedzialna organizacja i/lub operator musi zweryfikować kompatybilność monitora, sondy i przed użyciem, w przeciwnym razie może dojść do obrażeń pacjenta.**
-

Przestrogi

- Ryzyko porażenia prądem elektrycznym i zapłonu: przed czyszczeniem zawsze należy wyłączać urządzenie i odłączać je od wszystkich źródeł zasilania.
- Pacjenci poddawani terapii fotodynamicznej mogą być wrażliwi na źródła światła. Aby zminimalizować wzajemne zakłócenia z terapią fotodynamiczną, można stosować pomiar SpO₂ jedynie pod skrupulatnym nadzorem klinicznym i przez krótki czas.
- Jeśli wartości SpO₂ wskazują na niedotlenienie krwi, należy pobrać próbkę krwi, aby potwierdzić stan pacjenta.
- Gdy sygnał sondy SpO₂ nie jest wystarczający do określenia nasycenia hemoglobiny tętniczej, strefa numeryczna SpO₂ wyświetla „- -”.

- W przypadku monitorowania SpO₂ podczas naświetlania całego ciała czujnik powinien znajdować się poza naświetlanym obszarem. W okresie aktywnego naświetlania czujnik wystawiony na działanie promieniowania może dawać niedokładne lub zerowe odczyty.
- Pomiary stężeń hemoglobiny mogą być silnie zróżnicowane i mogą zależeć od techniki pobierania próbek oraz od stanu fizjologicznego pacjenta. Wszelkie wyniki niespójne ze stanem klinicznym pacjenta wymagają powtórzenia pomiaru i (lub) uzupełnienia o dodatkowe dane z badań. Przed podjęciem decyzji klinicznej należy przeprowadzić laboratoryjną analizę próbek krwi, aby w pełni określić stan pacjenta.
- Usuwanie produktu: Podczas usuwania przyrządu i (lub) jego akcesoriów należy zachować zgodność z lokalnymi przepisami.
- Aby zakłócenia radiowe były ograniczone do minimum, inne urządzenia elektryczne emitujące transmisje częstotliwości radiowych nie powinny się znajdować w bezpośredniej bliskości monitora/defibrylatora lub czujników SpO₂ urządzenia ZOLL M2.
- Symulatory funkcjonalne nie mogą być używane do oceny dokładności sondy lub monitora SpO₂.

Konfiguracja i korzystanie z pomiarów SpO₂

W celu przeprowadzania dokładnych pomiarów SpO₂ za pomocą urządzenia ZOLL M2 należy stosować się do następujących punktów, z których każdy odpowiada kolejnej części niniejszego rozdziału.

1. Wybrać prawidłowy czujnik.
2. Założyć czujnik pacjentowi.
3. Podłączyć czujnik do urządzenia ZOLL M2.
4. Skonfigurować alarmy i ustawienia (jeśli aktualne alarmy i ustawienia są niewłaściwe).

Pomiary SpO₂ rozpoczną się natychmiast po założeniu czujnika pacjentowi i podłączeniu do urządzenia ZOLL M2.

Uwaga: Urządzenie ZOLL M2 jest skalibrowane tak, aby wyświetlało funkcjonalne nasycenie tlenem.

Uwaga: Funkcjonalny tester SpO₂, taki jak Index 2, może być używany do oceny podstawowej pracy i dokładności tętna systemu SpO₂, ale nie jego dokładności pomiaru.

Przed nałożeniem czujnika na pacjenta należy sprawdzić czujnik i jego, aby sprawdzić czystość i dobry stan elektryczny. Wymienić przewód czujnika, jeśli są na nim widoczne ślady zużycia, uszkodzenia lub przetarcia.

Wybieranie czujnika SpO₂

Wybierając czujnik, należy wziąć pod uwagę masę ciała pacjenta, poziom perfuzji, dostępność miejsc założenia czujnika oraz przewidywany czas trwania monitorowania. Aby uzyskać więcej informacji, należy zapoznać się z częścią *Akcesoria* w tym rozdziale, która zawiera listę zatwierdzonych przez firmę ZOLL czujników wielokrotnego użytku dla dorosłych i dzieci. Czujniki wielokrotnego użytku — po oczyszczeniu i zdezynfekowaniu — mogą być ponownie używane u różnych pacjentów. Przed założeniem czujnika należy zawsze zapoznać się z *Instrukcją obsługi* dołączonej do czujnika.

Zakładanie czujnika SpO₂

Wybrać miejsce dobrze ukrwione i jak najmniej ograniczające ruchy pacjenta. Preferowany jest palec serdeczny (IV) lub środkowy (III) ręki niedominującej.

Aby zapobiec zakłóceniom powodowanym przez światło zewnętrzne, należy upewnić się, że czujnik jest prawidłowo założony, i w razie potrzeby, zakryć miejsce założenia czujnika nieprzejrzystym materiałem. Zaniedbanie podjęcia tego środka ostrożności przy silnym świetle zewnętrznym może skutkować niedokładnym pomiarem.

Nie wolno zakładać czujnika SpO₂ na tej samej ręce/nodze, na której znajduje się mankiet NIBP. Napętnianie mankieta spowoduje nieprawidłowy odczyt wartości SpO₂.

Sprawdzić, czy typ pacjenta wyświetlany na urządzeniu ZOLL M2 jest odpowiedni dla pacjenta.

Podłączanie czujnika SpO₂

Aby podłączyć czujnik do urządzenia ZOLL M2:

1. Podłączyć kabel przedłużający czujnika do gniazda SpO₂ z tyłu urządzenia ZOLL M2.

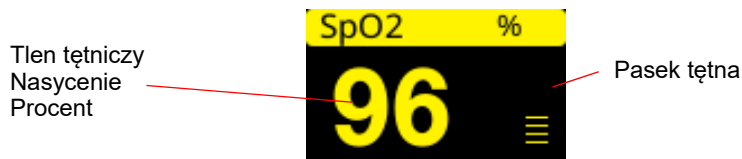
Uwaga: Ustawić przewód SpO₂ tak, aby strzałka na złączu SpO₂ była wyrównana ze strzałką na złączu panelu tylnego ZOLL M2, a następnie wepchnąć złącze do złącza panelu.



Wyświetlanie pomiarów SpO₂

Po nawiązaniu połączenia między czujnikiem a urządzeniem ZOLL M2 urządzenie wyświetla znormalizowany przebieg pletyzmografu oraz komunikaty *Poszuk. pulsu* i *Inicjowanie*.

Okno wyświetlacza numerycznego SpO₂ jest pokazane po prawej stronie urządzenia.



Po prawej stronie okna wyświetlacza numerycznego SpO₂ wyświetlany jest pasek tętna. Śledzi amplitudę znormalizowanej krzywej pletyzmografii.

Uwaga: Jeśli „-” wyświetla się i utrzymuje przez dłuższy czas, nie jest wykrywane żadne tętno. Spróbować zastosować czujnik w innym miejscu.

Uwaga: Jeśli obok wartości SpO₂ wyświetla się znak „?”, pulsacje tętnicze są zbyt słabe, aby umożliwić dokładne pomiary SpO₂. Zwiększyć czułość monitorowania SpO₂ lub przenieść czujnik do miejsca pacjenta z lepszą perfuzją.

Zobacz „Komunikaty systemowe dotyczące SpO₂” na str. 10–9 więcej informacji na temat komunikatów związanych z SpO₂, które mogą być wyświetlane.

Regulowane ustawienia SpO₂

Pulsoksymetr zawiera kilka ustawień, które można dostosować, gdy urządzenie jest w trybie klinicznym:

- Poziom czułości
- Wyświetlacz pletyzmogramu
- Stan alarmowy i limity SpO₂ (SpO₂ i tętno)

Ustawianie poziomu czułości

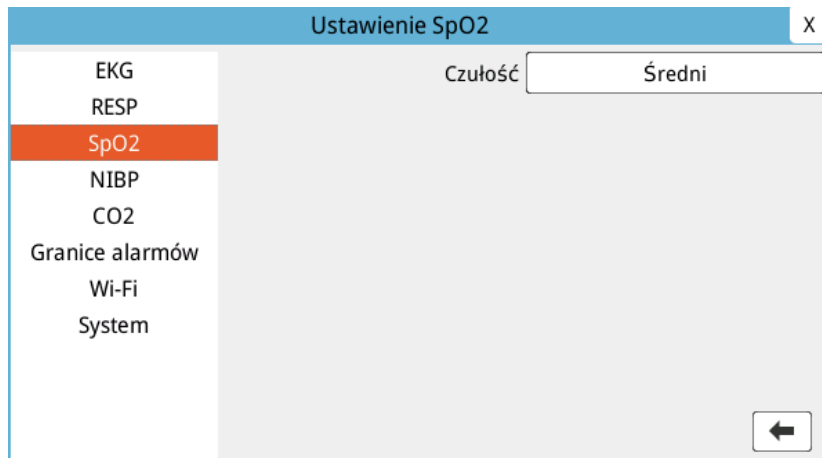
Urządzenie ZOLL M2 umożliwia wybranie niskiej, średniej lub wysokiej czułości do monitorowania SpO₂. Średnia czułość jest zalecana dla większości pacjentów. W warunkach bardzo niskiej perfuzji, takich jak ciężkie niedociśnienie lub wstrząs, wysoka czułość może zapewnić dokładniejsze pomiary.

Uwaga: Dzięki wysokiej czułości pomiary SpO₂ są łatwiej zanieczyszczone artefaktem; należy uważnie i stale obserwować pacjenta.

Aby ustawić poziom czułości SpO₂:

1. Po podświetleniu wyświetlacza numerycznego SpO₂ należy nacisnąć pokrętkę regulacji.

Wyświetlone zostanie okno Ustawienie SpO₂:



2. Obrócić pokrętkę, aby wybrać żadaną czułość z menu rozwijanego, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby ją wybrać.
3. Po zakończeniu wprowadzania zmian obrócić pokrętkę, aby podświetlić X w prawym górnym rogu, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby zamknąć okno Ustawianie limitów alarmów.

Regulacja wyświetlacza pletyzmogramu

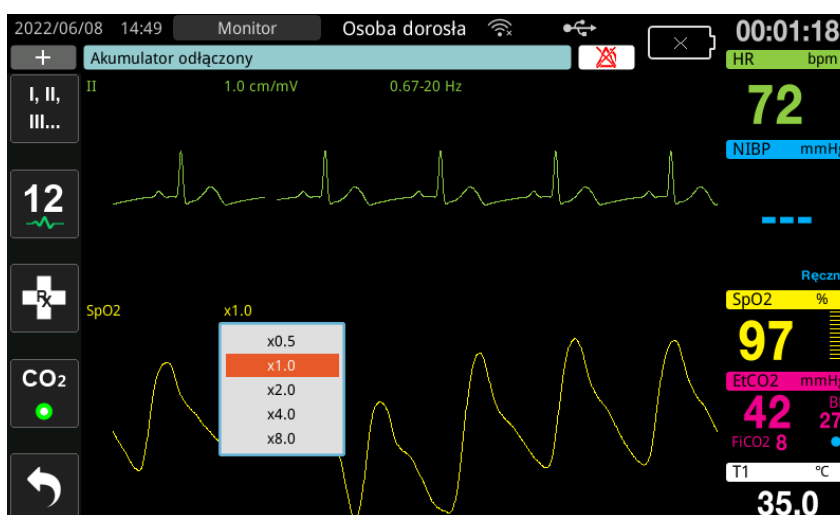
Gdy pulsoksymetria jest w użyciu, urządzenie może wyświetlać znormalizowany pletyzmogram poniżej EKG w drugiej, trzeciej lub czwartej pozycji przebiegu w trybie MONITOR.

Amplituda znormalizowanego pletyzmogramu pozostaje stała dla wszystkich pacjentów. Kształt samej fali jest zmienny.

Regulacja rozmiaru pletyzmogramu

Urządzenie ZOLL M2 pozwala na regulację wielkości wyświetlanej krzywej pletyzmogramu SpO₂. Aby wybrać rozmiar krzywej:

1. Użyć pokrętki regulacji, aby podświetlić i wybrać rozmiar przebiegu wyświetlany po prawej stronie etykiety przebiegu (SpO₂):




2. Obrócić pokrętkę, aby podświetlić rozmiar przebiegu, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby go wybrać.





Domyślny rozmiar krzywej to 1,0. Można również wybrać większy rozmiar przebiegu (2,0, 4,0 lub 8,0) lub mniejszy rozmiar przebiegu (0,5).

Włączanie/wyłączanie alarmów SpO₂ i ustawianie granic alarmów

Jeżeli alarmy są włączone, urządzenie ZOLL M2 wysyła alarm dźwiękowy za każdym razem, gdy wartości pomiarów przekroczą ustalone granice dla wysokich i niskich wartości SpO₂ (oraz, elektrody EKG nie są podłączone, wartość PR).

Można włączyć (lub wyłączyć) alarmy i ustawić Górne i dolne granice alarmów z zastosowaniem przycisku szybkiego dostępu Granice alarmów ()

Aby skonfigurować alarmy, używając przycisku szybkiego dostępu Granice alarmów, należy:

1. Naciskać przycisk szybkiego dostępu Więcej () do momentu wyświetlenia przycisku szybkiego dostępu Limity () , a następnie nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Limity () , aby przejść do menu ustawień Granice alarmów. Można/ też nacisnąć przycisk Menu () i użyć pokrętła regulacji, aby wybrać opcję Granice alarmów.
2. Obrócić pokrętło regulacji, aby podświetlić i wybrać **SpO₂ (%)**.
3. W menu Ustawienia SpO₂ (%) można zmienić następujące pola:
 - Stan — włączenie/wyłączenie alarmów
 - Dolna granica — ustawienie dolnej granicy alarmu
 - Górna granica — ustawienie górnej granicy alarmu
4. Aby zmienić ustawienie, nacisnąć pokrętło regulacji, a pole zmieni kolor na zielony. Obrócić pokrętło, aby zmienić wartość, a następnie nacisnąć pokrętło, aby wybrać nową wartość.
5. Po zakończeniu wprowadzania zmian obrócić pokrętło regulacji, aby podświetlić **X** w prawym górnym rogu, a następnie nacisnąć pokrętło, aby zamknąć okno Ustawianie limitów alarmów.

Ustawianie górnej i dolnej granicy alarmów SpO₂

Początkowo menu Ustawienia alarmu SpO₂ określa, czy alarmy SpO₂ są włączone (Wł.) czy wyłączone (Wył.), i wyświetla domyślne górne i dolne granice SpO₂. W poniższej tabeli przedstawiono domyślne granice SpO₂ dla dorosłych i dzieci oraz zakresy wartości, w jakich można ustawić te granice.

| Typ pacjenta | Domyślne wartości graniczne SpO ₂ | Zakres wartości granicznych SpO ₂ |
|---------------|--|--|
| Dla dorosłych | Dolna: 85% Górna: 100% | Dolna: 85–99% Górna: 86–100% |
| Dzieci | Dolna: 85% Górna: 100% | Dolna: 85–99% Górna: 86–100% |

Ustawianie górnej i dolnej granicy alarmu ciśnienia HR/PR

Początkowo menu ustawień alarmów HR/PR określa, że alarmy są włączone (Wł.) lub wyłączone (Wył.), i wyświetla domyślną dolną i górną granicę alarmów częstości tętna.

W poniższej tabeli przedstawiono domyślne granice alarmów HR/PR dla dorosłych i dzieci oraz zakresy wartości, w jakich można ustawić te granice:

| Typ pacjenta | Domyślna częstość akcji serca HR/PR | Zakres HR/PR |
|---------------|-------------------------------------|--|
| Dla dorosłych | Dolna: 50 bpm Górna: 120 bpm | Dolna: 20–299 bpm Górna: 21–300 bpm |
| Dzieci | Dolna: 50 bpm Górna: 150 bpm | Dolna: 20–299 bpm Górna: 21–300 bpm |

Komunikaty systemowe dotyczące SpO₂

W czasie monitorowania SpO₂, urządzenie ZOLL M2 może wyświetlić następujące komunikaty systemowe:

| Komunikat systemowy | Przyczyna/działanie |
|---|---|
| Inicjowanie | Funkcja pulsoksymetru uruchamia się i przygotowuje do rozpoczęcia poszukiwania impulsów tętnicznych. |
| Niska perfuzja | Pulsacje tętniczne są zbyt słabe, aby umożliwić dokładne pomiary SpO ₂ . W tym warunku obok wartości SpO ₂ wyświetlany jest znak „?”. |
| Wysoka PR | Wartość pulsu przekracza wybrany limit alarmu. |
| Niska PR | Wartość pulsu jest poniżej wybranego limitu alarmu. |
| Poszuk. pulsu | Urządzenie szuka tętna. |
| Sprawdź czujnik SpO ₂ | Czujnik SpO ₂ został odłączony od urządzenia lub czujnik nie jest już zamocowany do ciała pacjenta. Sprawdź czujnik, a następnie ponownie podłączyć go do urządzenia lub ponownie założyć go pacjentowi. |
| Błąd komunikacji SpO ₂ | Urządzenie nie otrzymało żadnych danych z modułu SpO ₂ przez więcej niż 5 sekund. Wyłączyć zasilanie urządzenia. Jeśli stan się utrzymuje, należy zadzwonić do serwisu technicznego. |
| SpO ₂ wyłączone — błąd krytyczny | Funkcja pulsoksymetrii ZOLL M2 działa nieprawidłowo i jest wyłączona. Wyłączyć zasilanie urządzenia. Jeśli komunikat pojawi się ponownie, należy zadzwonić do serwisu technicznego. |

| Komunikat systemowy | Przyczyna/działanie |
|---------------------|--|
| Wysokie SpO2 | Wartość SpO2 przekracza wybrany limit alarmu. |
| Niskie SpO2 | Wartość SpO2 jest poniżej wybranego limitu alarmu. |
| Błąd czujnika SpO2 | Podłączony czujnik SpO ₂ lub przedłużacz jest uszkodzony i/lub działa nieprawidłowo. |
| Nieznany czujnik | ZOLL M2 nie rozpoznaje podłączonego czujnika. Czujnik SpO ₂ może być uszkodzony lub nie być obsługiwany przez urządzenie. |

Rozdział 11

Monitorowanie temperatury



Wejścia temperatury urządzenia ZOLL M2 to zabezpieczone przed defibrylacją złącze pacjenta typu BF (część mająca kontakt z pacjentem).

W tym rozdziale opisano sposób używania urządzenia ZOLL M2 do monitorowania temperatury.

Urządzenie ZOLL M2 oferuje dwa kanały pomiaru temperatury. W przypadku, gdy używane są oba kanały, urządzenie wyświetla kolejno wartości dla każdego kanału, a następnie różnicę między pomiarami temperatury (z oznaczeniem ΔT).

Konfigurowanie monitorowania temperatury

Aby monitorować temperaturę za pomocą urządzenia ZOLL M2, należy wykonać następujące czynności:

1. Wybrać czujnik temperatury i założyć go pacjentowi.
2. Podłączyć czujnik temperatury do urządzenia ZOLL M2.
3. Skonfigurować alarmy i ustawienia temperatury (jeśli aktualne alarmy i ustawienia temperatury są niewłaściwe).

Wybieranie i zakładanie czujników temperatury

Należy używać wyłącznie czujników temperatury zatwierdzonych do stosowania z urządzeniem ZOLL M2. Wykaz czujników temperatury zatwierdzonych przez firmę ZOLL znajduje się w załączniku B *Akcesoria*. Używanie innych czujników, mających odmienne parametry robocze niż czujniki zatwierdzone przez firmę ZOLL, może spowodować niewłaściwe odczyty temperatury.

Aby założyć pacjentowi czujnik temperatury, należy postępować zgodnie ze standardowymi procedurami danej placówki. Przed użyciem czujnika należy zawsze zapoznać się z *Instrukcją użytkownika* dostarczoną przez producenta czujnika.

-
- Ostrzeżenie!**
- **Zakładanie i używanie czujników temperatury w metalowej obudowie, które stykają się z elementami przewodzącymi lub których może dotykać personel medyczny w czasie elektrokautezy, może powodować oparzenia w miejscu przylegania czujnika do ciała pacjenta.**
 - **Aby zapewnić bezpieczne i wiarygodne działanie, należy używać wyłącznie czujników temperatury zatwierdzonych przez firmę ZOLL.**
-

Podłączanie czujników temperatury do urządzenia ZOLL M2

Podłączyć sondy temperatury do jednego z dwóch gniazd połączeniowych (obok złącza EKG) z tyłu urządzenia ZOLL M2, jak pokazano poniżej.

Uwaga: Ustawić przewód temperatury tak, aby strzałka znajdująca się na złączu sondy temperatury była wyrównana ze strzałką na złączu tylnego panelu urządzenia.



Rycina 11-1. Podłączanie sondy temperatury do urządzenia ZOLL M2


Wyświetlanie temperatury

Po podłączeniu przewodu urządzenie po krótkiej przerwie zaczyna wyświetlać temperaturę. Urządzenie ZOLL M2 wyświetla temperaturę w postaci wartości liczbowej w oknie temperatury. Można skonfigurować urządzenie tak, aby wyświetlało temperaturę w °C lub °F.





T2 °C
25.1

Włączanie/wyłączanie alarmów temperatury i ustawianie granic alarmów

Po włączeniu urządzenie ZOLL M2 emituje sygnały alarmowe, jeśli pomiary temperatury znajdują się poza ustalonymi wartościami granicznymi.

Można włączyć (lub wyłączyć) alarmy temperatury i ustawić górne i dolne granice alarmów z zastosowaniem przycisku szybkiego dostępu Granice alarmów ()

Aby skonfigurować alarmy temperatury, używając przycisku szybkiego dostępu Granice alarmów, należy:

1. Naciskać przycisk szybkiego dostępu Więcej () do momentu wyświetlenia przycisku szybkiego dostępu Limity () , a następnie nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Limity () , aby przejść do menu ustawień Granice alarmów. Można też nacisnąć przycisk Menu () i użyć pokrętła regulacji, aby wybrać opcję Granice alarmów.
2. Obrócić pokrętło regulacji, aby podświetlić i wybrać odpowiednią pozycję z menu alarmu. W przypadku wyboru temperatury dostępne menu alarmu są następujące: Alarm T1, Alarm T2 lub **Alarm T**.
3. W menu Temperatura można zmienić następujące pola:
 - Stan — włączenie/wyłączenie alarmów
 - Dolna granica — ustawienie dolnej granicy alarmu
 - Górna granica — ustawienie górnej granicy alarmu
4. Aby zmienić ustawienie, nacisnąć pokrętło regulacji, a pole zmieni kolor na zielony. Obrócić pokrętło, aby zmienić wartość, a następnie nacisnąć pokrętło, aby wybrać nową wartość.
5. Po zakończeniu wprowadzania zmian obrócić pokrętło regulacji, aby podświetlić **X** w prawym górnym rogu, a następnie nacisnąć pokrętło, aby zamknąć okno Ustawianie limitów alarmów.

Ustawianie górnej i dolnej granicy alarmu Δ temperatury

Początkowo menu Δ Ustawienia alarmów temperatury określa, że Δ alarmów temperatury są Wł. lub Wył., i wyświetla domyślne granice górną i dolną. W poniższej tabeli przedstawiono domyślne Δ granic wartości temperatury dla dorosłych i dzieci oraz zakresy wartości, w jakich można ustawić te granice:

| Typ pacjenta | Δ Domyślne wartości graniczne temperatury | Zakres wartości granicznych temperatury |
|---------------|--|---|
| Dla dorosłych | Dolna: 0.0°C Górna: 0.5°C | Dolna: 0,0–4,9°C Górna: 0,1–5,0°C |
| Dzieci | Dolna: 0.0°C Górna: 0.5°C | Dolna: 0,0–4,9°C Górna: 0,1–5,0°C |

Ustawianie dolnej i górnej granicy alarmu temperatury

Początkowo menu Ustawienia alarmów temperatury określa, że alarmy temperatury są Wł. lub Wył., i wyświetla domyślne granice górną i dolną. W poniższej tabeli przedstawiono domyślne granice wartości temperatury dla dorosłych i dzieci oraz zakresy wartości, w jakich można ustawić te granice:

| Typ pacjenta | Domyślne wartości graniczne temperatury | Zakres wartości granicznych temperatury |
|---------------|---|---|
| Dla dorosłych | Dolna: 35.0°C Górna: 37.8°C | Dolna: 0,0–49,9°C Górna: 0,1–50,0°C |
| Dzieci | Dolna: 35.0°C Górna: 37.8°C | Dolna: 0,0–49,9°C Górna: 0,1–50,0°C |

Komunikaty systemowe dotyczące temperatury

W czasie monitorowania temperatury urządzenie ZOLL M2 może wyświetlić następujące komunikaty:

Uwaga: Funkcja temperatury wykonuje autotest po jej włączeniu, gdy funkcja jest aktywna.

| Komunikat systemowy | Przyczyna/działanie |
|---|--|
| T1 poza zakresem T2 poza zakresem T1 i T2 poza zakresem | Temperatura jest poza zakresem pomiarowym. |
| Błąd komunikacji TEMP | Urządzenie nie otrzymało żadnych danych z modułu TEMP przez ostatnie 5 sekund. |
| TEMP wył. — błąd krytyczny | Wskazany pomiar temperatury działa nieprawidłowo i jest teraz wyłączona. Wyłączyć zasilanie urządzenia. Jeśli komunikat będzie się powtarzał, należy skontaktować się z działem pomocy technicznej ZOLL. |

| Komunikat systemowy | Przyczyna/działanie |
|---|--|
| Błąd czujnika T1 Błąd czujnika T2 Błąd czujnika T1 i T2 | Wykrywane są usterki sondy temperatury. Zastąpić nowymi sondami temperatury. |
| Wysoka T1 | Wartość T1 przekracza wybraną granicę wysokiej temperatury. |
| Niska T1 | Wartość T1 jest poniżej wybranej granicy niskiej temperatury. |
| Wysoka T2 | Wartość T2 przekracza wybraną granicę wysokiej temperatury. |
| Niska T2 | Wartość T2 jest poniżej wybranej granicy niskiej temperatury. |
| Wysokiej ΔT | Wartość ΔT przekracza wybraną granicę wysokiej wartości. |
| Niskiej ΔT | Wartość ΔT jest poniżej wybranej granicy niskiej wartości. |

Rozdział 12

Obsługa automatycznego defibrylatora zewnętrznego (AED)



Bezdotykowe elektrody terapeutyczne firmy ZOLL są zabezpieczonymi przed defibrylacją złączami pacjenta typu CF (część mająca kontakt z pacjentem).

OSTRZEŻENIE! Tryb AED urządzenia ZOLL M2 nie jest wskazany ani dostępny do stosowania u noworodków. U pacjentów w wieku poniżej 1 roku używać trybu Ręczna defibr. Algorytm analizy EKG zintegrowany z urządzeniem ZOLL M2 nie został zatwierdzony do stosowania u noworodków.

OSTRZEŻENIE! Należy pamiętać, aby korzystać z trybu pacjenta pediatrycznego u pacjentów w wieku poniżej 8 lat. Użycie trybu dla osoby dorosłej w przypadku dzieci może spowodować dostarczenie zbyt dużych dawek energii.

W tym rozdziale opisano domyślną konfigurację fabryczną funkcji AED. Ta konfiguracja jest zgodna z protokołami leczenia BLS zalecanymi przez wytyczne Amerykańskiego Towarzystwa Kardiologicznego (AHA, American Heart Association) i Europejskiej Rady Resuscytacji (ERC, European Resuscitation Council) dotyczącymi podstawowych zabiegów resuscytacyjnych u dorosłych i korzystania z automatycznych defibrylatorów zewnętrznych, a także obsługuje je.¹²

Niniejszy rozdział opisuje również sposób przełączania urządzenia AED w tryb ręczny (więcej informacji w „Przełączanie do trybu ręcznego” na str. 12–12).

1. AHA: *Circulation*. 2015; 132:S414-S435
2. ERBN: *Resuscitation* (2015); 95:81-99

Tryby pracy

Monitor/defibrylator ZOLL M2 można skonfigurować do pracy jako defibrylator AED lub ręczny, gdy selektor trybu jest początkowo ustawiony w pozycji DEFIBR. Tryb pracy monitora/defibrylatora ZOLL M2 jest oznaczony słowami AED lub Ręczna defibr. u góry ekranu wyświetlacza.

Po skonfigurowaniu jako AED urządzenie ZOLL M2 zacznie działać jako półautomatyczny defibrylator za każdym razem, gdy selektor trybu zostanie ustawiony na tryb DEFIBR. (do momentu przejścia do trybu Ręczna defibr., jak opisano w dalszej części tego rozdziału). Po przejściu do trybu ręcznego defibrylatora urządzenie ZOLL M2 działa w trybie ręcznym za każdym razem, gdy selektor trybu zostanie ustawiony na DEFIBR., dopóki urządzenie nie zostanie wyłączone na dłużej niż 30 sekund lub przycisk szybkiego dostępu **AED** zostanie naciśnięty, aby przejść do trybu AED.

Po skonfigurowaniu jako defibrylator ręczny urządzenie ZOLL M2 rozpocznie pracę w trybie ręcznym za każdym razem, gdy selektor trybu zostanie ustawiony na DEFIBR. (do momentu przejścia do trybu AED po naciśnięciu przycisku szybkiego dostępu **AED**). Po przejściu do trybu AED urządzenie ZOLL M2 działa w trybie AED za każdym razem, gdy selektor trybu zostanie ustawiony na DEFIBR., dopóki urządzenie nie zostanie wyłączone na dłużej niż 30 sekund lub nie przejdzie do trybu Ręczna defibr., zgodnie z opisem w dalszej części tego rozdziału.

Tryb AED

Podczas obsługi AED urządzenie ZOLL M2 uruchamia się w trybie Analiza / Defib / Protokół RKO i prowadzi przez zdarzenie resuscytacji serca (lub zatrzymanie akcji serca), wykonując analizę EKG w celu ustalenia, czy EKG pacjenta wskazuje na potrzebę leczenia za pomocą defibrylacji. Jeśli podczas analizy zostanie wykryty rytm EKG kwalifikujący się do defibrylacji, ładuje defibrylator, przygotowując urządzenie do wyładowania, następnie pojawia się monit o naciśnięcie przycisku **DEFIB**, a potem prowadzi przez okres RKO. Ten cykl jest powtarzany, dopóki aktywny jest tryb Analiza / Defib. / Protokół RKO, a elektrody są podłączone do pacjenta. Jeśli elektrody oderwą się od pacjenta podczas analizy, ładowania lub okresów gotowości, urządzenie wyda ostrzeżenie *Dołącz elek.*

Analiza przeprowadzana przez defibrylator ZOLL M2 może być inicjowana automatycznie, gdy przebiega zgodnie z zaprogramowaną sekwencją trybów/funkcji AED, lub inicjowana przez użytkownika przez naciśnięcie konfigurowalnego przycisku **ANALIZA** w okresach RKO (w zależności od konfiguracji). Po naciśnięciu przycisku Analiza w okresie RKO urządzenie ZOLL M2 zatrzymuje (skraca) okres RKO i rozpoczyna analizę EKG.

Analiza EKG określa, czy występuje rytm kwalifikujący się do defibrylacji. Jeśli występuje rytm kwalifikujący się do defibrylacji, urządzenie automatycznie wystosuje monit o zastosowanie u pacjenta wyładowania o wcześniej skonfigurowanym poziomie energii. Jeśli analiza nie wykryje rytmu kwalifikującego się do defibrylacji, urządzenie ostrzeże, że defibrylacja nie jest zalecana. Jeśli przycisk **DEFIB** jest naciśnięty, a defibrylacja dostarczona, liczba defibr. zwiększa się o jeden i zostaje wyświetlona na ekranie.

W obu przypadkach (wyładowanie lub brak wyładowania) urządzenie rozpoczyna okres RKO, monitorując o rozpoczęcie RKO. Jeśli elektrody defibrylatora z czujnikiem RKO są podłączone do urządzenia ZOLL M2, rozpoczyna ono monitorowanie głębokości i szybkości ucisków klatki piersiowej, wyświetla te wartości i może wydawać monity dźwiękowe i wyświetlać komunikaty, aby pomóc w dostarczeniu ucisków o zalecanej głębokości i szybkości.

Typ pacjenta

AED w urządzeniu ZOLL M2 może działać w trybie Osoba dorosła lub Dziecko w oparciu o wybór typu pacjenta dorosłego lub pediatrycznego. W trybie dla osoby dorosłej algorytm analizy EKG i automatyczny wybór energii defibrylatora są dostosowane do dorosłych pacjentów. W trybie pediatrycznym algorytm analizy EKG i dobór energii defibrylatora są ukierunkowane na stosowanie u pacjentów pediatrycznych w wieku od 1 do 8 lat lub <25 kg.

Tryb AED urządzenia ZOLL M2 jest wstępnie skonfigurowany do dostarczania pierwszych trzech wyładowań z rosnącą energią (120, 150, 200 dżuli) dla dorosłych i (50, 70, 85 dżuli) u pacjentów pediatrycznych. Wszystkie wyładowania po pierwszych trzech wyładowaniach są dostarczane z taką samą energią jak po trzecim wyładowaniu.

Wszystkie trzy ustawienia energii w trybie dorosłym i pediatrycznym są wstępnie skonfigurowane. Można wybierać między protokołami wyboru energii dla dorosłych i dzieci, ale nie można zmieniać ustawień energii ani ich sekwencji, z wyjątkiem funkcji konfiguracji urządzenia.

Po ustawieniu typu pacjenta urządzenie ZOLL M2 wybiera i wyświetla domyślną energię dla tego typu pacjenta. Po dostarczeniu pierwszego wyładowania urządzenie ZOLL M2 automatycznie zwiększa ustawienie energii następnego wyładowania, które jest odpowiednie dla pacjenta. Po trzecim wyładowaniu wszystkie kolejne wstrząsy są dostarczane z trzecim ustawieniem energii. Zmiana typu pacjenta powoduje, że dobór energii powraca do pierwszego ustawienia.

Określanie stanu pacjenta zgodnie z protokołami medycznymi

Zweryfikować:

- utratę przytomności,
- brak oddechu,
- brak tętna.

Rozpoczęcie resuscytacji krążeniowo-oddechowej (RKO) zgodnie z protokołami medycznymi

Poprosić o dodatkową pomoc.

Przygotować pacjenta

1. Zdjąć całe ubranie przykrywające klatkę piersiową pacjenta. Osuszyć klatkę piersiową w razie potrzeby. Jeśli klatka piersiowa pacjenta jest gęsto porośnięta włosami, należy je odgarnąć lub zgolić, aby zapewnić właściwe przyleganie elektrod.
2. Przymocować bezdotykowe elektrody terapeutyczne zgodnie z instrukcją na opakowaniu elektrod lub żelu Dura-padz. Elektrody można umieścić koniuszkowo/mostkowo lub w pozycji przedniej/tylnej (przód/tył) do analizy EKG i defibrylacji (patrz następna sekcja dla ilustracji).

Uwaga: Czujnik RKO musi być zawsze umieszczony na środku klatki piersiowej pacjenta (nad wyrostkiem mieczykowatym) w celu dokładnego monitorowania RKO.

3. Upewnić się, że elektrody dobrze przylegają do skóry pacjenta i nie przykrywają żadnej części elektrod EKG ani innych przewodów/urządzeń podłączonych do pacjenta.
4. Podłączyć bezdotykowe elektrody terapeutyczne do przewodu wielofunkcyjnego (adapter serii MFC i RKO lub MFC-CPRD), jeśli nie jest jeszcze podłączony.

Uwaga: Jeśli elektrody terapeutyczne nie przylegają dobrze do skóry pacjenta, zostanie wyświetlony komunikat *Dolącz elek.* i dostarczanie energii nie będzie dozwolone.

Uwaga: W trybie AED analiza jest wykonywana tylko wtedy, gdy wybranym odprowadzeniem EKG (górną krzywą) są elektrody.

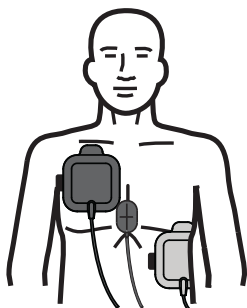
Zakładanie elektrod terapeutycznych

OSTRZEŻENIE! Słabe przyleganie elektrod terapeutycznych i/lub obecność pod nimi powietrza może prowadzić do iskrzenia oraz oparzeń skóry.

1. Przymocować jedną krawędź elektrody do ciała pacjenta.
2. Rozwinąć gładko elektrodę od przymocowanego brzegu do następnego, zwracając uwagę, aby nie uwięzić pęcherzy powietrza pomiędzy żelem a skórą.



Uwaga: Jeśli nie ma możliwości umieszczenia „TYLNEJ” elektrody na plecach pacjenta, należy przymocować elektrody w standardowej pozycji koniuszkowo-mostkowej (jak pokazano poniżej). W tej sytuacji defibrylacja będzie skuteczna, ale do skutecznej stymulacji będzie zwykle wymagany większy prąd.



OSTRZEŻENIE! Nie przeprowadzać ręcznych ucisków klatki piersiowej przez elektrody. Może to spowodować uszkodzenie elektrod, które może prowadzić do możliwości iskrzenia i oparzeń skóry. W przypadku elektrod z czujnikiem RKO należy umieścić ręce bezpośrednio na czujniku RKO podczas przeprowadzania ucisków klatki piersiowej.

Włączanie urządzenia

Przestawić przełącznik wyboru trybu do położenia DEFIB. Jeśli urządzenie było wcześniej wyłączone, lampki czerwona i żółta na górnej części urządzenia zaświecą się i zgasną, a następnie na urządzeniu zostanie wyświetlony komunikat *Wszystkie testy zaliczone*.

Jeśli do pacjenta i do urządzenia ZOLL M2 nie zostały podłączone bezdotykowe elektrody terapeutyczne, urządzenie wyemituje komunikat *Dołącz elek.* i komunikat głosowy.

Ustawianie typu pacjenta

Przed rozpoczęciem terapii należy określić prawidłowy typ pacjenta (który pojawia się u góry wyświetlacza). Aby zmienić typ pacjenta, należy obrócić pokrętkę regulacji i podświetlić typ pacjenta w górnej części okna. Nacisnąć pokrętkę regulacji, aby je wybrać, a następnie obrócić je, aby wybrać inny typ pacjenta. Nacisnąć ponownie pokrętkę regulacji, aby potwierdzić wybór.

Po ustawieniu typu pacjenta urządzenie ZOLL M2 wybiera i wyświetla domyślną energię dla wybranego typu pacjenta. Automatycznie wybiera również energię do kolejnych wyładowań, które są odpowiednie dla pacjenta.

Oznacza, że urządzenie pracuje w trybie AED.

Wskazuje typ pacjenta



Wykonywać polecenia urządzenia w celu rozpoczęcia akcji ratunkowej. Jeśli urządzenie ZOLL M2 zostało skonfigurowane do rozpoczęcia resuscytacji krążeniowo-oddechowej po uruchomieniu, rozpocznie ono automatycznie okres RKO (ustawienie domyślne zaczyna się od analizy).

1 Analiza

Analiza EKG ma na celu wykrycie zagrażających życiu rytmów EKG podatnych na defibrylację. Rytmu te obejmują migotanie komór (VF) i częstoskurcz komorowy (VT) z szerokimi zespołami QRS.

OSTRZEŻENIE! Analiza rytmu EKG nie ostrzega o wystąpieniu u pacjenta asystolii, która nie jest rytmem kwalifikującym się do defibrylacji.

OSTRZEŻENIE! Nie należy prowadzić analizy EKG podczas ruchów pacjenta. Podczas analizy EKG pacjent musi pozostawać w bezruchu. Nie dotykać pacjenta w czasie trwania analizy. Przed rozpoczęciem analizy EKG należy wstrzymać wszelkie ruchy wywołane ruchami noszy lub pojazdu.

Urządzenie ZOLL M2 automatycznie rozpoczyna analizę rytmu EKG pacjenta, wyświetla komunikat *Analiza EKG* przez 5 sekund oraz emituje i wyświetla komunikat *Odsuń się*. Jeśli elektrody terapeutyczne nie zostały prawidłowo podłączone do pacjenta, zostanie wyświetlony komunikat *Dołącz elek.* lub *Sprawdź elek.*, a analiza zostanie wstrzymana.

Uwaga: Jeśli urządzenie ZOLL M2 zostało skonfigurowane do wykonywania RKO podczas uruchamiania, wyświetla konfigurowalny komunikat RKO wraz z komunikatem głosowym na skonfigurowany czas trwania przed rozpoczęciem analizy. Aby rozpocząć analizę EKG w okresie RKO, należy nacisnąć przycisk **ANALIZA**.



Podczas *Analizy EKG* pacjenta jest wyświetlany komunikat „ANALIZA EKG”. Po zakończeniu analizy urządzenie wskaże, czy defibrylacja jest zalecana czy też nie.

Opcje wyboru energii

Opcje wyboru energii są wstępnie skonfigurowane i można je zmienić tylko w menu administratora.

Domyślne opcje wyboru energii w przypadku pacjentów dorosłych to:

- Wyładowanie 1 — 120 dżuli
- Wyładowanie 2 — 150 dżuli
- Wyładowanie 3 — 200 dżuli

Domyślne opcje wyboru energii w przypadku dzieci to:

- Wyładowanie 1 — 50 dżuli
- Wyładowanie 2 — 70 dżuli
- Wyładowanie 3 — 85 dżuli

Uwaga: Poziomy energii defibrylacji pediatrycznej powinny zostać wstępnie skonfigurowane na podstawie protokołów obowiązujących w danej placówce.

Uwaga: Kolejne wstrząsy są dostarczane z taką samą energią jak trzecie wyładowanie (Wyładowanie 3).

Defibr. zalecana Jeśli rytm pacjenta jest kwalifikujący się do defibrylacji, urządzenie wyświetla i ogłasza *Defibr. zalecana*, a następnie automatycznie ładuje defibrylator do wstępnie skonfigurowanego ustawienia energii. Gdy defibrylator jest gotowy do dostarczenia wstrząsu, ogłasza i wyświetla komunikat *Naciśnij defib*. Defibrylator automatycznie monitoruje operatora o dostarczenie pacjentowi wyładowania o wcześniej ustawionym poziomie energii i świeci się przycisk **DEFIB**.

Ciągły ton brzmi przez 10–50 sekund (w zależności od konfiguracji), a następnie wyższy ton przez 5–10 sekund. Jeśli wyładowanie nie zostanie dostarczone w tym 15 lub 60- sekundowym odstępie (w zależności od konfiguracji), defibrylator rozbraja się i rozpoczyna okres RKO.

Zobacz „2 Naciśnięcie DEFIB” na str. 12–8, aby poznać kolejne kroki, które należy wykonać.



Defibrylacja niezalecana W sytuacji wykrycia rytmu niekwalifikującego się do defibrylacji urządzenie wyświetli komunikat *Defibrylacja niezalecana*. Po takim komunikacie należy niezwłocznie rozpocząć uciski klatki piersiowej i wykonywanie innych zabiegów zgodnie z protokołem.



2 Naciśnięcie DEFIB

OSTRZEŻENIE! Należy ostrzec wszystkie osoby znajdujące się w otoczeniu pacjenta, aby **ODSUNĘŁY SIĘ** przed wyładowaniem defibrylacyjnym.

Podczas defibrylacji nie wolno dotykać łóżka, pacjenta ani żadnego sprzętu podłączonego do pacjenta. Grozi to poważnym porażeniem. Nie należy dopuszczać do kontaktu odsłoniętych części ciała pacjenta z elementami metalowymi, takimi jak rama łóżka, gdyż może to spowodować powstanie niepożądanych dróg przepływu prądu.

Nacisnąć i przytrzymać do czasu dostarczenia energii do pacjenta podświetlony przycisk DEFIB na panelu przednim.

Należy obserwować pacjenta lub odpowiedź EKG, aby sprawdzić, czy wyładowanie zostało dostarczone.

Poziom dostarczonej energii i numer wyładowania (1) są wyświetlane na panelu w dolnej części ekranu.



Przeprowadzenie RKO

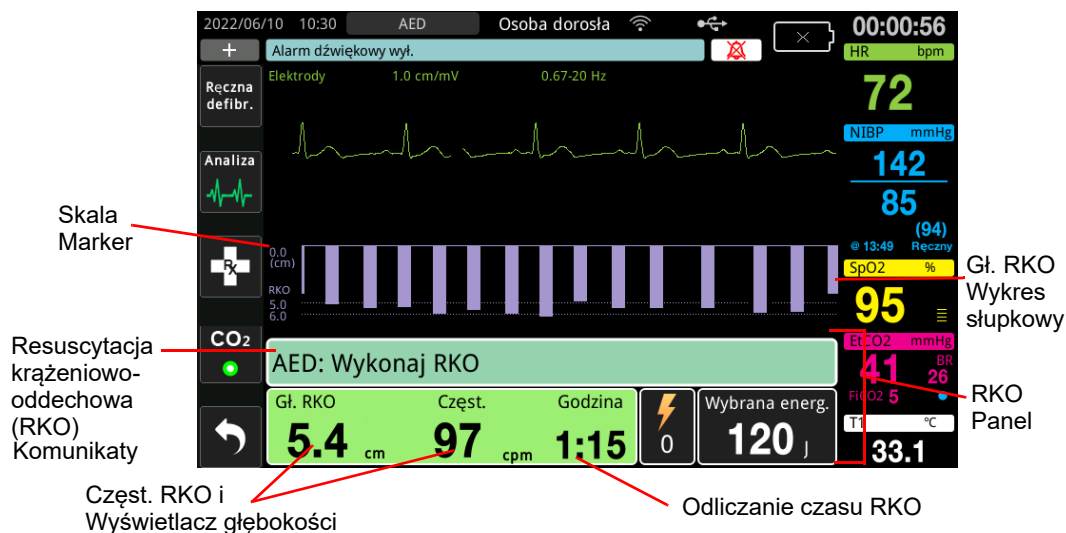
Rozpocząć uciskanie klatki piersiowej i wykonywanie oddechów ratowniczych zgodnie z lokalnym protokołem. Postępować zgodnie z taktomierzem RKO, uciskając klatkę piersiową pacjenta w synchronizacji z sygnałami dźwiękowymi taktomierza.

OSTRZEŻENIE! Umieścić pacjenta na twardej powierzchni przed rozpoczęciem ucisków klatki piersiowej. Monitorowanie głębokości ucisku może nie być dokładne, gdy uciski są wykonywane z pacjentem na elastycznej powierzchni, takiej jak materac.

Uwaga: Jeśli są podłączone elektrody do RKO, a pacjent jest osobą dorosłą, urządzenie monitoruje częstość i głębokość ucisków klatki piersiowej i może wyświetlać komunikaty *Uciśnij mocniej* i *Dobry ucisk* i generować komunikaty głosowe.

Panel RKO

Pulpit nawigacyjny RKO wyświetla się u dołu ekranu i pokazuje pomiary szybkości i głębokości RKO, komunikaty RKO i licznik odliczania odstępów RKO. W trybie AED pulpit nawigacyjny jest wyświetlany tylko w okresach RKO i jest zastępowany komunikatami defibrylacji w okresach innych niż RKO.



Gł. i Częst. RKO

Wartość głębokości i częstotliwości RKO wyświetla bieżącą głębokość i częstotliwość ucisku klatki piersiowej (uciski na minutę) określone przez urządzenie ZOLL M2. Gdy w ciągu ostatnich kilku sekund nie wykryto żadnych ucisków klatki piersiowej, wyświetlacz częstotliwości pokazuje „- -”.

Odliczanie czasu RKO

Wskaźnik wyświetla zegar odliczający czas RKO, aby pokazać ile czasu (w minutach i sekundach) pozostało do końca obecnego okresu RKO. Pokazany czas zmniejsza się do zera.

W okresach RKO domyślna wartość docelowej głębokości ucisku wynosi 5 centymetrów. Domyślna wartość odstępów RKO to 2 minuty. Wartości te można skonfigurować za pomocą menu administratora, gdy urządzenie ZOLL M2 nie jest używane.

Uwaga: Naciśnięcie przycisku Analiza podczas okresu RKO skraca okres RKO i rozpoczyna nową analizę EKG.

Komunikaty głosowe ucisku (tylko dla dorosłych)

Jeśli wykryte zostaną uciski klatki piersiowej, lecz ich głębokość będzie konsekwentnie mniejsza niż docelowa głębokość 5 cm, urządzenie okresowo wyemituje komunikat głosowy „Uciskaj mocniej”. Jeśli ratownik zareaguje stałym zwiększeniem głębokości uciśnięć powyżej głębokości docelowej, urządzenie wyemituje komunikat „Dobry ucisk”.

Uwaga: Komunikaty głosowe RKO są dostępne tylko wtedy, gdy typ pacjenta jest ustawiony na dorosły.

Metronom RKO

Domyślna konfiguracja taktomierza RKO to sygnał dźwiękowy z prędkością 105 sygnałów dźwiękowych na minutę podczas wszystkich okresów RKO AED. Taktomierz można również skonfigurować tak, aby zaczynał piszczeć z prędkością 105 sygnałów dźwiękowych na minutę po wykryciu pierwszych kilku ucisków klatki piersiowej i kontynuował sygnał dźwiękowy, dopóki uciski klatki piersiowej nie ustaną na dłużej niż kilka sekund. Taktomierz można również skonfigurować dla innych częstotliwości za pomocą menu administratora.

Komunikaty eksploatacyjne

Urządzenie ZOLL M2 wykorzystuje zarówno dźwiękowe, jak i wizualne komunikaty w celu przekazania istotnych informacji operatorom. Urządzenie wydaje komunikaty dźwiękowe tylko raz, ale wyświetla komunikaty wizualne do czasu podjęcia nowej czynności lub zmiany stanu urządzenia. Poniższe informacje opisują domyślną konfigurację urządzenia. Jeśli urządzenie zostało skonfigurowane przez użytkownika, niektóre z tych informacji mogą być inne.

Komunikaty wizualne i dźwiękowe

W trybie AED urządzenie może wydawać opisane poniżej komunikaty głosowe oraz wyświetlać komunikaty na wyświetlaczu.

DOŁĄCZ ELEK.

Jeśli urządzenie włącza się bez podłączonych do pacjenta elektrod terapeutycznych lub jeśli elektrody oderwą się od pacjenta podczas leczenia, komunikat *Dołącz elek.* jest ogłaszany i wyświetlany.

DOŁĄCZ PRZEWÓD TERAPEUTYCZNY

Jeśli urządzenie włącza się bez podłączonego do urządzenia MFC lub zostanie odłączony podczas pracy w trybie AED, komunikat *Podłącz przewód terapeut.* zostanie ogłoszony i wyświetlony.

ANALIZA EKG/ODSUŃ SIĘ

Po automatycznym rozpoczęciu analizy EKG lub naciśnięciu przycisku **ANALIZA** jest wyświetlany komunikat *Analiza EKG*, a komunikat *Odsuń się* jest wyświetlany i emitowany. Te komunikaty informują o tym, że aktywna analiza EKG jest w toku.

DEFIBRYLACJA ZALECANA

Ten komunikat jest wyświetlany i ogłaszany, gdy wykryto rytm kwalifikujący się do defibrylacji i zalecana jest defibrylacja. Zostanie wyświetlony wybrany poziom energii.

NACIŚNIJ DEFIB

Komunikat ten jest wyświetlany i emitowany, jeśli analiza EKG określiła, że zalecana jest defibrylacja, oraz gdy wybrana energia jest gotowa do dostarczenia.

DEFIBRYLACJA NIEZALECANA

Jeśli w wyniku analizy EKG zostanie wykryty rytm niekwalifikujący się do defibrylacji, ten komunikat jest emitowany i wyświetlany przez 5 sekund po zakończeniu analizy.

SPRAWDŹ PULS; JEŻELI BRAK PULSU, WYKONAJ RKO

Jeśli tak skonfigurowano urządzenie, ten komunikat jest wyświetlany i emitowany w następujących sytuacjach:

- na początku odstępu RKO,
- po wyniku analizy Defibrylacja niezalecana,
- po dostarczeniu wyładowania,
- jeśli defibrylacja jest zalecana, ale nie dostarczona.

BRAK PULSU — ZACZNIJ RKO

Jeśli tak skonfigurowano urządzenie, ten komunikat jest wyświetlany i emitowany w następujących sytuacjach:

- na początku odstępu RKO,
- po wyniku analizy Defibrylacja niezalecana,
- po dostarczeniu wyładowania,
- jeśli defibrylacja jest zalecana, ale nie dostarczona.

WYKONAJ RKO

Jeśli tak skonfigurowano urządzenie, ten komunikat jest wyświetlany i emitowany w następujących sytuacjach:

- na początku odstępu RKO,
- po wyniku analizy Defibrylacja niezalecana,
- po dostarczeniu wyładowania,
- jeśli defibrylacja jest zalecana, ale nie dostarczona.

ZATRZYMAJ RKO

Po wykonaniu RKO przez skonfigurowany okres urządzenie ogłosi i wyświetli komunikat *ZATRZ. RKO* bezpośrednio przed ponownym uruchomieniem analizy EKG.

UCIŚNIJ MOCNIEJ (tylko dorośli pacjenci)

Ten komunikat jest emitowany, gdy UCISKI klatki piersiowej zastosowane podczas RKO nie są wystarczająco głębokie w porównaniu ze skonfigurowanymi ustawieniami głębokości docelowej (5 centymetrów lub 2 cale) lub większymi w protokołach zalecanych przez AHA/ERC).

DOBRY UCISK (tylko dorośli pacjenci)

Ten komunikat jest emitowany, gdy ratownik reaguje na komunikat *Uciśnij mocniej*, konsekwentnie zwiększając głębokość ucisku klatki piersiowej do lub powyżej skonfigurowanej głębokości docelowej.

SPRAWDŹ ELEKTRODY — ZWARCIE ELEKTR.

Ten komunikat jest wyświetlany, a komunikat *Sprawdź elektrody* jest ogłaszany po wykryciu stanu zwarcia elektrod. Ten stan musi zostać skorygowany przed przeprowadzeniem analizy EKG lub leczenia defibrylacji. Ten komunikat jest wyświetlany, gdy MFC jest podłączony do wtyczki testowej używanej do autotestu 30 dżuli lub zewnętrznych łyżek znajdujących się w ich studzienkach magazynowych.

SPRAWDŹ PACJENTA

Ten komunikat jest wyświetlany i ogłaszany, gdy urządzenie wykryje rytm kwalifikujący się do defibrylacji po pełnym cyklu Analizy / RKO, gdy urządzenie ZOLL M2 jest skonfigurowane do pauzy po każdym okresie RKO. W tej konfiguracji przycisk **ANALIZA** inicjuje cykl analizy EKG/RKO.

Przełączanie do trybu ręcznego

Wykonać poniższe czynności, aby przełączyć defibrylator z trybu AED na tryb ręcznej defibracji.

1. Przeszukać przełącznik wyboru trybu do położenia DEFIB. Urządzenie przechodzi w tryb AED.
2. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Ręczna defibr.** znajdujący się po lewej stronie urządzenia, aby przejść do ręcznego trybu działania.
3. Wykonać jedną z następujących czynności na podstawie konfiguracji hasła:
 - Jeśli urządzenie nie zostało skonfigurowane tak, aby wymagało hasła, zostanie wyświetlony komunikat *Wyjść z AED i wejść do trybu defibr. ręcznej?*. Użyć przycisków regulacji, aby wybrać opcję **Tak**.
 - Jeśli urządzenie zostało skonfigurowane tak, aby wymagało hasła, po wyświetleniu ekranu hasła użyj pokrętła regulacji, aby wprowadzić hasło, a następnie naciśnij pokrętło, aby wybrać przycisk **OK**. Następnie urządzenie przełącza się w tryb ręczny.

Uwaga: W przypadku wprowadzenia nieprawidłowego hasła urządzenie pozostanie w trybie AED.

Aby powrócić do trybu AED z trybu ręcznej defibracji, należy nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **AED** lub wyłączyć urządzenie na dłużej niż 30 sekund, a następnie włączyć je ponownie.

Rozdział 13

Monitorowanie

12-odprowadzeniowego EKG

W tym rozdziale opisano, jak używać urządzenia ZOLL M2 do pozyskiwania, wyświetlania, drukowania, przechowywania i przesyłania informacji na temat 12-odprowadzeniowego EKG u dorosłych i dzieci.

Przegląd monitorowania 12 -odprowadzeniowego

Monitorowanie 12 odprowadzeń EKG w urządzeniu ZOLL M2 ma następujące funkcje:

- Jednocześnie pobiera i wyświetla dane 12-odprowadzeniowego EKG.
- Pobiera i przesyła dane 12-odprowadzeniowego EKG w formacie 4 x 3 lub 2 x 6, standardowym lub Cabrera.
- Drukuje zrzuty 12 odprowadzeń w formacie standardowym 4 x 3 lub Cabrera po przejściu lub przywołaniu z pamięci.
- Przesyła zrzuty 12 odprowadzeń za pośrednictwem Wi-Fi w formacie PDF do odbiorców wiadomości e-mail.
- Przechowuje dane zrzutu 12 odprowadzeń w plikach przypadków pełnego ujawnienia w celu przesłania do urządzenia pamięci masowej USB.

Dane 12-odprowadzeniowego EKG są wyświetlane w taki sam sposób, w jaki na ekranie prezentowane są krzywe 3- i 5-odprowadzeniowe w trybie monitora (najnowsze dane po lewej stronie ruchomego paska i najstarsze dane po prawej).

Zrzuty 12 odprowadzeń są przechowywane zarówno w raporcie podsumowania, jak i w plikach pełnego ujawnienia. Wcześniej przechowywane raporty 12 odprowadzeń, które nadal znajdują się w pamięci nieulotnej, można udostępnić i wydrukować lub wysłać pocztą elektroniczną do wyznaczonych ośrodków. Raporty wysyłane pocztą elektroniczną mogą być wysyłane w postaci plików PDF.

Podczas pracy w trybie 12-odprowadzeniowego EKG wszystkie sygnały EKG są odbierane z ustawieniami szerokości pasma filtra diagnostycznego, które dokładnie zachowują charakterystykę odcinka S-T. Urządzenie ZOLL M2 można skonfigurować do odbierania sygnałów 12-odprowadzeniowych przy szerokości pasma 0,525–40 Hz lub 0,05–150 Hz. Obie szerokości pasma dokładnie zachowują charakterystykę odcinka S-T, ale odpowiedź filtra 0,525–40 Hz tłumi składowe o wyższej częstotliwości sygnału EKG w celu zmniejszenia szumów.

- Ostrzeżenie!**
- **Funkcja monitorowania 12-odprowadzeniowego EKG przeznaczona jest do zapisywania sygnałów 12-odprowadzeniowego EKG rejestrowanych u pacjentów dorosłych i dzieci w pozycji leżącej na plecach w spoczynku — podczas pobierania i analizy sygnałów 12-odprowadzeniowego EKG zawsze należy upewnić się, że pacjent leży nieruchomo.**
 - Nadmierne owłosienie lub wilgotna, spocona skóra mogą zakłócić przyleganie elektrod. Należy usunąć owłosienie i/lub osuszyć miejsca, w których mają być umieszczone elektrody.
 - Należy wyjąć elektrody EKG ze szczelnie zamkniętych opakowań bezpośrednio przed ich użyciem. Stosowanie elektrod wcześniej otwartych lub przeterminowanych może pogorszyć jakość sygnału EKG.
 - Elektrody monitorujące w czasie wyładowania defibrylacyjnego mogą ulegać polaryzacji, co powoduje chwilowe zniknięcie krzywej EKG z ekranu. Firma ZOLL Medical Corporation zaleca użycie elektrod wysokiej jakości wykonanych ze srebra/chlorku srebra (Ag/AgCl) w celu zminimalizowania tego efektu; obwód stabilizacyjny urządzenia przywraca prawidłowe wyświetlanie przebiegu na ekranie w ciągu kilku sekund.
 - Po wyładowaniu defibrylatora należy odczekać 15 sekund przed podjęciem próby pobrania 12-odprowadzeniowego EKG. Polaryzacja elektrod następująca po wyładowaniu defibrylatora może spowodować nadmierny szum na wydruku 12-odprowadzeniowego EKG.
 - Aby zapewnić ochronę przed skutkami wyładowania defibrylatora i oparzeniami spowodowanymi wysoką częstotliwością, należy stosować wyłącznie 12-odprowadzeniowe przewody dostarczane przez firmę ZOLL Medical Corporation.
 - Wszczepione stymulatory mogą powodować, że podczas epizodów zatrzymania akcji serca lub innych zaburzeń rytmu serca licznik częstości akcji serca będzie zliczać częstość impulsów stymulatora. Pacjentów ze wszczepionymi stymulatorami należy starannie obserwować. Należy sprawdzać tętno pacjenta; nie należy polegać wyłącznie na wskazaniach częstości akcji serca. Dedykowane układy elektryczne do detekcji stymulatora mogą nie wykryć wszystkich impulsów wszczepionych stymulatorów. W celu określenia obecności wszczepionego stymulatora istotne są wywiad medyczny oraz badanie fizykalne.
-

Zrzuty 12 odprowadzeń

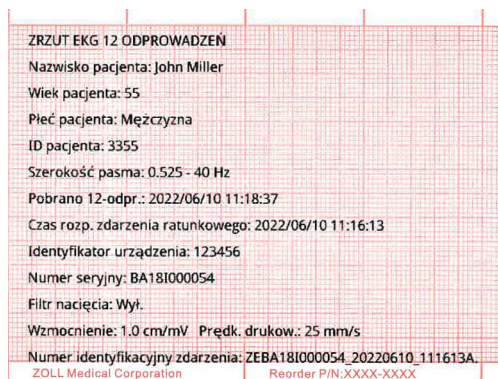
Zrzuty 12 odprowadzeń EKG, które są drukowane lub wysyłane do innych urzędzeń, obejmują:

- Fragmenty 12-odprowadzeniowego EKG, w tym sygnały odprowadzeniowe kończyny i klatki piersiowej, plus 10 sekund ciągłego odprowadzenia krzywej EKG II wyświetlanego w skonfigurowanym formacie
- Godzina i data pozyskania danych za pomocą 12 odprowadzeń
- Godzina rozpoczęcia zdarzenia ratunkowego
- Identyfikator urządzenia ZOLL M2
- Numer seryjny ZOLL M2
- Szerokość pasma EKG wykorzystywaną do pobrania sygnału
- Nazwisko pacjenta (jeśli jest dostępne) lub puste pole wprowadzania danych do zapisu nazwiska pacjenta
- Numer ID pacjenta (jeśli jest dostępny) lub puste pole wprowadzania danych do zapisu ID pacjenta
- Wiek pacjenta (jeśli jest dostępny) lub puste pole wprowadzania danych do zapisu wieku pacjenta
- Płeć pacjenta (jeśli jest dostępna) lub puste pole wprowadzania danych do zapisu płci pacjenta
- Numer identyfikacyjny zdarzenia (nazwa pełnego pliku ujawniającego zdarzenie)

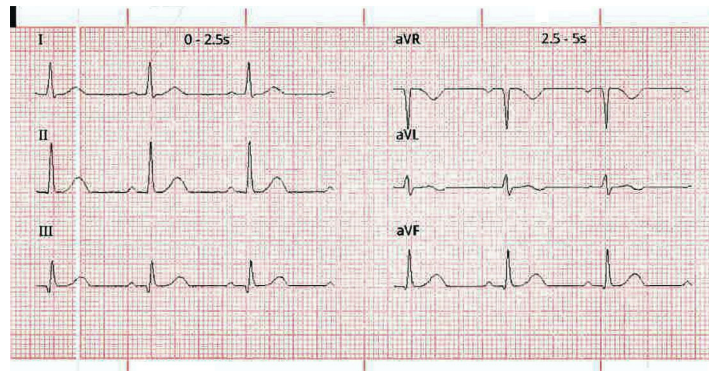
Uwaga: Zrzuty 12 odprowadzeniowego EKG są zawarte w plikach przypadków i raportach podsumowania.

Przykład zrzutu 12 odprowadzeń (standardowy 4 x 3)

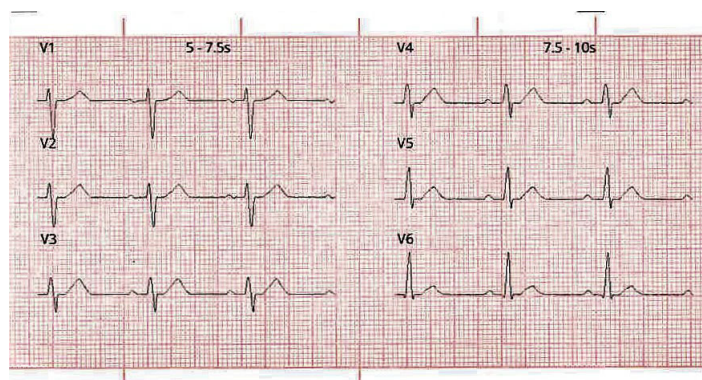
Informacje o pacjencie/przypadku



Odprowadzenia I, II, III (od 0 do 2,5 sekundy) i odprowadzenia aVR, aVL, aVF (2,5 do 5 sekund)



Odprowadzenia V1, V2, V3 (5,0 do 7,5 sekundy) i odprowadzenia V4, V5, V6 (7,5 do 10 sekund)



Odprowadzenie II



Konfiguracja monitorowania 12-odprowadzeniowego EKG

Aby skonfigurować monitorowanie 12-odprowadzeniowego EKG, należy wykonać następujące czynności. Kroki te zostały szczegółowo omówione w tej sekcji. Po zakończeniu konfiguracji można monitorować pacjenta.

1. Przygotować skórę pacjenta do podłączenia elektrod.
2. Przyłożyć elektrody do pacjenta; podłączyć każde odprowadzenie EKG do odpowiedniej elektrody.
3. Podłączyć przewód 12-odprowadzeniowy do urządzenia ZOLL M2.

Przygotowanie pacjenta do podłączenia elektrod

W celu uzyskania wysokiej jakości monitorowania 12-odprowadzeniowego EKG ważne jest prawidłowe umieszczenie i umiejscowienie elektrod. Dobre przyleganie elektrody do skóry minimalizuje prawdopodobieństwo wystąpienia artefaktów wynikających z ruchu oraz zakłóceń sygnału. Umieszczenie elektrody w znormalizowanych lokalizacjach ułatwia interpretację 12-odprowadzeniowego EKG.

Przed podłączeniem elektrod należy odpowiednio przygotować skórę pacjenta:

- Zgolić lub odgarnąć nadmierne owłosienie z miejsca umieszczania elektrody.
- Oczyszczyć tłustą skórę za pomocą wacika nasączonego alkoholem lub mydła i wody.
- Energicznie wytrzeć miejsce do sucha.
- Ścierać skórę w każdym miejscu pod napięciem, aby usunąć martwą / łuszczącą się skórę i zoptymalizować kontakt elektrody ze skórą.

Podłączanie elektrod do pacjenta

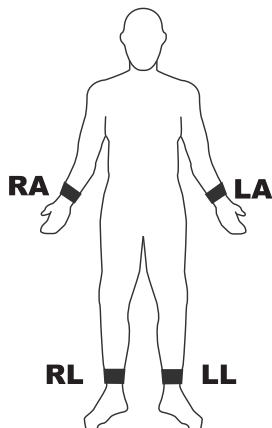
Przewody odprowadzeń EKG oznaczone są określonymi etykietami w zależności od miejsca zastosowania. W poniższej tabeli podano oznakowanie i kolory dla różnych zestawów odprowadzeń.

| Lokalizacja | Etykiety AHA ¹ | Etykiety IEC ² |
|------------------|---------------------------|---------------------------|
| Prawe ramię | RA (biały) | R (czerwony) |
| Lewe ramię | LA (czarny) | L (żółty) |
| Prawa noga | RL (zielony) | N (czarny) |
| Lewa noga | LL (czerwony) | F (zielony) |
| Klatka piersiowa | V1 | C1 |
| Klatka piersiowa | V2 | C2 |
| Klatka piersiowa | V3 | C3 |
| Klatka piersiowa | V4 | C4 |
| Klatka piersiowa | V5 | C5 |
| Klatka piersiowa | V6 | C6 |

¹ American Heart Association (Amerykańskie Stowarzyszenie Kardiologiczne)

² International Electrotechnical Commission (Międzynarodowa Komisja Elektrotechniczna)

Podczas monitorowania 12-odprowadzeniowego EKG pacjent powinien pozostawać w pozycji leżącej na plecach, w spoczynku (z podpartymi kończynami). Firma ZOLL Medical Corporation zaleca umieszczanie elektrod kończynowych w dowolnym miejscu w okolicy nadgarstków i kostek.



Należy unikać umieszczania elektrod nad ścięgnami i dużymi mięśniami.

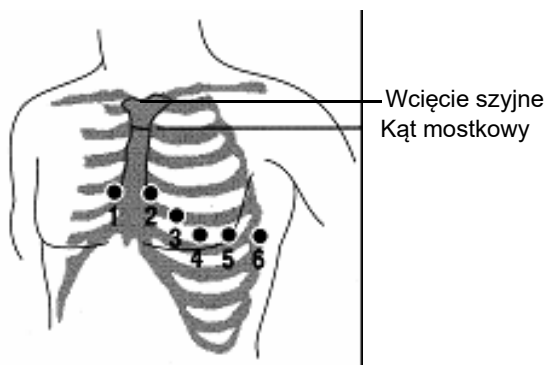
Należy sprawdzić, czy elektrody EKG są umieszczone tak, aby w razie potrzeby można było przeprowadzić defibrylację.

Elektrody przedsercowe umieszcza się na klatce piersiowej w następujących miejscach:

| Elektroda | Umieszczanie |
|-----------|--|
| V1/C1 | Czwarta przestrzeń międzyżebrowa, po prawej stronie brzegu mostka. |
| V2/C2 | Czwarta przestrzeń międzyżebrowa, po lewej stronie brzegu mostka. |
| V3/C3 | W połowie odległości pomiędzy elektrodami V2/C2 i V4/C4. |
| V4/C4 | Piąta przestrzeń międzyżebrowa w linii środkowo-obojęczykowej. |
| V5/C5 | Lewa linia pachowa przednia, na poziomie V4. |
| V6/C6 | Lewa linia pachowa środkowa, na tym samym poziomie co V4 i V5. |

Lokalizacja pozycji V1/C1 (czwarta przestrzeń międzyżebrowa) ma kluczowe znaczenie, ponieważ stanowi punkt odniesienia podczas umieszczania pozostałych odprowadzeń V. Lokalizacja pozycji V1/C1:

- Położyć swój palec na wcięciu szyjnym (rycina poniżej).
- Powoli przesunąć palec w dół o około 3,8 centymetra (1,5 cala) do momentu wycucia niewielkiej poziomej krawędzi lub uniesienia. Jest to kąt mostkowy, w którym rękojeść mostka łączy się z trzonem mostka.



3. Zlokalizować drugą przestrzeń międzyżebrową po prawej stronie pacjenta, bocznie i nieco poniżej kąta mostkowego.
4. Przesunąć palec w dół o dwie kolejne przestrzenie międzyżebrowe do czwartej przestrzeni międzyżebrowej, która odpowiada pozycji V1.

Uwaga: Podczas zakładania elektrod u kobiet elektrody V3–V6 należy zawsze umieszczać pod piersią, a nie na niej.

Podłączanie przewodu 12-odprowadzeniowego do urządzenia ZOLL M2.

Podłączyć 12-odprowadzeniowy przewód EKG do złącza wejściowego EKG umieszczonego z tyłu urządzenia, jak pokazano poniżej:



Monitorowanie 12-odprowadzeniowego EKG pacjenta

Po pobraniu 12-odprowadzeniowych danych EKG pacjenta można je przesłać do pamięci USB lub odpowiedniego zrzutu 12-odprowadzeniowego EKG (w skonfigurowanym formacie) można wysłać pocztą elektroniczną do wybranych miejsc docelowych w Internecie za pośrednictwem Wi-Fi.

Należy pamiętać, że domyślne adresy e-mail muszą być skonfigurowane, aby przysyłać dane za pośrednictwem poczty e-mail. Jeśli jeszcze tego nie zrobiono, należy zapoznać się z *Instrukcją konfiguracji ZOLL M2*, aby uzyskać instrukcje.

Ustawianie elementów sterujących

Przestawić przełącznik wyboru trybu do położenia MONITOR. Lampki czerwona i żółta na górnej części urządzenia zaświecą się i zgasną, a następnie na urządzeniu zostanie wyświetlony komunikat *Wszystkie testy zaliczone*.

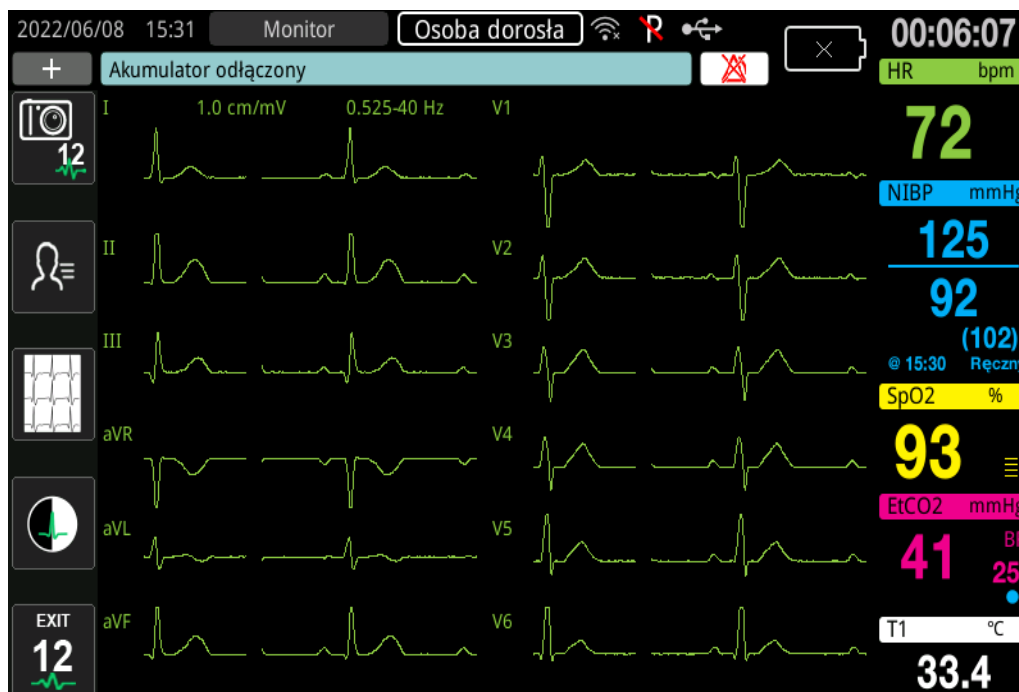
Jeśli urządzenie wyświetla komunikat *Odpr. EKG wyl.*, należy sprawdzić elektrody EKG, przewody odprowadzeniowe i pod kątem prawidłowych połączeń.

Wejście w tryb monitorowania 12 -odprowadzeniowego

Aby przejść do trybu monitorowania 12 -odprowadzeniowego, należy nacisnąć przycisk szybkiego dostępu 12-odpr. (12). Urządzenie ZOLL M2 zastępuje pole krzywej wyświetlacza trybu monitora polem przewijającym 12-odprowadzeniowe sygnały EKG w formacie 2 kolumn na 6 wierszy „w czasie rzeczywistym”, z ustawieniem rozmiaru dla wszystkich przewodów wyświetlanych nad obszarem przebiegów.





Sygnały EKG wyświetlane w formacie 2-kolumnowym z 6-wierszowym obejmują (od góry do dołu ekranu):

- Odprowadzenia I, II, III, aVR, aVL i aVF w lewej kolumnie
- Odprowadzenia V1–V6 w prawej kolumnie
- Linia przerywana „- -” dla każdego odprowadzenia wskazuje, że ta elektroda / przewód odprowadzeniowy nie jest podłączony do pacjenta. Jeśli wszystkie odprowadzenia są oznaczone linią przerywaną, oznacza to, że co najmniej jedno z odprowadzeń kończyn jest odłączone.



Funkcje monitorowania 12-odprowadzeniowego


W trybie monitorowania 12-odpr. urządzenie ZOLL M2 wyświetla przyciski szybkiego dostępu po lewej stronie ekranu, aby ułatwić wykonywanie następujących funkcji:

| Przycisk szybkiego dostępu | Funkcja |
|--|---|
|  | Pobrać zrzut EKG 12 odpr. (Zobacz „Zrzuty pobierania 12 odpr.” na str. 13–11). |
|  | Wprowadzić dane demograficzne pacjenta (ID, płeć, wiek, imię i nazwisko). (Więcej informacji w „Wprowadzanie informacji demograficznych pacjentów” na str. 13–9). |
|  | Wybrać i drukować wcześniej pobrane (zapisane) zrzuty 12-odpr. EKG Wybrać i przesłać wcześniej pobrane (zapisane) zrzuty EKG do pamięci USB lub na inne urządzenie za pośrednictwem poczty e-mail. (Zobacz „Drukowanie i przesyłanie wcześniej pobranych zrzutów” na str. 13–14). |
|  | Wrócić do trybu MONITOR, aby wyświetlić krzywe i elementy sterujące, które były wyświetlane przed wejściem w tryb 12-odprowadzeniowego EKG. |

Wprowadzanie informacji demograficznych pacjentów

Informacje demograficzne pacjentów mogą pojawić się w zrzutach danych 12-odprowadzeniowego EKG, jeśli zostaną wprowadzone w oknie Ustawienia pacjenta. Jeśli te informacje nie zostaną wprowadzone podczas procesu monitorowania 12-odpr., nie zostaną uwzględnione w zrzutach 12-odprowadzeniowego EKG.

Aby wprowadzić informacje o pacjencie, należy nacisnąć przycisk szybkiego dostępu

Informacje o pacjencie (). Na ekranie wyświetlane jest okno Ustawienia pacjenta, aby umożliwić wprowadzenie numeru identyfikacyjnego pacjenta, płci, wieku i imienia i nazwiska:

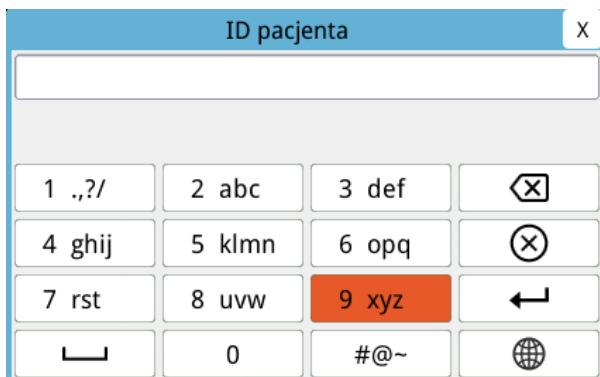
Ustawienie pacjenta
X

| | |
|-------------------|--|
| ID pacjenta | |
| Płeć pacjenta | |
| Wiek pacjenta | |
| Nazwisko pacjenta | |

Aby wprowadzić informacje o pacjencie, należy obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić parametr w oknie, a następnie nacisnąć pokrętkę regulacji, aby go wybrać.

Wprowadzanie ID pacjenta

Po wybraniu ID pacjenta w oknie Ustawienia pacjenta na ekranie wyświetlane jest okno ID pacjenta.



Aby wybrać znak do identyfikacji pacjenta, należy obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić zawierający żądany znak, a następnie nacisnąć to pokrętkę, aby go wybrać. Znaki wyświetlane na wybranym przycisku są teraz wyświetlane pod polem ID. Za pomocą pokrętki regulacji należy zaznaczyć żądany znak, a następnie nacisnąć pokrętkę regulacji, aby go wybrać. Wybrany znak pojawi się teraz w polu ID.

Należy użyć pokrętki regulacji, aby podświetlić następny lub poprzedni znak w polu ID, a następnie powtórzyć powyższą procedurę, aby wprowadzić nowy znak.

Po zakończeniu ID pacjenta należy obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić pozycję **Wprowadź** (←), a następnie nacisnąć pokrętkę, aby ją wybrać.

Wprowadzanie płci i wieku pacjenta

Okno Ustawienia pacjenta zawiera pola dla parametrów Wiek pacjenta i Płeć pacjenta. Aby wprowadzić wartość, należy podświetlić i wybrać parametr, a następnie określić nową wartość w następujący sposób:

Aby wprowadzić wartość w polu Wiek pacjenta, należy obrócić pokrętkę regulacji, aż w polu pojawi się żądana wartość, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wybrać wiek.

Aby wprowadzić ustawienie dla opcji Płeć pacjenta, należy użyć pokrętki regulacji, aby przełączać się między M (mężczyzna) i K (kobieta), a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wybrać wartość.

Wprowadzanie nazwiska pacjenta

Po wybraniu Nazwiska pacjenta w oknie Ustawienia pacjenta na ekranie wyświetlane jest okno Nazwisko pacjenta.




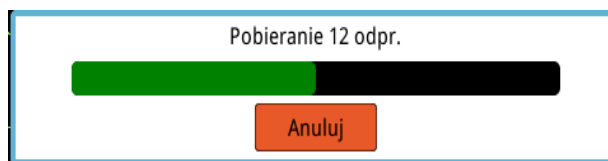
Aby wybrać znak do nazwiska pacjenta, należy obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić zawierający żądany znak, a następnie nacisnąć to pokrętkę, aby go wybrać. Znaki przedstawione na wybranym przycisku są teraz wyświetlane w wierszu pod polem nazwiska pacjenta. Za pomocą pokrętki regulacji należy zaznaczyć żądany znak, a następnie nacisnąć pokrętkę regulacji, aby go wybrać. Wybrany znak pojawi się teraz w polu nazwiska pacjenta.

Należy użyć pokrętki regulacji, aby podświetlić następny lub poprzedni znak w polu nazwiska pacjenta, a następnie powtórzyć powyższą procedurę, aby wprowadzić nowy znak.

Po zakończeniu wprowadzania nazwiska pacjenta należy obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić pozycję **Wprowadź** (←), a następnie nacisnąć pokrętkę, aby ją wybrać.

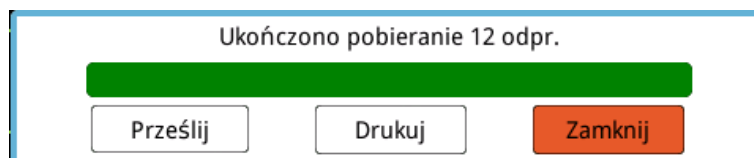
Zrzuty pobierania 12 odpr.

Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Pobierz (). Na urządzeniu ZOLL M2 podczas 10 sekund *pobierania danych 12 -odprowadzeniowego* EKG wyświetla się pasek stanu Pobieranie 12-odpr.



Uwaga: Jeśli przycisk **Anuluj** zostanie naciśnięty, aby zatrzymać pobieranie, urządzenie wyświetli komunikat *Zatrzymanie pobierania 12 odpr.*, a dane nie zostaną zapisane w pamięci.

Po pobieraniu danych EKG urządzenie wyświetla komunikat *Ukończono pobieranie 12 odpr.* Jeśli w menu administratora jest włączone ustawienie Autom. drukowanie raportu 12-odpr., dane 12-odprowadzeniowego EKG z urządzenia ZOLL M2 są automatycznie drukowane po ich pobraniu.



Wybrać jedną z następujących opcji:

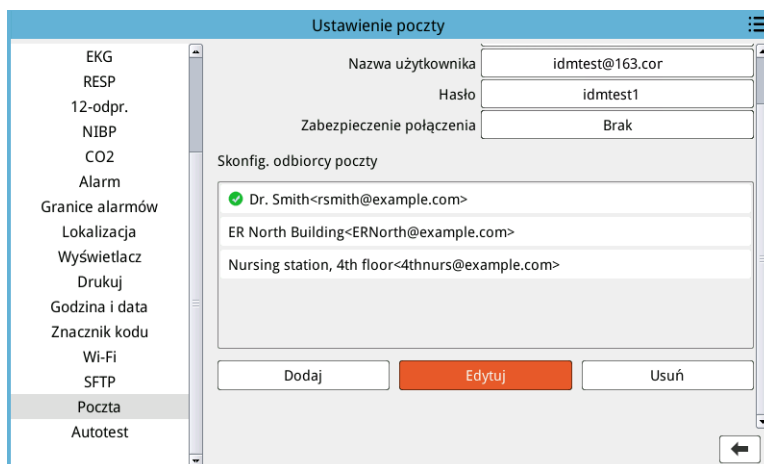
| Aby wybrać | Postępowanie |
|------------|--|
| Prześlij | <p>Obrócić pokrętko regulacji, aby podświetlić opcję Prześlij, a następnie nacisnąć pokrętko, aby ją wybrać. Urządzenie wyświetla następujące opcje:</p> <p>USB — włożyć pamięć USB do złącza USB na tylnym panelu urządzenia. Obrócić pokrętko regulacji, aby podświetlić opcję USB, a następnie nacisnąć pokrętko, aby ją wybrać. Zrzut 12-odpr. EKG jest automatycznie przesyłany do pamięci USB. Po zakończeniu przesyłania danych na urządzeniu ZOLL M2 zostanie wyświetlony komunikat <i>Przesyłanie powiodło się, możesz wyciągnąć USB</i>.</p> <p>E-mail — obrócić pokrętko regulacji, aby podświetlić pozycję E-mail, a następnie nacisnąć pokrętko, aby ją wybrać. Wybrać jeden z wcześniej skonfigurowanych adresów e-mail w menu administratora (Patrz „Dodawanie adresatów wiadomości e-mail” poniżej). Po zakończeniu przesyłania danych urządzenie ZOLL M2 wyświetla komunikat <i>Przesyłanie 12-odpr. EKG powiodło się</i>.</p> |
| Drukuj | <p>(Ta opcja jest potrzebna tylko wtedy, gdy urządzenie ZOLL M2 zostało skonfigurowane tak, aby nie drukować automatycznie po pobraniu danych 12-odpr., lub gdy wymagana jest dodatkowa drukowana kopia).</p> <p>Obrócić pokrętko regulacji, aby podświetlić opcję Drukuj, a następnie nacisnąć pokrętko, aby ją wybrać. Urządzenie ZOLL M2 automatycznie drukuje zrzut 12-odpr. EKG.</p> |
| Zamknij | <p>Obrócić pokrętko regulacji, aby podświetlić opcję Zamknij, a następnie nacisnąć pokrętko, aby ją wybrać. Urządzenie ZOLL M2 powraca do monitorowania 12-odprowadzeniowego EKG bez drukowania lub przesyłania raportu 12-odprowadzeniowego.</p> |

Dodawanie adresatów wiadomości e-mail

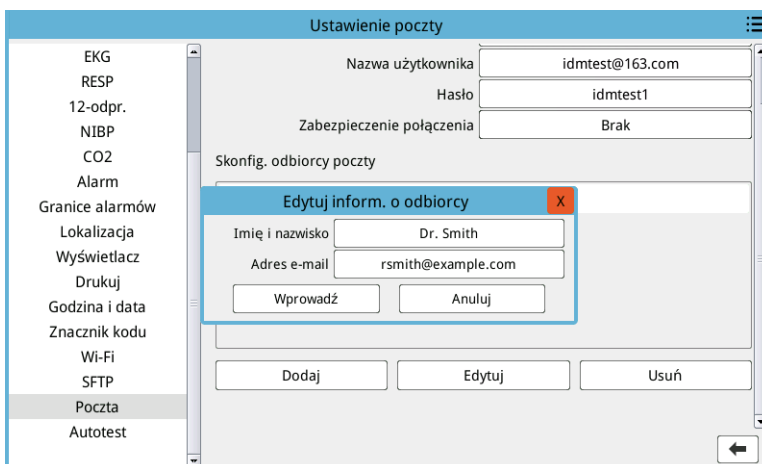
Zrzuty 12 odprowadzeń mogą być wysyłane w formacie PDF na adresy e-mail za pośrednictwem połączenia bezprzewodowego. Aby dodać adresy e-mail:

1. W menu administratora nacisnąć pokrętko regulacji, aby wybrać polecenie Modyfikuj konfigurację.

- Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić pozycję Poczta w menu po lewej stronie okna, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby ją wybrać. Zostaje wyświetlone okno Ustawienie poczty.




- Obrócić pokrętkę regulacji, aby przejść do każdego pola u góry, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wprowadzić odpowiednie informacje, w tym serwer SMTP, port serwera SMTP, nazwę użytkownika, hasło i zabezpieczenie połączenia, które są używane do logowania się w wiadomości e-mail nadawcy w celu wysłania wiadomości e-mail do odbiorców.
- Obrócić pokrętkę regulacji, aby przejść do pola Dodaj, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby je wybrać. Zostanie wyświetlone menu Edytuj inform. o odbiorcy.



- Obrócić pokrętkę regulacji, aby przejść do każdego pola, i nacisnąć pokrętkę, aby wprowadzić odpowiednie informacje.
- Po zakończeniu wprowadzania informacji o odbiorcy obrócić pokrętkę regulacji, aby przejść do opcji **Wprowadź**.
- Obrócić pokrętkę regulacji, aby przejść do ikony listy kategorii w prawym górnym rogu, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wyjść do menu administratora. Wybrać opcję „Zapisz konfigurację, a następnie wyjdź”, aby zapisać konfigurację i wyjść z menu administratora.

Drukowanie i przesyłanie wcześniej pobranych zrzutów

Aby pobrać i wysłać zrzuty 12 odprowadzeń do pamięci USB lub na adres e-mail za pośrednictwem połączenia bezprzewodowego, nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Wybierz/

Prześlij zrzuty 12 odprowadzeń (). Okno zrzutu 12 odprowadzeń wyświetla:

| Lista zrzutów EKG 12-odpr.(1/1) | |
|---------------------------------|-------------|
| Godzina | ID pacjenta |
| 2022/06/08 15:36:47 | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |

Zdarzenie 2022/06/08 15:36:17 Drukuj opcję Prześlij  

Jeśli wiele zdarzeń ma być wydrukowanych lub przesłanych, obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić każde zdarzenie, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wybrać każde z nich. Użyć kursorów w górę i w dół w prawym dolnym rogu okna, aby wybrać zdarzenia, które nie są wyświetlane na bieżącej stronie. Po wybraniu zdarzenia obok każdego z nich zostanie wyświetlony zielony znaczek wyboru. Następnie można wykonać następujące czynności:

| Aby wybrać | Postępowanie |
|--------------|--|
| Drukuj opcję | <p>Obrócić pokrętkę regulacji, aby wybrać Drukuj opcję i nacisnąć pokrętkę, aby ją wybrać, a następnie użyć pokrętki regulacji dla następujących opcji:</p> <p>Bieżące zdarz. — automatycznie drukuje zrzuty 12 odprowadzeń pobrane podczas bieżącego zdarzenia. Wybrane — automatycznie drukuje zrzuty 12 odprowadzeń pobrane podczas wybranych zdarzeń (oznaczone zielonym znaczkiem wyboru).</p> <p>Patrz „Wyświetlanie wydruków zrzutów 12 odprowadzeń” na str. 13–16, aby wyświetlić przykład wydrukowanego zrzutu.</p> |
| Prześlij | <p>Użyć pokrętki regulacji, aby wybrać Prześlij, a następnie urządzenie wyświetli następujące opcje:</p> <p>Prześlij bieżącą pomoc — automatycznie wysyła wiadomość e-mail ze zdarzeniem, które jest obecnie wyróżnione, na jeden z wcześniej skonfigurowanych adresów e-mail.</p> <p>Prześlij wybr. raporty — automatycznie wysyła e-mailem raporty 12 odprowadzeń pobrane podczas wybranych zdarzeń (oznaczone zielonym znaczkiem wyboru) na jeden z wcześniej skonfigurowanych adresów e-mail. W oknie dialogowym użyć pokrętki regulacji, aby wybrać opcję Poczta w celu potwierdzenia.</p> <p>Bieżące zdarz. USB — automatycznie wysyła raporty 12 odprowadzeń pobrane podczas zdarzenia, które jest obecnie podświetlone do podłączonej pamięci USB.</p> <p>Wybrane raporty USB — automatycznie wysyła raporty 12 odprowadzeń pobrane podczas wybranych zdarzeń (oznaczone zielonym znaczkiem wyboru) do podłączonej pamięci USB. W oknie dialogowym użyć pokrętki regulacji, aby wybrać opcję Poczta w celu potwierdzenia.</p> |

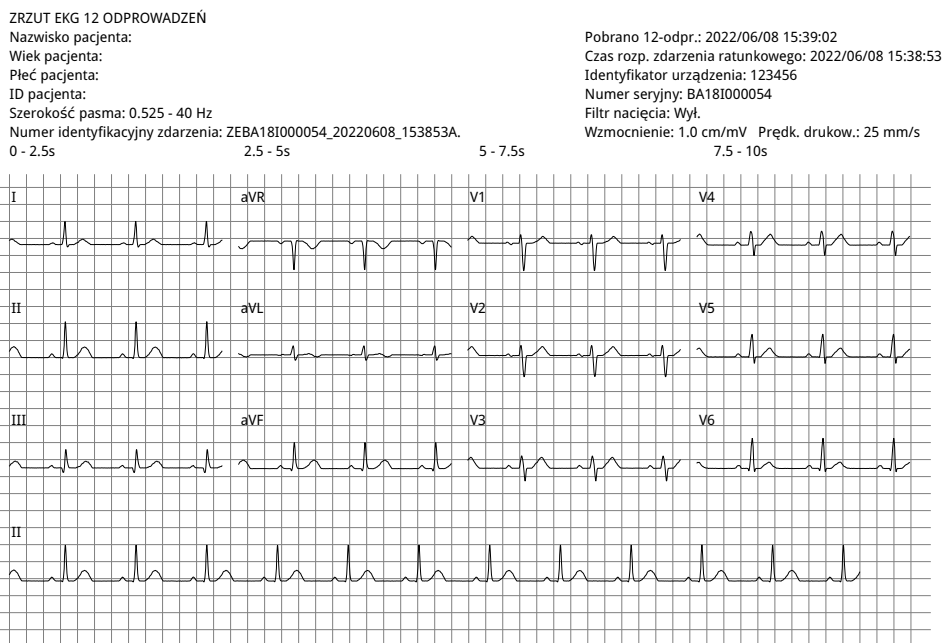
Wyświetlanie wydruków zrzutów 12 odprowadzeń

Ta opcja umożliwia określenie formatu wydruku przebiegów krzywych 12 odprowadzeń. Podczas drukowania na drukarce można drukować w formacie standardowym 4 x 3 (domyślnie) lub Cabrera 4 x 3. Raporty 12 odprowadzeń przesyłane za pośrednictwem formatu PDF można drukować w następujących formatach: standardowy 4 x 3 (domyślnie), Cabrera 4 x 3, standardowy 2 x 6 lub Cabrera 2 x 6. Każdy format wydruku 12 odprowadzeń został opisany poniżej. Należy pamiętać, że każdy format zawiera 10- sekundowy zapis odprowadzenia II EKG po fragmentach EKG.

Standardowy 4 x 3

Format 4 x 3 zapewnia 2,5- sekundowe fragmenty EKG ułożone w format rozłożonych okien czasowych:

- Odprowadzenia I, II, III (od 0 do 2,5 sekundy)
- Odprowadzenia aVR, aVL, aVF (2,5 do 5,0 sekundy)
- Odprowadzenia V1, V2, V3 (od 5,0 do 7,5 sekundy)
- Odprowadzenia V4, V5, V6 (od 7,5 do 10,0 sekundy)



Cabrera 4 x 3

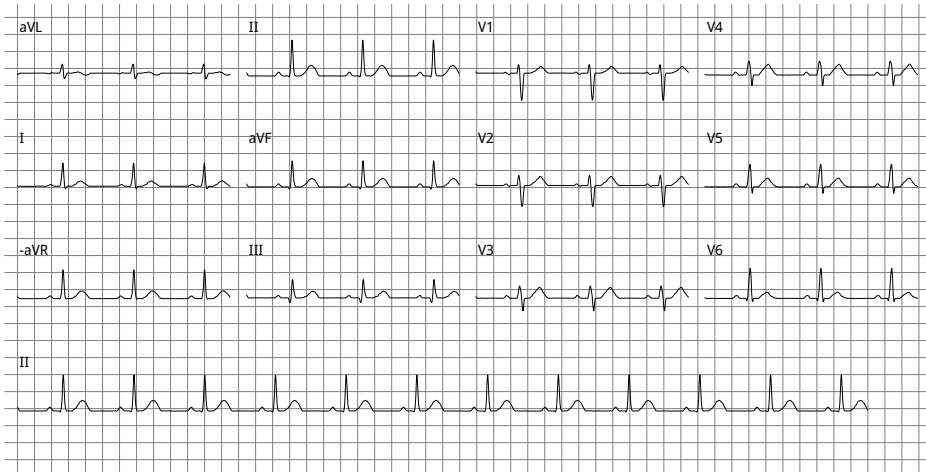
Format Cabrera 4 x 3 zapewnia 2,5- sekundowe fragmenty EKG ułożone w format rozłożonych okien czasowych:

- Pierwsza kolumna 3 odprowadzeń (aVL, I, -aVR) przez 0–2,5 sekundy okresu pobierania
- Druga kolumna 3 odprowadzeń (II, aVF, III) przez 2,5–5,0 sekundy okresu pobierania
- Trzecia kolumna 3 odprowadzeń (V1, V2, V3) przez 5,0–7,5 sekundy okresu pobierania
- Czwarta kolumna 3 odprowadzeń (V4, V5, V6) przez 7,5–10 sekundy okresu pobierania

ZRZUT EKG 12 ODPROWADZEŃ

Nazwisko pacjenta:
 Wiek pacjenta:
 Płeć pacjenta:
 ID pacjenta:
 Szerokość pasma: 0.525 - 40 Hz
 Numer identyfikacyjny zdarzenia: ZEBA181000054_20220608_154459A.

Pobrano 12-odpr.: 2022/06/08 15:45:07
 Czas rozp. zdarzenia ratunkowego: 2022/06/08 15:44:59
 Identyfikator urządzenia: 123456
 Numer seryjny: BA181000054
 Filtr nacięcia: Wyl.
 Wzmocnienie: 1.0 cm/mV Prędk. drukow.: 25 mm/s



Standardowy 2 x 6 (tylko PDF)

Standardowy format 2 x 6 zapewnia 5- sekundowe fragmenty EKG, które są przesyłane do formatu PDF sformatowanego w macierzy składającej się z 2 kolumn i 6 wierszy:

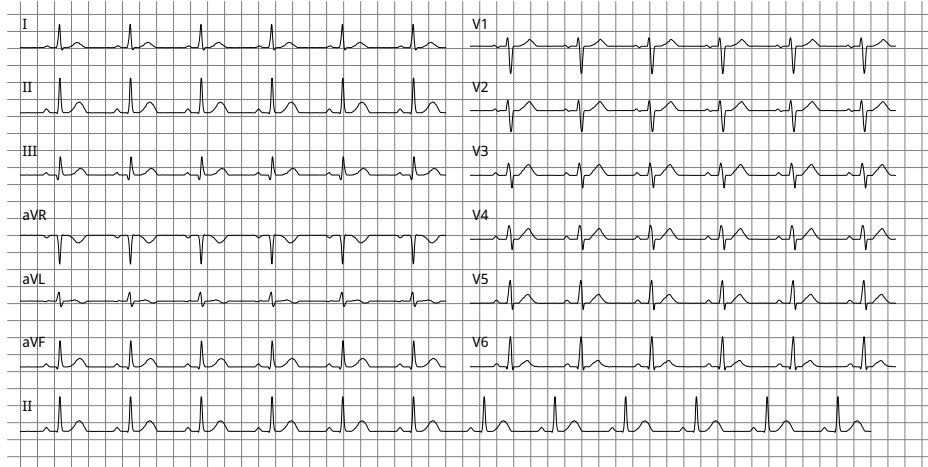
- Pierwsza kolumna 6 odprowadzeń (I, II, III, aVR, aVL, aVF)
- Druga kolumna 6 odprowadzeń (V1, V2, V3, V4, V5, V6)

Każda kolumna pokazuje 5 sekund danych; wszystkie pokazane dane są rejestrowane jednocześnie w ciągu pierwszych 5 sekund okresu pobierania.

ZRZUT EKG 12 ODPROWADZEŃ

Nazwisko pacjenta:
 Wiek pacjenta:
 Płeć pacjenta:
 ID pacjenta:
 Szerokość pasma: 0.525 - 40 Hz
 Numer identyfikacyjny zdarzenia: ZEBA181000054_20220608_154258A.
 0 - 5s

Pobrano 12-odpr.: 2022/06/08 15:43:07
 Czas rozp. zdarzenia ratunkowego: 2022/06/08 15:42:58
 Identyfikator urządzenia: 123456
 Numer seryjny: BA181000054
 Filtr nacięcia: Wyl.
 Wzmocnienie: 1.0 cm/mV Prędk. drukow.: 25 mm/s



Cabrera 2 x 6 (tylko PDF)

Format Cabrera 2 x 6 zapewnia 5- sekundowe fragmenty EKG, które są przesyłane do formatu PDF sformatowanego w macierzy składającej się z 2 kolumn i 6 wierszy:

- Pierwsza kolumna 6 odprowadzeń (aVL, I, -aVR, II, aVF, III)
- Druga kolumna 6 odprowadzeń (V1, V2, V3, V4, V5, V6)

Każda kolumna pokazuje 5 sekund danych; wszystkie pokazane dane są rejestrowane jednocześnie w ciągu pierwszych 5 sekund okresu pobierania.

ZRZUT EKG 12 ODPROWADZEŃ

Nazwisko pacjenta:

Wiek pacjenta:

Płeć pacjenta:

ID pacjenta:

Szerokość pasma: 0.525 - 40 Hz

Numer identyfikacyjny zdarzenia: ZEBA18I000054_20220608_154623A.

0 - 5s

Pobrano 12-odpr.: 2022/06/08 15:46:37

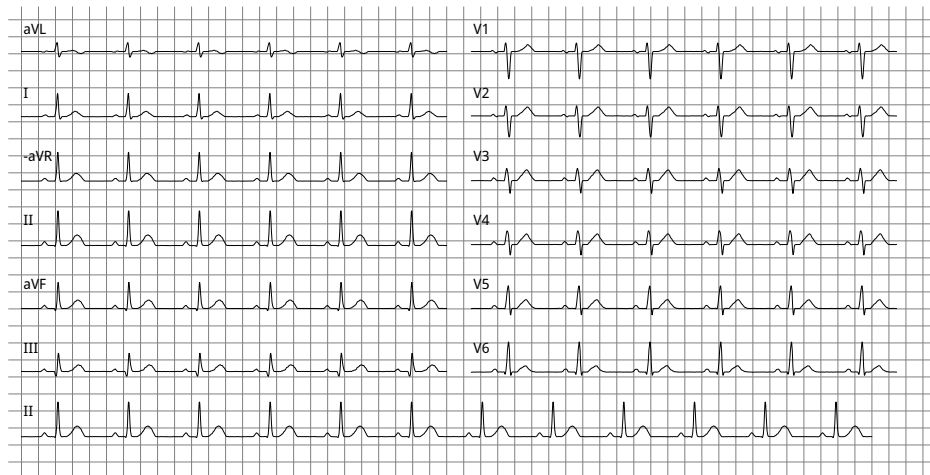
Czas rozp. zdarzenia ratunkowego: 2022/06/08 15:46:23


Identyfikator urządzenia: 123456

Numer seryjny: BA18I000054

Filtr nacięcia: Wyl.

Wzmocnienie: 1.0 cm/mV Prędk. drukow.: 25 mm/s



Po przejrzaniu i wydrukowaniu krzywych przebiegów 12 odprowadzeń należy nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Wyjdź 12-odpr. () , aby przywrócić wyświetlanie innych funkcji monitorowania.

Rozdział 14

Defibrylacja ręczna



Elektrody i łyżki EKG to zabezpieczone przed defibrylacją złącze pacjenta typu CF (część mająca kontakt z pacjentem).

Ostrzeżenie!

Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, należy zapobiegać gromadzeniu się żelu elektrolitowego na rękach lub uchwytach łyżek.

Aby uniknąć porażenia użytkownika podczas defibrylacji z wykorzystaniem łyżek, przyciski DEFIB należy naciskać za pomocą kciuków. Żadna część dłoni nie powinna znajdować się w pobliżu płytek łyżek.

Należy się upewnić, że stosuje się prawidłowe łyżki/elektrody, dostosowane do rozmiaru pacjenta (dorośli — duże, dzieci/niemowlęta — małe) i typu pacjenta (ustawienie energii).

Procedura defibrylacji w sytuacjach ratowniczych z wykorzystaniem łyżek

Tryb ręcznej defibrylacji (lub tryb ręczny) zapewnia użytkownikowi pełną kontrolę nad funkcjami defibrylatora. Tryb ten pozwala określić potrzebę leczenia, wybrać ustawienie energii defibrylatora, naładować urządzenie, a następnie dostarczyć terapię w razie potrzeby.

Tryby pracy

Po skonfigurowaniu jako defibrylator ręczny urządzenie ZOLL M2 rozpocznie pracę w trybie ręcznym za każdym razem, gdy selektor trybu ustawi selektor na DEFIB. Następnie można przejść do trybu AED, naciskając przycisk szybkiego dostępu **AED**. Tryb pracy defibrylatora jest oznaczony słowami Ręczna defibr. lub AED u góry ekranu wyświetlacza. Po przejściu do trybu AED urządzenie ZOLL M2 działa w trybie AED za każdym razem po ustawieniu selektora trybu na DEFIBR., dopóki nie zostanie wyłączone na dłużej niż 30 sekund lub przejdzie do trybu ręcznego po naciśnięciu klawisza szybkiego dostępu Ręczna defibr.

Tryb ręczny

W trybie ręcznej defibrylacji można wybrać dowolne dostępne ustawienie energii i dostarczyć energię w dowolnej żądanej sekwencji wybranych energii. Jednak domyślna konfiguracja zapewnia wstępnie skonfigurowane wybory energii wyładowania dla każdego typu pacjenta. Monitor/defibrylator ZOLL M2 wyświetla wybraną energię przez cały czas, ale jeśli jest skonfigurowany do automatycznego wybierania ustawień energii, zwiększa ustawienie energii po każdym dostarczeniu wyładowania, aż do wybrania maksymalnej dostępnej energii. Aby zatrzymać to automatyczne sekwencjonowanie w dowolnym momencie, należy wybrać inną energię.

W trybie ręcznym można wykonać następujące czynności:

- Defibrylować za pomocą wewnętrznych lub zewnętrznych łyżek, elektrod bezdotykowych lub elektrod do RKO.
- Naładować urządzenie i defibrylować w dowolnym momencie cyklu sercowego lub wykonać zsynchronizowaną kardiowersję z dostarczaniem wyładowania zsynchronizowanego z falami R pacjenta.
- Dostarczać uciski klatki piersiowej, podczas gdy urządzenie ZOLL M2 dostarcza informacje zwrotne dotyczące częstości i głębokości (w przypadku korzystania z elektrod wyposażonych w czujnik ZOLL CPR).

Typ pacjenta

Urządzenie ZOLL M2 może działać w trybie Osoby dorosłej lub Dziecka; wybrać tryb Osoby dorosłej dla dorosłych pacjentów, wybrać tryb Dziecko dla pacjentów pediatrycznych/norodków. W trybie dla osoby dorosłej, automatyczny wybór energii defibrylatora jest dostosowany do stosowania u dorosłych pacjentów. W trybie dziecka dobór energii defibrylatora jest ukierunkowany na stosowanie u pacjentów w wieku od 1 do 8 lat lub < 25 kg. Domyślne opcje wyboru energii dla osoby dorosłej i dzieci patrz str. 14-4.

Określanie stanu pacjenta zgodnie z lokalnymi protokołami medycznymi

Sprawdzić następujące elementy:

- utratę przytomności,
- brak oddechu,
- brak tętna.

Rozpoczęcie resuscytacji krążeniowo-oddechowej (RKO) zgodnie z lokalnymi protokołami medycznymi

Poprosić o dodatkową pomoc.

Przygotować pacjenta

Zdjąć całe ubranie przykrywające klatkę piersiową pacjenta. Osuszyć klatkę piersiową w razie potrzeby.

Włączanie urządzenia

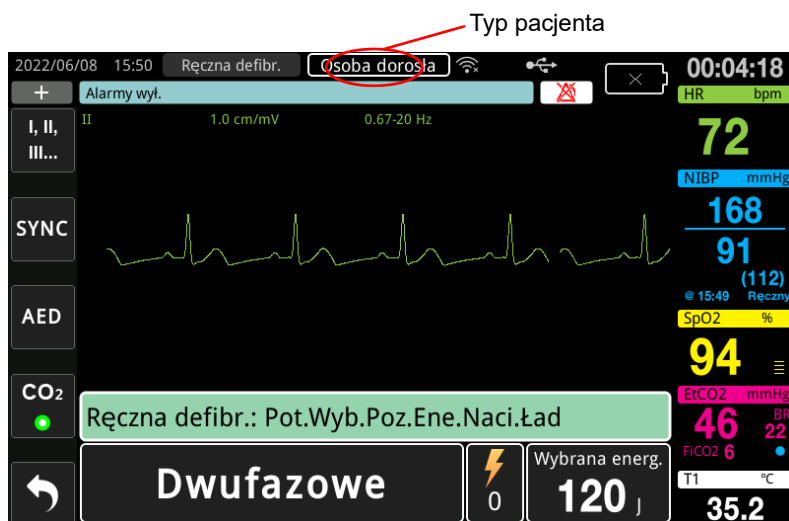
Przestawić przełącznik wyboru trybu do położenia DEFIB. Jeśli urządzenie było wcześniej wyłączone, lampki czerwona i żółta na górnej części urządzenia zaświecą się i zgasną, a następnie na urządzeniu zostanie wyświetlony komunikat *Wszystkie testy zaliczone*.

Uwaga: Jeśli urządzenie ZOLL M2 jest skonfigurowane do uruchamiania w trybie AED, należy nacisnąć klawisz szybkiego dostępu **Ręczna defibr.** po lewej stronie przedniego panelu urządzenia, aby przejść do trybu ręcznego.

Ustawianie typu pacjenta

Przed rozpoczęciem terapii należy określić prawidłowy typ pacjenta (który pojawia się u góry wyświetlacza). Aby zmienić typ pacjenta, należy obrócić pokrętkę regulacji i podświetlić typ pacjenta w górnej części okna. Nacisnąć pokrętkę regulacji, aby je wybrać, a następnie obrócić je, aby wybrać inny typ pacjenta. Nacisnąć ponownie pokrętkę regulacji, aby potwierdzić wybór.

Po ustawieniu typu pacjenta urządzenie ZOLL M2 wybiera i wyświetla domyślną energię dla wybranego typu pacjenta. Automatycznie wybiera również energię do kolejnych wyładowań, które są odpowiednie dla pacjenta.



1 Wybór poziomu energii

Można ręcznie wybrać poziom energii lub użyć wstępnie skonfigurowanych ustawień energii. Aby wybrać poziom energii, należy nacisnąć strzałki **Wybór energii** w górę lub w dół, aby wybrać żądany poziom energii. Te przyciski znajdują się albo z przodu urządzenia, albo na łyżce MOSTKOWEJ.

Jeśli wyładowania 1, 2 i 3 zostały skonfigurowane do eskalacji poziomów energii za pomocą funkcji automatyczne narastanie energii, urządzenie ZOLL M2 automatycznie ustawia energię na wstępnie skonfigurowany poziom energii: Wyładowanie 1, 2, 3 ustawione przy włączaniu i po każdym z dwóch pierwszych wyładowań. Ręczna zmiana poziomu energii poza zaprogramowaną sekwencją i dostarczenie wyładowania wyłącza funkcję automatycznego narastania.

Domyślne opcje wyboru energii w przypadku pacjentów dorosłych to:

Wyładowanie 1 — 120 dżuli

Wyładowanie 2 — 150 dżuli

Wyładowanie 3 — 200 dżuli

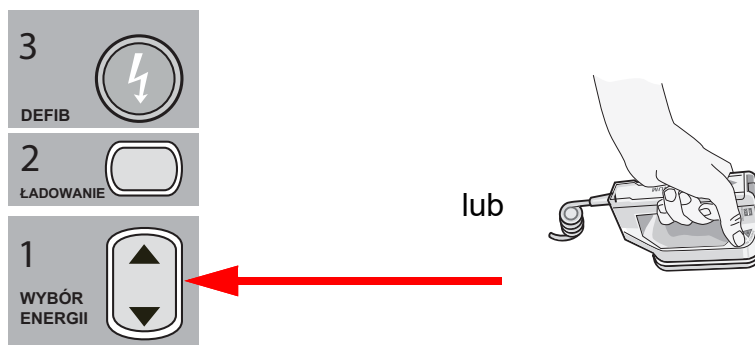
Domyślne opcje wyboru energii w przypadku dzieci to:

Wyładowanie 1 — 50 dżuli

Wyładowanie 2 — 70 dżuli

Wyładowanie 3 — 85 dżuli

Uwaga: Poziomy energii defibrylacji dzieci i noworodków powinny zostać wybrane na podstawie protokołów obowiązujących w danej placówce.



Wybrany poziom energii jest wyświetlany u dołu ekranu wyświetlacza.

Przygotowanie łyżek

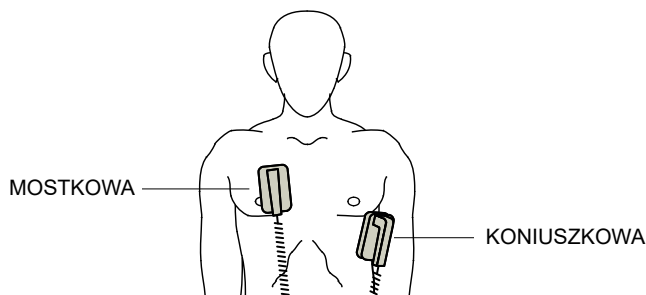
Upewnić się, że łyżki są prawidłowo podłączone do kabla wielofunkcyjnego (MFC) oraz że kabel jest podłączony do urządzenia ZOLL M2. Nałożyć obfitą ilość żelu elektrolitowego na powierzchnię elektrody każdej łyżki i potrzeć powierzchnie o siebie, aby równomiernie rozprowadzić nałożony żel. (Żelowe wkładki z elektrodą można zastąpić żelem).

Ostrzeżenie! Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, należy zapobiegać gromadzeniu się żelu elektrolitowego na rękach lub uchwytach łyżek.

Przykładanie łyżek do klatki piersiowej

Mocno przyłożyć łyżki do przedniej ściany klatki piersiowej. Umieścić łyżkę MOSTKOWĄ na prawo od MOSTKA pacjenta (prawa strona pacjenta), bezpośrednio pod obojczykiem.

Umieścić łyżkę KONIUSZKOWĄ na ścianie klatki piersiowej tuż pod i na lewo od lewego sutka pacjenta, wzdłuż linii pachowej przedniej.



Potrzeć łyżkami o skórę pacjenta, aby zapewnić maksymalny kontakt łyżka-pacjent.

OSTRZEŻENIE! Nie należy pozwalać na gromadzenie się żelu pomiędzy elektrodami łyżek na klatce piersiowej (most żelowy). Może to spowodować oparzenia i zredukować ilość energii dostarczonej do serca.

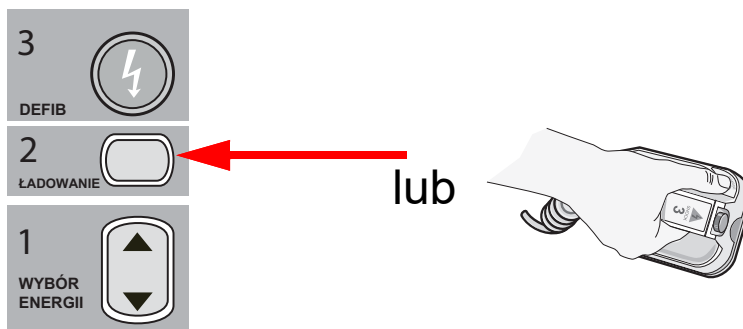
W przypadku korzystania z żelowych wkładek defibrylatora należy upewnić się, że rozmiar wkładki jest wystarczająco duży, aby pokryć całą powierzchnię elektrody łyżki.

Łyżki mogą być stosowane do monitorowania EKG w sytuacjach wyjątkowych, gdy czas nie pozwala na podłączenie standardowych elektrod monitorujących EKG.

Jeśli używany jest przewód EKG i elektrody EKG, należy nacisnąć przycisk ODPROWADZENIE, aby wybrać żądany przewód EKG.

2 Ładowanie defibrylatora

Nacisnąć przycisk **ŁADUJ** na uchwycie łyżki KONIUSZKOWEJ lub na panelu przednim.



Jeśli przyciski WYŁADOWANIE na łyżkach są wciśnięte podczas ładowania urządzenia, na wyświetlaczu pojawi się komunikat *Zwolnij przycisk wyładowania*.

Aby zwiększyć lub zmniejszyć wybraną energię po naciśnięciu przycisku **ŁADUJ**, należy użyć przycisków defibrylatora **WYBÓR ENERGII** na łyżce MOSTKOWEJ lub panelu przednim defibrylatora, a następnie ponownie nacisnąć przycisk **ŁADUJ**, aby ponownie uruchomić proces ładowania.

Uwaga: Spowoduje to wyłączenie automatycznego narastania energii, dopóki urządzenie nie zostanie wyłączone na dłużej niż 30 sekund, a następnie ponownie włączone.

Przestroga Zmiana wybranej energii w czasie ładowania defibrylatora lub po jego naładowaniu skutkuje samoistnym rozładowaniem urządzenia. Nacisnąć ponownie przycisk **ŁADOWANIE**, aby naładować urządzenie do nowo wybranego poziomu energii.

U dołu ekranu zostanie wyświetlony komunikat **ŁADOWANIE**, a charakterystyczne sygnały dźwiękowe będą wskazywać, że ładowanie trwa.



Na wykresie słupkowym energii na dole ekranu poziom ładowania jest podświetlany, dopóki nie zostanie osiągnięty wybrany poziom energii. Gdy urządzenie jest w pełni naładowane, dźwięk zmienia się na ciągły dźwięk gotowy do ładowania, a komunikat **GOTOWY** jest wyświetlany u dołu ekranu. Wskaźnik naładowania na łyżce koniuszkowej świeci się, gdy urządzenie ZOLL M2 jest gotowe do dostarczenia pacjentowi energii defibrylacji.



3 Dostarczanie wyładowania

OSTRZEŻENIE! Należy ostrzec wszystkie osoby znajdujące się w otoczeniu pacjenta, aby **ODSUNĘŁY SIĘ** przed wyładowaniem defibrylacyjnym.

Podczas defibrylacji nie wolno dotykać łóżka, pacjenta ani żadnego sprzętu podłączonego do pacjenta. Grozi to poważnym porażeniem. Nie należy dopuszczać do kontaktu odsłoniętych części ciała pacjenta z elementami metalowymi, takimi jak rama łóżka, gdyż może to spowodować powstanie niepożądanych dróg przepływu prądu.

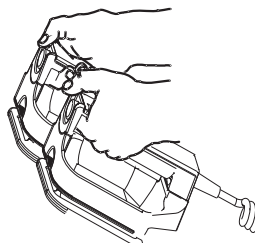
Przyłożyć każdą łyżkę do klatki piersiowej pacjenta z siłą 10–12 kilogramów (22–26,4 funta) w celu zminimalizowania impedancji pacjenta i osiągnięcia optymalnych wyników.

Uwaga: Aby anulować defibrylację i rozładować defibrylator w dowolnym momencie, należy nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Rozładuj** (lub nacisnąć Wybór energii w górę lub w dół).

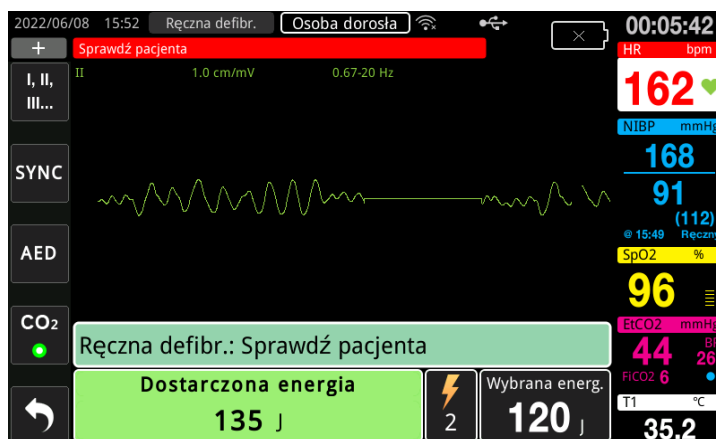
Wyładowanie musi zostać dostarczone w ciągu 15 do 60 sekund po rozpoczęciu stanu gotowości (w zależności od konfiguracji), w przeciwnym razie defibrylator automatycznie się rozładuje.

Kciukami nacisnąć jednocześnie i przytrzymać oba przyciski **DEFIB** (po jednym na każdej łyżce) do momentu dostarczenia energii do pacjenta.

Uwaga: W czasie używania łyżek zewnętrznych z przyciskami defibrylacji przycisk **DEFIB** (🔌) na panelu przednim jest nieaktywny. Naciśnięcie tego przycisku zamiast przycisków **DEFIB** na łyżkach powoduje wygenerowanie dźwięku nieprawidłowego działania.



Poziom dostarczonej energii i numer wyładowania są wyświetlane w dolnej części ekranu.



W przypadku konieczności powtórzenia wyładowania należy wykonać czynności od 1 do 3 tej procedury (początek na str. 14-3), aby ponownie dostosować ustawienia, naładować urządzenie i dostarczyć wyładowanie.

Procedura defibrylacji w sytuacjach ratowniczych z wykorzystaniem bezdotykowych elektrod terapeutycznych



Elektrody EKG i bezdotykowe elektrody terapeutyczne firmy ZOLL są zabezpieczonymi przed defibrylacją złączami pacjenta typu CF (część mająca kontakt z pacjentem).

Określanie stanu pacjenta zgodnie z lokalnymi protokołami medycznymi

Zweryfikować:

- brak przytomności;
- brak oddechu,
- brak tętna.

Rozpoczęcie resuscytacji krążeniowo-oddechowej (RKO) zgodnie z protokołami medycznymi

Poprosić o dodatkową pomoc.

Przygotować pacjenta

1. Zdjąć całe ubranie przykrywające klatkę piersiową pacjenta. Osuszyć klatkę piersiową w razie potrzeby. Jeśli klatka piersiowa pacjenta jest gęsto porośnięta włosami, należy je odgarnąć lub zgolić, aby zapewnić właściwe przyleganie elektrod.
2. Przymocować bezdotykowe elektrody terapeutyczne zgodnie z instrukcją na opakowaniu elektrod. Elektrody mogą być umieszczone w miejscu koniuszkowym/mostkowym lub w pozycji przedniej/tylnej (przód/tył) w celu defibrylacji.

Uwaga: Czujnik RKO musi być zawsze umieszczony na środku klatki piersiowej pacjenta (nad wyrostkiem mieczykowatym) w celu dokładnego monitorowania RKO.

3. Upewnić się, że elektrody terapeutyczne dobrze przylegają do skóry pacjenta i nie przykrywają żadnej części elektrod EKG lub przewodów pacjenta.

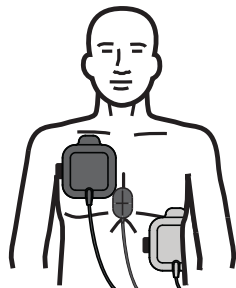
Zakładanie elektrod terapeutycznych

OSTRZEŻENIE! Słabe przyleganie elektrod terapeutycznych i/lub obecność pod nimi powietrza może prowadzić do iskrzenia oraz oparzeń skóry.

1. Przymocować jedną krawędź elektrody do ciała pacjenta.
2. Rozwinąć gładko elektrodę od przymocowanego brzegu do następnego, zwracając uwagę, aby nie uwięzić pęcherzy powietrza pomiędzy żelem a skórą.



Uwaga: Jeśli nie ma możliwości umieszczenia „TYLNEJ” elektrody na plecach pacjenta, należy przymocować elektrody w standardowej pozycji koniuszkowo-mostkowej (patrz poniżej). W tej sytuacji defibrylacja będzie skuteczna, ale do skutecznej stymulacji będą zwykle wymagane większe ustawienia prądu.



OSTRZEŻENIE! Nie przeprowadzać ręcznych ucisków klatki piersiowej przez elektrody. Może to spowodować uszkodzenie elektrod, które może prowadzić do możliwości iskrzenia i oparzeń skóry. W przypadku elektrod z czujnikiem RKO należy umieścić ręce bezpośrednio na czujniku RKO podczas przeprowadzania ucisków klatki piersiowej.

Włączanie urządzenia

Przestawić przełącznik wyboru trybu do położenia DEFIB. Jeśli urządzenie było wcześniej wyłączone, lampki czerwona i żółta na górnej części urządzenia zaświecą się i zgasną, a następnie na urządzeniu zostanie wyświetlony komunikat *Wszystkie testy zaliczone*.

Uwaga: Jeśli urządzenie ZOLL M2 jest skonfigurowane do uruchamiania w trybie AED, należy nacisnąć klawisz szybkiego dostępu **Ręczna defibr.** po lewej stronie przedniego panelu urządzenia, aby przejść do trybu ręcznego.

Jeśli elektrody defibrylacyjne nie przylegają dobrze do skóry pacjenta, a wybranym odprowadzeniem EKG są ELEKTRODY, urządzenie wygeneruje komunikat *Dołącz elek.* i uniemożliwi dostarczenie energii.

Ustawianie typu pacjenta

Przed rozpoczęciem terapii należy określić prawidłowy typ pacjenta (który pojawia się u góry wyświetlacza). Aby zmienić typ pacjenta, należy obrócić pokrętło regulacji i podświetlić typ pacjenta w górnej części okna. Nacisnąć pokrętło regulacji, aby je wybrać, a następnie obrócić je, aby wybrać inny typ pacjenta. Nacisnąć ponownie pokrętło regulacji, aby potwierdzić wybór.

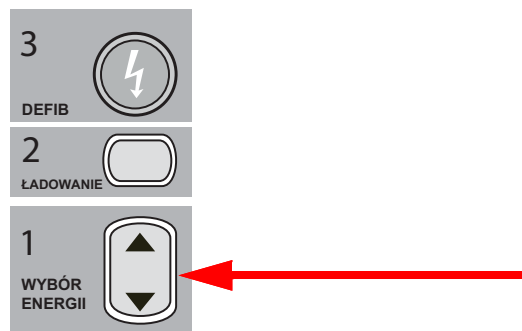
Po ustawieniu typu pacjenta urządzenie ZOLL M2 wybiera i wyświetla domyślną energię dla wybranego typu pacjenta. Automatycznie wybiera również energię do kolejnych wyładowań, które są odpowiednie dla pacjenta.

1 Wybór poziomu energii

Poziom energii może być ręcznie wybrany lub mogą być zastosowane wstępnie skonfigurowane ustawienia. Obserwować ustawienie energii na wyświetlaczu przed ręczną zmianą, ponieważ ręczna zmiana poziomu energii poza zaprogramowaną sekwencją i dostarczenie wyładowania wyłącza funkcję automatycznego narastania.

Ręczny wybór energii

Aby wybrać poziom energii, należy nacisnąć strzałki panelu przedniego **Wybór energii** w górę lub w dół, aby wybrać żądany poziom energii.



Wybrana wartość energii pojawia się na wyświetlaczu.

Wstępnie skonfigurowany wybór energii

Jeśli wyładowania 1, 2 i 3 zostały skonfigurowane do narastania poziomów energii za pomocą funkcji automatycznego narastania energii, urządzenie ZOLL M2 automatycznie ustawia energię na wstępnie skonfigurowany poziom energii: Wyładowanie 1, 2, 3 ustawione przy włączaniu i po każdym z dwóch pierwszych wyładowań.

Uwaga: Po trzecim wyładowaniu wszystkie kolejne wyładowania są dostarczane z taką samą energią jak trzeci wstrząs zarówno w trybie Osoby dorosłej, jak i Dziecka.

Domyślne opcje wyboru energii w przypadku pacjentów dorosłych to:

Wyładowanie 1 — 120 dżuli

Wyładowanie 2 — 150 dżuli

Wyładowanie 3 — 200 dżuli

Domyślne opcje wyboru energii w przypadku dzieci to:

Wyładowanie 1 — 50 dżuli

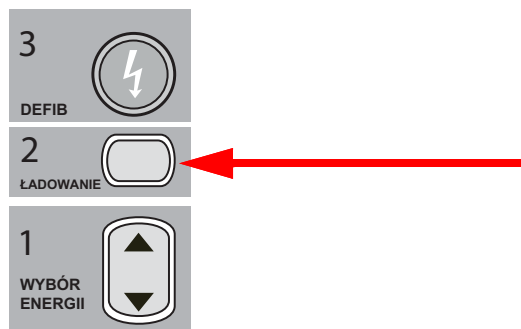
Wyładowanie 2 — 70 dżuli

Wyładowanie 3 — 85 dżuli

Uwaga: Wstępnie skonfigurowane ustawienia energii mogą nie zawsze być odpowiednie. Sprawdzić, czy aktualnie wybrana energia jest odpowiednia dla pacjenta i zmienić ustawienie, jeśli uzna to za konieczne.

2 Ładowanie defibrylatora

Nacisnąć przycisk **ŁADOWANIE** na panelu przednim.



Aby zwiększyć lub zmniejszyć wybraną energię po naciśnięciu przycisku **ŁADUJ**, należy użyć strzałek defibrylatora **WYBÓR ENERGII** na łyżce MOSTKOWEJ lub panelu przednim defibrylatora, a następnie ponownie nacisnąć przycisk **ŁADUJ**, aby ponownie uruchomić proces ładowania.

Uwaga: Wyłączy to automatyczne narastanie energii.

Przestroga Zmiana wybranej energii w czasie ładowania defibrylatora lub po jego naładowaniu skutkuje samoistnym rozładowaniem urządzenia. Nacisnąć ponownie przycisk **ŁADOWANIE**, aby naładować urządzenie do nowo wybranego poziomu energii.

U dołu ekranu zostanie wyświetlony komunikat **ŁADOWANIE**, a charakterystyczne sygnały dźwiękowe będą wskazywać, że ładowanie trwa.




Na wykresie słupkowym energii na dole ekranu poziom ładowania jest podświetlany, dopóki nie zostanie osiągnięty wybrany poziom energii. Gdy urządzenie jest w pełni naładowane, dźwięk zmienia się na ciągły dźwięk zakończenia ładowania, a komunikat **GOTOWY** jest wyświetlany u dołu ekranu, a na panelu przednim świeci się przycisk **DEFIB**.

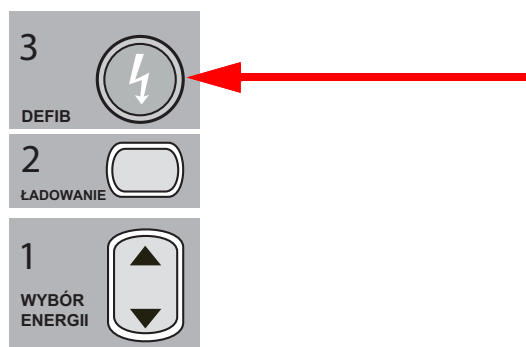


3 Dostarczanie wyładowania

OSTRZEŻENIE! Należy ostrzec wszystkie osoby znajdujące się w otoczeniu pacjenta, aby **ODSUNĘŁY SIĘ** przed wyładowaniem defibrylacyjnym.

Podczas defibrylacji nie wolno dotykać łóżka, pacjenta ani żadnego sprzętu podłączonego do pacjenta. Grozi to poważnym porażeniem. Nie należy dopuszczać do kontaktu odsłoniętych części ciała pacjenta z elementami metalowymi, takimi jak rama łóżka, gdyż może to spowodować powstanie niepożądanych dróg przepływu prądu.

Nacisnąć i przytrzymać przycisk **DEFIB** na panelu przednim  do czasu dostarczenia energii do pacjenta.



Poziom dostarczonej energii i numer wyładowania są wyświetlane w dolnej części ekranu.



Uwaga: Aby anulować stan gotowości w dowolnym momencie, należy nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Rozładuj**.

Jeśli w ciągu 15 do 60 sekund (zależnie od konfiguracji) po osiągnięciu wybranego poziomu energii defibrylator nie dostarczy wyładowania, rozładuje się automatycznie.

W przypadku konieczności powtórzenia wyładowania należy wykonać czynności od 1 do 3 tej procedury (początek na str. 14-10), aby ponownie dostosować ustawienia, naładować urządzenie i dostarczyć wyładowanie.

Kardiowersja synchronizowana

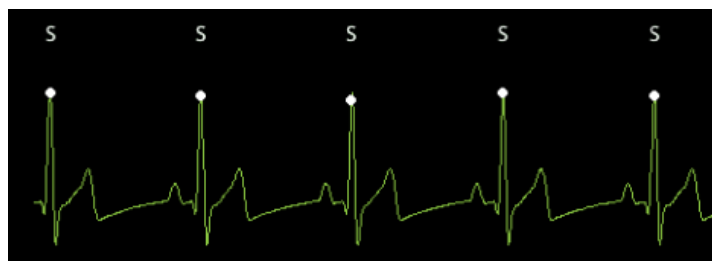
OSTRZEŻENIE! Kardiowersję synchronizowaną powinien przeprowadzać wyłącznie personel przeszkolony w zakresie zaawansowanych zabiegów ratujących życie oraz zaznajomiony z obsługą urządzenia. Przed podjęciem próby defibrylacji lub kardiowersji należy precyzyjnie określić rodzaj arytmii.

Przed rozpoczęciem kardiowersji synchronizowanej należy upewnić się, że jakość sygnału EKG jest wystarczająca do zminimalizowania ryzyka synchronizacji z artefaktem.

Pewne arytmie, takie jak tachykardia komorowa, migotanie przedsionków oraz trzepotanie przedsionków, wymagają synchronizacji wyładowania defibrylacyjnego z załamkiem R w EKG, aby uniknąć indukcji migotania komór. W tym przypadku obwód synchronizujący (SYNC) w obrębie defibrylatora wykrywa załamki R pacjenta. Po wciśnięciu i przytrzymaniu przycisku **DEFIB** (lub przycisków w przypadku używania łyżek) urządzenie dokonuje wyładowania w momencie wykrycia kolejnego załamka R, unikając w ten sposób wrażliwego segmentu załamka T w cyklu pracy serca.

Sygnał EKG używany do zsynchronizowanej kardiowersji można uzyskać z elektrod bezdotykowych, łyżek defibrylatora lub odprowadzeń EKG kończynowych/klatki piersiowej. ZOLL zaleca, aby elektrody bezdotykowe lub odprowadzenia EKG były preferowane w stosunku do łyżek EKG, które są podatne na artefakty spowodowane ruchem łyżek. Aby uzyskać najlepsze wyniki, należy wybrać odprowadzenie EKG z najczystszą, najbardziej wolną od zakłóceń i najbardziej widoczną falą R jako źródło synchronizacji. Przebieg EKG wyświetlany w górnym polu krzywej EKG jest źródłem EKG używanym do synchronizacji wyładowania.

W trybie SYNC urządzenie wyświetla znaczniki (S) ponad górnym sygnałem EKG w celu wskazania punktów w cyklu pracy serca (załamków R), w których może nastąpić wyładowanie.



Znacznik S wskazuje każdy wykryty podczas synchronizacji załamek R.

Należy zweryfikować, czy znaczniki te są wyraźnie widoczne na monitorze oraz czy ich lokalizacja jest prawidłowa (nie powyżej fali T) i stała dla każdego uderzenia serca.

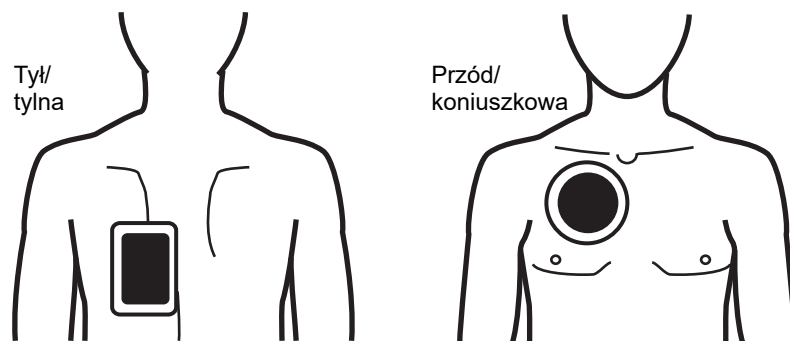
W trybie SYNC defibrylator nie rozładowuje się bez sygnału polecenia (wykrycia załamka R) z monitora EKG wskazanego przez znacznik SYNC na zapisie EKG.

Uwaga: Zsynchronizowana procedura kardiowersji dla bezdotykowych elektrod terapeutycznych ZOLL jest identyczna jak w przypadku łyżek, z wyjątkiem lokalizacji przycisku DEFIB (łyżki do przycisków wyładowania łyżek do kardiowersji; przycisk wyładowania na panelu przednim do kardiowersji bezdotykowej).

Kardiowersja synchronizowana migotania przedsionków

Kardiowersja migotania przedsionków (AF) oraz ogólna skuteczność kliniczna ulega poprawie dzięki prawidłowemu umieszczeniu elektrod. Badania kliniczne (patrz wyżej) defibrylatora ZOLL M2 z impulsem dwufazowym wykazały, że w przypadku umieszczania elektrod jak na schemacie poniżej uzyskiwano wysokie współczynniki konwersji.

Zalecane umieszczenie elektrod tylnej/przedniej



Elektrodę przednią (koniuszkową) należy umieścić na trzeciej przestrzeni międzyżebrowej, na prawej linii środkowo-obojęzkowej klatki piersiowej. Elektrodę tylną należy umieścić w standardowym położeniu tylnym po lewej stronie pacjenta zgodnie ze schematem.

Procedura kardiowersji synchronizowanej

Określanie stanu pacjenta i zapewnienie opieki zgodnie z obowiązującymi lokalnymi protokołami medycznymi

Przygotowanie pacjenta

Zdjąć całe ubranie przykrywające klatkę piersiową pacjenta. Osuszyć klatkę piersiową w razie potrzeby. Jeśli klatka piersiowa pacjenta jest gęsto porośnięta włosami, należy je odgarnąć lub zgolić, aby zapewnić właściwe przyleganie elektrod.

Przymocować elektrody EKG (aby uzyskać instrukcje dotyczące podłączania elektrod EKG do pacjenta, zobacz Rozdział 6, „Monitorowanie EKG”).

Zaleca się używanie podczas kardiowersji standardowego kabla EKG oraz elektrod EKG. Bezdotykowe elektrody terapeutyczne mogą być używane jako źródło EKG. Jakość sygnału będzie porównywalna do uzyskiwanej przy zastosowaniu odprowadzeń kończynowych/klatki piersiowej z wyjątkiem okresu bezpośrednio po wyładowaniu, kiedy to pojawia się większe zakłócenie spowodowane drżeniem mięśni, szczególnie w sytuacji, gdy elektroda nie przylega całkowicie do skóry pacjenta.

Przymocować bezdotykowe elektrody terapeutyczne zgodnie z instrukcją na opakowaniu elektrod i z opisem w części „Zakładanie elektrod terapeutycznych” na str. 14–8. W przypadku migotania przedsionków leczonych kardiowersją, umieścić elektrody bezdotykowe w sposób przedstawiony na powyższym rysunku.

Upewnić się, że elektrody terapeutyczne dobrze przylegają do skóry pacjenta i nie przykrywają żadnej części innych elektrod.

Jeśli elektrody terapeutyczne nie przylegają dobrze do skóry pacjenta, urządzenie wygeneruje komunikat *Dołącz elek.* i uniemożliwi dostarczenie energii. W przypadku zwarcia elektrod urządzenie wyda komunikat *Sprawdź elektrody — zwarcie elektr.*

Stan *Odpr. EKG wyl.* zapobiega zsynchronizowanemu rozładowaniu, jeśli przewody są wybrane jako główny przebieg EKG (źródło EKG). Ten stan nie uniemożliwia użycia defibrylatora, lecz nie dopuszcza on do korzystania z urządzenia w opcji synchronizacji.

Jeśli do zsynchronizowanej kardiowersji są stosowane łyżki, należy zapoznać się z częścią „Procedura defibrylacji w sytuacjach ratowniczych z wykorzystaniem łyżek” na str. 14–1 zawierającą informacje na temat przygotowania i przykładania łyżek, ładowania defibrylatora i dostarczania wyładowania. Należy mieć na uwadze, iż nie zaleca się używania zsynchronizowanych wyładowań z zastosowaniem łyżek jako źródła sygnału EKG, gdyż ich poruszenie może spowodować powstanie artefaktu, który będzie przypominał załamek R, co spowoduje uruchomienie wyładowania defibrylacyjnego w niewłaściwym czasie.

Włączanie urządzenia

Przestawić przełącznik wyboru trybu do położenia DEFIB. Jeśli urządzenie było wcześniej wyłączone, lampki czerwona i żółta na górnej części urządzenia zaświecą się i zgasną, a następnie na urządzeniu zostanie wyświetlony komunikat *Wszystkie testy zaliczone.*

Uwaga: Jeśli urządzenie ZOLL M2 jest skonfigurowane do uruchamiania w trybie AED, należy nacisnąć klawisz szybkiego dostępu **Ręczna defibr.** po lewej stronie urządzenia, aby przejść do trybu ręcznego.

Jeśli elektrody defibrylacyjne nie przylegają dobrze do skóry pacjenta, a wybranym odprowadzeniem EKG są ELEKTRODY, urządzenie wygeneruje komunikat *Dołącz elek.* i uniemożliwi dostarczenie energii.

Ustawianie typu pacjenta

Przed rozpoczęciem terapii należy określić prawidłowy typ pacjenta (który pojawia się u góry wyświetlacza). Aby zmienić typ pacjenta, należy obrócić pokrętkę regulacji i podświetlić typ pacjenta w górnej części okna. Nacisnąć pokrętkę regulacji, aby je wybrać, a następnie obrócić je, aby wybrać inny typ pacjenta. Nacisnąć ponownie pokrętkę regulacji, aby potwierdzić wybór.

Po ustawieniu typu pacjenta urządzenie ZOLL M2 wybiera i wyświetla domyślną energię dla wybranego typu pacjenta. Automatycznie wybiera również energię do kolejnych wyładowań, które są odpowiednie dla pacjenta.

Naciśnięcie przycisku Sync

Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Sync** na panelu przednim. Przycisk synchronizacji zmienia kolor na zielony, aby wskazać, że system jest teraz w trybie zsynchronizowanego rozładowania załamka R (Sync). Znacznik synchronizacji (**S**) pojawia się w źródle sygnału EKG nad każdym wykrytym załamkiem R, aby wskazać, gdzie nastąpi rozładowanie, a komunikat *Synchronizuj defib* zastępuje komunikat *Ręczna defibr.* u dołu ekranu.



Uwaga: Jeśli znacznik nie pojawi się nad załamkiem R, należy wybrać inne odprowadzenie EKG. Jeśli wskaźnik synchronizacji nie jest wyświetlany, wyładowanie defibrylacyjne nie nastąpi.

Jeśli urządzenie nie zostało skonfigurowane inaczej, tryb synchronizacji będzie automatycznie wyłączany po każdym wyładowaniu. Aby wznowić tryb Sync, należy ponownie nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Sync** na panelu przednim. Urządzenie można skonfigurować tak, aby pozostawało w trybie synchronizacji po defibrylacji w domyślnych ustawieniach Defibr. podst. w menu administratora.

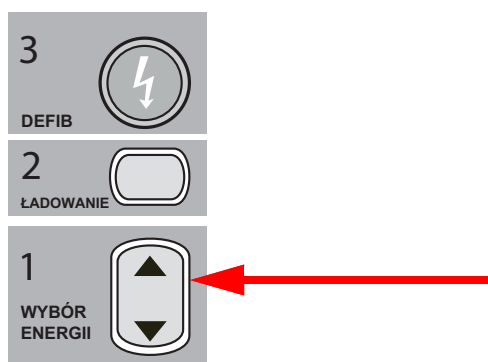
Urządzenie nie opuści trybu synchronizacji, gdy wystąpią następujące czynności:

- Zezwalanie na przekroczenie limitu czasu w stanie gotowości
- Zmiana wybranych poziomów energii
- Naciśnięcie przycisku Rozładuj bez naciskania Defibr

1 Wybór poziomu energii

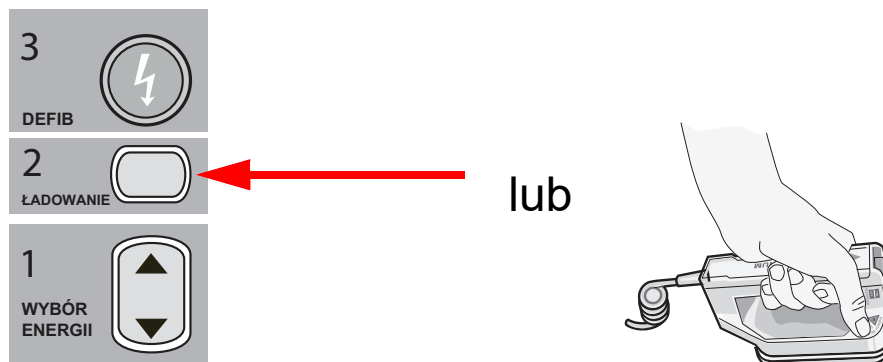
Naciskać strzałki **WYBÓR ENERGII** w górę lub w dół, aby wybrać żądany poziom energii. Te przyciski znajdują się z przodu urządzenia lub na łyżce MOSTKOWEJ.

OSTRZEŻENIE! Podczas korzystania z elektrod defibrylacji pediatrycznej typ pacjenta musi być ustawiony na Dziecko, a energie defibrylatora muszą być ustawione na podstawie swoistych protokołów ośrodka dotyczących defibrylacji pediatrycznej.



2 Ładowanie defibrylatora

Nacisnąć przycisk **ŁADOWANIE** na panelu przednim lub na uchwycie łyżki KONIUSZKOWEJ.



Aby zwiększyć lub zmniejszyć wybraną energię po naciśnięciu przycisku **ŁADUJ**, należy użyć strzałek defibrylatora **WYBÓR ENERGII** na panelu przednim lub na panelu łyżki mostkowej.

Przestroga Zmiana wybranej energii w czasie ładowania defibrylatora lub po jego naładowaniu skutkuje samoistnym rozładowaniem urządzenia. Nacisnąć ponownie przycisk **ŁADOWANIE**, aby naładować urządzenie do nowo wybranego poziomu energii.

U dołu ekranu zostanie wyświetlony komunikat *ŁADOWANIE*, a charakterystyczne sygnały dźwiękowe będą wskazywać, że ładowanie trwa.

Na wykresie słupkowym energii na dole wyświetlacza poziom ładowania jest podświetlany, dopóki nie zostanie osiągnięty wybrany poziom energii. Gdy urządzenie jest w pełni naładowane, dźwięk zmienia się w ciągły sygnał zakończenia ładowania, urządzenie wyświetla informację *GOTOWY* na ekranie wyświetlacza, a wskaźnik ładowania na przednim panelu lub tyłce koniuszkowej zapala się.

3 Dostarczanie wyładowania

OSTRZEŻENIE! Należy ostrzec wszystkie osoby znajdujące się w otoczeniu pacjenta, aby **ODSUNĘŁY SIĘ** przed wyładowaniem defibrylacyjnym.

Należy upewnić się, że nikt nie dotyka pacjenta, kabli monitorujących, odprowadzeń, poręczy łóżka ani innych potencjalnych dróg przepływu prądu elektrycznego.

Należy zweryfikować stabilność pierwotnego wykresu EKG oraz występowanie znaczników synchronizacji nad każdym załamkiem R i to, czy nie pojawiają się nad załamkiem T. Jeśli nie, przełączyć górny przebieg EKG na inne odprowadzenie lub elektrodę EKG, aby upewnić się, że znaczniki synchronizacji są odpowiednie i stałe dla każdego uderzenia serca.

Nacisnąć i przytrzymać podświetlony przycisk **DEFIB** na panelu przednim (lub jednocześnie nacisnąć i przytrzymać oba przyciski **DEFIB** na łyżkach) do momentu dostarczenia energii do pacjenta. Defibrylator przeprowadzi wyładowanie w momencie wykrycia kolejnego załamka R.

Poziom dostarczonej energii jest wyświetlany na panelu w dolnej części ekranu, a numer wyładowania na panelu.

Uwaga: Aby anulować defibrylację w dowolnym momencie, należy nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Rozładuj**.

Przestroga Jeśli w ciągu 15 do 60 sekund (zależnie od konfiguracji) po osiągnięciu wybranego poziomu energii defibrylator nie dostarczy wyładowania, rozładuje się automatycznie ale pozostanie w trybie synchronizacji.

W przypadku konieczności powtórzenia wyładowania należy nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Sync** i wykonać czynności od 1 do 3 tej procedury (początek na str. 14-17), aby ponownie dostosować ustawienia, naładować urządzenie i dostarczyć wyładowanie.

Łyżki wewnętrzne

Nadające się do sterylizacji w autoklawie formowane uchwyty wewnętrzne z wbudowanymi elektrodami firmy ZOLL są przeznaczone do użytku z monitorem/defibrylatorem ZOLL M2 do defibrylacji serca podczas zabiegów na otwartej klatce piersiowej.



Gdy wewnętrzny zestaw uchwytów jest podłączony do urządzenia ZOLL M2, automatycznie ustawia wybraną energię na 10 dżuli. Maksymalny dozwolony wybór energii wynosi 50 dżuli, gdy używane są wewnętrzne łyżki.

Aby uzyskać szczegółowe informacje o procedurach defibrylacji podczas zabiegów na otwartej klatce piersiowej, a także informacje o czyszczeniu i sterylizacji elektrod przystosowanych do sterylizacji w autoklawie, zobacz *Podręcznik operatora elektrod i uchwytów wewnętrznych nadających się do sterylizacji w autoklawie*.

Sprawdzenie przed użyciem

Przed każdym użyciem urządzenia ZOLL M2 należy sprawdzić prawidłowość działania łyżek wewnętrznych firmy ZOLL, stosując następującą procedurę. W przypadku używania uchwytów wewnętrznych bez przycisku rozładowania procedura ta wymaga pomocy drugiej osoby.

OSTRZEŻENIE! Podczas przeprowadzania kontroli łyżek wewnętrznych nie należy zbliżać rąk do płytek elektrod w chwili naciśnięcia przycisku DEFIB.

1. Sprawdzić gniazda styków złącza pod kątem uszkodzeń lub korozji. W przypadku zauważenia uszkodzeń lub korozji gniazd styków złącza należy zaprzestać używania danego zestawu.
2. Podłączyć nadające się do sterylizacji w autoklawie uchwyty wewnętrzne do urządzenia ZOLL M2. Użyć przycisku szybkiego dostępu Odprowadzenie , aby sprawdzić, czy urządzenie ZOLL M2 prawidłowo identyfikuje zestaw wewnętrznego uchwytu i elektrody, wyświetlając informację **Łyżki wewn.**
3. Przed naładowaniem defibrylatora nacisnąć przycisk **Rozładuj** (jeśli jest) na zestawie uchwytów i sprawdzić, czy jest słyszalne kliknięcie i czy przycisk powraca do poprzedniego położenia po zwolnieniu. Sprawdzić, czy w oknie defibrylatora jest wyświetlany komunikat *Defibr. niegotowa — naciśnij ładowanie*. Ten komunikat stanowi potwierdzenie, że przycisk **Rozładuj** znajdujący się na prawym uchwycie działa prawidłowo.
4. Ścisnąć mocno razem powierzchnie płytek elektrod (z dala od ludzi i przedmiotów).
5. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu do autotestu 30 dżuli, trzymając łyżki razem. Defibrylator ładuje się do 30 dżuli, wyświetla *Test 30J — ŁADOWANIE* i *Test 30J — GOTOWY*, a następnie wydaje ton zakończenia ładowania.
6. Rozładować energię w następujący sposób:
 - W przypadku uchwytów wewnętrznych z przyciskiem rozładowania: Nacisnąć i przytrzymać przycisk **Rozładuj** na uchwycie koniuszkowym, aby dostarczyć energię testową do elektrod.
 - W przypadku uchwytów wewnętrznych bez przycisku rozładowania:
Poprosić drugą osobę o naciśnięcie i przytrzymanie przycisku **DEFIB**  na panelu przednim defibrylatora, aby dostarczyć energię testową do elektrod.

Urządzenie ZOLL M2 rozładowuje się i wyświetla komunikat *Test 30J zaliczony*.

Rozdział 15

Asystent RKO Real CPR Help



Bezdotykowe elektrody terapeutyczne firmy ZOLL są zabezpieczonymi przed defibrylacją złączami pacjenta typu CF (część mająca kontakt z pacjentem).

OSTRZEŻENIE! Podczas korzystania z funkcji monitorowania RKO urządzenia ZOLL M2 upewnić się, że wybrano właściwy typ pacjenta. Wybór typu dorosłego, gdy pacjent jest dzieckiem, może spowodować, że komunikaty Uciśnij mocniej zostaną wydane niewłaściwie dla dziecka.

Podczas stosowania z akcesoriami RKO, urządzenie ZOLL M2 może dostarczyć ratownikom informacje zwrotne dotyczące jakości przeprowadzanej u pacjentów resuscytacji krążeniowo-oddechowej. Sposób, w jaki funkcja Real CPR Help jest dostarczana, różni się w zależności od trybu pracy i wybranej przez użytkownika konfiguracji, ale jest oparta na pomiarach tempa i głębokości uciśnień klatki piersiowej.

Jeśli jest stosowana zgodnie z instrukcją na opakowaniu, elektrody RKO umożliwiają korzystanie z czujnika uciśnień klatki piersiowej, który jest umieszczany pomiędzy rękami ratownika a dolną częścią mostka pacjenta. Czujnik ten monitoruje tempo i głębokość uciśnień klatki piersiowej i wysyła te informacje do urządzenia ZOLL M2 w celu przetworzenia i wyświetlenia.

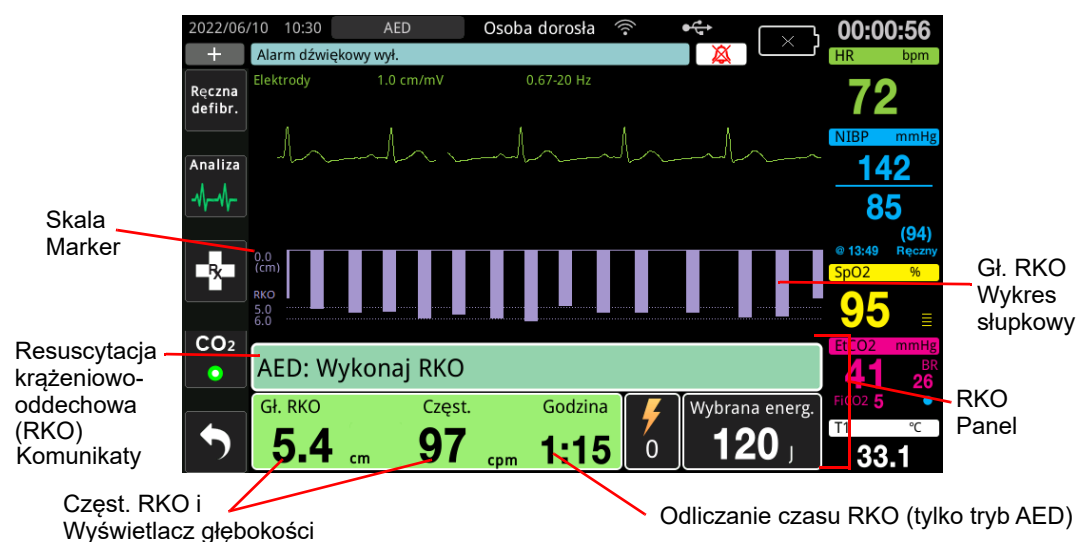
Funkcja RKO monitora /defibrylatora urządzenia ZOLL M2 wykorzystuje te informacje do przekazywania ratownikowi informacji zwrotnych w co najmniej jednym z następujących elementów podsystemu monitorowania RKO:

- Panel RKO
- Komunikaty głosowe RKO
- Częstotliwość taktomierza RKO
- Wykres słupkowy uciśnień podczas RKO

Interfejs użytkownika RKO

Za każdym razem, gdy elektrody RKO są podłączone do monitora/defibrylatora urządzenia ZOLL M2 i wykrywają uciski klatki piersiowej, aktywują funkcję RKO, która zapewnia dźwięki i obrazy do prowadzenia ratownika w trybie Ręcznej defibr. lub AED.

Uwaga: W trybie AED funkcja monitorowania RKO emituje dźwięki i obrazy tylko w odstępach czasu, gdy zalecane są uciski klatki piersiowej. W trybie ręcznej defibr. funkcja monitorowania RKO jest aktywna w okresach, w których wykrywane są uciski klatki piersiowej (jeśli skonfigurowano ją tak, aby włączyć monitorowanie RKO w trybie ręcznej defibr. w menu administratora).



Panel RKO

Pulpit nawigacyjny RKO wyświetla się u dołu ekranu i obejmuje Gł. RKO i częstość, komunikaty RKO i licznik odliczania odstępów RKO (tylko tryb AED). W trybie AED pulpit nawigacyjny jest wyświetlany tylko w okresach RKO i jest zastępowany komunikatami defibrylacji w okresach innych niż RKO.

Gdy urządzenie ZOLL M2 jest w trybie ręcznej defibr., pulpit nawigacyjny RKO zastępuje najniższy przebieg krzywej (wyświetlany u dołu ekranu), gdy spełnione są następujące warunki:

- Elektrody RKO są podłączone
- Wykryte są uciski klatki piersiowej

Komunikaty RKO

Urządzenie ZOLL M2 wyświetla komunikaty tekstowe (wraz z komunikatami głosowymi), które przekazują informacje zwrotne ratownikom wykonującym resuscytację. Następujące komunikaty RKO mogą być wyświetlane na pulpicie nawigacyjnym RKO:

- *Wykonaj RKO* (tylko tryb AED)
- *Zatrz. RKO* (tylko tryb AED)
- *Uciśnij mocniej* (tylko dorośli pacjenci)
- *Dobry ucisk* (tylko dorośli pacjenci)

- *JEŚLI brak pulsu, wykonaj RKO* (tylko tryb AED)
- *Sprawdź puls* (tylko tryb AED)

Gł. i Częst. RKO

Wartość głębokości i częstotliwości RKO wyświetla bieżącą głębokość i częstotliwość ucisku klatki piersiowej (uciski na minutę) określone przez urządzenie ZOLL M2. Gdy w ciągu ostatnich kilku sekund nie wykryto żadnych ucisków klatki piersiowej, wyświetlacz częstotliwości pokazuje „- - -”.

Odliczanie czasu RKO (tylko tryb AED)

Wskaźnik wyświetla zegar odliczający czas RKO, aby pokazać ile czasu (w minutach i sekundach) pozostało do końca obecnego okresu RKO. Pokazany czas zmniejsza się do zera.

Metronom tempa RKO

Urządzenie ZOLL M2 jest wyposażone w funkcję taktomierza RKO, która może być wykorzystana do zachęcenia ratowników do wykonywania ucisków klatki piersiowej w zalecanych dawkach. Taktomierz emituje dźwięki zgodnie z tempem zalecanym przez AHA/ERC, aby umożliwić ratownikowi naśladowanie jego rytmu.

W trybie AED sygnały dźwiękowe taktomierza są wydawane ze skonfigurowaną częstością, gdy elektrody RKO są w użyciu, a urządzenie ZOLL M2 znajduje się w okresie RKO. Taktomierz można również skonfigurować tak, aby zaczynał piszczeć po wykryciu pierwszych kilku ucisków klatki piersiowej i kontynuował sygnał dźwiękowy, dopóki uciski klatki piersiowej nie ustaną na dłużej niż kilka sekund.

W trybie Ręcznej defibr. taktomierz jest cichy, gdy bezdotykowe elektrody terapeutyczne nie wykrywają żadnych ucisków klatki piersiowej; urządzenie ZOLL M2 zaczyna wydawać sygnały dźwiękowe taktomierza po wykryciu ucisków i przestaje wydawać sygnały dźwiękowe kilka sekund po zatrzymaniu ucisków klatki piersiowej.

Komunikaty głosowe kompresji RKO (tylko dla dorosłych pacjentów)

Urządzenie ZOLL M2 emituje komunikaty głosowe dotyczące głębokości ucisków klatki piersiowej i będące informacją zwrotną dla ratowników przeprowadzających resuscytację krążeniowo-oddechową. Do tego celu dostępne są dwa komunikaty głosowe:

- Uciśnij mocniej
- Dobry ucisk

Jeśli wykryte zostaną uciski klatki piersiowej, lecz ich głębokość będzie konsekwentnie mniejsza niż docelowa głębokość 5 cm, urządzenie okresowo wyemituje komunikat głosowy „Uciśnij mocniej”. Jeśli ratownik zareaguje stałym zwiększeniem głębokości uciśnięć powyżej głębokości docelowej, urządzenie wyemituje komunikat „Dobry ucisk”.

Komunikaty głosowe ucisku RKO są dostępne tylko wtedy, gdy typ pacjenta jest ustawiony na dorosły.

W trybie AED, komunikaty głosowe RKO są zawsze włączone w czasie, gdy protokół kliniczny instruuje użytkownika do wykonania RKO. W trybie ręcznej defibr. jedynymi komunikatami głosowymi są „Uciśnij mocniej” i „Dobry ucisk”.

Wykres słupkowy uciśnień podczas RKO

Gdy monitor/defibrylator ZOLL M2 ma podłączone elektrody RKO i wykrywa powtarzające się uciski klatki piersiowej w krótkim okresie czasu, wyświetla wykres słupkowy głębokości ucisku z prędkością przesuwu 12,5 mm/s. Wykres słupkowy ucisku RKO jest obliczany na podstawie sygnałów czujnika RKO i wyświetlany nad panelem. Ten wykres słupkowy, reprezentujący głębokość ucisku, jest prezentowany w skali przemieszczenia od 0 do 7,6 cm ze znacznikami referencyjnymi na poziomie 0, 5 i 6 cm dla dorosłych pacjentów oraz 0, 2,5 i 5 cm dla dzieci. Jednostki wykresu słupkowego (cale, cm) można konfigurować.

Wykres słupkowy jest wyświetlany jako najniższa krzywa przebiegu u dołu okna i pozostaje na wyświetlaczu, dopóki ratownik nie wybierze innej krzywej lub nie wyjdzie z trybu ręcznej defibr. lub AED.

Rozdział 16

Zewnętrzna stymulacja



Elektrody EKG i bezdotykowe elektrody terapeutyczne firmy ZOLL są zabezpieczonymi przed defibrylacją złączami pacjenta typu CF (część mająca kontakt z pacjentem).

OSTRZEŻENIE! Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, w czasie stymulacji nie należy dotykać pokrytych żelą powierzchnii bezdotykowych elektrod terapeutycznych.

Należy regularnie wymieniać elektrody terapeutyczne podczas leczenia. Należy zapoznać się z odpowiednimi zaleceniami zamieszczonymi w instrukcji użytkowania elektrod.

Długotrwała stymulacja (powyżej 30 minut) może powodować oparzenia, szczególnie u nastolatków, dzieci i niemowląt oraz dorosłych z poważnie ograniczonym przepływem krwi. Zalecane jest okresowe sprawdzanie skóry pod elektrodami.

Podczas stymulacji w trybie na żądanie, stymulator może być niekorzystnie dotknięty artefaktem wywołanym przez EMI, RFI lub ESU w sygnale EKG. Należy przenieść pacjenta w miejsce oddalone od wszelkich możliwych źródeł zakłóceń.

Jeśli urządzenie nie zostało wyłączone przez ponad 30 sekund i minęło mniej niż 10 minut od ostatniego użycia trybu stymulacji, ponowne wejście w tryb stymulacji spowoduje wznowienie stymulacji z wcześniej wybraną szybkością i prądem wyjściowym po kilku sekundach. Jeśli poprzednie ustawienia stymulatora nie są pożądane, natychmiast nacisnąć pokrętkę regulacji i ustawić natężenie prądu wyjściowego stymulatora na 0 mA. Spowoduje to zatrzymanie stymulacji i zapewni czas potrzebny na zmianę ustawień stymulatora na żądane wartości.

Zewnętrzna stymulacja

Monitor/defibrylator ZOLL M2 jest wyposażony w nieinwazyjny tymczasowy stymulator do leczenia w trybie pilnym bradykardii z zaburzeniami hemodynamicznymi, bradykardii z rytmami zastępczymi niepodatnymi na leczenie farmakologiczne, częstoskurczu (nadkomorowego i komorowego) opornego na leczenie i zatrzymania czynności serca w mechanizmie bradyasystolii.

Monitor/defibrylator ZOLL M2 z funkcją stymulacji na żądanie to stymulator VVI na żądanie (VVI = stymulacja komorowa; wyczuwanie w komorze; stymulacja zahamowana, jeśli wyczuwa się uderzenie).

Prawidłowa stymulacja na żądanie wymaga niezawodnego sygnału powierzchniowego EKG o wysokiej jakości. W celu uzyskania optymalnych rezultatów należy założyć pacjentowi zarówno standardowe elektrody do monitorowania EKG, jak i bezdotykowe elektrody terapeutyczne do stymulacji.

Uwaga: Do monitorowania EKG w czasie stymulacji wymagane jest korzystanie z przewodu pacjenta oraz elektrod EKG.

Uwaga: W trybie Stymul. stan wyłączenia elektrod wyzwala komunikat *Dołącz elek.*, nawet jeśli dźwięk alarmu lub funkcja alarmu jest wyłączona.

Uwaga: W trybie Stymul. stan wyłączenia lub zwarcia elektrod podczas aktywnej stymulacji wyzwala alarm sprzętu z żółtym przyciskiem szybkiego dostępu **Wyczyść** i dźwiękiem alarmu, nawet jeśli dźwięk alarmu jest wyłączony lub alarm jest wyłączony. Jeśli ten alarm zostanie uruchomiony, prawidłowo dołączyć elektrody do pacjenta i nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Wyczyść**, aby zareagować na alarm.

Przeostroga Urządzenie ZOLL M2 stosuje impulsy stymulacji przez styki pacjenta na przewodzie wyjściowym stymulatora, nawet gdy elektrody bezdotykowe są odłączone od pacjenta lub przewodu stymulacyjnego. Nie dotykać powierzchni elektrod stymulacyjnych, gdy ustawienie natężenia prądu wyjściowego nie jest ustawione na 0 ma.

Tryby stymulatora

W urządzeniach ZOLL M2 dostępne są dwa ustawienia trybu stymulatora: tryb na żądanie i tryb stały. Defibrylator zawsze domyślnie ustawia stymulację na żądanie, gdy funkcja Stymulator jest początkowo włączona.

W trybie na żądanie impulsy stymulacji są hamowane, gdy odstęp R-R pacjenta jest krótszy niż odstęp między impulsami stymulacyjnymi z wybraną szybkością. Jeśli w odstępie między impulsami stymulacji (z wybraną szybkością) nie zostaną wykryte żadne kompleksy QRS, pacjentowi dostarczany jest impuls stymulacji. W trybie na żądanie stymulator dostarcza taką liczbę impulsów stymulacyjnych, aby utrzymać częstość akcji serca pacjenta zbliżoną do wartości wybranej w oknie częstości stymulacji. Dodatkowe informacje znajdują się poniżej w części „Stymulacja w trybie na żądanie”.

W trybie stałym impulsy stymulacyjne nie zależą od czynności serca pacjenta. Stała stymulacja dostarcza impulsy stymulacyjne z wybraną szybkością bez względu na obecność wewnętrznej elektrycznej aktywności serca i powinno być wykonywane tylko w nagłych wypadkach, gdy nie ma alternatywy. Więcej informacji można znaleźć w części „Stymulacja w trybie stałym” na str. 16–6.

Stymulacja w trybie na żądanie

Określenie stanu pacjenta i zapewnienie opieki zgodnie z lokalnymi protokołami medycznymi.


Wykonać poniższą procedurę, aby przyspieszyć stymulację w trybie na żądanie.

Przygotowanie pacjenta

Zdjąć całe ubranie przykrywające klatkę piersiową pacjenta. Osuszyć klatkę piersiową w razie potrzeby. Jeśli klatka piersiowa pacjenta jest gęsto porośnięta włosami, należy je ściąć, aby zapewnić właściwe przyleganie elektrod.

1 Przyłożenie elektrod EKG

Przyłożyć elektrody EKG do pacjenta, przymocować przewody odprowadzeń i podłączyć kabel EKG do panelu tylnego urządzenia ZOLL M2 (instrukcje Rozdział 6, „Monitorowanie EKG” dotyczące zakładania pacjentowi elektrod EKG).

Podczas monitorowania pacjenta nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Odprowadzenie , aby wybrać odprowadzenie (I, II lub III) z najczystszym sygnałem z dużymi i charakterystycznymi kompleksami QRS.

Uwaga: Gdy defibrylator zostanie początkowo umieszczony w trybie Stymul., wybór odprowadzenia EKG domyślnie to Odprowadzenie II.

Sprawdzić, czy urządzenie prawidłowo wykrywa załamki R, upewniając się, że dźwięki QRS (i/lub migające światło bicia serca) występują równocześnie z każdym wyświetlonym załamkiem R, lub sprawdzając, czy wyświetlana na urządzeniu ZOLL M2 częstość akcji serca odpowiada dokładnie częstości tętna pacjenta.

2 Założenie bezdotykowych elektrod terapeutycznych

Przymocować bezdotykowe elektrody terapeutyczne zgodnie z instrukcją na opakowaniu elektrod. Elektrody mogą być umieszczone w miejscu koniuszkowym/mostkowym lub w pozycji przedniej/tylnej (przód/tył).

Uwaga: Preferowane jest pozycjonowanie przednie/tylne, ponieważ zazwyczaj wymaga niższego prądu, aby uzyskać wychwyty.

Podłączyć te elektrody terapeutyczne do kabla wielofunkcyjnego (MFC).

Uwaga: Monitorowanie EKG za pomocą elektrod terapeutycznych nie jest dostępne w trybie Stymul.

OSTRZEŻENIE! Słabe przyleganie elektrod terapeutycznych i/lub obecność pod nimi powietrza może prowadzić do iskrzenia oraz oparzeń skóry.

1. Przymocować jedną krawędź elektrody do ciała pacjenta.
2. Rozwinąć gładko elektrodę od przymocowanego brzegu do następnego, zwracając uwagę, aby pomiędzy żel a skórę nie przedostały się pęcherzyki powietrza.



3. Upewnić się, że bezdotykowe elektrody terapeutyczne dobrze przylegają do skóry pacjenta i nie przykrywają żadnej części innych elektrod EKG, przewodów odprowadzeń ani przewodów czujników.

3 Ustawianie selektora trybu na STYMUL.

Przestawić przełącznik wyboru trybu do położenia **STYMUL.** Panel Stymul. wyświetla się.

Uwaga: Jeśli trybem domyślnym urządzenia jest tryb AED i zostało skonfigurowane tak, aby wymagało hasła, po wyświetleniu ekranu hasła użyj pokrętła regulacji, aby wprowadzić hasło, a następnie naciśnij pokrętło, aby wybrać przycisk **OK**.



Poruszanie się po Panelu stymulatora

Gdy urządzenie jest w trybie Stymul., zostanie wyświetlony pulpit nawigacyjny Stymul., a pole Wyjście zostanie podświetlone. Aby poruszać się po panelu nawigacyjnym stymulatora, należy obrócić pokrętło regulacji, aby przejść do pola i je podświetlić. Nacisnąć pokrętło regulacji, aby wybrać pole, a następnie obrócić pokrętło regulacji, aby zmienić ustawienie, a następnie nacisnąć pokrętło ponownie, aby wprowadzić wybrane ustawienie.

Jeśli tryb stymulatora i ustawienia szybkości są akceptowalne bez wprowadzania żadnych zmian, przejść do kroku 7, aby ustawić prąd wyjściowy. W innym przypadku, należy przejść do kroku 4.

4 Ustawianie tryb stymul.

Użyć pokrętła regulacji, aby przejść do pola Tryb na pulpicie nawigacyjnym Stymul. Nacisnąć pokrętło regulacji, aby aktywować pole trybu. Obrócić pokrętło regulacji, aby zmienić ustawienie na Na żądanie, a następnie nacisnąć pokrętło regulacji, aby je wybrać.

5 Ustawianie częstości stymulatora

Aby określić optymalny prąd dla stymulacji na żądanie, szybkość stymulatora musi być tymczasowo ustawiona wystarczająco wysoko, aby zainicjować stymulację.

Za pomocą pokrętła regulacji przejść do pola Częst. na pulpicie Stymul., nacisnąć pokrętło, a następnie przekręcić pokrętło, aby ustawić wartość częstości stymulatora o 10–20 ppm większą niż częstość własnego rytmu pacjenta. Jeżeli brak częstości własnej, należy użyć wartości 100 ppm. Częstość stymulatora można zwiększać lub zmniejszać w krokach co 2 ppm.

Uwaga: Domyślna częstość stymulatora wynosi 70 ppm. Ta domyślna częstość jest konfigurowalna.

6 Uruch. stymul.

Po wyświetleniu żądanej częstości stymulatora nacisnąć pokrętło regulacji, aby wprowadzić wybraną częstość stymulatora i go uruchomić.

Uwaga: Jeśli stymulacja była aktywna w ciągu ostatnich 10 minut i urządzenie ZOLL M2 nie zostało wyłączone przez ponad 30 sekund od odcinka stymulacji, rozpoczyna ono stymulację przy ostatnim bieżącym ustawieniu około 3 sekundy po aktywacji trybu Stymul. Prąd stymulatora domyślnie ustawia 0 mA we wszystkich innych warunkach.

7 Ustawić prąd stymulatora

Użyć pokrętła regulacji, aby przejść i wybrać pole Wyjście na pulpicie nawigacyjnym Stymul. Obrócić pokrętło regulacji, aby stopniowo zwiększać natężenie prądu wyjściowego stymulatora. Wyjście stymulatora jest regulowane co 2 mA podczas zwiększania lub zmniejszania wydajności. Zakres wyjściowy wynosi od 8 do 140 mA. Obserwować krzywą EKG pod kątem oznak przechwycenia sygnału elektrycznego. Wybrać najniższe natężenie prądu wyjściowego, który zapewnia przechwycenie zarówno sygnału elektrycznego, jak i mechanicznego. Po wyświetleniu żądanego prądu nacisnąć ponownie pokrętło, aby zablokować wybrane ustawienie natężenia prądu wyjściowego.

8 Określanie przechwycenia

Ważne jest, aby rozpoznać, kiedy w wyniku impulsu stymulacyjnego następuje odpowiedź komorowa (przechwycenie). W celu zapewnienia odpowiedniego wspomagania krążenia pacjenta przechwycenie należy potwierdzić zarówno pod względem elektrycznym, jak i mechanicznym.

Przechwycenie elektryczne stwierdza się na podstawie obecności poszerzonego zespołu QRS, braku jakiegokolwiek podstawowego rytmu własnego i pojawienia się wydłużonego (a czasami również podwyższonego) załamka T.

Odpowiedź komorowa zwykle charakteryzuje się zahamowaniem własnego zespołu QRS pacjenta.

OSTRZEŻENIE! Aby stwierdzić przechwycenie elektryczne, należy obserwować przebieg krzywej EKG na wyświetlaczu urządzenia ZOLL M2 ze złączem EKG podłączonym bezpośrednio do pacjenta. Użycie innych urządzeń monitorujących EKG mogłoby dostarczyć błędnych informacji ze względu na występowanie artefaktów stymulatora.

Przechwycenie mechaniczne ocenia się na podstawie palpacyjnego badania tętna obwodowego.

Aby uniknąć pomylenia określonej reakcji mięśniowej na impulsy stymulacyjne z tętnem, pomiar pulsu podczas stymulacji należy przeprowadzać WYŁĄCZNIE w następujących miejscach:

- tętnica udowa,
- prawa tętnica ramienna lub promieniowa.

Skuteczna stymulacja

Zmiana odprowadzeń EKG oraz wzmocnienia może być pomocna w określeniu przechwycenia.

Uwaga: Kształt i rozmiar krzywych EKG mogą się różnić w zależności od wybranej konfiguracji odprowadzenia EKG. Można spodziewać się zmienności krzywych w zależności od pacjenta.

9 Określanie optymalnej wartości progowej

Optymalnym natężeniem prądu stymulatora jest najniższa wartość, przy której występuje przechwycenie. Zwykle jest ona około 10% wyższa od wartości progowej. Z reguły progowe natężenie prądu mieści się w zakresie od 40 do 80 mA. Na wartość natężenia prądu wymaganą do uzyskania przechwycenia komorowego wpływa lokalizacja bezdotykowych elektrod terapeutycznych. Z reguły najniższą wartość progową daje umieszczenie elektrod w taki sposób, aby uzyskać najprostszą drogę do serca, unikając przy tym dużych mięśni klatki piersiowej. Niższe prądy stymulacyjne powodują mniej skurczy mięśni szkieletowych i są lepiej tolerowane.

Tryb 4:1

Naciśnięcie i przytrzymanie przycisku szybkiego dostępu 4: 1 tymczasowo wstrzymuje bodźce przyspieszające, umożliwiając w ten sposób obserwację rytmu i morfologii EKG pacjenta. Po naciśnięciu przycisk ten powoduje dostarczanie bodźców przyspieszających przy 1/4 wskazanego ustawienia ppm.

10 Ustawianie żądanej częst. stymul.

Po określeniu optymalnego prądu stymulatora, należy dostosować częstość stymulatora do wartości HR, poniżej której pożądana jest stymulacja na żądanie.

Stymulacja w trybie stałym

Jeśli elektrody EKG nie są dostępne lub istnieją pewne okoliczności, które uniemożliwiają lub zakłócają uzyskanie wysokiej jakości sygnału EKG powierzchniowego, można zastosować stymulację o stałej częstotliwości.

Stymulację w trybie stałym należy stosować tylko w sytuacjach awaryjnych, kiedy inne rozwiązanie nie jest dostępne.

Uwaga: Gdy odprowadzenia EKG są wyłączone podczas stymulacji urządzenie ZOLL M2 zawsze powraca do stymulacji ze stałą częstotliwością.


Określenie stanu pacjenta i zapewnienie opieki zgodnie z lokalnymi protokołami medycznymi

Przygotowanie pacjenta

Zdjąć całe ubranie przykrywające klatkę piersiową pacjenta. Osuszyć klatkę piersiową w razie potrzeby. Jeśli klatka piersiowa pacjenta jest gęsto porośnięta włosami, należy je ściąć, aby zapewnić właściwe przyleganie elektrod.

1 Przyłożenie elektrod EKG

Przyłożyć elektrody EKG do pacjenta, przymocować przewody odprowadzeń i podłączyć kabel EKG do panelu tylnego urządzenia ZOLL M2 (instrukcje Rozdział 6, „Monitorowanie EKG” dotyczące zakładania pacjentowi elektrod EKG).

Podczas monitorowania pacjenta nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Odprowadzenie , aby wybrać odprowadzenie (I, II lub III) z najczystszym sygnałem z dużymi i charakterystycznymi kompleksami QRS.

Uwaga: Gdy defibrylator zostanie początkowo umieszczony w trybie Stymul., wybór odprowadzenia EKG domyślnie to Odprowadzenie II.

Sprawdzić, czy urządzenie prawidłowo wykrywa załamki R, upewniając się, że dźwięki QRS (i/lub migające światło bicia serca) występują równocześnie z każdym wyświetlonym załamkiem R, lub sprawdzając, czy wyświetlana na urządzeniu ZOLL M2 częstość akcji serca odpowiada dokładnie częstości tętna pacjenta.

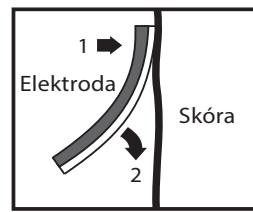
2 Założenie bezdotykowych elektrod terapeutycznych

Przymocować bezdotykowe elektrody terapeutyczne zgodnie z instrukcją na opakowaniu elektrod. Podłączyć te elektrody terapeutyczne do kabla wielofunkcyjnego (MFC).

Uwaga: Monitorowanie EKG z wykorzystaniem elektrod MFE nie jest dostępne w trybie stymulatora.

OSTRZEŻENIE! Słabe przyleganie elektrod terapeutycznych i/lub obecność pod nimi powietrza może prowadzić do iskrzenia oraz oparzeń skóry.

1. Przymocować jedną krawędź elektrody do ciała pacjenta.
2. Rozwinąć gładko elektrodę od przymocowanego brzegu do następnego, zwracając uwagę, aby pomiędzy żel a skórę nie przedostały się pęcherzyki powietrza.



3. Upewnić się, że bezdotykowe elektrody terapeutyczne dobrze przylegają do skóry pacjenta i nie przykrywają żadnej części innych elektrod EKG.

3 Ustawianie selektora trybu na STYMUL.

Przestawić przełącznik wyboru trybu do położenia **STYMUL.** Jeśli urządzenie było wcześniej wyłączone, lampki czerwona i żółta na górnej części urządzenia zaświecą się i zgasną, a następnie na urządzeniu zostanie wyświetlony komunikat *WSZYSTKIE TESTY ZALICZONE.*

Panel Stymul. wyświetla się:



Poruszanie się po Panelu stymulatora

Gdy urządzenie jest w trybie Stymul., zostanie wyświetlony pulpit nawigacyjny Stymul., a pole Wyjście zostanie podświetlone. Aby poruszać się po panelu nawigacyjnym stymulatora, należy obrócić pokrętkę regulacji, aby przejść do pola i je podświetlić. Nacisnąć pokrętkę regulacji, aby wybrać pole, a następnie obrócić pokrętkę regulacji, aby zmienić ustawienie, a następnie nacisnąć pokrętkę ponownie, aby wprowadzić wybrane ustawienie.

Jeśli tryb stymulatora i ustawienia szybkości są akceptowalne bez wprowadzania żadnych zmian, przejść do kroku 7, aby ustawić prąd wyjściowy. W innym przypadku, należy przejść do kroku 4.

4 Ustawianie tryb stymul.

Użyć pokrętkę regulacji, aby przejść do pola Tryb na pulpicie nawigacyjnym Stymul. Nacisnąć pokrętkę regulacji, aby aktywować pole trybu. Obrócić pokrętkę regulacji, aby zmienić ustawienie na Stały, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby je wybrać.

5 Ustawianie częstości stymulatora

Za pomocą pokrętkę regulacji przejść do pola Częst. na pulpicie Stymul., nacisnąć pokrętkę regulacji, a następnie przekręcić pokrętkę, aby ustawić wartość częstości stymulatora o 10–20 ppm większą niż częstość własnego rytmu pacjenta. Jeżeli brak częstości własnej, należy użyć wartości 100 ppm. Częstość stymulatora można zwiększać lub zmniejszać o wartość 2 ppm.

Uwaga: Domyślna częstość stymulatora wynosi 70 ppm. Tę domyślną częstość można zmienić w menu administratora.

6 Uruch. stymul.

Po wyświetleniu żądanej częstości stymulatora nacisnąć środkowy przycisk pokrętkę regulacji, aby wprowadzić wybraną częstość stymulatora i go uruchomić.

Uwaga: Jeśli stymulacja była aktywna w ciągu ostatnich 10 minut i urządzenie ZOLL M2 nie zostało wyłączone przez ponad 30 sekund od odcinka stymulacji, urządzenie rozpoczyna stymulację przy ostatnim bieżącym ustawieniu około 3 sekundy po aktywacji trybu Stymul. Prąd stymulatora domyślnie ustawia 0 mA we wszystkich innych warunkach.

7 Ustawianie prądu stymulatora

Użyć pokrętkę regulacji, aby przejść i wybrać pole Wyjście na pulpicie nawigacyjnym Stymul. Obrócić pokrętkę regulacji, aby stopniowo zwiększać natężenie prądu wyjściowego stymulatora. Wyjście stymulatora jest regulowane co 2 mA podczas zwiększania lub zmniejszania wydajności. Zakres wyjściowy wynosi od 8 do 140 mA. Obserwować krzywą EKG pod kątem oznak przechwycenia sygnału elektrycznego. Wybrać najniższe natężenie prądu wyjściowego, który zapewnia przechwycenie zarówno sygnału elektrycznego, jak i mechanicznego. Po wyświetleniu żądanego prądu nacisnąć ponownie pokrętkę, aby zablokować wybrane natężenie prądu wyjściowego.

8 Określanie przechwycenia

Ważne jest, aby rozpoznać, kiedy w wyniku impulsu stymulacyjnego następuje odpowiedź komorowa (przechwycenie). W celu zapewnienia odpowiedniego wspomagania krążenia pacjenta przechwycenie należy potwierdzić zarówno pod względem elektrycznym, jak i mechanicznym.

Przechwycenie elektryczne stwierdza się na podstawie obecności poszerzonego zespołu QRS, braku jakiegokolwiek podstawowego rytmu własnego i pojawienia się wydłużonego, a czasami również podwyższonego, załamka T.

Odpowiedź komorowa zwykle charakteryzuje się zahamowaniem własnego zespołu QRS pacjenta.

OSTRZEŻENIE! Aby stwierdzić przechwycenie elektryczne, należy obserwować przebieg krzywej EKG na wyświetlaczu urządzenia ZOLL M2 ze złączem EKG podłączonym bezpośrednio do pacjenta. Użycie innych urządzeń monitorujących EKG mogłoby dostarczyć błędnych informacji ze względu na występowanie artefaktów stymulatora.

Przechwycenie mechaniczne ocenia się na podstawie palpacyjnego badania tętna obwodowego.

Aby uniknąć pomylenia określonej reakcji mięśniowej na impulsy stymulacyjne z tętnem, pomiar pulsu podczas stymulacji należy przeprowadzać WYŁĄCZNIE w następujących miejscach:

- tętnica udowa,
- prawa tętnica ramienna lub promieniowa.

Skuteczna stymulacja

Zmiana odprowadzeń EKG oraz wzmocnienia może być pomocna w określeniu przechwycenia.

Uwaga: Kształt i rozmiar krzywych EKG mogą się różnić w zależności od wybranej konfiguracji odprowadzenia EKG. Można spodziewać się zmienności krzywych w zależności od pacjenta.

9 Określanie optymalnej wartości progowej

Optymalnym natężeniem prądu stymulatora jest najniższa wartość, przy której występuje przechwycenie. Zwykle jest ona około 10% wyższa od wartości progowej. Z reguły progowe natężenie prądu mieści się w zakresie od 40 do 80 mA. Na wartość natężenia prądu wymaganą do uzyskania przechwycenia komorowego wpływa lokalizacja bezdotykowych elektrod terapeutycznych. Z reguły najniższą wartość progową daje umieszczenie elektrod w taki sposób, aby uzyskać najprostszą drogę do serca, unikając przy tym dużych mięśni klatki piersiowej. Niższe prądy stymulacyjne powodują mniej skurczy mięśni szkieletowych i są lepiej tolerowane.

Tryb 4:1

Naciśnięcie i przytrzymanie przycisku szybkiego dostępu 4: 1 tymczasowo wstrzymuje bodźce przyspieszające, umożliwiając w ten sposób obserwację rytmu i morfologii EKG pacjenta. Po naciśnięciu przycisk ten powoduje dostarczanie bodźców przyspieszających przy $\frac{1}{4}$ wskazanego ustawienia ppm.

Stymulacja pediatria

Stymulacja nieinwazyjna pacjentów pediatrycznych przebiega w identyczny sposób jak stymulacja dorosłych. Mniejsze elektrody terapeutyczne dla dzieci są dostępne dla pacjentów o masie ciała poniżej 33 funtów / 15 kg. Jeśli konieczna jest stymulacja przez ponad 30 minut, zdecydowanie zaleca się okresową kontrolę skóry. Należy uważnie przestrzegać wszystkich instrukcji znajdujących się na opakowaniu elektrod.

Komunikaty na temat stymulacji

W czasie stymulacji urządzenie ZOLL M2 może wyświetlić następujące komunikaty.

| Komunikat systemowy | Opis |
|--|--|
| Wybrano 4:1 | Funkcja 4:1 jest aktywowana, gdy urządzenie jest w trybie Stymul. |
| Dołącz elek. | Elektrody terapeutyczne nie są podłączone lub nie przylegają całkowicie do skóry pacjenta. Podłączyć elektrody terapeutyczne do pacjenta. |
| Sprawdź elektrody — zwarcie elektr. | Nastąpiło zwarcie prądu wyjściowego stymulatora spowodowane podłączeniem wtyczki testowej lub awarią urządzenia/kabla MFC. Sprawdzić podłączenie elektrod. |
| Podłącz przewód terapeut. | MFC jest odłączany od urządzenia, gdy urządzenie jest w trybie Stymul. |
| Stymulacja na żądanie wyłączona | Funkcja stymulatora na żądanie wyłączona z powodu awarii autotestu. Pod tym warunkiem może być dostępna Stymulacja ze stałą częstotliwością. |
| Odpr. EKG wył. | Jedno lub więcej odprowadzeń nie jest podłączonych do pacjenta ani do urządzenia ZOLL M2. Jeśli odprowadzenie EKG wyświetlane na krzywej podstawowej jest wyłączone, stymulator stymuluje się w trybie stałym. |
| Stymulator wyłączony | Funkcja stymulatora wyłączona z powodu awarii autotestu. |
| Zwolnij przycisk 4:1 | Przycisk szybkiego dostępu 4:1 został wciśnięty podczas przełączania do trybu Stymul. |
| Ustawianie natężenia prądu wyjściowego stymulatora | Natężenie prądu wyjściowego wynosi 0 mA po przełączeniu w tryb Stymul. |
| Użyj elektrod do stymulacji | Łyżki są podłączone do urządzenia w trybie Stymul. |

Rozdział 17

Dane i raporty o zdarzeniach

Monitor/defibrylator ZOLL M2 rejestruje ważne informacje o zdarzeniach podczas akcji ratunkowych. Zdarzenie ratunkowe rozpoczyna się, gdy urządzenie jest początkowo włączone (po wyłączeniu przez co najmniej 30 sekund) i trwa do momentu wyłączenia urządzenia na 30 sekund lub dłużej. Można pobrać te informacje w różnych formach:

- **Dane trendu** — informacje o trendach życiowych pacjenta, które są rejestrowane w pamięci w konfigurowalnym przez użytkownika odstępie od 30 sekund do 30 minut. Zobacz Rozdział 4, „Trendy”, aby wyświetlić i wydrukować informacje o trendach pacjentów.
- **Raport podsumowania** — zbiór zrzutów zdarzeń wykonywanych automatycznie lub inicjowanych przez użytkownika podczas każdej akcji ratunkowej. Aby uzyskać więcej informacji na temat raportu podsumowania i sposobu jego drukowania, należy zapoznać się z „Raport podsumowania” na str. 17–2.
- **Zrzuty** — do 18 sekund oznaczonych czasem parametrów życiowych, przebiegów, alarmów i danych leczenia zarejestrowanych przed i podczas ważnych zdarzeń klinicznych. Aby uzyskać więcej informacji na temat zrzutów i sposobu ich drukowania, zobacz „Zrzuty” na str. 17–6.
- **Dziennik zdarzeń** — to skrócona lista wszystkich głównych zdarzeń zarejestrowanych w raporcie podsumowania. Aby uzyskać więcej informacji na temat dziennika zdarzeń i sposobu jego drukowania, należy zapoznać się z „Dziennik zdarzeń” na str. 17–4.
- **Rejestr. danych pełn. jawności** — kompletne zdarzenie ratunkowe, które zawiera krzywe pełnej jawności wraz z informacjami o zdarzeniu. Informacje te można przesyłać przez USB lub Wi-Fi. Aby uzyskać informacje na temat Rejestr. danych pełn. jawności, patrz „Rejestr. danych pełn. jawności” na str. 17–13.

Uwaga: Urządzenie ZOLL M2 zachowuje zapisane zdarzenia, nawet jeśli wyłączysz urządzenie, wyjmiesz jego zasilanie akumulatorem i odłączysz je od sieci prądu przemiennego, aż pamięć będzie pełna. Gdy pamięć jest pełna, nowe dane o zdarzeniach automatycznie zastępują najstarsze dane w pamięci.

Przechowywanie danych

Urządzenie ZOLL M2 ma wbudowaną pamięć 2 GB do ciągłego rejestrowania i przechowywania ważnych informacji o zdarzeniach ratunkowych w unikalnych plikach przypadków dla każdego monitorowanego pacjenta. Gdy urządzenie ZOLL M2 jest używane głównie w sytuacjach awaryjnych, jego pojemność przechowywania danych jest zwykle wystarczająca dla ponad 100 zdarzeń ratunkowych (lub przypadków); gdy jest używana do długoterminowego monitorowania pacjenta, urządzenie może przechowywać co najmniej 4 pliki zdarzeń (przypadków). Każdy plik zdarzenia (przypadku) może zawierać maksymalnie 500 MB informacji, które obejmują wszystkie zrzuty, wszystkie wyświetlane krzywe, wszystkie monitorowane trendy parametrów i dane pełnej jawności dla każdego zdarzenia ratunkowego. Gdy miejsce do przechowywania danych bieżącego zdarzenia ratunkowego osiągnie pojemność 500 MB, ZOLL M2 przestaje przechowywać dane o zdarzeniu i wyświetla komunikat *Pełny plik przypadku*. Gdy pojawi się komunikat *Pełny plik przypadku*, dodatkowe dane pacjenta można zapisać w nowym pliku przypadku, wyłączając ZOLL M2 urządzenie na 30 sekund, a następnie włączając je ponownie. Urządzenie ZOLL M2 przechowuje ukończone przypadki, dopóki jego pamięć się nie zapełni, a następnie usuwa stare przypadki (jeden po drugiej), aby zrobić miejsce na bieżące zdarzenie.

Faktycznie przechowywane informacje zależą od użytkownika urządzenia. Ponadto konkretna kombinacja przechowywanych ciągłych krzywych zależy od tego, w jaki sposób skonfigurowano ustawienia zapisu krzywych w menu Administrator.

Uwaga: Urządzenie ZOLL M2 w trybie administratora zapewnia użytkownikowi dostęp do rejestru alarmów. Urządzenie ZOLL M2 przechowuje zapisy nawet jeśli jest wyłączone, akumulator jest wyjęty i/lub urządzenie jest odłączone od sieci prądu przemiennego. Po zapełnieniu pamięci urządzenia ZOLL M2 (po osiągnięciu maksymalnej pojemności 1000 zapisów), w razie potrzeby nowo utworzone zapisy automatycznie zastępują najstarsze zapisy w pamięci.

Raport podsumowania

Monitor/defibrylator ZOLL M2 automatycznie rejestruje wszystkie zdarzenia zrzutów podczas zdarzenia ratunkowego, takie jak zdarzenia defibrylacji (analizy EKG, dostarczanie wstrząsów), informacje o trybie Stymul., alarmy tętna i prezentowanie rytmu EKG. Dodatkowo zarejestrowane zostają również towarzyszące informacje dotyczące zdarzenia, obejmujące ustawienia kontrolne urządzenia, EKG pacjenta oraz datę i czas. Informacje te można wydrukować jako Raport podsumowania. Pomocne jest wydrukowanie Raportu podsumowania bieżącego zdarzenia przed wyłączeniem urządzenia.

Poniżej znajduje się lista zdarzeń zrzutów zawartych w Raporcie podsumowania, które są automatycznie rejestrowane lub inicjowane przez użytkownika podczas każdego zdarzenia ratunkowego:

- Przedstawienie rytmu EKG (gdy zasilanie jest włączone po pierwszym podłączeniu odprowadzeń EKG lub elektrod defibrylatora do pacjenta).
- Analiza rytmu EKG wstrząsowego (tylko tryb AED)
- Dostarczanie wyładowania
- Wyzwalany jest alarm *Sprawdź pacjenta*
- Selektor trybów jest przełączany na STYMULATOR (po wejściu w tryb ręczny)
- Alarm pacjenta jest wyzwalany
- Rejestrator wykresu jest włączony
- Wprowadzono znacznik kodu
- Aktywowany jest przycisk szybkiego dostępu diagnostycznego EKG
- Przycisk Pobierz 12-odpr. jest wciśnięty

Urządzenie ZOLL M2 przechowuje i drukuje informacje podsumowujące w porządku chronologicznym. Pamięć przeznaczona na dane podsumowujące może pomieścić ponad 1000 zdarzeń aktywowanych defibrylacją lub rejestratorem.





Każdy raport podsumowania rozpoczyna się od przeglądu wszystkich zdarzeń aktualnie przechowywanych w pamięci, w tym:

- Data (RRRR/MM/DD) i godzina (GG:MM:SS) rozpoczęcia zdarzenia
- ID urządzenia
- Czas trwania zdarzenia (GG:MM:SS)
- Liczba zrzutów zarejestrowanych podczas zdarzenia
- Całkowita liczba wyładowań dostarczonych podczas zdarzenia
- Całkowity czas stymulacji podczas zdarzenia
- Data i godzina ostatniego zrzutu
- Numer seryjny systemu


Drukowanie raportu podsumowania



Drukowanie raportu podsumowania

Aby wydrukować raport podsumowania zdarzenia ratunkowego, należy wykonać następujące czynności:

1. Naciskać przycisk szybkiego dostępu Więcej () do momentu wyświetlenia przycisku szybkiego dostępu Dane ().
2. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Dane ().
3. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Podsumowanie leczenia (). Zostanie wyświetlone okno Wybierz akcję ratunkową do wydrukowania.


Uwaga: Zdarzenia są wyświetlane na podstawie daty i godziny rozpoczęcia zdarzenia.

| Wybierz akcję ratunkową do wydrukowania (1/9) | | X |
|---|---------------------|---|
| 2022/06/08 15:59:11 | 2022/06/08 15:46:23 |  |
| 2022/06/08 15:44:59 | 2022/06/08 15:42:58 | |
| 2022/06/08 15:38:53 | 2022/06/08 15:36:17 | |
| 2022/06/08 15:25:01 | 2022/06/08 15:21:12 | |
| 2022/06/08 15:18:46 | 2022/06/08 15:17:06 | |
| 2022/06/08 15:06:00 | 2022/06/08 15:02:48 | |
| 2022/06/08 14:58:12 | 2022/06/08 14:48:12 | |
| 2022/06/08 14:46:32 | 2022/06/08 14:44:07 | |

Drukuj zdarzenie | Drukuj dziennik zdarzeń | Wybierz zrzuty do wydr.  

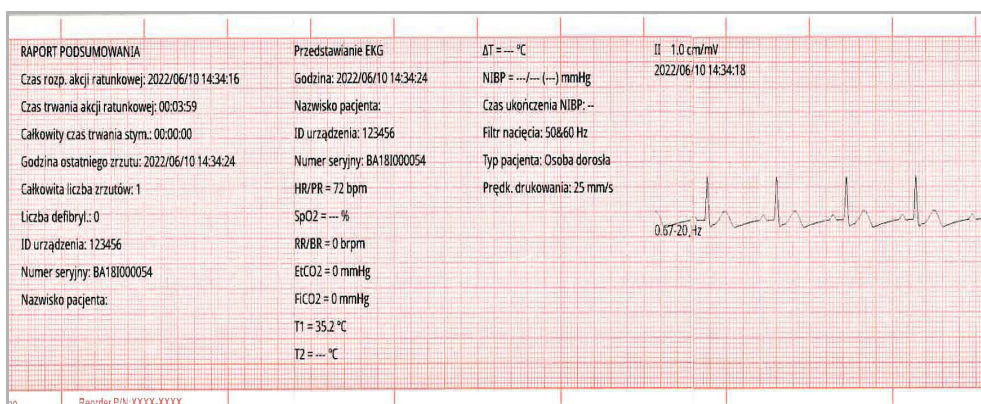
4. Obrócić pokrętkę regulacji, aby wyróżnić zdarzenie, które chce się wydrukować, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby je wybrać. Obok wybranego zdarzenia wyświetlany jest zielony symbol zaznaczenia.

Uwaga: W danej chwili można wybrać tylko jedno zdarzenie do wydrukowania.

5. Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić opcję **Drukuj zdarzenie**, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby ją wybrać. Urządzenie ZOLL M2 drukuje raport podsumowania wybranego zdarzenia.
6. Po zakończeniu drukowania raportu podsumowania, należy wykonać jedną z następujących czynności:
 - Obrócić pokrętkę regulacji do X w prawym górnym rogu okna i nacisnąć pokrętkę, aby opuścić okno.
 - Nacisnąć przycisk Menu () , aby opuścić okno.

Przeostroga Można wydrukować raporty podsumowania poprzednich zdarzeń podczas monitorowania/leczenia nowego pacjenta podczas bieżącego zdarzenia. Zawsze należy używać godziny i daty wyświetlanych na zrzutach raportu podsumowania, aby sprawdzić, czy wydrukowane dane zostały zarejestrowane u zamierzonego pacjenta.

Na ostatnim zarejestrowanym zdarzeniu, urządzenie drukuje „Raport pods. ukończony” na dole wykresu.



Rycina 17-1. Raport podsumowania





Dziennik zdarzeń

Dziennik zdarzeń to skrócona lista wszystkich zdarzeń zarejestrowanych w raporcie podsumowania, począwszy od czasu rozp. akcji ratunkowej. Istnieje możliwość wydrukowania dziennika zdarzenia zawierającego czas wystąpienia następujących zdarzeń:

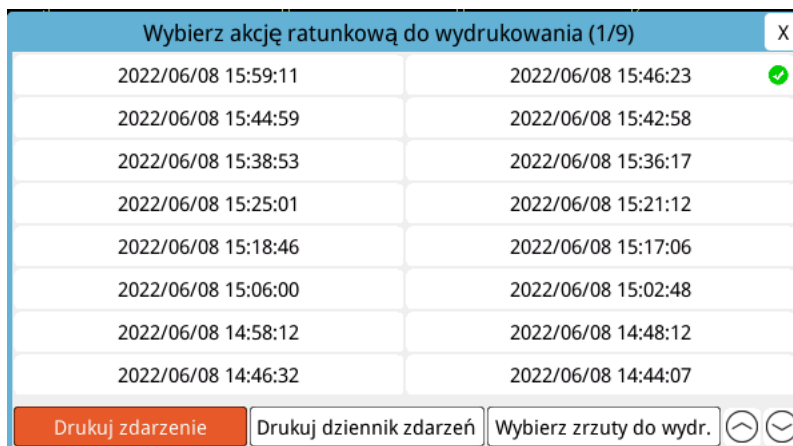
- Przedstawienie EKG (gdy zasilanie jest włączone)
- Analiza EKG (tylko tryb AED)
- Dostarczanie wyładowania
- Wyzwalany jest alarm *Sprawdź pacjenta*
- Selektor trybów jest przełączany na STYMULATOR (po wejściu w tryb ręczny)
- Alarm pacjenta jest wyzwalany
- Rejestrator wykresu jest włączony
- Wprowadzono znacznik kodu
- Diagnostyczne EKG (po naciśnięciu przycisku szybkiego dostępu)
- Pozyskiwanie 12-odprowadzeniowego EKG


Drukowanie dziennika zdarzeń

Aby wydrukować dziennik zdarzeń, należy wykonać następujące czynności:

1. Naciskać przycisk szybkiego dostępu Więcej () do momentu wyświetlenia przycisku szybkiego dostępu Dane ().
2. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Dane ().
3. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Podsumowanie leczenia (). Zostanie wyświetlone okno Wybierz akcję ratunkową do wydrukowania.

Uwaga: Zdarzenia są wyświetlane na podstawie daty i godziny rozpoczęcia zdarzenia.



4. Obrócić pokrętkę regulacji, aby wyróżnić zdarzenie, które chce się wydrukować, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby je wybrać. Obok wybranego zdarzenia wyświetlany jest zielony symbol zaznaczenia.
5. Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić opcję **Drukuj dziennik zdarzeń**, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby ją wybrać. Urządzenie ZOLL M2 drukuje dziennik zdarzeń wybranego zdarzenia.
6. Po zakończeniu drukowania dziennika zdarzeń należy wykonać jedną z następujących czynności:
 - Obrócić pokrętkę regulacji do X w prawym górnym rogu okna i nacisnąć pokrętkę, aby opuścić okno.
 - Nacisnąć przycisk Menu (), aby opuścić okno.

Na ostatnim zarejestrowanym zdarzeniu, urządzenie drukuje „Raport pods. ukończony” na dole wykresu.

Uwaga: Dzienniki zdarzeń i zrzuty można drukować tylko z jednego zdarzenia ratunkowego jednocześnie.

| | |
|--|--------------------------|
| Czas rozp. akcji ratunkowej: 2022/06/08 15:46:23 | |
| 2022/06/08 15:46:32 | Przedstawianie EKG |
| 2022/06/08 15:48:19 | Analiza EKG |
| 2022/06/08 15:49:41 | Pomiar NIBP |
| 2022/06/08 15:51:18 | Sprawdź pacjenta |
| 2022/06/08 15:51:20 | Wysoka HR |
| 2022/06/08 15:51:44 | Dostarczanie wyładowania |
| 2022/06/08 15:52:03 | Dostarczanie wyładowania |
| 2022/06/08 15:52:52 | Uruchomienie stymulatora |
| 2022/06/08 15:55:36 | Niska HR |
| Raport pods. ukończony! | |

Rycina 17-2. Dziennik zdarzeń

Zrzuty

Gdy wystąpi jedno ze zdarzeń opisanych w „Dziennik zdarzeń” na str. 17–4, urządzenie ZOLL M2 automatycznie przechwytuje i zapisuje do 6 sekund przebiegu fizjologicznego i innych danych, które poprzedziły zdarzenie i 12 sekund danych po zdarzeniu. To przechwytywanie danych jest nazywane zrzutem. Rejestrowanie zrzutów może być inicjowane automatycznie lub przez użytkownika. Zarejestrowane dane są przechowywane w pamięci nieulotnej i mogą być drukowane w trakcie lub po zainicjowaniu zdarzenia.

Następujące informacje o zdarzeniach są zawarte w każdym zrzucie:

- Typ zrzutu
- Data i godzina zdarzenia
- Typ pacjenta
- Wydrukowana godzina i data rozpoczęcia krzywej EKG (sześć sekund przed godziną rozpoczęcia zdarzenia)
- Częstość stymulatora, natężenie prądu wyjściowego i trybu stymulatora (na żądanie lub stałego) na początku zrzutu (jeśli stymulacja jest aktywna)
- Częstość akcji serca na początku zdarzenia (jeśli jest dostępne)
- Pasek EKG ze znacznikiem czasu z głównego odprowadzenia (górną krzywą EKG na ekranie wyświetlacza)
- Nazwa pierwotnego odprowadzenia
- Rozmiar EKG (cm/mV) i prędkość drukowania
- Szerokość pasma EKG wykorzystywana podczas pobierania paska drukowanego EKG
- Numer seryjny urządzenia
- ID urządzenia skonfigurowane przez użytkownika (lub puste pole, jeśli identyfikator nie jest zdefiniowany)
- Puste pole do zapisu w nazwiska pacjenta (chyba że zostało wypełnione przez urządzenie)

Uwaga: Zrzuty wykonane, gdy defibrylator jest w trybie synchronizacji, wyświetlają słowo „Synchronizuj” w nagłówku zrzutu.

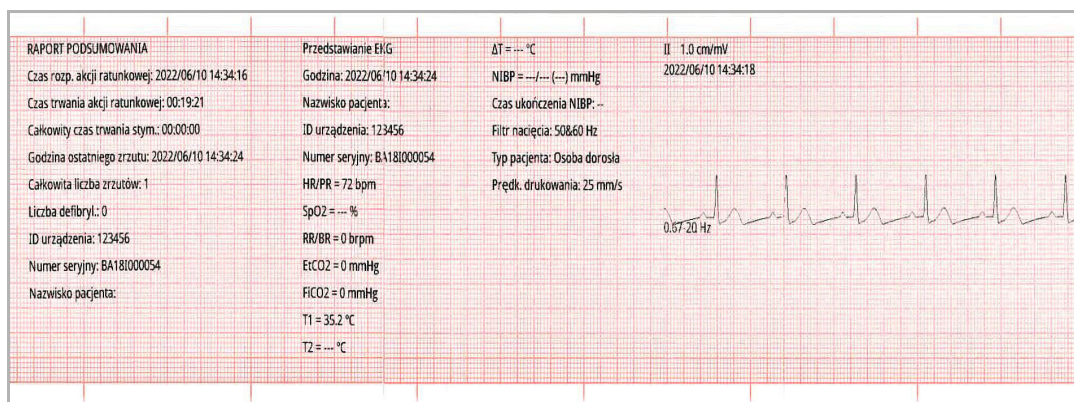
Typy zrzutów

Urządzenie ZOLL M2 wyzwała zrzuty w odpowiedzi na dziewięć różnych typów zdarzeń. Oprócz informacji w poprzedniej sekcji, które są dołączone do każdego zrzutu, urządzenie ZOLL M2 przechowuje dodatkowe informacje w każdym z następujących typów zrzutów.

Przedstawienie EKG

Ten zrzut jest wykonywany jeden raz na początku każdego nowego zdarzenia ratunkowego. Zrzut nie będzie wykonany ponownie, jeśli urządzenie zostanie wyłączone na mniej niż 30 sekund. Dodatkowe informacje w tym zrzucie obejmują 18 sekund pierwotnej krzywej odprowadzenia EKG zarejestrowanego po pierwszym połączeniu odprowadzeń EKG z pacjentem.

Uwaga: Po rozpoczęciu, rejestrowanie EKG jest kontynuowane w okresie rytmu przedstawiania, nawet jeśli występuje stan *Odpr. Wyl.*

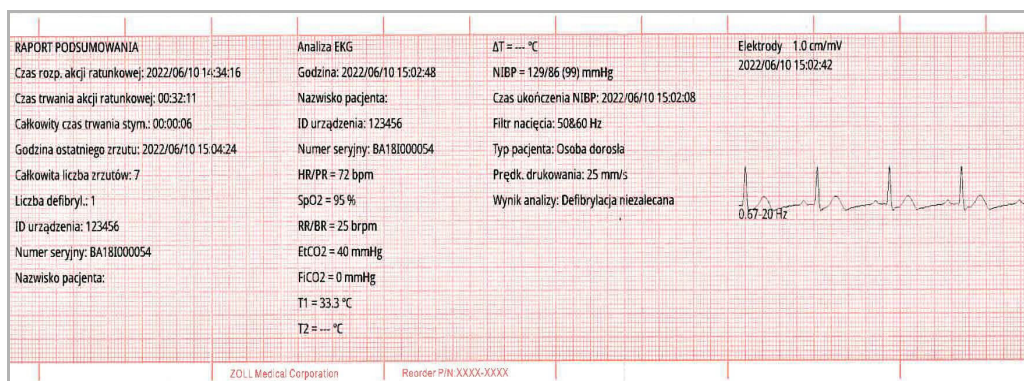


Rycina 17-3. Przedstawianie zrzutu EKG

Analiza EKG (tylko tryb AED)

Ten zrzut jest wykonywany podczas analizy EKG (analiza rytmu wstrząsowego) i rejestruje sześć sekund analizy wstępnej i 12 sekund danych EKG zarejestrowanych podczas i po okresie analizy. Dodatkowe informacje w tym zrzucie obejmują znaczniki na początku i na końcu każdego 3- sekundowego segmentu przebiegu EKG wykorzystywanego przez analizę do określenia, czy występuje migotanie komór lub wstrząsowy częstoskurcz komorowy. (Każdy segment jest reprezentowany na górze paska z gwiazdką (*) dla wstrząsu lub myślnikiem (-) dla braku wstrząsu.) Wyniki analizy obejmują komunikaty: *Defibr. zalecana*, *Defibrylacja niezalecana*, *Zakłócony ECG*, *Analiza zatrzymana*.

Uwaga: Data/godzina wydrukowana na górze paska znajduje się bezpośrednio nad danymi, które zostały zarejestrowane w tym czasie.

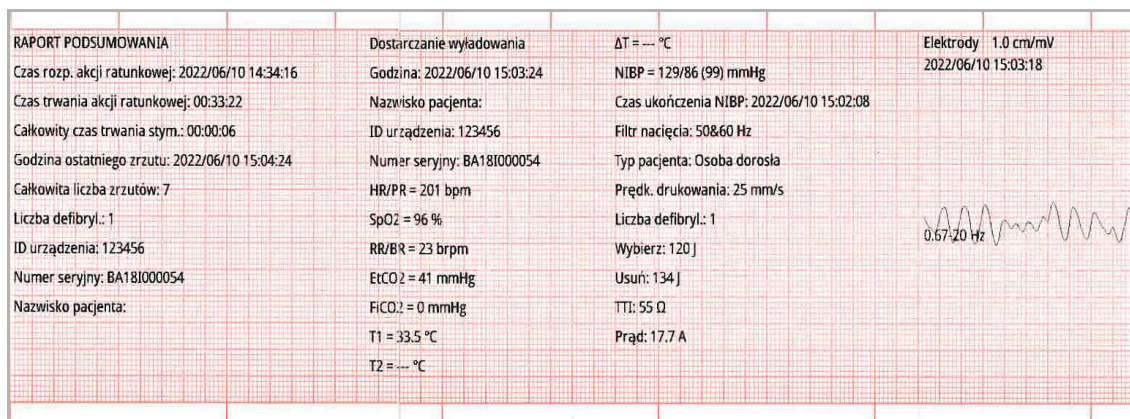


Rycina 17-4. Zrzut analizy EKG

Dostarczanie wyładowania

Ten zrzut jest wykonywany po dostarczeniu wyładowania. Dodatkowe informacje na tym zrzucie obejmują liczbę defibryl., wybraną energię defibrylatora, dostarczoną energię defibrylatora, wartość impedancji pacjenta, dostarczony średni prąd krzywej RLB w pierwszej fazie i synchronizację, jeśli jest aktywna (w tym znaczniki synchronizacji).

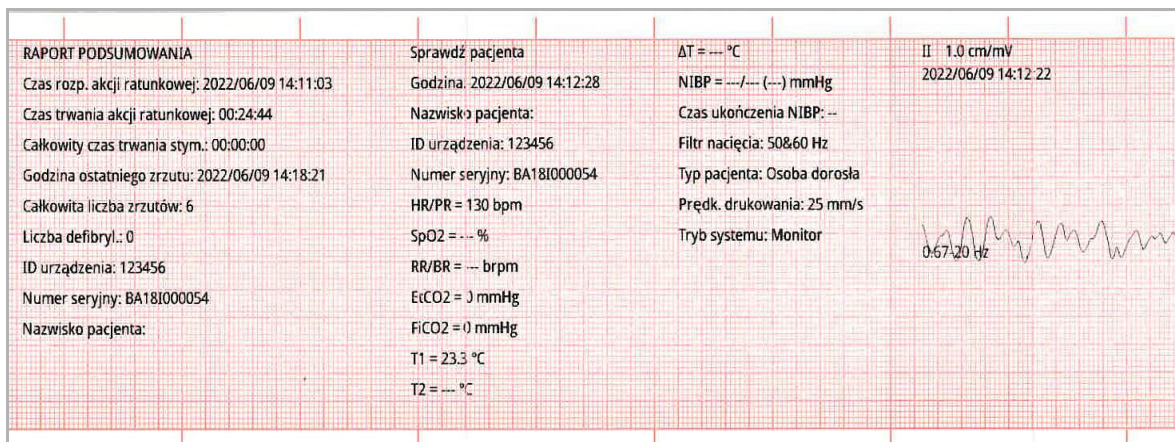
Uwaga: Zrzuty zarejestrowane podczas wyładowań autotestu 30J obejmują adnotację *Test OK* lub *Błąd testu*.



Rycina 17-5. Zrzut dostarczania wyładowania

Sprawdź pacjenta

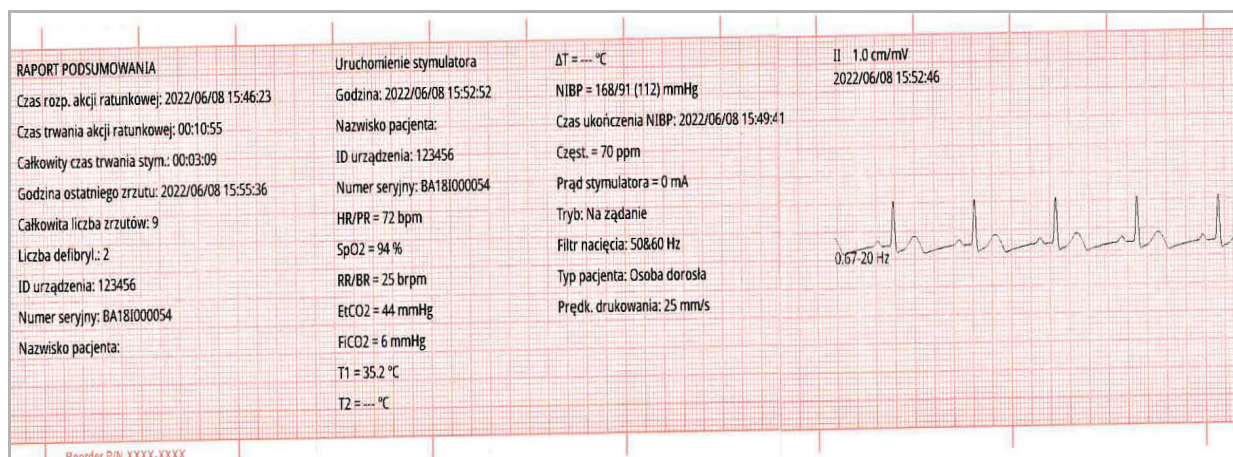
Ten zrzut jest wykonywany po wydaniu alertu *Sprawdź pacjenta*. *Komunikaty Sprawdź pacjenta* i dźwięki są emitowane w trybie Defib i/lub Monitor, gdy włączone są alarmy tętna, a ZOLL M2 urządzenie wykrywa migotanie komór lub szeroki złożony częstoskurcz komorowy w rytmie EKG pacjenta. Dodatkowe informacje w tym zrzucie obejmują tryb pracy urządzenia (AED, DEFIB, MONITOR) i adnotację *Sprawdź pacjenta* z lewą krawędzią adnotacji bezpośrednio nad sygnałami EKG zarejestrowanymi podczas alarmu.



Rycina 17-6. Zrzut Sprawdź pacjenta

Uruchomienie stymulatora

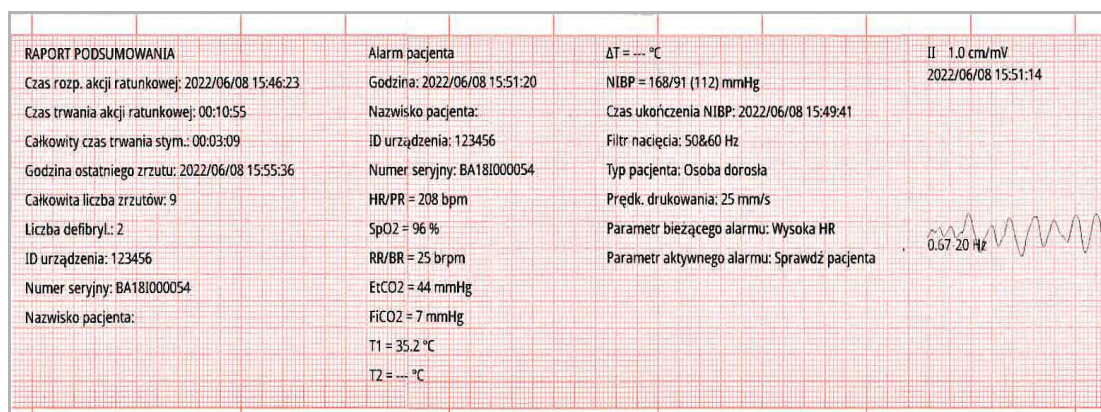
Ten zrzut jest wykonywany, gdy urządzenie przechodzi w tryb Stymul. Pokazuje krzywą EKG pacjenta w ciągu sześciu sekund przed rozpoczęciem stymulacji i rytm w ciągu następujących 12 sekund.



Rycina 17-7. Zrzut uruchamiania stymulatora

Alarm pacjenta

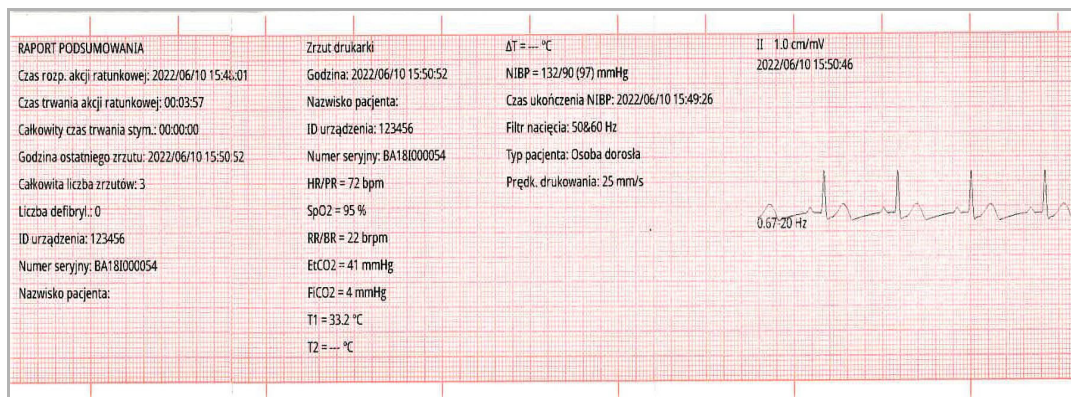
Ten zrzut jest wykonywany, gdy wystąpi alarm pacjenta. Dodatkowe informacje w tym zrzucie obejmują identyfikację parametru fizjologicznego powodującego alarm, wskazanie wszystkich aktualnie aktywnych alarmów pacjenta oraz wskazanie dla każdego alarmu naruszonego limitu (wysokiego lub niskiego).



Rycina 17-8. Zrzut alarmu pacjenta

Aktywacja rejestratora

Ten zrzut jest wykonywany, gdy rejestrator jest aktywowany przez naciśnięcie przycisku rejestratora na panelu przednim. 18- sekundowy zrzut jest przechowywany w pamięci, nawet jeśli drukarka jest wyłączona podczas okresu pobierania danych zrzutu.



Rycina 17-9. Zrzut aktywacji rejestratora

Znacznik kodu

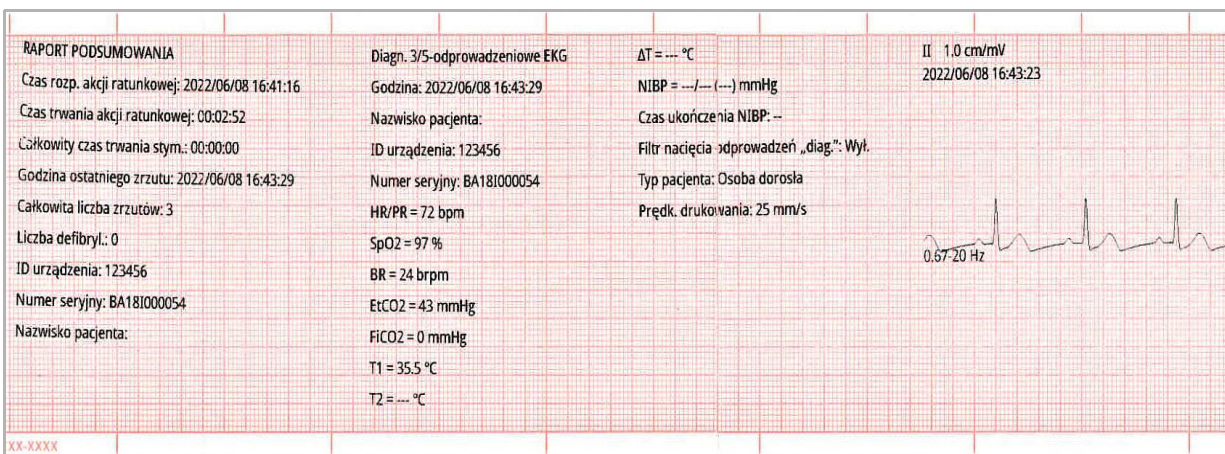
Ten zrzut jest wykonywany po wprowadzeniu znacznika kodu. W tym przypadku nie jest drukowane żadne EKG, tylko nagłówek zrzutu znacznika kodu i zapis wybranego znacznika kodu.

| | | |
|--|------------------------------|---------------------------|
| RAPORT PODSUMOWANIA | Zrzut znacznika kodu | T2 = ... °C |
| Czas rozp. akcji ratunkowej: 2022/06/08 16:28:38 | Nazwa kodu: EPI | $\Delta T = \dots$ °C |
| Czas trwania akcji ratunkowej: 00:06:50 | Godzina: 2022/06/08 16:34:28 | NIBP = ---/--- (---) mmHg |
| Całkowity czas trwania stym.: 00:00:00 | Nazwisko pacjenta: | Czas ukończenia NIBP: -- |
| Godzina ostatniego zrzutu: 2022/06/08 16:34:52 | ID urządzenia: 123456 | Raport pods. ukończony! |
| Całkowita liczba zrzutów: 11 | Numer seryjny: BA18I000054 | |
| Liczba defibryl.: 1 | HR/PR = 72 bpm | |
| ID urządzenia: 123456 | SpO2 = 97 % | |
| Numer seryjny: BA18I000054 | BR = 23 brpm | |
| Nazwisko pacjenta: | EtCO2 = 43 mmHg | |
| | FICO2 = 0 mmHg | |
| | T1 = 35.4 °C | |

Rycina 17-10. Zrzut znacznika kodu

Diagnostyczne EKG

Ten zrzut jest wykonywany, gdy ZOLL M2 urządzenie jest w trybie monitora i naciskany jest przycisk szybkiego dostępu **Diag. EKG** na panelu przednim. Dane EKG przechwycone w tym zrzucie są filtrowane za pomocą pasma przenoszenia 525-40 Hz w celu dokładnego zachowania charakterystyki uniesienia lub zagłębienia segmentu ST. Po naciśnięciu przycisku **Diag. EKG**, charakterystyka filtra EKG jest zmieniana z normalnej odpowiedzi częstotliwościowej monitorowania EKG na diagnostyczną charakterystykę częstotliwościową. Po pierwszych sześciu sekundach zrzutu zarejestrowanego przy szerokości pasma monitora następuje około jedna sekunda pustych danych EKG podczas inicjowania nowego filtrowania. 11 sekund diagnostycznych danych EKG szerokości pasma dla górnego odprowadzenia wyświetlacza jest przechowywane i drukowane.



Rycina 17-11. Zrzut diagnostycznego EKG




12 odpr. EKG

Zobacz Rozdział 13, „Monitorowanie 12-odprowadzeniowego EKG” informacje na temat 12-odprowadzeniowych zrzutów EKG.


Drukowanie zrzutów



Urządzenie ZOLL M2 można skonfigurować tak, aby automatycznie drukowało niektóre lub wszystkie typy zrzutów w miarę ich uzyskiwania lub przechowywało każdy zrzut bez drukowania. Ta konfiguracja znajduje się w menu administrator. Zapisane zrzuty można wydrukować w dowolnym momencie.

Aby wydrukować zrzuty dla określonego zdarzenia, należy wykonać następujące czynności:

1. Naciskać przycisk szybkiego dostępu Więcej () do momentu wyświetlenia przycisku szybkiego dostępu Dane.
2. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Dane ().
3. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Podsumowanie leczenia (). Zostanie wyświetlone okno Wybierz akcję ratunkową do wydrukowania.

Uwaga: Zdarzenia są wyświetlane na ekranie na podstawie daty i godziny rozpoczęcia zdarzenia.


| Wybierz akcję ratunkową do wydrukowania (1/9) | | X |
|---|---------------------|---|
| 2022/06/08 15:59:11 | 2022/06/08 15:46:23 |  |
| 2022/06/08 15:44:59 | 2022/06/08 15:42:58 | |
| 2022/06/08 15:38:53 | 2022/06/08 15:36:17 | |
| 2022/06/08 15:25:01 | 2022/06/08 15:21:12 | |
| 2022/06/08 15:18:46 | 2022/06/08 15:17:06 | |
| 2022/06/08 15:06:00 | 2022/06/08 15:02:48 | |
| 2022/06/08 14:58:12 | 2022/06/08 14:48:12 | |
| 2022/06/08 14:46:32 | 2022/06/08 14:44:07 | |

Drukuj zdarzenie | Drukuj dziennik zdarzeń | Wybierz zrzuty do wydr.  

4. Obrócić pokrętkę regulacji, aby wyróżnić zdarzenie, które ma być wydrukowane, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby je wybrać. Obok wybranego zdarzenia wyświetlany jest zielony symbol zaznaczenia.
5. Aby wydrukować:
 - **Wszystkie zrzuty związane z wybranym zdarzeniem** -- obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić opcję **Drukuj zdarzenie**, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby ją wybrać. Przejdź do kroku 8 tej procedury.
 - **Wybierz zrzuty związane z wybranym zdarzeniem** -- obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić opcję **Wybierz zrzuty do wydr.**, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby ją wybrać. Zostanie wyświetlone okno Wybierz zrzuty do wydr.

| Wybierz zrzuty do wydr. (1/1) | | X |
|-------------------------------|--------------------------|---|
| Godzina | Podsumowanie | |
| 2022/06/09 14:18:21 | Zrzut drukarki |  |
| 2022/06/09 14:15:38 | Wysoka HR | |
| 2022/06/09 14:15:26 | Uruchomienie stymulatora | |
| 2022/06/09 14:12:30 | Wysoka HR | |
| 2022/06/09 14:12:28 | Sprawdź pacjenta | |
| 2022/06/09 14:11:11 | Przedstawianie EKG | |

Drukuj | Wstecz  

6. Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić zrzut, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby go wybrać. Można wydrukować więcej niż jeden zrzut. Obok zrzutów wybranych do drukowania zostanie wyświetlony zielony znacznik wyboru.
7. Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić opcję **Drukuj**, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby ją wybrać. Urządzenie ZOLL M2 wydrukuje wybrane zrzuty.
8. Po zakończeniu drukowania zrzutów, należy wykonać jedną z następujących czynności:
 - Obrócić pokrętkę regulacji do X w prawym górnym rogu okna i nacisnąć pokrętkę, aby opuścić okno.
 - Nacisnąć przycisk Menu () , aby opuścić okno.

Na ostatnim zarejestrowanym zrzucie podczas każdego zdarzenia, urządzenie drukuje „Raport pods. ukończony” na dole wykresu.

Uwaga: Zrzuty można drukować tylko z jednego zdarzenia ratunkowego jednocześnie.

Rejestr. danych pełn. jawności

Wraz z informacjami o zdarzeniach przechwyconymi w raporcie podsumowania monitor/defibrylator ZOLL M2 rejestruje również czujnik RKO i krzywe parametrów fizjologicznych w pliku o pełnej jawności, który może pomieścić co najmniej 6 godzin danych.

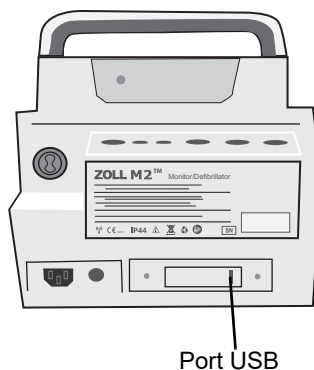
Można przesłać pełny plik jawności zawierający informacje o zdarzeniu ratunkowym za pomocą USB lub Wi-Fi. Dane przesłane dowolną metodą można wyświetlić w RescueNet Code Review. Aby przesłać rejestr. danych pełn. jawności bieżącego zdarzenia ratunkowego, urządzenie musi zostać wyłączone na 30 sekund lub dłużej, aby zakończyć zdarzenie, a następnie ponownie włączone w celu przesłania danych o zdarzeniu.

Uwaga: Przed rozpoczęciem korzystania z Wi-Fi należy mieć dostęp do Internetu i bezpieczny punkt dostępowy.

Przesyłanie rejestr. danych pełn. jawności za pomocą USB

Uwaga: Przesyłanie danych za pośrednictwem USB nie powiedzie się, jeśli pamięć urządzenia USB jest pełna lub nie ma wystarczającej ilości wolnej pamięci.

Przed rozpoczęciem przesyłania danych należy włożyć urządzenie pamięci masowej USB do ZOLL M2 portu USB.





Rycina 17-12. Port USB

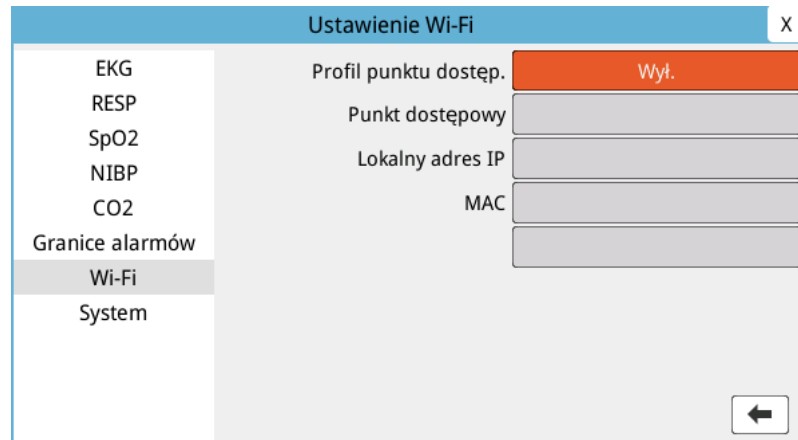
Przesyłanie rejestr. danych pełn. jawności za pomocą Wi-Fi


W przypadku urządzeń ze skonfigurowanym serwerem SFTP urządzenie ZOLL M2 umożliwia wysyłanie dzienników jawności pacjentów do zdalnego serwera za pośrednictwem połączenia bezprzewodowego. Ustawienia WiFi i SFTP można skonfigurować w menu administrator. Jeśli ustawienia serwera WiFi i SFTP nie zostały skonfigurowane, przed wykonaniem poniższej procedury należy zapoznać się z poniższymi procedurami w części „Konfiguracja sieci bezprzewodowej/serwera SFTP” na str. 17–18.

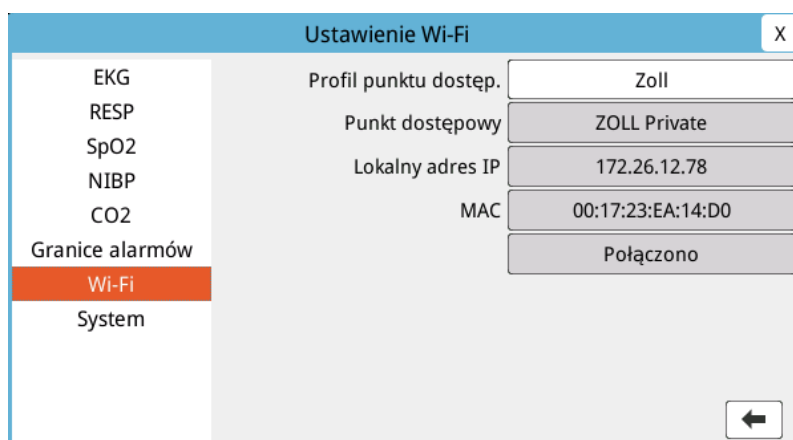
Uwaga: Urządzenie ZOLL M2 automatycznie anuluje każdą transmisję dziennika pełnych danych jawnych z przypadkami, jeśli defibrylacja została aktywowana.

Aby połączyć się z siecią Wi-Fi:

1. Obrócić pokrętkę regulacji do ikony Wi-Fi () na górnym środku wyświetlacza, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wyświetlić ustawienie Wi-Fi. Lub nacisnąć przycisk Menu (), obrócić pokrętkę regulacji do ustawienia Wi-Fi, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wyświetlić ustawienie Wi-Fi.

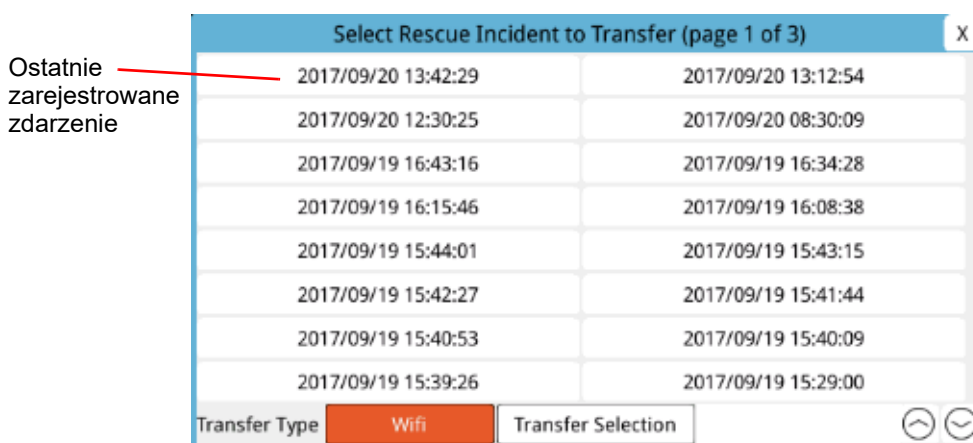


2. Obrócić pokrętkę regulacji na Profil punktu dostęp., nacisnąć pokrętkę, aby wybrać jeden ze wstępnie skonfigurowanych punktów dostępowych Wi-Fi.
3. Urządzenie ZOLL M2 próbuje połączyć się z wybranym punktem dostępowym Wi-Fi. Jeśli się powiedzie, w oknie stanu zostanie wyświetlony komunikat Połączono, a ikona Połączenia Wi-Fi () jest wyświetlana w górnej środkowej części ekranu. Jeśli się nie powiedzie (z powodu przekroczenia limitu czasu połączenia Wi-Fi lub błędu oprogr. układowego), wyłączyć Wi-Fi i włączyć je ponownie. Jeśli nadal się nie powiedzie, wyłączyć zasilanie urządzenia, aby ponownie podłączyć Wi-Fi. Może być również konieczne sprawdzenie wybranego profilu punktu dostęp. Wi-Fi w trybie administratora, aby poprawić każdy błąd profilu.



Aby przesłać rejestr. danych pełn. jawności przez Wi-Fi:

1. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Więcej** (↶) do momentu wyświetlenia przycisku szybkiego dostępu Dane.
2. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Dane** (📄).
3. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Prześlij** (📧). Zostanie wyświetlone menu Wybierz akcję ratunkową do przesł.






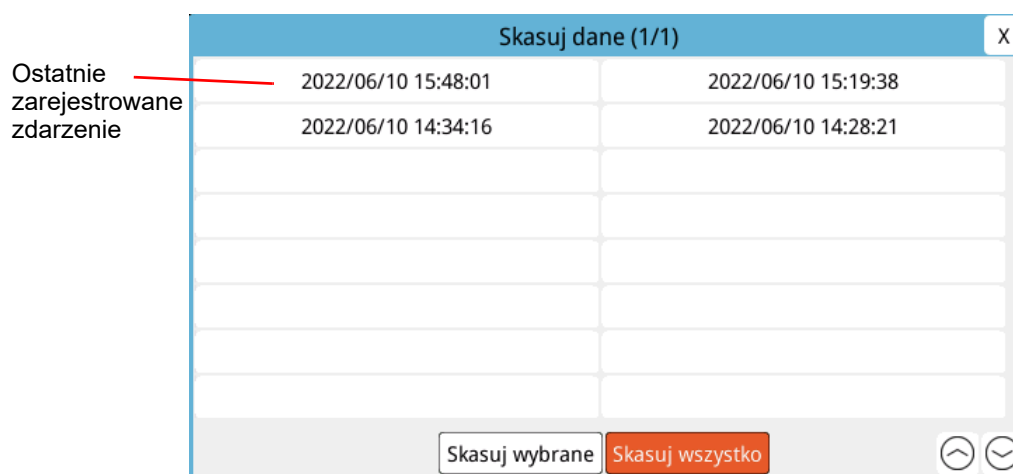
4. Obrócić pokrętkę regulacji, aby wybrać **Wi-Fi** jako Typ przesyłania, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby je wybrać.
5. Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić zdarzenie ratunkowe, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby je wybrać (obok zdarzenia wyświetlany jest zielony znacznik wyboru). Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić **Wybór przesyłania**, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby go wybrać.
6. Po zakończeniu przesyłania zostanie wyświetlony komunikat *Przesyłanie danych akcji ratunk. — powiodło się.*
7. Wykonać jedną z następujących opcji:
 - Obrócić pokrętkę regulacji do X w prawym górnym rogu okna i nacisnąć pokrętkę, aby opuścić okno.
 - Nacisnąć przycisk Menu (☐), aby opuścić okno.

Usuwanie zdarzenia ratunkowego

Można usunąć zdarzenie ratunkowe, aby usunąć wszystkie dane pacjenta (rejestr. danych pełn. jawności, raport podsumowania, dane trendów, raporty 12-odprowadzeniowe), które są skojarzone z tym zdarzeniem.

Aby usunąć zdarzenie ratunkowe:


1. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Więcej** () do momentu wyświetlenia przycisku szybkiego dostępu **Dane**.
2. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Dane** ().
3. Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu **Wyczyść** (). Zostanie wyświetlone okno Skasuj dane.



4. Aby skasować:

Określone zdarzenia — obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić zdarzenie ratunkowe, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby je wybrać (obok zdarzenia wyświetlany jest zielony znacznik wyboru). Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić opcję **Skasuj wybrane**, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby ją wybrać.

Wszystkie zdarzenia — obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić opcję **Skasuj wszystko**, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby ją wybrać.

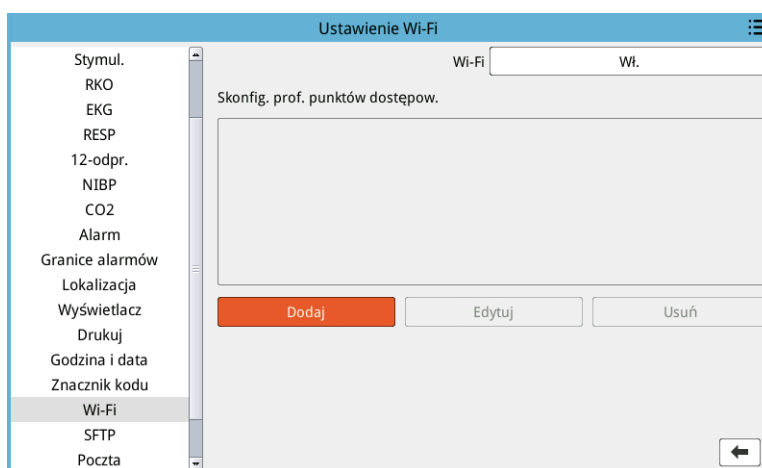
5. W obszarze *Skasować wybr. dane akcji ratunk.?* lub *Wyczyścić wszystkie dane akcji ratunk.?* nacisnąć pokrętkę regulacji, aby wybrać opcję **Tak**.
6. Wykonać jedną z następujących opcji:
 - Obrócić pokrętkę regulacji do X w prawym górnym rogu okna i nacisnąć pokrętkę, aby opuścić okno.
 - Nacisnąć przycisk Menu (), aby opuścić okno.

Konfiguracja sieci bezprzewodowej/serwera SFTP

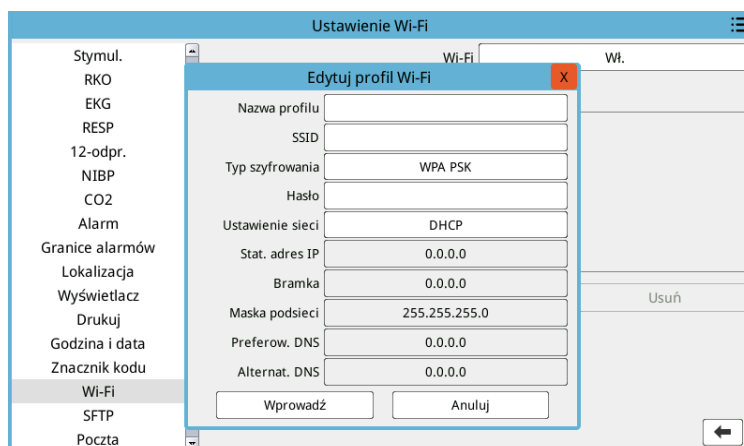
W tej sekcji opisano, jak skonfigurować połączenie bezprzewodowe i serwer SFTP dla urządzenia ZOLL M2 w celu wysyłania plików pełnej jawności za pośrednictwem połączenia bezprzewodowego. Pliki są wysyłane przez Wi-Fi przy użyciu protokołu SFTP (Secure File Transfer Protocol), który wymaga użycia serwera SFTP po stronie odbiorczej. Te ustawienia są dostępne w menu administrator. Aby wejść do tego menu, potrzebne jest hasło.

Konfiguracja sieci bezprzewodowej

1. W menu administratora nacisnąć pokrętko regulacji, aby wybrać polecenie Modyfikuj konfigurację.
2. Obrócić pokrętko regulacji, aby podświetlić pozycję Wi-Fi w menu po lewej stronie okna, a następnie nacisnąć pokrętko, aby ją wybrać. Zostaje wyświetlone okno Ustawienie Wi-Fi.



3. Obrócić pokrętko regulacji, aby przejść do pola Dodaj, a następnie nacisnąć pokrętko, aby je wybrać. Zostanie wyświetlone menu Edytuj profil Wi-Fi.



4. Obrócić pokrętko regulacji, aby przejść do każdego pola, i nacisnąć pokrętko, aby wprowadzić odpowiednie informacje. Zapoznać się z poniższą tabelą, aby uzyskać pomoc dotyczącą wprowadzania informacji w każdym polu.

Uwaga: Niektóre z tych pól wymagają wprowadzenia informacji na klawiaturze alfanumerycznej. Zobacz „Wprowadzanie informacji za pomocą klawiatury alfanumerycznej” na str. 17–21, aby zapoznać się z informacjami na temat poruszania się po tej klawiaturze.

Tabela 17-1. Pola Edytuj profil Wi-Fi

| Pole | Wpis |
|------------------|--|
| Nazwa profilu | Użyć klawiatury alfanumerycznej, aby wprowadzić nazwę punktu dostępowego, z którym chcemy się połączyć. |
| SSID | Użyć klawiatury alfanumerycznej, aby wprowadzić nazwę SSID (Service Set Identifier) identyfikującą punkt dostępowy do sieci bezprzewodowej. |
| Typ szyfrowania | Obrócić pokrętko regulacji, aby wybrać typ uwierzytelniania. Moduł obsługuje dwa typy uwierzytelniania Wi-Fi: <ul style="list-style-type: none"> • WPA-PSK (Wi-Fi Protected Access, Pre-shared key (wstępnie współdzielony klucz)) • WPA2-PSK (Wi-Fi Protected Access II, Pre-shared key (wstępnie współdzielony klucz)) |
| Hasło | Użyć klawiatury alfanumerycznej, aby wprowadzić hasło punktu dostępowego. |
| Ustawienie sieci | Obrócić pokrętko regulacji, aby wybrać DHCP lub Stat. adres IP. W przypadku wybrania opcji DHCP nie trzeba już wypełniać pól. W przypadku wybrania opcji Stat. adres IP należy za pomocą klawiatury alfanumerycznej wprowadzić dane: Adres IP, Maska podsieci, Domyślna bramka, Preferow. serwer DNS i Alternat. serwer DNS (patrz poniżej). |
| Stat. adres IP | Użyć klawiatury numerycznej, aby wprowadzić Stat. adres IP (format to 0.0.0.0). |
| Bramka | Użyć klawiatury numerycznej, aby wprowadzić Bramkę adresu IP (format to 0.0.0.0). |
| Maska podsieci | Użyć klawiatury numerycznej, aby wprowadzić Maskę podsieci (format to 255.255.255.0). |
| Preferow. DNS | Użyć klawiatury numerycznej, aby wprowadzić Preferow. DNS IP (format to 0.0.0.0). |
| Alternat. DNS | Użyć klawiatury numerycznej, aby wprowadzić Alternat. DNS IP (format to 0.0.0.0) |

- Obrócić pokrętko regulacji, aby przejść do ikony listy kategorii w prawym górnym rogu, a następnie nacisnąć pokrętko, aby wyjść do menu administratora. Wybrać opcję „Zapisz konfigurację, a następnie wyjdź”, aby zapisać konfigurację i wyjść z menu administratora.

Konfiguracja serwera SFTP

1. W menu administratora nacisnąć pokrętkę regulacji, aby wybrać polecenie Modyfikuj konfigurację.
2. Obrócić pokrętkę regulacji, aby wybrać SFTP z menu po lewej stronie okna. Wyświetlone zostanie okno Ustawienie SFTP.

3. Obrócić pokrętkę regulacji, aby przejść do każdego pola i wprowadzić odpowiednie informacje. Zapoznać się z poniższą tabelą, aby uzyskać pomoc dotyczącą wprowadzania informacji w każdym polu.

Uwaga: Większość z tych pól wymaga wprowadzenia informacji na klawiaturze alfanumerycznej. Zobacz następującą sekcję Wprowadzanie informacji za pomocą klawiatury alfanumerycznej, aby zapoznać się z informacjami na temat poruszania się po tej klawiaturze.

Tabela 17-2. Pola Ustawienie SFTP

| Pole | Wpis |
|-------------------|--|
| IP serwera | Użyć klawiatury numerycznej, aby wprowadzić Alternat. DNS IP (format to 0.0.0.0) |
| Port serwera | Użyć klawiatury numerycznej, aby wprowadzić port serwera. |
| Nazwa użytkownika | Użyć klawiatury alfanumerycznej, aby wprowadzić nazwę użytkownika serwera SFTP. |
| Hasło | Użyć klawiatury alfanumerycznej, aby wprowadzić hasło serwera SFTP. |

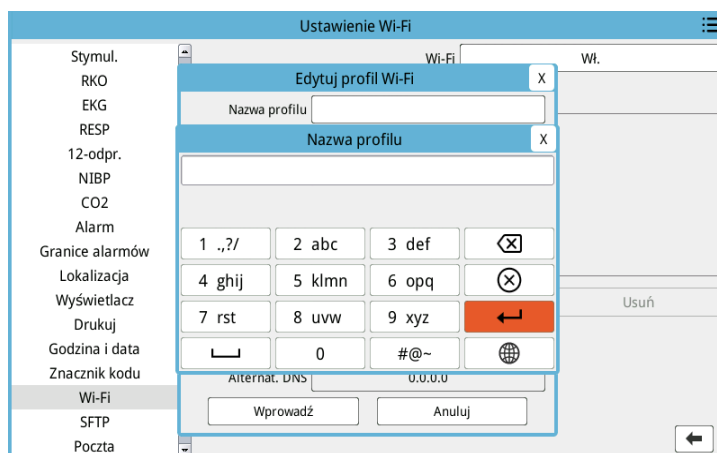
Wprowadzanie informacji za pomocą klawiatury alfanumerycznej

Poniższa procedura umożliwia wprowadzanie informacji w oknach Ustawienie Wi-Fi i Ustawienie SFTP.

Uwaga: Jeśli pole wymaga wpisu liczbowego, na klawiaturze dostępne są tylko liczby.

Uwaga: Jeśli nie jest używany format wymagany przez pole, zostanie wyświetlony komunikat *Niepraw. dane!*.

1. Obrócić pokrętkę regulacji, aby umieścić kursor w polu, w którym mają zostać wprowadzone informacje, a następnie nacisnąć pokrętkę. Wyświetli się klawiatura.



2. Obrócić pokrętkę regulacji, aby podświetlić przycisk alfa/numeryczny, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wyświetlić litery/cyfry tego przycisku u góry klawiatury.
3. Obrócić pokrętkę, aby podświetlić wybór cyfry/litery, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wybrać. Powtarzać kroki 2 i 3, aż do zaznaczenia wszystkich cyfry/litery w polu.
4. Obrócić pokrętkę, aby podświetlić przycisk **Wprowadź** (↵), a następnie nacisnąć pokrętkę, aby go wybrać. Wybrane znaki zostaną wyświetlone w polu w odpowiednim oknie.
5. Obrócić pokrętkę regulacji, aby przejść do ikony listy kategorii w prawym górnym rogu, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wyjść do menu administratora. Wybrać opcję „Zapisz konfigurację, a następnie wyjdź”, aby zapisać konfigurację i wyjść z menu administratora.

Rozdział 18


Konserwacja i rozwiązywanie problemów

Sprzęt do resuscytacji musi być konserwowany, aby był gotowy do natychmiastowego użytku. Aby zapewnić gotowość i optymalne warunki pracy urządzenia ZOLL M2, należy codziennie lub podczas każdej zmiany przeprowadzać kontrole lub testy opisane dalej.

Oprócz codziennej kontroli autoryzowany personel powinien przeprowadzać testy wydajności i kalibracji w regularnie zaplanowanych odstępach czasu, lecz nie rzadziej niż co roku.

Dziennik konserwacji stanowi istotną część programu skutecznej konserwacji, w ramach którego informacje są regularnie zapisywane. Pozwala to na sprawdzanie koniecznych konserwacji i planowanie okresowych wymagań, takich jak kalibracja i certyfikacja. Urządzenie ZOLL M2 można również skonfigurować w taki sposób, aby drukowało zarówno wyniki włączania, jak i autotestu 30J.

Na podstawie zaleceń Grupy Roboczej ds. Defibrylatorów w USA Agencja ds. Żywności i Leków¹, ZOLL sugeruje użycie listy kontrolnej zmiany operatora, która jest zawarta w tym rozdziale (i może być kopiowana do użytku w razie potrzeby).

Urządzenie ZOLL M2 może wyświetlać zarówno raporty z włączania, jak i autotestu 30J przechowywane w urządzeniu (do 2000 raportów) po naciśnięciu  przycisku szybkiego dostępu. Użytkownik może wybrać testy, które mają być wyświetlane na urządzeniu: Wszystkie autotesty, autotesty włączania lub autotesty 30J. Następnie można wybrać raporty do wydrukowania: wybrać Drukuj opcję, a następnie wybrać Wybrane, Ostatnie 30 dni lub Wszystkie autotesty. Aby wybrać pojedynczy raport, obrócić pokrętkę regulacji, aby wybrać żądany raport, a następnie nacisnąć pokrętkę regulacji, aby go wybrać.

1. JAMA. 1990;264:1019-1025

| Raport autotestu systemu (1/14) X | | |
|-----------------------------------|---------------------------|---|
| Godzina | Wyniki autotestu | |
| 2022/06/09 10:36:14 | Wszystkie testy zaliczone | |
| 2022/06/09 10:29:21 | Wszystkie testy zaliczone | |
| 2022/06/09 10:27:30 | Wszystkie testy zaliczone | |
| 2022/06/09 10:15:38 | Wszystkie testy zaliczone | |
| 2022/06/09 10:13:01 | Wszystkie testy zaliczone | |
| 2022/06/09 10:08:52 | Wszystkie testy zaliczone | |
| 2022/06/09 10:05:47 | Wszystkie testy zaliczone | ✓ |
| 2022/06/09 10:02:43 | Wszystkie testy zaliczone | |

Opcja wyświetl. Wszystk. A.Testy Drukuj opcję Skasuj wszystko ⏪ ⏩

Codzienny autotest włączania zasilania można skonfigurować do określonej pory dnia; należy zapoznać się z *Przewodnikiem konfiguracji ZOLL M2*, aby uzyskać instrukcje dotyczące konfigurowania autotestów.

Uwaga: Urządzenie ZOLL M2 musi być podłączone do zasilania prądem przemiennym w celu przeprowadzenia codziennego autotestu.

Ostrzeżenie! Nie należy wykonywać obsługi na urządzeniu ZOLL M2, gdy jest ono podłączone do pacjenta.

Procedura kontroli codziennych/podczas zmiany

Kontrola

Urządzenia i akcesoria

- Upewnić się, że urządzenie ZOLL M2 jest czyste (brak rozlanych płynów) i bez widocznych uszkodzeń.
- Sprawdzić wszystkie kable, przewody i złącza pod kątem uszkodzeń lub nadmiernego zużycia (przerwań izolacji, przetarć, przerwanych kabli, brudnych lub zgiętych szpilek złączy). Wymienić, jeśli są uszkodzone.
- Sprawdzić akumulator, przewód EKG pacjenta, kabel wielofunkcyjny (MFC), czujnik SpO₂, mankiet i przewód do pomiaru ciśnienia, czujniki CO₂, czujniki temperatury pod kątem uszkodzeń lub nadmiernego zużycia. Wymienić, jeśli są uszkodzone.
- Sprawdzić łyżki defibrylatora pod kątem wżerów, wyłobień, uszkodzeń lub nadmiernego zużycia. Sprawdzić, czy powierzchnie łyżek są czyste i nie ma na nich żelu elektrolitycznego ani innych zanieczyszczeń. Upewnić się, że wszystkie elementy sterujące łyżek działają swobodnie po naciśnięciu i zwolnieniu.
- Sprawdzić zewnętrzny przewód zasilający i złącza pod kątem uszkodzeń. Wymienić, jeśli są uszkodzone.


Materiały eksploatacyjne

- Sprawdzić stan, jakość i ilość wszystkich jednorazowych materiałów eksploatacyjnych (bezdotykowych elektrod terapeutycznych, elektrod monitorujących EKG, żelu defibrylacyjnego, papieru do drukarki, wacików nasączonych alkoholem, żyłek/nożyczek itp.).
- Sprawdzić, czy dostępne są dwa zestawy bezdotykowych elektrod terapeutycznych lub Dura-padz i dwa zestawy żelu Dura-padz.
- Upewnić się, że elektrody terapeutyczne i monitorujące oraz żel Dura-padz są zamknięte w opakowaniach i nie minął okres przydatności do użycia wydrukowany na opakowaniach.
- Otworzyć drzwiczki drukarki na dole urządzenia ZOLL M2 i sprawdzić, czy w urządzeniu znajduje się odpowiedni zapas papieru.

Akumulatory

- Sprawdzić, czy naładowany akumulator jest całkowicie włożony do komory akumulatora urządzenia ZOLL M2. Nacisnąć przycisk na akumulatorze, aby sprawdzić stan naładowania.
- Upewnić się, że jest dostępny w pełni naładowany zapasowy zestaw akumulatorów.

Wyniki autotestu

- Sprawdzić wyniki autotestu włączania i autotestu 30J, naciskając przycisk szybkiego dostępu  i sprawdzić, czy na ekranie jest wyświetlany komunikat Wszystkie testy zaliczone.
- Jeśli urządzenie ZOLL M2 jest skonfigurowane do automatycznego drukowania wyników autotestu, sprawdzić komunikat Wszystkie testy zaliczone na wydruku.

Uwaga: Urządzenie ZOLL M2 musi być podłączone do zasilania prądem przemiennym w celu przeprowadzenia codziennego autotestu.




Uwaga: Codzienny autotest włączania zasilania można skonfigurować do określonej pory dnia; należy zapoznać się z *Przewodnikiem konfiguracji ZOLL M2*, aby uzyskać instrukcje dotyczące konfigurowania autotestów.

Test defibrylatora/stymulacji

Uwaga: Jeżeli podczas takiego testowania zostanie wyświetlony komunikat *Niski poziom baterii* lub *Wymień akumulator*, aktualnie używany akumulator jest bliski wyczerpania i należy go naładować ponownie lub wymienić.

Ostrzeżenie! Podczas wykonywania wyładowania z defibrylatora lub stymulacji należy trzymać ręce, palce i inne przewodzące materiały z dala od płytek elektrodowych łyżek.

| | Funkcja | Odpowiedź |
|---|---|---|
| 1 | Podłączyć zewnętrzny przewód sieciowy do działającego gniazda wyjściowego oraz do tylnego panelu urządzenia ZOLL M2. | Sprawdzić, czy na panelu przednim urządzenia ZOLL M2 świeci się zielona dioda LED zasilania sieciowego. |
| 2 | Umieścić akumulator w urządzeniu (jeżeli jeszcze go nie zainstalowano). | Sprawdzić, czy dioda LED ładowania akumulatora na panelu przednim urządzenia ZOLL M2 świeci się na bursztynowo. Jeżeli zestaw akumulatorów jest w pełni naładowany, wskaźnik stanu akumulatora świeci się na zielono. |
| 3 | Przełączyć przełącznik wyboru trybu do położenia DEFIB . Uwaga: Jeśli urządzenia ZOLL M2 jest skonfigurowane do włączania zasilania w trybie AED, nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Ręczna defibr. . Jeśli urządzenie wymaga hasła, użyć pokrętła regulacji, aby wprowadzić hasło, a następnie nacisnąć pokrętło, aby wybrać przycisk OK . Następnie urządzenie przełącza się w tryb ręczny. | Sprawdzić, czy urządzenie wyemituje jeden sygnał dźwiękowy, a czerwone i żółte wizualne wskaźniki alarmu zaświecą się na 3 sekundy. Sprawdzić, czy urządzenie wyświetla komunikat <i>Wszystkie testy zaliczone</i> . Jeśli na wyświetlaczu pojawi się komunikat <i>Błąd autotestu</i> , należy skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |
| 4 | Odłączyć zewnętrzne zasilanie sieciowe od tylnego panelu urządzenia ZOLL M2. | Sprawdzić, czy urządzenie nadal działa bez przerw na zasilaniu akumulatorowym i czy nie ma komunikatu <i>Niski poziom baterii</i> lub <i>Wymień akumulator</i> . Sprawdzić, czy nie są wyświetlane komunikaty o błędach. |
| 5 | Bez podłączania przewodów do urządzenia wybrać odprowadzenie I, II lub III jako źródło wyświetlania krzywej. | Sprawdzić, czy w oknie wykresu wyświetlany jest przerywany zapis EKG. |
| 6 | Wybrać Elek. jako źródło wyświetlania krzywej i podłączyć kabel wielofunkcyjny do urządzenia. (Nie należy podłączać złącza testowego do MFC). | Sprawdzić, czy na ekranie jest wyświetlany komunikat <i>Dołącz elek.</i> |

| | Funkcja | Odpowiedź |
|----|---|--|
| 7 | Podłączyć złącza testowe do kabla wielofunkcyjnego (MFC). | Sprawdzić, czy komunikat <i>Dołącz elek.</i> został zastąpiony komunikatem <i>Sprawdź elektrody — zwarcie elektr.</i> , a przycisk szybkiego dostępu SYNC zmieni się na przycisk szybkiego dostępu autotest 30 dżuli. |
| 8 | Nacisnąć przycisk szybkiego dostępu autotest 30 dżuli  na panelu przednim. | Sprawdzić, czy okresowy sygnał jest emitowany podczas ładowania defibrylatora. Po zakończeniu cyklu ładowania sygnał jest ciągły. Czas ładowania powinien wynosić poniżej 7 sekund. Sprawdzić, czy podczas ładowania defibrylatora przycisk DEFIB  na panelu przednim zostaje podświetlony. |
| 9 | Nacisnąć i przytrzymać przycisk DEFIB  na panelu przednim, aż urządzenie się rozładuje. | Sprawdzić, czy defibrylator rozładowuje się i czy jest wyświetlany komunikat <i>Test 30J zaliczony</i> . Jeśli wyświetlany jest komunikat <i>Błąd testu 30J</i> , należy skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |
| 10 | Przełączyć przełącznik wyboru trybu do położenia STYMUL. Uwaga: Jeśli urządzenie wymaga hasła, użyć pokrętki regulacji, aby wprowadzić hasło, a następnie nacisnąć pokrętkę, aby wybrać przycisk OK . Następnie urządzenie przełączy się w tryb ręczny. | Sprawdzić, czy na ekranie są wyświetlane ustawienia stymulatora. |
| 11 | Wykonać następujące czynności: <ul style="list-style-type: none"> • ustawić stymulator w trybie stałym, • ustawić częstotliwość stymulacji na 60 ppm, • ustawić prąd stymulatora na 100 mA, | Sprawdzić, czy znaczniki stymulacji są drukowane co 25 mm na wydruku drukarki. Uwaga: Jeśli wydruk nie rozpocznie się automatycznie po przejściu w tryb stymulatora, nacisnąć przycisk Drukuj na panelu przednim, aby rozpocząć ciągły wydruk. Nacisnąć ponownie przycisk drukowania, aby zatrzymać wydruk. |
| 12 | Nacisnąć przycisk Drukuj na przednim panelu urządzenia, aby zatrzymać wydruk. | Sprawdzić, czy przycisk szybkiego dostępu Wyczyść miga i czy jest wyświetlany sygnał alarmu. Sprawdzić, czy pasek stanu stymulatora wyświetla: <i>Stymul.: Sprawdź elektrody — zwarcie elektr.</i> |
| 13 | Odłączyć złącze testowe od MFC. | Sprawdzić, czy pasek stanu stymulatora wyświetla naprzemiennie: <i>Stymul.: Dołącz elek. i</i> <i>Stymul.: Sprawdź elektrody — zwarcie elektr.</i> Sprawdzić, czy przycisk szybkiego dostępu Wyczyść nadal jest wyświetlany, a dźwięk alarmu nadal wybrzmiewa. |

| | Funkcja | Odpowiedź |
|----|---|---|
| 14 | Obrócić selektor trybu z pozycji STYMUL. w pozycję MONITOR. | Sprawdzić, czy ustawienia stymulatora zostały usunięte z wyświetlacza, sygnał alarmu zatrzyma się, a przycisk szybkiego dostępu Wyczyść zniknie i zostanie zastąpiony przyciskiem szybkiego dostępu Diag. |
| 15 | Ponownie podłączyć zewnętrzny zasilacz sieciowy do tylnego panelu urządzenia ZOLL M2. | Sprawdzić, czy na panelu przednim urządzenia ZOLL M2 świeci się zielona dioda LED zasilania sieciowego. |

Testowanie defibrylatora z wykorzystaniem łyżek zewnętrznych

Przed testowaniem łyżek zewnętrznych defibrylatora za pomocą urządzenia ZOLL M2 należy wykonać test opisany w części „Test defibrylatora/stymulacji” na str. 18–4.

Uwaga: Jeżeli podczas takiego testowania zostanie wyświetlony komunikat *Niski poziom baterii* lub *Wymień akumulator*, aktualnie używany akumulator jest bliski wyczerpania i należy go naładować ponownie lub wymienić.

Ostrzeżenie! Podczas wykonywania wyładowania z defibrylatora lub stymulacji należy trzymać ręce, palce i inne przewodzące materiały z dala od płytek elektrodowych łyżek.

| | Funkcja | Odpowiedź |
|---|--|---|
| 1 | Włożyć akumulator do urządzenia (jeśli akumulator nie jest jeszcze zainstalowany) i odłączyć zasilanie prądem przemiennym od urządzenia. | Sprawdzić, czy dioda LED ładowania akumulatora na panelu przednim urządzenia ZOLL M2 nie świeci, gdy zasilanie sieciowe jest odłączone. |
| 2 | Obrócić selektor trybu na DEFIB , aby włączyć urządzenie. Uwaga: Jeśli urządzenia ZOLL M2 jest skonfigurowane do włączania zasilania w trybie AED, nacisnąć przycisk szybkiego dostępu Ręczna defibr. . Jeśli urządzenie wymaga hasła, użyć pokrętła regulacji, aby wprowadzić hasło, a następnie nacisnąć pokrętło, aby wybrać przycisk OK . Następnie urządzenie przełącza się w tryb ręczny. | Sprawdzić, czy urządzenie wyświetla komunikat <i>Wszystkie testy zaliczone</i> . |
| 3 | Podłączyć kabel MFC do defibrylatora i odłączyć koniec pacjenta kabla MFC od wszystkich podłączonych akcesoriów (łyżek lub złącza testowego). Wybrać Elek. jako źródło wyświetlania krzywej. | Sprawdzić, czy na ekranie jest wyświetlany komunikat <i>Dołącz elek.</i> |
| 4 | Podłączyć zestaw łyżek do kabla MFC urządzenia ZOLL M2. Nie umieszczać elektrod łyżek, tak aby ze sobą się stykały lub w studzienkach łyżek. | Sprawdzić, czy komunikat <i>Dołącz elek.</i> zmieni się na <i>Przyłóż łyżki do pacjenta</i> . |

| | Funkcja | Odpowiedź |
|----|---|--|
| 5 | Nacisnąć przycisk DRUKARKA WŁ./WYŁ. na łyżce mostkowej. | Upewnić się, że drukarka rozpoczyna drukowanie. |
| 6 | Nacisnąć ponownie przycisk DRUKARKA WŁ./WYŁ. | Upewnić się, że drukarka zakończy drukowanie. |
| 7 | Przycisnąć elektrody łyżki koniuszkowej i łyżki mostkowej do siebie (bezpośrednio), zwiększając maksymalnie powierzchnię stykową elektrod. | Sprawdzić, czy komunikat <i>Przyłóż łyżki do pacjenta</i> zmieni się na <i>Sprawdź łyżki — zwarcie łyżek</i> , a klawisz szybkiego dostępu SYNC zmieni się na klucz szybkiego dostępu autotest 30 dżuli. |
| 8 | Włożyć łyżki do studzienek łyżek. | |
| 9 | Nacisnąć przycisk WYBÓR ENERGII (+) . | Sprawdzić, czy wybrana energia zwiększa się do następnego wyższego poziomu. |
| 10 | Naciskać wielokrotnie przycisk WYBÓR ENERGII (-) na łyżce mostkowej, aż do momentu wybrania 30 dżuli. | Sprawdzić, czy wybrany wyświetlacz energii w oknie defibrylatora zmniejsza się do 30 dżuli. |
| 11 | Nacisnąć przycisk ŁADOWANIE na łyżce koniuszkowej. | Sprawdzić, czy okresowy sygnał jest emitowany podczas ładowania defibrylatora. Po zakończeniu cyklu ładowania sygnał jest ciągły. Czas ładowania powinien wynosić poniżej 7 sekund. Sprawdzić, czy lampka ŁADOWANIA na uchwycie łyżki koniuszkowej jest podświetlana, gdy defibrylator jest naładowany i gotowy do dostarczenia energii. |
| 12 | Nacisnąć przycisk WYBÓR ENERGII (+/-) na łyżce mostkowej, aby zwiększyć lub zmniejszyć energię. | Sprawdzić, czy defibrylator się rozbraja. |
| 13 | Nacisnąć przycisk autotestu 30J. | Sprawdzić, czy defibrylator ładuje się do 30 dżuli. |
| 14 | Gdy defibrylator jest naładowany, nacisnąć i przytrzymać przycisk DEFIB na łyżce koniuszkowej (tylko). | Sprawdzić, czy defibrylator nie rozładowuje się. |
| 15 | Gdy defibrylator jest stale naładowany, nacisnąć i przytrzymać przycisk DEFIB na łyżce mostkowej (tylko). | Sprawdzić, czy defibrylator nie rozładowuje się. |
| 16 | Gdy defibrylator jest stale naładowany, jednocześnie nacisnąć i przytrzymać przyciski DEFIB na łyżce koniuszkowej i łyżce mostkowej. | Sprawdzić, czy defibrylator jest rozładowany i czy jest wyświetlany komunikat <i>Test 30J zaliczony</i> . Jeśli wyświetlany jest komunikat <i>Błąd testu 30J</i> , należy skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |

Kontrola funkcjonalna SpO₂

Ta kontrola musi być wykonana tylko wtedy, gdy SpO₂ jest zainstalowany w urządzeniu.

| | Funkcja | Odpowiedź |
|---|---|--|
| 1 | Podłączyć kabel czujnika do gniazda SpO ₂ z tyłu urządzenia ZOLL M2. | |
| 2 | Obrócić selektor trybu na MONITOR , aby włączyć urządzenie. | |
| 3 | Umieścić czujnik SpO ₂ na palcu o odpowiedniej wielkości i upewnić się, że emiter czujnika jest umieszczony bezpośrednio nad paznokciem i że czujnik jest ekranowany przed jasnymi źródłami światła otoczenia. | |
| 4 | Wyświetlić krzywą pletyzmo grafu SpO ₂ . | <ul style="list-style-type: none"> • Sprawdzić, czy krzywa jest obecna i nie zawiera śladów artefaktu. • Sprawdzić, czy odczyty SpO₂ mieszczą się w przedziale 95–100%. <p>Uwaga: Jeśli odczyt jest mniejszy niż 95%, sprawdzić, czy palec jest całkowicie włożony do czujnika i prawidłowo ustawiony.</p> |

Zalecany minimalny harmonogram konserwacji zapobiegawczej

Testy działania należy wykonywać w regularnych odstępach czasu. Testy działania wspomagają automatyczne autotesty, które urządzenie ZOLL M2 wykonuje, aby zapewnić gotowość. Dodatkowe informacje znajdują się w części Testy działania w *Instrukcji serwisowej urządzenia ZOLL M2*.

Raz w roku

Dodatkowo do procedury kontroli codziennych/podczas zmiany i testów działania zalecane jest wykonanie następujących czynności:

- Przeprowadzić kontrolę kalibracji NIBP.
- Przeprowadzić kontrolę kalibracji CO₂.
- Kontrole kalibracji NIBP i CO₂ powinny być przeprowadzane co roku lub zgodnie z lokalnymi wymaganiami (przez wykwalifikowanego technika elektroniki biomedycznej (BMET)) w sposób opisany w *Instrukcji serwisowej urządzenia ZOLL M2*.

Wskazania dotyczące utrzymania najwyższej wydajności akumulatora

- Każdy akumulator powinien być oznaczony liczbą lub literą. Oznaczenie jest przydatne w celu śledzenia wydajności akumulatora.
- Trzymać dodatkowe akumulatory w stacji ładowania SurePower, gdzie szybko można określić ich stan.
- Zawsze nosić przy sobie co najmniej jeden w pełni naładowany zapasowy akumulator. Jeżeli inne źródło zapasowego zasilania nie jest dostępne, wskazane jest noszenie dwóch zapasowych akumulatorów.

- Jeśli akumulator ma być przechowywany dłużej niż 30 dni, naładować akumulator przekazaniem do przechowywania. Ładować nieużywane akumulatory co najmniej co 30 dni.
- Nie pozostawiać akumulatorów w stanie częściowo rozładowanym.
- Trzymać rozładowane akumulatory oddzielnie od naładowanych zapasowych akumulatorów. Po wyjęciu z monitora wyczerpanego akumulatora nie wolno umieszczać go w miejscu przeznaczonym do noszenia naładowanego zapasowego akumulatora.

Przestroga NIE NALEŻY zostawiać w pełni rozładowanych zestawów akumulatorów urządzenia ZOLL M2. Przechowywanie całkowicie rozładowanych zestawów akumulatorów dłużej niż przez 14 dni może spowodować ich uszkodzenie.

Instrukcje czyszczenia

Czyszczenie urządzenia ZOLL M2

Do czyszczenia urządzenia ZOLL M2 używać prawie suchej ściereczki z jednym ze środków czyszczących wymienionych poniżej. NIE WOLNO pozwolić, aby środek czyszczący lub woda dostały się do szczelin lub otworów złącza. Dokładnie zetrzeć nadmiar środka czyszczącego z urządzenia ZOLL M2 za pomocą suchej ściereczki.

Uwaga: Nie czyścić przewodów pacjenta (urządzenia lub przewodów) za pomocą jakiegokolwiek roztworu wybielacza. Może odbarwić płaszcz kablowe lub spowodować korozję wtyków złącza.

Używać tylko następujących zalecanych środków czyszczących:

- Woda destylowana
- Etanol 96%
- Alkohol izopropylowy (alkohol spray, stężenie 70% lub chusteczki Clinell z alkoholem)
- Nadtlenek wodoru (lizol z uniwersalnym środkiem czyszczącym lub chusteczkami z nadtlenkiem wodoru)
- Woda z mydłem
- Bardzo mocno stężone detergenty/roztwór wodny 1:10
- 5,25% podchloryn sodu/roztwór wodny 1:10
- Roztwór zawierający aldehyd glutarowy
- Wybielacz/roztwór wodny 1:8
- CaviWipes XL
- Sani-Cloth Plus
- Super Sani-Cloth
- Chusteczki bakteriobójcze z wybielaczem (do powierzchni sprzętu medycznego)
- Aerosol natryskowy HB Plus
- Ściereczki Oxivir Tb

Czyszczenie akcesoriów urządzenia ZOLL M2

Używać tylko następujących zalecanych środków czyszczących do akcesoriów urządzenia ZOLL M2. Używać miękkiej szmatki.

- Woda destylowana
- Etanol 96%
- Alkohol izopropylowy (70% i więcej)
- Woda z kranu z mydłem w płynie (roztwór 10:1)
- Roztwór wybielacza chlorowego (podchloryn sodu 5,25% – 6,15%) rozcieńczony wodą w stosunku 1:10
- Roztwór nadtlenku wodoru (3%)
- Wex-cide
- Windex
- Cidex

Mankiet do pomiaru ciśnienia krwi NIBP

Wyczyścić mankiet jednym z wymienionych powyżej środków do akcesoriów urządzenia ZOLL M2. Delikatnie umyć roztworem, następnie spłukać. **NIE WOLNO** pozwolić, aby roztwór dostał się do rurek mankieta. Pozwolić, aby mankiet i przewód całkowicie wyschły przed użyciem przez pacjenta.

Czujnik temperatury

Aby wyczyścić czujnik temperatury, należy wykonać następujące czynności:

- Codziennie sprawdzać czujniki temperatury i pod kątem oznak uszkodzenia. Wymieniać zgodnie z wymaganiami.
- Wyczyścić czujniki przed każdym użyciem u pacjenta i po nim.
- Użyć miękkiej szmatki dowytarcia powierzchni czujnika jednym ze środków wymienionych powyżej do akcesoriów urządzenia ZOLL M2.
- Przed ponownym użyciem pozostawić czujnik do całkowitego wyschnięcia.

Czujniki SpO₂

Wyczyścić czujnik SpO₂ ściereczką lekko zwilżoną jednym z wyżej wymienionych zalecanych środków czyszczących do akcesoriów urządzenia ZOLL M2. **NIE WOLNO** zanurzać czujnika ani jego złącza w żadnym płynie ani środku czyszczącym. Dokładnie zetrzeć nadmiar środka czyszczącego za pomocą suchej ściereczki. Pozwolić, aby czujnik całkowicie wyschł przed użyciem przez pacjenta.

Czujniki CO₂

Wyczyścić czujniki CO₂ szmatką, która została lekko zwilżona samą wodą lub alkoholem izopropylowym. **NIE UŻYWAĆ** żadnych innych środków czyszczących. **NIE WOLNO** zanurzać czujnika ani jego złącza w żadnym płynie ani środku czyszczącym. Dokładnie zetrzeć nadmiar środka czyszczącego za pomocą suchej ściereczki. Pozwolić, aby czujnik całkowicie wyschł przed użyciem przez pacjenta.

Czyszczenie kabli i innych akcesoriów

Inne przewody i akcesoria można czyścić, przecierając wilgotną ściereczką zwilżoną łagodnym roztworem środka czyszczącego. Pozostawić czas do wyschnięcia przed użyciem.

Aby uzyskać szczegółowe informacje o czyszczeniu i sterylizacji elektrod przystosowanych do sterylizacji w autoklawie, zobacz *Podręcznik operatora uchwytów wewnętrznych i elektrod przystosowanych do sterylizacji w autoklawie*.

Czyszczenie głowicy drukującej

Aby wyczyścić głowicę drukującą drukarki, należy wykonać następujące czynności:

1. Nacisnąć przycisk zwalniający i pozwolić, aby drzwiczki drukarki się otworzyły, a następnie wyjąć cały papier.
2. Zlokalizować głowicę drukującą wzdłuż górnej części komory drukarki, tuż nad przyciskiem zwalniającym.
3. Delikatnie przetrzeć głowicę drukującą wacikiem zwilżonym alkoholem izopropylowym i suchym wacikiem usunąć wszelkie pozostałości alkoholu.

Z powrotem umieścić papier w urządzeniu i zamknąć szufladę.

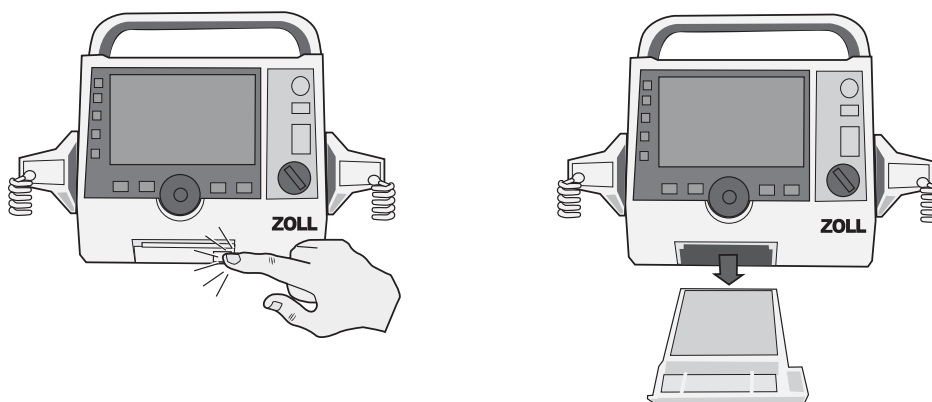
Ładowanie papieru do drukarki

Urządzenie wyświetla komunikat *W drukarce zabrakło papieru*, gdy drukarka została włączona bez papieru lub jeżeli zapas papieru skończył się podczas drukowania.

Uwaga: W poprzedniej sekcji znajdują się instrukcje dotyczące czyszczenia głowicy drukującej.

Aby załadować papier do drukarki, należy:

1. Nacisnąć przycisk zwalniający i pozwolić, aby drzwiczki drukarki się otworzyły, wyciągnąć zasobnik papieru, a następnie wyjąć cały papier.

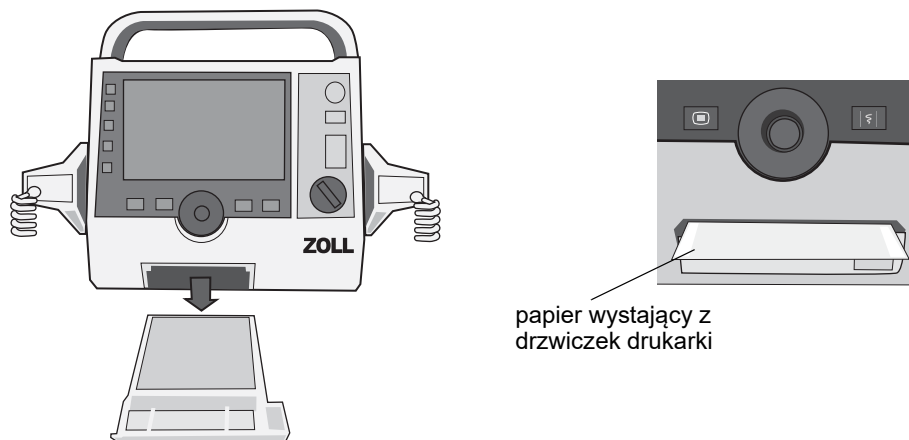


Rycina 18-1. Otwieranie drzwiczek drukarki i wyjmowanie papieru

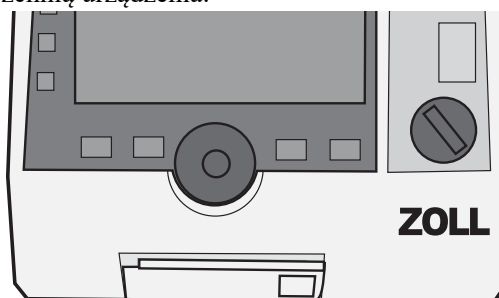
2. Zapoznać się z ilustracją wewnątrz komory na papier, aby prawidłowo ułożyć papier, i umieścić nowy blok papieru z paskami w zasobniku.

Uwaga: Papier jest podawany od góry stosu z liniami siatki skierowanymi do góry.


3. Wyciągnąć odpowiednią ilość papieru z bloku, tak aby papier wystawał z urządzenia po zamknięciu drzwiczek drukarki.



4. Zamknąć drzwiczki drukarki. Upewnić się, że drzwiczki drukarki znajdują się na równi z dolną przednią powierzchnią urządzenia.



Rycina 18-2. Umieszczanie papieru i zamykanie drzwiczek drukarki

5. Po załadowaniu papieru nacisnąć przycisk Drukuj (), aby wznowić drukowanie.

Rozwiązywanie problemów

Przedstawione w tym rozdziale informacje dotyczące rozwiązywania problemów przeznaczone są do stosowania przez nietechniczny personel medyczny w czasie obsługi urządzenia.

W niniejszym rozdziale zostały umieszczone najczęściej występujące problemy lub pytania, które mogą pojawić się w trakcie obsługi urządzenia.

Jeśli pomimo wykorzystania informacji znalezionych w tym przewodniku problem nadal się utrzymuje, należy skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL.

Uwaga: Większość rozdziałów w tym przewodniku zawiera listę komunikatów o błędach typowych dla tego rozdziału.

| Objaw | Zalecane działanie |
|--|---|
| Ogólne | |
| Urządzenie ZOLL M2 nie włącza się. | <ul style="list-style-type: none"> • Sprawdzić, czy zestaw baterii jest prawidłowo zainstalowany. • Zweryfikować, czy urządzenie jest podłączone do źródła prądu zmiennego (AC). • Wymienić zestaw baterii na zestaw w pełni naładowany. |
| Dźwięk jest zbyt niski lub nieobecny. | <ul style="list-style-type: none"> • Użyć menu Ustawienia systemu, aby dostosować głośność dźwięku. • Skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL, jeśli problem nadal występuje przy maksymalnym ustawieniu głośności dźwięku. |
| Błąd autotestu | Usunąć urządzenie z użytkowania i skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |
| Komunikat <i>Niski poziom baterii.</i> | <ul style="list-style-type: none"> • Podłączyć urządzenie do zasilania sieciowego. • Wymienić zestaw baterii na zestaw w pełni naładowany. |
| Komunikat <i>Wymień akumulator.</i> | <ul style="list-style-type: none"> • Natychmiast podłączyć urządzenie do zasilania sieciowego. • Wymienić zestaw baterii na zestaw w pełni naładowany. |
| Błąd akumulatora | Została wykryta awaria akumulatora. Podłączyć urządzenie ZOLL M2 do zasilania prądem AC lub zainstalować nowy akumulator. |
| Komunikat <i>Wymagana kalibracja akumulatora</i> | Akumulator osiągnął stan, w którym wymaga kalibracji. Skalibrować akumulator za pomocą stacji ładowania ZOLL SurePower. |
| Błąd komunikacji z akumulatorem | Urządzenie nie jest w stanie nawiązać połączenia z akumulatorem. Sprawdzić zestaw akumulatorów. |
| Przyciski nie odpowiadają, np. przyciski szybkiego dostępu nie działają. | Wyłączyć urządzenie ZOLL M2, a następnie włączyć je ponownie, aby naprawić usterkę. Jeśli usterka nadal występuje, należy skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |
| Dane pacjenta niemogą być przekazywane. | <ul style="list-style-type: none"> • Podłączyć nieuszkodzony dysk USB. • Upewnić się, że na dysku USB jest wystarczająco dużo miejsca. • Połączyć się z dostępną siecią Wi-Fi. • Skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |
| Urządzenie nie może przełączać trybów (użycie inne niż AED). | Wyłączyć urządzenie ZOLL M2, a następnie włączyć je ponownie, aby naprawić usterkę. Jeśli usterka nadal występuje, należy skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |
| Urządzenie ZOLL M2 nie może drukować. | <ul style="list-style-type: none"> • Zamknąć drzwiczki drukarki. • Załadować papier do drukarki. • Sprawdzić ułożenie papieru w szufladzie • Wyjąć zacięty papier i włożyć we właściwej orientacji. • Przestać używać drukarki i poczekać, aż temperatura głowicy drukarki/silnika spadnie do normy. • Skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |

| Objaw | Zalecane działanie |
|---|--|
| Problemy z defibrylacją i stymulacją | |
| Wykryto nadmierne rozładowania | Dłużej czekać między kolejnymi wyładowaniami wewnętrznymi (rozładować wewnętrznie zamiast do pacjenta). |
| Błąd testu 30J | Wyłączyć urządzenie ZOLL M2, a następnie włączyć, aby naprawić usterkę. Uruchomić ponownie test 30 dżuli. Jeśli usterka nadal występuje, należy skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |
| Komunikat <i>Defibr. wył.</i> | Wyłączyć urządzenie ZOLL M2, a następnie włączyć, aby naprawić usterkę. Jeśli usterka nadal występuje, należy skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |
| Przycisk zablokowany (przycisk łyżek, przycisk wyładow. na panelu przednim, przycisk ładowania, itp.) | Nacisnąć zablokowany przycisk, wyłączyć urządzenie ZOLL M2, a następnie włączyć je ponownie, aby naprawić usterkę. Jeśli usterka nadal występuje, usunąć urządzenie z użytkowania i skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |
| <i>Stymulacja na żądanie</i> wyłączona | Wyłączyć urządzenie ZOLL M2, a następnie włączyć, aby naprawić usterkę. Jeśli usterka nadal występuje, należy skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |
| Komunikat <i>Stymulator wyłączony</i> | Wyłączyć urządzenie ZOLL M2, a następnie włączyć, aby naprawić usterkę. Jeśli usterka nadal występuje, należy skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |
| Komunikat <i>Niedopuszczalny prąd stymulatora</i> | Nadal stosować funkcję stymulatora w leczeniu pacjenta. Po zakończeniu leczenia pacjenta należy wyłączyć urządzenie ZOLL M2, a następnie skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |
| Komunikat <i>Błąd ładowania defibrylatora</i> | <ul style="list-style-type: none"> • Podłączyć urządzenie do źródła prądu zmiennego. • Wymienić zestaw baterii na zestaw w pełni naładowany. |
| EKG | |
| Słaba jakość sygnału EKG (zakłócony przebieg, wędrujące linie bazowe itp.) z sygnału uzyskanego przez elektrody monitorujące. | <ul style="list-style-type: none"> • Sprawdzić, czy elektrody monitorujące są prawidłowo założone. • Sprawdzić datę na elektrodach i upewnić się, że elektrody nie są przeterminowane. Przed podłączeniem elektrod należy odpowiednio przygotować skórę pacjenta i założyć nowe elektrody. Opakowania elektrod nie należy otwierać do momentu bezpośrednio przed ich użyciem. • Przenieść lub wyłączyć sprzęt, który może powodować zakłócenia o częstotliwości radiowej (RFI). Spróbować zmienić położenie przewodów/odprowadzeń. • Sprawdzić przewody pod kątem uszkodzeń i nadmiernego zużycia. Wymienić przewody w razie potrzeby. |
| Komunikat <i>Błąd komunikacji EKG</i> | <ul style="list-style-type: none"> • Wyłączyć i włączyć urządzenie ZOLL M2, aby usunąć usterkę lub wybrać ELEKTRODY/ŁYŻKI jako wyświetlacz odprowadzeń. • Skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |

| Objaw | Zalecane działanie |
|--|--|
| Przebieg EKG nie jest wyświetlany na ekranie | <ul style="list-style-type: none"> • Sprawdzić, czy jest prawidłowo podłączony do urządzenia i do pacjenta. • Wyłączyć urządzenie ZOLL M2, a następnie włączyć je ponownie, aby naprawić usterkę. Jeśli usterka nadal występuje, należy skontaktować się z odpowiednim personelem technicznym lub działem pomocy technicznej firmy ZOLL. |
| NIBP | |
| Komunikat <i>Przerwano pomiar NIBP — przekroczone czasu pomiaru</i> | <ul style="list-style-type: none"> • Sprawdzić podłączenie mankietu. • Wykonać dodatkowy pomiar NIBP i upewnić się, że pacjent nie porusza się. |
| Pompa działa, ale mankiety nie napompowuje się lub nie napompuje się całkowicie. | <ul style="list-style-type: none"> • Wymienić mankiety. • Sprawdzić połączenia i w razie potrzeby wymienić pompy. |
| Komunikat <i>Przerwano pomiar NIBP — słaby sygnał</i> | Sprawdzić umiejscowienie/połączenie mankietu i szczelność, a następnie wykonać dodatkowy pomiar NIBP. |
| Wartość NIBP nie jest wyświetlana na ekranie. | Wystąpił błąd pomiaru. Wykonać dodatkowy pomiar. |
| CO2 | |
| Kapnogram nie pojawia się na wyświetlaczu. | <ul style="list-style-type: none"> • Zamknąć jedną krzywą. • Podłączyć czujnik i włączyć go za pomocą przycisku szybkiego dostępu CO₂. |
| Wartość FiCO ₂ nie jest wyświetlana na ekranie | Przejdź do menu ustawień CO ₂ , aby je włączyć. |
| Komunikat <i>Temperatura CO2 poza zakresem</i> | Temperatura otoczenia wykracza poza normalny zakres roboczy czujnika. Zabrać urządzenie w miejsce w normalnym zakresie roboczym. |
| Komunikat <i>CO2 wyłączone — błąd krytyczny</i> | W module CO ₂ wykryto błąd krytyczny. Wyłączyć zasilanie urządzenia. Jeśli komunikat będzie się powtarzał, wymienić czujnik/moduł. |
| Komunikat <i>Wymagane zerowanie CO2</i> | Moduł CO ₂ musi zostać wyzerowany. |
| SpO2 | |
| Wartość SpO ₂ nie jest wyświetlana. | <ul style="list-style-type: none"> • Sprawdzić połączenie czujnika i przewodu. • Wypróbować inny czujnik. |
| Komunikat <i>Błąd komunikacji SpO2</i> | W module SpO ₂ wykryto błąd krytyczny. Wyłączyć zasilanie urządzenia. Jeśli komunikat będzie się powtarzał, wymienić czujnik/moduł. |
| Komunikat <i>Sprawdź czujnik SpO2</i> | Sprawdzić czujnik, a następnie ponownie podłączyć go do urządzenia lub ponownie założyć go pacjentowi. |
| Sygnał SpO ₂ jest niestabilny. | <ul style="list-style-type: none"> • Zminimalizować ruch pacjenta. • Upewnić się, że przewód czujnika nie jest umieszczony zbyt blisko przewodów zasilających. • Upewnić się, że czujnik jest prawidłowo przymocowany do pacjenta. |

| Objaw | Zalecane działanie |
|---|---|
| Temperatura | |
| Wartość temperatury nie jest wyświetlana. | Sprawdzić czujnik i ponownie podłączyć go do urządzenia. |
| Rejestrator/drukarka | |
| Biała linia biegnąca wzdłuż papieru. | Wyczyścić głowicę drukującą. |
| Papier porusza się, ale jakość wydruku jest niska lub brakuje niektórych kropek. | Wyczyścić głowicę drukującą. |
| Komunikat <i>Otwarto drzwiczki drukarki</i> | Zamknąć drzwiczki drukarki. |
| Komunikat <i>W drukarce zabrakło papieru</i> | załadować papier do drukarki. |
| Komunikat <i>Błąd drukarki</i> | <p>Wystąpił jeden z następujących stanów:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Głowica drukująca przegrzewa się. • Silnik drukarki przegrzewa się. • Komunikacja drukarki jest przerywana. <p>Jeśli głowica drukująca/silnik przegrzeje się, uruchomi się ponownie po ostygnięciu.</p> |
| Wi-Fi | |
| Wi-Fi nie łączy się (przekroczenie limitu czasu lub błąd oprogramowania układowego) | <p>Wyłączyć Wi-Fi, a następnie włączyć je ponownie. Jeśli nadal nie działa, wyłączyć zasilanie urządzenia.</p> <p>Sprawdzić konfigurację punktu dostępowego Wi-Fi, poprawić wszelkie błędy konfiguracji, a następnie ponownie podłączyć Wi-Fi.</p> <p>Upewnić się, że punkt dostępowy Wi-Fi znajduje się w zasięgu.</p> |

ZMIANOWA LISTA CZYNNOŚCI SPRAWDZAJĄCYCH DLA URZĄDZEŃ ZOLL M2

Data: _____ Zmiana: _____ Lokalizacja: _____

Mfr/nr modelu: _____ Nr seryjny lub numer identyfikacyjny obiektu: _____

Sprawdzić urządzenie na początku każdej zmiany. Zaznaczyć, czy wszystkie wymagania zostały spełnione.
Odnotować wszystkie podjęte działania naprawcze. Podpisać formularz.

| | Stan OK | Czynność naprawcza/uwagi |
|--|---------|--------------------------|
| 1. Defibrylator | | |
| Czysty, brak rozlanych płynów i uszkodzeń obudowy. | | |
| 2. Kable/złącza | | |
| a. Sprawdzić pod kątem uszkodzeń izolacji, przetartych/przerwanych kabli lub zgiętych wtyków złączy. b. Złącza są odpowiednio spięte. | | |
| 3. Czujniki (pulsoksymetria, mankiety i przewody NIBP, czujniki temperatury CO ₂) | | |
| a. Sprawdzić pod kątem uszkodzeń lub nadmiernego zużycia. b. Złącza są odpowiednio spięte. | | |
| 4. Łyżki | | |
| a. Czyste, nieporysowane ani nieuszkodzone. b. Przełączniki działają swobodnie. c. Kable i złącza nieuszkodzone i odpowiednio spięte. | | |
| 5. Materiały eksploatacyjne i akcesoria | | |
| a. Elektrody terapeutyczne w zamkniętych torebkach (2 zestawy, nieprzeteterminowane). b. Żel do defibrylacji, elektrody żelowe lub żel Dura-padz c. Elektrody do monitorowania EKG d. Gaziki nasączone alkoholem. e. Żyłki/nożyczki. f. Papier do drukarki. | | |
| 6. Akumulatory | | |
| a. W urządzeniu jest zainstalowany w pełni naładowany akumulator. b. Dostępny jest w pełni naładowany akumulator zapasowy. | | |
| 7. Testy kontroli działania | | |
| A. Sekwencja uruchamiania | | |
| a. Wskaźniki ładowania akumulatora i zasilania sieciowego są podświetlone b. Słychać sygnały dźwiękowe, a wizualne wskaźniki alarmu są na krótko podświetlone. c. Autotest zaliczony | | |
| B. Defibrylacja z wykorzystaniem bezdotykowych elektrod (test tylko na zasilaniu akumulatorowym) | | |
| a. <i>Sprawdź elektrody i zwarcie elektrod</i> wyświetlacz komunikatów b. Czas ładowania < 7 sekund. c. <i>Test 30J udany</i> | | |
| C. Test stymulatora (test tylko na zasilaniu akumulatorowym) | | |
| a. Drukarka drukuje znaczniki stymulatora co 25 mm z częstotliwością 60 ppm. b. <i>Stymulacja: Sprawdzić elektrody i zwarcie elektrod</i> wyświetlacz komunikatów-- brak komunikatów o błędach przy 100 mA c. <i>Stymulacja: Sprawdzić elektrody, zwarcie elektrod</i> wyświetlacz komunikatów | | |
| D. Łyżki | | |
| a. Wyświetlany jest komunikat <i>Przyłóż łyżki do pacjenta</i> , gdy łyżki są podłączone do MFC b. Przełączniki łyżek sprawne (Drukarka, Wybór energii, Ładowanie, Defib) c. <i>Test 30J udany</i> | | |
| E. Ponownie podłączyć urządzenie do zasilania sieciowego | | |
| Stwierdzono poważnych problemów: _____ (WYŁĄCZONO Z EKSPLOATACJI) | | |

Podpis _____

Załącznik A

Dane techniczne

W tym rozdziale przedstawiono informacje na temat danych technicznych monitora/defibrylatora ZOLL M2.

- „Defibrylator” na str. A-2
- „Wyświetlacz” na str. A-2
- „EKG” na str. A-3
- „Alarmy” na str. A-8
- „Drukarka” na str. A-9
- „Akumulator” na str. A-10
- „Ogólne” na str. A-10
- „Stymulator” na str. A-11
- „Monitorowanie ucisku klatki piersiowej” na str. A-11
- „Funkcjonowanie zasadnicze” na str. A-14
- „Charakterystyka liniowego dwufazowego prądu defibrylacji urządzenia ZOLL M2” na str. A-16
- „Wyniki badań klinicznych nad impulsem dwufazowym” na str. A-28
- „Wytyczne i deklaracja producenta — zgodność elektromagnetyczna” na str. A-32
- „Dokładność algorytmu analizy EKG” na str. A-36
- „Wytyczne i deklaracja producenta — prąd sieci bezprzewodowej” na str. A-38

Defibrylator

Krzywa: Krzywa ZOLL Rectilinear Biphasic™

Opcje wyboru energii: 1,2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 85, 100, 120, 150, 200 dżuli.

Czas ładowania:

- Mniej niż 7 sekund przy znamionowym napięciu sieciowym i z nowym, w pełni naładowanym akumulatorem.
- Poniżej 7 sekund przy nowym, w pełni naładowanym zestawie akumulatorów (pierwsze 15 ładowań do 200 J).
- W przypadku szesnastego wyładowania z maksymalną energią czas ładowania wynosi poniżej 10 sekund. W wyniku wyczerpania akumulatorów czas ładowania defibrylatora się wydłuża.
- Poniżej 15 sekund podczas pracy bez akumulatora, przy zasilaniu wyłącznie prądem zmiennym o napięciu rzędu 90% napięcia znamionowego.
- Poniżej 25 sekund od początkowego włączenia do ładowania w trybie defibrylacji ręcznej przy korzystaniu z nowego, w pełni naładowanego zestawu akumulatorów (rozładowywanego za pomocą maks. 15 wyładowań o energii 200 J) lub podczas pracy bez akumulatora, przy zasilaniu wyłącznie prądem zmiennym o napięciu rzędu 90% napięcia znamionowego.

Analiza rytmu i czas ładowania w trybie AED:

- Mniej niż 20 sekund przy znamionowym napięciu sieciowym i z nowym, w pełni naładowanym akumulatorem.
- Poniżej 30 sekund przy nowym, w pełni naładowanym zestawie akumulatorów (pierwsze 15 ładowań do 200 J).
- W przypadku szesnastego wyładowania z maksymalną energią czas analizy i ładowania wynosi poniżej 30 sekund. W wyniku wyczerpania akumulatorów czas ładowania defibrylatora się wydłuża.
- Poniżej 30 sekund podczas pracy bez akumulatora, przy zasilaniu wyłącznie prądem zmiennym o napięciu rzędu 90% napięcia znamionowego.
- Poniżej 40 sekund od początkowego włączenia przy korzystaniu z nowego, w pełni naładowanego zestawu akumulatorów (rozładowywanego za pomocą maks. 15 wyładowań o energii 200 J) lub podczas pracy bez akumulatora, przy zasilaniu wyłącznie prądem zmiennym o napięciu rzędu 90% napięcia znamionowego.

Zakres impedancji pacjenta: 15–300 omów (łyżki zewnętrzne, bezdotykowe elektrody terapeutyczne)
7–300 omów (łyżki wewnętrzne)

Tryb zsynchronizowany: Synchronizuje wyładowanie defibrylatora z załamkiem R pacjenta. Tryb SYNC jest wskazywany na wyświetlaczu za pomocą znaczników załamka R powyżej krzywej EKG na ekranie i na wydruku. Opóźnienie mniejsze niż 60 ms od piksu fali R do rozładowania defibrylatora.

Wyświetlacz

Aktywny obszar wyświetlacza:

152,4 mm (szerokość) × 91,4 mm (wysokość)

17,8 cm/7,0 cala (przekątna)

EKG

Prędkość przesuwu: 12,5 mm/s, 25 mm/s lub 50 mm/s (do wyboru przez użytkownika)

Wybór odprowadzeń: Łyżki (elektrody), I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1-6.

Wejście: przewód pacjenta 3-, 5- lub 12-odprowadzeniowy, łyżki, elektrody wielofunkcyjne

Charakterystyka częstotliwościowa:

Elektrody/łyżki:

Od 0,67 do 20 Hz lub od 0,67 do 40 Hz (konfigurowalne, domyślnie od 0,67 do 20 Hz)

Monitorowanie 3/5/12-odprowadzeniowe (konfigurowalne):

Od 0,67 do 20 Hz lub od 0,67 do 40 Hz (konfigurowalne, domyślnie od 0,67 do 20 Hz)

Tryb diagnostyczny od 0,525 do 40 Hz

Według metod a i b wg EN/IEC 60601-2-27

Pobrano zrzuty EKG 12 odprowadzeń:

0,525 do 40 Hz filtrowana diagnostyczna lub 0,525 do 150 Hz diagnostyczna
(konfigurowalny, domyślnie od 0,525 do 40 Hz)

Według metod a i b EN/IEC 60601-2-27, metody A i E wg EN/IEC 60601-2-25

Tłumienie sygnału współbieżnego:

Zgodność z normą EN/IEC 60601-2-27

Tłumienie wysokiego załamka T:

Do 1,2 mV zgodnie z EN/IEC 60601-2-27, pkt 201.12.1.101.17

Sygnaly diagnostyczne podawane do złączy pacjenta (części mające kontakt z pacjentem):

Elektrody/łyżki

Obwód wykrywania odprowadzeń/impedancji wynosi < 300 uAmps RMS.

Częstotliwość sygnału detektora impedancji wynosi $32 \text{ kHz} \pm 1 \text{ kHz}$.

3/5-odpr.

Bez odprowadzeń/obwód wykrywania aktywnego tłumienia zakłóceń $< 0,1$ mikroampera prądu stałego.

Zakres częstości akcji serca: od 20 do 300 bpm

Dokładność częstości akcji serca: $\pm 3\%$ lub ± 3 BPM, zależnie od tego, która z wartości jest większa

Obliczanie częstości akcji serca: średnia z ostatnich 5 odstępów uderzenie-uderzenie

Alarmy częstości akcji serca: wybierane przez użytkownika

Rozmiar: 0,125, 0,25, 0,5, 1,0, 1,5, 2,0, 3,0 cm/mv i auto.

Czas rekonwalescencji po defibrylacji: < 5 s

Czas reakcji licznika częstości akcji serca:

Reaguje na stopniowy wzrost częstości akcji serca o 80–120 BPM w czasie krótszym niż 6 sekund zgodnie z normą EN/IEC 60601-2-27, pkt 201.7.9.2.9.101 b) 5). Reaguje na zmniejszenie o 80–40 BPM w czasie krótszym niż 7 sekund zgodnie z EN/IEC 60601-2-27. Czas reakcji obejmuje 1- sekundowy okres aktualizacji wyświetlacza.

Reakcja częstości akcji serca na nieregularny rytm: (EN/IEC 60601-1-27)

Bigeminia komorowa: 76–85 BPM

Wolno zmieniająca się bigeminia komorowa: 56–66 BPM

Szybko zmieniająca się bigeminia komorowa: 112–127 BPM

Skurcze dwukierunkowe: 87–102 BPM

Czas reakcji na tachykardię:

Czas reakcji na alarm tachykardii jest krótszy niż 8,0 sekundy zgodnie z EN/IEC 60601-2-27, pkt 201.7.9.2.9.101 b) 6). Czas reakcji obejmuje 1-sekundowy okres aktualizacji wyświetlacza.

| Krzywa zgodnie z 60601-2-27 | Amplituda fali R | Czas reakcji na tachykardię (w sekundach) |
|-----------------------------|------------------|---|
| B1 | 0,5 | 7,1 |
| | 1 | 5,8 |
| | 2 | 4,5 |
| B2 | 0,5 | 6,2 |
| | 1 | 7,8 |
| | 2 | 7,9 |

Odrzucanie impulsów stymulatora:

(Zgodnie z IEC 60601-2-27, podpunkt 201.12.1.101.13)

- Impulsy bez przetężenia: odrzucanie wszystkich impulsów o amplitudzie od ± 2 mV do ± 700 mV i czasie trwania od 0,1 ms do 2 ms.
- Impulsy z przetężeniem mogą nie być odrzucane.
- Sekwencyjne impulsy przedsionkowo-komorowe: impulsy mogą nie być odrzucane.
- Impulsy o prawidłowej stymulacji zespołu QRS i fali T: Odrzuca wszystkie impulsy o amplitudzie ± 2 mV do ± 700 mV i czasie trwania od 0,1 ms do 2 ms.
- Impulsy z wzorcem nieefektywnej stymulacji zespołu QRS: Odrzuca wszystkie impulsy o amplitudzie ± 2 mV do ± 700 mV i czasie trwania od 0,1 ms do 2 ms.

Ochrona przed urządzeniami elektrochirurgicznymi: Urządzenie ZOLL M2 jest zabezpieczone przed nieprawidłowym działaniem podczas zabiegów elektrochirurgicznych zgodnie z normą IEC 60601-2-27. Ochronę przed oparzeniami zapewniają oporniki 1 K (1 kiloom) znajdujące się w każdym przewodzie odprowadzenia EKG.

Czas rekonwalescencji po defibrylacji: <5 sekund

Pneumografia impedancyjna

Wyświetlane dane: wartość liczbową częstości oddechów, krzywa impedancji

Zakres częstości oddechów: Osoba dorosła, dziecko: 2 do 150 oddechów/minutę i brak oddechu

Dokładność częstości oddechów: +/- 2 oddechy/minutę (brpm) dla częstości oddechów poniżej 100 brpm

+/- 3% odczytu dla częstości oddechów powyżej 100 brpm

Wyświetlana częstość oddechów: średnia z ostatnich 5 odstępów oddech-oddech.

Odprowadzenia: Odprowadzenie I (RA–LA)

Prędkość przesuwu: 6,25; 12,5; 25 mm/s

Ustawienia alarmów: Alarm braku oddechu oraz wysokiej i niskiej częstości oddechu

Pulsoksymetria (SpO₂)

SpO₂ Zakres: 0%–100%

SpO₂ Częstość tętna: 25–240 uderzeń na minutę

SpO₂ Dokładność: 70–100 ±2%, Osoba dorosła/dziecko

SpO₂ Częstość tętna: ±3% odczytu lub 2 uderzenia na minutę (bpm), w zależności od tego, która wartość jest większa, Osoba dorosła/dziecko

Rozdzielczość: SpO₂: 1%

Częstość tętna: 1 bpm (uderzenie na minutę)

SpO₂ Długość fali dla czujników:

Długość fali LED

Czerwień 660 nm

Podczerwień 895 nm

Energia (światlna) światła: < 15 mW

SpO₂ i dane PR uśredniania czułości/okresu: Niski (16 s), Średni (8 s), Wysoki (4 s), konfigurowalny

Okres aktualizacji danych SpO₂ i PR: <30 s

Biokompatybilność:

Materiały stykające się z pacjentem spełniają wymagania ISO 10993-1, Biologiczna ocena wyrobów medycznych — Część I, dla urządzeń zewnętrznych, nienaruszonych powierzchni i krótkookresowego wystawienia na działanie czynników zewnętrznych

Uwagi:

- Dokładność SpO₂ określono w testach na zdrowych dorosłych ochotnikach w zakresie 70–100% SpO₂ w stosunku do CO-oksymetru laboratoryjnego. Należy zauważyć, że dokładność SpO₂ odzwierciedla wynik statystyczny zgodnie z normą ISO 80601-2-61, tj. można oczekiwać, że około dwie trzecie odczytów SpO₂ mieści się w deklarowanej dokładności (±2%) wartości zmierzonej za pomocą CO-oksymetru.
- Czujniki SpO₂ zostały zweryfikowane pod kątem dokładności przy braku ruchu w badaniach krwi ludzkiej u dorosłych zdrowych ochotników płci męskiej i żeńskiej z jasną i ciemną pigmentacją skóry w badaniach indukowanej hipoksji w zakresie 70–100% SpO₂ w stosunku do CO-oksymetru laboratoryjnego.
- Czujniki SpO₂ zostały zweryfikowane pod kątem dokładności częstości tętna dla zakresu 25–240 bpm za pomocą testowania porównawczego w odniesieniu do symulatora Biotek Index 2.

Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi (NIBP)

Technika: nieinwazyjna metoda oscylometryczna

Tryby działania: Automatyczny, ręczny i STAT (maksymalna dopuszczalna liczba pomiarów w ciągu 5 minut)

Odstępy trybu automatycznego: 2,5, 5, 10, 15, 20, 30, 45, 60, 90, and 120 minut odstępu.

Zakres pomiaru ciśnienia:

Skur.: 20~265 mmHg (osoba dorosła)
20~240 mmHg (Dziecko)

Rozk.: 10~220 mmHg (osoba dorosła)
10~180 mmHg (dziecko)

MAP: 13~235 mmHg (osoba dorosła)
13~200 mmHg (dziecko)

Dokładność ciśnienia w spoczynku: +/- 3 mmHg

Domyślne ciśnienie napelnienia mankieta:

Osoba dorosła: 160 mmHg

Dziecko: 120 mmHg

Maksymalne ciśnienie napelnienia mankieta:

Osoba dorosła: 280 mmHg

Dziecko: 260 mmHg

Limit nadciśnienia:

Osoba dorosła: 290 mmHg +/- 5 mmHg

Dziecko: 270 mmHg +/- 5 mmHg

Typowy czas oznaczania bez artefaktu: 30 do 45 sekund

Maksymalny czas oznaczania: 175 s

Dokładność NIBP: Dokładność NIBP została zweryfikowana przy użyciu klinicznych metod badawczych spełniających wymagania normy EN ISO 81060-2.

Temperatura

Liczba kanałów: 2

Zakres pomiarów: od 0°C do 50°C

Dokładność: ±0,1°C bez sondy; ±0,2°C z sondą, od 15,0°C do 50,0°C
±0,2°C bez sondy; ±0,3°C z sondą, od 0°C do 14,9°C

Rozdzielczość: 0,1°C

Skala: stopnie Fahrenheita lub Celsjusza

Tryb pracy: tryb bezpośredni

Wyświetlacz: T1, T2, ΔT

Minimalny czas pomiaru (EN 12470-4): <80 s

Przejęciowy czas reakcji (ISO 80601-2-56): <60 s

CO₂

Zakres: od 0 do 150 mmHg

Dokładność EtCO₂: 0–40 mmHg, ±2 mmHg; 41–70 mmHg, ±5%; 71–100 mmHg, ±8%; 101–150 mmHg, ±10%; zarówno dla modułu strumienia głównego, jak i strumienia bocznego.

Częstość próbkowania CO₂: 100 Hz zarówno dla modułu strumienia głównego, jak i strumienia bocznego.

Odchylenia od dokładności pomiarów: W dowolnym okresie 6 godzin podane powyżej oświadczenia o dokładności są zachowywane zarówno dla modułu strumienia głównego, jak i bocznego.

Zakres częstości oddechów: Od 0 do 150 oddechów na minutę (brpm) zarówno dla modułu strumienia głównego, jak i bocznego.

Dokładność częstości oddechów: 0-100, ±1 brpm; 101-150, ±2 brpm dla modułu strumienia głównego i bocznego

Prędkość przepływu: 50 ml/min -7,5+15 ml/min dla modułu strumienia bocznego

Czas podgrzewania: 2 minuty dla modułu strumienia głównego, 30 sekund dla modułu strumienia bocznego, w temperaturze 25°C

Czas narastania (od 10% do 90%): moduł strumienia głównego < 250 ms, moduł strumienia bocznego <490 ms

Całkowity czas reakcji systemu: moduł strumienia głównego < 500 ms, moduł strumienia bocznego <3.3 sekund

Uwagi:

- Dokładność CO₂ jest utrzymywana na poziomie:
Moduł strumienia głównego: BR<80 brpm i stosunek I/E (stosunek czasu wdechowego/ wydechowego) <2:1
Moduł strumienia bocznego: BR<50 brpm i stosunek I/E<1:1; BR<30 brpm i stosunek I/E<2:1;
- Pomiar CO₂ mogą być niedokładne, gdy są mierzone w obecności aerozolowych farmaceutyków lub gazów znieczulających. Dodatkowe błędy pomiaru CO₂ spowodowane przez następujące gazy zakłócające to:
N₂O (<=60%): ±1 mmHg
Enf (<=5%): ±1 mmHg
Iso (<=5%): ±1 mmHg
Sev (<=5%): ±1 mmHg
O₂ (<=100%): ±1 mmHg
- Zakres znamionowej szybkości oddychania jest określany za pomocą symulatora oddechu w stosunku I/E 1:1 zgodnie z normą ISO 80601-2-55, Rysunek 201.101.

Alarmy

Zgodność z normą EN/IEC 60601-1-8

Alarmy fizjologiczne (częstość rytmu serca, NIBP, SpO2, Resp, CO2, Temp):

Dźwiękowy: 10 impulsów, 660 Hz, sygnał trypletu z PW 165 ms, (różny odstęp między każdym impulsem, pierwszy i drugi: 102 ms; drugi i trzeci: 102 ms; trzeci i czwarty: 364 ms; czwarty i piąty: 102 ms; piąty i szósty: 950 ms) i odstęp powtórzeń wynoszący 6 sekund. Ton błędu odprow. powtarza się w odstępie powtórzeń wynoszącym 14 sekund.

Wizualny: alarm częstości akcji serca powoduje wyświetlenie częstości akcji serca czerwoną czcionką na biały tle

Czerwona dioda LED alarmu będzie migać z częstotliwością 2 Hz.

Alarm odpr. EKG wył:

Dźwiękowy: 3 impulsy, 660 Hz tryplet tonu z PW 192 ms, PRI 235 ms. Ton błędu odprow. powtarza się w odstępie powtórzeń wynoszącym 14 sekund.

Wizualny: Stan Odpr. wył. powoduje wyświetlenie komunikatu *ODPR. WYŁ* na ścieżce EKG. Żółta dioda LED alarmu będzie migać z częstotliwością 0,6 Hz

Dźwięk alarmu nieprawidłowego działania:

Wybraniu przycisku niedostępnego do użycia bądź wykryciu nieprawidłowego wpisu towarzyszy krótka, niski dźwięk. Częstotliwość dźwięku wynosi 160 Hz. Czas trwania wynosi 250 ms.

Maksymalne opóźnienie alarmu (w tym opóźnienie stanu alarmowego i opóźnienie generowania sygnału):

- jeśli źródłem jest EKG — 10 sekund
- jeśli źródłem jest SpO2 — 10 sekund
- jeśli źródłem jest EtCO2: 7 sekund
- jeśli źródłem jest FiCO2: 7 sekund
- jeśli źródłem jest temperatura: 4 sekundy

Zakres poziomu ciśnienia akustycznego sygnału alarmowego: 45–85 dB

Charakterystyka słuchowych sygnałów informacyjnych:

- Przypomnienie o wyłączeniu alarmu — częstotliwość tonu wynosi 650 Hz, czas trwania 190 ms
- Sygnał dźwiękowy serca — częstotliwość tonu wynosi 650 Hz, czas trwania wynosi 40 ms
- Dźwięk ładowania — częstotliwość tonu wynosi 1510 Hz, czas trwania wynosi 150 ms, częstotliwość powtarzania wynosi co 390 ms (2,56 Hz)
- Dźwięk gotowości — częstotliwość wynosi 1510 Hz, dźwięk ciągły
- Dźwięk komunikatu wskazania — częstotliwość tonu wynosi 2112 Hz, czas trwania wynosi 68 ms

Drukarka

Typ: zestaw termiczny wysokiej rozdzielczości

Adnotacja: godzina, data, odprowadzenie EKG, wzmacnienie EKG, częstotliwość reakcji EKG, częstość akcji serca, parametry defibrylacji i stymulacji oraz zdarzenia w podsumowaniu leczenia

Szerokość papieru: 80 mm

Prędkość przesuwu papieru: 25 mm/s, 50 mm/s

Opóźnienie: 6 sekund

Dane kliniczne:

Dane trendu — informacje o trendach życiowych pacjenta rejestrowane w pamięci w konfigurowalnych przez użytkownika odstępach czasu.

Raport podsumowania — zbiór zrzutów zdarzeń wykonywanych automatycznie lub inicjowanych przez użytkownika podczas każdej akcji ratunkowej.

Dziennik zdarzeń — skrócona lista wszystkich zdarzeń zarejestrowanych podczas akcji ratunkowej.

Zrzuty: Przedstawianie EKG, Analiza EKG kwalifikująca się do defibrylacji (tylko tryb AED), Dostarczanie wyładowania, Alert *SPRAWDŹ PACJENTA*, Uruchomienie stymulatora, Alarm pacjenta, Aktywacja rejestratora, Znacznik kodu, Diagn. 3/5-odprowadzeniowe EKG, Raport z autotestu 30J, 12-odprowadzeniowe EKG

Tryby rejestrowania: ręczny i automatyczny (konfigurowany przez użytkownika)

Akumulator

Zgodność z normą IEC 62133

Typ: Akumulator litowo-jonowy SurePower, 10,8 V dc, 5,8 Ah, 63 Wh

Uwaga: Akumulator SurePower może pracować niezgodnie ze specyfikacjami, jeśli przechowuje się go w temperaturach z dolnego bądź górnego ekstremum zakresu temperatury przechowywania, a następnie od razu wprowadzi do użycia.

Pojemność:

Dla nowego, w pełni naładowanego akumulatora litowo-jonowego pracującego w temperaturze pokojowej 20°C:

- Co najmniej 4 godziny ciągłego monitorowania EKG i co najmniej dwadzieścia wyładowań o energii 200 J.
- Co najmniej 100 wyładowań z maksymalną energią (200 J).
- Co najmniej 3,5 godziny monitorowania EKG i stymulacji przy 180 ppm i 140 mA.
- Co najmniej 10 wyładowań przy maksymalnym ustawieniu energii (200 J) po wskazaniu „Niski poziom baterii”.

Uwaga: Aby zapewnić maksymalną dostępną pojemność, należy prawidłowo obchodzić się z akumulatorem.

Wskaźniki akumulatora:

5 wskaźników LED pojemności akumulatora, wskaźnik błędu, wskaźnik ponownej kalibracji

Prędkość ładowania: 100% w 5 godzin.

Czas ładowania akumulatora od wyczerpania do 90%:

- ≤4 godziny przy wyłączonym systemie i podłączonym do sieci zasilającej.
- ≤12 godzin podczas pracy z sieci zasilającej w trybie MONITOR.
- Ładowanie podtrzymujące w trybach PACE i DEFIB.

Ogólne

Waga:

5,8 kg bez akumulatora i papieru

6,5 kg z akumulatorem i papierem

Wymiary:

Bez uchwytu: 264,7 x 231,3 x 223,6 mm

Z uchwytem: 264,7 x 231,3 x 274,6 mm

Ogólne specyfikacje środowiskowe

Działanie

Wilgotność: od 5 do 95% wilgotności względnej, bez kondensacji

Drgania:

- EN ISO 80601-2-61 (zgodnie z normą IEC 60068-2-64)
- EN 1789 dla karetek pogotowia

Wyładowanie: IEC 60068-2-27, 100 g, 6 ms półsinusoidalne

Uderzenie: IEC 60068-2-29

Ciśnienie atmosferyczne: Od 620 mbar do 1060 mbar (-381 m do 4000 m)

Temperatura: od 0°C do 50°C

Swobodny spadek: EN 1789, spadek funkcjonalny 0,75 m

Przechowywanie i transport:

Temperatura: od -30°C do 70°C

Wilgotność: od 5 do 95% wilgotności względnej, bez kondensacji

Wstrząsy/wibracje: ISTA 2A

Klasyfikacja bezpieczeństwa: Klasa I i zasilane wewnętrznie zgodne z normą EN/IEC 60601-1

Zabezpieczenie obudowy (EN/IEC 60529):

Ochrona przed kurzem i wodą: IP44

Moc robocza AC:

Wejście: 100-240 V \sim 50/60 Hz, 200 VA

Stymulator

Typ: Zewnętrzna stymulacja przezskórna, VVI na żądanie lub asynchroniczna (stała częstota)

Częstota stymulatora: 30 do 180 \pm 2 PPM.

Prąd wyjściowy: od 8 do 140 mA \pm 5% lub 5 mA (większa z wartości)

Tryby: na żądanie i stały

Wskaźniki stanu:

Błąd odprow. EKG, znacznik stymulatora na monitorze i wykresie.

Rodzaj impulsów: prostoliniowe, prąd stały

Szerokość impulsu: 40 ms \pm 2 ms

Monitorowanie ucisku klatki piersiowej

Głębokość ucisku klatki piersiowej: 1,9–7,6 cm

Dokładność głębokości ucisku: \pm 0,6 cm

Zakres częstotliwości ucisku: 50 do 150 uciśnień na minutę

Częstotliwość taktomierza: 105 sygnałów dźwiękowych na minutę (konfigurowalne)

Komunikaty: *UCIŚNIJ MOCNIEJ, DOBRY UCISK, ZATRZ. RKO* (tylko tryb AED),
WYKONAJ RKO (tylko tryb AED)

Wi-Fi

Wi-Fi:

Bezpośrednie modulowanie nośnej sekwencją (Direct Sequence-Spread Spectrum, DSSS)
Uzupełniające kluczowanie kodu (CCK)
Zwielokrotnianie z ortogonalnym podziałem częstotliwości (OFDM)

Protokół dostępu do mediów Wi-Fi:

Wielodostęp z wyczuciem operatora i wykrywaniem kolizji (CSMA / CD)

Typy architektury sieci:

Infrastruktura i ad hoc

Standardy Wi-Fi:

IEEE 802.11.a, 802.11b, 802.11d, 802.11e, 82.11g, 802.11h, 802.11i, 802.11n

Obsługiwane szybkości transmisji danych Wi-Fi:

802.11a (OFDM): 6; 9; 12; 18; 24; 36; 48; 54 Mb/s
802.11b (DSSS, CCK): 1; 2; 5,5; 11 Mb/s
802.11g (OFDM): 6; 9; 12; 18; 24; 36; 48; 54 Mb/s
802.11n (OFDM,HT20,MCS 0–7): 6,5; 13; 19,5; 26; 39; 52; 58,5; 72.2 Mb/s
7.2, 14.4, 21.7, 28.9, 43.3, 57.8, 65 Mb/s

Obsługa domen regulacyjnych:

FCC (Ameryka Płn. i Pd., części Azji i Bliskiego Wschodu)
ETSI (Europa, Bliski Wschód, Afryka i części Azji)
MIC (Japonia) (dawniej TELEC)
KC (Korea) (dawniej KCC)

Pasma częstotliwości 2,4 GHz:

ETSI: od 2.4 GHz do 2.483 GHz
FCC: od 2.4 GHz do 2.483 GHz
MIC (Japonia): od 2.4 GHz do 2.495 GHz
KC: od 2.4 GHz do 2.483 GHz

Kanały robocze 2,4 GHz:

ETSI:13 (3 nienakładające się)
FCC:11(3 nienakładające się)
MIC (Japonia):14 (4 nienakładające się)
KCC:13 (3 nienakładające się)

Pasma częstotliwości 5 GHz:

ETSI 5,15 GHz do 5,35 GHz
od 5.47 GHz do 5.725 GHz
FCC 5,15 GHz do 5,35 GHz
od 5.725 GHz do 5.82 GHz
MIC 5,15 GHz do 5,35 GHz
KC od 5,15 GHz do 5,35 GHz
od 5.47 GHz do 5.725 GHz
od 5.725 GHz do 5.82 GHz

Kanały robocze 5 GHz:

ETSI: 19 nienakładających się

FCC: 23 nienakładające się

MIC: 8 nienakładających się

KC: 8 nienakładających się

Bezpieczeństwo:**Normy**

Wireless Equivalent Privacy (WEP)

WiFi Protected Access (WPA)

IEEE 802.11i (WPA2)

Szyfrowanie

Wireless Equivalent Privacy (WEP, algorytm RC4)

Temporal Key Integrity Protocol (TKIP, algorytm RC4)

Advanced Encryption Standard (AES, algorytm Rijndael)

Inicjowanie obsługi administracyjnej klucza szyfrowania

Stacyczne (długości 40-bitowe i 128-bitowe)

Poziom uwierzytelniania (PSK)

Dynamiczne

Rozszerzalne typy protokołów uwierzytelniania 802.1X

EAP-FAST

EAP-TLS

EAP-TTLS

LEAP PEAP-GTC

PEAP-MSCHAPv2

PEAP-TLS

LEAP

Funkcjonowanie zasadnicze

Funkcjonowanie zasadnicze urządzenia ZOLL M2 spełniło wymagania obowiązujących norm (IEC 60601-1, IEC 60601-2-4, IEC 60601-2-27, IEC 60601-1-2, IEC 60601-1-6, IEC 62366, IEC 60601-1-8, IEC 80601-2-30, ISO 80601-2-61, ISO 80601-2-55, ISO 80601-2-56, IEC 60601-2-25, IEC 60601-2-49).

Defibrylacja

Dokładność energii wyjściowej, czas ładowania, zsynchronizowana kardiowersja, opóźnienie synchronizacji, rozpoznawanie rytmu AED.

Przezskórna stymulacja

Kształt stymulacji impulsu, czas trwania i stabilność impulsu, prąd impulsu, częstość tętna i stabilność.

Monitorowanie EKG

Impedancja wejściowa, pasmo przenoszenia, szerokość pasma, odrzucenie trybu wspólnego, liniowość, zakres dynamiczny, szum, przesłuch kanału, kontrola wzmocnienia, prędkość przesuwu, reset linii bazowej, możliwość wyświetlania impulsów stymulatora, zakres wykrywania odstępu QRS, współczynnik proporcji, odrzucenie wysokiej fali T, dokładność częstości akcji serca, alarmy niskiej i wysokiej częstości akcji serca.

Monitorowanie NIBP

Dokładność ciśnienia w spoczynku, dokładność określania ciśnienia krwi, alarmy niskiego i wysokiego ciśnienia krwi.

Monitorowanie CO₂

Dokładność pomiaru CO₂, dokładność częstości oddechów, alarmy niskie i wysokie niskiego poziomu CO₂ i częstości oddechów.

Monitorowanie temperatury

Dokładność pomiaru temperatury, alarmy niskiej i wysokiej temperatury.

Monitorowanie SpO₂

Dokładność pomiaru SpO₂, dokładność częstości tętna, alarmy niskiej i wysokiej SpO₂ oraz częstości tętna.

Informacje zwrotne na temat RKO

Dokładność pomiaru głębokości ucisku, wizualne i dźwiękowe informacje zwrotne na temat RKO, odpowiednia częstotliwość taktomierza.

Zabezpieczenie przed przeciążeniem

Ochrona defibrylacji, redukcja energii defibrylacji, ochrona elektrochirurgiczna.

Funkcjonowanie przy zasilaniu AC

W przypadku przerw w zasilaniu trwających 30 sekund lub krócej: nie dochodzi do zmiany ustawień operatora, w tym trybu pracy, a wszystkie przechowywane dane pacjenta pozostają dostępne.

W przypadku przerw w zasilaniu dłuższych niż 30 sekund, należy wykonać jedną z następujących czynności: powrót do ustawień domyślnych producenta, powrót do ustawień domyślnych administratora.

Jeżeli akumulator jest zainstalowany po przerwaniu zasilania sieciowego, monitor automatycznie przełącza się na zasilanie akumulatorowe, bez zmiany trybu pracy, ustawień operatora lub przechowywanych danych. Musi istnieć wizualne wskazanie, że monitor działa na zasilaniu akumulatorem.

Wydajność przy zasilaniu akumulatorowym

Pojemność akumulatora, żywotność akumulatora, wskaźnik niskiego poziomu naładowania akumulatora, niski poziom wyłączenia akumulatora.

Zgodność elektromagnetyczna (EMC)

Odporność na ESD, odporność na szybkie elektryczne stany przejściowe, odporność na przewodzone i wypromieniowane zaburzenia RF, poziomy emisji RF w granicach CISPR B, odporność na pola magnetyczne o częstotliwości sieci.

Charakterystyka liniowego dwufazowego prądu defibrylacji urządzenia ZOLL M2

W tabeli A-1 przedstawiono charakterystyki krzywej Rectilinear Biphasic™ (prostoliniowego impulsu dwufazowego) urządzenia ZOLL M2 przy rozładowaniu do ładunków 25 omów, 50 omów, 75 omów, 100 omów, 125 omów, 150 omów i 175 omów dla maksymalnego ustawienia energii na 200 J.

Tabela A-1. Charakterystyka liniowego dwufazowego prądu defibrylacji urządzenia ZOLL M2

| | Wyladowanie 200 J | | | | | | |
|---|-------------------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|
| | 25Ω | 50Ω | 75Ω | 100Ω | 125Ω | 150Ω | 175Ω |
| Faza pierwsza | | | | | | | |
| Maksymalny prąd początkowy | 31,4 A | 30,4 A | 23,8 A | 19,7 A | 19,4 A | 16,7 A | 15,6 A |
| Prąd średni | 27,1 A | 24,9 A | 20,5 A | 17,5 A | 16,2 A | 14,4 A | 13,2 A |
| Czas trwania | 6 ms | 6 ms | 6 ms | 6 ms | 6 ms | 6 ms | 6 ms |
| Czas trwania fazy przejściowej (pomiędzy fazą pierwszą a drugą) | 200 μs | 200 μs | 200 μs | 200 μs | 200 μs | 200 μs | 200 μs |
| Faza druga | | | | | | | |
| Prąd początkowy | 29,2 A | 18,8 A | 16,9 A | 15,1 A | 13,2 A | 12,1 A | 11 A |
| Prąd średni | 14,7 A | 13 A | 13,1 A | 12,5 A | 11,3 A | 10,7 A | 9,9 A |
| Czas trwania | 4 ms | 4 ms | 4 ms | 4 ms | 4 ms | 4 ms | 4 ms |

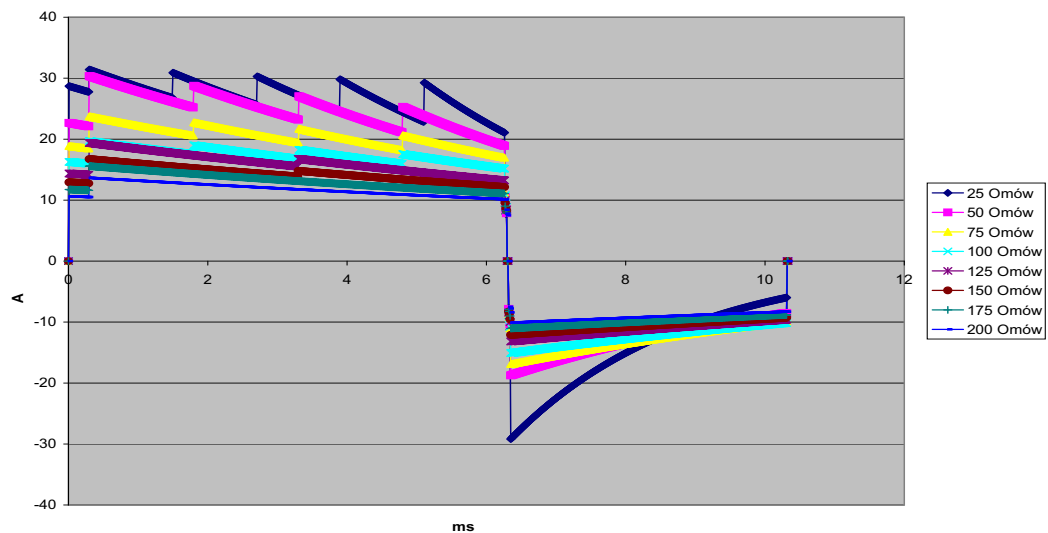
Tabela A-2. Znamionowa energia dostarczona przy każdym ustawieniu defibrylatora w zakresie ładunków

| Wybrana energia | Ładunek | | | | | | | Tolerancja |
|-----------------|---------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|------------|
| | 25Ω | 50Ω | 75Ω | 100Ω | 125Ω | 150Ω | 175Ω | |
| 1 J | 1 J | 1 J | 1 J | 1 J | 1 J | 1 J | 1 J | +/- 3 J |
| 2 J | 1 J | 2 J | 2 J | 2 J | 2 J | 2 J | 2 J | +/- 3 J |
| 3 J | 2 J | 3 J | 3 J | 3 J | 3 J | 3 J | 3 J | +/- 3 J |
| 4 J | 3 J | 4 J | 4 J | 5 J | 5 J | 5 J | 4 J | +/- 3 J |
| 5 J | 3 J | 5 J | 6 J | 6 J | 6 J | 6 J | 6 J | +/- 3 J |
| 6 J | 4 J | 6 J | 7 J | 7 J | 7 J | 7 J | 7 J | +/- 3 J |
| 7 J | 5 J | 7 J | 8 J | 8 J | 8 J | 8 J | 8 J | +/- 3 J |
| 8 J | 5 J | 8 J | 9 J | 9 J | 10 J | 9 J | 9 J | +/- 3 J |
| 9 J | 6 J | 9 J | 10 J | 11 J | 11 J | 11 J | 10 J | +/- 3 J |
| 10 J | 7 J | 10 J | 12 J | 12 J | 12 J | 12 J | 12 J | +/- 3 J |
| 15 J | 10 J | 16 J | 17 J | 18 J | 18 J | 18 J | 17 J | +/- 3 J |
| 20 J | 14 J | 21 J | 23 J | 24 J | 24 J | 24 J | 23 J | +/- 3 J |
| 30 J | 21 J | 32 J | 35 J | 36 J | 37 J | 36 J | 35 J | +/- 15% |
| 50 J | 35 J | 54 J | 59 J | 61 J | 62 J | 61 J | 59 J | +/- 15% |
| 70 J | 49 J | 76 J | 83 J | 85 J | 87 J | 86 J | 83 J | +/- 15% |
| 85 J | 60 J | 92 J | 101 J | 104 J | 106 J | 104 J | 101 J | +/- 15% |
| 100 J | 71 J | 109 J | 119 J | 122 J | 125 J | 123 J | 119 J | +/- 15% |
| 120 J | 85 J | 131 J | 143 J | 147 J | 150 J | 147 J | 143 J | +/- 15% |
| 150 J | 107 J | 164 J | 180 J | 183 J | 188 J | 184 J | 179 J | +/- 15% |
| 200 J | 142 J | 230 J | 249 J | 253 J | 269 J | 261 J | 260 J | +/- 15% |

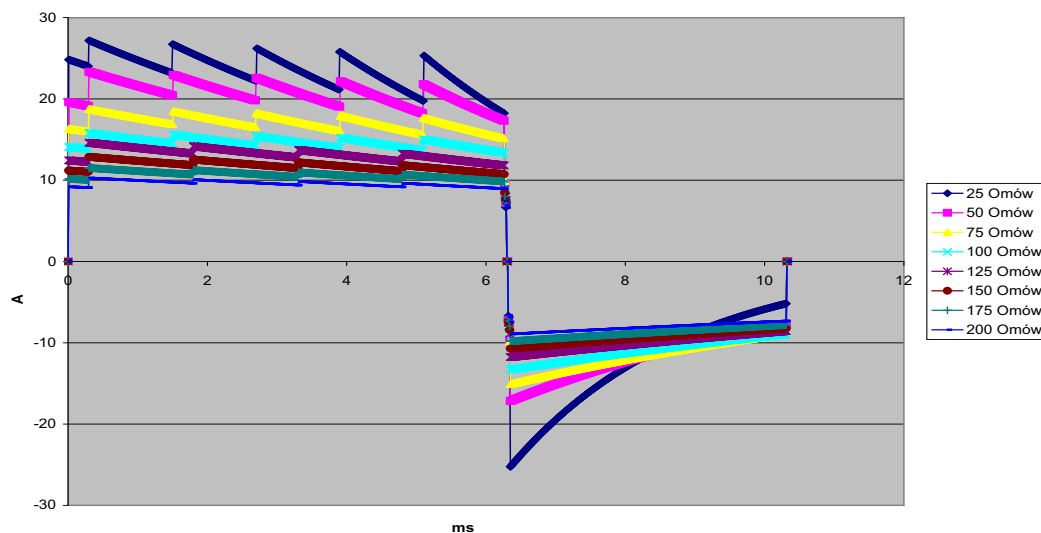
Liniowy dwufazowy prąd defibrylacji urządzenia ZOLL M2 charakteryzuje się taką samą długością pierwszej i drugiej fazy, takimi samymi prądami/napięciami pierwszej i drugiej fazy oraz takimi samymi mechanizmami kontroli impulsu defibrylacji jak w przypadku defibrylatorów ZOLL X Series[®] oraz R Series[®]. Impulsy defibrylacji X Series oraz ZOLL M2 są uważane za równoważne.

Ryciny od A-1 do A-20 przedstawiają kształty impulsów Rectilinear Biphasic wytwarzanych podczas rozładowywania defibrylatora ZOLL M2 do ładunków 25, 50, 75, 100, 125, 150 i 175 omów przy każdym ustawieniu energii.

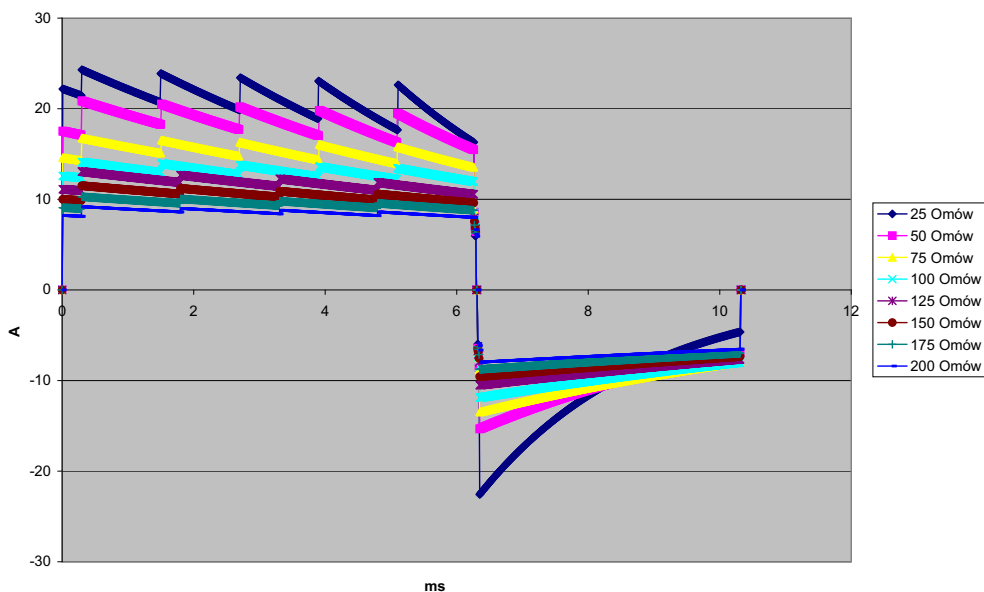
Na osi pionowej przedstawiono prąd w amperach (A); na osi poziomej natomiast czas trwania w milisekundach (ms).



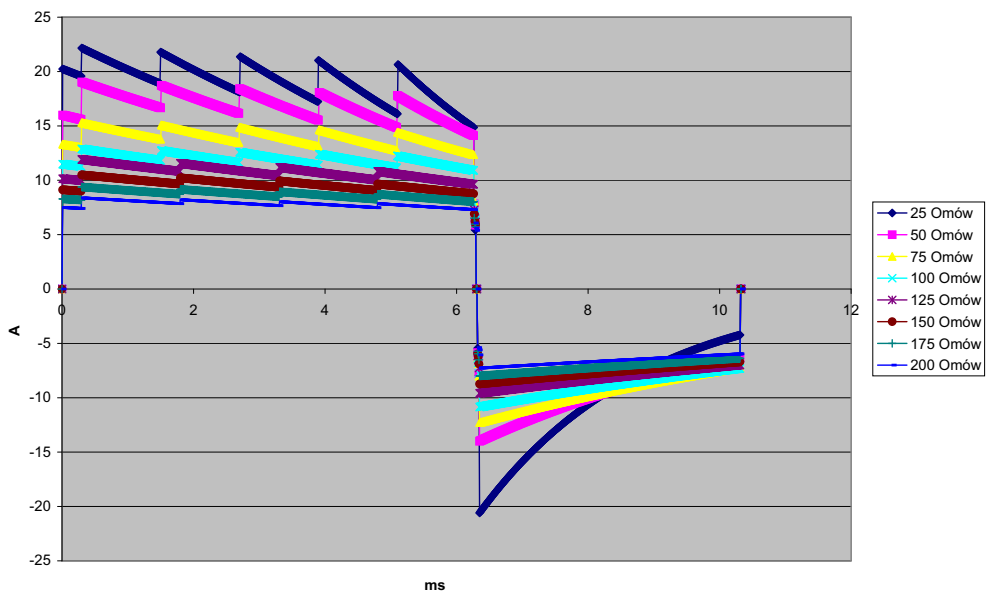
Rycina A-1. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 200 J



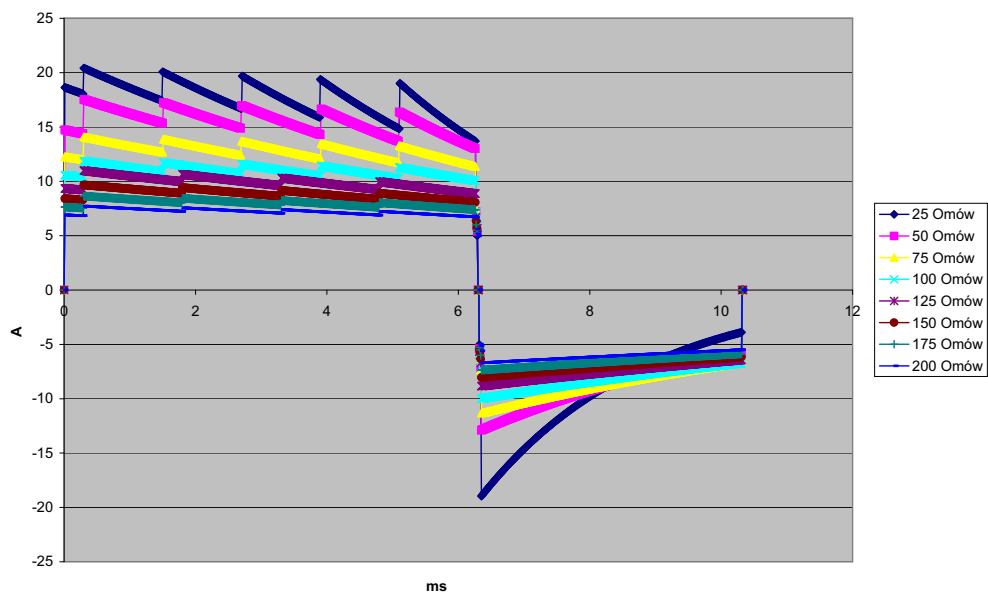
Rycina A-2. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 150 J



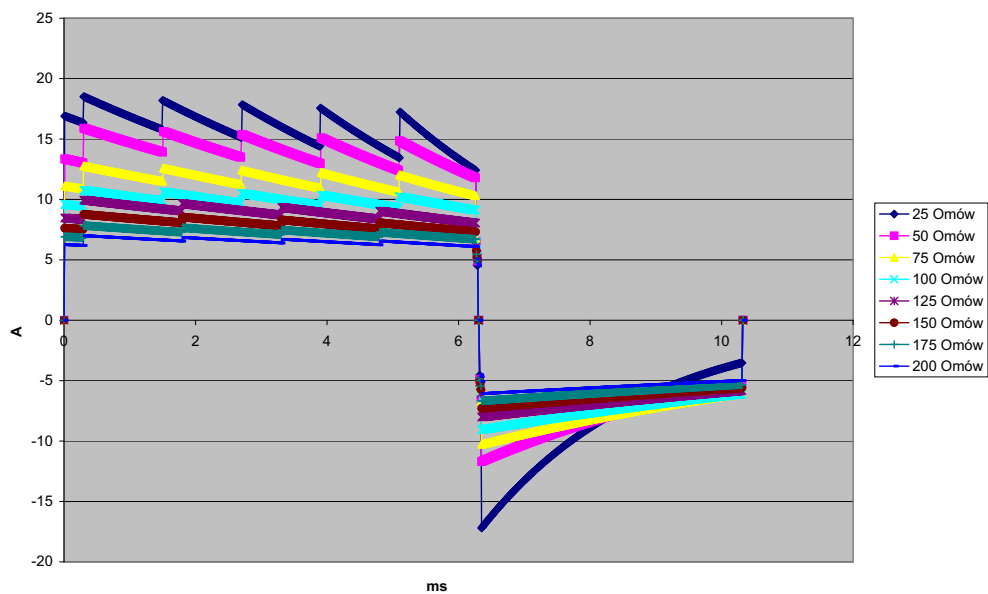
Rycina A-3. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 120 J



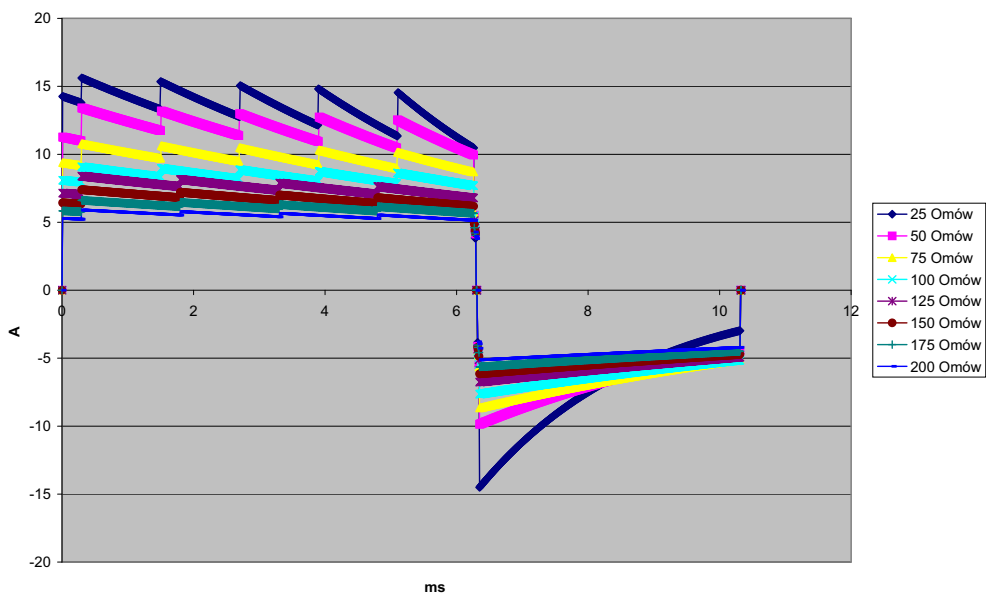
Rycina A-4. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 100 J



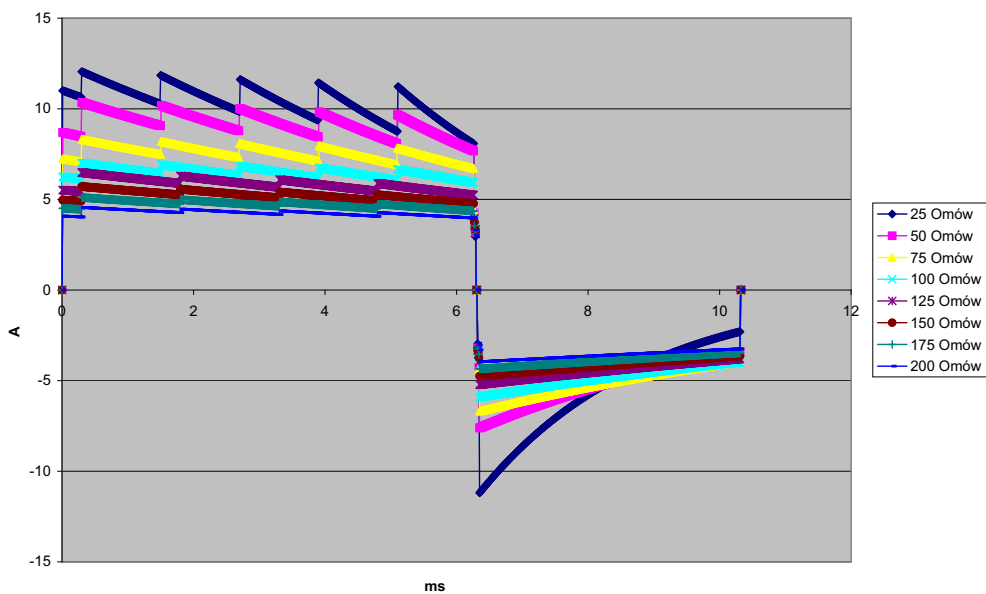
Rycina A-5. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 85 J



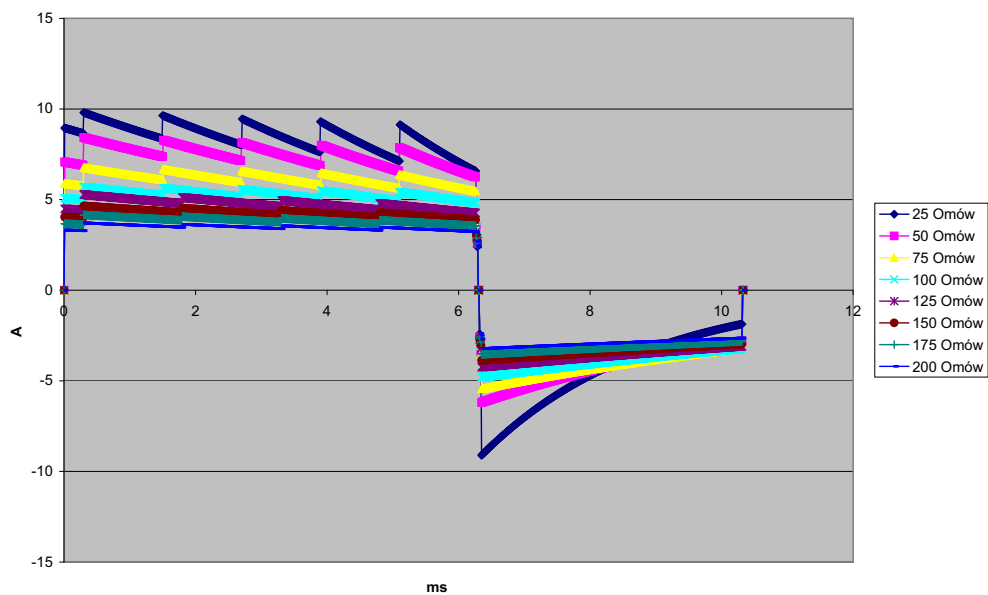
Rycina A-6. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 70 J



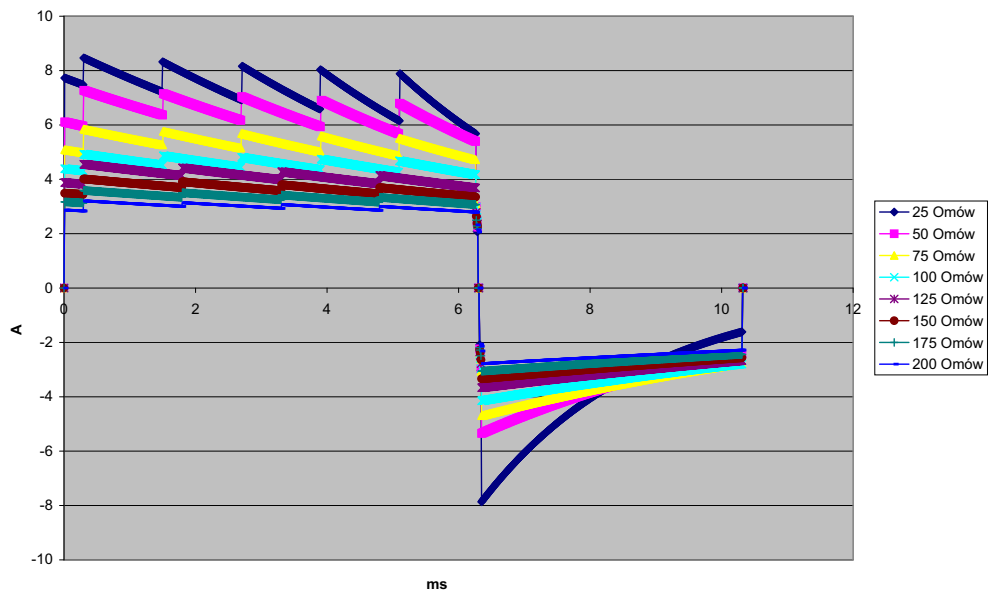
Rycina A-7. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 50 J



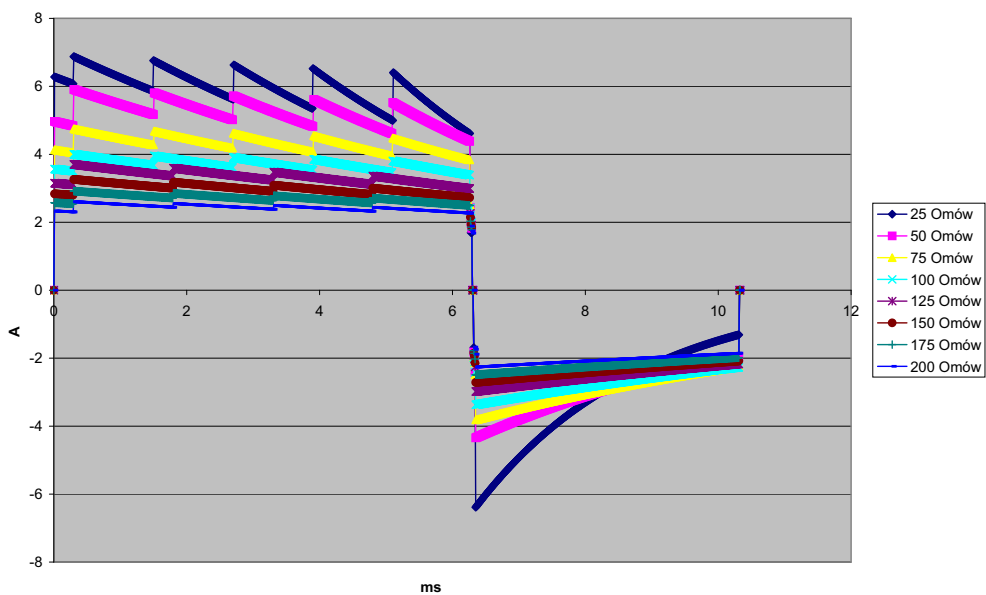
Rycina A-8. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 30 J



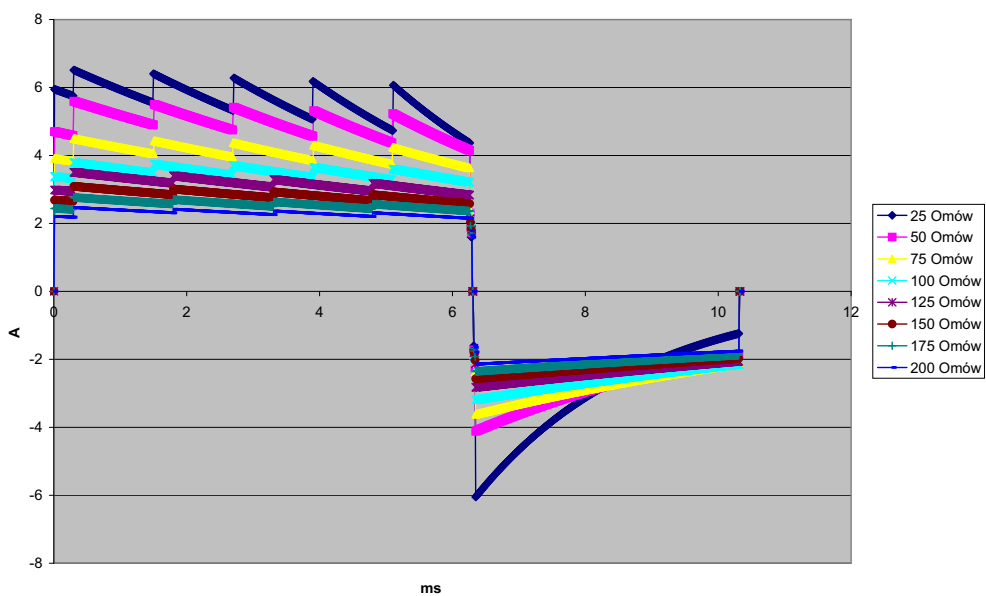
Rycina A-9. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 20 J



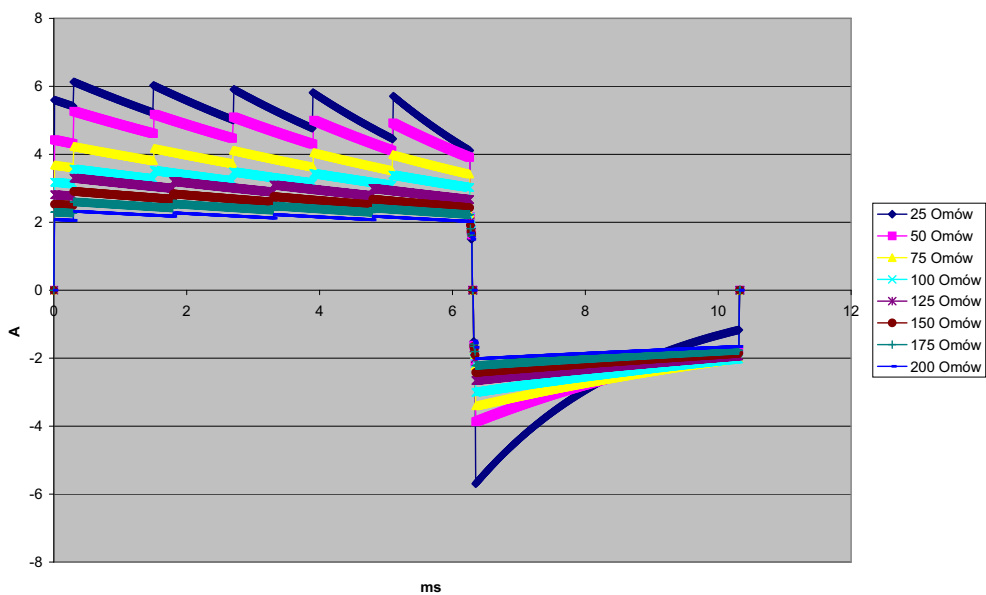
Rycina A-10. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 15 J



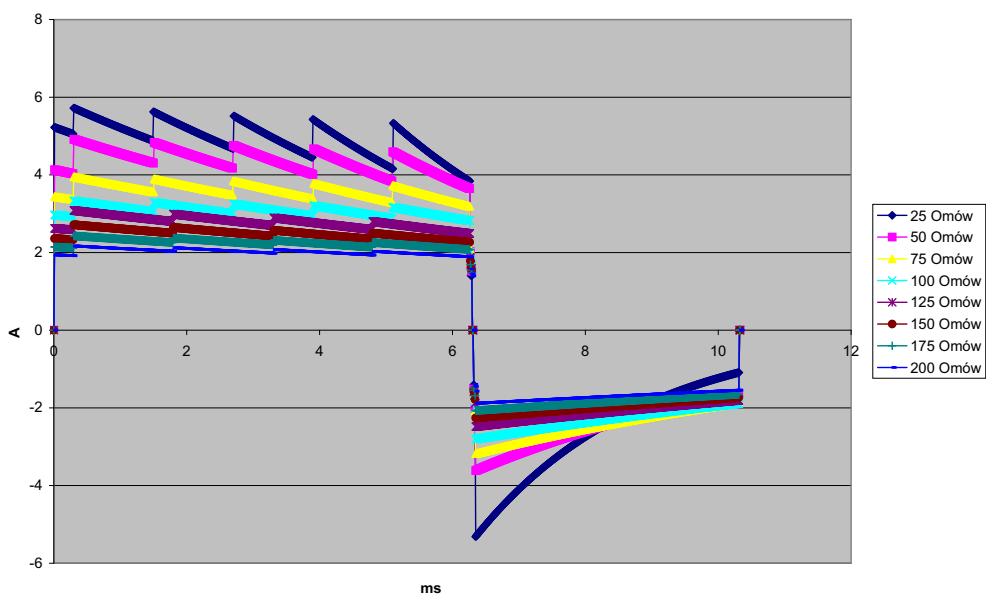
Rycina A-11. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 10 J



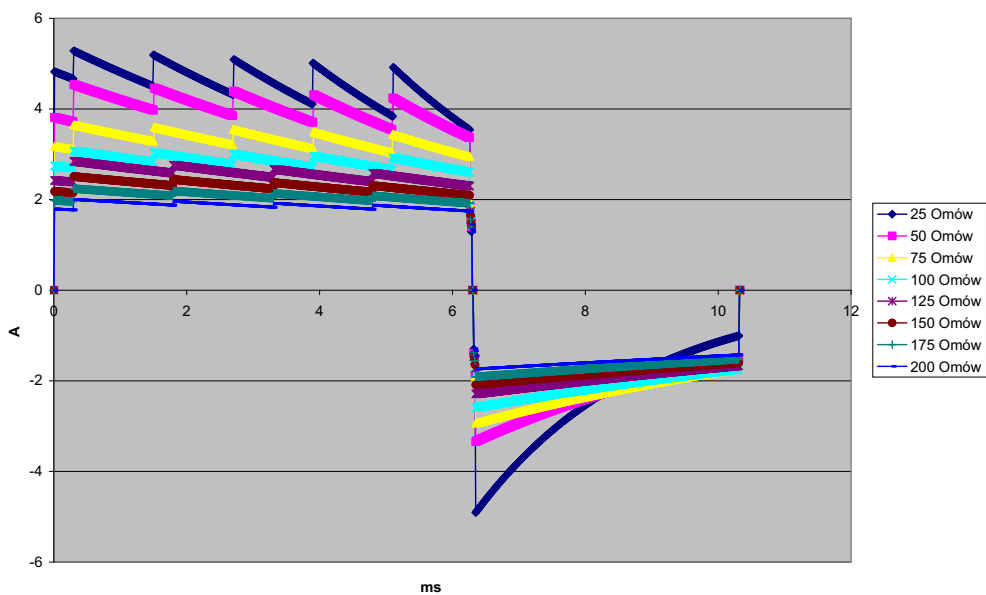
Rycina A-12. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 9 J



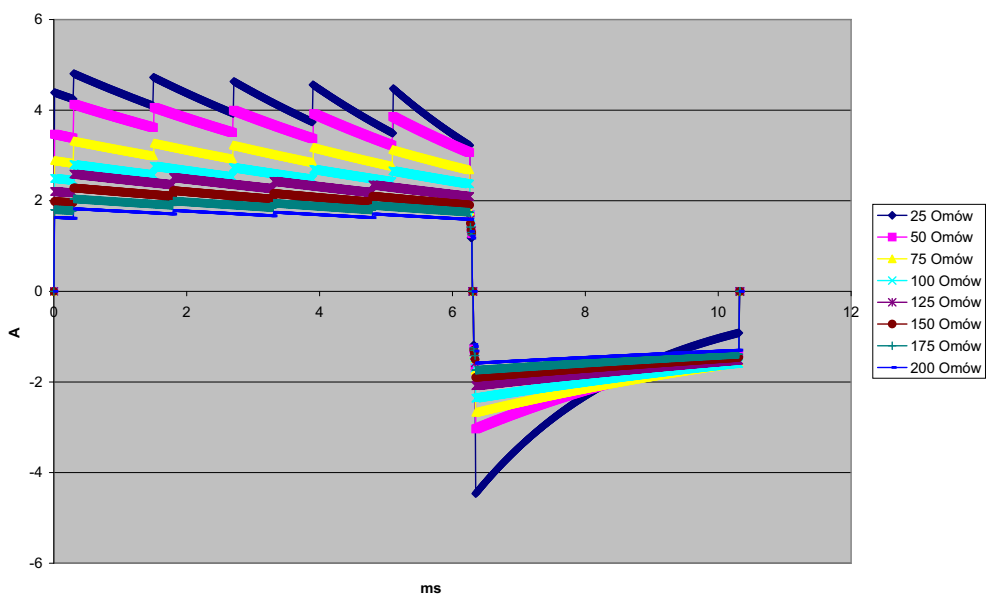
Rycina A-13. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 8 J



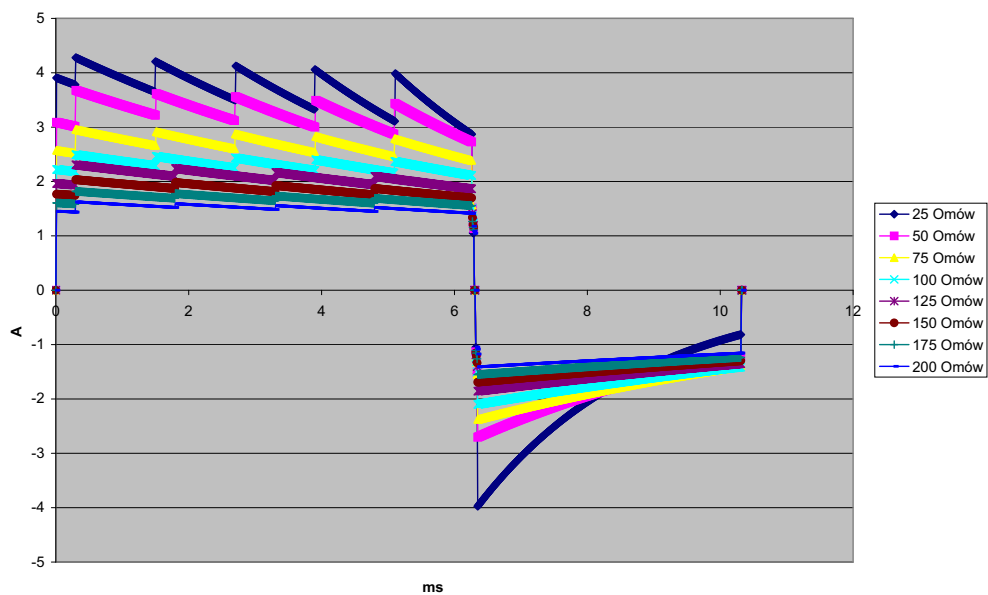
Rycina A-14. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 7 J



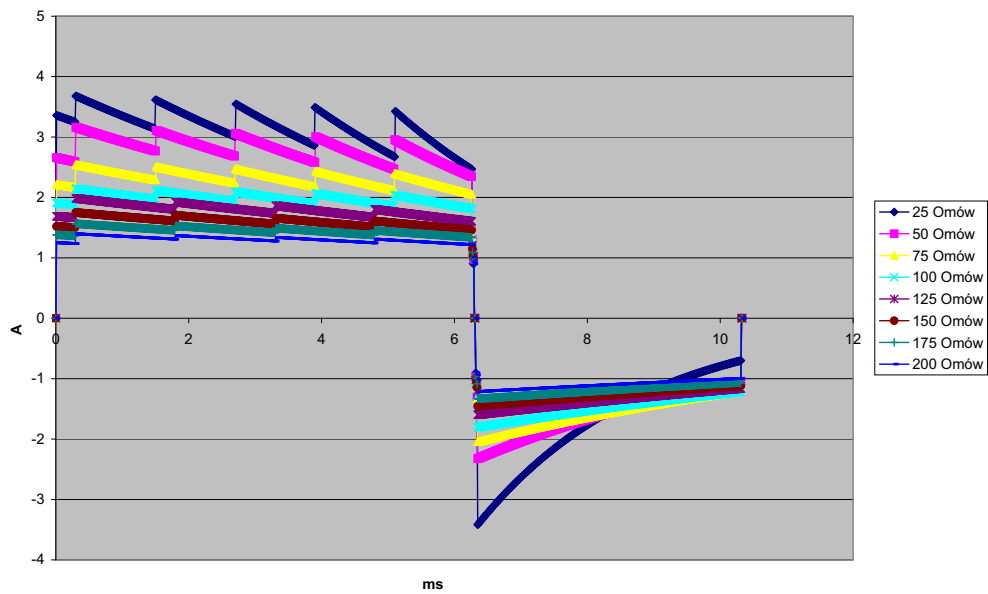
Rycina A-15. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 6 J



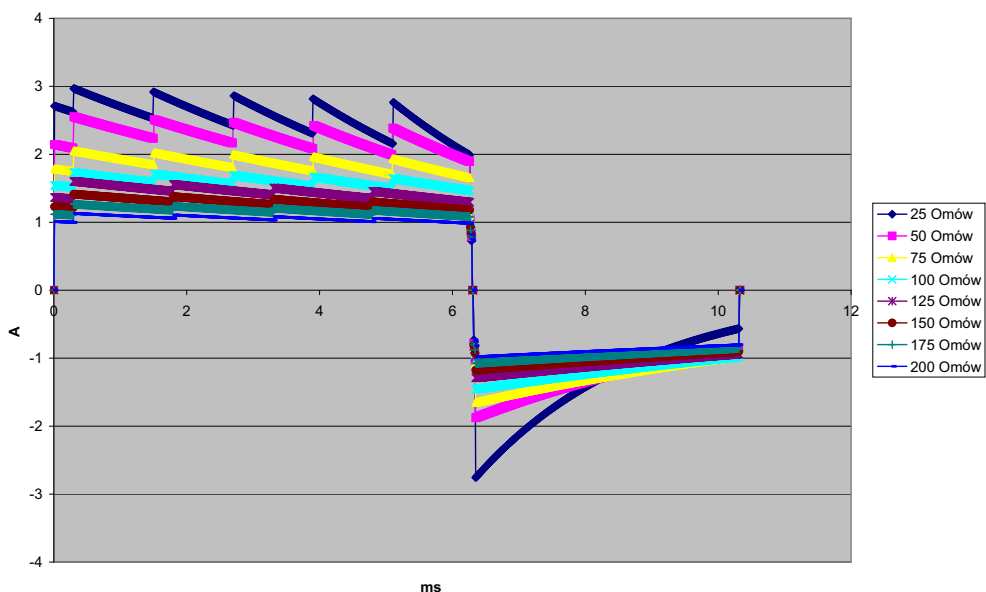
Rycina A-16. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 5 J



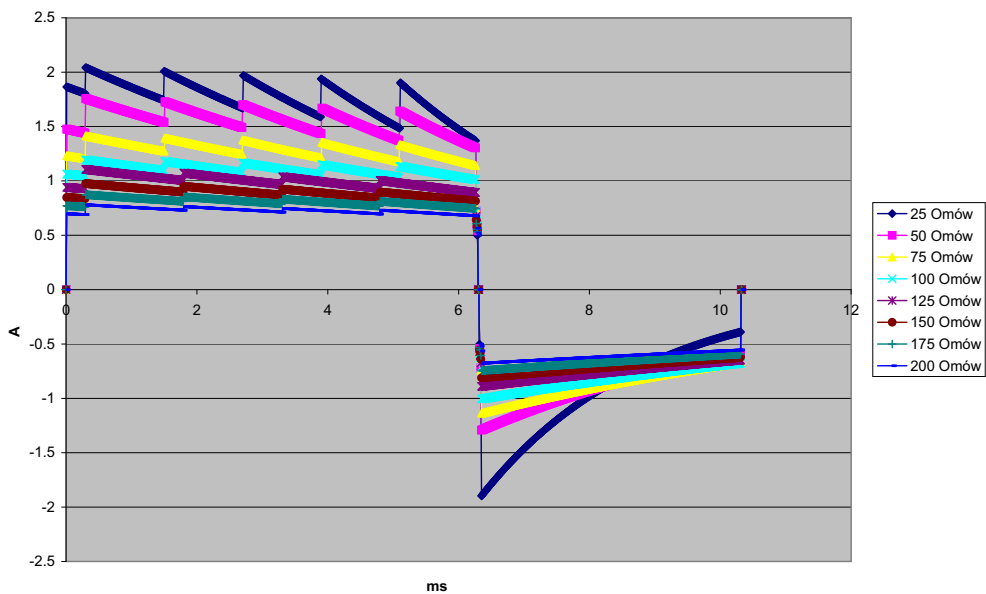
Rycina A-17. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 4 J



Rycina A-18. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 3 J



Rycina A-19. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 2 J



Rycina A-20. Kształt impulsu Rectilinear Biphasic przy 1 J

Wyniki badań klinicznych nad impulsem dwufazowym

Skuteczność impulsu Rectilinear Biphasic firmy ZOLL została zweryfikowana klinicznie podczas badań defibrylacji migotania komór (VF) oraz częstoskurczu komorowego (VT). Studium wykonalności było początkowo przeprowadzane przy defibrylacji VF/VT (n = 20) na dwóch oddzielnych grupach pacjentów w celu zapewnienia bezpieczeństwa impulsu i wyboru energii. W dalszej kolejności przeprowadzone zostały oddzielne, wielośrodkowe, randomizowane badania kliniczne mające na celu zweryfikowanie skuteczności impulsu. Opis tego badania umieszczony jest poniżej. Badanie zostało przeprowadzono, korzystając z systemów do defibrylacji firmy ZOLL składających się z defibrylatorów firmy ZOLL, impulsu Rectilinear Biphasic firmy ZOLL oraz elektrod do defibrylacji firmy ZOLL.

Randomizowane, wielośrodkowe badanie kliniczne dotyczące defibrylacji migotania komór (VF) i częstoskurczu komorowego (VT)

Omówienie: W ramach prospektywnego, randomizowanego, wielośrodkowego badania pacjentów leczonych defibrylacją komór z powodu VF/VT w czasie badań elektrofizjologicznych, wszczepiania i testowania kardiowerterów-defibrylatorów porównywano skuteczność defibrylacji prostoliniowym impulsem dwufazowym Rectilinear Biphasic firmy ZOLL z jednofazowym tłumionym impulsem sinusoidalnym. Do badań włączono łącznie 194 pacjentów. Dziesięciu pacjentów, którzy nie spełnili wszystkich wymaganych kryteriów protokołu, wykluczono z analizy i w badaniu pozostało ich 184.

Cele: Celem pierwszorzędowym tego badania było porównanie skuteczności prostoliniowego impulsu dwufazowego o energii 120 J z jednofazowym impulsem o energii 200 J. Celem drugorzędowym było porównanie skuteczności wszystkich wyładowań (trzy kolejne o energii 120, 150 i 170 J) prostoliniowego impulsu dwufazowego z impulsem jednofazowym (trzy kolejne o energii 200, 300 i 360 J). Stosowano testy istotności Fishera. Poziom istotności $p = 0,05$ lub niższy uznawano za istotny statystycznie. Ponadto różnice pomiędzy dwoma impulsami rozpatrywane były jako statystycznie istotne, gdy typowy 95% lub 90%¹ zalecany przez AHA przedział ufności między dwoma impulsami był większy niż 0%.

Wyniki: Średni wiek badanej populacji 184 osób wynosił 63 ± 14 lat. Wśród nich 143 pacjentów było mężczyznami. 98 pacjentów było w grupie dwufazowej (migotanie/trzepotanie komór n = 80; częstoskurcz komorowy n = 18), a 86 pacjentów — w grupie jednofazowej (migotanie/trzepotanie komór n = 76; częstoskurcz komorowy n = 10). Nie zaobserwowano żadnych zdarzeń niepożądanych ani urazów powiązanych z badaniem.

1. Kerber RE, et al., „Automated External Defibrillators for Public Access Defibrillation: Recommendations for Specifying and Reporting Arrhythmia Analysis Algorithm Performance, Incorporation New Waveforms, and Enhancing Safety”, *Circ J Am Heart Assoc.* 1997;95:1677-1682.

.... the task force suggests that to demonstrate superiority of an alternative waveform over standard waveforms, the upper boundary of the 90% confidence interval of the difference between standard and alternative waveforms must be $<0\%$ (i.e., alternative is greater than standard).” [zespół zadaniowy sugeruje, że do wykazania wyższości impulsu alternatywnego nad standardowymi górna granica przedziału ufności 90% różnicy pomiędzy standardowymi i alternatywnymi impulsami musi wynosić 0% (np. alternatywne są większe niż standardowe)].

Skuteczność pierwszego wyładowania, pierwszej indukcji w leczeniu wyładowaniami dwufazowymi o energii 120 J wynosiła 99% w porównaniu z 93% w leczeniu wyładowaniami jednofazowymi o energii 200 J ($p = 0,0517$ w przedziale ufności 95% różnicy od -2,7% do 16,5%, a w przedziale ufności 90% różnicy od -1,01% do 15,3%).

| | Jednofazowe | Dwufazowe |
|------------------------------------|--------------------|-----------|
| Skuteczność pierwszego wyładowania | 93% | 99% |
| Wartość p | 0,0517 | |
| Przedział ufności 95% | od -2,7% do 16,5% | |
| Przedział ufności 90% | od -1,01% do 15,3% | |

Skuteczną defibrylację prostoliniowymi wyładowaniami dwufazowymi osiągnięto przy mocy prądu o 58% mniejszej niż przy leczeniu wyładowaniami jednofazowymi (14 ± 1 A w porównaniu z 33 ± 7 A, $p = 0,0001$).

Różnica w skuteczności pomiędzy wyładowaniami prostoliniowymi dwufazowymi a jednofazowymi była większa u pacjentów z wysoką impedancją przekłatkową (ponad 90 omów). U pacjentów o wysokiej impedancji skuteczność pierwszego wyładowania, pierwszej indukcji w leczeniu wyładowaniami dwufazowymi wynosiła 100% w porównaniu z 63% dla wyładowań jednofazowych ($p = 0,02$ w przedziale ufności 95% różnicy od -0,0217% do 0,759%, a w przedziale ufności 90% różnicy od 0,037% do 0,706%).

| | Jednofazowe | Dwufazowe |
|--|---------------------|-----------|
| Skuteczność pierwszego wstrząsu (pacjenci o wysokiej impedancji) | 63% | 100% |
| Wartość p | 0,02 | |
| Przedział ufności 95% | -0,021% do 0,759% | |
| Przedział ufności 90% | od 0,037% do 0,706% | |

Jeden pacjent do osiągnięcia 100% skuteczności wymagał drugiego wyładowania dwufazowego o energii 150 J. Natomiast w przypadku sześciu pacjentów do uzyskania 100% skuteczności całkowitej defibrylacji konieczne były wyładowania jednofazowe o energii aż do 360 J.

Wnioski: Przedstawione dane wykazały jednakową skuteczność prostoliniowych wyładowań dwufazowych o małej energii w porównaniu ze standardowymi wyładowaniami jednofazowymi o wysokiej energii u wszystkich pacjentów leczonych przy użyciu przekłatkowej defibrylacji przy poziomie ufności 95%. Dane wykazały także wyższą skuteczność prostoliniowych wyładowań dwufazowych o małej energii w porównaniu ze standardowymi wyładowaniami jednofazowymi o wysokiej energii u pacjentów z wysoką przekłatkową impedancją przy poziomie ufności 90%. W wyniku stosowania prostoliniowego impulsu dwufazowego nie zaobserwowano żadnych niebezpiecznych rezultatów ani zdarzeń niepożądanych.

Randomizowane, wielośrodkowe badanie kliniczne dotyczące kardiowersji migotania przedsionków (AF)

Omówienie: W ramach prospektywnego, randomizowanego, wielośrodkowego badania pacjentów poddawanych kardiowersji z powodu migotania przedsionków porównywano skuteczność defibrylacji liniowym dwufazowym prądem defibrylacji Rectilinear Biphasic firmy ZOLL z jednofazowym tłumionym impulsem sinusoidalnym. Do badania włączono łącznie 173 pacjentów. Siedmiu (7) pacjentów, którzy nie spełnili wszystkich wymaganych kryteriów protokołu, zostało wykluczonych z analizy. Podczas badania stosowano wyłącznie jednorazowe elektrody żelowe firmy ZOLL o powierzchniach 78 cm² (przednia) i 113 cm² (tylna).

Cele: Celem pierwszorzędowym badania było porównanie skuteczności całkowitej czterech kolejnych prostoliniowych wyładowań dwufazowych (70 J, 120 J, 150 J, 170 J) z czterema kolejnymi wyładowaniami jednofazowymi (100 J, 200 J, 300 J, 360 J). Istotność skuteczności wyładowań wielokrotnych była badana statystycznie za pomocą dwóch procedur: testu statystycznego Mantela-Haenszela oraz testu log-rank. Poziom istotności $p = 0,05$ lub niższy uznawano za istotny statystycznie. Dane były w pełni analogiczne do porównania dwóch krzywych dotyczących przeżywalności za pomocą tabeli przeżycia, gdzie funkcję czasu spełnia liczba wyładowań.

Celem drugorzędowym było porównanie skuteczności pierwszych wyładowań prostoliniowych dwufazowych oraz jednofazowych. Stosowano testy istotności Fishera. Poziom istotności $p = 0,05$ lub niższy uznawano za istotny statystycznie. Ponadto różnice pomiędzy dwoma impulsami rozpatrywane były jako statystycznie istotne, gdy przedział ufności 95% pomiędzy dwoma impulsami był wyższy niż 0%.

Wyniki: Populacja badana obejmowała 165 pacjentów w wieku średnio 66 ± 12 lat, w tym 116 pacjentów płci męskiej.

Całkowita skuteczność kolejnych prostoliniowych wyładowań dwufazowych była istotnie wyższa niż w wyładowań przypadku wyładowań jednofazowych. Poniższa tabela przedstawia krzywe przeżywalności Kaplana-Meiera (funkcja przeżycia) dla każdego z impulsów. Ponieważ wszyscy pacjenci zaczęli w trybie niepowodzenia, szacowane prawdopodobieństwa tabeli przeżycia odnoszą się do szansy pozostawania w stanie niepowodzenia po liczbie k wyładowań ($k = 1, 2, 3, 4$):

Tabela A-3. Szacunek prawdopodobieństwa niepowodzenia wyładowania wg Kaplana-Meiera

| Nr wyładowania | Dwufazowe | Jednofazowe |
|----------------|-----------|-------------|
| 0 | 1,000 | 1,000 |
| 1 | 0,318 | 0,792 |
| 2 | 0,147 | 0,558 |
| 3 | 0,091 | 0,324 |
| 4 | 0,057 | 0,208 |

Jak widać w tabeli, wyładowanie dwufazowe jest zawsze lepsze po uwzględnieniu wszystkich dostarczonych wyładowań. Jeden stopień swobody metody statystycznej chi kwadrat testu Mantela-Haenszela to 30,39 ($p < 0,0001$). Dla testu log-rank również jeden stopień swobody metody statystycznej chi-kwadrat to 30,38 ($p < 0,0001$). Pozostała liczba pacjentów, których leczenie nie powiodło się po czterech wyładowaniach, wynosi 5,7% dla impulsu dwufazowego w porównaniu z 20,8% dla jednofazowego.

Występowała istotna różnica pomiędzy skutecznością pierwszego wyładowania w przypadku wyładowań dwufazowych o energii 70 J (68%) w porównaniu z wyładowaniami jednofazowymi o energii 100 J (21%) ($p = 0,0001$ w przedziale ufności 95% różnicy od 34,1% do 60,7%).

Skuteczną kardiowersję liniowy dwufazowymi wyładowaniami osiągnięto przy mocy prądu mniejszej o 48% niż przy leczeniu wyładowaniami jednofazowymi (11 ± 1 A w porównaniu z 21 ± 4 A, $p < 0,0001$).

U połowy pacjentów, u których kardiowersja nie powiodła się po czterech kolejnych wyładowaniach jednofazowych o rosnącej energii, skutecznie wykonano kardiowersję za pomocą wyładowania dwufazowego o energii 170 J. Z kolei u żadnego pacjenta, u którego nie powiodła się kardiowersja z zastosowaniem wyładowań dwufazowych, nie udało się przeprowadzić skutecznej kardiowersji za pomocą jednofazowego wyładowania o energii 360 J.

Wnioski: Przedstawione dane wykazały wyższą skuteczność prostoliniowych wyładowań dwufazowych o niskiej energii w porównaniu z wyładowaniami jednofazowymi o wysokiej energii w przypadku przezklatkowej kardiowersji migotania przedsionków. W wyniku stosowania impulsu Rectilinear Biphasic nie zaobserwowano żadnych niebezpiecznych rezultatów ani zdarzeń niepożądanych.

Wytyczne i deklaracja producenta — zgodność elektromagnetyczna

| Wytyczne i deklaracja producenta — emisje elektromagnetyczne | | |
|--|-----------------|---|
| Urządzenie ZOLL M2 jest przeznaczone do użytku w środowisku elektromagnetycznym określonym poniżej. Nabywca lub użytkownik urządzenia ZOLL M2 powinien zapewnić jego użytkowanie w takim środowisku. | | |
| Test emisji | Zgodność | Środowisko elektromagnetyczne — wytyczne |
| Emisje częstotliwości radiowych wg normy CISPR 11 | Grupa 1 | Urządzenie ZOLL M2 wykorzystuje energię o częstotliwości radiowej wyłącznie dla swoich funkcji wewnętrznych. Dlatego emisja częstotliwości radiowych jest bardzo niska i nie powinna powodować żadnych zakłóceń ze znajdującymi się w pobliżu urządzeniami elektronicznymi. |
| Emisje częstotliwości radiowych wg normy CISPR 11 | Klasa B | Urządzenia ZOLL M2 można używać we wszystkich instalacjach, włącznie z mieszkalnymi i instalacjami bezpośrednio podłączonymi do niskonapięciowej publicznej sieci zasilającej, do której podłączone są budynki mieszkalne. |
| Emisja harmoniczna IEC 6100-3-2 | Klasa A | |
| Wahania napięcia/emisje migotania IEC 61000-3-3 | Zgodne z normą | |
| Elektryczne wyposażenie medyczne wymaga stosowania odpowiednich środków ostrożności dotyczących norm EMC i powinno być instalowane i użytkowane zgodnie z informacjami EMC zawartymi w tym dokumencie. | | |

Odporność elektromagnetyczna (IEC 60601-1-2)

| Wytyczne i deklaracja producenta — odporność elektromagnetyczna | | |
|---|--|--|
| Test odporności | Poziom testowy IEC 60601 | Poziom zgodności |
| Wyładowania elektrostatyczne (ESD) IEC 61000-4-2 | ±15 kV w powietrzu ±8 kV kontaktowe | ±15 kV w powietrzu ±8 kV kontaktowe |
| Szybkie wyładowanie elektryczne IEC 61000-4-4 | ±2 kV dla linii energetycznych ±1 kV dla linii wejścia/wyjścia 100 kHz PRF | ±2 kV dla linii energetycznych ±1 kV dla linii wejścia/wyjścia |
| Przepięcia IEC 61000-4-5 | ±1 kV międzyfazowe ±2 kV między fazą z uziemieniem 0°, 90°, 180°, 270° | ±1 kV linia do linii ±2 kV między linia do ziemi |
| Spadki napięcia, krótkie przerwy i wahania napięcia na liniach wejściowych zasilania IEC 61000-4-11 | 0% UT dla 0,5 cyklu przy 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° i 315° 0% UT dla 1 cyklu przy 0° 70% UT dla 25/30 cykli przy 0° 0% UT dla 250/300 cykli | 0% UT dla 0,5 cyklu przy 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° i 315° 0% UT dla 1 cyklu przy 0° 70% UT dla 25/30 cykli przy 0° 0% UT dla 250/300 cykli |
| Pole magnetyczne o częstotliwości sieci zasilającej (50/60 Hz) IEC 61000-4-8 | 30 A/m | 30 A/m |
| Uwaga: U_T jest napięciem zasilania prądem zmiennym przed zastosowaniem poziomu testowego. | | |

Odporność elektromagnetyczna: Profesjonalne placówki opieki zdrowotnej i środowiska domowej opieki zdrowotnej

Funkcje urządzenia ZOLL M2 obejmują: monitorowanie zapisu EKG z odprowadzeń lub elektrod, moc wyjściową impulsu wyładowania, wykrywanie zespołów QRS, wyładowanie energii defibrylacji oraz funkcje doradcze wyładowania..

| Wytyczne i deklaracja producenta — odporność elektromagnetyczna — urządzenia i systemy | | |
|--|---|-------------------------|
| Test odporności | Poziom testowy IEC 60601 | Poziom zgodności |
| Przewodzone częstotliwości radiowe IEC 61000-4-6 | 3 Vrms od 150 kHz do 80 MHz poza pasmami ISM ^a | 3 Vrms |
| | 6 Vrms od 150 kHz do 80 MHz w pasmach ISM ^a | 6 Vrms |
| Emitowane częstotliwości radiowe IEC 61000-4-3 | 10 V/m od 80 MHz do 2.7 GHz | 10 V/m 20 V/m |
| | 20 V/m (tylko do defibrylacji) | |
| <p>UWAGA 1: Przy 80 MHz stosowany jest wyższy zakres częstotliwości.</p> <p>UWAGA 2: Wytyczne te mogą nie mieć zastosowania we wszystkich sytuacjach. Na propagację fal elektromagnetycznych mają wpływ pochłanianie i odbicia od budynków, przedmiotów i ludzi.</p> | | |

a. Zakresy ISM (przemysłowe, naukowe i medyczne) pomiędzy 150 kHz i 80 MHz to 6,765–6,795 MHz; 13,553 MHz do 13,567 MHz; 26,957–27,283 MHz oraz 40,66–40,70 MHz.

Odporność elektromagnetyczna: Profesjonalne placówki opieki zdrowotnej i środowiska domowej opieki zdrowotnej

Poniższa tabela zawiera specyfikacje testowe odporności portu obudowy na urządzenia komunikacji bezprzewodowej RF.

| Częstotliwość testowa (MHz) | Pasma ^{a)} (MHz) | Serwisowanie ^{a)} | Modulacja ^{b)} | Moc maksymalna (W) | Odległość (m) | Poziom testowy odporności (V/m) |
|-----------------------------|---------------------------|--|---|--------------------|---------------|---------------------------------|
| 385 | 380–390 | TETRA 400 | Modulacja impulsów ^{b)} 18 Hz | 1,8 | 0,3 | 27 |
| 450 | 430–470 | GMRS 460, FRS 460 | FM ^{c)} ±odchylenie 5 kHz Sinus 1 kHz | 2 | 0,3 | 28 |
| 710 | 704–787 | Pasma LTE 13, 17 | Modulacja impulsu ^{b)} 217 Hz | 0,2 | 0,3 | 9 |
| 745 | | | | | | |
| 780 | | | | | | |
| 810 | 800–960 | GSM 800/900 TETRA 800 iDEN 820 CDMA 850 Pasma LTE 5 | Modulacja impulsu ^{b)} 18 Hz | 2 | 0,3 | 28 |
| 870 | | | | | | |
| 930 | | | | | | |
| 1720 | 1700–1990 | GSM 1800 CDMA 1900 GSM 1900 DECT, Pasma LTE 1, 3, 4, 25; UMTS | Modulacja impulsu ^{b)} 217 Hz | 2 | 0,3 | 28 |
| 1845 | | | | | | |
| 1970 | | | | | | |
| 2450 | 2400–2570 | Bluetooth, WLAN 802.11 b/g/n RFID 2450 Pasma LTE 7 | Modulacja impulsu ^{b)} 217 Hz | 2 | 0,3 | 28 |
| 5240 | 5100–5800 | WAN 802.11 a/n | Modulacja impulsu ^{b)} 217 Hz | 0,2 | 0,3 | 9 |
| 5500 | | | | | | |
| 5785 | | | | | | |

Dokładność algorytmu analizy EKG

Skuteczność algorytmu analizy EKG wyrażają czułość i swoistość w porównaniu z interpretacją EKG przez lekarza lub specjalistę. Czułość odnosi się do zdolności algorytmu do prawidłowego określenia rytmów defibrylacyjnych (jako odsetka całkowitej liczby rytmów defibrylacyjnych). Swoistość odnosi się do zdolności algorytmu do prawidłowego określenia rytmów niebędących rytmami defibrylacyjnymi (jako odsetka całkowitej liczby rytmów niebędących rytmami defibrylacyjnymi). Dane w poniższej tabeli podsumowują dokładność algorytmu analizy EKG testowanego na bazie danych rytmów EKG firmy ZOLL.

Sekwencja algorytmu trwa około 6–12 sekund i przebiega w następujący sposób:

- Dzieli rytm EKG na trzysekundowe segmenty.
- Odfiltrowuje i mierzy szumy, artefakty i ruchy linii zerowej.
- Mierzy zawartość linii zerowej („falisz” przy poprawnych częstotliwościach — analiza dziedziny częstotliwości) sygnału.
- Mierzy częstotliwość, szerokość i zmienność zespołu QRS.
- Mierzy amplitudę i chwilową regularność („autokorelację”) wychyleń maksymalnych i minimalnych.
- Określa, czy wiele 3-sekundowych segmentów kwalifikuje się do leczenia wyładowaniami, a następnie wyświetla komunikat *DEFIBR. ZALECANA*.

Wyniki wydajności klinicznej

Wydajność wbudowanego algorytmu analizy podczas pojedynczej sekwencji analizy spełnia odpowiednie wymagania normy IEC 60601-2-4 (podpunkt 201.7.9.3.103) oraz zalecenia autorstwa Kerbera i wsp. (*Circulation*. 1997;95(6):1677).

Tabela A-4. Wyniki wydajności klinicznej z użyciem algorytmu analizy EKG u pacjentów dorosłych

| Rytmy | Przykładowa wartość | Cel wydajności | Obserwowana wydajność | 90% dolna granica przedziału ufności |
|---|---------------------|--------------------|-----------------------|--------------------------------------|
| Defibrylacyjne | | Czułość | | |
| Wysokonapięciowe migotanie komór | 536 | >90% | >99% | >99% |
| Szybki częstoskurcz komorowy | 80 | >75% | >98% | >94% |
| Niedefibrylacyjne | | Swoistość | | |
| NSR | 2210 | >99% | >99% | >99% |
| AF, SB, SVT, blok serca, idiowentrykularne, PVC | 819 | >95% | >99% | >99% |
| Asystolia | 115 | >95% | >99% | >97% |
| Pośrednie | | Czułość | | |
| Niskonapięciowe migotanie komór | 69 | Tylko raportowanie | >90% | >85% |
| Częstoskurcz komorowy innego typu | 28 | Tylko raportowanie | >98% | >85% |

Tabela A-5. Wyniki wydajności klinicznej z użyciem algorytmu analizy EKG u pacjentów pediatrycznych

| Rytmy | Przykładowa wartość | Wymagana wydajność | Obserwowana wydajność | 90% jedno-stronna dolna granica przedziału ufności |
|---|---------------------|--------------------|-----------------------|--|
| Defibrylacyjne | | Czułość | | |
| Wysokonapięciowe migotanie komór | 42 | >90% | >99% | >93% |
| Szybki częstoskurcz komorowy | 79 | >75% | >99% | >96% |
| Niedefibrylacyjne | | Swoistość | | |
| NSR | 208 | >99% | >99% | >98% |
| AF, SB, SVT, blok serca, idiowentrykularne, PVC | 348 | >95% | >99% | >98% |
| Asystolia | 29 | >95% | >99% | >90% |
| Pośrednie | | | Czułość | |
| Niskonapięciowe migotanie komór | 0 | Tylko raportowanie | ND | ND |
| Częstoskurcz komorowy innego typu | 44 | Tylko raportowanie | >80% | >69% |

Referencje:

Young KD, Lewis RJ: „What is confidence? Part 2: Detailed definition and determination of confidence intervals”. Annals of Emergency Medicine, September 1997; 30; 311-218

William H. Beyer, Ph.D.: „CRC Standard Mathematical Tables 28th Edition,” CRC Press, Inc, Boca Raton, FL., 1981, Percentage Points, F-Distribution Table, pg 573.

Wytyczne i deklaracja producenta — prąd sieci bezprzewodowej

Wyemitowane transmisje RF (IEC 60601-1-2)

Urządzenie ZOLL M2 spełnia wymagania normy IEC 60601-1-2 dotyczącej medycznych urządzeń elektrycznych i medycznych systemów elektrycznych zawierających nadajniki o częstotliwości radiowej zgodnie z poniższym wykazem.

| Moc transmisji | | | |
|---|--------------------|-----------------------------------|----------------------------------|
| <p>Uwaga: Moc transmisji różni się w zależności od przepisów poszczególnych krajów. Wszystkie wartości nominalne, +/-2 dBm.</p> <p>Uwaga: Radia z serii Laird 45 obsługują pojedynczy strumień przestrzenny i kanały o szerokości 20 MHz dla szybkości N.</p> | 802.11a: | 6 Mbps 54 Mbps | 15 dBm (32 mW) 12 dBm (16 mW) |
| | 802.11b: | 1 Mbps 11 Mbps | 16 dBm (40 mW) 16 dBm (40 mW) |
| | 802.11g: | 6 Mbps 54 Mbps | 16 dBm (40 mW) 12 dBm (16 mW) |
| | 802.11n (2,4 GHz): | 6,5 Mbps (MCS0) 65 Mbps (MCS7) | 16 dBm (40 mW) 12 dBm (16 mW) |
| | 802.11n (5 GHz): | 6,5 Mbps (MCS0) 65 Mbps (MCS7) | 15 dBm (32 mW) 12 dBm (16 mW) |

Załącznik B

Akcesoria

Poniższe akcesoria są przeznaczone do monitora/defibrylatora ZOLL M2. Aby zamówić dowolne z tych urządzeń, należy się skontaktować z lokalnym przedstawicielem firmy ZOLL.

Ostrzeżenie! Użycie akcesoriów, przetworników oraz kabli innych niż podane w niniejszej instrukcji może spowodować zwiększoną emisję lub zmniejszoną odporność monitora/defibrylatora ZOLL M2.

| Defibrylacja, Stymul., Przewody do RKO i Elektrody |
|---|
| ZOLL M2, 3-odprowadzeniowy przewód EKG, AAMI |
| ZOLL M2, 3-odprowadzeniowy przewód EKG, IEC |
| ZOLL M2, 5-odprowadzeniowy przewód EKG, AAMI |
| ZOLL M2, 5-odprowadzeniowy przewód EKG, IEC |
| ZOLL M2, 12-odprowadzeniowy przewód EKG, AAMI |
| ZOLL M2, 12-odprowadzeniowy przewód EKG, IEC |
| MFC ZOLL M2 |
| CPR-D MFC ZOLL M2 |
| Zewnętrzny zespół łyżek koniuszkowych/mostkowych z elementami sterującymi i wbudowanymi elektrodami pediatrycznymi |
| Sterylizowany uchwyt wewnętrzny ze zintegrowanymi łyżkami, z przełącznikiem (opcje łyżek: 1,0", 1,6", 2,0", 2,7", 3,0") |
| Sterylizowany uchwyt wewnętrzny ze zintegrowanymi łyżkami, bez przełącznika (opcje łyżek: 1,0", 1,6", 2,0", 2,7", 3,0") |
| Żel Dura-padz |

| |
|---|
| Elektroda defibrylacyjna wielokrotnego użytku do RKO Dura-padz |
| Elektroda RKO Stat-padz [®] (opakowanie 8 sztuk) |
| Jednoczęściowa elektroda CPR-D-padz [®] z funkcją Real CPR Help |
| RKO Uni-padz [®] * |
| Złącze OneStep Green RKO AA |
| Złącze OneStep Green Basic |
| Złącze OneStep Green dla dzieci |
| Złącze RKO |
| Elektroda Stat-padz (opakowanie 12 sztuk) |
| Elektroda Stat padz (pojedyncza) |
| Dwufazowa elektroda żelowa w/LVP Pro-padz |
| Sterylny przewód 10 stóp Pro-padz |
| Elektroda ze stałym żelem Pro-padz przezierna dla promieni RTG |
| Kardiologiczna elektroda żelowa z LVP Pro-padz |
| Elektroda z ciekłym żelem Pro-padz przezierna dla promieni RTG |
| Wielofunkcyjna elektroda z ciekłym żelem Pedi-padz [®] |
| Elektroda ze stałym żelem Pedi-padz przezierna dla promieni RTG |
| Elektrody Pedi-padz II |
| Elektrody ze stałym żelem Pedi-padz, z przewodem 10 stóp |
| Wielofunkcyjna elektroda ze stałym żelem Pedi-padz |
| Elektroda Stat padz II (pojedyncza) |
| Stat-padz II (opakowanie 12 sztuk) |
| Pedi-padz II, AED PLUS (opakowanie 10 sztuk) |
| Żel do defibrylatora — 12 tubek (250 gramów) |
| * Uwaga: elektrody do RKO Uni-padz nie są wskazane do stosowania podczas bezinwazyjnej stymulacji. |
| Czujniki SpO2 |
| ZOLL M2, czujnik SpO ₂ wielokrotnego użytku, klips, dla dorosłych, 2 m |
| ZOLL M2, Czujnik SpO ₂ wielokrotnego użytku, miękka końcówka, dla dzieci, 2 m |
| ZOLL M2, Czujnik SpO ₂ wielokrotnego użytku, klips, dla dorosłych, 3 m |
| ZOLL M2, Czujnik SpO ₂ wielokrotnego użytku, miękka końcówka, dla dzieci, 3 m |
| Czujniki temperatury |
| ZOLL M2, czujnik temperatury, wielokrotnego użytku, skóra osoby dorosłej |
| ZOLL M2, czujnik temperatury, wielokrotnego użytku, przełyk/odbytnica dla dorosłych |

| |
|---|
| ZOLL M2, czujnik temperatury, wielokrotnego użytku, skóra dziecka |
| ZOLL M2, czujnik temperatury, wielokrotnego użytku, przełyk/odbytnica dziecka |
| Mankiety/przewód NIBP |
| ZOLL M2, mankiet NIBP, wielokrotnego użytku, udo osoby dorosłej, 46–66 cm |
| ZOLL M2, mankiet NIBP, wielokrotnego użytku, duża osoba dorosła, 33–47 cm |
| ZOLL M2, mankiet NIBP, wielokrotnego użytku, osoba dorosła, 25–35 cm |
| ZOLL M2, mankiet NIBP, wielokrotnego użytku, mała osoba dorosła/dziecko, 18–26 cm |
| ZOLL M2, mankiet NIBP, wielokrotnego użytku, dziecko, 10–19 cm |
| ZOLL M2, przewód do pomiaru ciśnienia krwi, 3 m |
| ZOLL M2, przewód do pomiaru ciśnienia krwi, 2 m |
| KOLOR |
| Uwaga: Niektóre elementy są dostępne tylko jako część zestawu. |
| Czujnik CO ₂ strumienia głównego |
| Czujnik strumienia bocznego CO ₂ |
| Adapter strumienia głównego dróg oddechowych, jednorazowego użytku, osoba dorosła/dziecko, pudełko 10 sztuk |
| Adapter strumienia głównego dróg oddechowych, jednorazowego użytku, niemowlę, pudełko 10 sztuk |
| Przewód próbkowania strumienia bocznego do nosa, jednorazowego użytku, osoba dorosła, pudełko 10 sztuk |
| Przewód próbkowania strumienia bocznego do nosa, jednorazowego użytku, dziecko, pudełko 10 sztuk |
| Skraplacz, jednorazowego użytku, pudełko 10 sztuk |
| Linia do pobierania próbek L/T, jednorazowego użytku, pudełko 10 sztuk |
| Złącze próbek L, jednorazowego użytku, osoba dorosła/dziecko/niemowlę, pudełko 10 sztuk |
| Złącze próbek T, jednorazowego użytku, osoba dorosła/dziecko/niemowlę, pudełko 10 sztuk |
| Zestaw przewodu próbkowania strumienia bocznego do nosa, jednorazowego użytku, osoba dorosła, pudełko 10 sztuk |
| Zestaw przewodu próbkowania strumienia bocznego do nosa, jednorazowego użytku, dziecko, pudełko 10 sztuk |
| Zestaw przewodu próbkowania próbek strumienia bocznego (przewód L), jednorazowego użytku, intubowana osoba dorosła/dziecko/niemowlę, pudełko 10 sztuk |
| Zestaw przewodu próbkowania strumienia bocznego (przewód T), jednorazowego użytku, intubowana osoba dorosła/dziecko/niemowlę, pudełko 10 sztuk |
| Przewód do pobierania próbek L/T z suszarką, jednorazowego użytku, pudełko 10 sztuk |
| Zestaw przewodu próbkowania strumienia bocznego (przewód L) z suszarką, jednorazowego użytku, intubowana osoba dorosła/dziecko/niemowlę, pudełko 10 |
| Zestaw przewodu próbkowania strumienia bocznego (przewód T) z suszarką, jednorazowego użytku, intubowana osoba dorosła/dziecko/niemowlę, pudełko 10 sztuk |
| Zestaw przewodu próbkowania strumienia bocznego do nosa z suszarką, jednorazowego użytku, osoba dorosła, pudełko 10 sztuk |
| Zestaw przewodu próbkowania strumienia bocznego do nosa z suszarką, jednorazowego użytku, dziecko, pudełko 10 sztuk |

| |
|---|
| Akumulator |
| Akumulator SurePower |
| Przewody zasilające |
| Przewód zasilający ZOLL M2 — wtyczka UE |
| Przewód zasilający ZOLL M2 — wtyczka chińska |
| Przewód zasilający ZOLL M2 — wtyczka brytyjska |
| Przewód zasilający ZOLL M2 — wtyczka amerykańska |
| Przewód zasilający ZOLL M2 — wtyczka portugalska (Brazylia) |
| Papier |
| ZOLL M2 Papier, papier termiczny 80 mm z liniami siatki (opakowanie pojedyncze) |
| Zestaw/Torba |
| Zestaw haka na łóżko ZOLL M2 |
| Futerał transportowy ZOLL M2, tylna torba |
| Futerał transportowy ZOLL M2, boczna torba |

Dodatek C

Komunikaty

Ten dodatek zawiera listę alarmów pacjenta (fizjologicznych), alarmów sprzętu (technicznych) i komunikatów, które mogą być wyświetlane na monitorze/defibrylatorze ZOLL M2.

| Komunikat alarmowy | Typ alarmu | Priorytet | Przyczyna |
|-------------------------|------------|-----------|--|
| Asystolia EKG | Pacjent | Wysoki | Odprowadzenie kończynowe EKG HR wykrywa asystolię. |
| Błąd akumulatora | Sprzęt | Niska | Została wykryta awaria akumulatora. |
| Błąd czujnika SpO2 | Sprzęt | Średnia | Czujnik działa nieprawidłowo. |
| Błąd czujnika T1 | Sprzęt | Średnia | Czujnik T1 jest zwarty. |
| Błąd czujnika T1 i T2 | Sprzęt | Średnia | Czujniki T1 i T2 są zwarte. |
| Błąd czujnika T2 | Sprzęt | Średnia | Czujnik T2 jest zwarty. |
| Błąd drukarki | Sprzęt | Średnia | Głowica/silnik drukarki przegrzewa się lub komunikacja drukarki zostaje przerwana. |
| Błąd kom panelu przedn. | Sprzęt | Średnia | Wystąpił błąd komunikacji panelu przedn. |
| Błąd komunikacji EKG | Sprzęt | Średnia | Wystąpił błąd komunikacji EKG. |
| Błąd komunikacji NIBP | Sprzęt | Średnia | Komunikacja z modułem NIBP nie powiodła się. |
| Błąd komunikacji RESP | Sprzęt | Średnia | Funkcja wykrywania oddychania impedancyjnego nie powiodła się. |

| Komunikat alarmowy | Typ alarmu | Priorytet | Przyczyna |
|--|------------|--|--|
| Błąd komunikacji SpO ₂ | Sprzęt | Średnia | Urządzenie nie otrzymało żadnych danych z modułu SpO ₂ przez 5 sekund. |
| Błąd komunikacji TEMP | Sprzęt | Średnia | Urządzenie nie otrzymało żadnych danych z modułu TEMP przez 5 sekund. |
| Błąd komunikacji z akumulatorem | Sprzęt | Niska | Błąd komunikacji z akumulatorem. |
| Błąd łyżek — użyj elektrod | Sprzęt | Wysoki | Akcesorium podłączone do portu MFC jest nierozpoznane. |
| Błąd łyżek — wymień łyżki lub użyj elektrod | Sprzęt | Średni (tryb Monitor); Wysoki (tryb Ręczna defibr.) | Akcesorium podłączone do portu MFC jest nierozpoznane. |
| Błąd odrzucenia impulsów zewn. stym. | Sprzęt | Niski (tryb Monitora/Defibr.); Wysoki (tryb stymulatora) | Moduł Stym./Defibr. nie może odbierać sygnału synchronizacji QRS modułu EKG. |
| Błąd pomiaru ciśnienia NIBP | Sprzęt | Średnia | Ciśnienie między podsystemami bezpieczeństwa NIBP i głównymi nie jest zgodne. |
| Brak oddechu | Pacjent | Wysoki | Czas od ostatniego wykrytego oddechu przekracza skonfigurowany Czas bez oddechu. |
| Ciśnienie CO ₂ otoczenia poza zakr. | Sprzęt | Średnia | Ciśnienie CO ₂ otoczenia wykracza poza określony zakres roboczy. |
| CO ₂ poza zakresem | Sprzęt | Średnia | Wartość CO ₂ jest poza zakresem pomiarowym. |
| CO ₂ wyłączone — błąd krytyczny | Sprzęt | Wysoki | Moduł CO ₂ ma błąd krytyczny oprogramowania lub sprzętu. |
| DEFIB. WYŁ. — WYMAGANY SERWIS | Sprzęt | Wysoki (tryb Defib); Niski (tryb Stymul./Monitor) | Błąd krytyczny defibrylatora. |
| Defibr. wył. | Sprzęt | Wysoki (tryb Defib); Niski (tryb Stymul./Monitor) | Nie można zakończyć ładowania defibrylatora przy niskim poziomie naładowania akumulatora. |
| Dołącz elek. | Sprzęt | Średnia | Elektrody nie są podłączone do pacjenta (gdy elektrody są wybrane jako podstawowa krzywa EKG w trybie monitora lub ręcznej defibr.). |
| EKG przy użyciu elektrod/ łyżek wyłączone | Sprzęt | Wysoki (tryb AED); średni (tryb stymulatora/Ręcznej defibr./Monitor) | Błąd testu komunikacji strumieniowej. |
| Funkcje AED wyłączone | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator/ręczny); Wysoki (tryb AED) | Błąd testu komunikacji strumieniowej. |
| Kardiowersja przy użyciu odpr. EKG — wył. | Sprzęt | Wysoki (tryb stymulatora); Niski (tryb Defibr./Monitor) | Błąd autotestu modułu EKG lub zasilacza. |

| Komunikat alarmowy | Typ alarmu | Priorytet | Przyczyna |
|---|-------------------|------------------|--|
| NIBP wyłączone — błąd krytyczny | Sprzęt | Wysoki | Wystąpił błąd krytyczny w module NIBP. |
| Niepraw. oprogramowania aplikacji stym./defibr. | Sprzęt | Wysoki | Oprogramowanie modułu stym./defibr. jest nieprawidłowe. |
| Niska BR | Pacjent | Wysoki | Wartość BR przekracza wybrany dolny limit alarmu. |
| Niska HR | Pacjent | Wysoki | Częstość akcji serca pacjenta jest poniżej dolnej granicy alarmu. |
| Niska PR | Pacjent | Wysoki | Wartość pulsu przekracza wybrany dolny limit alarmu. |
| Niska RR | Pacjent | Wysoki | Wartość częstości oddechów przekracza wybrany dolny limit alarmu. |
| Niska T1 | Pacjent | Wysoki | Wartość T1 jest poniżej wybranej granicy niskiej temperatury. |
| Niska T2 | Pacjent | Wysoki | Wartość T2 jest poniżej wybranej granicy niskiej temperatury. |
| Niski poziom baterii | Sprzęt | Wysoki | Akumulator osiągnął niski poziom. |
| Niskie EtCO ₂ | Pacjent | Wysoki | Wartość EtCO ₂ przekracza wybrany dolny limit alarmu. |
| Niskie FiCO ₂ | Pacjent | Wysoki | Wartość FiCO ₂ przekracza wybrany dolny limit alarmu. |
| Niskie MAP NIBP | Pacjent | Wysoki | Wartość MAP NIBP przekracza wybrany dolny limit alarmu. |
| Niskie rozkurcz. NIBP | Pacjent | Wysoki | Wartość rozkurcz. NIBP przekracza wybrany dolny limit alarmu. |
| Niskie skurcz. NIBP | Pacjent | Wysoki | Wartość skurcz. NIBP przekracza wybrany dolny limit alarmu. |
| Niskie SpO ₂ | Pacjent | Wysoki | Wartość SpO ₂ przekracza wybrany dolny limit alarmu. |
| Odpr. EKG C wył. | Sprzęt | Średnia | Odprowadzenie EKG C nie jest podłączone do pacjenta, gdy podłączone są inne odprowadzenia. |
| Odpr. EKG C1 wył. | Sprzęt | Średnia | Odprowadzenie EKG C1 nie jest podłączone do pacjenta, gdy podłączone są inne odprowadzenia kończynowe EKG. |
| Odpr. EKG C2 wył. | Sprzęt | Średnia | Odprowadzenie EKG C2 nie jest podłączone do pacjenta, gdy podłączone są inne odprowadzenia kończynowe EKG. |

| Komunikat alarmowy | Typ alarmu | Priorytet | Przyczyna |
|--------------------|------------|-----------|--|
| Odpr. EKG C3 wył. | Sprzęt | Średnia | Odrowadzenie EKG C3 nie jest podłączone do pacjenta, gdy podłączone są inne odrowadzenia kończynowe EKG. |
| Odpr. EKG C4 wył. | Sprzęt | Średnia | Odrowadzenie EKG C4 nie jest podłączone do pacjenta, gdy podłączone są inne odrowadzenia kończynowe EKG. |
| Odpr. EKG C5 wył. | Sprzęt | Średnia | Odrowadzenie EKG C5 nie jest podłączone do pacjenta, gdy podłączone są inne odrowadzenia kończynowe EKG. |
| Odpr. EKG C6 wył. | Sprzęt | Średnia | Odrowadzenie EKG C6 nie jest podłączone do pacjenta, gdy podłączone są inne odrowadzenia kończynowe EKG. |
| Odpr. EKG V wył. | Sprzęt | Średnia | Odrowadzenie EKG V nie jest podłączone do pacjenta, gdy podłączone są inne odrowadzenia. |
| Odpr. EKG V1 wył. | Sprzęt | Średnia | Odrowadzenie EKG V1 nie jest podłączone do pacjenta, gdy podłączone są inne odrowadzenia kończynowe EKG. |
| Odpr. EKG V2 wył. | Sprzęt | Średnia | Odrowadzenie EKG V2 nie jest podłączone do pacjenta, gdy podłączone są inne odrowadzenia kończynowe EKG. |
| Odpr. EKG V3 wył. | Sprzęt | Średnia | Odrowadzenie EKG V3 nie jest podłączone do pacjenta, gdy podłączone są inne odrowadzenia kończynowe EKG. |
| Odpr. EKG V4 wył. | Sprzęt | Średnia | Odrowadzenie EKG V4 nie jest podłączone do pacjenta, gdy podłączone są inne odrowadzenia kończynowe EKG. |
| Odpr. EKG V5 wył. | Sprzęt | Średnia | Odrowadzenie EKG V5 nie jest podłączone do pacjenta, gdy podłączone są inne odrowadzenia kończynowe EKG. |
| Odpr. EKG V6 wył. | Sprzęt | Średnia | Odrowadzenie EKG V6 nie jest podłączone do pacjenta, gdy podłączone są inne odrowadzenia kończynowe EKG. |

| Komunikat alarmowy | Typ alarmu | Priorytet | Przyczyna |
|---|------------|---|---|
| Odpr. EKG wył. | Sprzęt | Wysoki (gdy występuje wyjście impulsu stymulatora w trybie Stymul. na żądanie); Średni (gdy jest w Trybie monitora/Defibr./Stały stymul.; oraz gdy nie ma wyjścia impulsu stymulatora w trybie Stym. na żądanie). | Jedno lub więcej odprowadzeń kończynowych EKG lub przewod EKG nie są podłączone do pacjenta ani do urządzenia ZOLL M2. |
| Otwarto drzwiczki drukarki | Sprzęt | Średnia | Drzwiczki drukarki są otwarte. |
| Podłącz przewód terapeut. | Sprzęt | Wysoki | Przewód MFC nie jest podłączony do urządzenia (gdy elektrody/łyżki są wybrane jako podstawowa krzywa EKG w trybie monitora po włączeniu odprowadzenia). |
| Pokrętko regulacji zablokowane | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | autotest przycisków panelu przedniego zakończył się niepowodzeniem; |
| Przeciążenie EKG | Sprzęt | Średnia | Szum DC (prądu stałego) jest zbyt wysoki. |
| Przekroczenie czasu pompow. NIBP | Sprzęt | Średnia | Czas pracy pompy NIBP przekroczył limit. |
| Przerwano pomiar NIBP — artefakt | Sprzęt | Średnia | Znaczny artefakt uniemożliwia przeprowadzenie pomiaru NIBP. |
| Przerwano pomiar NIBP — nadmierne ciśnienie w mankiecie | Sprzęt | Średnia | Ciśnienie w mankiecie przekroczyło granice bezpieczeństwa. |
| Przerwano pomiar NIBP — nieszcz. mankiet/przewód | Sprzęt | Średnia | Znaczny wyciek powietrza uniemożliwia napełnienie mankieta. |
| Przerwano pomiar NIBP — powyżej zakresu | Sprzęt | Średnia | Pomiar NIBP wykracza poza zakres pomiarowy pacjenta. |
| Przerwano pomiar NIBP — przekroczone czasu pomiaru | Sprzęt | Średnia | Pomiar nie został zakończony w dozwolonym maksymalnym czasie. |
| Przerwano pomiar NIBP — słaby sygnał | Sprzęt | Średnia | Puls pacjenta jest zbyt słaby, aby uzyskać pomiar NIBP. |
| Przerwano pomiar NIBP — sprawdź przewód/mankiet | Sprzęt | Średnia | Mankiet lub przewód jest uszkodzony lub nie jest prawidłowo zainstalowany. |
| Przerwano pomiar NIBP — zablokowany przewód | Sprzęt | Średnia | Przewód NIBP jest zablokowany, ściśnięty lub załamany. |
| Przerwano pomiar NIBP przerwany — błąd zerowania | Sprzęt | Średnia | Zerowanie układu ciśnieniowego modułu NIBP nie powiodło się podczas pomiaru. |
| Przyc. alarmu zabl. | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | autotest przycisków panelu przedniego zakończył się niepowodzeniem; |

| Komunikat alarmowy | Typ alarmu | Priorytet | Przyczyna |
|---|------------|---|---|
| Przyc. druk. łyżek zablok. | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | Błąd autotesty przycisków łyżek. |
| Przyc. ładow. (panel przedni) zablok. | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | autotest przycisków panelu przedniego zakończył się niepowodzeniem; |
| Przyc. ładow. łyżek zablok. | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | Błąd autotesty przycisków łyżek. |
| Przyc. rejestratora (panel przedni) zablok. | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | autotest przycisków panelu przedniego zakończył się niepowodzeniem; |
| Przyc. wielu łyżek zablok. | Sprzęt | Wysoki (tryb Defib); Średni (tryb Monitor/ Stymulator) | Błąd autotestu przycisku wielu łyżek. |
| Przyc. wyładow. (panel przedni) zablok. | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | autotest przycisków panelu przedniego zakończył się niepowodzeniem; |
| Przyc. wyładow. łyżek zablok. | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | Błąd autotesty przycisków łyżek. |
| Przyc. zmniejsz. ład. (przedni) zablok. | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | autotest przycisków panelu przedniego zakończył się niepowodzeniem; |
| Przyc. zmniejsz. ład. łyżek zablok. | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | Błąd autotesty przycisków łyżek. |
| Przyc. zwiększ. ład. (przedni) zablok. | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | autotest przycisków panelu przedniego zakończył się niepowodzeniem; |
| Przyc. zwiększ. ład. łyżek zablok. | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | Błąd autotesty przycisków łyżek. |
| Przycisk 12-odpr. zablokowany | Sprzęt | Średnia | Błąd autotestu przycisku szybkiego dostępu na panelu przednim. |
| Przycisk 4:1 zablokowany | Sprzęt | Średnia | Błąd autotestu przycisku szybkiego dostępu na panelu przednim. |
| Przycisk AED zablokowany | Sprzęt | Wysoki | autotest przycisków panelu przedniego zakończył się niepowodzeniem; |
| Przycisk Analiza zablok. | Sprzęt | Średni (jeśli „Ponow. uruch. analizy po RKO” w menu administratora jest wyłączony); Wysoki (jeśli „Ponow. uruch. analizy po RKO” w menu administratora jest włączony); | autotest przycisków panelu przedniego zakończył się niepowodzeniem; |

| Komunikat alarmowy | Typ alarmu | Priorytet | Przyczyna |
|---|------------|--|--|
| Przycisk autotestu 30 J zablokowany | Sprzęt | Wysoki | Błąd autotestu przycisku szybkiego dostępu na panelu przednim. |
| Przycisk CO2 zablokowany | Sprzęt | Wysoki (tryb Defib); Średni (tryb Stymulator/ Monitor) | Błąd autotestu przycisku szybkiego dostępu na panelu przednim. |
| Przycisk diagnostyki zablokowany | Sprzęt | Średni (tryb Monitor z funkcją 3/5 odprowadzeń) | Błąd autotestu przycisku szybkiego dostępu na panelu przednim. |
| Przycisk Kolejna strona zablokowany | Sprzęt | Średni (tryb Monitor/ Stymulator); Wysoki (tryb Defib) | Błąd autotestu przycisku szybkiego dostępu na panelu przednim. |
| Przycisk menu zablokowany | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | autotest przycisków panelu przedniego zakończył się niepowodzeniem; |
| Przycisk NIBP zablokowany | Sprzęt | Wysoki (tryb Defib); Średni (tryb Monitor/ Stymulator) | Błąd autotestu przycisku szybkiego dostępu na panelu przednim. |
| Przycisk odprowadzenia EKG zablokowany | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | Błąd autotestu przycisku szybkiego dostępu na panelu przednim. |
| Przycisk Odsuń się zablokowany | Sprzęt | Średnia | Błąd autotestu przycisku szybkiego dostępu na panelu przednim. |
| Przycisk podświetlony na czerwono zablokowany | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | Błąd autotestu przycisku szybkiego dostępu na panelu przednim. |
| Przycisk ręcznej defibr. zablok. | Sprzęt | Wysoki | Błąd autotestu przycisku szybkiego dostępu na panelu przednim. |
| Przycisk Rozład zabl. | Sprzęt | Wysoki | Błąd autotestu przycisku szybkiego dostępu na panelu przednim. |
| Przycisk SYNC zablokowany | Sprzęt | Wysoki | Błąd autotestu przycisku szybkiego dostępu na panelu przednim. |
| Przycisk synchronizacji naciśnięty | Sprzęt | Wysoki | Przycisk SYNC został zwarty podczas przełączania z trybu Ręczna Defibr. do innego trybu. |
| Przycisk znacznika kodu zablokowany | Sprzęt | Średni (tryb monitor/ stymulator); Wysoki (tryb Defib) | Błąd autotestu przycisku szybkiego dostępu na panelu przednim. |
| SpO2 wyłączone — błąd krytyczny | Sprzęt | Wysoki | Moduł SpO2 działał nieprawidłowo i jest teraz wyłączony. |
| Sprawdź adapter CO2 do dróg oddechowych | Sprzęt | Średnia | Adapter dróg oddechowych jest zablokowany, zanieczyszczony, zawiera zbyt wiele wydzielin lub nie jest prawidłowo podłączony do modułu strumienia głównego. |
| Sprawdź czujnik SpO2 | Sprzęt | Średnia | Czujnik SpO ₂ został odłączony od urządzenia lub czujnik nie jest już zamocowany do ciała pacjenta. |

| Komunikat alarmowy | Typ alarmu | Priorytet | Przyczyna |
|---|------------|--|--|
| Sprawdź elektrody RESP | Sprzęt | Średni | Impedancja oddechowa pacjenta jest poza zakresem. |
| Sprawdź elektrody — zwarcie elektr. | Sprzęt | Średni (tryb Defib); Niski (tryb Monitor) | Elektrody zwarte (gdy elektrody są wybrane jako podstawowa krzywa EKG w trybie ręcznej defibr./monitora). |
| Sprawdź pacjenta | Pacjent | Wysoki | Sygnal VF/VT jest wykrywany w trybie Monitor/Ręczna defibr, gdy włączony jest alarm HR. |
| Sprawdź przewód próbkowania CO2 | Sprzęt | Średnia | Przewód próbkowania i skraplacz nie mogą być podłączone do modułu strumienia bocznego; przewód próbkowania może być zablokowany, ściśnięty lub załamany; lub adapter dróg oddechowych jest zablokowany lub w inny sposób pogorszyło się jego funkcjonowanie. |
| STYMUL. WYŁ. - WYMAGANY SERWIS | Sprzęt | Wysoki (tryb stymulatora); Niski (tryb Defib/Monitor) | Błąd krytyczny stymulatora. |
| Stymulacja na żądanie wyłączona | Sprzęt | Wysoki (tryb stymulatora); Niski (tryb Defib/Monitor) | Błąd autotestu zasilacza, błąd pustego autotestu Stymul./Defibr. |
| Stymulator wyłączony | Sprzęt | Wysoki (tryb stymulatora); Niski (tryb Defib/Monitor) | Urządzenie jest w stanie niskiego poziomu naładowania akumulatora lub ma błąd krytyczny stymulatora. |
| Synchronizacja elektrod/łyżek wyłączona | Sprzęt | Średnia | Test komunikacji strumieniowej nie powiódł się w trybie SYNC, podczas gdy elektrody są wybrane jako główne odprowadzenia. |
| ΔT Niski | Pacjent | Wysoki | Wartość ΔT jest poniżej wybranej granicy niskiej temperatury. |
| ΔT Wysoki | Pacjent | Wysoki | Wartość ΔT przekracza wybraną granicę wysokiej temperatury. |
| T1 i T2 poza zakresem | Sprzęt | Średnia | Wartości temperatury T1 i T2 wykraczają poza zakres pomiarowy. |
| T1 poza zakresem | Sprzęt | Średnia | Wartość T1 jest poza zakresem pomiarowym. |
| T2 poza zakresem | Sprzęt | Średnia | Wartość T2 jest poza zakresem pomiarowym. |
| TEMP wył. — błąd krytyczny | Sprzęt | Wysoki | Funkcja monitorowania temperatury działa nieprawidłowo i jest teraz wyłączona. |
| Temperatura CO2 poza zakresem | Sprzęt | Średnia | Temperatura pracy modułu CO ₂ jest niższa niż 0°C lub wyższa niż 50°C. Dokładność wartości CO ₂ może wykraczać poza określony zakres. |

| Komunikat alarmowy | Typ alarmu | Priorytet | Przyczyna |
|---------------------------------|------------|--|---|
| W drukarce zabrakło papieru | Sprzęt | Średnia | W drukarce zabrakło papieru. |
| Wykryto nadm. wył. wewnętrzne | Sprzęt | Niska | Wykryto nadm. wył. wewnętrzne |
| Wymagana kalibracja akumulatora | Sprzęt | Niska | Akumulator osiągnął stan, w którym wymaga kalibracji. |
| Wymień akumulator | Sprzęt | Wysoki | Akumulator należy wymienić. |
| Wymień łyżki lub użyj elektrod | Sprzęt | Średni w trybie monitora po wykryciu podczas autotestu zasilania, w przeciwnym razie wysoki. | Zwarty przełącznik łyżek przez ponad 90 sekund; autotest przycisku łyżek nie powiedzie się. |
| Wysoka BR | Pacjent | Wysoki | Wartość BR przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Wysoka HR | Pacjent | Wysoki | Częstość akcji serca pacjenta przekracza górną granicę alarmu. |
| Wysoka PR | Pacjent | Wysoki | Wartość pulsu przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Wysoka RR | Pacjent | Wysoki | Wartość częstości oddechów przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Wysoka T1 | Pacjent | Wysoki | Wartość T1 przekracza wybraną granicę wysokiej temperatury. |
| Wysoka T2 | Pacjent | Wysoki | Wartość T2 przekracza wybraną granicę wysokiej temperatury. |
| Wysokie EtCO ₂ | Pacjent | Wysoki | Wartość EtCO ₂ przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Wysokie FiCO ₂ | Pacjent | Wysoki | Wartość EtCO ₂ przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Wysokie MAP NIBP | Pacjent | Wysoki | Wartość MAP NIBP przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Wysokie rozkurcz. NIBP | Pacjent | Wysoki | Wartość rozkurcz. NIBP przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Wysokie skurcz. NIBP | Pacjent | Wysoki | Wartość skurcz. NIBP przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Wysokie SpO ₂ | Pacjent | Wysoki | Wartość SpO ₂ przekracza wybrany górny limit alarmu. |
| Zablokowany przewód NIBP | Sprzęt | Średnia | Przewód NIBP jest zablokowany, ściśnięty lub załamany. |
| Zalec. napr. serwis. defibr. | Sprzęt | Niska | Całkowita liczba wstrząsów większych lub równych 120 dostarczonym dżułom przekracza 5000 wyładowań. |

Komunikaty

| Komunikat alarmowy | Typ alarmu | Priorytet | Przyczyna |
|---------------------------|-------------------|------------------|---|
| Zalecana kalibracja NIBP | Sprzęt | Średnia | Dane kalibracji modułu NIBP uległy awarii lub uszkodzeniu. |
| Zwarcie przycisków łyżek | Sprzęt | Wysoki | Zwarty przełącznik łyżek przez ponad 90 sekund. |
| Zwolnij przycisk 4:1 | Sprzęt | Średnia | Przycisk 4:1 zwarty podczas przełączania w tryb stym. z innego trybu. |