X8/X10/X12

Monitor de paciente Versión 1.0

Manual para el usuario





Acerca de este manual

P/N: 01.54.458176
MPN: 01.54.458176010
Fecha de publicación: Diciembre de 2018
© Copyright EDAN INSTRUMENTS, INC. 2018. Todos los derechos reservados.
Declaración

En este manual se proporciona información detallada sobre el funcionamiento y el mantenimiento del producto. Es necesario seguir estrictamente las instrucciones de este manual a la hora de utilizar el producto. En caso de que el usuario no siga las instrucciones de este manual, se pueden producir aver ás o accidentes de los que EDAN INSTRUMENTS, INC. (en lo sucesivo, EDAN) no se hace responsable.

EDAN es el titular de los derechos de autor de este manual. La información proporcionada en este manual no se puede fotocopiar, reproducir ni traducir a otros idiomas sin la autorización previa por escrito de EDAN.

Esta información está protegida por las leyes de derechos de autor, lo que incluye sin carácter limitativo la información confidencial, como la información técnica y la información sobre patentes incluida en este manual y, por lo tanto, el usuario no puede revelar esta información a terceros que no correspondan.

El usuario acepta que en ninguna parte de este manual se le concede, ya sea de forma expresa o impl cita, ning ún permiso o licencia sobre los derechos de propiedad intelectual de EDAN.

EDAN se reserva el derecho de modificar, actualizar y explicar en última instancia la información contenida en este manual.

Responsabilidad del fabricante

EDAN solamente se hace responsable de los efectos en la seguridad, la fiabilidad y el rendimiento del equipo si:

las operaciones de montaje, ampliaciones, reajustes, modificaciones o reparaciones las llevan a cabo personal autorizado por EDAN,

la instalación el éctrica de las salas correspondientes cumple con la normativa nacional y

el instrumento se utiliza seg ún las instrucciones de uso.

Términos usados en este manual

Esta gu á se ha redactado con la finalidad de proporcionar conceptos clave sobre precauciones de seguridad.

ADVERTENCIA

Las etiquetas de **ADVERTENCIA** indican determinadas acciones o situaciones que pueden causar lesiones personales o la muerte.

PRECAUCIÓN

Las etiquetas de **PRECAUCIÓN** indican determinadas acciones o situaciones que pueden resultar en daños en el equipo, datos inexactos o la invalidación de un procedimiento.

NOTA

Las NOTAS proporcionan información útil sobre una función o un procedimiento.

| Cap fulo 1 Uso previsto y pautas de seguridad | 1 |
|--|----|
| 1.1 Indicaciones de uso/uso previsto | 1 |
| 1.2 Instrucciones de seguridad | 1 |
| 1.2.1 Protecci ón de informaci ón personal | 7 |
| 1.3 Explicación de los s ínbolos del monitor | |
| Cap fulo 2 Instalaci ón | |
| 2.1 Inspecci ón inicial | |
| 2.2 Instalación del monitor | |
| 2.3 Conexi ón del cable de alimentaci ón | |
| 2.4 Verificación del monitor | |
| 2.5 Verificación de la impresora | |
| 2.6 Ajuste de fecha y hora | |
| 2.7 Entrega del monitor | |
| 2.8 Declaración de FCC | |
| 2.9 Declaración sobre exposición a radiación de RF de la FCC | |
| Cap fulo 3 Operaci ón b ásica | |
| 3.1 Descripci ón general | |
| 3.1.1 Vista frontal | |
| 3.1.2 Vista posterior | |
| 3.1.3 Vista lateral | 16 |
| 3.2 Operaci ón y navegaci ón | |
| 3.2.1 Uso de las teclas | |
| 3.3 Modo de operación | 20 |
| 3.3.1 Modo Demo | 20 |
| 3.3.2 Modo de espera | 20 |
| 3.3.3 Modo nocturno | 21 |
| 3.3.4 Modo de privacidad | 21 |
| 3.3.5 Modo NFC | 21 |
| 3.4 Cambio de la configuración del monitor | |
| 3.4.1 Ajuste del brillo de la pantalla | |
| 3.4.2 Cambio de fecha y hora | |
| 3.5 Ajuste del volumen | 23 |
| 3.5.1 Ajuste del volumen de teclas | 23 |
| 3.5.2 Ajuste del volumen de alarma | 23 |
| 3.5.3 Ajuste de volumen de latidos | 23 |
| 3.6 Verificación de la versión de su monitor | 23 |
| 3.7 Monitoreo en red | 23 |
| 3.8 Configuración de idiomas | 24 |
| 3.9 Calibración de las pantallas | 24 |

Índice

| 3.10 Deshabilitaci ón de la pantalla táctil | 24 |
|---|----|
| 3.11 Uso del lector de c ódigos de barras | 24 |
| Cap fulo 4 Alarmas | |
| 4.1 Categor á de alarmas | |
| 4.1.1 Alarmas fisiol ógicas | |
| 4.1.2 Alarmas t écnicas | |
| 4.1.3 Indicadores | |
| 4.2 Seleccionar tipo de tono de alarma | |
| 4.3 Niveles de alarma | 27 |
| 4.4 Control de la alarma | |
| 4.4.1 Configuración de alarma de par ámetros | |
| 4.4.2 Alarma de audio en pausa | 29 |
| 4.4.3 Alarma de audio desactivada | |
| 4.4.4 Reiniciar alarma | |
| 4.5 Bloqueo de alarmas | 31 |
| 4.6 Desactivar alarmas de sensor apagado | 31 |
| 4.7 Alarmas de red desconectadas | 31 |
| 4.8 Prueba de alarmas | 32 |
| Cap fulo 5 Información sobre alarmas | |
| 5.1 Información sobre alarmas fisiológicas | |
| 5.2 Información técnica sobre alarmas | |
| 5.3 Indicadores | 52 |
| 5.4 Rango ajustable de los l mites de alarma | 54 |
| Cap fulo 6 Manejo de los pacientes | 57 |
| 6.1 Admisi ón de un paciente | |
| 6.1.1 Categor á de paciente y estado del marcapasos | |
| 6.2 Admisi ón R ápida | |
| 6.3 Admisión por código de barra | 58 |
| 6.4 Edici ón de la informaci ón del paciente | 59 |
| 6.5 Sistema de monitoreo central | 59 |
| Cap fulo 7 Interfaz del usuario | 60 |
| 7.1 Configuración de estilo de interfaz | 60 |
| 7.2 Selecci ón de par ámetros de pantalla | 60 |
| 7.3 Cambio de la posición de la forma de onda | 60 |
| 7.4 Cambio de la disposición de la interfaz | 60 |
| 7.5 Visualizaci ón de pantalla de tendencias | 60 |
| 7.6 Visualizaci ón de pantalla de OxyCRG | 61 |
| 7.7 Visualizaci ón de pantalla con letra grande | 61 |
| 7.8 Visualizaci ón de la pantalla de Signos Vitales | 62 |
| 7.9 Visualizaci ón de la ventana Vista de camas | 62 |

| 7.9.1 Apertura de la ventana Vista de camas | 62 |
|---|----|
| 7.9.2 Configuración de la ventana Vista de camas | 62 |
| 7.10 Cambio de los par ámetros y los colores de las ondas | 63 |
| 7.11 Configuración del usuario | 63 |
| 7.12 Configuración predeterminada | 63 |
| 7.13 Configuración neonatal* | 63 |
| Cap fulo 8 Monitoreo de ECG | 64 |
| 8.1 Descripci ón general | 64 |
| 8.2 Informaci ón sobre seguridad de ECG | 64 |
| 8.3 Pantalla de ECG | 66 |
| 8.3.1 Cambio del tama ño de la onda de ECG | 66 |
| 8.3.2 Cambio de la configuración del filtro de ECG | 67 |
| 8.4 Selecci ón del electrodo de c álculo | 68 |
| 8.5 Procedimiento de monitoreo | 68 |
| 8.5.1 Preparación | 68 |
| 8.5.2 Conexi ón de los cables de ECG | 68 |
| 8.5.3 Selecci ón del tipo de electrodo | 69 |
| 8.5.4 Instalación de los electrodos | 69 |
| 8.6 Configuración del menúde ECG | 73 |
| 8.6.1 Configuración del origen de alarma | 73 |
| 8.6.2 Configuración de fuente de latido | 74 |
| 8.6.3 Apagado inteligente | 74 |
| 8.6.4 Distribuci ón de pantalla de ECG | 74 |
| 8.6.5 Configuración del estado del marcapasos | 75 |
| 8.6.6 Calibraci ón de ECG | 76 |
| 8.6.7 Configuración de la forma de onda de ECG | 76 |
| 8.7 Monitoreo de ECG de 12 derivaciones | 76 |
| 8.7.1 Activación de monitoreo de 6/10 electrodos | 77 |
| 8.7.2 Función de an álisis | 77 |
| 8.7.3 Duraciones de las ondas y segmentos isoel éctricos | 78 |
| 8.8 Monitoreo del segmento ST | 78 |
| 8.8.1 Configuración del an álisis ST | 79 |
| 8.8.2 Pantalla ST | 79 |
| 8.8.3 Acerca de los puntos de medición ST | 79 |
| 8.8.4 Ajuste de los puntos de medición ST e ISO | 80 |
| 8.9 Monitoreo de arritmia | 80 |
| 8.9.1 An álisis de arritmia | 80 |
| 8.9.2 Men ú de an álisis ARR | |
| Cap fulo 9 Monitoreo de RESP | 87 |
| 9.1 Descripci ón general | |

| 9.2 Informaci ón sobre seguridad de RESP | |
|--|---|
| 9.3 Colocación de electrodos para monitoreo de RESP | |
| 9.4 Superposici ón cardiaca | |
| 9.5 Expansi ón tor ácica | |
| 9.6 Respiraci ón abdominal | |
| 9.7 Selecci ón del electrodo de RESP | |
| 9.8 Cambio de tipo de fijación | |
| 9.9 Cambio del tama ño de la onda de respiración | |
| 9.10 Cambiar la hora de alarma de apnea | |
| Cap fulo 10 Monitoreo de SpO ₂ | 90 |
| 10.1 Descripción general | |
| 10.2 Informaci ón sobre seguridad de SpO ₂ | |
| 10.3 Medici ón de SpO ₂ | 91 |
| 10.4 Limitaciones de la medición | |
| 10.5 Evaluación de la validez de una lectura de SpO2 | |
| 10.6 Retardo de la alarma de SpO ₂ | 94 |
| 10.7 Índice de perfusión (IP)* | 94 |
| 10.8 Medici ón de SpO ₂ y NIBP simult ánea | 94 |
| 10.9 Configuración del tono de vibración | 94 |
| 10.10 Configuración de sensibilidad | 94 |
| | |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR | 95 |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR | 95 |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR 11.1 Descripci ón general 11.2 Configuraci ón del origen PR | 95 |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR 11.1 Descripci ón general 11.2 Configuraci ón del origen PR 11.3 Configuraci ón del volumen PR | 95 |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR 11.1 Descripci ón general 11.2 Configuraci ón del origen PR 11.3 Configuraci ón del volumen PR 11.4 Selecci ón del origen de alarma activa | 95 |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR 11.1 Descripci ón general 11.2 Configuraci ón del origen PR 11.3 Configuraci ón del volumen PR 11.4 Selecci ón del origen de alarma activa Cap fulo 12 Monitoreo de NIBP | |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR 11.1 Descripci ón general 11.2 Configuraci ón del origen PR 11.3 Configuraci ón del volumen PR 11.4 Selecci ón del origen de alarma activa Cap fulo 12 Monitoreo de NIBP 12.1 Descripci ón general | |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR 11.1 Descripci ón general 11.2 Configuraci ón del origen PR 11.3 Configuraci ón del volumen PR 11.4 Selecci ón del origen de alarma activa Cap fulo 12 Monitoreo de NIBP 12.1 Descripci ón general 12.2 Informaci ón sobre seguridad de NIBP | |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR | |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR | |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR | 95 |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR | |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR 11.1 Descripci ón general 11.2 Configuraci ón del origen PR 11.3 Configuraci ón del volumen PR 11.4 Selecci ón del origen de alarma activa Cap fulo 12 Monitoreo de NIBP 12.1 Descripci ón general 12.2 Informaci ón sobre seguridad de NIBP 12.3 Limitaciones de la medici ón 12.4 M étodos de medici ón 12.5 Procedimientos de medici ón 12.5.1 Indicaciones de operaci ón 12.5.2 Correcci ón de la medici ón si la extremidad no se encuentra a | |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR 11.1 Descripci ón general 11.2 Configuraci ón del origen PR 11.3 Configuraci ón del volumen PR 11.4 Selecci ón del origen de alarma activa Cap fulo 12 Monitoreo de NIBP 12.1 Descripci ón general 12.2 Informaci ón sobre seguridad de NIBP 12.3 Limitaciones de la medici ón 12.4 M étodos de medici ón 12.5 Procedimientos de medici ón 12.5.1 Indicaciones de operaci ón 12.5.2 Correcci ón de la medici ón si la extremidad no se encuentra a | 95 95 95 95 95 95 96 96 96 97 98 98 98 98 99 10 a altura del |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR | 95 95 95 95 95 96 96 96 97 98 98 98 98 98 99 10 altura del 100 100 |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR | 95 95 95 95 95 96 96 96 96 97 98 98 98 99 la altura del 100 100 |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR | 95 95 95 95 95 96 96 96 97 98 98 98 98 99 1a altura del 100 100 100 |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR | 95 95 95 95 95 96 96 96 97 98 98 98 98 99 1a altura del 100 100 100 101 |
| Cap fulo 11 Monitoreo de PR | 95 95 95 95 95 96 96 96 97 98 98 98 98 99 1a altura del 100 100 100 101 101 |

| Cap fulo 13 Monitoreo de TEMP | 103 |
|--|-----|
| 13.1 Descripción general | 103 |
| 13.2 Información sobre seguridad de TEMP | 103 |
| 13.3 Encendido/apagado de T1/T2 | 103 |
| 13.4 Configuración del monitoreo de TEMP | 103 |
| 13.5 C álculo de la diferencia de temperatura | 103 |
| Cap fulo 14 Monitoreo de IBP | 104 |
| 14.1 Descripción general | 104 |
| 14.2 Información sobre seguridad de IBP | 104 |
| 14.3 Procedimientos de monitoreo | 105 |
| 14.3.1 Selecci ón de una presi ón para monitoreo | 105 |
| 14.3.2 Puesta a cero del transductor de presión | 106 |
| 14.3.3 Solución de problemas en la puesta a cero de la presión (Tomando art, por | |
| ejemplo) | 106 |
| 14.3.4 Calibración de IBP | 106 |
| 14.4 Cambio de regla de ondas de IBP | 107 |
| 14.5 Superposición de ondas de IBP | 107 |
| 14.6 Medición del PAWP | 107 |
| 14.6.1 Procedimientos de medición | 107 |
| 14.7 C álculo de CPP | 108 |
| 14.7.1 Procedimientos de c áculo | 108 |
| 14.8 C álculo de PPV | 109 |
| Cap fulo 15 Monitoreo de CO ₂ | 110 |
| 15.1 Descripci ón general | 110 |
| 15.2 Informaci ón sobre seguridad de CO ₂ | 110 |
| 15.3 Procedimientos de monitoreo | 111 |
| 15.3.1 Poniendo a cero el sensor | 111 |
| 15.3.2 M ódulo de CO_2 de corriente lateral | 111 |
| 15.4 Configuración de las correcciones de CO ₂ | 113 |
| 15.5 Especificación de hora de alarma de apnea | 114 |
| 15.6 Configuración de ondas de CO_2 | 114 |
| Cap fulo 16 Monitoreo de C.O. | 115 |
| 16.1 Descripción general | 115 |
| 16.2 Accesorios seguridad de C.O. | 115 |
| 16.3 Monitoreo de C.O. | 115 |
| 16.4 Monitorizaci ón de la temperatura sangu nea | 119 |
| Cap fulo 17 Congelar | 120 |
| 17.1 Descripción general | 120 |
| 17.2 Entrada/salida del estado Congela | 120 |
| 17.2.1 Ingresar al estado Congela | 120 |

| 17.2.2 Salir del estado Congela | 120 |
|---|-----|
| 17.3 Informe de ondas congeladas | 121 |
| Cap fulo 18 Informe | 122 |
| 18.1 Informe de gráficos de tendencia | 122 |
| 18.2 Informe de la tabla de tendencias | 123 |
| 18.3 Informe de NIBP | 124 |
| 18.4 Informe de alarmas | 124 |
| 18.5 Informe de ARR | 124 |
| 18.6 Resumen de an álisis de 12 derivaciones | |
| Cap fulo 19 C álculo y tabla de titulación | |
| 19.1 C álculo de droga | 126 |
| 19.1.1 Procedimientos de c áculo | 126 |
| 19.1.2 Unidad de c áculo | 127 |
| 19.1.3 Tabla de titulación | 127 |
| 19.2 C álculo hemodin ámico | 128 |
| 19.2.1 Procedimiento de c álculo | 128 |
| 19.2.2 Par ámetros de entrada | 128 |
| 19.2.3 Par ámetros de salida | |
| 19.3 C álculo de oxigenación | 129 |
| 19.3.1 Procedimiento de c álculo | 129 |
| 19.3.2 Par ámetros de entrada | 129 |
| 19.3.3 Par ámetros de salida | 130 |
| 19.4 C álculo de ventilación | 130 |
| 19.4.1 Procedimiento de c álculo | 130 |
| 19.4.2 Par ámetros de entrada | 131 |
| 19.4.3 Par ámetros de salida | 131 |
| 19.5 C álculo de la función renal | 131 |
| 19.5.1 Procedimiento de c álculo | 131 |
| 19.5.2 Par ámetros de entrada | |
| 19.5.3 Par ámetros de salida | 132 |
| Cap fulo 20 Impresi ón | |
| 20.1 Funcionamiento de la impresora | 133 |
| 20.2 Inicio y detenci ón de la impresi ón | 134 |
| 20.3 Operaciones de la impresora y mensajes de estado | 135 |
| 20.3.1 Requisito del papel de impresi ón | 135 |
| 20.3.2 Funcionamiento correcto | 136 |
| 20.3.3 Falta de papel | 136 |
| 20.3.4 Sustituci ón del papel | 136 |
| 20.3.5 Eliminación de atascos de papel | 137 |
| Cap fulo 21 Impresi ón de informes de paciente | |

| 21.1 Configuración de la impresora | 138 |
|---|-----|
| 21.2 Inicio y detenci ón de la impresi ón de informes | 138 |
| Cap fulo 22 Otras funciones | 140 |
| 22.1 Llamada a enfermera | 140 |
| 22.2 Salida an áloga y sincronización del desfibrilador | 140 |
| 22.3 Wi-Fi | 140 |
| 22.4 Almacenamiento de datos en el dispositivo de almacenamiento | 141 |
| 22.4.1 Datos almacenados en el dispositivo de almacenamiento | 141 |
| 22.4.2 Activaci ón/desactivaci ón del almacenamiento de datos | 142 |
| 22.4.3 Selecci ón de un dispositivo de almacenamiento | 142 |
| 22.4.4 Revisión de los datos almacenados en el dispositivo de almacenamiento | 143 |
| 22.4.5 Eliminación de datos almacenados en el dispositivo de almacenamiento | 143 |
| 22.4.6 Exportar datos almacenados en el dispositivo de almacenamiento interno | 143 |
| 22.4.7 Formatear el dispositivo de almacenamiento interno | 143 |
| 22.4.8 Expulsi ón de un dispositivo extra ble | 144 |
| 22.5 MEWS* | 144 |
| 22.5.1 Interfaz de c áculo de puntaje MEWS | 144 |
| 22.5.2 Criterios del puntaje MEWS | 145 |
| 22.5.3 M étodo de puntaje MEWS | 145 |
| 22.5.4 Resultado del puntaje MEWS | 145 |
| 22.5.5 Tabla de tendencia MEWS | 146 |
| Cap fulo 23 Uso de la bater á | 147 |
| 23.1 Información de seguridad de la bater á | 147 |
| 23.2 Indicador de carga de la bater á | 148 |
| 23.3 Estado de la bater á en la pantalla principal | 148 |
| 23.4 Comprobaci ón del rendimiento de la bater á | 148 |
| 23.5 Reciclaje de la bater á | 149 |
| 23.6 Mantenimiento de la bater á | 149 |
| Cap fulo 24 Cuidado y limpieza | 150 |
| 24.1 Generalidades | 150 |
| 24.2 Limpieza | 150 |
| 24.2.1 Limpieza del monitor | 151 |
| 24.2.2 Limpieza de los accesorios reutilizables | 151 |
| 24.3 Desinfección | 152 |
| 24.3.1 Desinfecci ón del monitor | 153 |
| 24.3.2 Desinfecci ón de los accesorios reutilizables | 153 |
| 24.4 Limpieza y desinfecci ón de otros accesorios | 154 |
| Cap fulo 25 Mantenimiento | 155 |
| 25.1 Inspecci ón | 155 |
| 25.2 Tareas de mantenimiento y programa de pruebas | 155 |

| Cap fulo 26 Garant á y servicio | 156 |
|--|-----|
| 26.1 Garant á | 157 |
| 26.2 Información de contacto | 157 |
| Cap fulo 27 Accesorios | |
| 27.1 Accesorios de ECG | |
| 27.2 Accesorios de SpO ₂ | 161 |
| 27.3 Accesorios de NIBP | |
| 27.4 Accesorios de TEMP | |
| 27.5 Accesorios de ECG | |
| 27.6 Accesorios de CO ₂ | 163 |
| 27.7 Accesorios Accesorios* | 164 |
| 27.8 Otros accesorios | 164 |
| A Especificaciones del producto | |
| A.1 Clasificación | |
| A.2 Especificaciones f sicas | |
| A.2.1 Tama ño y peso | |
| A.2.2 Configuración de funciones | |
| A.2.3 Especificación de ambiente | 167 |
| A.2.4 Pantalla | 167 |
| A.2.5 Especificaciones de la bater á | |
| A.2.6 Impresora | |
| A.2.7 Administración de datos | |
| A.3 Wi-Fi (opcional) | 170 |
| A.4 ECG | 170 |
| A.5 RESP | 175 |
| A.6 NIBP | 176 |
| A.7 SpO ₂ | 177 |
| A.8 TEMP | 178 |
| A.9 PR | 178 |
| A.10 IBP | 178 |
| A.11 CO ₂ | 179 |
| A.12 C.O. | |
| A.13 Interfaces | |
| A.13.1 Salida an aloga (opcional) | |
| A.13.2 Sincronización del desfibrilador (opcional) | |
| A.13.3 Llamado a enfermer á (opcional) | |
| A.13.4 Interfaces USB | |
| A.13.5 Interfaz VGA (opcional) | |
| A.13.6 Interfaz de red al ámbrica | |
| B Información de CEM | |

| B.1 Emisiones electromagn éticas | |
|--|--|
| B.2 Inmunidad electromagn ética | |
| B.3 Inmunidad electromagn ética | |
| B.4 Distancias de separación recomendadas | |
| C Configuración predeterminada | |
| C.1 Configuración predeterminada de información del paciente | |
| C.2 Configuración de alarma predeterminada | |
| C.3 Configuración de ECG predeterminada | |
| C.4 Configuración de RESP predeterminada | |
| C.5 Configuración de SpO ₂ predeterminada | |
| C.6 Configuración de PR predeterminada | |
| C.7 Configuración de NIBP predeterminada | |
| C.8 Configuración de TEMP predeterminada | |
| C.9 Configuración predeterminada de IBP | |
| C.10 Configuración predeterminada de CO ₂ | |
| C.11 CO Ajusted predet | |
| D Abreviaturas | |

Capítulo 1 Uso previsto y pautas de seguridad

1.1 Indicaciones de uso/uso previsto

Los monitores est án dise ñados para utilizarse en el monitoreo, el almacenamiento, la impresión, la revisión y la generación de alarmas de múltiples par ámetros fisiológicos de pacientes adultos, pedi átricos y neonatales. Los monitores est án dise ñados para su uso exclusivo por parte de profesionales de la salud autorizados en entornos hospitalarios.

Los parámetros fisiológicos monitorizados incluyen: ECG, respiración (RESP), temperatura (TEMP), saturación de ox geno en sangre arterial (SpO₂), frecuencia del pulso (FP), presión sangu nea no invasiva (NIBP), presión sangu nea invasiva (IBP), dióxido de carbono (CO₂), salida cardiaca (C.O.).

Los monitores no est án dise ñados para usarse en entornos de MRI.

1.2 Instrucciones de seguridad

La ley federal (de EE.UU.) proh be que este dispositivo sea vendido por o en nombre de un m édico.

ADVERTENCIA

- 1 Para garantizar que el monitor funciona correctamente, lea el manual del usuario y siga los pasos antes de utilizar el equipo.
- 2 Antes de utilizar el dispositivo, se deben verificar el equipo, el cable y los electrodos del paciente, etc. Se debe reemplazar cualquier pieza que presente defectos evidentes o se ñales de desgaste que puedan afectar el uso seguro o el rendimiento del dispositivo.
- 3 Los equipos técnicos médicos como este monitor o estos sistemas de monitoreo solo deben se utilizados por personas que recibieron capacitación adecuada en el uso de tales equipos y que son capaces de aplicarlos correctamente.
- 4 PELIGRO DE EXPLOSIÓN-No utilice el dispositivo en un ambiente inflamable en el se pueden producir concentraciones de anest ésicos inflamables u otros materiales.
- 5 PELIGRO DE ELECTROCUCIÓN: Para evitar el RIESGO de que se produzca una descarga el éctrica, este equipo solamente debe conectarse a una RED ELÉCTRICA con conexi ón a tierra de protecci ón.
- 6 No toque al paciente, la mesa ni el monitor durante la desfibrilación.
- 7 El uso simultáneo del marcapasos cardáco y otros equipos conectados al paciente puede provocar riesgos para la seguridad.
- 8 Se debe tener suma precaución al aplicar equipos médicos el éctricos. Muchas partes del circuito humano/máquina son conductoras, como el paciente, los conectores, los electrodos y los transductores. Es muy importante que estas partes conductoras no entren en contacto con otras partes conductoras con conexión a tierra al conectarlas a la entrada del dispositivo del paciente aislado. Dicho contacto crear á un puente en la aislación del paciente y cancelar á la protección suministrada por la entrada aislada. En especial, no debe haber contacto entre el electrodo neutro y la conexión a tierra.

- 9 Los dispositivos que se conectan con el monitor deben ser equipotenciales.
- 10 Si se detecta fugas o malos olores, asegúrese de que no hay presencia de fuego.
- 11 Los campos magnéticos y eléctricos pueden interferir con el desempeño adecuado del dispositivo. Por este motivo, asegúrese de que todos los dispositivos externos que funcionan alrededor del monitor cumplan con los requisitos EMC pertinentes. Los equipos de rayos X o dispositivos MRI son una posible fuente de interferencia dado que pueden emitir niveles más altos de radiación electromagnética.
- 12 Disponga todos los cables con cuidado de evitar la formación de nudos, apnea o interferencia eléctrica. En circunstancias en las que el dispositivo se ha de montar sobre el paciente, deben tomarse medidas preventivas que impidan posibles caídas sobre este.
- 13 Si el sistema de protección de descarga a tierra (protección de conexión a tierra) no es seguro, el monitor debe alimentarse únicamente con energía interna.
- 14 No se apoye exclusivamente en el sistema de alarma audible para el monitoreo del paciente. El ajuste del volumen de la alarma a un nivel bajo o desactivado durante el monitoreo del paciente puede resultar en un peligro para el paciente. Recuerde que el método más confiable de monitoreo del paciente combina la atenta vigilancia personal con la utilización correcta del equipo de monitoreo.
- 15 El equipo auxiliar conectado a las interfaces analógicas y digitales debe estar certificado según las normas IEC/EN respectivas (por ejemplo, IEC/EN 60950 para equipos de procesamiento de datos e IEC/EN 60601-1 para equipos médicos). Además de esto, todas las configuraciones deben cumplir con la versión válida de la norma IEC/EN 60601-1-1. Por lo tanto, cualquier persona que conecte equipo adicional al conector de entrada o salida de señal para configurar un sistema médico, debe asegurarse de que cumpla con los requisitos de la versión válida de la norma de sistema IEC/EN 60601-60601-1. En caso de duda, consulte al departamento de servicio técnico o al distribuidor local.
- 16 El monitor está equipado con Wi-Fi para recibir energía electromagnética de RF. Por lo tanto, cualquier otro equipo que cumpla con los requisitos de radiación CISPR también puede interferir con la comunicación inalámbrica e interrumpirla.
- 17 Sólo se pueden utilizar el cable para el paciente y otros accesorios suministrados por EDAN. En caso contrario, no se puede garantizar el funcionamiento correcto ni la protección frente a descargas eléctricas, y el paciente puede sufrir lesiones. Antes de usar, verifique si la carcasa de un accesorio esterilizado o desechable se encuentra intacta. No lo utilice si esta presenta daños.
- 18 Al interconectarse con otro equipo, personal calificado de ingeniería biomédica debe realizar una prueba de pérdida de corriente antes de utilizarlo con pacientes.

- 19 Si se interconectan varios dispositivos médicos, preste atención a la suma de fuga de corriente, de lo contrario podría presentarse riesgo de descarga eléctrica. Consulte con el personal de mantenimiento.
- 20 Durante el monitoreo, si la fuente de alimentación está desactivada y no hay batería de reserva, el monitor se desactivará. Los valores configurados por el usuario se pueden almacenar, mientras que no se pueden guardar los cambios de los valores no configurados por el usuario. Esto es: los últimos ajustes utilizados se recuperarán cuando se restaure la energía.
- 21 El equipo LAN inalámbrico contiene un radiador de RF intencional que puede interferir con otros equipos médicos, incluyendo dispositivos implantados en el paciente. Asegúrese de llevar a cabo la prueba de compatibilidad electromagnética antes de la instalación y en todo momento en el que se agregue equipo médico nuevo al área de cobertura de LAN inalámbrica.
- 22 El dispositivo y los accesorios se deben desechar según las disposiciones locales después de su vida útil. Otra posibilidad es devolverlos al distribuidor o al fabricante para el reciclaje o desecho adecuados. Las baterías son residuos peligrosos. NO las deseche junto con los residuos domésticos. Al final de su vida útil, lleve las baterías a los puntos de recolección correspondientes para el reciclaje de baterías agotadas. Para obtener información más detallada sobre el reciclaje de este producto o de la batería, comuníquese con su Oficina cívica local o con la tienda donde compró el producto.
- 23 El paquete se debe desechar de acuerdo con las reglamentaciones locales; de lo contrario, puede generar contaminación ambiental. Coloque el paquete en un lugar que no sea accesible para los niños.
- 24 Después de la defibrilación, la pantalla de ECG se recuperará dentro de un plazo de 10 segundos si se utilizan los electrodos adecuados y se aplican según las instrucciones de los fabricantes.
- 25 La toma de decisiones clínicas según los resultados proporcionados por el dispositivo es responsabilidad del usuario.
- 26 Este equipo no es apto para el uso doméstico.
- 27 No repare ni realice mantenimiento en el monitor ni en ningún accesorio que esté en uso con el paciente.
- 28 El acoplador o el enchufe de alimentación del aparato se usa como medio de aislamiento de la fuente de alimentación. Coloque el monitor en una ubicación donde el operador pueda acceder fácilmente al dispositivo de desconexión.
- 29 El montaje del monitor y las modificaciones durante la vida útil actual deberán evaluarse en función de los requisitos de la normativa IEC60601-1.
- 30 Los monitores no cuentan con protección de MR. Los monitores no están diseñados para usarse en entornos de resonancia magnética.

- 31 De no usarse la función de almacenamiento de datos, se eliminará todos los datos de medición (lo que incluye datos de tendencias, datos de revisión, eventos de alarma, etcétera) al apagar el monitor o al desactivar el monitor durante el proceso de monitoreo.
- 32 No puede conectarse al sistema ningún enchufe o tomacorriente múltiple adicional o cable de extensión.
- 33 Conecte al sistema solo aquellos elementos especificados como parte del sistema o como compatibles con el mismo.
- 34 Asegúrese de que la función de redes se use en un entorno de red seguro.
- 35 Los dispositivos de comunicaciones de RF portátiles y móviles pueden afectar el funcionamiento del equipo médico eléctrico, consulte las distancias de separación recomendadas que se proporcionan en este manual de usuario.
- 36 Todos los accesorios conectados al sistema deben instalarse lejos del paciente, si no cumplen con la norma IEC/EN 60601-1.
- 37 Se debe usar solo baterías recomendadas en el monitor.
- 38 El equipo eléctrico médico debe instalarse y ponerse en funcionamiento, de acuerdo con la información de EMC que se indica en este manual de usuario.
- 39 La conexión de cualquier accesorio (como una impresora externa) u otro dispositivo (como la computadora) a este monitor crea un sistema médico. En tal caso, se deben tomar medidas de seguridad adicionales durante la instalación del sistema y este debe proporcionar:

a) Dentro del entorno del paciente, un nivel de seguridad comparable al que proporcionan los equipos eléctricos de uso médico que cumplen con la norma IEC/EN 60601-1 y

b) Fuera del entorno del paciente, el nivel de seguridad adecuado para un equipo eléctrico no médico que cumpla con otras normas de seguridad IEC o ISO.

- 40 El uso de accesorios distintos de los especificados puede provocar un aumento de las emisiones electromagnéticas o una reducción de la inmunidad electromagnética del equipo de monitoreo.
- 41 El monitor no debe utilizarse junto a otros equipos ni ser apilado con ellos. Si es necesario apilarlo o instalarlo cerca de estos, consulte si es posible operar el equipo normalmente en la configuración necesaria antes de iniciar el monitoreo de pacientes.
- 42 No toque dispositivos eléctricos, independientemente de que estos tengan fines médicos o no, y al paciente al mismo tiempo mientras se encuentre en el ambiente del paciente. Esto incluye elementos tales como conectores USB, VGA u otros conectores de salida o entrada de señal.
- 43 PELIGRO DE ELECTROCUCIÓN: No conecte equipos eléctricos que no se hayan entregado como parte del sistema a los tomacorrientes múltiples portátiles que entregan alimentación al sistema.

- 44 PELIGRO DE ELECTROCUCIÓN: No conecte equipos eléctricos que se hayan entregado como parte del sistema directamente al tomacorriente de pared, cuando dicho equipo de uso no médico esté diseñado para usarse con tomacorrientes múltiples y un transformador de aislamiento.
- 45 El equipo puede brindar un medio protector para evitar que el paciente sufra quemaduras al utilizarlo con EQUIPOS QUIRÚRGICOS HF. El equipo puede proteger contra los efectos de la descarga de un desfibrilador. Utilice únicamente los accesorios aprobados por EDAN.
- 46 Cuando el monitor se utiliza con equipos quirúrgicos HF, se debe evitar que el transductor y los cables tengan una conexión conductora al equipo HF. El objetivo es proteger al paciente contra quemaduras.
- 47 Para proteger el monitor de daños durante la desfibrilación, obtener información de medición precisa y proteger de ruidos y otras interferencias, solo use accesorios especificados por EDAN.
- 48 No se permite realizar ninguna modificación a este equipo sin la autorización del fabricante. En caso de introducir modificaciones a este equipo, deberá realizarse la inspección y pruebas correspondientes para asegurar una operación segura.
- 49 El funcionamiento del equipo por encima de la señal fisiológica especificada o por encima de las especificaciones de funcionamiento puede generar resultados imprecisos.
- 50 No se debe usar equipo de comunicación por RF portátil (lo que incluye periféricos como cables de antena y antenas externas) a menos de 30 cm (12 pulgadas) del monitor ni de ninguna de sus partes, lo que incluye cables especificados por el fabricante. De lo contrario, puede generarse un deterioro del rendimiento de este equipo.

PRECAUCIÓN

- 1 Interferencia electromagnética: Asegúrese de que el entorno en el que se instala el monitor del paciente no esté sujeto a ninguna fuente de interferencia electromagnética fuerte, como transmisores de radio, teléfonos móviles, microondas, etc.
- 2 Mantenga el entorno limpio. Evite las vibraciones. Manténgalo alejado de medicamentos corrosivos, áreas con polvo, temperaturas elevadas y ambientes húmedos.
- 3 No sumerja los transductores en líquido. Al utilizar soluciones, use trapos limpios para evitar verter líquidos directamente sobre el transductor.
- 4 No utilice autoclave o gas para esterilizar el monitor, la impresora o cualquier otro accesorio.

PRECAUCIÓN

- 5 El dispositivo y los accesorios reutilizables pueden devolverse al fabricante para su reciclaje o desecho adecuados después de su vida útil.
- 6 Los dispositivos desechables están previstos para un solo uso. No se los debe reutilizar dado que se podría distorsionar el desempeño o producirse contaminación.
- 7 Retire de inmediato del monitor la batería cuyo ciclo de vida útil haya finalizado.
- 8 Evite que el líquido salpique el dispositivo.
- 9 Para garantizar la seguridad del paciente, use sólo piezas y accesorios fabricados o recomendados por EDAN.
- 10 Antes de conectar el monitor a la alimentación de CA, asegúrese de que el voltaje y la frecuencia de alimentación coincidan con los requisitos indicados en la etiqueta del dispositivo o en este manual del usuario.
- 11 Proteja al dispositivo de daño mecánico generado por caídas, impactos y vibración.
- 12 No toque la pantalla táctil con objetos afilados.
- 13 El monitor debe instalarse en un lugar con ventilación. No obstruya la rejilla de ventilación ubicada en la parte posterior del dispositivo.
- 14 El dispositivo debe conectarse a masa para evitar interferencia de señal.
- 15 Una conexión ineficiente puede ser resultado de una desconexión y reconexión repetida del cable de energía. Revise el cable de alimentación regularmente y sustitúyalo a tiempo.
- 16 Para proteger sus ojos, no observe directamente a la luz suplementaria por tiempos prolongados.

NOTA:

- 1 El monitor solo puede utilizarse en un paciente por vez.
- 2 Este monitor no es un dispositivo para tratamiento.
- 3 Ubique el dispositivo en una ubicación donde el operador pueda ver fácilmente la pantalla y acceder a los controles de operación.
- 4 Si el monitor se humedece o en caso de que se derrame l quido sobre el monitor, comun quese con el personal de mantenimiento de EDAN.
- 5 Las im ágenes e interfaces de este manual deben utilizarse solo como referencia.
- 6 Se debe realizar un mantenimiento preventivo cada dos a ños. Usted es responsable de cualquier requerimiento espec fico de su pa ś.
- 7 Es recomendable dar formato de tipo de archivo FAT a la unidad flash USB en un PC antes de su uso.
- 8 Si se obtienen mediciones superiores al rango máximo, mediciones no válidas o valores con ausencia de medición, se mostraráel mensaje -?-.

- 9 Los materiales con los que el paciente o cualquier otra persona pueden entrar en contacto cumplen con la norma EN ISO 10993-1: 2013.
- 10 Durante su uso normal, el operador debe ubicarse frente al monitor.

1.2.1 Protección de información personal

La protecci ón de informaci ón personal es un componente sustancial de la estrategia de seguridad. Para proteger la informaci ón personal y asegurar un rendimiento adecuado de dispositivo, el usuario debe tomar las precauciones necesarias en concordancia con las leyes y normativas locales, adem ás de las directivas institucionales. EDAN recomienda a las organizaciones sanitarias y a las instituciones m édicas que implementen una estrategia integral y multifocal para proteger su informaci ón y sus sistemas de amenazas de seguridad internas y externas.

Para asegurar la seguridad de los pacientes y proteger su información médica privada, el usuario debe implementar prácticas y medidas de seguridad que consideren lo siguiente:

- 1. Protecciones f sicas: medidas de seguridad f sicas que aseguren que personal no autorizado no tenga acceso al monitor.
- 2. Protecciones operacionales: medidas de seguridad empleadas durante la operación del dispositivo.
- 3. Protecciones administrativas: medidas de seguridad empleadas en el proceso de gestión.
- 4. Protecciones t écnicas: medidas de seguridad empleadas en el campo t écnico.

<u>PRECAUCIÓN</u>

- 1 El acceso y la operación del monitor se limita solamente a personal autorizado. Asigne el derecho de uso al monitor solo a personal con funciones espec ficas.
- 2 Asegúrese de que todos los componentes de dispositivo que contienen información personal (fuera de medios extra bles) se hayan fijado f sicamente (es decir, que no sea posible retirarlos sin herramientas).
- 3 Asegúrese de eliminar los datos después de dar de alta al paciente. (consulte la Sección 22.4.5 *Borrar datos almacenados en el dispositivo de almacenamiento*).
- 4 Asegúrese de que el monitor est é conectado solo a dispositivos autorizados/aprobados por EDAN. Los usuarios deben operar todos los monitores desplegados y compatibles con EDAN dentro de especificaciones autorizadas por EDAN, lo cual incluye software aprobado por EDAN, configuración de software, configuración de seguridad, etc.
- 5 Proteja todas las contrase ñas para evitar cambios no autorizados.
- 6 Las medidas antivirus, como la exploración de virus en dispositivos USB, debe llevarse a cabo antes de usar unidades flash USB.
- 7 Al conectar el monitor a una red compartida, se debe tener en consideración la seguridad de los datos en la topolog á de la red y su configuración. Dado que es posible que se transmitan datos desde el monitor a la red, la institución médica debe ser responsable de la seguridad de la red. Se debe colocar firewalls y/u otros dispositivos de seguridad entre el sistema médico y sistemas accesibles externos.

<u>PRECAUCIÓN</u>

8 Al devolver el monitor para fines de mantenimiento, al desecharlo o al retirarlo de la institución médica por otros motivos, es necesario asegurarse que todos los datos de paciente se hayan retirado del monitor. (consulte la Sección 22.4.5 *Borrar datos almacenados en el dispositivo de almacenamiento*).

NOTA:

Los archivos de registro generados por el monitor se usan para la resolución de problemas del sistema y no incluyen datos mádicos protegidos.

1.3 Explicación de los símbolos del monitor

| 1 | ┦♥ | PIEZA APLICADA TIPO CF A PRUEBA DE DEFIBRILACIÓN |
|----|--------------------|--|
| 2 | Ŵ | Precauci ón |
| 3 | MR | Sin protecci ón de MR: mantener alejado de equipo de resonancia magn ética (MRI) |
| 4 | \bigtriangledown | Conexión a tierra equipotencial |
| 5 | \sim | Corriente alterna |
| 6 | Ċ∕⊙ | Interruptor de fuente de alimentación |
| 7 | SN | NÚMERO DE SERIE |
| 8 | 뀸 | Puerto de red |
| 9 | <u>م</u> رحة | Conexi ón USB (Bus universal en serie) |
| 10 | ×/× | Cancelar timbre: SILENCIO TEMPORAL/APAGADO |
| 11 | | Medición de NIBP |
| 12 | | Tendencias |
| 13 | X | Imagen fija |

| 14 | | Menú |
|----|---------------------------|---|
| 15 | → | Salida de video |
| 16 | ٠Ŀ | Puerto de sincronización/salida de señal de desfibrilador |
| 17 | \ominus | Salida |
| 18 | \sim | Fecha de fabricación |
| 19 | | FABRICANTE |
| 20 | P/N | N úmero de pieza |
| 21 | A A | S ínbolo general para los materiales recuperable/reciclables |
| 22 | X | M ctodo de eliminación |
| 23 | Ĩ | Instrucciones de operación |
| 24 | | Consulte el manual del usuario (Fondo: Azul; s ínbolo: Blanco) |
| 25 | Â | Advertencia (Fondo: Amarillo; s ínbolo y diagrama: negro) |
| 26 | K | Entrada de gas |
| 27 | | Salida de gas (evac.) |
| 28 | IPX1 | Protecci ón contra infiltraci ón IPX1 (protegido frente a la ca fla vertical de gotas de agua) |
| 29 | Rx Only | Precaución: La ley federal (EE. UU.) proh be que este dispositivo sea vendido por o en nombre de un médico. |
| 30 | ((•)) | Radiación electromagn ética no ionizante |
| 31 | Contiene el Id. de FCC | Comisión Federal de Comunicaciones: Contiene el ID de la FCC: SMQV1102EDAN |

| 32 | (| No reutilizar |
|----|-----------------|---|
| 33 | <u>↑</u> ↑ | Este lado arriba |
| 34 | | Fr ágil |
| 35 | Ť | No exponer a lluvia |
| 36 | | L ínite de apilado en número |
| 37 | Ŵ | Manipular con cuidado |
| 38 | X | No pisar |
| 39 | C € 0123 | Marcaci ón CE |
| 40 | EC REP | REPRESENTANTE AUTORIZADO EN LA COMUNIDAD EUROPEA |

NOTA:

El manual del usuario se imprime en blanco y negro.

Capítulo 2 Instalación

NOTA:

Personal autorizado del hospital debe configurar los ajustes del monitor.

2.1 Inspección inicial

Antes de abrir el embalaje, verifique que no presente signos de mal manejo ni daños. Si las cajas de env ó est án dañadas, comun quese con el transportista para obtener una compensación y emb álelas nuevamente.

Abra el paquete cuidadosamente y extraiga el monitor y los accesorios. Verifique que el contenido est écompleto y que haya recibido las opciones y los accesorios correctos.

Si desea hacer alguna consulta, comun quese con su proveedor local.

2.2 Instalación del monitor

Coloque el monitor sobre una superficie plana y nivelada, cu diguelo en el riel de la cama o instalelo en una mesita. Para obtener información detallada sobre cómo instalar el soporte de pared y la mesita para el monitor, consulte las *Instrucciones de montaje del soporte de pared* y la *Gu ía de instalación de la mesita*.

ADVERTENCIA

El soporte de pared solo se puede fijar a una pared de concreto.

2.3 Conexión del cable de alimentación

El procedimiento de conexi ón de la l nea de alimentaci ón de CA se detalla a continuación:

- 1. Asegúrese de que la fuente de alimentación de CA cumpla con las siguientes especificaciones: 100 V a 240 V~, 50 Hz/60 Hz.
- 2. Conecte el cable de alimentación suministrado con el monitor. Conecte el cable de alimentación al conector del monitor. Conecte el otro extremo del cable de alimentación a un tomacorriente con conexión a tierra.

NOTA:

- 1 Conecte el cable de alimentación a la toma especializada para uso hospitalario.
- 2 Utilice solo el cable de alimentación suministrado por EDAN.

2.4 Verificación del monitor

Aseg úrese de que no se produzcan daños en los cables ni accesorios de medición. Luego, encienda el monitor, verifique si el monitor puede iniciar normalmente. Cuando encienda el monitor, aseg úrese de que se enciendan las l ámparas de la alarma y que se escuche el sonido de la alarma.

Si se detecta algún signo de daño, o el monitor muestra algún mensaje de error, no lo utilice en ningún paciente. Comuníquese de inmediato con el Centro de atención al cliente.

NOTA:

- 1 Verifique todas las funciones del monitor y aseg úrese de que el monitor est á en buen estado.
- 2 Si se suministran bater ás recargables, cárguelas después de cada vez que utiliza el dispositivo, para garantizar que haya suficiente alimentación el éctrica.
- 3 Después de un funcionamiento continuo, reinicie el monitor para asegurarse de que el desempeño sea constante y tenga una prolongada vida útil.

2.5 Verificación de la impresora

Si su monitor est á equipado con una impresora, abra la tapa de la impresora para verificar que el papel est é correctamente instalado en la ranura. Si no hay papel, consulte el Cap fulo *Impresi ón* para obtener m ás información.

2.6 Ajuste de fecha y hora

Para ajustar la fecha y la hora:

- 1. Seleccione $Men \acute{u} > Mantenimiento > Manteni Usuario > Conf Hora D \acute{n}$.
- 2. Ajuste el Formato de fecha y Formato de reloj en función del hábito del usuario.
- 3. Establezca los valores correspondientes para año, mes, d á, hora, minutos y segundos.

NOTA:

- 1 Si no utiliza el sistema durante un tiempo prolongado, la hora del sistema puede ser inexacta. En este caso, restablezca la hora del sistema despu és del encendido.
- 2 Si la hora del sistema no se puede guardar y se reanuda el valor predeterminado despu és del reinicio, p óngase en contacto con el departamento de servicio de EDAN para sustituir la bater á plana de la placa principal.
- 3 El formato de reloj predeterminado es de 24 horas. Al configurar **Formato de reloj** en 12 horas, seleccione AM o PM en función de la situación actual.

2.7 Entrega del monitor

Si entrega el monitor a usuarios finales directamente después de su configuración, asegúrese de que est é en modo de monitoreo.

Se debe capacitar adecuadamente a los usuarios para que utilicen el monitor antes de monitorear a un paciente. Para lograrlo, deben tener acceso y leer la siguiente documentación que se entrega junto con el monitor:

- Manual del usuario (este manual): para instrucciones completas sobre operación.
- Tarjeta de referencia r ápida para recordatorios r ápidos durante el uso.

2.8 Declaración de FCC

Este dispositivo ha sido probado y cumple con los l ínites para dispositivos digitales clase B, de acuerdo a la parte 15 de las normas de FCC. Estos l ínites est án dise ñados para proporcionar una protecci ón razonable contra interferencias da ñinas en una instalaci ón residencial. Este equipo genera y puede irradiar energ á de radiofrecuencia y, de no instalarse y usarse de acuerdo con las instrucciones, puede causar interferencia que puede afectar negativamente sobre comunicaciones radiales. Sin embargo, no existe garant á de que no se produzca interferencia en una instalaci ón determinada. Si este equipo efectivamente causara interferencia a la recepci ón de se ñales de radio o televisi ón, lo que se puede determinar al apagar y encender el equipo, se recomienda al usuario que intente corregir dicha interferencia con una o m ás de las siguientes medidas:

- 1. Vuelva a orientar o reposicione la antena receptora.
- 2. Aumente la separación entre el equipo y el receptor.
- 3. Conecte el equipo a una toma en un circuito distinto al que est áconectado el receptor.
- 4. Consulte con su distribuidor o con un técnico de radio/televisión experimentado.

Este dispositivo cumple con la parte 15 de las normas de FCC.

Su operación estásujeta a las dos condiciones siguientes:

- 1. Este dispositivo no puede causar interferencia perjudicial.
- 2. Este dispositivo debe aceptar cualquier clase de interferencia recibida, lo que incluye interferencia que pueda causar una operación no deseada.

NOTA:

El fabricante no es responsable de cualquier clase de interferencia radial o televisiva causada por modificaciones no autorizadas en este equipo. Tales modificaciones podr án anular la autoridad de operación del equipo del usuario.

2.9 Declaración sobre exposición a radiación de RF de la FCC

Este equipo cumple los l ínites de exposición a radiación de RF de FCC estipulados para entornos no controlados. Este equipo debe instalarse y operarse con una distancia m ínima de 20 cent ínetros entre el radiador y su cuerpo.

Capítulo 3 Operación básica

Este manual es para profesionales clínicos que utilizan monitores X8, X10 y X12. A menos que se especifique lo contrario, la información aquíncluida es válida para todos los productos antes mencionados.

Este manual del usuario describe todas las funciones y opciones. Su monitor puede no tener todas estas funciones y opciones, dado que no todas están disponibles en todos los pa kes. Su monitor presenta gran capacidad de configuración. Lo que usted observa en pantalla, cómo aparecen los menús y demás, depende de la forma en la que el monitor haya sido personalizado para su hospital y puede no corresponder exactamente con lo que se observa aquí

Es posible que use con frecuencia las siguientes funciones:

- Monitoreo de ECG (consulte *Monitoreo de ECG* para obtener m ás información).
- Monitoreo de SpO₂ (consulte *Monitoreo de SpO*₂ para obtener m ás información).
- Monitoreo de PR (consulte *Monitoreo de PR* para obtener m ás información).
- Monitoreo de NIBP (consulte *Monitoreo de NIBP* para obtener m ás información).
- Alarma (consulte *Alarmas* para obtener m ás información).
- 3.1 Descripción general
- 3.1.1 Vista frontal



| 1 | Indicador de alarma: cuando se activa una alarma, el indicador de alarma se iluminar á o parpadear á El color de la luz representa el nivel de la alarma. |
|---|---|
| 2 | Indicador de suministro de energ á |

| 2 | Interruptor de la fuente de alimentación: cuando el monitor est á conectado a la fuente de |
|----|---|
| 3 | presione la tecla para apagarlo. |
| 4 | Indicador de bater á, consulte la sección <i>Indicador de energ ú de bater ú</i> para obtener m ás información. |
| 5 | Indicador de corriente alterna |
| 6 | Silenci: presione este botón para suspender la salida de todas las señales de alarma audibles. Durante la configuración, presione este botón para pausar o desactivar la alarma de audio. Para obtener más información, revise las secciones <i>Alarma de audio pausada</i> y <i>Alarma de audio desactivada</i> . |
| 7 | Iniciar / Detener medici ón NIBP: presione este bot ón para inflar el brazal e iniciar la medici ón de la presi ón sangu nea. Durante la medici ón, presione el bot ón para detener la medici ón. |
| 8 | Tecla de tendencias: Presione este bot ón para ingresar a la interfaz de resumen de la tabla de tendencias. |
| 9 | Iniciar / Detener la impresión: presione este botón para iniciar una impresión en tiempo real. Durante la impresión, presione este botón nuevamente para detener la impresión. |
| 10 | Men ú: Presione este bot ón para volver a la interfaz principal cuando no hay un men ú abierto. Presi ónelo una segunda vez para salir. |
| 11 | Perilla giratoria (en adelante, perilla): el usuario puede girar la perilla en el sentido de las agujas del reloj o en el sentido contrario al de las agujas del reloj. Esta operación puede hacer que el elemento iluminado cambie hacia arriba, abajo, izquierda o derecha para seleccionar el elemento deseado. Recuerde: al utilizar la perilla, gire este botón para iluminar y presiónelo para seleccionar el elemento. |

3.1.2 Vista posterior



| 1 | Disipador t émico |
|---|--|
| 2 | Terminal de descarga a tierra equipotencial, si se utiliza el monitor u otra unidad procesadora en los ex ámenes internos del corazón, asegúrese de que la sala incluye un sistema de descarga a tierra equipotencial, en el cual el monitor y otra unidad procesadora est án conectados por separado. |
| 3 | Seguro para el cable de alimentación. Se usa para impedir que el cable de alimentación se suelte o desprenda. Coloque el pestillo en el cable de alimentación y presiónelo con firmeza para asegurarse de que fije el cable de alimentación. |
| 4 | Interfaz de alimentación. |
| 5 | Tapa de la bater á |

3.1.3 Vista lateral



| 1 | Interfaz del sensor |
|---|---|
| 2 | Colector de agua de CO ₂ |
| 3 | Interfaz USB |
| | Puerto de llamada a enfermera / salida an áloga / sincronización de desfibrilador. |
| | Puerto de llamado a enfermera: conecta el monitor al sistema de llamado al personal de |
| | enfermer á del hospital. Si se configura as í las indicaciones de alarma se ponen sobre |
| 4 | aviso mediante el sistema de llamado a enfermer á. |
| | Salida an áloga: el monitor emite la onda a trav és de este puerto. |
| | Sincronización del defibrilador: el monitor emite la señal de sincronización del |
| | defibrilador a trav és del puerto. |

| 5 | Interfaz de red, se conecta el cable del sistema de supervisión central o por la puerta de enlace mediante un cable de red estándar, lo cual permite que MFM-CMS y al monitor para lograr una comunicación bidireccional. |
|---|---|
| 6 | Salida VGA |

3.2 Operación y navegación

Todo lo que necesita para operar el monitor est á incluido en su pantalla. Casi todos los elementos en la pantalla son interactivos. Los elementos de la pantalla incluyen datos de mediciones, ondas, teclas de pantalla, campos de información, campos de alarmas y menús. La configurabilidad del monitor significa que con frecuencia usted puede acceder al mismo elemento de diferentes formas. Por ejemplo, puede acceder a un elemento a través de su menú de configuración en pantalla, a través de una tecla fija o a través de una tecla rápida. El Manual del usuario siempre describe cómo acceder a elementos a través de un menú en pantalla. Puede utilizar la forma que le resulte más conveniente.



| 1 | Departamento |
|---|------------------|
| 2 | N úmero de cama |
| 3 | Nombre paciente |
| 4 | Tipo de paciente |

| 5 | Área de alarma |
|----|---|
| 6 | Alarma desactivada |
| 7 | Valor de medición |
| 8 | Menú |
| 9 | Fecha y hora |
| 10 | Despl ácese hacia la derecha para visualizar m ás teclas r ápidas |
| 11 | S ínbolo de conexi ón a redes |
| 12 | S ínbolo de estado de la bater á |
| 13 | S ínbolo de fuente de alimentación de CA |
| 14 | Área de teclas r ápidas |
| 15 | Despl ácese hacia la izquierda para visualizar m ás teclas r ápidas |
| 16 | Tecla Reiniciar alarma |
| 17 | Onda de par ámetro |

3.2.1 Uso de las teclas

El monitor tiene cuatro tipos diferentes de teclas. Si el sonido de las teclas está activado, el monitor emite un sonido de tecla normal cuando la operación es válida.

3.2.1.1 Teclas permanentes

Una tecla permanente es una tecla r ápida que permanece en pantalla todo el tiempo para brindarle acceso r ápido a las funciones.



Para mostrar el men ú de configuración principal.



alarma Para reiniciar la alarma.

3.2.1.2 Teclas rápidas

Una tecla rápida es una tecla gráfica que se puede configurar, situada en la parte inferior de la pantalla principal. Le brinda acceso rápido a las funciones. La selección de teclas rápidas disponibles en su monitor depende de la configuración de su equipo y de las opciones adquiridas. Se puede seleccionar las teclas de atajo a visualizar en la pantalla principal en **Menú** > **Mantenimiento** > **Manteni Usuario** > **Conf Atajos**. Puede ajustar la secuencia de tecla rápida según lo que necesite.



Realizar un an **a**lisis de 12 derivaciones

Salir del an álisis de 12

derivaciones



Cambiar a la pantalla est ándar



Cambiar a la pantalla de OxyCRG

Cambiar a la pantalla con letra

Cambiar el volumen de la tecla

Ajustar el brillo de la pantalla

Colocar en cero el sensor de

Cambiar el volumen de latidos

Ingresar al modo de espera

Ingresar al modo nocturno

Seleccione este elemento usando la perilla rotatoria para

la pantalla t áctil

Configurar la alarma

Definir el interruptor del

grande

m ódulo

IBP



Acceder a la revisión de 12 derivaciones



Realiza una impresión de 12 derivadas (en la interfaz de 12 derivadas)



Admitir a un paciente

Revisar el gráfico de tendencias



Revisar la tabla de tendencias

Revisar el evento de alarma





Acceder a la revisión de ARR

Acceder a la revisión de NIBP



Cambiar a la pantalla de tendencias



Cambiar a la pantalla vital



Conf. Impr.



Ingresar al modo de privacidad



Congelar o descongelar ondas



Iniciar o detener la medici ón de NIBP





habilitar el funcionamiento de



Iniciar/detener la impresión



L

3.2.1.3 Teclas fijas

Una tecla fija es una tecla f sica en un dispositivo de monitoreo, como la tecla de congelado del panel frontal. Consulte la ilustración en *Unidad principal* para obtener más información.

3.2.1.4 Teclas emergentes

Las teclas emergentes son teclas gráficas relacionadas con tareas que aparecen autom áticamente en la pantalla cuando es necesario. Por ejemplo, la tecla emergente de confirmación aparece sólo cuando usted debe confirmar un cambio.

3.3 Modo de operación

3.3.1 Modo Demo

Para cambiar de modo de operación a modo demo, consulte el siguiente procedimiento:

Seleccione $Men \hat{u} > Func Com \hat{u}n$, luego seleccione Mod Demo en la interfaz emergente e ingrese la contrase ña 3045.

Para salir del **Mod Demo**, seleccione $Men \, \acute{u} > Func \, com \, \acute{u}n > Mod \, Demo$.

ADVERTENCIA

El modo Demo es solo para fines de demostración. No debe cambiar a modo Demo durante la monitoreo. En modo Demo, toda la información de tendencias almacenada se elimina de la memoria del monitor.

3.3.2 Modo de espera

Para entrar al modo de espera, seleccione $Men \, \acute{u} > Funci \, \acute{o}n \, com \, \acute{u}n > Espera$ o presione la tecla

rápida \bigcirc en la pantalla directamente, el monitor entrará en modo de espera después de la confirmación del usuario.

En modo de espera:

- 1. El monitor interrumpe la supervisión de los pacientes y almacena los datos de monitoreo anteriores.
- 2. El monitor no responde a todas las alarmas e indicadores, con la excepción de la alarma Bater á baja.
- 3. Se descontinua el estado de pausa de alarma de audio. Esto no tiene impacto sobre los estados de alarma de audio apagada, alarma apagada, restablecimiento de alarma y estado de pestillo de alarma.
- 4. La impresión continua en tiempo real se interrumpir á inmediatamente y el resto de las tareas de impresión se interrumpir án despu és de que finalice la grabación.
- 5. MFM-CMS no actualizar álos datos de supervisión y mostrar áel modo de espera del monitor. Si la red est ádesconectada, el monitor realizar ásolicitudes de conexión.

El monitor sale del modo de espera en cualquiera de las siguientes condiciones:

- 1. El usuario hace clic en cualquier lugar de la pantalla o presiona cualquier tecla (excepto la tecla de encendido/apagado).
- 2. Ocurre la alarma por bater á baja.

Después de salir del modo de espera, el monitor continúa la supervisión de parámetros, almacenamiento y alarma. El usuario debe presionar la tecla de atajo Impresora para reanudar la impresión.

NOTA:

El monitor no puede iniciar el modo de espera mientras se exportan datos.

3.3.3 Modo nocturno

Para cambiar a modo nocturno, debe:

- Seleccionar la tecla r ápida 🤍 en la pantalla principal o
- Seleccionar Menú> Func Común> Modo noct.

NOTA:

En modo nocturno, el sonido de las teclas, el latido cardíaco y el pulso se silenciarán; el volumen de la alarma y el brillo de la pantalla se ajustarán al nivel mínimo; los ajustes de volumen de teclas, volumen de latido, volumen de PR, volumen de alarma y brillo de la pantalla no están disponibles.

3.3.4 Modo de privacidad

Solo se puede iniciar el modo de privacidad si el monitor est áconectado y lo admite MFM-CMS. Para entrar al modo de privacidad, puede seleccionar Men ú > Mantenimiento > Mant usuario > Config atajos > Modo de privacidad (desactivado de forma predeterminada). Presione la tecla

de atajo en la pantalla, el monitor entrar á en el modo de privacidad despu és de aceptar la confirmación del usuario.

Mientras est áactivo el modo de privacidad:

- 1. La pantalla muestra el mensaje: Modo de privacidad y el paciente estásiendo monitoreado sin alarma de audio ni luces indicadoras de alarma. Haga clic en la pantalla o en la tecla fija para salir.
- 2. Se est án transmitiendo los datos de supervisión, la información de alarma, los datos almacenados y el estado del monitor a MFM-CMS.
- 3. Se descontinua el estado de pausa de alarma de audio. Esto no tiene impacto sobre los estados de alarma de audio apagada, alarma apagada, restablecimiento de alarma y estado de pestillo de alarma.

El monitor sale del modo de privacidad en cualquiera de las siguientes condiciones:

- 1. El usuario hace clic en cualquier lugar de la pantalla o presiona cualquier tecla (excepto la tecla de encendido/apagado).
- 2. Ocurre la alarma por bater á baja.
- 3. La red del monitor y el MFM-CMS est án desconectados.

NOTA:

El monitor no puede iniciar el modo de privacidad mientras se exportan datos.

3.3.5 Modo NFC

El modo NFC está diseñado para circunstancias en las que los usuarios necesitan observar constantemente las alarmas fisiológicas de HR. En el modo NFC, la alarma fisiológica de HR se activa autom áticamente o se mantiene persistentemente activada; el usuario no puede desactivarlo. Para configurar el Modo NFC, seleccione **Menú** > **Mantenimiento** > **Manteni Usuario** > **Conf**

Alarm > Modo NFC, y especif quelo en Act o Desac, por encendido o apagado. El modo NFC est ádesactivado de forma predeterminada.

En el modo NFC:

- 1. Las alarmas fisiológicas de HR siempre est án encendidas y el usuario no puede especificar su desactivación.
- 2. El usuario no puede apagar la alarma de audio de forma permanente.
- 3. El estado de alarma de audio desactivada finalizar á y el monitor entrar á en un estado de respuesta de alarma normal. **Tiempo Pausa** autom áticamente cambiar á a **120 s**; esto se puede especificar en **60 s**, **120 s** o **180 s** de forma manual.
- 4. El estado de alarma de audio pausada no se ve afectada por ingresar al modo NFC.
- 5. Se muestra información de solicitud Modo NFC enc.
- 6. Se est án transmitiendo los datos de supervisión, la información de alarma, los datos almacenados y el estado del monitor a MFM-CMS.

NOTA:

1.

No pueden coexistir los modos NFC y Espera. Cuando el monitor entra en modo de espera, el modo NFC entrará en pausa automáticamente. Después de salir del modo de espera, el monitor reanudará automáticamente el modo NFC.

Después de salir del modo NFC:

- 1. Las alarmas fisiológicas de HR seguirán encendidas y el usuario puede especificar su desactivación.
- 2. Tiempo Pausa no presenta cambios y el usuario puede especificarlo como Permanente.
- 3. El indicador de información Modo NFC enc desaparece.

3.4 Cambio de la configuración del monitor

3.4.1 Ajuste del brillo de la pantalla

Para cambiar el brillo de la pantalla:



directamente en la pantalla o

Seleccione Menú > Func Común > Brillo, y seleccione la configuración adecuada para el brillo de pantalla. 10 es el más brillante, 1 es el menos brillante.

3.4.2 Cambio de fecha y hora

Para cambiar la fecha y hora, consulte la sección Ajuste de fecha y hora.

ADVERTENCIA

Cambiar la fecha y hora influir á en el almacenamiento de los datos de tendencias.

3.5 Ajuste del volumen

3.5.1 Ajuste del volumen de teclas

El volumen de teclas es el volumen que usted oye cuando selecciona cualquier campo en la pantalla del monitor o cuando gira la perilla. Para ajustar el volumen de las teclas:

- 1. Seleccione la tecla r ápida directamente en la pantalla o
- 2. Seleccione Menú > Conf Sistema > Vol Teclas, y, a continuación, seleccione el ajuste apropiado para el volumen de las teclas: cinco barras es el volumen más alto, una barra es el volumen mínimo. Si no se selecciona ninguna barra, el volumen de las teclas se desactivar á

3.5.2 Ajuste del volumen de alarma

Para cambiar el volumen de alarma:

- 1. Seleccione la tecla r ápida \bigtriangleup directamente en la pantalla o
- Seleccione Menú > Conf Alarma y seleccione el ajuste deseado para el elemento Vol Alarma: cinco barras es el volumen más alto, una barra es el volumen mísmo.

3.5.3 Ajuste de volumen de latidos

El volumen de latidos corresponde a HR o PR, dependiendo de la configuración del origen de los latidos. Para cambiar el volumen de latidos:

- 1. Seleccione la tecla r ápida directamente en la pantalla o
- 2. Seleccione **Conf ECG** > **Vol Latido** y luego elija el ajuste apropiado para el volumen de latido: cinco barras es el volumen más alto, una barra es el volumen mínimo. Si no se selecciona ninguna barra, el volumen de los latidos se desactivará La frecuencia de los latidos tiene una correlación positiva con el valor medido.

3.6 Verificación de la versión de su monitor

Para verificar la versión del monitor, seleccione $Men \hat{u} > Func Com \hat{u}n > Acerca de para verificar la revisión del software del monitor.$

3.7 Monitoreo en red

Su monitor puede conectarse a la red al ámbrica y a la red inal ámbrica. Si el monitor est á conectado a una red, el s ímbolo de red aparece en la pantalla.

NOTA:

- 1 Tenga en cuenta que algunas funciones basadas en red pueden estar limitadas por monitores de redes inalámbricas en comparación con aquellos de redes alámbricas.
- 2 Al seleccionar el modo IP dinámico, compruebe la dirección IP desde MFM-CMS.

3.8 Configuración de idiomas

Para cambiar el idioma:

- 1. Seleccione $Men \hat{u} > Mantenimiento > Manteni Usuario$, luego ingrese la contraseña correcta ABC en la interfaz mostrada.
- 2. Seleccione la opci ón Lenguaje en la interfaz emergente para abrir la lista de idiomas.
- 3. Seleccione el idioma que desea de la lista. Para que el cambio resulte válido, reinicie el monitor.

3.9 Calibración de las pantallas

Para calibrar la pantalla, consulte los siguientes pasos:

- Seleccione Menú > Mantenimiento > Manteni Usuario, ingrese la contraseña de usuario ABC y seleccione Calibr Pant Tactil en el menú Manteni Usuario. El usuario también puede ingresar en la interfaz de calibración al presionar la tecla de atajo F9 en el teclado conectado.
- 2. El s ímbolo = aparece en la pantalla.
- 3. Haga clic en el punto central del s ínbolo

NOTA:

- 1 Si el archivo de calibración se pierde o se daña, el monitor entra automáticamente a la interfaz de calibración de la pantalla.
- 2 En la interfaz de calibración de pantalla, la pantalla se vuelve gris y no se muestran datos de medición.

3.10 Deshabilitación de la pantalla táctil

El usuario puede deshabilitar el funcionamiento de la pantalla táctil pulsando y manteniendo

pulsada la tecla permanente durante tres segundos. El mensaje **Pantalla bloqueada** y el

s ínbolo 🔳 aparecer án en la parte inferior de la pantalla. Para habilitar el funcionamiento de la

pantalla t áctil, seleccione el s ínbolo 🛄 mediante la perilla.

3.11 Uso del lector de códigos de barras

Para ingresar al menú de configuración de código de barras, seleccione Menú > Mantenim > Manteni Usuario. Después de ingresar la contraseña solicitada ABC, seleccione Otra conf > Instalación C.barras. Luego el usuario puede configurar el n. ° de serie, el nombre, el apellido, etc.

El usuario tambi én puede revisar información del dispositivo de escáner pertinente en Manteni Usuario > Admin. del escáner.

Si el escáner se conecta por primera vez, el monitor abrirá un mensaje de confirmación para solicitar a usuario si se agrega el dispositivo USB nuevo como escáner. Seleccione Sípara
agregar como escáner o **No** para agregarlo como dispositivo USB. Consulte el cap fulo *Accesorios* para obtener recomendaciones acerca del escáner.

NOTA:

El código de inicio y fin deben especificarse antes de usar un escáner para actualizar el paciente, de lo contrario, no se puede reconocer normalmente el código de barra. Después de especificar la configuración de inicio y de fin, el usuario debe especificar también el código masculino y el código femenino para distinguir el género.

Capítulo 4 Alarmas

La información sobre alarmas se aplica aquí a todas las mediciones. La información sobre alarmas espec fica de la medición se analiza en las secciones de mediciones individuales.

ADVERTENCIA

Puede existir un peligro potencial si se utilizan diferentes alarmas predeterminadas para el mismo equipo o uno similar en una sola área, por ejemplo una unidad de cuidados intensivos o un quirófano cardíaco.

4.1 Categoría de alarmas

El monitor proporciona dos tipos de alarmas: alarmas fisiológicas y alarmas técnicas. Además, tambi én ofrece indicadores.

4.1.1 Alarmas fisiológicas

Si uno o varios par ámetros fisiológicos del paciente que se est á monitoreando exceden el l ínite de alarma predefinido, el monitor activar á una alarma, y este tipo de alarma se denomina alarma fisiológica. Para obtener información detallada sobre las alarmas, consulte la sección *Información sobre alarmas fisiológicas*.

4.1.2 Alarmas técnicas

Si uno o varios estados técnicos del dispositivo están en estado anormal, el monitor activar á una alarma. Y este tipo de alarma se denomina alarma técnica. Las alarmas técnicas no se pueden desactivar. Para obtener información detallada de la alarma, consulte la sección *Información técnica de alarma*.

4.1.3 Indicadores

El monitor puede dar la indicación de un carácter del proceso de monitoreo u otras funciones. Y este carácter se denomina indicador. Para obtener información detallada sobre las alarmas, consulte la sección *Indicadores*.

4.2 Seleccionar tipo de tono de alarma

El usuario puede seleccionar el tipo de tono de alarma deseado.

- 1. Seleccione Menú > Mantenimiento > Manteni Usuario y escriba la contrase ña ABC.
- 2. Si está configurado, seleccione **Conf alarma** y configure **Tono de alarma** en **Estándar** o **Modo 1**.
 - Est ándar: El sonido de alarma est ándar cumple el est ándar IEC 60601-1-8.
 - Modo 1: El sonido de alarma personalizado por el usuario, según lo especificado en las aplicaciones clínicas.

4.3 Niveles de alarma

En términos de gravedad, los niveles de alarma del dispositivo se pueden clasificar en tres categor ís: niveles de alarma altos, niveles de alarma medios y niveles de alarma bajos.

1. Alarmas de nivel alto

Una alarma de nivel alto avisa intensamente al operador acerca de una condición de alarma de prioridad alta que requiere respuesta inmediata del operador. La falta de respuesta a la causa de la condición de alarma puede producir la muerte o lesiones irreversibles en el paciente.

2. Alarmas de nivel medio

Una alarma de nivel medio avisa al operador acerca de una condición de alarma de prioridad media que requiere respuesta oportuna del operador. La falta de respuesta a la causa de la condición de alarma puede producir lesiones reversibles en el paciente.

3. Alarmas de nivel bajo

Una alarma de nivel bajo recuerda al operador de una condición de alarma de prioridad baja que requiere respuesta. El tiempo de respuesta ante una condición de alarma de prioridad baja puede ser mayor que en el caso de una condición de alarma de prioridad media. La falta de respuesta a la causa de la condición de alarma puede producir incomodidad o lesiones menores reversibles en el paciente.

El sistema indica niveles de alarma altos/medios/bajos en las siguientes formas:

| Est | ándar: |
|-----|--------|
| | |

| Nivel alarma | Indicador |
|--------------|--|
| | |
| | El modo es "DO-DO-DO-DO-DO, DO-DO-DO-DO", que se |
| A 1. | activa una vez cada 10 segundos. El indicador de alarma parpadea en color |
| Allo | rojo, con una frecuencia de 1,4 Hz \sim 2,8 Hz. El mensaje de la alarma parpadea |
| | con el fondo rojo y se visualiza el s ínbolo *** en el área de alarmas. |
| | El modo es "DO-DO-DO", que se activa una vez cada 25 segundos. El |
| Medio | indicador de alarma parpadea en color amarillo, con una frecuencia de 0,4 \sim |
| Medio | 0,8 Hz. El mensaje de la alarma parpadea con el fondo amarillo y se visualiza |
| | el s ínbolo ** en el área de alarmas. |
| | El modo es "DO-", que se activa una vez cada 30 segundos. Cuando la alarma |
| | fisiológica se activa, el indicador de la alarma se mantiene constante en |
| Bajo | amarillo. Durante la alarma técnica, el indicador de la alarma se mantiene |
| | constante en azul. El mensaje de la alarma parpadea con el fondo amarillo y se |
| | visualiza el s ínbolo * en el área de alarmas. |

Modo 1:

| Nivel alarma | Indicador |
|--------------|---|
| Alto | El modo es "Di-Di-Di-Di-Di", que se activa una vez cada 10 segundos. El |
| | indicador de alarma parpadea en color rojo, con una frecuencia de 1,4 Hz \sim |
| | 2,8 Hz. El mensaje de la alarma parpadea con el fondo rojo y se visualiza el |
| | s ínbolo *** en el área de alarmas. |

| Nivel alarma | Indicador |
|--------------|---|
| | El modo es "Di-Di-Di", que se activa una vez cada 25 segundos. El indicador |
| Medio | de alarma parpadea en color amarillo, con una frecuencia de $0,4\sim0,8$ Hz. El |
| | mensaje de la alarma parpadea con el fondo amarillo y se visualiza el s ínbolo |
| | ** en el área de alarmas. |
| | El modo es "Di-", que se activa una vez cada 30 segundos. Cuando la alarma |
| Bajo | fisiológica se activa, el indicador de la alarma se mantiene constante en |
| | amarillo. Durante la alarma técnica, el indicador de la alarma se mantiene |
| | constante en azul. El mensaje de la alarma parpadea con el fondo amarillo y se |
| | visualiza el s ínbolo * en el área de alarmas. |

El rango de presión de sonido para las señales de alarma audible estándar ronda entre 45 dB a 85 dB. En el modo 1 es de 30 dB a 85 dB.

Cuando distintos niveles de alarma ocurren al mismo tiempo, el sonido y el indicador de alarma se ñalan el nivel de alarma m ás alto, mientras se muestran los mensajes de alarma.

El área de par ámetro cuenta con dos métodos de destello para indicar alarmas: destello de fondo y destello de texto. El usuario puede seleccionar un método de Menú > Conf Alarma > Efec Visual:

- 1. **Destello de texto**: destello de texto con frecuencia de 1 Hz.
- 2. **Destello de fondo**: destello de fondo con frecuencia de 1 Hz.

ADVERTENCIA

- 1 No confíe exclusivamente en el sistema de alarma audible para la monitorización del paciente. El ajuste del volumen de la alarma a un nivel bajo o desactivado durante la monitoreo del paciente puede resultar en un peligro para el paciente. Recuerde que el método más confiable de monitoreo del paciente combina la atenta vigilancia personal con la utilización correcta del equipo de monitoreo.
- 2 Asegúrese de que el volumen se configuró de forma adecuada. Si la presión sonora de la alarma audible es menor o equivalente al ruido ambiental, puede ser difícil que el operador distinga la alarma audible.
- 3 Durante el monitoreo, evite realizar operaciones rápidas y no reguladas. Si el monitor se atasca de forma abrupta y emite un sonido de consulta agudo, el usuario debe presionar el interruptor para apagar el monitor.

4.4 Control de la alarma

4.4.1 Configuración de alarma de parámetros

Los ajustes de la alarma de par ámetros, incluidos el cambio de alarma, el registro de alarmas, el nivel de alarma y el l ínite de alarma est án disponibles en el menú de configuración de alarma correspondiente para cada par ámetro. Para acceder al menú para la configuración de alarma de

par ámetros, utilice la tecla r ápida \bigtriangleup o seleccione **Menú**> **Conf Alarm** y, a continuación, haga clic en **Opciones alarma** para abrir el menúque se muestra a continuación y configurar las

alarmas de cada par ámetro. Tambi én puede acceder a este men ú a trav és del men ú de configuraci ón del par ámetro correspondiente.

Mientras el interruptor de alarma est é apagado, el icono de alarma de par ámetro aparecer á en el área de par ámetros correspondiente.



ADVERTENCIA

- 1 Cuando la alarma está configurada en **Apag**, el monitor no emitirá un aviso de alarma aun cuando se genere una alarma. Para evitar poner en peligro la vida del paciente, el usuario debe utilizar esta función con precaución.
- 2 Antes de la monitorización, asegúrese de que la configuración del límite de la alarma sea apropiada para el paciente.
- 3 La configuración de los límites de alarma en valores extremos puede causar que el sistema de alarma se desactive. Se recomienda utilizar la configuración predeterminada.
- 4 En el proceso de configuración de límite de alarma de HR, en el extremo inferior se mostrará el valor de umbral de TaquiExtrema o BradiExtrema especificados. El límite de alarma de HR alto debe ser inferior o igual al valor de umbral de TaquiExtrema y el límite de alarma de HR bajo debe ser mayor o igual al valor umbral de BradiExtrema.

4.4.2 Alarma de audio en pausa

Puede impedir temporalmente que suenen las alarmas al presionar la tecla fija

del panel

frontal o al presionar la tecla de atajo ~/~ en pantalla.

Puede definir el tiempo de pausa de alarma seg ún sus preferencias. El tiempo de pausa de alarma predeterminada es de 120 s.

- 1. Seleccione $Men \dot{u} > Mantenimiento > Manteni Usuario y escriba la contrase ña ABC.$
- 2. Seleccione Conf Alarma, y configure Tiempo Pausa a 60 s, 120 s o 180 s.

Mientras las alarmas est én pausadas,

- la alarma de audio se apagar á y no sonar án alarmas,
- los indicadores visuales de alarma seguir án mostr ándose,
- ◆ el monitor muestra el icono de alarma sonora pausada 👰
- El monitor muestra el tiempo restante de la pausa expresado en segundos con un fondo rojo.

Una vez que caduque el tiempo de pausa de alarma, el estado de alarma de audio pausada finalizar á autom áticamente y sonar á la alarma. Puede finalizar el estado de alarma pausada al

presionar la tecla fija

NOTA:

Si ocurre una nueva alarma durante el período de alarma de audio pausada, la nueva alarma no sonará.

4.4.3 Alarma de audio desactivada

Configure **Tiempo Pausa** en **Permanente**, presione la tecla fija o la tecla de atajo

y el monitor mostrar á la siguiente información: **¿confirmar si activa la función de alarma de audio desactivada?** Al hacer clic en **S** í el monitor entrar á en el estado de alarma de audio desactivada. Al hacer clic en "**No**", el monitor continuará en el estado actual.

- la alarma de audio se apagar á y no sonar án alarmas,
- los indicadores visuales de alarma seguir án mostr ándose,

Señal de recordatorio: Aparecer á el s ínbolo de alarma de audio desactivada X y el mensaje **Alarma de audio desactivada** en un fondo de color rojo en intervalos de 2 s durante el estado de alarma de audio desactivada.



NOTA:

Si ocurre una nueva alarma durante el período de alarma de audio desactivada, la nueva alarma no sonará.

4.4.4 Reiniciar alarma



Seleccione la tecla r ápida

ma directamente en la pantalla. Al reiniciar la alarma:

• no sonar án alarmas hasta que ocurra una nueva alarma,

- las indicaciones visuales de alarma se mostrar án para las alarmas activas
- y todas las alarmas bloqueadas se eliminarán. Si la condición de alarma se interrumpe, todos los indicadores de alarma se interrumpirán y la alarma se reiniciaráy
- esto no tendr áefecto sobre las configuraciones de alarmas fisiol ógicas desactivadas, pausa de audio y audio apagado.

NOTA:

Si una nueva alarma ocurre mientras la alarma se reinicia, la nueva alarma tendrá efecto sonoro.

4.5 Bloqueo de alarmas

Para configurar el ajuste de bloqueo de alarma, seleccione **Menú** > **Mantenimiento** > **Manteni Usuario** > **Conf Alarm** y seleccione **Pestillo Alar**, que se puede definir en **Encend** o **Apag**. Cuando está configurado en **Apag**, las indicaciones de alarma finalizan cuando termina la condición de alarma. Cuando está configurado en **Encend**, la indicación de alarma visual se sigue mostrando una vez que finaliza la condición de alarma; mientras tanto, también se muestra la hora de la alarma bloqueada para su referencia. La indicación dura hasta que se confirme la alarma.

Puede usarse la tecla permanente

Reiniciar alarma en pantalla para confirmar la alarma bloqueada.

X

4.6 Desactivar alarmas de sensor apagado

7

Para configurar la alarma de sensor apagado, seleccione $Men \hat{u} > Mantenimiento > Manteni$ Usuario y luego ingrese la contrase ña necesaria, ABC. Luego seleccione Conf Alarma y definaSensor alar en la lista desplegable. Si est áconfigurado en Encend y se activa la alarma de sensor

apagado, despu és de presionar la tecla fija o la tecla permanente desactivar la señal de alarma de audio; sin embargo, los indicadores de alarma visual siguen encendidos. Si est áconfigurado en **Apag** y se activa la alarma de sensor apagado, despu és

de presionar la tecla fija o Reiniciar alarma, el estado de apagado del sensor se anuncia con un mensaje. Esto significa que no hay una señal de alarma de audio ni indicador de alarma, pero se muestra un aviso en la pantalla.

2

En el Menú > Mantenimiento > Manteni Usuario> Conf Alarma, el nivel de las alarmas Sensor SpO₂ desconectado y Apag Elec ECG puede ajustarse como Alto, Medio y Bajo. Estos niveles de alarma se configuran en Bajo de forma predeterminada.

4.7 Alarmas de red desconectadas

Para configurar las alarmas desconectadas de la red, seleccione $Men \hat{u} > Mantenimiento > Manteni Usuario > Conf Alarma y seleccione Desconectar alarma que se puede definir en Act. o Desac. La alarma est á desactivada de forma predeterminada.$

NOTA:

- 1 Cuando el monitor está conectado al sistema de monitoreo central, debe configurar Alarma desconectada como Encend.
- 2 Si se presenta Alarma desconectada durante el estado de alarma de audio pausada o alarma de audio desactivada, el monitor emitirá una alarma sonora con información de Red desconectada. Durante el estado de red desconectada, la activación de la función de alarma de audio pausada o alarma de audio desactivada puede desactivar la señal de alarma de audio Alarma desconectada.

4.8 Prueba de alarmas

Al encender el monitor, este emitirá un tono "Di" de prueba de diagnóstico que confirma el funcionamiento normal del audio. Mientras tanto, se debe revisar que las luces indicadoras de la alarma funcionen de manera normal. Esto indica que los indicadores de alarma visibles y audibles funcionan correctamente. Para realizar más pruebas de alarmas de medición individuales, realice la medición en usted o utilice un simulador. Ajuste los límites de alarma y verifique que se observe un comportamiento adecuado de la alarma.

Capítulo 5 Información sobre alarmas

5.1 Información sobre alarmas fisiológicas

ADVERTENCIA

Las alarmas fisiológicas, que incluyen Asístole, Sosten VT, Apnea Resp, No pulso SpO₂, SpO₂ Desat y Apnea CO₂, no se pueden desactivar.

| Mensaje | Causa | Nivel alarma |
|----------------|---|---------------------------------|
| ECG | | |
| HR Alto | El valor de medición HR está por encima del 1 ínite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| HR Bajo | El valor de medición HR está por debajo del 1 mite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| ST-X Alto | El valor de medición ST está por encima del 1 mite de alarma superior. (X significa I, II, III, aVR, aVL, aVF, V, V1, V2, V3, V4, V5 o V6) | Seleccionable por el usuario |
| ST-X Bajo | El valor de medición ST está por debajo del 1 ínite de alarma inferior. (X significa I, II, III, aVR, aVL, aVF, V, V1, V2, V3, V4, V5 o V6) | |
| PVCs altos | /Cs altos El valor de medici ón de PVCs est á por encima del 1 ínite de alarma superior. | |
| As śtole | No se detect ó QRS durante 4 segundos consecutivos | Alto |
| FIB/TAC Ventri | Ocurre una onda de fibrilación de 4 segundos consecutivos o 5 pulsaciones ventriculares consecutivas y un HR ventricular de ≥ 100 ppm. | Alto |
| Eje PVC | $3 \le$ el número de PVC consecutivos < 5 | Seleccionable por el usuario |
| Consec | 2 PVCs consecutivos | Seleccionable por el usuario |
| Bigeminia PVC | Se detectó un ritmo dominante de N, V, N, V (N = pulsación supraventricular, V = pulsación ventricular). | Seleccionable por el usuario |
| Trigeminia PVC | Un ritmo dominante de N, N, V, N, N, V | Seleccionable por el usuario |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma |
|----------------------|---|---------------------------------|
| R en T | Un tipo de PVC con la condición de que HR<100, el intervalo R-R es inferior a 1/3 del intervalo promedio, seguido de una pausa compensatoria de 1,25X el promedio del intervalo R-R (la siguiente onda R avanza en la onda T anterior). | Seleccionable por el usuario |
| PVC | Un PVC detectado en pulsaciones normales y el número de PVC únicos consecutivos \geq 4 en 30 s. | Seleccionable por el usuario |
| No captura marcap | No se ha detectado un QRS complejo en 300 ms en el ritmo de marcapasos. | Seleccionable por el usuario |
| Marcap no func | No se ha detectado un pulso de marcapasos en 1,75 veces el intervalo de RR después de un QRS complejo. | Seleccionable por el usuario |
| Taquicardia | Adultos: Intervalo de RR por 5 QRS complejos consecutivos $\leq 0,5$ s. Pediátrico/neonatal: Intervalo de RR por 5 QRS complejos consecutivos $\leq 0,375$ s. | Seleccionable por el usuario |
| Bradicardia | Adultos: Intervalo de RR por 5 QRS complejos consecutivos $\geq 1,5$ s. Pediátrico/neonatal: Intervalo de RR por 5 QRS complejos consecutivos ≥ 1 s. | Seleccionable por el usuario |
| LatidFaltant | Si HR < 120 ppm, no se detectaron pulsaciones por 1,75 veces el intervalo de RR promedio; o si HR \ge 120 ppm, no se detectaron pulsaciones por un segundo. | Seleccionable por el usuario |
| Ritmo irr | Ritmo cardiaco irregular consistente | Seleccionable por el usuario |
| Bradi vent | 5 pulsaciones ventriculares consecutivas y HR ventricular < 20 ppm. | Seleccionable por el usuario |
| Ritmo vent | 5 pulsaciones ventriculares consecutivas y 20 ppm \leq HR ventricular < 40 ppm. | Seleccionable por el usuario |
| Sosten VT | La duración del ritmo de taquicardia ventricular \geq el valor umbral especificado. | Alto |
| TaquiExtrema | $HR \ge$ umbral de valor de taquicardia extrema especificado. | Alto |
| BradiExtrema | $HR \leq$ umbral de valor de bradicardia extrema especificado. | Alto |
| V-Tach | 5 pulsaciones ventriculares consecutivas y HR ventricular ≥ 100 ppm. | Alto |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma |
|------------------------|--|---------------------------------|
| Taqui QRS amplio | Satisface las condiciones de taquicardia, junto con un ancho de onda de QRS ≥ 160 ms. | Seleccionable por el usuario |
| VT no sostenido | $3 \le El$ número de pulsaciones ventriculares consecutivas < 5 y HR ventricular ≥ 100 ppm. | Seleccionable por el usuario |
| Afib | El intervalo de RR de pulsaciones normales debe ser irregular y debe ser evidente que las ondas f o P no existen. | Seleccionable por el usuario |
| Ritmo vent acc. | 5 pulsaciones ventriculares consecutivas y 40 ppm \leq HR ventricular $<$ 100 ppm. | Seleccionable por el usuario |
| Pausa | No se ha detectado QRS dentro del valor de umbral de pausa de latido establecido. | Seleccionable por el usuario |
| Pausas/min alto | El valor de medición de Pausa/min es superior al límite de alarma alta establecida. | Seleccionable por el usuario |
| PVC alto | El valor de medición de PVC es superior al 1 mite de alarma alta establecida. | Seleccionable por el usuario |
| VEB | Las pulsaciones ventriculares retrasadas detectadas en latidos normales tienen una ocurrencia mayor o igual a tres veces dentro de 30 s. | |
| PVC multiforme | Se detectan formas diferentes de latidos ventriculares prematuros en 15 latidos. | Seleccionable por el usuario |
| IPVC | La pulsación ventricular prematura única entre 2 pulsaciones seno con intervalos de ocurrencia normales mayores o iguales a 3 veces dentro de 30 s. | Seleccionable por el usuario |
| Bigeminia PAC | El ritmo dominante N, A, N, A, N, A y el número de ritmo dominante supera el número de valor umbral especificado (N = latido supraventricular, A = latido atrial). | Seleccionable por el usuario |
| Trigeminia PAC | El ritmo dominante N, N, A, N, N, A, N, N, A y el número de ritmo dominante supera el número de valor umbral especificado. | Seleccionable por el usuario |
| Voltaje bajo (extr) | Ninguna de las amplitudes de señal de las derivaciones I, II y III supera el umbral de alarma especificado. PS: esta alarma está disponible solo para 5, 6 o 10 electrodos, no para 3 derivaciones. | Seleccionable por el usuario |
| RESP | | |
| APNEA RESP | RESP no se puede medir dentro del tiempo de retraso de la alarma de apnea establecida. | Alto |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma |
|----------------------------|---|---------------------------------|
| RR Alto | El valor de medición RR estápor encima del límite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| RR Bajo | El valor de medición RR está por debajo del límite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| SpO ₂ | | |
| SpO ₂ Alto | El valor de medici ón SpO ₂ est ápor encima del 1 mite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| SpO ₂ Bajo | El valor de medici ón SpO_2 est á por debajo del l ínite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| SpO ₂ Sin pulso | La señal del sitio de medición es demasiado débil debido a un suministro de sangre insuficiente y otros factores ambientales, por lo tanto, el monitor no puede detectar la señal del pulso. | Alto |
| SpO ₂ Desat | El valor de medición de SpO_2 está por debajo de L ín. Desat. SpO_2 . | Alto |
| PR Alto | El valor de medición PR estápor encima del límite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| PR Bajo | El valor de medición PR está por debajo del 1 mite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| ТЕМР | | |
| T1 altos | El valor de medición del canal T1 está por encima del l mite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| T1 Bajo | El valor de medición del canal T1 está por debajo del l ínite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| T2 altos | El valor de medición del canal T2 está por encima del l mite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| T2 Bajo | El valor de medición del canal T2 está por debajo del l mite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| TD Alto | El valor de medición del canal TD está por encima del l mite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| NIBP | | |
| SYS altos | El valor de medición SYS estápor encima del límite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| SYS Bajo | El valor de medición SYS está por debajo del 1 ínite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma |
|----------------|---|---------------------------------|
| DIA altos | El valor de medición DIA está por encima del l ínite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| DIA Bajo | El valor de medición DIA está por debajo del l ínite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| MAP altos | El valor de medici ón MAP est á por encima del l ínite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| MAP Bajo | El valor de medición MAP estápor debajo del límite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| PR (NIBP) Alto | El valor de medición PR desde el módulo NIBP estápor encima del 1 mite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| PR (NIBP) Bajo | El valor de medición PR desde el módulo NIBP estápor debajo del l mite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| IBP | | |
| Art SYS Alto | El valor de medici ón Art SYS est á por encima del l ínite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| Art SYS Bajo | El valor de medici ón Art SYS est á por debajo del l ínite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| Art DIA Alto | El valor de medici ón Art DIA est á por encima del l ínite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| Art DIA Bajo | El valor de medición Art DIA estápor debajo del límite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| Art MAP Alto | El valor de medici ón Art MAP est á por encima del l ínite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| Art MAP Bajo | El valor de medición Art MAP estápor debajo del límite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| PA SYS Alto | El valor de medici ón PA SYS est á por encima del l ínite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| PA SYS Bajo | El valor de medición PA SYS estápor debajo del 1 mite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| PA DIA Alto | El valor de medición PA DIA estápor encima del l mite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| PA DIA Bajo | El valor de medición PA DIA está por debajo del 1 mite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| PA MAP Alto | El valor de medición PA MAP est ápor encima del l ínite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma |
|--------------|---|---------------------------------|
| PA MAP Bajo | El valor de medici ón PA MAP est á por debajo del l ínite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| CVP MAP Alto | El valor de medición CVP MAP está por encima del límite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| CVP MAP Bajo | El valor de medición CVP MAP está por debajo del límite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| ICP MAP Alto | El valor de medición ICP MAP está por encima del límite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| ICP MAP Bajo | El valor de medici ón ICP MAP est ápor debajo del l ínite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| LAP MAP Alto | El valor de medición LAP MAP está por encima del l ínite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| LAP MAP Bajo | El valor de medición LAP MAP está por debajo del límite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| RAP MAP Alto | El valor de medición RAP MAP está por encima del l ínite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| RAP MAP Bajo | El valor de medición RAP MAP está por debajo del límite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| P1 SYS Alto | El valor de medición P1 SYS estápor encima del límite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| P1 SYS Bajo | El valor de medición P1 SYS estápor debajo del 1 mite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| P1 DIA Alto | El valor de medición P1 DIA estápor encima del 1 mite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| P1 DIA Bajo | El valor de medición P1 DIA está por debajo del 1 mite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| P1 MAP Alto | El valor de medici ón P1 MAP est á por encima del l ínite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| P1 MAP Bajo | El valor de medición P1 MAP estápor debajo del límite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| P2 SYS Alto | El valor de medición P2 SYS estápor encima del 1 mite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| P2 SYS Bajo | El valor de medición P2 SYS estápor debajo del 1 mite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| P2 DIA Alto | El valor de medición P2 DIA estápor encima del 1 mite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma |
|------------------------|---|---------------------------------|
| P2 DIA Bajo | El valor de medición P2 DIA está por debajo del 1 ínite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| P2 MAP Alto | El valor de medici ón P2 MAP est á por encima del 1 ínite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| P2 MAP Bajo | El valor de medici ón P2 MAP est á por debajo del 1 ínite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| CO ₂ | | |
| EtCO ₂ Alto | El valor de medici ón $EtCO_2$ est ápor encima del l ínite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| EtCO ₂ Bajo | El valor de medici ón $EtCO_2$ est á por debajo del 1 ínite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| FiCO ₂ Alto | El valor de medición $FiCO_2$ está por encima de los límites de alarma. | Seleccionable por el usuario |
| APNEA CO ₂ | En el intervalo de tiempo de retraso de alarma de apnea, no se detecta respiración mediante el módulo CO_2 . | Alto |
| AwRR Alto | El valor de medición AwRR est á por encima del l ínite de alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| AwRR Bajo | El valor de medici ón AwRR est ápor debajo del 1 ínite de alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |
| СО | | |
| TB Alto | El valor de medición TB está por encima de la alarma superior. | Seleccionable por el usuario |
| TB Bajo | El valor de medición TB está por debajo de la alarma inferior. | Seleccionable por el usuario |

5.2 Información técnica sobre alarmas

NOTA:

La información sobre la alarma de ECG se detalla en la tabla a continuación que describe los nombres de los electrodos en América. Para conocer los nombres de los electrodos correspondientes en Europa, consulte la sección *Instalación de los electrodos*.

| Mensaje | Causa | Nivel alarma | Acción realizada |
|-------------------|---|-----------------|---|
| ECG | | | |
| Apag Elec ECG | El electrodo de polarizaci ón o m ás de un electrodo de las extremidades para ECG se han desprendido de la piel; Los cables de ECG se desconectaron del monitor. | Bajo | |
| Apag Elec LL ECG | El electrodo LL de ECG se despegóde la piel o los cables LL de ECG se desconectaron del monitor. | Bajo | Aseg úrese de que todos los electrodos, las derivaciones y los cables del paciente est én correctamente conectados. |
| Apag Elec LA ECG | El electrodo LA de ECG se despegóde la piel o los cables LA de ECG se desconectaron del monitor. | Bajo | |
| Apag Elec RA ECG | El electrodo RA de ECG se despegóde la piel o los cables RA de ECG se desconectaron del monitor. | Bajo | |
| Deriv ECG RL Apag | Cuando el tipo de electrodo es AUTO, el electrodo RL de ECG se desprende de la piel, los electrodos 5/6/10 pasan a 3 electrodos. Cuando el tipo de electrodo es AUTO, el cable RA de ECG se desprende del monitor, los electrodos 5/6/10 pasan a 3 electrodos. | Bajo | |
| Apag Elec V ECG | El electrodo V de ECG se despegóde la piel o los cables V de ECG se desconectaron del monitor. | Bajo | |
| Apag Elec V1 ECG | El electrodo V1 de ECG se despegóde la piel o los cables V1 de ECG se desconectaron. | Bajo | Aseg úrese de que todos los electrodos, las derivaciones y los cables del |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma | Acci ón realizada |
|--------------------|---|-----------------|---|
| Apag Elec V2 ECG | El electrodo V2 de ECG se despegóde la piel o los cables V2 de ECG se desconectaron. | Bajo | paciente est én correctamente conectados. |
| Apag Elec V3 ECG | El electrodo V3 de ECG se despegóde la piel o los cables V3 de ECG se desconectaron. | Bajo | |
| Apag Elec V4 ECG | El electrodo V4 de ECG se despegóde la piel o los cables V4 de ECG se desconectaron. | Bajo | |
| Apag Elec V5 ECG | El electrodo V5 de ECG se despegóde la piel o los cables V5 de ECG se desconectaron. | Bajo | |
| Apag Elec V6 ECG | El electrodo V6 de ECG se despegóde la piel o los cables V6 de ECG se desconectaron. | Bajo | |
| Señal ECG Excedida | La se ñal de medici ón de ECG est ám ás all ádel rango de medici ón. | Bajo | Verifique la conexi ón de la |
| Sonido ECG | La se ñal de medici ón de ECG est ámuy interrumpida. | Bajo | derivación y el estado del paciente |
| Falla Comunica ECG | Falla del m ódulo ECG o falla de comunicación | Alto | Detenga la funci ón de medici ón del m ódulo de ECG y notifique al ingeniero biom édico o al personal de mantenimiento del fabricante. |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma | Acción realizada |
|---------------------|--|-----------------|---|
| RESP | | | |
| Falla Comunica RESP | Falla del módulo RESP o falla de comunicación | Alto | Detenga la funci ón de medici ón del m ódulo RESP y notifique al ingeniero biom édico o al personal de mantenimiento del fabricante. |
| Ruido RESP | No se puede medir RR debido al movimiento del paciente. | Bajo | Compruebe si los electrodos RESP est án bien conectados. Mantenga calmado al paciente para monitorearlo de mejor forma. |
| Exceso RR | El valor de medici ón RR est á fuera del rango de medici ón. | Medio | Compruebe si existen interferencias en la se ñal respiratoria. Adem ás, compruebe si el paciente est á respirando con normalidad; la respiraci ón demasiado r ápida o demasiado lenta puede poner en peligro la vida del paciente. |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma | Acción realizada |
|------------------------------|--|-----------------|---|
| Artef. card áco RESP | No se pueden detectar ondas RESP debido a la apnea o a la respiración superficial del paciente. | Alto | Compruebe si el paciente est á respirando con normalidad. Tome medidas para ayudar al paciente a respirar con normalidad si es necesario. Si el paciente est á respirando con normalidad, intente ajustar la posici ón de los electrodos en el paciente para reducir la interferencia del instrumento cardiog énico. |
| SpO ₂ | | | |
| Apag Sensor SpO ₂ | El sensor de SpO ₂ puede estar desconectado del paciente o del monitor. | Bajo | Aseg úrese de que el sensor est ébien conectado al dedo u otras partes del paciente. Aseg úrese de que el monitor y los cables est én bien conectados. |
| Falla Comunica SpO2 | Falla del m ódulo SpO ₂ o falla de comunicación | Alto | Deje de usar la funci ón de medici ón del m ódulo SpO ₂ y notifique al ingeniero biom ódico o al personal de mantenimiento del fabricante. |
| Err Sensor SpO ₂ | Funcionamiento incorrecto en el sensor de SpO_2 o en el cable de extensión. | Bajo | Reemplace el sensor SpO ₂ o el cable de extensi ón. |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma | Acción realizada |
|---|--|-----------------|--|
| No hay Sensor SpO ₂ | El sensor de SpO ₂ no estaba bien conectado o conectado al monitor, o la conexi ón est ásuelta. | Bajo | Aseg úrese de que el monitor y el sensor est én bien conectados, vuelva a conectar el sensor. |
| Perfusi ón baja SpO2 | La se ñal de pulso es demasiado d ébil o la perfusi ón del sitio de medici ón es demasiado baja. En consecuencia, es posible que el valor de SpO_2 y de PR sean imprecisos. | Вајо | Vuelva a conectar el sensor de SpO ₂ y cambie el sitio de medici ón. Si existe un problema, notifique al ingeniero biom édico o al personal de mantenimiento del fabricante. |
| Ruido SpO2 | Hay presencia de interferencia en las se ñales de medici ón de SpO ₂ debido a movimiento del paciente, luz ambiental, interferencia el éctrica u otros. | Bajo | Compruebe la condici ón del paciente y evite que este se mueva, aseg úrese de que el cable est é bien conectado. |
| Interferencia de luz de SpO ₂ | La luz ambiente que rodea el sensor es demasiado fuerte. | Bajo | Reduzca la interferencia de la luz ambiental y evite que el sensor se exponga a luz fuerte. |
| NIBP | | | |
| Error Tip Braz NIBP | El tipo de brazal utilizado no es consistente con el tipo de paciente. | Bajo | Confirme el tipo de paciente y cambie el brazal. |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma | Acción realizada |
|-------------------------------|--|-----------------|--|
| Falla Comunica NIBP | Falla del m ódulo NIBP o falla de comunicación | Alto | Deje de usar la funci ón de medici ón del m ódulo NIBP y notifique al ingeniero biom édico o al personal de mantenimiento del fabricante. |
| Fuga Neum ática NIBP | La bomba, la v ávula, el brazal o el tubo de NIBP tienen una fuga. | Bajo | Revise las conexiones y el brazal ajustado para ver si todos est án preparados correctamente. |
| Sobrepresi ón NIBP | La presi ón ha excedido el 1 ínite de seguridad superior especificado. | Bajo | Mida nuevamente, si la falla persiste, detenga la funci ón de medici ón del m ódulo NIBP y notifique al ingeniero biom ódico o al personal de mantenimiento del fabricante. |
| Pres Alta Inic NIBP | La presi ón inicial es demasiado alta durante la medici ón | Bajo | |
| Presi ón excesiva aux NIBP | La presi ón ha excedido el segundo l ínite de seguridad especificado. | Alto | Notifique al ingeniero biom édico o al personal de mantenimiento del fabricante. |
| Tiempo Espera NIBP | El tiempo de medición ha excedido el tiempo especificado. | Bajo | Mida nuevamente o utilice otro m d odo de medici ón. |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma | Acci ón realizada |
|---------------------------------|---|-----------------|--|
| Error Autoprue NIBP | Errores en el sensor u otro hardware. | Bajo | Si la falla persiste, deje de utilizar la funci ón de medici ón del m ódulo NIBP y notifique al ingeniero biom édico o al personal de mantenimiento del fabricante. |
| Anomal á presi ón sist. NIBP | La presi ón atmosf érica o la presi ón del sistema es anormal. La v álvula est á obstruida, de modo que fall ó la deflaci ón. | Bajo | Verifique si la v á respiratoria est á obstruida o si el sensor de presi ón funciona correctamente. Si el problema persiste, comun íquese con su personal de mantenimiento. |
| Falla Sistema NIBP | NIBP no est á calibrada. | Alto | Comun quese con su personal de mantenimiento. |
| Braza NIBP suelto | El brazal no est ácolocado correctamente o no est á conectado. | Bajo | Coloque correctamente el brazal. |
| Señal D ébil NIBP | El manguito est á demasiado suelto o el pulso del paciente es demasiado d ¢bil. | Bajo | |
| Rango Excedido NIBP | Todos los valores de SYS, DIA y MAP superan el rango de medición. | Alto | Utilice otros m étodos para medir la presi ón sangu ńea. |
| Rango excesivo SYS(NIBP) | El valor SYS (NIBP) est á m ás all ádel rango de medici ón. | Alto | |
| Rango excesivo DIA(NIBP) | El valor DIA (NIBP) est á m ás all á del rango de medici ón. | Alto | |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma | Acción realizada |
|-------------------------------|--|-----------------|--|
| Rango excesivo MAP(NIBP) | El valor MAP (NIBP) est á m ás all ádel rango de medici ón. | Alto | |
| Interferencia NIBP | El ruido de se ñal es demasiado grande o la frecuencia del pulso no es regular debido a un movimiento del brazo. | Bajo | Aseg úrese de que el paciente sometido a monitoreo no se mueva. |
| Error Prueba Fuga | Ocurrióuna falla en la deflación normal de la prueba de fuga, no se pudo finalizar la prueba de fuga de NIBP. | Bajo | Repita la prueba. Si el problema persiste, comun íquese con su personal de mantenimiento. |
| NIBP Presion Baja | Es posible que el proceso de preinflado no pueda bloquear el vaso. | Bajo | Compruebe si hay fugas en el brazal o si el brazal est á envuelto correctamente. |
| NIBP Pulse Anormal | Arritmia grave o frecuencia de pulso irregular debido a movimiento del paciente. | Bajo | Aseg úrese de que el paciente sometido a monitoreo no se mueva. |
| NIBP Señal de pulso d ébil | Pulso demasiado d ébil y la se ñal detectada es demasiado d ébil. | Bajo | Compruebe si hay fugas en el brazal o si el brazal est á envuelto correctamente. |
| ТЕМР | | | |
| Apag Sensor TEMP T1 | El cable de temperatura de TEMP canal 1 puede estar desconectado del monitor. | Bajo | Aseg úrese de que el cable est é conectado correctamente. |
| Apag Sensor TEMP T2 | El cable de temperatura de TEMP canal 2 puede estar desconectado del monitor. | Bajo | Aseg úrese de que el cable est é conectado correctamente. |
| T1 Excedida | El valor de medici ón de TEMP1 est á m ás all á del rango de medici ón. | Alto | Verifique la conexi ón del sensor y el estado del |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma | Acción realizada |
|---|---|-----------------|---|
| T2 Excedida | El valor de medici ón de TEMP2 est á m ás all á del rango de medici ón. | Alto | paciente |
| Falla Comunica TEMP | Falla del módulo TEMP o falla de comunicación. | Alto | Detenga la funci ón de medici ón del m ódulo TEMP y notifique al ingeniero biom édico o al personal de mantenimiento del fabricante. |
| Fallo calibración T1 | Fallo calibración T1. | Alto | Verifique si el |
| Fallo calibraci ón T2 | Fallo calibraci ón T2 | Alto | correctamente. |
| IBP | | | |
| Sensor YY desactivado (YY representa el nombre de la etiqueta de IBP: Art, PA, CVP, RAP, LAP, ICP, P1 y P2) | El sensor de IBP est á desconectado. | Medio | Verifique la conexi ón del sensor y vuelva a conectar el sensor. |
| Cat á ter IBP des | El cat éter IBP se desprendi ó debido al movimiento del paciente. | Alto | Compruebe la conexi ón del cat éter y vuelva a conectarlo. |
| Err sensor IBP | Funcionamiento incorrecto en el sensor de IBP o en el cable de extensión. | Medio | Reemplace el sensor IBP o el cable de extensión. |
| Falla Comunica YY (YY representa el nombre de la etiqueta de IBP: Art, PA, CVP, RAP, LAP, ICP, P1 y P2) | Falla del m ódulo IBP o falla de comunicación | Alto | Detenga la funci ón de medici ón del m ódulo IBP y notifique al ingeniero biom édico o al personal de mantenimiento del fabricante. |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma | Acción realizada |
|--|--|-----------------|--|
| СО | | | |
| CO Sensor TI apagado | CO TI no est áconectado | Bajo | Inserte el sensor de temperatura para inyección. |
| CO Sensor TB apagado | CO TB no est áconectado | Bajo | Inserte el sensor TB. |
| Las mediciones de CO Falla Comunica | Falla del módulo de C.O. o falla de comunicación | Alto | Detenga la medici ón del m ódulo de C.O. o notifique al ingeniero biom édico o al personal de mantenimiento del fabricante. |
| CO TEMP Fuera Rango | El valor de medici ón de TI/TB est ám ás all ádel rango de medici ón. | Alto | Verifique el sensor TI/TB. |
| CO ₂ | | | |
| Falla Comunica CO 2 | Falla del módulo de CO ₂ o falla de comunicación | Alto | Compruebe si se arreglóel colector de agua. |
| RequerimientoCeroCO ₂ | Falla de calibración cero | Bajo | Desconecte la c ánula de muestreo o el adaptador de la v á a érea e inicie la puesta a cero antes de asegurarse de que no queda aire espirado al interior de la c ánula de muestreo y del adaptador. |
| Adapt Cheq CO ₂ | El colector de agua est á desconectado o no est á conectado correctamente. | Bajo | Conecte el colector de agua correctamente. |
| SobretempSensor CO ₂ | La temperatura del sensor de CO ₂ supera los +40 °C. | Alto | Deje de usar la funci ón de medici ón del m ódulo de CO ₂ , |
| Sensor de CO ₂ con fallas | Falla del módulo de CO ₂ | Alto | notifique al ingeniero biom édico. |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma | Acción realizada |
|--------------------------------------|--|-----------------|--|
| Rango excesivo FiCO ₂ | La concentraci ón de FiCO ₂ excede el rango de medici ón. | Alto | Compruebe el monitor o el estado de paciente y ajuste la concentración de gas de acuerdo con esto. |
| Rango excesivo EtCO ₂ | La concentraci ón de $EtCO_2$ excede el rango de medici ón. | Alto | |
| Oclusi ón CO ₂ | El colector de agua del flujo lateral est á obstruido. | Alto | Aseg úrese de que el escape de gas funcione bien |
| Otros | | | |
| Bater á Baja | El nivel de carga de la bater á es bajo y durar á como m áximo 20 minutos. | Medio | Cambie o cargue la bater á. |
| Bater á Baja | La bater á est áal borde de agotarse, durar á5 minutos como máximo. | Alto | |
| Error bater á | Falla de la bater á | Bajo | Reemplace la bater á y reinicie el monitor. Si el problema persiste, comun fuese con su personal de mantenimiento. |
| Corriente bat. dem. alta | La corriente de la bater á es demasiado elevada. | Bajo | Deje de usar la bater á y comun íquese con su personal de mantenimiento. |
| Tensi ón carga bat. dem. alta | La tensi ón de carga de la bater á es demasiado elevada | Bajo | |
| Impresora Sin Papel | Impresora Sin Papel | Bajo | Instale el papel |
| Sonda de impresora sobrecalentada | La sonda de la impresora se sobrecalent ó. | Bajo | Interrumpa la grabaci ón e int éntelo de nuevo despu és de que enfr é la sonda. |

| Mensaje | Causa | Nivel alarma | Acción realizada |
|-----------------------------------|---|-----------------|--|
| Impr. no disponible | La impresora seleccionada no est ádisponible. | Bajo | Compruebe si la conexi ón de red est á en buenas condiciones y si la impresora est á funcionando correctamente. |
| Disp. extra ble lleno | Quedan menos de 10 MB de espacio en el dispositivo extra ble. | Bajo | Elimine algunos datos del dispositivo extra ble o utilice otro dispositivo extra ble. |
| Dispos. extra ble solo lectura | El dispositivo extra ble es de solo lectura. | Bajo | Repare el dispositivo extra ble o reempl ácelo por uno nuevo. |
| Red desconectada | En sistemas de alarma distribuidos, la red del monitor est ádesconectada. | Bajo | Verifique que el cable de red est é conectado correctamente. Compruebe si el CMS est á encendido. Compruebe si la IP del monitor cl ńico y del CMS est áen el mismo segmento de red. |
| Error al audio | La conexi ón al circuito de audio es anormal o el altavoz se desconecta. | Alto | Deje de usar el monitor y notifique al personal de mantenimiento del fabricante. |

5.3 Indicadores

| Mensaje | Causa |
|---------------------------------|---|
| Aprendizaje ARR ECG | Se requiere el desarrollo de la plantilla QRS para Arr. El an a lisis est á en curso. |
| No se puede analizar ST | El algoritmo de ST no puede producir un valor de ST v álido, lo cual puede deberse a un cambio importante en el valor medido del ST de cardiograma o las pulsaciones ventriculares conectadas. |
| No se puede analizar ECG | El algoritmo de arritmia no puede analizar los datos de ECG de forma confiable. |
| FIB/TAC Ventri Desac | La alarma de FIB/TAC Ventri est áconfigurada en Desac . |
| TaquiExtrema Desac | La alarma de taquicardia extrema está especificada en Desac . |
| BradiExtrema Desac | La alarma de bradicardia extrema está especificada en Desac . |
| TAC Ventri desac | La alarma de TAC Ventri est áespecificada en Desac . |
| Bradi vent desac | La alarma Bradi vent est áespecificada en Desac . |
| Tecla alarma ARR apag | Una de las teclas de alarma ARR está especificada en Desac . |
| Contacto pobre electrodo | El electrodo tiene mal contacto con el cuerpo del paciente. |
| Búsqueda Pulso SpO ₂ | El módulo SpO_2 analiza la señal del paciente y busca el pulso para computar la saturación, cuando el sensor está conectado con el paciente. |
| Medici ón manual | En modo de medición manual |
| Medici ón Cont | En modo de medición continua |
| Medici ón autom ática | En modo de medición autom ática |
| Abortar Calibraci ón | Presione el botón "Iniciar/detener medición de NIBP" o la tecla de atajo 🚧 para detener la medición. |
| Calibraci ón | Durante la calibración |
| Abortar Calibración | La calibración finalizó. |
| Fuga. Prueba en ejecuci ón | La prueba de fugas est áen proceso. |
| Abortar PruebaFuga | Finaliz ó la prueba neum ática |
| Módule Autotest | El módulo est árealizando la auto prueba. |
| Medici ón STAT | Bloquear vaso para realizar la punción en este módulo. |
| Manometer Mode | Calibrar en este modo. |

| Mensaje | Causa |
|---|---|
| Cambie a modo mantenimiento | Se debe calibrar en este modo. |
| Cambie a modo normal | Se debe medir en modo normal. |
| Prueba Fuga Ok | No hay fugas. |
| Reiniciado | M ódulo NIBP en reinicio |
| Por Favor Inicie | El módulo NIBP est á en estado inactivo. |
| Hecho | La medici ón de NIBP est ácompleta. |
| Asegúrese de desconectar el brazal del monitor | En el modo de limpieza, el usuario hace clic en el botón Iniciar Limpieza . |
| Limpieza finalizada | La limpieza se complet ó satisfactoriamente. |
| Error en limpieza | Hay un nivel de presión de aire anormal en el modo de limpieza. |
| Limpieza en proceso | El monitor est á en el proceso de limpieza. |
| Coloque la sonda en el lugar de medición | La sonda no est á colocada en el sitio de medición. |
| Espera de O ₂ | Pase de modo de medición a modo de espera, poniendo el módulo en estado de ahorro de energ á. |
| Calent Sensor CO ₂ | El módulo de CO_2 est á en estado de calentamiento. |
| Inicio de cero CO ₂ a cero | El módulo de CO_2 inicia la calibración a cero. |
| Cero de CO ₂ OK | El módulo CO_2 finaliza la calibración a cero. |
| Listo Cero, Presione "Cero". | Escriba el menú IBP en puesta a cero, la puesta en zero no est állev ándose a cabo. |
| Cero OK | IBP complet ó la puesta a cero. |
| Falla Cero PresiÓN Pulsante. | Durante el proceso de puesta a cero, la fluctuación de presión es excesiva. |
| Falla, Pres Fuera Rango Norm. | Durante el proceso de puesta a cero, el valor de presión supera el rango de puesta a cero. |
| Falla, Sensor Apagado | Realice una puesta a cero cuando el sensor se desactive. |
| Falla Cero, Tiempo Invalido. | El tiempo no est á establecido antes de la puesta a cero. |
| Falla en Demo | Realizar puesta a cero en modo demo. |
| Puesta a cero | Puesta a cero en curso. |
| Listo Calibr, Presione Calibrar. | Escriba el men ú Calibración en puesta a cero, la calibración no se est á desarrollando a ún. |
| Calibr OK | Calibración completa. |

| Mensaje | Causa |
|--------------------------------------|---|
| Falla Calibr PresiÓN Pulso | Durante el proceso de calibración, la fluctuación de presión es excesiva. |
| Falla, PresiÓN Sal Fuera | Durante el proceso de calibración, el valor de presión |
| Rango | supera el rango de calibración. |
| Falla Calibr, Cero Invalido | No se realiz ó la puesta en cero antes de la calibración. |
| Falla, Sensor Apagado. | Realice una calibración cuando el sensor se desactive. |
| Falla Calibr, Tiempo Invalido. | No se estableció el tiempo antes de la calibración. |
| Falla en Demo | Realice la calibración en modo demo. |
| Calibrando | Calibración en curso. |
| CO Falta Par ámetro | Los par ámetros de medición de C.O. no est án configurados. |
| Finaliz ó calentamiento | El monitor muestra este mensaje después de retirar el sensor del soporte y finalizar el calentamiento. |
| Medici ón finalizada | Una vez finalizada la medición Predictiva, los datos y el mensaje se visualizan en la interfaz. |
| Tiempo Medida Exc | No hay resultado de medición una vez que el módulo ingresa en el estado Pronosticar durante 30 s. |
| Impr. ocupada | El monitor est árealizando un trabajo de impresión. |
| Impresora No Conf | Si el monitor no está configurado con la función de grabación, indicar á Impresora no conf después de que se presione el botón o tecla de atajo Imprim. |
| No hay impr. defecto | No hay ninguna impresora predeterminada establecida. |
| Faltan par ám., imposible puntuar | Los par ámetros ingresados en la interfaz MEWS est án incompletos. |
| Ningún módulo WIFI detectado | Ning ún módulo Wi-Fi detectado. |
| NIBP Siml. | La funci ón NIBP Suml. est á activada. |
| Modo NFC enc | El modo NFC est áencendido. |

5.4 Rango ajustable de los límites de alarma

Los l ínites de alarma ECG se detallan de la siguiente manera: unidad (ppm)

| | Tipo de paciente | Rango ajustable |
|----|------------------|-----------------|
| HR | ADU | 15~300 |
| | PED/ NEO | 15~350 |

Los l mites de alarma de an alisis ST se detallan de la siguiente manera: unidad (mV)

| | Rango ajustable |
|----|-----------------|
| ST | -2.0~2.0 |

Los l mites de alarma RESP se detallan de la siguiente manera: unidad (rpm)

| Tipo de paciente | Rango ajustable |
|------------------|-----------------|
| ADU | 6~120 |
| PED/ NEO | 6~150 |

Los l mites de alarma de SpO₂ se detallan de la siguiente manera (unidad %):

| | Rango ajustable |
|------------------|-----------------|
| SpO ₂ | 20~100 |

Los l mites de SpO₂ Desat est án listados del siguiente modo (% unid):

| | Rango ajustable |
|-------------------------------|-----------------|
| L ín. Desat. SpO ₂ | 20~99 |

NOTA:

El usuario puede especificar el rango desde **Manteni Usuario > Conf Alarma > Límite SpO₂ Desat**, Límite SpO₂ Desat debe ser menor o igual al límite de alarma baja de SpO₂.

Los l ínites de alarma PR se detallan de la siguiente manera: unidad (ppm)

| | Rango ajustable |
|------------------------|-----------------|
| PR (SpO ₂) | 30~300 |
| PR (NIBP) | 40~240 |
| PR (IBP) | 30~300 |

Los l mites de alarma NIBP se detallan de la siguiente manera: unidad (mmHg, kPa, 1 mmHg=0,133 kPa)

| Tipo de paciente | | Rango ajustable |
|------------------|-----|-----------------|
| | SYS | 25~290 |
| ADU | DIA | 10~250 |
| | MAP | 15~260 |
| | SYS | 25~240 |
| PED | DIA | 10~200 |
| | MAP | 15~215 |
| | SYS | 25~140 |
| NEO | DIA | 10~115 |
| | MAP | 15~125 |

| | Rango ajustable |
|----|--|
| T1 | 0 °C (32 °F)~50 °C (122 °F) |
| T2 | 0 °C (32 °F)~50 °C (122 °F) |
| TD | L mite alto: 0,1 °C (32,18 °F) ~50 °C (122 °F) |

Los l ínites de alarma TEMP se detallan de la siguiente manera:

Los l mites de alarma IBP se detallan de la siguiente manera: unidad (mmHg)

| | Rango ajustable |
|--------------------|-----------------|
| Art | 0~300 |
| RAP, LAP, CVP, ICP | -10~40 |
| РА | -6~120 |
| P1, P2 | -50~300 |

Los l ínites de alarma de CO₂ se detallan de la siguiente manera:

| | Rango ajustable |
|-------------------|--------------------------------|
| EtCO ₂ | 0 mmHg ~ 150 mmHg |
| FiCO ₂ | L ínite alto: 0 mmHg ~ 50 mmHg |
| FRVa | 2 rpm~150 rpm |

Los l ínites de alarma de C.O. se detallan de la siguiente manera:

| | Rango ajustable |
|----|----------------------------------|
| ТВ | 23 °C (73.4 °F)~43 °C (109.4 °F) |

Capítulo 6 Manejo de los pacientes

6.1 Admisión de un paciente

El monitor muestra los datos fisiológicos y los almacena en las tendencias ni bien se conecta a un paciente. Esto le permite monitorear a un paciente que todav á no fue admitido. Sin embargo, es importante admitir a los pacientes correctamente de modo que usted pueda identificar a su paciente en los registros, informes y dispositivos conectados en red.

Durante la admisión, usted ingresa los datos que necesita el monitor para garantizar una operación segura y precisa. Por ejemplo, el ajuste de categor á del paciente determina el algoritmo que utiliza el monitor para procesar y calcular algunas mediciones, los l mites de seguridad que se aplican para determinadas mediciones y los rangos de l mites de alarma.

Para admitir a un paciente:

- 1. Seleccione la tecla **Admisi ón** en la pantalla o.
- 2. Seleccione **Menú** > **Conf Paciente** > **Nuevo Paciente** y, a continuación, se visualiza un mensaje que le solicita al usuario que confirme para actualizar el paciente.
- 3. Haga clic en **No** para cancelar esta operación; si hace clic en **S** í se visualizar á la pantalla **Info Paciente**.
- 4. Ingrese la información del paciente:
 - MRN: Ingrese el número de registro médico del paciente.
 - Apellido: Ingrese el apellido del paciente.
 - Nombre: Ingrese el nombre del paciente.
 - Num Cama: Seleccione un número de cama entre 1 y 254.
 - **M édico**: Ingrese el m édico responsable del paciente.
 - Género: Mascul, Femeni y N/A.
 - **Tipo**: Seleccione el tipo de paciente, **Adulto**, **Pediat** o **Neonat**.
 - Tipo Sang: N/A, A, B, AB y O.
 - Marcapasos: Puede elegir entre Encend o Apag (debe seleccionar Encend si su paciente tiene un marcapasos).
 - Fecha Nacimiento: Escriba la fecha de nacimiento del paciente.
 - Fecha Admisión: Escriba la fecha de admisión del paciente.
 - Altura: Ingrese la altura del paciente.
 - **Peso**: Ingrese el peso del paciente.

NOTA:

La creación de nuevos pacientes y la actualización de pacientes eliminará el historial en el monitor asociado al paciente.

6.1.1 Categor á de paciente y estado del marcapasos

La configuración de categor á del paciente determina el algoritmo que utiliza el monitor para procesar y calcular determinadas mediciones, los l ínites de seguridad que se aplican para determinadas mediciones y los rangos de l ínites de alarma.

La configuración de marcapasos determina si el monitor muestra pulsos de marcapasos o no. Cuando **Marcapasos** está en **Apag**, se filtran los pulsos del marcapasos y, por lo tanto, no se muestran en la onda de ECG.

ADVERTENCIA

- 1 Cambiar la categoría del paciente puede cambiar los límites de arritmia y de alarma NIBP. Siempre verifique los límites de alarma para asegurarse de que son adecuados para su paciente.
- 2 Para pacientes que tienen marcapasos, debe configurar Marcapasos en **Encend**. Si se configura incorrectamente en **Apag**, el monitor puede confundir un pulso del marcapasos con un QRS y no activar una alarma durante una asístole.

6.2 Admisión Rápida

Si no dispone de tiempo o de información para realizar la admisión completa de un paciente, puede utilizar la Admisión rápida para admitir con rapidez a un paciente y completar el resto de la información del paciente más tarde. Para hacer una admisión rápida de un paciente:

- 1. Seleccione la tecla r ápida *****U directamente en la pantalla o
- 2. Seleccione $Men \dot{u} > Conf Paciente > Admisi \acute{o}n R \acute{a}pida y$, a continuaci $\acute{o}n$, se visualiza un mensaje que le solicita al usuario que confirme para actualizar al paciente.
- 3. Haga clic en **No** para cancelar esta operación; haga clic en **S** ípara continuar y que se abra la ventana Admisión R ápida.
- 4. Configure **Tipo** y **Marcapasos** en el ajuste correcto y haga clic en **S** í para finalizar la operación de admisión rápida del paciente. Si desea salir de la operación, haga clic en **No**.

6.3 Admisión por código de barra

El explorador de código de barras puede reconocer información de pacientes de forma rápida y directa, lo cual puede facilitar la experiencia de los usuarios y reducir el margen de error. El usuario puede explorar el código de barras mediante el escáner o ingresar el código mediante el teclado y luego la información del mismo se almacenará en el monitor.

NOTA:

El código de inicio y fin debe especificarse antes de usar el escáner para actualizar al paciente. De lo contrario, el código de barra no se puede reconocer de forma normal.

6.4 Edición de la información del paciente

Para editar la información del paciente una vez que fue admitido, seleccione $Men \hat{u} > Conf$ Paciente > Info Paciente, y realice los cambios necesarios en la interfaz emergente.

6.5 Sistema de monitoreo central

El monitor puede conectarse al sistema de monitoreo central. A trav és de la red:

- 1. El monitor env á la información del paciente, la monitoreo en tiempo real o los datos de medición al sistema de monitoreo central.
- 2. La información del monitoreo en tiempo real se visualiza en el sistema de monitoreo central al igual que en el monitor, y el sistema de monitoreo central puede realizar cierto control bilateral. Por ejemplo: cambiar información del paciente, recibir a un paciente, dar de alta a un paciente y dem ás.

Para obtener información más detallada, consulte Manual del usuario del sistema de monitoreo central MFM-CMS.

Tambi én el monitor es compatible con el protocolo HL 7.

NOTA:

- 1 Cuando conecte el monitor al sistema de monitoreo central en la sala de operaciones, utilice una red convencional en vez de una inalámbrica, porque la ESU causará interferencia con una red inalámbrica, lo cual puede hacer que la red falle.
- 2 Asegúrese de que la conexión de red entre el monitor y MFM-CMC esté en buena condición cuando la función de sincronización de tiempo del monitor esté activa. (El valor predeterminado es desactivado. Ruta de configuración: Menú > Mantenimiento > Manteni Usuario > Conf Día/Hora > Tiempo sinc.). Si esta opción está activada, el monitor aceptará la sincronización de hora de MFM-CMS.
- 3 Es posible que la función de sincronización de tiempo no esté disponible para todas las versiones de software de MFM-CMS. Consulte a nuestro departamento de servicio técnico o a su distribuidor local para obtener más información.
- 4 Cuando el monitor está conectado a MFM-CMS (V2.64 o superior) y a Gateway (V1.1 o superior), el usuario debe activar la función Cifrado de transmisión a través de Manteni Usuario > Otra Conf > Cifrado de Transmisión para validarlo. Cuando el monitor está conectado a MFM-CMS (V2.64 o inferior) y a Gateway (V1.1 o inferior), el la función Cifrado de transmisión del monitor se debe desactivar. Para asegurar la seguridad, actualice MFM-CMS y Gateway a sus versiones más recientes.
- 5 Al desplegar la red del monitor y de MFM-CMS, es recomendable aislar la red y el sistema de intranet del hospital usando VLAN para asegurar la seguridad de la red.

Capítulo 7 Interfaz del usuario

7.1 Configuración de estilo de interfaz

El usuario puede configurar la interfaz en base al requerimiento, y las opciones de configuración incluyen lo siguiente:

- Barrido de la forma de onda.
- Par ámetros que se deben monitorear.

Cambiar algunos par ámetros puede presentar riesgos, por lo tanto, s do la persona autorizada puede modificarlos. Despu és de cambiar los ajustes, notifique al operador.

7.2 Selección de parámetros de pantalla

El usuario puede seleccionar los parámetros de pantalla según los requisitos de monitoreo y medición. Para seleccionar el parámetro:

- 1. Seleccione la tecla r ápida irectamente en la pantalla o
- 2. Seleccione $Men \hat{u} > Conf Sistema > Mod Interr.$
- 3. Seleccione los par ámetros necesarios en la interfaz emergente.
- 4. Salga del menú y la pantalla ajustar álos par ámetros autom áticamente.

7.3 Cambio de la posición de la forma de onda

El usuario puede cambiar las posiciones de las formas de onda del par ámetro A y el par ámetro B con el siguiente m étodo:

- 1. Seleccione forma de onda A y abra el menú de configuración de la forma de onda A.
- 2. Seleccione **Cambio** en el menúemergente y el nombre de la etiqueta deseada de la onda B en la lista desplegable.

7.4 Cambio de la disposición de la interfaz

Seleccione $Men \dot{u} > Conf Pantalla$ para abrir el men $\dot{u} Conf Pantalla$, donde puede

- Seleccionar una pantalla de funciones según los requisitos clínicos al configurar Ver Selección.
- Seleccione el número máximo de ondas a mostrar en pantalla definiendo el valor Núm Núm.
- Decidir si desea que la barra de control se muestre o no se muestre en la pantalla ajustando **BarControl** en **Encend** o **Apag**.

7.5 Visualización de pantalla de tendencias

Para ver la pantalla de tendencias, el usuario puede presionar la tecla rápida
pantalla directamente o seleccionar $Men \dot{u} > Conf Pantalla > Ver Selecci \dot{on} > Tendencias.$

7.6 Visualización de pantalla de OxyCRG

Para ver la pantalla de OxyCRG, el usuario puede presionar la tecla r ápida \bigcirc en la pantalla directamente o seleccionar **Men** $\mathbf{\hat{u}} > \mathbf{Conf Pantalla} > \mathbf{Ver Selecci} (\mathbf{\hat{n}} > \mathbf{OxyCRG})$. Esta interfaz se utiliza siempre en NICU porque el SpO₂, HR y Resp del neonato son diferentes de los del adulto. OxyCRG est á en la mitad inferior del área de onda, consiste de la tendencia de FC, tendencia de SpO₂ y la tendencia RR o la onda de respiración comprimida.

Seleccione la onda de OxyCRG para abrir el menú **Conf OxyCRG**, puede hacer la siguiente especificación:

- 1. Intervalo: especificar el intervalo en 1 min, 2 min y 4 min.
- 2. Par ámetro: para seleccionar RESP o RR.

7.7 Visualización de pantalla con letra grande

Para abrir la pantalla con letra grande, consulte los siguientes pasos:

- 1. Seleccione la tecla r ápida directamente en la pantalla o
- 2. Seleccione $Men \dot{u} > Conf Pantalla > Ver Selecci \acute{on} > LetraGrande para abrir esta interfaz.$

Puede ver cualquier par ámetro disponible si selecciona el par ámetro en la lista desplegable de cada sección.



7.8 Visualización de la pantalla de Signos Vitales

Para ver la pantalla de signos vitales, el usuario puede presionar la tecla rápida en la pantalla directamente o seleccionar Menú > Conf Pantalla > Ver Selección > Constantes.

7.9 Visualización de la ventana Vista de camas

La ventana **VistaCama** le permite ver una onda, información num érica de todos los par ámetros e información de alarma de otra cama en la misma red. El monitor permite ver un máximo de ocho camas.

NOTA:

- 1 Las direcciones IP de los monitores configurados con la función de vista de camas deben compartir el mismo segmento de red. Las direcciones IP de los monitores en la misma LAN deben ser exclusivos entre sí; no se puede usar la función de vista de camas en los monitores que presentan un conflicto de dirección IP.
- 2 Para poder usar la función de vista de camas sin impedimento, debe reiniciar el monitor después de cambiar su dirección IP.
- 3 Para usar la función de vista de camas sin problemas, asegúrese de que la conexión de red está en buenas condiciones.
- 4 En la ventana **Vista Cama**, no se pueden ver las alarmas de límites superados de los parámetros fisiológicos producidos en otras camas. Además, las alarmas de arritmia y las alarmas de signos vitales se indicarán solo mediante iconos de alarma.

7.9.1 Apertura de la ventana Vista de camas

Antes de abrir la ventana **VistaCama**, asegúrese de que la función de vista de camas esté configurada en el monitor. Para abrir la ventana **VistaCama**, seleccione **Menú**> **Conf Pantalla** y seleccione **Vista Cama** en la lista **Ver Selección**.

7.9.2 Configuración de la ventana Vista de camas

Haga clic en la ventana Vista Cama para abrir el men ú Config. ViewBed, donde podr á

- Asignar una cama para su vista seleccionando el número de cama en la lista **Num Cama**.
- Seleccione la onda que desee que se visualice en la ventana en la lista **Tipo onda**.
- Utilice los botones y para obtener m ás información num érica de los par ámetros en la ventana.

7.10 Cambio de los parámetros y los colores de las ondas.

El usuario puede configurar como desee los colores de visualización de los parámetros y las ondas. Para cambiar el color de visualización, seleccione Men u > Mantenimiento > Manteni Usuario e ingrese la contraseña necesaria, ABC. Luego, seleccione Select Color para realizar cambios de parámetro y onda.

7.11 Configuración del usuario

Seleccione $Men \dot{u} > Mantenimiento > Manteni Usuario$, escriba la contraseña solicitada ABC, los usuarios pueden guardar la configuración principal del monitor, borrar la configuración de usuario guardada y cambiar su nombre. El monitor permite guardar tres tipos de configuración

del usuario. Los usuarios pueden seleccionar el de su preferencia. El que tiene la etiqueta \bullet es la configuración actual.

7.12 Configuración predeterminada

Para definir la configuración predeterminada, seleccione **Menú** > **Por Defecto**. En el menú **Por Defecto**, los usuarios pueden elegir una configuración de fábrica (pacientes adultos, pediátricos o recién nacidos) según la categor á del paciente. Además, pueden elegir una configuración del usuario guardada en el monitor, si está disponible. Para obtener más información sobre la configuración del usuario, consulte la sección *Configuración del usuario*.

Para comprobar la configuración actual, seleccione $Men \hat{u} > Por Defecto$. El valor marcado con

un s ímbolo ● es la configuración actual. Si ninguna configuración muestra una etiqueta, esto significa que ninguna de estas configuraciones es la que se est áusando actualmente.

7.13 Configuración neonatal*

*Aplicable solo a X10

La configuración neonatal est á dise ñada exclusivamente para recién nacidos. Al especificarlo en **Enc.**, el tipo de paciente se especifica como recién nacido de forma predeterminada; este valor no se puede cambiar.

La configuración neonatal no es especificable por el usuario. Póngase en contacto con los profesionales autorizados por el fabricante, de ser necesario.

Capítulo 8 Monitoreo de ECG

8.1 Descripción general

El electrocardiograma (ECG) mide la actividad el éctrica del coraz ón y la muestra en el monitor como una forma de onda y un número. Este cap fulo tambi én desarrolla el monitoreo de arritmias y el monitoreo ST.

8.2 Información sobre seguridad de ECG

ADVERTENCIA

- 1 Cuando utilice el monitor de monitoreo de ECG, use únicamente los electrodos de ECG proporcionados por el fabricante.
- 2 Al conectar los cables y electrodos, asegúrese de que ninguna parte conductora entre en contacto con la tierra. Verifique que todos los electrodos de ECG, incluyendo electrodos neutrales, estén bien asegurados al paciente pero no a la parte conductora ni a la tierra.
- 3 Coloque el electrodo cuidadosamente y asegúrese de que exista un buen contacto. Verifique todos los días si se observa irritación cutánea provocada por los electrodos de ECG. Si es así, reemplace los electrodos cada 24 horas o cambie sus ubicaciones.
- 4 Almacene los electrodos a temperatura ambiente. Abra el paquete de electrodos inmediatamente antes de usarlo. No mezcle distintos tipos o marcas de electrodos. Esto puede tener como efecto inconvenientes provocados por la diferencia de la impedancia. Al aplicar los electrodos, evite los huesos cercanos a la piel, las capas evidentes de grasa y los músculos más importantes. El movimiento muscular puede tener como consecuencia interferencia eléctrica. Aplicar electrodos en músculos mayores, como, por ejemplo, músculos de tórax, pueden llevar a alarmas de arritmia errónea debido a movimiento muscular excesivo.
- 5 Verifique si la conexión de los electrodos es correcta antes del monitoreo. Si desenchufa el cable de ECG del tomacorrientes, la pantalla mostrará un mensaje de error "APAG ELEC ECG" y se activará una alarma sonora.
- 6 Si la señal de ECG supera el rango de medición, el monitor lo indicará con el mensaje "Señal ECG Excedida".
- 7 A fin de evitar quemaduras, mantenga alejados los electrodos del bisturí eléctrico cuando utilice los equipos electroquirúrgicos.
- 8 Los cables de ECG pueden resultar dañados cuando se conectan a un paciente durante la desfibrilación o se usan con otro equipo de alta frecuencia. Revise que los cables funcionen antes de usarlos nuevamente. Se recomienda usar electrodos de ECG a prueba de desfibriladores para evitar quemaduras.
- 9 Al utilizar equipos para Electrocirugía (ES), no coloque los electrodos cerca de la placa de conexión a tierra del equipo ES: de lo contrario, se producirá una enorme interferencia con la señal de ECG.
- 10 Los electrodos deben estar fabricados de los mismos materiales metálicos.

ADVERTENCIA

- 11 Los cables de ECG pueden resultar dañados cuando se conectan a un paciente durante la desfibrilación o se usan con otro equipo de alta frecuencia. Revise que los cables funcionen antes de usarlos nuevamente. Se recomienda usar electrodos de ECG a prueba de desfibriladores para evitar quemaduras.
- 12 Antes de la salida de las señales con sincronización del desfibrilador o ECG, verifique si la salida funciona con normalidad.
- 13 De acuerdo con las especificaciones de la AAMI, el pico de la descarga del desfibrilador sincronizado se debe administrar durante los 60 ms siguientes al pico de la onda R. La salida de pulsos de sincronización en los monitores de pacientes se retrasa un máximo de 35 ms desde el pico de la onda R. Su ingeniero biomédico debe verificar que la combinación de ECG/desfibrilador no supere el retraso máximo recomendado de 60 ms.
- 14 Los accesorios de ECG no son adecuados para la APLICACIÓN CARDIACA DIRECTA. (Consulte IEC60601-1 para obtener más información sobre la definición de APLICACIÓN CARDIACA DIRECTA).
- 15 Las perturbaciones transitorias en el aislamiento de la línea del monitor pueden parecerse a ondas cardíacas reales y, por lo tanto, pueden impedir la aparición de alarmas de frecuencia cardíaca. Cuando el electrodo o la derivación están sueltos o se caen, el monitor se ve afectado fácilmente con respuestas pasajeras de ciertos tipos de monitores de insulina. La señal pasajera del monitor producida por un aislamiento insuficiente de la línea puede ser muy similar a la onda cardiaca real, lo cual puede impedir que el monitor emita una alarma de frecuencia cardiaca. Para poder evitar esto, el usuario debe revisar los cables de derivación en busca de daños y asegurar un buen contacto con la piel en y durante el uso. Utilice siempre electrodos nuevos y siga técnicas adecuadas para la preparación de la piel.
- 16 El monitor sólo puede utilizarse en un paciente por vez. El monitoreo de más de un paciente simultáneamente puede tener un efecto riesgoso para el paciente.
- 17 Falla de marcapasos: Durante un bloqueo cardiaco completo o en el caso que un marcapasos no funcione/capture, puede contarse incorrectamente una onda P elevada (mayor que 1/5 de la altura completa de la onda R), lo que conduce a una asístole omitida.
- 18 El monitor es adecuado para su uso durante electrocirugía. Cuando el monitor se utiliza con equipos quirúrgicos de alta frecuencia, el usuario (sea médico o personal de enfermería) debe tomar medidas precautorias en torno a la seguridad del paciente.

NOTA:

- 1 La interferencia de un instrumento sin conexión a tierra cerca del paciente y la interferencia ESU pueden generar imprecisión de la forma de onda.
- 2 La norma IEC/EN60601-1-2 (sobre protección contra radiación de 3 V/m) especifica que la densidad del campo eléctrico que supera 3 V/m puede provocar un error en la medición de diversas frecuencias. Por lo tanto, se sugiere que no utilice equipos que generen radiación eléctrica cerca de los dispositivos de monitoreo de ECG/RESP.

- 3 El uso simultáneo del marcapasos cardíaco y otros equipos conectados al paciente puede provocar riesgos para la seguridad.
- 4 Si las señales del marcapasos están más allá del rango indicado, el ritmo cardíaco puede calcularse incorrectamente.
- 5 En la configuración predeterminada del monitor, las formas de onda de ECG son las primeras dos formas de onda de la parte superior en el área de forma de onda.
- 6 Para mediciones de o cerca del corazón, recomendamos conectar el monitor al sistema de ecualización potencial.
- 7 Para proteger el ambiente, se deben reciclar los electrodos usados o se los debe desechar correctamente.

8.3 Pantalla de ECG

La figura a continuación se utiliza s do como referencia.



El símbolo "①" indica el nombre de la derivación en la onda que se muestra: hay otros electrodos para seleccionar como I, II, III, aVR, aVF, aVL, V (para 5 electrodos). Si desea cambiar el electrodo, consulte la sección *Selección del electrodo de cálculo*.

El símbolo "②" indica la configuración Filtros. Hay tres opciones disponibles: **Monitor**, **Cirug á**, **Diagnóstic**, **Mejorado**, **Cirug á 1** y **Personalizado**. Si desea cambiarla, consulte la sección *Cambio de la configuración del Filtro de ECG*.

El símbolo "③" indica la ganancia de onda: existen varias opciones, como X0,125, X0,25, X0,5, X1, X2, X4 y AUTO. Si desea cambiarla, consulte la sección *Cambio del tamaño de la onda de ECG*.

8.3.1 Cambio del tama ño de la onda de ECG

Si alguna de las formas de onda de ECG visualizadas es demasiado peque ña o est ácortada, puede cambiar su tama ño en la pantalla. Primero, seleccione **Conf Onda ECG** > **Gan. ECG**; luego, seleccione un factor adecuado en el cuadro emergente para ajustar la forma de onda de ECG.

X0,125: hace que el tama ño de la onda de la se ñal de ECG de 1 mV sea de 1,25 mm.

X0,25: hace que el tama ño de la onda de la se ñal de ECG de 1 mV sea de 2,5 mm.

X0,5: hace que el tama ño de la onda de la se ñal de ECG de 1 mV sea de 5 mm.

X1: hace que el tama ño de la onda de la se ñal de ECG de 1 mV sea de 10 mm.

X2: hace que el tama ño de la onda de la se ñal de ECG de 1 mV sea de 20 mm.

X4: hace que el tama ño de la onda de la se ñal de ECG de 1 mV sea de 40 mm.

Auto: permite que el monitor seleccione el factor de ajuste óptimo de todas las ondas de ECG.

NOTA:

El efecto de la ganancia de onda de ECG está sujeto al tamaño del área de la onda. Con cualquier ganancia de onda seleccionada, la onda de ECG se mostrará dentro del área de onda, la parte excedente se corta.

8.3.2 Cambio de la configuración del filtro de ECG

La configuración del filtro de ECG define cómo se suavizan las ondas de ECG. En la pantalla del monitor, debajo del rótulo del electrodo, se muestra una abreviatura que indica el tipo de filtro. La configuración del filtro no afecta la medición ST.

Para cambiar la configuración del filtro, en el menú **Conf ECG**, seleccione **Filtro** y luego seleccione la configuración adecuada.

- Monitor: Use este modo en condiciones de medición normales.

- Cirug $\hat{\mathbf{n}}$: El filtro reduce la interferencia de la señal. Se debe utilizar si la señal est á distorsionada por interferencia de alta o baja frecuencia. La interferencia de alta frecuencia, por lo general, da como resultado picos de gran amplitud que hacen que la señal de ECG tenga un aspecto irregular. Las interferencias de baja frecuencia normalmente conllevan valores de referencia irregulares o extremos. En el quir ófano, el Filtro reduce los artefactos y la interferencia de unidades electroquir úrgicas. En condiciones de medici ón normales, seleccionar Cirug $\hat{\mathbf{n}}$ puede suprimir demasiado los complejos QRS e interferir con la evaluación clínica del ECG que se visualiza en el monitor.

- **Diagn óstic**: Úselo cuando necesite la señal sin distorsión y que se mantengan sus caracter ísticas. La onda filtrada por un ancho de banda de 0,05 Hz ~ 150 Hz se muestra de forma que los cambios efectivos, como es el caso de las muescas de la onda R o la elevación o depresión espec fica de los segmentos ST, se hagan visibles.

- **Mejorado**: Se debe utilizar si la señal est á distorsionada por interferencia intensa de alta o baja frecuencia. Si hay presencia evidente de interferencia en las señales en el modo de filtro de cirug á, es recomendable usar el modo mejorado. En este modo, se enfatiza la información de ritmo de onda QRS. La información de la forma de esta no se puede considerar un criterio de diagnóstico. En condiciones de medición normales, la selección de este modo puede inhibir al grupo de ondas de QRS e interferir en el an álisis de ECG.

- Cirug $\hat{\mathbf{n}}$ 1: Para satisfacer los requisitos de filtración del análisis de ST, se utiliza en circunstancias en las que el análisis de ST está encendido o en circunstancias pertinentes a los resultados de análisis de ST.

– Personalizado: El usuario puede especificar Filtro de paso alto y Filtro de paso bajo según sea necesario. La frecuencia de corte de Paso alto se puede especificar con los siguientes valores: 0,01 Hz, 0,05 Hz, 0,15 Hz, 0,25 Hz, 0,32 Hz, 0,5 Hz y 0,67 Hz. La frecuencia de corte de Filtro de paso bajo se puede especificar en los siguientes valores: 25 Hz, 35 Hz, 45 Hz, 100 Hz y 150 Hz. Después de especificar Filtro de paso alto y Filtro de paso bajo, el rango de ancho de banda de paso alto a ancho de banda de paso bajo se puede definir.

8.4 Selección del electrodo de cálculo

Para configurar el electrodo de c áculo, seleccione **Conf ECG** > **ElectCal** o en la interfaz de la pantalla **Normal**, haga clic en el área de la onda del electrodo para c áculo, seleccione **ElectCal** a partir de la interfaz emergente para realizar la configuración apropiada. Para 3 electrodos, las opciones seleccionables son II, I y III; para 5 electrodos, las opciones seleccionables son II, I, III, aVR, aVL, aVF y V; para 6 electrodos, las opciones seleccionables son II, I, aVF, y las derivaciones asociadas a Va y Vb; para 10 electrodos, las opciones seleccionables son II, I, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5 y V6. El complejo QRS normal debe ser:

- El QRS normal debe estar totalmente arriba o debajo de la l nea basal y no debe ser bifásico. Para pacientes con marcapasos, los complejos QRS deben tener como m nimo dos veces la altura de los pulsos del marcapasos.
- El QRS debe ser alto y angosto.
- Las ondas-P y las ondas-T deben ser inferiores a 0,2 mV.

NOTA:

Asegúrese de haber seleccionado la derivación óptima con la amplitud de onda óptima y la relación más elevada de señal a ruido. La selección de la derivación óptima es importante para la realización de pruebas de latidos cardiacos, la clasificación de los latidos cardiacos y la detección de fibrilación ventricular.

8.5 Procedimiento de monitoreo

8.5.1 Preparación

La piel es un mal conductor de la electricidad, por lo tanto, es importante preparar la piel del paciente para facilitar un buen contacto del electrodo con la piel.

- Seleccione sitios en los que la piel est é intacta, sin da ños de ning ún tipo.
- Afeite la zona, de ser necesario.
- Lave bien la zona con agua y jabón. (Nunca use éter o alcohol puro, porque aumenta la impedancia de la piel).
- Frote bien la piel para aumentar el flujo sangu neo de los capilares en los tejidos y retire la caspa y grasa de la piel.

8.5.2 Conexión de los cables de ECG

- 1. Coloque un clip o pinza a los electrodos antes de colocarlos.
- 2. Coloque los electrodos sobre el paciente. Antes de conectarlos, aplique gel conductor en los electrodos si no son electrodos autoabastecidos con electrolitos.

3. Conecte el electrodo al cable del paciente.

<u>PRECAUCIÓN</u>

Para proteger el monitor de daños durante la desfibrilación, obtener información de ECG precisa y proteger de ruidos y otras interferencias, solo use electrodos de ECG y cables especificados por EDAN.

8.5.3 Selección del tipo de electrodo

Para cambiar el tipo de electrodo:

- 1. Seleccione el área del par ámetro de ECG, abra el men ú Conf ECG;
- 2. Especifique **Tipo de electrodo** en **3 Electrodos**, **5 Electrodos**, **6 Electrodos**, **10 Electrodos** o **AUTO** en función de los electrodos usados.

8.5.4 Instalación de los electrodos

NOTA:

La siguiente tabla proporciona los nombres de electrodos correspondientes que se utilizan en Europa y Estados Unidos, respectivamente. (Los nombres de los electrodos se representan con los nombres R, L, F, N, C, C1-C6 en Europa, mientras sus correlativos en el est ándar estadounidense son RA, LA, LL, RL, V, V1-V6.)

| AHA (Est ándar Estadounidense) | | IEC (Est ándar Europeo) | |
|--------------------------------|------------------|-------------------------------------|-----------------|
| R átulos de los electrodos | Color | R átulos de los electrodos Color | |
| RA | Blanco | R | Rojo |
| BI | Negro | L | Amarillo |
| PI | Rojo | F | Verde |
| RL | Verde | Ν | Negro |
| V | Marr ón | С | Blanco |
| V1 | Marr ón/Rojo | C1 | Blanco/Rojo |
| V2 | Marr ón/Amarillo | C2 | Blanco/Amarillo |
| V3 | Marr ón/Verde | C3 | Blanco/Verde |
| V4 | Marr ón/Azul | C4 | Blanco/Marr ón |
| V5 | Marr ón/Naranja | C5 | Blanco/Negro |
| V6 | Marr ón/P úrpura | C6 | Blanco/Púrpura |

8.5.4.1 Colocación de electrodos para 3 electrodos

Tome el est ándar americano, por ejemplo, consulte la siguiente figura:

• Colocación RA: directamente debajo de la clav ćula y cerca del hombro derecho.

- Colocaci ón LA: directamente debajo de la clav ćula y cerca del hombro izquierdo.
- Colocaci ón LL a la izquierda del hipogastrio.



Colocación de electrodos para 3 electrodos

8.5.4.2 Colocación de electrodos para 5 electrodos

Tome el est ándar americano, por ejemplo, consulte la siguiente figura:

- Colocación AD: directamente debajo de la clav ćula y cerca del hombro derecho.
- Colocaci ón AI: directamente debajo de la clav ćula y cerca del hombro izquierdo.
- Colocaci ón HD: a la derecha del hipogastrio.
- Colocaci ón HI: a la izquierda del hipogastrio.
- Colocación V: en el pecho, la posición depende de la selección de electrodos requerida.



Colocación de electrodos para 5 electrodos

NOTA:

Para garantizar la seguridad del paciente, todos los electrodos deben conectarse al paciente.

Para 5 electrodos, conecte el electrodo V a una de las posiciones indicadas a continuación:

- V1 En el 4to espacio intercostal en el margen derecho del esternón.
- V2 En el 4to espacio intercostal en el margen izquierdo del esternón.

- V3 En el medio entre los electrodos V2 y V4.
- V4 En el 5to espacio intercostal en la l nea clavicular izquierda.
- V5 En la l nea axilar anterior izquierda, horizontal con electrodo V4.
- V6 En la l nea axilar media izquierda, horizontal con electrodo V4.
- V3D-V6D Del lado derecho del pecho en posiciones que corresponden a aquellas del lado izquierdo.
- VE Por encima de la posición xifoide.
- V7 En el 5to espacio intercostal en la l nea axilar posterior izquierda de la espalda.
- V7D En el 5to espacio intercostal en la l nea axilar posterior derecha de la espalda.



Colocación de electrodos V para 5 electrodos

8.5.4.3 Colocación de electrodos para 6 electrodos

Para la colocación de 6 electrodos, use la posición de 5 electrodos indicado en el esquema para quitar los dos electrodos torácicos. Los dos electrodos torácicos Va y Vb se pueden colocar en cualquiera de las posiciones V1 a V6, como se indica en los siguientes electrodos torácicos. Para asegurarse de que la etiqueta sea la correcta, se debe realizar las colocaciones de Va y Vb simultáneamente en **Conf ECG**.

- V1 En el 4to espacio intercostal en el margen derecho del esternón.
- V2 En el 4to espacio intercostal en el margen izquierdo del esternón.
- V3 En el medio entre los electrodos V2 y V4.
- V4 En el 5to espacio intercostal en la l nea clavicular izquierda.
- V5 En la l nea axilar anterior izquierda, horizontal con electrodo V4.
- V6 En la l nea axilar media izquierda, horizontal con electrodo V4.
- V3D-V6D Del lado derecho del pecho en posiciones que corresponden a aquellas del lado izquierdo.
- VE Por encima de la posición xifoide.

- V7 En el 5to espacio intercostal en la l nea axilar posterior izquierda de la espalda.
- V7D En el 5to espacio intercostal en la l nea axilar posterior derecha de la espalda.



Colocación de electrodos V para 6 electrodos

8.5.4.4 Colocación de electrodos para 10 electrodos

Por ejemplo, de acuerdo con la norma estadounidense, los electrodos de 10 derivaciones deben colocarse de la siguiente manera:

Los electrodos de las extremidades se colocan en la misma posición que la colocación de 3 electrodos.

- Colocación HD: a la derecha del hipogastrio.
- V1: En el 4to espacio intercostal en el margen derecho del esternón.
- V2: En el 4to espacio intercostal en el margen izquierdo del estern ón.
- V3: En el medio entre los electrodos V2 y V4.
- V4: En el 5to espacio intercostal en la l nea clavicular izquierda.
- V5: En la l nea axilar anterior izquierda, horizontal con electrodo V4.
- V6: En la l nea axilar media izquierda, horizontal con electrodo V4.



Colocación de electrodos para 10 electrodos

8.5.4.5 Colocación de electrodos de ECG recomendada para pacientes quirúrgicos

ADVERTENCIA

Al utilizar equipos para Electrocirugía (ES), los cables deben ubicarse en una posición equidistante del electrotomo de Electrocirugía y la placa de conexión a tierra ES para evitar cauterización. El cable del equipo de electrocirugía y el cable de ECG no deben estar enredados.

Los electrodos de ECG de monitoreo se utilizan principalmente para monitorear los signos vitales del paciente. Al utilizar el monitor del paciente con otros equipos de electrocirug á, se recomienda utilizar electrodo de ECG de desfibrilación para contrarrestar.

La colocación de los electrodos de ECG depender á del tipo de cirug á que se va a realizar. Por ejemplo, en una cirug á a corazón abierto, los electrodos pueden colocarse lateralmente en el pecho y en la espalda. En el quirófano, los artefactos pueden afectar la forma de onda de ECG debido al uso de equipos de ES (Electrocirug á). Para contribuir a reducir este problema, puede colocar los electrodos en el hombro derecho e izquierdo , el lado derecho e izquierdo cercano al abdomen y el electrodo del pecho del lado izquierdo en el medio del pecho. Evite colocar los electrodos en la parte superior del brazo. De lo contrario, la forma de onda de ECG ser á demasiado peque ña.

ADVERTENCIA

Los cables de ECG pueden resultar dañados cuando se conectan a un paciente durante la desfibrilación o se usan con otro equipo de alta frecuencia. Revise que los cables funcionen antes de usarlos nuevamente. Se recomienda usar electrodos de ECG a prueba de desfibriladores para evitar quemaduras.

NOTA:

- 1 Si una onda de ECG es imprecisa y los electrodos están bien conectados, intente cambiar las derivaciones indicadas en la pantalla.
- 2 La interferencia de un instrumento sin conexión a tierra cerca del paciente y la interferencia ESU pueden generar imprecisión de la forma de onda.

8.6 Configuración del menú de ECG

8.6.1 Configuración del origen de alarma

Para cambiar el origen de alarma, seleccione Conf ECG > Orig Alar, luego se visualiza un cuadro emergente:

HR: el monitor considera HR como un origen de alarma HR/PR.

PR: el monitor considera PR como un origen de alarma HR/PR.

Auto: si el origen de alarma est á configurado en **AUTO**, el monitor utilizar á el ritmo card áco de la medición de ECG como un origen de alarma cada vez que se active la medición de ECG y como m nimo un electrodo de ECG se pueda medir sin una condición t écnica. El monitor cambiar á autom áticamente a PR si la fuente de la alarma es:

-un electrodo de ECG v álido no se puede seguir midiendo y

-una fuente de PR que se activ ó y est ádisponible.

El monitor utiliza la frecuencia de pulsos de la medición activada como pulso del sistema. Si bien PR es el origen de alarma, todas las arritmias y alarmas de ECG HR están desactivadas. Si un electrodo de ECG está disponible nuevamente, el monitor utiliza automáticamente HR como origen de alarma.

8.6.2 Configuración de fuente de latido

Para modificar la fuente de latido, seleccione Conf ECG > Origen del latido o Conf PR > Fuente del latido. Seleccione una de las opciones:

HR: HR es la fuente de latidos de HR/PR.

PR: PR es la fuente de latidos de HR/PR.

Auto: Si la fuente de latidos se establece en **Auto**, el monitor usar áHR como la fuente de latidos mientras est é activa la medición de ECG y se pueda medir al menos una derivada de ECG. El monitor autom áticamente cambiar áa PR como el origen de latidos si:

- un electrodo de ECG v álido no se puede seguir midiendo y
- una fuente de PR que se activó y estádisponible.

Si vuelve a haber un electrodo para ECG disponible, el monitor autom áticamente usa HR como fuente de los latidos y emite un tono "Di" con un corazón parpadeante vuelve se muestra en el cuadro de par ámetros de HR cuando se detecta un latido card áco. Durante la detección de un pulso, el monitor emite un tono "Da".

8.6.3 Apagado inteligente

Cuando **Tipo de electrodo** es **5 electrodos**, **6 electrodos** o **10 electrodos** y **Apag inte** se establece en **Encend**, si la onda de ECG seleccionada no se puede medir a causa de la desconexi ón de electrodos u otros motivos, se cambia en forma autom ática a otro canal de electrodo disponible a trav és del cual se pueda medir una onda. Adem ás, el nombre del electrodo encima de la onda de ECG que se muestra en pantalla tambi én cambia autom áticamente por el actual.

Para cambiar la configuración de apagado inteligente, seleccione Conf ECG > Apag inte y seleccione el ajuste deseado.

8.6.4 Distribución de pantalla de ECG

Var á según el **Tipo de electrodo**. Cuando **Tipo de electrodo** está configurado en **3 electrodos**, **Pantalla** puede configurarse en **Normal** y puede mostrar una onda de ECG en la pantalla principal.

Cuando **Tipo de electrodo** est á configurado en **5 electrodos** o **6 electrodos**, **Pantalla** puede configurarse en **Normal**, **Pant Com** y **1/2 pant**. Seleccione **Normal** para mostrar dos ondas de ECG en la pantalla principal; seleccione **Pant Com** para mostrar siete ondas de ECG que ocupan el área de siete ondas en la pantalla principal; seleccione **1/2 pant** para mostrar siete ondas de ECG en la pantalla, que ocupan el área de cuatro ondas.

Cuando **Tipo de electrodo** se especifica en **10 electrodos**, **Pantalla** se puede especificar como **Normal** y **12 derivaciones**. Seleccione **Normal** para mostrar dos ondas de ECG en la pantalla principal, seleccione **12Elec** para mostrar 13 ondas de ECG.

Cuando **Tipo de electrodo** está especificado en **AUTO**, el monitor puede identificar autom áticamente el tipo de electrodo en función de la condición de conexión actual de los electrodos y proporciona la mayor cantidad de datos de derivación posible cuando se satisface la condición de señal de derivación.

NOTA:

- 1 Si se selecciona **3 electrodos** en el menú **Conf ECG**, sólo se puede seleccionar **Normal** para **Pantalla** en el sub-menú.
- 2 En la interfaz de visualización de **10 electrodos**, el filtro se puede especificar solo en **Diagnosis**.
- 3 Si 6 electrodos está seleccionado en el menú Conf ECG, se puede especificar a Va y Vb a las derivaciones V1 ~ V6, respectivamente, pero no se pueden configurar en la misma derivación. Va es la derivación V2 y Vb la V5 de forma predeterminada.
- 4 Si **AUTO** está seleccionado en el menú **Conf ECG**, cuando los electrodos conectados al paciente se reduzcan de 10 electrodos a 3/5/6, el usuario puede hacer clic en el botón **Actualizar electrodo** para realizar una alarma de derivación suelta de acuerdo con los electrodos actuales.
- 5 Si **AUTO** está seleccionado en el menú **Conf ECG**, Va y Vb no se pueden especificar cuando el monitor reconoce el sistema de 10 electrodos automáticamente. Va está fijado como V1 y Vb está fijado como V2.

8.6.5 Configuración del estado del marcapasos

Es importante establecer correctamente el estado del marcapasos cuando se comienza a monitorear el ECG. Para cambiar el estado del marcapasos en el menú, seleccione **Marcapasos** para cambiar entre **Encend** o **Apag**. Cuando **Marcapasos** est áconfigurado en **Encend**:

- La función Rechazo de pulsos del marcapasos está activada. Esto significa que los pulsos del marcapasos no se cuentan como complejos QRS adicionales.

- el s molo de marcapasos se muestra en ¹ en la pantalla principal.- En este momento, se muestra el artefacto en la pantalla en lugar de la cresta efectiva del marcapasos. Todas las crestas del marcapasos son id énticas, no realice una explicación diagnóstica del tamaño y forma de la cresta del marcapasos.

NOTA:

Al monitorear a un paciente con un marcapasos, configure Marcapasos en Activado. Si

monitorea a un paciente sin marcapasos, configure Marcapasos en Desactivado.

ADVERTENCIA

- 1 Para pacientes con marcapasos, se debe marcar este valor en Activado. De lo contrario, el impulso de estimulación puede contarse como complejos QRS normales, lo que podría evitar la detección de un evento de la asístole. Al cambiar los valores y admitir pacientes, asegúrese en cada instancia de que el modo del marcapasos sea el correcto.
- 2 Electrodos externos de marcapasos: Al usar marcapasos con electrodos de marcapasos externos en el paciente, la calidad de arritmia se degrada significativamente debido a los niveles elevados de energía en la pulsación del marcapasos. Esto puede provocar que los algoritmos de arritmia no detecten al marcapasos sin captura o asístole.

Algunos pulsos de marcapasos pueden ser difíciles de suprimir. Cuando esto ocurre, los pulsos se cuentan como un QRS complejo, lo cual puede tener como consecuencia un HR incorrecto y una falla para detectar un paro cardiaco o algunas formas de arritmia. Asegúrese de revisar si el símbolo de marcapasos en la pantalla de visualización detectó correctamente el pulso de marcapasos. Mantenga a los pacientes con marcapasos bajo una estricta observación.

8.6.6 Calibración de ECG

Este elemento se utiliza para calibrar la forma de onda de ECG. Cuando usted selecciona este elemento en el menú de configuración de ECG nuevamente, finaliza la calibración de la forma de onda de ECG.

NOTA:

Los pacientes no se pueden monitorear durante una calibración de ECG.

8.6.7 Configuración de la forma de onda de ECG

Para cambiar esta velocidad, seleccione **Conf Onda ECG** > **Barrido**, luego seleccione una configuración adecuada de la lista emergente. Cuanto más grande es el valor, más ancha es la forma de onda.

Seleccione **Conf Onda ECG** > **Cascada**: Enciende o apaga la cascada ECG. Cascada significa que la ondas de ECG visualizadas en pantalla ocupan toda el área de dos ondas. Esta función solo es v álida cuando **Pantalla** est áconfigurada en **Normal**.

8.7 Monitoreo de ECG de 12 derivaciones

En el modo de visualización de 12 derivaciones, aparecerán 12 ondas de ECG y una onda de derivación correspondiente al ritmo en el área de ondas de la pantalla. La derivación correspondiente al ritmo sirve para el cáculo del ECG antes de ingresar al modo de visualización de 12 derivaciones. Además, en este modo, el modo de filtro se configura en **Diagnóstic** y no se puede cambiar.

NOTA:

- 1 Los resultados del análisis de 12 derivaciones son solo referenciales, la significación clínica debe evaluarla un médico.
- 2 Si la señal de ECG es demasiado débil, los resultados de análisis de 12 derivaciones pueden verse afectados.
- 3 En cuanto a las instrucciones de los estándares de medición y análisis de ECG en el monitor, consulte *Smart ECG Measurement and Interpretation Programs User Manual_EDAN2*.
- 4 Para el análisis de 12 derivaciones, la selección de ganancia contiene lo siguiente: 1,25 mm/mV (×0,125), 2,5 mm/mV (×0,25), 5 mm/mV (×0,5), 10 mm/mV (×1), 20 mm/mV (×2), ganancia AUTO.

8.7.1 Activación de monitoreo de 6/10 electrodos

Seleccione Menú > Mantenimiento > Manteni Usuario > Otra Conf > Activado 6/10electrodos para obtener el número de serie (SN) que EDAN debe entregar para la contraseña correspondiente. Ingrese la contraseña en la interfaz mencionada anteriormente y reinicie el monitor, y se activar ála función de monitoreo de ECG de 6/10 electrodos.

NOTA:

Si no se puede activar la monitoreo de ECG de 6/10 electrodos, los usuarios pueden volver a ingresar la contraseña y tratar de volver a activar esta función.

8.7.2 Función de análisis

Si el monitor est á configurado en la función de monitoreo de ECG de 12 derivaciones, el monitor puede realizar configuraciones de an álisis automáticos. Para realizar un análisis de 12 derivaciones:

- 1. En el men ú **Conf ECG**, configure **Tipo de electrodo** en **10 electrodos** y configure **Pantalla** en **12 derivaciones**.
- 2. Seleccione la tecla r ápida 4^{12} directamente en la pantalla.
- 3. Los resultados del análisis se proporcionarán en la ventana **Evaluación de diagnóstico** después de aproximadamente 10 segundos.

La función de medición proporciona las mediciones automáticas de los parámetros comunes, como frecuencia cardiaca, intervalo de PR, duración de QRS, intervalo de QT/QTC, eje P/QRS/T, amplitud de RV5/SV1 y amplitud de RV5+SV1. La función de interpretación proporciona el análisis automático de centenares de casos anormales, como arritmia, bloqueo de AV, BCIV (bloqueo de conducción intraventricular), infarto al miocardio, hipertrofia ventricular o ensanchamiento atrial, anormalidad de ST-T y desviación del eje el áctrico.

8.7.3 Duraciones de las ondas y segmentos isoeléctricos

Entre el inicio global y la salida del complejo QRS, las partes de la señal con una duración de más de 6 ms y una amplitud que -no supera los $20 \,\mu V$ se deben definir como segmentos isoel éctricos.

Debido a que la duración de las ondas Q, R o S de 12 electrodos es detectada por el algoritmo de ECG, respectivamente, se excluyen las partes isoel éctricas (ondas I) después del inicio global de QRS o antes del término global de QRS (onda K) en la duración de la medición de la onda adyacente correspondiente.



8.8 Monitoreo del segmento ST

El monitor realiza an álisis del segmento ST en latidos de marcapasos normales y atriales y calcula las elevaciones y depresiones del segmento ST. Esta información se puede mostrar en la forma de valores num éricos de ST y plantillas de ST en el monitor.

La función de monitoreo del segmento ST está desactivada de forma predeterminada. Puede **Activarla** cuando sea necesario. Al usar la función de análisis de ST, los resultados del análisis de ST se mostrarán en la parte derecha de la pantalla principal.

NOTA:

- 1 El análisis del segmento ST está diseñado para uso en pacientes adultos y pediátricos y no está validado clínicamente para su uso en pacientes neonatales.
- 2 En el análisis de ST, el valor de ST obtenido y la plantilla de ST no se ven afectados por el modo de filtro seleccionado. El algoritmo de ST usa un filtro lineal dedicado para asegurar que la señal no se distorsione y para asegurar un valor de medición coherente y adecuado y que la plantilla de ST se pueda obtener en modos de filtro distintos. Si el doctor desea observar la onda para evaluar el resultado del segmento de ST, es recomendable usar la plantilla de ST para observación, dado que no se ve afectada por el modo de filtro. Si la onda en tiempo real que se muestra en la interfaz se usa para evaluar el resultado del segmento de ST, es recomendable seleccionar el modo de diagnóstico.

- 3 Un monitoreo de ST confiable puede verse alterado por las siguientes condiciones:
 - No se puede obtener derivaciones con poco ruido.
 - En caso de presencia de arritmia, tal como en fibrilación o aleteo atrial, la línea de base de ECG puede ser irregular.
 - El paciente continuamente realiza impulsos ventriculares.
 - La plantilla dominante no se puede obtener por un período prolongado.
 - El paciente tiene un bloqueo de rama izquierda.

Cuando ocurre cualquier de estas situaciones, se debe desactivar el monitoreo de ST.

- 4 Se ha probado la precisión de los datos del segmento ST del algoritmo ST. El médico debe determinar la importancia de los cambios en el segmento ST.
- 5 Si se usa análisis de ST, se debe ajustar el punto de medición de ST al iniciar el monitor. Si la frecuencia cardiaca del paciente o la onda de ECG cambian de forma significativa, esto afectará el tamaño del intervalo de QT, de modo que el punto de ST se debe especificar. Si el equipotencial o los puntos de ST no se especifican correctamente, los fragmentos de ST o los artefactos pueden mostrarse deprimidos o elevados. Asegúrese en todo momento que el punto de medición de ST sea el adecuado para el paciente.
- 6 Los valores de ST pueden verse afectados por factores tales como fármacos o perturbaciones metabólicas o de conducción.
- 7 El ST se calcula con un retraso fijo desde la posición R. Los cambios en la frecuencia cardiaca o del ancho de QRS pueden afectar el ST.
- 8 Si el algoritmo acciona autoaprendizaje (sea esto de forma manual o automática), el cálculo del segmento de ST se volverá a iniciar.

8.8.1 Configuración del análisis ST

Para cambiar el an áisis ST, seleccione Conf ECG > An áisis ST, luego seleccione Activado o Desactivado de la lista emergente.

8.8.2 Pantalla ST

La pantalla del monitor puede configurarse para que se vea ligeramente diferente de las ilustraciones.

| ST | | 0.08 | aVR | -0.09 | V | 0.04 |
|----|-----|------|-----|-------|---|------|
| | II | 0.10 | aVL | 0. 03 | | |
| | III | 0.02 | aVF | 0.06 | | |

8.8.3 Acerca de los puntos de medición ST

El valor ST para cada complejo de latidos es la diferencia vertical entre el punto ISO y el punto ST, como se indica en el diagrama a continuación. El punto isoel étrico (ISO) brinda la l nea basal y el punto ST es el punto medio del segmento ST. El punto J es donde el complejo QRS

cambia su pendiente; dado que es una distancia fija alejada del punto ST, puede resultar útil para ayudarlo a posicionar el punto ST correctamente.



DEFINIR PUNT

Los puntos de medición ST e ISO deben ajustarse cuando comienza a monitorear y si el ritmo card áco del paciente o morfolog á de ECG cambia significativamente. Siempre asegúrese de que los puntos de medición ST sean adecuados para su paciente. El complejo QRS anormal no se considera en el an álisis del segmento ST.

NOTA:

En el modo DEMO, el botón Conf Punto Análisis no está disponible.

8.8.4 Ajuste de los puntos de medición ST e ISO

Dependiendo de la configuración de su monitor, el punto ST también puede posicionarse.

Estos dos puntos pueden ajustarse girando la perilla. Al ajustar el punto de medición ST, el sistema le mostrar ála ventana Punto de medición ST. El sistema muestra la plantilla del complejo QRS en la ventana. Se puede ajustar para la barra de resaltado en la ventana. Puede seleccionar ISO o ST, gire la perilla hacia la izquierda o derecha para mover la l nea del cursor. Cuando el cursor est á en la posición requerida, puede seleccionar el punto base o el punto de medición.

8.9 Monitoreo de arritmia

8.9.1 Análisis de arritmia

El algoritmo de arritmia se usa para monitorear el ECG de pacientes adultos en cl nicas y para detectar los cambios de la frecuencia cardiaca y de ritmo ventricular, además de para guardar sucesos de arritmia y generar información de alarma. El análisis de arritmia no está validado cl nicamente para su uso en pacientes neonatales y pediátricos. El algoritmo de arritmia puede monitorear pacientes con y sin marcapasos. Personal calificado puede utilizar el análisis de arritmia para evaluar el estado del paciente (como ritmo card nco, frecuencia de PVCs, ritmo y latido ectópico) y decidir el tratamiento. Además de detectar cambios de ECG, el algoritmo de arritmia tambi én puede monitorear pacientes y brindar la alarma adecuada para arritmia.

Los PVC u Pausas/min medidos se mostrar án en la interfaz principal.

| Alarmas ARR | Condici ón existente |
|-----------------|---|
| As śtole | No se detect ó QRS durante 4 segundos consecutivos. |

| Alarmas ARR | Condici ón existente | |
|----------------------|---|--|
| FIB/TAC | Ocurre una onda de fibrilación de 4 segundos consecutivos o 5 | |
| Ventri | pulsaciones ventriculares consecutivas y un HR ventricular de ≥ 100 ppm. | |
| Eje PVC | $3 \le$ el número de PVC consecutivos < 5 | |
| Consec | 2 PVCs consecutivos | |
| Bigeminia PVC | Se detectó un ritmo dominante de N, V, N, V (N = pulsación supraventricular, V = pulsación ventricular). | |
| Trigeminia PVC | Un ritmo dominante de N, N, V, N, N, V | |
| R en T | Un tipo de PVC con la condición de que HR<100, el intervalo R-R es inferior a 1/3 del intervalo promedio, seguido de una pausa compensatoria de 1,25X el promedio del intervalo R-R (la siguiente onda R avanza en la onda T anterior). | |
| PVC | Un PVC detectado en pulsaciones normales y el número de PVC únicos consecutivos \geq 4 en 30 s. | |
| Taquicardia | Adultos: Intervalo de RR por 5 QRS complejos consecutivos $\leq 0,5$ s. Pediátrico/neonatal: Intervalo de RR por 5 QRS complejos consecutivos $\leq 0,375$ s. | |
| Bradicardia | Adultos: Intervalo de RR por 5 QRS complejos consecutivos \geq 1,5 s. Pediátrico/neonatal: Intervalo de RR por 5 QRS complejos consecutivos \geq 1 s. | |
| LatidFaltant | Si HR < 120 ppm, no se detectan pulsaciones por 1,75 veces el intervalo de RR promedio; si HR \ge 120 ppm, no se detectan pulsaciones por un segundo. | |
| Ritmo irr | Ritmo cardiaco irregular consistente | |
| No captura marcap | No se ha detectado QRS complejo en 300 ms en el ritmo de marcapasos. | |
| Marcap no | No se ha detectado un pulso de marcapasos en 1,75 veces el intervalo de | |
| func | RR despu és de un QRS complejo. | |
| Bradi vent | 5 pulsaciones ventriculares consecutivas y HR ventricular < 20 ppm. | |
| Ritmo vent | 5 pulsaciones ventriculares consecutivas y 20 ppm \leq HR ventricular $<$ 40 ppm. | |
| PVC alto | El valor de medición de PVC es superior al límite de alarma alta establecida. | |
| Sosten VT | a VT La duración del ritmo de taquicardia ventricular \geq el valor umbral especificado. | |
| TaquiExtrema | $HR \ge$ umbral de valor de taquicardia extrema especificado. | |
| BradiExtrema | $HR \leq$ umbral de valor de bradicardia extrema especificado. | |
| V-Tach | 5 pulsaciones ventriculares consecutivas y HR ventricular ≥ 100 ppm. | |
| Taqui QRS | Satisface las condiciones de taquicardia, junto con un ancho de onda de | |
| amplio | $QRS \ge 160 \text{ ms.}$ | |
| VT no | $3 \le El$ número de pulsaciones ventriculares consecutivas < 5 y HR | |
| sostenido | ventricular ≥ 100 ppm. | |

| Alarmas ARR | Condici ón existente | |
|-----------------|---|--|
| A Ch | La alarma de fibrilación atrial debe satisfacer las dos condiciones | |
| | inferiores por 1 minuto: | |
| AIIU | El intervalo de RR de pulsaciones normales debe ser irregular y debe ser | |
| | evidente que las ondas f o P no existen. | |
| Ditmo vont ago | 5 pulsaciones ventriculares consecutivas y 40 ppm \leq HR ventricular $<$ | |
| Kitmo vent acc. | 100 ppm. | |
| Dauga | No se ha detectado QRS dentro del valor de umbral de pausa de latido | |
| Pausa | establecido. | |
| Daugag/min alta | El valor de medición de Pausa/min es superior al límite de alarma alta | |
| Pausas/min alto | establecida. | |
| VED | Las pulsaciones ventriculares retrasadas detectadas en latidos normales | |
| V ED | tienen una ocurrencia mayor o igual a tres veces dentro de 30 s. | |
| PVC | Se detectan formas diferentes de latidos ventriculares prematuros en 15 | |
| multiforme | latidos. | |
| | La pulsación ventricular prematura única entre 2 pulsaciones seno con | |
| IPVC | intervalos de ocurrencia normales mayores o iguales a 3 veces dentro de | |
| | 30 s. | |
| | El ritmo dominante N, A, N, A, N, A y el número de ritmo dominante | |
| Bigeminia PAC | supera el número de valor umbral especificado (N = latido | |
| | supraventricular, A = latido atrial). | |
| Trigeminia | El ritmo dominante N, N, A, N, N, A, N, N, A y el número de ritmo | |
| PAC | dominante supera el número de valor umbral especificado. | |
| Voltaje bajo | Las amplitudes de señal de las derivadas I, II y III no debe superar el | |
| (extr) | valor umbral de alarma especificado. PS: esta alarma est á disponible solo | |
| | para 5, 6 o 10 electrodos, no para 3 electrodos. | |

Selección de una derivación de ECG para arritmia:

En monitoreo de arritmia, es importante seleccionar la derivación apropiada.

Para pacientes sin marcapasos, las directrices son las siguientes:

- QRS debe ser alto y estrecho (amplitud recomendad > 0.5 mV)
- La onda R debe ser superior o inferior a la l nea de base (pero no bif ásica)

- La onda T debe ser menor a 1/3 de la altura de la onda R

- La onda P debe ser menor a 1/5 de la altura de la onda R.

Para pacientes con marcapasos, adem ás de las directrices indicadas anteriormente, la señal del marcapasos debe obedecer a las siguientes indicaciones:

- no superar el QRS normal

- Los complejos QRS deben ser al menos el doble de altos que las pulsaciones del marcapasos

- deben ser suficientemente altas como para ser detectadas, sin se ñal de repolarización

De acuerdo con el est ándar ISO60601-2-27, el nivel de detección m nima del complejo QRS est á especificado en 0,15 mV, para impedir la detección de la onda P o del ruido base de los complejos QRS. Ajustar el tamaño de la onda ECG mostrada (con ajuste de ganancia), no influir á en las señales de ECG usadas para los an álisis de arritmia. Si la señal de ECG es demasiado baja,

puede ocurrir una alarma de as stole.

Pulsaciones con conducci ón aberrante:

Al no reconocer las ondas P, el sistema de monitoreo tiene dificultades para distinguir entre pulsaciones con conducci ón aberrante y las pulsaciones cardiacas ventriculares. Si las pulsaciones con conducci ón aberrante son similares a la taquicardia ventricular, se pueden clasificar como ventriculares. Aseg úrese de que, al seleccionar tales derivaciones, las pulsaciones con conducci ón aberrante tengan una onda R que sea lo m ás estrecha posible, de modo de minimizar las llamadas incorrectas. Las pulsaciones ventriculares deben tener un aspecto distinto al de las "pulsaciones normales". Los médicos deben estar más alertas con estos pacientes.

Bloqueo de rama intermitente: el bloqueo de rama y otros fenómenos de obstrucción de ramas presentan son problem áticos para el algoritmo de arritmia. Si la onda QRS durante el bloqueo tiene una carga considerable morfológicamente en comparación con el QRS aprendido, la pulsación bloqueada se puede clasificar erróneamente como taquicardia ventricular, lo cual puede tener como consecuencia una alarma de cámara incorrecta. Asegúrese de seleccionar derivaciones en las cuales los bloqueos de los latidos cardiacos de la onda R se muestren de la forma más estrecha posible, de modo de minimizar las posibilidades d clasificación errónea. Las pulsaciones ventriculares deben tener un aspecto distinto al de las "pulsaciones normales". Los médicos deben estar más alertas con estos pacientes.

NOTA:

- 1 Las lecturas de pulsaciones cardiacas pueden verse afectadas por arritmias cardiacas. No se respalde del todo en alarmas de pulsaciones cardiacas al monitorear pacientes con arritmia. Mantenga a estos pacientes permanentemente bajo atención constante.
- 2 Dado que la sensibilidad del algoritmo de detección de arritmia y su especificidad son menores al 100 %, es posible que se detecten falsas arritmias y que algunos sucesos de arritmia verdaderos no se detecten. Esta posibilidad aumenta cuando la señal es ruidosa.
- 3 El HR ventricular mencionado arriba hace referencia a lo siguiente: En ARR básica, cuando el número de PVC consecutivo ≥ 3, el algoritmo calcula un HR ventricular con el promedio de 2-8 intervalos de RR. Los métodos son distintos al método de promedio de HR del monitor. Dado esto, los valores de HR ventricular calculados por los algoritmos pueden ser distintos a los valores de HR calculados por el método de promedio HR. La HR ventricular tiene la función de juzgar arritmias y no es idéntica a la HR indicada en la interfaz.
- 4 Los resultados del análisis de ARR y los valores de HR obtenidos durante el análisis de ARR y los cálculos de HR no se ven afectados por el modo de filtrado seleccionado. El algoritmo tiene un procesamiento de flujo de datos independiente, el cual puede asegurar de forma óptima los resultados consistentes y precisos de distintos modos de filtro.
- 5 La alarma de fibrilación atrial debe satisfacer las dos condiciones inferiores por 1 minuto:
 - El intervalo de las pulsaciones normales debe ser irregular.
 - Debe observarse que ondas f o P evidentes no estén presentes.
- 6 El análisis de fibrilación atrial solo aplica a pacientes adultos, no se debe realizara

para PVC o fluctuaciones de marcapaso.

- 7 El aleteo atrial no se puede detectar mediante el algoritmo de fibrilación atrial, puesto que la mayor parte de sus intervalos de RR son regulares.
- 8 En las siguientes situaciones, es posible que ocurra un error de detección de alarma de fibrilación atrial:
 - Arritmia sinusal
 - Bloqueo atrioventricular
 - Pulsaciones prematuras ventriculares frecuentes
 - Interferencia mioeléctrica
 - Artefacto de movimiento de electrodo

8.9.2 Menú de análisis ARR

8.9.2.1 Activar y desactivar el análisis ARR

Para activar y desactivar el an **a**lisis ARR, en el menú **Conf ECG**, seleccione **An álisis ARR** para cambiar entre **Activado** y **Desactivado** en la interfaz emergente.

8.9.2.2 Configuración de Alarma ARR

Seleccione **Conf ECG** > **An áisis ARR** > **Alarma ARR** para cambiar los valores de la alarma de arritmia:

- Encienda o apague separadamente cada alarma de arritmia y especifique el nivel de alarma.
- Seleccione **Todas las alarmas encendidas/Todas las alarmas apagadas** para encender o apagar todas las alarmas de arritmia.
- Especifique el umbral de ciertas alarmas de arritmia. Al superar el umbral de arritmia, se accionar áuna alarma.
- Seleccione **Por defecto** para restaurar todos los ajustes de alarma de ARR a sus valores predeterminados de fábrica.

Confirme los cambios para hacer los nuevos valores efectivos.

Fib/Tac Ventri, TaquiExtrema, BradiExtrema, Tac Ventri y Vent Bradi son alarmas ARR clave y est án configuradas de forma predeterminada para estar activadas. El usuario puede encender/apagar estas alarmas ARR clave solo cuando est á habilitado Tecla autoridad interr alarma ARR. Para habilitar la autoridad,

- 1. Seleccione Menú > Mantenimiento > Manteni Usuario y escriba la contraseña solicitada, ABC.
- 2. Seleccione **Conf Alarma** y especifique **Tecla autoridad interr alarma ARR** en **Enc**. Si cualquiera de las alarmas ARR clave se desactivan, el área de información inferior generar á el mensaje **Tecla alarma ARR apag**. Se puede obtener más detalles al ver los mensajes emergentes.

Las alarmas As **śtole** y Sosten VT est án predeterminados en Enc y no se pueden desactivar.

ADVERTENCIA

Al especificar la alarma de ARR en **Desac**, el monitor no genera una alarma incluso si ocurre una alarma. Para evitar poner en peligro la vida del paciente, el usuario debe utilizar esta función con precaución.

NOTA:

No captura marcap y Marcap no func son alarmas disponibles solo cuando Marcapaso está especificado en Enc.

| Alarma de ARR | Rango |
|--------------------|--|
| PVC alto | 1/min a 99/min |
| Pausa | 2 s, 2,5 s, 3 s |
| TaquiExtrema | Adultos: 120 ppm a 300 ppm; pedi árico/neonatal: 120 ppm a |
| | 350 ppm |
| PAC Bigeminal | 3/min a 50/min |
| PAC Trigeminal | |
| Pausas/min alto | 1/min a 20/min |
| Sosten VT | 15 s a 45 s |
| BradiExtrema | 15 ppm a 60 ppm |
| Voltaje bajo(extr) | 0,3 mV a 0,8 mV |

8.9.2.3 Rango ajustable de Umbral de alarma de ARR

8.9.2.4 Aprendizaje de ARR

Seleccione el elemento **Aut Apr ARR** para iniciar un procedimiento de aprendizaje, aparecer á **Aprendizaje ARR ECG** en la pantalla.

El aprendizaje de ARR empezar áautom áticamente con el siguiente estado:

- Cambio de tipo de paciente o de electrodo.
- Conectando o alternando derivaciones de cáculo.
- Cambiando estado de marcapasos.
- Saliendo del modo DEMO o de espera.
- Ingresando a un paciente.
- Cambiando modo de calibración a modo de medición normal.

NOTA:

1 Durante el proceso de reaprendizaje del algoritmo, es posible que la detección de arritmia no esté disponible. Supervise atentamente las condiciones del paciente durante y hasta varios minutos después de la etapa de aprendizaje, de modo que el algoritmo alcance un rendimiento de detección óptimo.

- 2 Tenga en mente que se debe iniciar el aprendizaje de ARR solo durante periodos de ritmo predominantemente normal y con una señal de ECG relativamente libre de ruido. Si el aprendizaje de ARR se da a lugar durante un episodio de arritmia, los ectópicos pueden aprenderse, incorrectamente, como un complejo QRS normal. Esto puede inducir pérdida de detección de episodios de arritmia posteriores.
- 3 Si el aprendizaje de ARR se realiza durante un ritmo ventricular, las pulsaciones ventriculares pueden identificarse, erróneamente, como complejos QRS normales. Esto puede inducir a instancias de taquicardia ventricular y de fibrilación ventricular no detectadas.

Por esta razón, es importante atender a lo siguiente:

- 1) Tener en cuenta que el aprendizaje de ARR puede comenzar automáticamente.
- 2) Responder a información de pérdida de electrodo.
- 3) Comprobar siempre la exactitud de la alarma de arritmia.

Capítulo 9 Monitoreo de RESP

9.1 Descripción general

El monitor mide la respiración del grado de impedancia tor ácica entre dos electrodos de ECG. El cambio de la impedancia entre los dos electrodos (debido al movimiento tor ácico) genera una forma de onda respiratoria en la pantalla.

9.2 Información sobre seguridad de RESP

ADVERTENCIA

- 1 De no especificar Fijar Alta y Fijar Baja para la respiración correctamente en el modo de detección manual, puede que no sea posible que el monitor detecte apnea. Si se especifica Fijar Alta y Fijar Baja con valores demasiado bajos, es más probable que el monitor detecte actividad cardiaca y que interprete erróneamente la actividad cardiaca como respiratoria en instancias de apnea.
- 2 Las mediciones de respiración no pueden detectar los sucesos súbitos de subexposición, ni pueden distinguir entre instancias de asfixia central, obstructiva y mixta. Solo emite una alarma en un tiempo predeterminado si se detectó el último respiro y no se detectó el siguiente, de modo que no se puede usar para fines de diagnóstico.
- 3 Si funciona bajo condiciones según la Norma EMC EN 60601-1-2 (Inmunidad radiada 3 V/m), las resistencias de campo superiores a 3 V/m pueden causar mediciones erróneas en diversas frecuencias. Por lo tanto, se recomienda evitar el uso de equipos de radiación eléctrica cerca de la unidad de medición de la respiración.
- 4 La monitoreo de la respiración del instrumento cardiogénico en impedancia puede dificultar la detección de respiraciones o, de lo contrario, puede contarse como respiraciones. En algunos casos, la frecuencia respiratoria también puede corresponder a la frecuencia cardíaca, lo que dificulta determinar si la señal se debe a la respiración o al ciclo cardíaco. No confíe en el monitoreo de RESP como el único método para detectar el cese de la respiración. Siga las directrices del hospital y las mejores prácticas clínicas con respecto a la detección de apnea, incluida la monitorización de parámetros adicionales que indican el estado de oxigenación del paciente, como EtCO₂ y SpO₂.
- 5 Para el diagnóstico de apnea, particularmente en infantes, prematuros y no prematuros, la seguridad y efectividad de las mediciones de respiración no se ha validado.
- 6 Para monitorear la respiración, solo se puede usar accesorios que no sean a prueba de ESU. Esto se debe a que la impedancia interna de los accesorios a prueba de ESU necesarios para usar para una operación electroquirúrgica es demasiado alta.

ADVERTENCIA

- 7 Algunos marcapasos implantables pueden ajustar su frecuencia de accionamiento en función de la "frecuencia de ventilación minuto". Las mediciones de impedancia en respiración pueden provocar que los marcapasos reaccionen incorrectamente. Para evitar esto, apague la medición de respiración.
- 8 En el modo de detección manual, después de cambiar la ganancia de la onda de respiración, asegúrese de comprobar los valores de Fijar alta y Fijar baja.
- 9 Las mediciones de respiración no se pueden llevar a cabo al usar ESU.
- 10 Cuando se coloca un electrodo de ECG en la extremidad de un paciente, es posible que la impedancia de respiración no sea confiable.

NOTA:

El monitoreo de RESP no está recomendado en pacientes que son muy activos, dado que esto puede causar falsas alarmas.

9.3 Colocación de electrodos para monitoreo de RESP

Las técnicas correctas de preparación de la piel del paciente para la colocación de electrodos son importantes para la medición de RESP: esta información se entrega en el cap fulo acerca de ECG.

La señal de RESP siempre se mide entre dos de los electrodos de ECG. Hay dos electrodos de ECG est ándares para seleccionar: electrodo I (RA y LA) y electrodo II (RA y LL).



Colocación de electrodos para 5 electrodos

9.4 Superposición cardiaca

La actividad card áca que afecta la onda de RESP se denomina superposición card áca. Se produce cuando los electrodos de RESP captan los cambios de impedancia provocados por el flujo sangu neo r fmico. La colocación correcta de electrodos puede ayudar a reducir la superposición cardiaca: evite la zona del h gado y los ventr culos del corazón en la l nea entre los electrodos respiratorios. Esto es de vital importancia para los neonatos.

9.5 Expansión torácica

Algunos pacientes, en especial los neonatos, expanden el tórax hacia los lados. En estos casos, para optimizar la onda respiratoria, se recomienda colocar los dos electrodos utilizados en el monitoreo de la respiración en la parte izquierda del tórax y en la l nea axilar derecha, en el punto de mayor amplitud respiratoria del paciente.

9.6 Respiración abdominal

Algunos pacientes con movimiento pectoral restringido respiran principalmente con el abdomen. En estos casos, es posible que tenga que colocar el electrodo de la pierna izquierda en la parte izquierda del abdomen en el punto de máxima expansión abdominal para optimizar la onda respiratoria.

NOTA:

Coloque los electrodos rojos y verdes diagonalmente para optimizar la forma de onda de la respiración. Evite el área del h gado y los ventr culos del corazón en la l nea entre los electrodos de RESP para evitar la superposición cardáca o artefactos del flujo sangu neo pulsante. Esto es de vital importancia para los neonatos.

9.7 Selección del electrodo de RESP

Para cambiar el electrodo de RESP, en el men ú **Conf RESP**, seleccione **Elec RESP** para elegir el electrodo adecuado en la lista emergente.

9.8 Cambio de tipo de fijación

Para cambiar el modo de cálculo, en el menú **Conf RESP**, configure **TipoFijac** en **Manual** o **AUTO**. Cuando est á configurado en modo **AUTO**, las opciones **Fijar Alta** y **Fijar Baja** no est án disponibles y el monitor puede calcular la frecuencia respiratoria autom áticamente. Cuando est á configurado en modo **Manual**, puede ajustar las l neas discontinuas en el área RESP mediante los elementos **Fijar Alta** y **Fijar Baja**.

9.9 Cambio del tamaño de la onda de respiración

Seleccione el *á*rea de ondas RESP para abrir el men ú **Conf Onda RESP**:

- Seleccione **AMP** y luego elija un valor adecuado. Cuanto m ás alto sea el valor, m ás alta ser á la amplitud de la onda.
- Seleccione Veloc.: seleccione la configuración adecuada de la lista emergente.

9.10 Cambiar la hora de alarma de apnea

La alarma de apnea es una alarma roja de alta prioridad que se utiliza para detectar apneas. El tiempo de demora de la alarma de apnea define el per ódo entre el punto en el que el monitor no puede detectar ninguna actividad respiratoria y la indicación de la alarma de apnea. Los usuarios deben especificarla con cuidado.

- 1. En el men ú **RESP Setup**, seleccione **Alarm Apn**.
- 2. Seleccione la configuración adecuada en la lista emergente.

Capítulo 10 Monitoreo de SpO₂

10.1 Descripción general

Se usa SpO_2 para medir la saturación de ox geno sangu neo arterial, lo cual es el porcentaje de oxihemoglobina en la sangre arterial. El par ámetro SpO_2 también puede proporcionar frecuencia cardiaca y una onda de pletismograma (Pleth).

10.2 Información sobre seguridad de SpO₂

ADVERTENCIA

- 1 No utilice los sensores SpO₂ si el paquete o el sensor están defectuosos y devuélvalos al proveedor.
- 2 Si el sensor de SpO₂ no puede funcionar correctamente, vuelva a conectar el sensor o cámbielo por uno nuevo.
- 3 Aplicación de sensor correcta: si el sensor está demasiado suelto, puede afectar el alineamiento óptico y puede provocar la caída del sensor. Si el sensor está demasiado ajustado (como en espacios de aplicación demasiado grandes o que aumentan demasiado de tamaño debido a edemas), puede producirse presión e isquemia de tejidos local, hipoxia y falta de nutrientes en el lugar de la aplicación. Un monitoreo prolongado y continuo puede aumentar el riesgo de irritación o laceración de la piel. Para evitar estos daños, los usuarios deben revisar periódicamente los espacios de aplicación de la piel circundante en función a la condición del paciente y del sensor de presión, inspeccionar si hay indicios de daño por estrés de tejido circundante y cambiar de forma regular el lugar de aplicación. Para los pacientes cuyos fluidos son fáciles de transferir y/o los pacientes con edema sistémico o localizado, los usuarios deben inspeccionar la piel y cambiar el sitio de aplicación con más frecuencia.
- 4 Utilice sólo sensores y cables de extensión con el monitor permitidos por EDAN. Otros sensores o cables de extensión pueden generar el desempeño inadecuado del monitor y/o lesiones menores.
- 5 Los altos niveles de oxígeno pueden ser un factor desencadenante de fibroplasia retrolenticular en bebés prematuros. Si puede ser peligroso NO defina el límite de alarma alto en el 100 %, lo que equivale a apagar la alarma de límite alto.
- 6 En casos de arritmia grave, la tasa de pulsaciones de SpO₂ puede discrepar de la tasa de frecuencia cardiaca de ECG sin que esto implique un valor de PR (SpO₂) erróneo.

NOTA:

1 Evite colocar el sensor en las extremidades con un catéter arterial o línea de infusión venosa intravascular. Al medir SpO₂ en la extremidad con un brazal de NIBP inflado, active la función **Conf NIBP**.

- 2 Cuando se indica la tendencia de desoxigenación de un paciente, analice las muestras de sangre con un cooxímetro de laboratorio para determinar completamente la condición del paciente.
- 3 La forma de onda SpO₂ no es directamente proporcional al volumen del pulso.
- 4 El dispositivo se calibró para mostrar la saturación de oxígeno funcional.
- 5 No se puede usar un tester o simulador funcional para evaluar la precisión de SpO₂. Sin embargo, se puede usar para demostrar que un monitor particular reproduce una curva de calibración que se ha demostrado de forma independiente que satisface una precisión específica.
- 6 Si la temperatura del entorno aumenta, el operador debe prestar atención al lugar donde ocurre la baja perfusión e incrementar la frecuencia de comprobación de la piel y cambiar el lugar de la medición para evitar quemaduras. Si la temperatura inicial de la piel es inferior a 35 °C, la temperatura de todos los sensores listados en la piel no superará los 41 °C durante su operación.

10.3 Medición de SpO₂

- 1. Seleccione la configuración de categor \hat{a} de paciente (adulto/pedi árico y neonatal), dado que se utiliza para optimizar el c áculo de SpO₂ y los datos num éricos del pulso.
- 2. Durante la medición, asegúrese de que el sitio de aplicación:

- tenga flujo puls átil, idealmente con una buena perfusi ón de circulaci ón.

- no haya cambiado sus espesor, causando un calce inadecuado del sensor.

Procedimiento de medición

- 1. Encienda el monitor.
- 2. Conecte el sensor al sitio adecuado del dedo del paciente.
- 3. Enchufe el conector del cable de prolongación del sensor en el toma de SpO₂.



Montaje del sensor

ADVERTENCIA

Inspeccione el sitio de aplicación cada dos a tres horas para asegurarse de la calidad de la piel y la alineación óptica correcta. Si la calidad de la piel cambia, pase el sensor a otro sitio. Cambie el sitio de aplicación como mínimo cada cuatro horas. Para recién nacidos, cambie el lugar de medición cada 20 minutos.

NOTA:

- 1 Los contrastes inyectados como azul de metileno o dishemoglobinas intravasculares como metahemoglobina y carboxihemoglobina pueden generar mediciones imprecisas.
- 2 Inspeccione el sensor para asegurarse de que el emisor y el receptor de luz están alineados entre sí y que no hay espacio entre el sensor y el dedo. Toda la luz emitida por el emisor de luz debe pasar a través del tejido del paciente. El cable del sensor debe colocarse en el dorso de la mano.
- 3 Limpie y elimine cualquier sustancia, como esmalte de uñas, del sitio de aplicación. Compruebe regularmente que el sensor permanezca colocado correctamente en el paciente.

10.4 Limitaciones de la medición

Ciertas condiciones de paciente pueden afectar las mediciones o provocar la pérdida de la señal de pulso.

Los siguientes factores, entre otros, pueden generar mediciones incorrectas:

- aplicación incorrecta del sensor
- fuentes de niveles elevados de luz ambiental, como luces quir úrgicas (especialmente aquellas con una luz de xen ón directa), bililuces, luces fluorescentes, l ámparas de calor de infrarrojos y luz del sol directa
- no cubrir el sensor con material opaco en condiciones de altos niveles de luz ambiental
- hemoglobinas disfuncionales
- perfusi ón perif érica baja
- movimiento excesivo o violento del paciente
- pulsaciones venosas
- medios de contraste intravasculares, como el verde de indocianina o el azul de metileno
- aplicación de color externo (esmalte para u ñas, tintura o cremas con pigmento)
- desfibrilación
- colocación del sensor en una extremidad con un brazal de presión sangu nea, un catéter arterial o una l nea intravascular
- interferencia electromagn dica

La p érdida de la señal de pulso puede ocurrir por las siguientes causas:

- el sensor est ádemasiado apretado
- un brazal de presi ón sangu nea se infla en la misma extremidad a la que se ha conectado el sensor
- hay una oclusi ón arterial próxima al sensor
- perfusi ón perif érica baja

NOTA:

- 1 Para prevenir la interferencia por luz ambiente, asegúrese de que el sensor esté aplicado correctamente y cubra el sitio de aplicación con un material opaco.
- 2 Los sensores de SpO₂ adyacentes pueden interferir entre sí (p. ej., la toma de varias medidas de SpO₂ en una misma paciente). Asegúrese de cubrir el sensor con un material opaco para reducir la interferencia cruzada.
- 3 Mueva el sensor a un sitio menos activo mientras mantiene al paciente quieto, de ser posible.

10.5 Evaluación de la validez de una lectura de SpO₂

Puede comprobar la calidad de la onda pletismográfica y la estabilidad de los valores de SpO_2 para evaluar si el sensor funciona correctamente y si las lecturas de SpO_2 son válidas. Utilice siempre estas dos indicaciones simultáneamente para evaluar la validez de una lectura de SpO_2 .

En general, la calidad de la onda pletismogr áfica de SpO_2 refleja la calidad de las señales de luz que obtiene el sensor. Una onda de mala calidad manifiesta una disminuci ón de la validez de la señal. Por otro lado, la estabilidad de los valores de SpO_2 tambi én refleja la calidad de la señal. Debido a lecturas de SpO_2 variadas producto de factores fisiológicos, se generan lecturas inestables de SpO_2 a partir de las señales con interferencia que recibe el sensor. Los problemas mencionados anteriormente pueden estar causados por el movimiento del paciente, la colocaci ón incorrecta del sensor o el mal funcionamiento del mismo. Para obtener lecturas de SpO_2 validas, intente limitar el movimiento del paciente, revise la colocaci ón del sensor, mida otro lugar o sustituya el sensor.

NOTA:

- 1 La precisión de la lectura de SpO₂ se validó en estudios humanos controlados con referencias de muestras de sangre arterial medidas con un cooxímetro. Las mediciones de SpO₂ cuentan con una distribución estadística, solo puede esperarse una precisión de dos tercios de las mediciones en contraste con aquellas hechas mediante un cooxímetro. La población de voluntarios en los estudios se componía de hombres y mujeres sanos con edades entre los 19 y los 37 años, con pigmentación cutánea diversa. Tenga en cuenta que la población del estudio se compone de adultos en buenas condiciones de salud, a diferencia de la población a la cual está orientada el uso del dispositivo.
- 2 La precisión de la medición de frecuencia de pulso se obtiene al contrastar la frecuencia de pulso generada por un simulador de oxígeno arterial (que también se desempeña como un simulador de pulsaciones electrónico).
- 3 Durante el monitoreo, si la lectura del monitor es considerablemente diferente de la condición fisiológica del paciente, esto indica que la señal está alterada, lo que provocará una lectura inexacta. En este caso, los artefactos pueden arrojar señales que se detecten como lecturas similares, lo que hará que el monitor no pueda enviar la alarma. A fin de garantizar una monitorización confiable, es necesario comprobar regularmente si el sensor está aplicado correctamente y si la calidad de la señal es buena.

10.6 Retardo de la alarma de SpO₂

Existe un retardo entre la aparición de un evento fisiológico en el lugar de medición y la alarma correspondiente en el monitor. Este retardo incluye dos componentes:

- 1. El tiempo entre la aparición del evento fisiológico y el momento en que este evento es representado por los valores num éricos que se muestran en pantalla. Este retardo depende del tiempo de procesamiento algor finico y de la configuración de la sensibilidad. Cuanto menor sea la sensibilidad configurada, más tiempo se necesitar á hasta que los valores num éricos reflejen el evento fisiológico.
- 2. El tiempo comprendido entre la aparición de los valores num éricos que superan un l ínite de alarma y la indicación de la alarma en el monitor. Este retardo es la combinación del tiempo de retardo de alarma configurado m ás el tiempo de retardo general del sistema.

10.7 Índice de perfusión (IP)*

IP es un valor num érico indicador del nivel de perfusión. Refleja el nivel de perfusión en el sitio de monitoreo.

Dado que la medici ón de SpO_2 se basa en la pulsaci ón causada por el flujo sangu neo a trav és del vaso, IP tiene relaci ón con la intensidad del pulso. Adem ás, puede utilizar IP como un indicador de calidad de la señal para la medici ón de SpO_2 .

El IP se indica con un valor que circula entre 0 y 10. Entre más alto sea el valor, mejor ser á la perfusión y la calidad de señal. El nivel de perfusión y la calidad de señal llegan a su nivel máximo cuando se muestra un valor de 10. Cuando el IP es menor que 2, este indica un bajo nivel de perfusión y una calidad de señal pobre en el sitio de monitoreo, se debe reposicionar el sensor o hallar un mejor lugar.

El valor de IP se mostrar á en el área de par ámetros de SpO₂.

10.8 Medición de SpO2 y NIBP simultánea

Al medir SpO₂ y NIBP en la misma extremidad en simultáneo, el usuario puede especificar **NIBP Siml.** en **Enc** en el menú **Conf SpO**₂ para bloquear el estado de alarma de SpO₂ hasta que finalice la medición de NIBP. Si **NIBP Siml.** está especificado en **Desac.**, la baja perfusión producida por la medición de NIBP puede conducir a lecturas de SpO₂ imprecisas y, por lo tanto, generar alarmas fisiológicas falsas.

10.9 Configuración del tono de vibración

Si la modulación del tono est áactivada, el sonido PR disminuye cuando baja el nivel de SpO₂. En el menúConf **SpO₂**, seleccione el tono de vibración para alternar entre **Encend** y **Apag**.

10.10 Configuración de sensibilidad

La sensibilidad diferente indica una frecuencia de actualización diferente. Alto indica que la frecuencia de actualización del valor de SpO_2 es el más frecuente. Para cambiar la sensibilidad, siga estos pasos:

- 1 Seleccione el men ú Conf SpO₂;
- 2 Seleccione **Sensibilidad** en la interfaz y seleccione la sensibilidad deseada en la lista emergente.

Capítulo 11 Monitoreo de PR

11.1 Descripción general

El dato num érico del pulso cuenta las pulsaciones arteriales que resultan de la actividad mec ánica del coraz ón en latidos por minuto (ppm). Se puede obtener un pulso de cualquier se ñal de SpO_2 medida o cualquier presi ón arterial.

11.2 Configuración del origen PR

El monitor proporciona opciones de fuente PR. Puede seleccionar etiquetas de SpO_2 o de presión arterial como fuente PR en la lista **Fuente PR** del menú **Conf PR**.

11.3 Configuración del volumen PR

Seleccione **Conf PR** > **Volume PR** y luego elija el ajuste apropiado para el volumen de PR: cinco barras es el volumen más alto, una barra es el volumen mínimo. Si no se selecciona ninguna barra, el volumen de PR se desactivar á La frecuencia de los latidos tiene una correlación positiva con el valor medido.

11.4 Selección del origen de alarma activa

En la mayor parte de los casos, los números de HR y PR son idénticos. Para poder evitar alarmas simultáneas en HR y PR, el monitor usa HR o PR, solo uno de ellos, como una fuente de alarma activa. Para cambiar el origen de alarma, seleccione **Conf PR** > **Orig Alar**, luego se visualiza un cuadro emergente:

- HR: si desea que HR sea el origen de alarma para HR/Pulso.
- **PR**: si se selecciona PR como la fuente de alarma activa, el monitor le solicitar á que confirme su opción. Asegúrese de que, si selecciona PR como una fuente de alarma, se desactivar án las alarmas de HG de ECG.
- AUTO: Si el origen de alarma está configurado en Auto, el monitor utilizará el ritmo card áco de la medición de ECG como un origen de alarma cada vez que se active la medición de ECG y como m nimo un electrodo de ECG se pueda medir sin una condición técnica de alarma. El monitor cambiará autom áticamente a PR como fuente de alarma en las siguientes circunstancias:
 - un electrodo de ECG v álido no se puede seguir midiendo y
 - una fuente de PR que se activóy estádisponible.

El monitor utiliza la frecuencia de pulsos de la medición activada como pulso del sistema. Si bien PR es el origen de alarma, todas las arritmias y alarmas de ECG HR están desactivadas. Si un electrodo de ECG está disponible nuevamente, el monitor utiliza automáticamente HR como origen de alarma.

NOTA:

Las alarmas de pulso solo se generan cuando el origen de alarma activa está configurado en **PR**, un origen de pulso está configurado como pulso del sistema y las alarmas de pulso están activadas.

Capítulo 12 Monitoreo de NIBP

12.1 Descripción general

Este monitor utiliza el método oscilométrico para medir NIBP. Puede utilizarse para pacientes adultos, pediátricos y neonatales. También estáorientado para su uso en pacientes embarazadas, lo que incluye pacientes preclámpsicas.

Los dispositivos oscilom áricos miden la amplitud de los cambios de presión en el manguito de oclusión a medida que el manguito se desinfla a partir de la presión sistólica. La amplitud aumenta repentinamente a medida que el pulso pasa por la oclusión en la arteria. Cuando la presión del manguito se sigue reduciendo, las pulsaciones aumentan en amplitud, alcanzan un máximo (que se aproxima a la presión media) y luego disminuyen.

Las mediciones de presión sangu nea determinadas por este dispositivo cumplen los criterios especificados por el estándar nacional estadounidense de esfigmomanómetros electrónicos o automatizados (ISO 81060-2:2013), en relación con la media de error y la desviación estándar. En métodos de investigación clínica con esfigmomanómetros referenciales, el quinto sonido Korotkoff se usópara determinar la presión diastólica en adulto y el cuarto sonido Korotkoff para determinar la presión diastólica pediátrica.

12.2 Información sobre seguridad de NIBP

ADVERTENCIA

- 1 No mida el valor NIBP en pacientes con enfermedad de células falciformes o ninguna otra condición en la que se haya producido o cabe esperar daños en la piel.
- 2 No mida NIBP en el mismo lado del cuerpo donde se desarrolló una masectomía.
- 3 Utilice el criterio clínico para decidir si se deben realizar mediciones automáticas frecuentes de la presión sanguínea en pacientes con trastornos graves de la coagulación debido al riesgo de provocar hematomas en el miembro que tiene puesto el brazal.
- 4 No coloque el brazal en un miembro que tiene una infusión intravenosa o un catéter. Esto podría causar daños en el tejido que rodea al catéter cuando la infusión se vuelve más lenta o se bloquea mientras se infla el manguito.
- 5 No coloque el brazalete en una extremidad que se utilice para infusiones IV, ya que la inflación del brazalete puede obstruir la infusión, lo que puede causar daños al paciente.
- 6 No coloque el brazal en una extremidad donde se ha llevado a cabo acceso o terapia intravascular o donde hay una derivación arteriovenosa (A-V) presente; de lo contrario, puede provocarse lesiones al paciente.
- 7 Asegúrese que se seleccionó el tipo de paciente correcto antes de realizar mediciones. No utilice los valores elevados de inflación, límites de presión superior y duración de medición para adultos en pacientes neonatales. Si no se utiliza el modo neonatal en un paciente recién nacido, es posible que se obstruya el flujo sanguíneo, lo que potencialmente podría causar daño al paciente.
- 8 Asegúrese de que el conducto de aire que conecta el brazal de presión sanguínea y el monitor no esté bloqueado ni enredado.
ADVERTENCIA

- 9 La medición de la presión sanguínea puede causar desperfectos temporales en otros dispositivos de monitoreo médico que se utilicen en la misma extremidad.
- 10 Las lecturas de NIBP pueden verse afectadas por el sitio de medición, la posición del paciente, actividad física o las condiciones fisiológicas del mismo.
- 11 De haber presión continua en el brazal a causa de pliegues en los tubos puede producirse un bloqueo del flujo sanguíneo, lo que puede tener como resultado lesiones en el paciente.
- 12 La verificación de calibración solo aplica para adultos y no se puede operar en intervalo de medición automática. La medición continua tampoco puede operarse en el intervalo de medición automática.

NOTA:

- 1 Se sugiere que el usuario no comience la medición de NIBP cuando se indica batería baja porque el monitor puede apagarse automáticamente.
- 2 Si derrama líquido en el equipo o accesorios, en especial si existe la posibilidad de que pueda ingresar en el tubo o el dispositivo de medición, comuníquese con su personal de mantenimiento.
- 3 El uso continuo del modo de medición automática para intervalos breves puede producir incomodidad en el paciente. Las mediciones continuas y automáticas en el modo neonatal o pediátrico puede tener como efecto daño a los tejidos o isquemia en el paciente.
- 4 Las medidas de NIBP pueden verse afectadas por extremos de temperatura, humedad y altitud.
- 5 El valor de medición de NIBP lo deben explicar profesionales calificados.
- 6 La frecuencia del pulso en función de la medición de NIBP puede diferir de la frecuencia cardíaca en función de la onda de ECG. NIBP mide el número de pulsaciones de pulso periférico y la frecuencia cardíaca se mide mediante la señal eléctrica del corazón. Cuando las señales eléctricas del corazón ocasionalmente no genera pulsaciones en los vasos sanguíneos periféricos o la perfusión periférica del paciente es pobre, ocurre esta diferencia.

12.3 Limitaciones de la medición

Las mediciones resultan imposibles con extremos de frecuencia del pulso inferiores a 40 ppm o mayores a 240 ppm, o si el paciente est áconectado a una máquina de circulación extracorpórea.

La medici ón puede resultar imprecisa o imposible en las siguientes situaciones:

- Si resulta dif cil detectar un pulso de presi ón arterial regular.
- Pacientes con arritmias card ácas.
- Paciente con movimiento excesivo y continuo como temblores o convulsiones.
- Pacientes con cambios bruscos de la presión sangu nea.

- Pacientes con en estado de shock grave o hipotermia que reduce el flujo sangu ñeo hacia la periferia.
- Pacientes obesos, con una gruesa capa de grasa que rodea una extremidad y reduce las oscilaciones provenientes de la arteria.
- Pacientes con una extremidad edematizada.

12.4 Métodos de medición

Existen tres m éodos para medir NIBP:

- Manual: mediciones a pedido.
- Auto: mediciones continuamente repetidas (intervalo ajustable de entre 1 y 480 minutos). Después de que la primera medición se inicia manualmente, el monitor automáticamente mediráel NIBP con el intervalo predeterminado.
- **Continuo**: la medición se llevaráa cabo consecutivamente en cinco minuto, luego el monitor entraráen modo manual.

ADVERTENCIA

Las mediciones de la presión sanguínea no invasivas en modo Auto pueden asociarse con púrpura, isquemia y neuropatía en el miembro que tiene el brazal. Al monitorear a un paciente, examine las extremidades con frecuencia para verificar que tengan un color, temperatura y sensibilidad normales. Si se observa alguna anormalidad, detenga las mediciones de la presión sanguínea.

12.5 Procedimientos de medición

Para obtener mediciones exactas, se deben tener en cuenta los siguientes pasos operativos:

- 1. Garantice la posición en uso normal comprobando, entre otros:
- Sentado cómodamente o recostado sobre la espalda, con las piernas extendidas y sin cruzar
- Pies apoyados en el suelo.
- Brazos y espalda apoyados.
- Mitad del brazal al nivel de la aur cula derecha del corazón.
- Durante la medición, relájese en la mayor medida posible, no hable ni aplique presión externa en el brazal.
- 2. Conecte la manguera de aire y encienda el monitor.

Coloque el brazal de presión sanguínea en el brazo o pierna del paciente y siga la instrucciones a continuación.



Uso del brazal

- Aseg úrese de que el brazalete est étotalmente desinflado.

Coloque el brazal de tamaño adecuado para el paciente (Respecto de la selección del tamaño del brazal, consulte la sección *Accesorios de NIBP*), y asegúrese de que el s ímbolo " Φ " est é sobre la arteria. Asegúrese de que el brazalete no est é demasiado ajustado alrededor del miembro. Si est á muy ajustado puede provocar la decoloración y eventual isquemia de la extremidad.

- 3. Verifique si el tipo de paciente est á bien seleccionado. Acceda al men ú **Conf Paciente** en **Men ú**. Gire la perilla para seleccionar el **Tipo** de paciente necesario en el men ú **Info Paciente**.
- 4. Seleccione un modo de medición en el menú **Conf NIBP**. Consulte la sección *Indicaciones de operación* para obtener los detalles.
- 5. Presione el bot ón *en el panel frontal o la tecla de atajo en pantalla para iniciar una medici ón manual.*
- 6. Espere hasta que se tome la primera lectura.

NOTA:

- 1 El ancho del brazal debe ser de aproximadamente el 40 % de la circunferencia de la extremidad o 2/3 de la longitud de la parte superior del brazo. La parte del manguito que se infla debe ser lo suficientemente larga como para rodear el 80 % a 100 % de la extremidad. Un tamaño incorrecto del manguito puede generar lecturas erróneas. Si tiene dudas sobre el tamaño del manguito, use otro con un tamaño adecuado para evitar errores.
- 2 Si la medición de NIBP es dudosa, repita la medición. Si sigue teniendo dudas sobre la lectura, use otro método para medir la presión sanguínea.
- 3 Asegúrese de que el brazal esté colocado correctamente. Una fuga de aire puede ocasionar un error de medición.
- 4 Seleccione un brazal del tamaño adecuado. El uso de un brazal inadecuado puede causar mediciones incorrectas.
- 5 Evite el ingreso de líquido al brazal. Si esto ocurre, séquelo completamente.

12.5.1 Indicaciones de operación

1. Medici ón manual

Acceda al menú **Conf NIBP** y configure el elemento **M. Medida** en **Manual**. Luego, presione el

botón 🗫 en el panel frontal o la tecla de atajo 🚧 en pantalla para iniciar una medición

manual.

2. Medici ón autom ática

| Acceda al menú Conf NIBP y configure el elemento M. Medida en Auto, luego presione 🚧 |
|--|
| en el panel frontal o tecla de atajo 🛹 en pantalla para iniciar la medición autom ática según el |
| intervalo de tiempo seleccionado. Presione el botón 🛩 o tecla de atajo 🚧 para salir. |
| Durante el per ódo inactivo del proceso de medición, presione el botón 👐 en el panel frontal |
| o la tecla de atajo 🚧 en pantalla en cualquier momento para iniciar una medición manual. |
| Luego presione el botón \checkmark en el panel frontal o la tecla de atajo \checkmark en pantalla para detener la medición manual y el sistema continúa ejecutando el programa de medición automática según el intervalo de tiempo seleccionado. |
| 3. Medición continua |

Acceda al menú **Conf NIBP** y seleccione el elemento **Continuo** para iniciar una medición continua. La medición continua durar á5 minutos.

4. Detener la medición continua

Durante la medición continua, presione el botón 🛩 en el panel frontal o la tecla de atajo

en pantalla en cualquier momento para detener la medición continua.

12.5.2 Corrección de la medición si la extremidad no se encuentra a la altura del corazón

Para corregir la medición si la extremidad no se encuentra a la altura del corazón en el valor mostrado:

| A ñada 0,75 mmHg (0,10 kPa) por cada cent ínetro m ás alto o | Reste 0,75 mmHg (0,10 kPa) por cada cent ínetro m ás bajo o |
|--|---|
| A ñada 1,9 mmHg (0,25 kPa) por cada pulgada | Reste 1,9 mmHg (0,25 kPa) por cada pulgada |
| m ás alta o | más abajo |

12.6 Ventana de revisión múltiple de NIBP

Para definir la visualización de las mediciones de NIBP, seleccione Conf NIBP> Resum:

- Cuando est é definida en **Enc**, aparecer á una ventana para mediciones de NIBP en el área de ondas de la interfaz principal y el tama ño de esta ventana variar á seg ún el número de ondas mostradas.
- Cuando est é definida en Apag, la ventana no estar á disponible en la pantalla.

12.7 Reinicio de NIBP

Cuando la presión no funcione correctamente y el sistema no brinde un mensaje sobre el problema, seleccione **Reiniciado** en el **menú Manteni Usuario** > **Mantener NIBP** para activar el procedimiento de autocomprobación y restaurar el sistema que presentaba un desempeño anormal.

12.8 Calibración de NIBP

NIBP no es calibrada por el usuario. Los transductores de presión de brazal deben ser verificados y calibrados, de ser necesario, como mínimo una vez cada dos años por un profesional de mantenimiento calificado. Consulte el manual de mantenimiento para obtener más detalles.

12.9 Prueba de fugas

La prueba de fugas se utiliza para detectar el apriete de aire de la bomba de NIBP, v álvula y tráquea. De lo contrario, el sistema mostrar á fugas de NIBP. La detecci ón de fugas NIBP debe realizarse al menos una vez cada dos a ños o en caso de sospecha de que la medici ón sea inexacta.

ADVERTENCIA

Esta prueba de fuga, fuera de la especificación en el estándar ISO 81060-1, debe usarla el usuario para determinar la presencia de fugas de aire en el conducto de NIBP. Si al final de la prueba el sistema indica que la vía respiratoria NIBP tiene fugas de aire, comuníquese con el fabricante para su reparación.

Procedimiento de la prueba de fugas

- 1. Conecte bien el brazal con el toma para el orificio de aire NIBP.
- 2. Coloque el brazal alrededor del cilindro de tamaño adecuado. No coloque el brazal alrededor de las extremidades.
- 3. Aseg úrese de que el tipo de paciente se haya establecido en Adulto.
- 4. Acceda a Manteni Usuario > Mantener NIBP.
- 5. Seleccione **Prueba Fuga**. Luego, la instrucción **Fuga. Prueba en ejecución** aparecer á para reflejar que el sistema inició la prueba de fugas.

El sistema inflar áautom áticamente el sistema neum ático hasta 180 mmHg. Despu és de entre 20 a 40 segundos, si se detect ó una fuga en el sistema, el sistema abrir á autom áticamente la v ávula de desinflado para interrumpir la prueba de fuga y mostrar á **Fuga Aire NIBP**. Si no se detecta fugas en el sistema cuando el sistema neum ático se infla a 180 mmHg, el sistema realizar á una deflaci ón al valor aproximado de 40 mmHg y posteriormente realizar á la segunda fase de la prueba de fugas. Despu és de 20 a 40 segundos, el sistema autom áticamente abrir á la v ávula de deflaci ón y mostrar álos indicadores pertinentes en funci ón de los resultados de la prueba.

6. Si aparece la información de alarma **Fuga Neumática NIBP**, esto indica que la v á a érea puede tener fugas de aire. En este caso, el usuario debe verificar si hay una conexión suelta. Después de confirmar que las conexiones est én firmes, el usuario debe volver a realizar la prueba de fugas. Si el indicador de falla sigue apareciendo, comun quese con el fabricante para su reparación.



Diagrama de prueba de fuga de aire de NIBP

12.10 Configuración del modo de inflación

Para cambiar el modo de inflación:

- 1. Seleccione **Conf NIBP** > **Modo inflación**;
- 2. Elegir Manual o AUTO en la lista desplegable.
 - Si se elige **Manual**, cuando se mida la presión sangu nea se adoptará el valor predefinido por los usuarios como valor de inflación.
 - Si se elige **AUTO**, cuando se mida la presión sanguínea, se adoptará el valor predeterminado como valor de inflación.

12.11 Modo de limpieza

Para iniciar el modo de limpieza, seleccione **Manteni usuario** > **Mantener NIBP** > **Modo Limpieza**, haga clic en el botón **Iniciar Limpieza**. En el monitor aparecerá lo siguiente: **Asegúrese de haber desconectado el brazal del monitor**. Después de la confirmación del usuario, comenzarála limpieza. El modo de limpieza dura tres minutos. En este modo, el monitor muestra **Limpieza en desarrollo**, también se muestra el tiempo restante del modo de limpieza y el valor del brazal. Cuando el contador termina, el monitor sale del modo de limpieza autom áticamente. Si el usuario necesita salir del modo de limpieza por adelantado, haga clic en el botón **Detener**.

Cuando la presión del aire es anormal, el monitor desactivar á autom áticamente el modo de limpieza y mostrar á el siguiente mensaje: **Error en limpieza**.

NOTA:

El modo de limpieza se encuentra disponible únicamente cuando el tipo de paciente es adulto.

Capítulo 13 Monitoreo de TEMP

13.1 Descripción general

La temperatura del cuerpo se mide mediante una sonda de termistor (un semiconductor cuya resistencia cambia con la temperatura) que se coloca en la piel o en el recto.

Se pueden usar dos sondas de TEMP simultáneamente para medir dos valores de TEMP y obtener la diferencia de temperatura. La configuración estándar es la sonda cutánea para adultos.

13.2 Información sobre seguridad de TEMP

ADVERTENCIA

- 1 Verifique la detección de fallas en los cables de la sonda antes de comenzar la fase de monitoreo. Desenchufe el cable de la sonda de temperatura del canal 1 del toma, y luego la pantalla mostrará el mensaje de error Apag Sensor TEMP T1 y se activará la alarma sonora. Es el mismo para el otro canal.
- 2 Tome la sonda de TEMP y el cable cuidadosamente. Cuando no se los utiliza, debe enrollar la sonda y el cable en forma de c rículo. Si se tensa demasiado el alambre dentro del cable, puede provocar da ños mec ánicos a la sonda y al cable.
- 3 Las sondas de temperatura no proporcionan cobertura de sondas, recuerde desinfectar la sonda despu és de cada uso en un paciente.

NOTA:

La temperatura corporal de referencia es la misma que la temperatura del lugar de la medición.

13.3 Encendido/apagado de T1/T2

En **Men** $\hat{\mathbf{u}}$ > **Conf Sistema** > **Mod interr**, se puede apagar o encender T1 o T2 de forma separada y sin afectar al otro.

13.4 Configuración del monitoreo de TEMP

Con una sonda de TEMP reutilizable, puede enchufar la sonda directamente en el monitor. Aplique las sondas de TEMP al paciente. Encienda el monitor.

La estabilización de la medición de la temperatura corporal tomar á5 minutos.

13.5 Cálculo de la diferencia de temperatura

El monitor puede calcular y mostrar la diferencia entre dos valores de temperatura restando el segundo valor al primero. La diferencia se denomina TD.

Capítulo 14 Monitoreo de IBP

14.1 Descripción general

IBP se mide directamente por medio de cat der insertado directamente en el sistema circulatorio. Un transductor de presi ón conectado al cat der convierte la fuerza mec ánica ejercida por la sangre en una señal el éctrica, que se visualiza gráficamente como presi ón versus tiempo en la pantalla del monitor o num éricamente en una pantalla digital.

El monitor mide la presión sangu nea directa de un vaso sangu neo seleccionado a través de un máximo de dos canales y muestra ondas y presión de la presión sangu nea directa medida (SYS, DIA y MAP).

14.2 Información sobre seguridad de IBP

ADVERTENCIA

- 1 El operador debe evitar el contacto con las partes conductoras de los accesorios cuando está conectado o aplicado.
- 2 No se debe reutilizar el transductor IBP ni las cúpulas.
- 3 Si algún otro tipo de líquido, distinto de la solución que se va a infundir en la línea de presión o el transductor, se derrama sobre el equipo o sus accesorios, o ingresa en el transductor o el monitor, comuníquese con el Centro de servicio del hospital de inmediato.
- 4 La duración más prolongada de cateterización arterial de IBP es de 7 días.
- 5 Todos los procedimientos invasivos comportan riesgos para el paciente. Use una técnica aséptica y siga las instrucciones del fabricante del catéter.
- 6 Shock mecánico al transductor de presión sanguínea invasiva puede provocar cambios de alto grado en la puesta a cero y en la calibración y generar, posteriormente, lecturas erróneas.

NOTA:

- 1 Use sólo el transductor de presión indicado en los Accesorios IBP.
- 2 Si se está midiendo presión intracraneal (ICP) en un paciente sentado, ajuste el transductor al mismo nivel, con la punta en el o do del paciente. El balanceo incorrecto puede generar valores incorrectos.
- 3 Confirme que se especificó el l mite de alarma correcto para las etiquetas, el l mite establecido se almacenar á solo para sus etiquetas. Cambiar la etiqueta puede modificar el l mite de la alarma.
- 4 No realice una calibración de IBP mientras se monitorea a un paciente.
- 5 Al usar ventilación de alta frecuencia, asegúrese de que el cat der del ventilador no est éconectado, directa o indirectamente, al cat der arterial a presión cero. Esto puede inducir a variaciones menores de presión, lo cual afecta el proceso de puesta a cero.

14.3 Procedimientos de monitoreo

Pasos de preparación para la medición IBP:

- 1. Enchufe el cable de presi ón en el toma correspondiente y encienda el monitor.
- 2. Prepare la solución de lavado.
- 3. Lave el sistema, libere todo el aire de escape de los tubos y asegúrese de que el transductor y las llaves de cierre est én libres de burbujas de aire.
- 4. Conecte el cat éter del paciente a la l nea de presión, asegur ándose de que no haya aire en el cat éter ni en la l nea de presión.
- 5. Coloque el transductor de modo que quede al mismo nivel que el coraz ón del paciente, aproximadamente en la l nea media de la axila.
- 6. Para la selecci ón del nombre del r ótulo, consulte Selecci ón de una presi ón para monitoreo.
- 7. Para poner el transductor en cero, consulte Poniendo a acero el transductor de presión.

ADVERTENCIA

Si hay burbujas de aire en el sistema de tubos, lave el sistema con la solución nuevamente. Las burbujas pueden provocar lecturas de presión erróneas.

14.3.1 Selección de una presión para monitoreo

Ind quele al monitor qu é presi ón desea monitorear seleccionando su rótulo de presi ón. El rótulo es un identificador exclusivo para cada tipo de presi ón. Cuando selecciona un rótulo, el monitor utiliza la configuraci ón almacenada de ese rótulo, por ejemplo, color, escala de ondas y configuraci ón de alarma. El rótulo tambi én determina qu é algoritmo se utiliza para procesar la se ñal de presi ón, de modo que un rótulo incorrecto puede llevar a valores de presi ón incorrectos. Para seleccionar la etiqueta, consulte la siguiente tabla:

| Etiqueta | Descripci ón |
|----------|-------------------------------------|
| ART | Presión sangu nea arterial |
| PA | Presi ón arterial pulmonar |
| CVP | Presi ón venosa central |
| ICP | Presi ón intracraniana |
| LAP | Presi ón auricular izquierda |
| RAP | Presi ón auricular derecha |
| P1-P2 | R átulos de presi ón no espec ficos |
| | alternativos |

NOTA:

La opción de presión solo es válida cuando la etiqueta es P1/P2 y no toma efecto bajo otras etiquetas.

14.3.2 Puesta a cero del transductor de presión

Para evitar lecturas de presión imprecisas, el monitor requiere un cero válido. Ponga a cero el transductor de acuerdo con la política de su hospital (como mínimo una vez por dá). Debe realizar la puesta a cero:

- Al usar un nuevo transductor o tubo.
- Cada vez que vuelve a conectar el cable del transductor al monitor;
- Si piensa que las lecturas de presi ón del monitor no son correctas.

Cuando utiliza un módulo de presión, la información de cero se almacena en el módulo.

El procedimiento de puesta a cero se detalla a continuación:

- 1. Desactive la llave de paso hacia el paciente.
- 2. Ventile el transductor a presión atmosférica, para compensar la presión estática y atmosférica ejercida sobre el transductor.
- 3. En el men ú configuración para la presión, seleccione Cero.
- 4. Cuando observa el mensaje **Cero OK**, cierre la llave de paso a la presión atmosférica y abra la llave de paso al paciente.

14.3.3 Solución de problemas en la puesta a cero de la presión (Tomando art, por ejemplo)

| - | - |
|--------------------------------|--|
| Mensaje | Acci ón correctiva |
| FALLA Art CERO | Aseg úrese que el transductor no est éconectado al paciente. |
| APAG SENSOR Art, FALLA | Aseg úrese de que el transductor no est é desconectado y luego póngalo en cero. |
| EN DEMO, FALLA | Aseg úrese de que el monitor no est éen modo DEMO. Comun quese con el t écnico de mantenimiento, de ser necesario. |
| PRESIÓN SOBRE RANGO, FALLA | Aseg úrese de que la llave de paso tenga ventilación la atmósfera. Si el problema persiste, comun quese con el técnico de mantenimiento. |
| FALLA CERO PRESIÓN PULSANTE | Aseg úrese de que el transductor tiene ventilación al aire y no se encuentre conectado al paciente e intente de nuevo. |

El mensaje de estado enumera la causa probable de una calibración no exitosa.

14.3.4 Calibración de IBP

IBP no es calibrada por el usuario. La calibración debe ser realizada por un profesional de mantenimiento calificado con la frecuencia que exija la Pol fica de procedimientos de su hospital.

14.4 Cambio de regla de ondas de IBP

Las reglas superior, media e inferior est án disponibles para cada canal de la onda de IBP. Los usuarios pueden ajustar las reglas superior, media e inferior en forma manual:

- 1. Abra el men ú **Conf Onda** de IBP haciendo clic en el área de ondas de IBP.
- 2. Seleccione una regla adecuada entre las opciones Alto, VAL y Bajo.

14.5 Superposición de ondas de IBP

El monitor puede mostrar ondas superpuestas de IBP. Para especificar la superposición de ondas de IBP:

- 1. Seleccione Menú > Mantenimiento > Manteni Usua > Otra conf y especifique Solap. Ondas IBP en Act o Desac.
- 2. Haga clic en el área de onda de IBP para mostrar el menú Config. onda IBP.
- 3. Seleccione **A ñadir ondas IBP** y seleccione las ondas IBP a superponer de la lista emergente. Se puede mostrar un m*á*ximo de cuatro ondas superpuestas.
- 4. Después de salir de la interfaz, la pantalla principal mostrar á las ondas IBP superpuestas. La etiqueta parpadeante es la etiqueta principal del área de ondas.

Haga clic en el área de ondas superpuestas de IBP en la pantalla principal y luego seleccione **Config. reglas**. El usuario puede seleccionar una regla adecuada para las ondas superpuestas de las opciones **Alto** y **Bajo**.

14.6 Medición del PAWP

PAWP, presión de enclavamiento de la arteria pulmonar, la cual se usa para evaluar la función cardiaca, se obtiene al introducir un cat der de flotación de arteria pulmonar con forma de globo en la arteria pulmonar. Cuando el cat der se ubica en una de las arterias pulmonares más pequeñas, el globo inflado obstruye la arteria, lo cual permite que el monitor registre los cambios en las presiones intratorácicas que ocurren durante el ciclo respiratorio. El usuario puede visualizar el resultado de la medición del PAWP a través del sistema de monitoreo central conectado.

14.6.1 Procedimientos de medición

Los valores de presión de enclavamiento de la arteria pulmonar (PAWP) se ven afectados por el estado de fluidos, la contractibilidad miocárdica y la integridad de circulación de la válvula y de los pulmones. Los valores de PAWP más precisos pueden obtenerse al final del ciclo de respiración, cuando las presiones intratorácicas son en general coherentes. Puede usar la forma de onda de respiración como referencia al evaluar la onda de PAWP, de modo de asegurar un tiempo constante de medición en función del ciclo respiratorio.

Para iniciar la medición:

1. En la interfaz de pantalla est ándar, seleccione la ventana de par ámetros de PA para ingresar al menú de configuración. Luego, seleccione **Config** > **Activar PAWP** para abrir la ventana de medición de PAWP.

- 2. Prepare y compruebe los accesorios de acuerdo a la pol fica de su hospital.
- 3. Enclave el cat éter de flotación en la arteria pulmonar. Luego, infle el globo y preste atención a los cambios de forma de onda AP en pantalla.
- 4. Después de obtener una forma de onda PAWP estable, presione **Congela** para congelar la forma de onda. En el estado congela, puede ajustar la escala de PAWP de modo de obtener una posición adecuada al seleccionar **Medida** y al mover los cursores hacia arriba o hacia abajo de acuerdo con lo dictado por su experiencia médica. Seleccione **Confirmación** para almacenar los valores de PAWP, CVP y HR. Para revisar la onda congelada, presione **Explor. S** y gire la perilla rotatoria hacia la izquierda o la derecha. Si necesita revisar los valores de PAWP, CVP o HR almacenados, seleccione **Informe PAWP**.
- 5. Desinfle el globo cuando en el monitor aparezca el mensaje "Desinfle el balón.".
- 6. Si necesita iniciar una nueva medición, seleccione **Nueva medic**.
- 7. Haga clic en **Salida** o seleccione **Conf** > **Cerrar PAWP** para salir.

ADVERTENCIA

- 1 La inflación prolongada puede producir hemorragia pulmonar, infarto u otros. Infle el globo el mínimo de tiempo posible para obtener una medición precisa.
- 2 Si PAWP (media) es más grande que AP (sistólico), desinfle el globo e informe el incidente siguiendo las indicaciones de la política de hospital, debido a que una arteria pulmonar puede romperse accidentalmente y el valor de PAWP derivado no reflejará el estado hemodinámico del paciente, solo reflejará la presión del catéter o del globo.
- 3 El receptor de presión en el catéter registra el cambio de presión que ocurre solo en la parte frontal de la obstrucción.
- 4 Debido a su breve retardo de medición, no use el CO₂ de corriente lateral como referencia directa para determinar el punto final de la respiración en la curva de presión.
- 5 Si el globo no está inflado, pero el catéter flotante de arteria pulmonar entra en la posición de cuña, la onda de presión arterial pulmonar tomará forma de cuña. Siga los pasos estándar para tomar acciones apropiadas y corregir dicha situación.
- 6 Las mediciones de PAWP no aplican a pacientes pediátricos y neonatales.

14.7 Cálculo de CPP

El c áculo de CPP se realiza restando MAP e ICP, es decir: CPP=MAP-ICP.

14.7.1 Procedimientos de cálculo

Para iniciar el c áculo de CPP:

 Haga clic en el área de par ámetro de ICP para entrar a la interfaz Opciones ICP y seleccione Conf para entrar a Conf ICP > Origen CPP; el origen de CPP predeterminado corresponde a la arteria abierta actualmente y puede seleccionarse como Art, P1 o P2. Si hay m ás de una presi ón arterial al mismo tiempo, el nivel de prioridad deber á ser: Art > P1 > P2. 2. Tome P1 por ejemplo: si se selecciona P1 como Origen CPP, cuando se miden simult áneamente MAP e ICP, en el área ICP se muestra CPP y el valor correspondiente como se observa en la ilustración abajo, y la unidad es la misma que la de ICP. Si CPP no es válido, se muestra "-?-". CPP se cierra si se sale del par ámetro de ICP.



14.8 Cálculo de PPV

La variación de presión de pulso (PPV) se calcula a partir de los valores de presión arterial espec ficos, los cuales reflejan la variación entre la presión de pulso máxima y mínima en el transcurso de 30 segundos. La presión de pulso se ve afectada por el volumen sistólico ventricular izquierdo, la resistencia y la elasticidad arterial.

ADVERTENCIA

- 1 El valor clínico de la información derivada de PPV debe ser determinada por un médico. De acuerdo con la literatura científica moderna, la información de PPV está restringida a pacientes sedados que reciben ventilación mecánica y que no sufren de arritmia. Un médico debe evaluar si los resultados de los cálculos son significativos, aplicables y confiables en otras situaciones.
- 2 En las situaciones que se indican a continuación, el valor calculado de PPV puede no ser preciso:
 - la tasa de respiración es menor que 8 rpm
 - el volumen tidal durante la ventilación es inferior a 8 ml/kg
 - el paciente padece un trastorno funcional ventricular agudo derecho (enfermedad cardiaca pulmonar)
- 3 la medición de PPV se validó solo para pacientes adultos.

PPV se calcula siguiendo la ecuación que se indica a continuación:

PPV= (PPmax - PPmin)/(PPmax + PPmin)/2) * 100%

Para seleccionar presión arterial como fuente de PPV:

- 1. Haga clic en el área del par ámetro de PPV para entrar en el men ú Conf PPV.
- 2. Seleccione Art, P1, P2 o AUTO como Fuente PPV.

Solo se puede escoger P1 y P2 como fuente de PPV cuando estos registran presión arterial. Al especificar **AUTO** y si hay más de una presión arterial al mismo tiempo, el nivel de prioridad deber á ser: Art > P1 > P2.

Capítulo 15 Monitoreo de CO₂

15.1 Descripción general

El monitor ofrece métodos de flujo lateral y principal para el monitoreo de CO_2 . El módulo EDAN Et CO_2 se utiliza para la medición de flujo lateral.

El principio de la medici ón de CO_2 se basa principalmente en el hecho de que la mol écula de CO_2 puede absorber 4,3 µm de rayos infrarrojos. La intensidad de absorci ón es proporcional a la concentraci ón de CO_2 de la muestra del paciente, la concentraci ón de CO_2 se computar á de acuerdo con la detecci ón de la intensidad de absorci ón de CO_2 de la muestra del paciente.

La medición de flujo lateral toma una muestra del gas respiratorio con u un flujo de muestra constante de la v á respiratoria del paciente y la analiza con un sensor de CO_2 remoto. Puede medir el CO_2 de flujo lateral usando la medición de CO_2 integrada en el monitor. La frecuencia respiratoria se calcula midiendo el intervalo entre respiraciones detectadas.

15.2 Información sobre seguridad de CO₂

ADVERTENCIA

- 1 No utilice el dispositivo en un entorno con gas anestésico inflamable.
- 2 El dispositivo debe ser utilizado por personal médico capacitado y calificado que esté autorizado por EDAN.
- 3 El óxido nitroso, niveles elevados de oxígeno, helio, xenón, hidrocarburos halogenados y la presión barométrica pueden afectar la medición de CO₂.
- 4 El monitor se dañará en caso de que cualquier tubo de aire/entrada de aire/salida de aire del módulo de CO₂ se conecte con agua u otros materiales.
- 5 La precisión de la medición de CO₂ se verá afectada por las siguientes razones: vías respiratorias muy obstruidas, pérdida de la conexión de las vías respiratorias o variación rápida de la temperatura del ambiente.
- 6 Tenga precaución con la descarga electrostática (ESD) y la interferencia electromagnética (EMI) hacia y desde otros equipos.
- 7 Al usar ventilación mecánica, la compensación de gas debe estar bien establecida. La configuración inadecuada puede causar resultados de medición incorrectos.
- 8 No coloque los cables del sensor ni el tubo provocar en una posición en la que pudieran provocar enredo o estrangulación.
- 9 El módulo EtCO₂ de EDAN está equipado con compensación de presión de aire automática y no es necesario usar una configuración manual.
- 10 Una fuga en el sistema respiratorio o en el sistema de toma de muestras puede tener como resultado una visualización significativamente baja del valor EtCO₂. Mantenga todos los componentes conectados firmemente y comprobar fugas de acuerdo con procedimientos clínicos adecuados.
- 11 No mida el CO₂ mientras se administran medicamentos nebulizados.

ADVERTENCIA

- 12 El módulo CO₂ temporalmente interrumpe la medición durante la puesta a cero.
- 13 La lectura de EtCO₂ no siempre está vinculado al valor paCO₂, especialmente en pacientes neonatales y pacientes con trastornos pulmonares, embolismos pulmonares o ventilación inapropiada.

NOTA:

- 1 Una vez que aparece la alarma de batería, no inicie la medición de CO₂, de lo contrario, el monitor puede apagarse debido a la baja capacidad de la batería.
- 2 Para la eliminación de residuos hospitalarios como fluidos acumulados, gases de calibración, gases de muestra, en casos que no se hayan especificado, deben seguir las regulaciones locales acerca de la eliminación de desechos hospitalarios.
- 3 Si falla la medición o el sensor, interrumpa la medición antes de que el personal de servicio calificado resuelva el problema.

15.3 Procedimientos de monitoreo

15.3.1 Poniendo a cero el sensor

El módulo $EtCO_2$ EDAN tiene una función de puesta a cero autom ática. Solo en circunstancias en las que la medición es anormal o los resultados anormales son cuestionables, el usuario puede realizar una puesta a cero manual como indican los pasos siguientes:

- 1. Espere hasta que desaparezca el mensaje de preparación del monitor. Aleje el monitor de fuentes de CO_2 .
- 2. En el men ú Conf CO₂, especifique Modo Trab en Medida.
- 3. Seleccione Calibr Cero en el menú Conf CO₂.
- 4. Después de completar la calibración a cero, el mensaje de puesta a cero desparece y puede llevarse a cabo el monitoreo de CO_2 .

15.3.2 Módulo de CO₂ de corriente lateral

15.3.2.1 Pasos de medición

1. Fije el colector de agua en el soporte del colector de agua en el lado izquierdo del monitor. Confirme que este bien fijo.



- 2. Conecte la c ánula de muestreo o la l nea de muestreo al colector de agua.
- 3. Ajuste Modo Trab en Medida.
- 4. Para pacientes entubados, es necesario un adaptador de v ás respiratorias. Para pacientes no entubados, coloque la c ánula nasal o la m áscara de muestreo en el paciente.



Coloque la cánula nasal

PRECAUCIÓN

- 1 El colector de agua recoge las gotas de agua que se condensan en la línea de muestreo y, por lo tanto, evita que entren en el módulo. Si el colector de agua está casi lleno, deberá reemplazarlo para evitar que se bloqueen las vías aéreas.
- 2 Según una temperatura de gas de muestra de 37 °C, una temperatura ambiente de 23 °C y una humedad relativa de muestra del 100 %, el colector de agua se llena tras, aproximadamente, 90 horas con una tasa de flujo de 100 ml/min; tras, aproximadamente, 130 horas con una tasa de flujo de 70 ml/min; o con aproximadamente 180 horas con una tasa de flujo de 50 ml/min. En la práctica clínica, el colector de agua puede utilizarse durante un periodo más largo antes de que se llene. Se recomienda reemplazar el colector de agua una vez al mes.
- 3 Al sustituir el colector de agua o en caso de valores de medición dudosos, compruebe si los anillos O del soporte del colector de agua están en buen estado y si se instalaron correctamente. En caso de que los anillos O estén dañados o sueltos, póngase en contacto con el personal de servicio de EDAN.
- 4 Para impedir que el módulo funcione de forma anormal, asegúrese de no tocar el botón de detección de la trampa de agua por error.

<u>PRECAUCIÓN</u>

- 5 Sustituya y deseche la trampa de agua cuando presente bloqueo. No lo reutilice, de lo contrario las lecturas serán imprecisas y puede incluso generarse daños en el dispositivo.
- 6 La tasa de flujo de gas de muestra de 50 ml/min solo aplica a pacientes con rangos de tasa respiratoria de 0 a 40 rpm.

NOTA:

- 1 Desconecte el colector de agua del soporte o establezca **Modo Trab** en **Espera** cuando el módulo no esté en uso.
- 2 Para evitar la infección cruzada entre pacientes, no conecte el tubo de escape al circuito del ventilador. Si se regresa el gas de muestra al sistema respiratorio, siempre use el filtro bacterial del kit de regreso de gas de muestra.

15.3.2.2 Eliminación de gases de escape del sistema

ADVERTENCIA

No conecte el tubo de escape al circuito del ventilador, conecte la salida a un sistema de eliminación. Si el gas de toma de muestra se devuelve al sistema de respiración puede propiciarse infección cruzada. Al usar la medición de CO_2 de corriente lateral en pacientes que están recibiendo o recientemente han recibido anestesia, evite exponer al personal médico a anestésicos.

Use un tubo de escape para eliminar el gas de muestra hacia un sistema de recolección de residuos. Con éctelo al sensor secundario en el conector de salida.

15.4 Configuración de las correcciones de CO₂

La temperatura, el vapor de agua en la respiración del paciente, la presión barométrica y las proporciones de O_2 , N_2O y Helio en la mezcla influyen sobre la absorción de CO_2 . Si los valores resultan altos o bajos desde el punto de vista de la precisión, verifique que el monitor utilice las correcciones adecuadas.

Los siguientes elementos est án disponibles en el menú Otra Conf CO₂: Compens. N₂O, Compens. O₂, Agente Anest, Compen. Vapor and VeloDeBomba. La concentración de gas compensado debe configurarse en función de la concentración actual de gas proporcionada por el paciente. En lo pertinente al O₂ y el N₂O, asegúrese de que la concentración de gas suministrada multiplique su volumen para obtener la concentración. Por ejemplo, con un suministro de 100 % de O₂ y un volumen de 60 %, la compensación de O₂ será de: 100%*60%=60%. La concentración de AG se decide en función del dispositivo anest ésico. Después de los valores, la interfaz mostrará un cuadro de diálogo: *¿*Confirmar cambio de valores? Y los valores detallados se mostrarán bajo la advertencia. Haga clic en S ípara confirmar y haga clic en No para cancelar estos valores.

NOTA:

Asegúrese de que el valor de compensación se haya ajustado correctamente, de otro modo, puede verse afectada la precisión de la medición.

15.5 Especificación de hora de alarma de apnea

Esto determina el l mite de tiempo después del cual el monitor activa una alarma si el paciente deja de respirar.

- 1. Seleccione Conf CO₂ > Alarma Apn;
- 2. Seleccione el tiempo de alarma de apnea de la lista emergente.

ADVERTENCIA

No se ha establecido la seguridad y la efectividad del método de medición de la respiración en la detección de la apnea, en especial, la apnea del prematuro o la apnea infantil.

15.6 Configuración de ondas de CO₂

Abra el men ú **Conf Onda CO**₂ haciendo clic en el área de ondas de CO₂:

- Elija Modo y def nalo en Curva o Llenad en la lista emergente;
- Elija Veloc. y seleccione un ajuste adecuado en la lista emergente. Cuanto más alto sea el valor, más ancha ser ála forma de la onda.

Capítulo 16 Monitoreo de C.O.

16.1 Descripción general

La medición de salida cardiaca (C.O.) mide de forma invasiva la salida cardiaca y otros par ámetros hemodin ámicos usando el m étodo de termodilución. El m étodo de termodilución es la inyección de una solución fr á en el sistema circulatorio y medir los cambios de temperaturas causados por la solución fr á mediante el termistor del cat éter flotante de la arteria pulmonar y el valor de C.O. se calcula a partir de la curva de dilución de temperatura.

Como C.O. es un valor variable, se debe llevar a cabo una serie de medidas para obtener un valor de C.O. confiable y promedio. Siempre use el promedio de varias mediciones para decisiones terap áuticas. El monitor puede guardar un m*á*ximo de 6 resultados de medici*ó*n.

16.2 Accesorios seguridad de C.O.

ADVERTENCIA

- 1 Asegúrese de que los accesorios aplicados cumplan con los requerimientos de seguridad de dispositivos médicos.
- 2 Debe evitarse el contacto de los accesorios con objetos metálicos conductores del cuerpo al conectarlos o aplicarlos.
- 3 Todos los procedimientos invasivos comportan riesgos para el paciente. Use una técnica aséptica y siga las instrucciones del fabricante del catéter.
- 4 Los resultados de mediciones de C.O. pueden ser incorrectos durante la electrocirugía.
- 5 El catéter flotante de C.O. se debe quitar o volver a insertar después de 3 días.

NOTA:

- 1 Disponga correctamente el interruptor de inyección. El cálculo de la salida cardiaca se basa en el estado del interruptor de inyección al final de la medición. Por lo tanto, después de completar la selección del interruptor de inyección, no lo cambie hasta que se complete la medición.
- 2 Inicie la medición de C.O. después de estabilizar la temperatura sanguínea, de lo contrario pueden fallar las mediciones.
- 3 Para reemplazar el termistor del cateter, ingrese el coeficiente de cálculo del cateter en el campo **Constant** de acuerdo con las instrucciones.

16.3 Monitoreo de C.O.

Preparación de mediciones:

- 1. Enchufe el cable de la interfaz de C.O. en el toma de C.O. y encienda el monitor.
- 2. Una el conector de la sonda de inyección y el conector del termistor del catér con las partes correspondientes del cable de la interfaz del gasto cardiaco.



1: Monitor; 2: Cat éter de termodilución; 3: Cable de gasto card áco; 4: Alojamiento del sensor de la solución inyectada; 5: Solución inyectada; 6: Sistema de distribución; 7: Sonda térmica alineada de la solución inyectada.

CO del sensor de C.O.

- 3. Abra la ventana de información del paciente para confirmar la altura y peso del mismo.
- 4. En el men ú Conf C.O., especifique lo siguiente:
- CO Constante: La constante de cómputo se relaciona con el catére y el volumen de la solución inyectable. Cuando se cambie el catére, ajuste Constante en el menú Conf C.O. en función de la descripción de producto enviada por el fabricante. Después de la confirmación del usuario, tomar á efecto la configuración.
- Fuente IT: Seleccione Auto o Manual de la lista. Al especificar Manual, el sistema mostrar á directamente la temperatura de la sustancia inyectada de TI. Asegúrese de que TI sea correcto, de lo contrario, puede verse afectada la medición de C.O. Al especificar Auto, el sistema obtiene la temperatura de la sustancia inyectada mediante una toma de muestras.

Realización de medición de C.O.

1. Seleccione el C.O. elemento Medida C.O. en el menú Opciones C.O.



| Las mediciones de C | O Ventana Medida C | 0 |
|---------------------|--------------------|---|
|---------------------|--------------------|---|

| 1 | Curva de medición | 10 | Eje X: Cambia el valor de la escala X (tiempo). |
|---|--------------------------------------|----|--|
| 2 | Gasto card áco | | Hay dos modos disponibles: 0 seg a 30 seg, 0 seg a 60 seg. Si se comienza la medición en el nivel |
| 3 | Índice cardiaco | | 0 seg a 30 seg, se cambiar á autom áticamente al |
| 4 | Área de superficie corporal | | nivel 0 seg a 60 seg si la medición no se finaliza en 30 segundos. Tras este cambio, no se podrá hacer |
| 5 | Temperatura sangu ńea | | ning ún ajuste adicional en la escala X. |
| 6 | Temperatura de la solución inyectada | 11 | Eje Y : Cambia el valor de la escala Y (temperatura). Hay tres modos disponibles: 0 °C a |
| 7 | Hora de inicio de la medición | | 0,5 °C, 0 °C a 1 °C, 0 °C a 2,0 °C. Ajuste la escala |
| 8 | Área de avisos | | peque ña da como resultado una curva m ás grande. |
| 9 | Teclas de función | | |

Las teclas de función en la ventana Medida CO se explican en la siguiente tabla:

Inicio: Inicia una medición

Parar: Si la temperatura sangu nea no se reanuda en un per ódo considerablemente largo, la medici ón no podr á detenerse autom áticamente. Use este bot ón para detener la medici ón y mostrar el resultado del c áculo de CO, CI.

Cancelar: Cancela la medición que se está realizando o cancela el resultado después de la medición.

Imprimir: Imprime la curva.

Revisión: Permite ingresar en la ventana Resumen

2. Se debe realizar la medición cuando el mensaje "**Listo para nueva medición**" aparece en la pantalla. Pulse el botón **Iniciar** para comenzar la inyección. Durante la medición se muestra la curva de termodilución, la temperatura sangu nea actual y la temperatura de la solución inyectada. El dibujo de curvas se interrumpir á autom áticamente al terminar la medición y el C.O. y CI (2 y 3 en el dibujo anterior) se calcular án y mostrar án en pantalla. El monitor mostrar áel C.O. en el área de par ámetros y la hora de inicio de medición (7 en la figura superior).

Para garantizar la exactitud de la medición, se sugiere dejar que transcurra un intervalo razonable entre dos mediciones consecutivas. La longitud del intervalo se puede definir en el menú Config (unidad de tiempo: segundo). El marcador temporal aparecerá en la pantalla. La próxima medición no se puede efectuar hasta que el tiempo alcance el valor cero y aparezca el mensaje **Listo para nueva medición**. El rango ajustable de **Intervalo** es: 5 a 300 segundos. Repita este procedimiento hasta que haya finalizado las mediciones que desea realizar.

Se puede guardar un máximo de seis mediciones. Si se realizan mediciones adicionales, las mediciones iniciales se eliminar án automáticamente al realizar una séptima curva. En la ventana de evaluación de C.O., seleccione las curvas necesarias de las seis curvas de medición y el monitor calcular á y mostrar á respectivamente los valores promedio de C.O. y C.I. como se indica:



Ventana para edición de C.O.

• Contenido de la pantalla:

| 1 | Seis curvas de las seis mediciones y el valor de C.O. |
|---|---|
| 2 | Valor medio de CO |
| 3 | Valor medio de CI |

ADVERTENCIA

- 1 Asegúrese de que la constante de cómputo de la medición sea adecuada para el catéter utilizado.
- 2 Antes de realizar una medición de C.O., verifique la precisión de la configuración del paciente. El cálculo de C.O. está asociado a la altura y el peso del paciente y el coeficiente de cálculo del catéter. Por lo tanto, las entradas incorrectas conducirán a un error de cálculo.

NOTA:

- 1 La alarma de temperatura sanguínea no funcionará durante la medida de C.O. Una vez acabada ésta, volverá a funcionar.
- 2 Se recomienda especialmente al usuario que empuje el inyector dentro de los cuatro segundos después de presionar el botón **Iniciar**.
- 3 Se recomienda esperar durante 1 minuto como mínimo (o más, en función de la situación clínica del paciente), antes de comenzar la siguiente medición.

16.4 Monitorización de la temperatura sanguínea

La monitorización de la temperatura sangu nea funciona cuando no se efectúa ninguna medición de C.O. El termistor ubicado en el extremo distal del catéter de flotación de la arteria pulmonar es el que mide la temperatura sangu nea.

La alarma de temperatura sangu nea no funcionar á durante la medición de C.O. Cuando se concluye la medición, la función se reanudar á autom áticamente.

La temperatura sangu nea actual se muestra en el área de par ámetros de C.O.



Situación del catéter de termodilución

Capítulo 17 Congelar

17.1 Descripción general

Cuando se monitoriza a un paciente, el usuario puede congelar las ondas y examinarlas. Por lo general, el usuario puede generar un informe de una onda congelada de 120 segundos como máximo. La función congelar de este monitor tiene las siguientes caracter áticas:

- Esta función puede activarse en cualquier pantalla operativa.
- Cuando se activa el estado Congelar, el sistema cierra todos los dem ás men ús operativos. Adem ás, el sistema congela todas las ondas que se muestran en el área de ondas de la pantalla Base, y tambi én congela ondas de ECG completo y ondas adicionales a la interfaz de ECG completo (si corresponde). No obstante, el área de par ámetros se actualiza normalmente.
- Las ondas congeladas pueden informarse e imprimirse.

17.2 Entrada/salida del estado Congela

17.2.1 Ingresar al estado Congela

| En el estado Congelar desactivado, presione el botón 🗭 en el panel de control del monitor o |
|---|
| seleccione la tecla de atajo para salir del menú actual. Presione el botón 🕅 o |
| seleccione la tecla de atajo inuevamente, se inicia el estado congela y se muestra el menú |
| Congela. En el estado Congela, todas las ondas est án congeladas y no se actualizar án. |

17.2.2 Salir del estado Congela

En el estado Congela, al ejecutar cualquiera de las siguientes operaciones el sistema saldrá del estado Congelaa:

- Salir del men ú **Congela**;
- Presione el bot ón 🖾 en el panel de control del monitor o seleccione la tecla de atajo nuevamente.
- Ejecutar cualquier operación que active el ajuste de la pantalla o que muestre un nuevo menú.

Al salir del estado Congela, el sistema borrará las ondas de la pantalla y reanudará la visualización de las ondas en tiempo real. En el modo Actualizar pantalla, el sistema barre las ondas de izquierda a derecha en el Área de ondas.

Presione el bot ón en el panel de control o seleccione la tecla de atajo y aparecer á el men ú **Congelar** en la parte inferior de la pantalla. En forma simultánea, el sistema congela las formas de onda.

NOTA:

Si se presiona el botón 🖾 o se selecciona la tecla de atajo 🔄 varias veces en un breve período, pueden aparecer ondas discontinuas en la pantalla.

17.3 Informe de ondas congeladas

Al mover la onda congelada, puede visualizar una forma de onda de los 120 segundos previos al congelamiento. En el caso de una onda de menos de 120 segundos, la parte restante se muestra como una l nea recta. Seleccione **Tiempo** el menú **Congelar** y utilice las teclas de flecha hacia arriba/abajo para mover las ondas congeladas de modo que pueda revisar las otras partes de las ondas congeladas que no se ven en la pantalla actual.

Capítulo 18 Informe

El monitor proporciona 120 horas de datos de tendencia para todos los parámetros, almacenamiento de 1200 resultados de medición de NIBP, 200 sucesos de alarma y resultados de análisis de 200 instancias de arritmia y de 50 sets de 12 derivaciones. Este cap fulo contiene las instrucciones detalladas acerca de la generación de informes de todos los datos.

18.1 Informe de gráficos de tendencia

Para revisar el gráficos de tendencias, presione la tecla **TendGrafica** \blacksquare en la pantalla o seleccione **Men** \acute{u} > **Resumen** > **TendGrafica** y se mostrar á la interfaz de gráficos de tendencia.

En el gráfico de tendencias, el eje Y representa el valor de la medición y el eje X representa el tiempo. Con la excepción de NIBP, otras tendencias se muestran como curvas continuas.



- 1 Área de curva de tendencias
- 2 Datos de tendencias: muestra los valores de medición en la hora indicada por el cursor.
- 3 Cursor
- 4 Hora del cursor

En la ventana de resumen de gráfico de tendencias:

■ Seleccione **Par ámetro** y seleccione los par ámetros deseados para mostrar en el gráfico de tendencias.

- Para mostrar una tendencia de un par ámetro distinto, puede hacer lo siguiente:
 - Seleccione junto al nombre de par ámetro y seleccione el par ámetro deseado desde la lista emergente (como se muestra en el c rículo rojo indicado arriba).
 - Presione los s ínbolos ▲ y ▼ para alternar los par ámetros por lote.
- Seleccione Zoom para ajustar la escala de tendencias. Una vez que se ajuste la escala de tendencia en la interfaz de resumen de gráfico de tendencias, la escala de tendencias del par ámetro correspondiente en TrendScreen en la interfaz principal tambi én cambiar á
- Seleccione Int Tiempo para cambiar la extensión de los datos de tendencia que se muestran en la pantalla actual. 6 min, 12 min, 30 min, 1 h, 2 h, 4 h, 6 h, 12 h, 24 h, 36 h y 48 h son opcionales.
- Seleccione ▼ junto a Cursor para mover el cursor hacia la izquierda o la derecha.
- Seleccione y para desplazar la pantalla hacia la izquierda o la derecha manualmente para explorar los gráficos de tendencia.
- Seleccione **Tabla Tend** para pasar a la interfaz de tabla de tendencia.
- Seleccione **Impres** para imprimir las tendencias que se muestran actualmente en la impresora.
- Seleccione **Impr** para imprimir el informe de gr*á*fico de tendencias con la impresora.

18.2 Informe de la tabla de tendencias

Para revisar la tabla de tendencias, presione la tecla **Tabla Tend** ien la pantalla o seleccione Men $\mathbf{\hat{u}} > \mathbf{Resumen} > \mathbf{TablaTend}$.

En la ventana de revisión de tabla de tendencias:

- Seleccione **Parámetro** y seleccione los parámetros deseados para mostrar en la tabla de tendencias.
- Seleccione Intervalo para cambiar el intervalo de los datos de tendencia. 1 s, 5 s, 30 s, 1 min, 3 min, 5 min, 10 min, 15 min, 30 min, 60 min y NIBP son opcionales. Seleccione NIBP para ver los datos de tendencia de acuerdo con el tiempo de medición de NIBP.
- Seleccione ◀, ▶, ▲ y ▼ para desplazar la pantalla manualmente para revisar la tabla de tendencias.
- Seleccione **Tabla Tend** para cambiar a la interfaz del gr*á*fico de tendencias.
- Seleccione **Impres** para imprimir las tendencias que se muestran actualmente en la impresora.
- Seleccione **Imprim Tod** para imprimir todas las tendencias en la impresora.
- Seleccione **Impr** para imprimir el informe de tabla de tendencias con la impresora.

18.3 Informe de NIBP

Para revisar los datos de medición NIBP, presione la tecla Inf NIBP \checkmark en la pantalla o seleccione Menú > Resumen > Inf NIBP.

En la ventana de informe NIBP:

- Seleccione Unida para cambiar la unidad de presión.
- Seleccione 🕿 y 🚩 para explorar m ás datos de medici ón de NIBP.
- Seleccione **Imprim** para imprimir los datos de medición de NIBP en la impresora.
- Seleccione **Impr** para imprimir el informe de NIBP con la impresora.

18.4 Informe de alarmas

Para revisar el evento de alarma, presione la tecla InfAlarma \frown en pantalla o seleccione Menú > Resumen > InfAlarma.

En la ventana de revisión de alarma:

- Seleccione Tipo Even para seleccionar el parámetro solicitado de la lista de mensajes emergentes y que el usuario pueda revisar los sucesos de alarma de los parámetros espec ficos.
- Seleccione **Indc tiem** para seleccionar la hora de t érmino de la revisión de alarma.
 - **Tiempo Actual**: los sucesos de alarma ocurridos antes de la hora actual se muestran en la interfaz de revisión del suceso de alarma.
 - **Def Usuario**: el usuario puede definir el tiempo de revisión al configurar el cuadro de tiempo que se muestra en la interfaz. Los sucesos de alarma que ocurren antes de que se muestre la opción **Def Usuario** se muestran en la interfaz de revisión de suceso de alarma.
- Seleccione ★ y ▼ para explorar m ás sucesos de alarma.
- Seleccione **Imprim** para imprimir los sucesos de alarma en la impresora.
- Seleccione **Impr** para imprimir el informe de suceso de alarma con la impresora.

NOTA:

El monitor puede almacenar un máximo de 200 eventos de alarma. Cuando el espacio de almacenamiento de eventos de alarma está lleno, el evento de alarma más antiguo es reemplazado por el más reciente.

18.5 Informe de ARR

Para revisar los sucesos de alarma de ARR, presione la tecla Inf ARR $\sqrt{1}$ en pantalla o seleccione Conf ECG > An álisis ECG > Inf ARR o Men ú > Resumen > Inf ARR.

En la ventana de informe de ARR, se mostrar án los eventos de arritmia más recientes. Seleccione

 \checkmark y \checkmark para explorar m ás sucesos de alarma de ARR. Puede seleccionar un evento de alarma y acceder a la interfaz de información de alarma para obtener m ás información. En la interfaz de información de alarma, usted puede:

- Gire la onda hacia la derecha o la izquierda para revisar la onda completa de 8 segundos.
- Seleccionar **Impres** y obtener la onda de la arritmia mediante la impresora.
- De acuerdo con las necesidades clínicas actuales, seleccione otro nombre de la lista desplegable **Renomb** para el suceso de arritmia. Confirme los cambios para hacer los nuevos valores efectivos.
- Seleccionar **Borrar** para eliminar un evento de arritmia espec fico.
- Seleccionar ListaAlarmas o Salida para volver a la interfaz de información de arritmia.

NOTA:

- 1 Si hubiera más de 200 eventos de arritmia, el monitor solo mantendrá aquellos más recientes.
- 2 El nombre del evento de arritmia aparecerá en el área de estado de alarma.
- 3 Lo restante solo está disponible para el suceso de alarma de ARR del paciente actual, no el del paciente en el historial.

18.6 Resumen de análisis de 12 derivaciones

Para revisar el resultado del an alisis de 12 derivaciones, presione la tecla **Inf Estudio** en pantalla o seleccione **Menú** > **Resumen** > **Inf Análisis** para abrir la interfaz de informe de an alisis de 12 electrodos.

En la ventana de resumen de an áisis de 12 derivaciones:

- El usuario puede alternar entre resultados y ondas. Seleccione **Onda** para revisar los an alisis de onda y **Result** para revisar los resultados del an alisis.
- Seleccione **Borrar** para eliminar los resultados de an álisis mostrados en la pantalla actual.
- Seleccione ▲ y ▼ para explorar m ás resultados de an álisis u ondas.
- Seleccione **Imprim** para imprimir los resultados de an **a**lisis con la impresora.
- Seleccione **Impr** para imprimir el informe de an **a**isis con la impresora.

Capítulo 19 Cálculo y tabla de titulación

El monitor cuenta con la función de c áculo y registro y una tabla de titulación. Los c áculos son datos del paciente que no se miden directamente, pero que son calculados por el monitor.

El monitor puede realizar cáculo de fármacos, cáculo hemodinámico, cáculo de oxigenación, cáculo de ventilación, cáculo de función renal, y además ofrece la función de registro.

NOTA:

- 1 La función de cálculo de drogas actúa solamente como una calculadora. Los pesos del paciente en el menú Cálculo de drogas y en el menú Información del paciente son independientes entre sí. Por lo tanto, cambiar el peso en el menú Cálculo de drogas no cambiará el peso en el menú Información del paciente.
- 2 Los resultados de la titulación son solo referenciales, la interpretación de la titulación debe realizarla un médico.

ADVERTENCIA

La corrección de los parámetros de entrada y la idoneidad de los resultados calculados se debe verificar atentamente. EDAN no es responsable de consecuencias originadas por errores de ingreso de datos o de operación.

19.1 Cálculo de droga

19.1.1 Procedimientos de cálculo

- 1. La ventana de cálculo de droga se muestra seleccionando $Men \, \acute{u} > Func \ Com \, \acute{u}n > C \, \acute{a}lculo > Dosis Droga.$
- 2. Seleccione el cuadro desplegable correcto de la opción **Droga** y seleccione el nombre de la droga requerida entre las 15 drogas que se indican a continuación. El usuario puede definir el nombre de la **Droga A**, **Droga B**, **Droga C**, **Droga D** y **Droga E**.
 - Droga A, Droga B, Droga C, Droga D y Droga E
 - Aminofilina
 - Dobutamina
 - Dopamina
 - Epinefrina
 - Heparina
 - Isuprel
 - Lidoca ńa
 - Niprida
 - Nitroglicerina
 - Pitocina

- 3. El sistema genera valores que no se pueden tratar como resultados del cálculo. El usuario debe ingresar el valor de par ámetros correctos seg ún las instrucciones del m édico.
- 4. Ingrese manualmente el valor del peso del paciente u obtenga el valor directamente del monitor seleccionando **Inf**.
- 5. Ingrese el valor de par ámetros correctos.
- 6. Confirme si el resultado del c áculo es correcto.

Las siguientes fórmulas se aplican al cáculo de la dosis:

| = Cantidad / Volumen |
|----------------------------------|
| = DOSIS / Concentración |
| = Cantidad / Dosis |
| = Frecuencia × Concentración |
| = Tasa Inf / $60 \times Tam$ Got |
| |

19.1.2 Unidad de cálculo

Cada droga tiene una serie de unidades o serie de unidades fija que calcular. Entre las mismas series de unidades, el valor binario de la unidad var á con el valor del par ámetro ingresado.

Las unidades de c áculo de las drogas se indican de la siguiente manera:

| Droga | Unidad |
|---|----------------|
| DROGA A, DROGA B, DROGA C, Aminofilina, Dobutamina, Dopamina, Epinefrina, Isuprel, Lidoca ńa, Niprida, Nitroglicerina | g, mg, mcg |
| DROGA D, Pitocina, Heparina | Ku, mu, unidad |
| DROGA E | mEq |

En la definición de una droga, seleccione Droga A, Droga B, Droga C, Droga D y Droga E, según la serie de unidades.

NOTA:

- 1 El cálculo de la droga se muestra como un valor no válido antes de que el usuario edite el nombre de la droga y el peso del paciente, y el usuario no puede ingresar ningún valor.
- 2 La tasa de goteo y el tamaño de goteo no son válidos en el modo neonatal.

19.1.3 Tabla de titulación

Después de completar el cálculo de la droga, el usuario puede abrir la opción **Titulación** en la interfaz **Dosis droga**.

El usuario puede cambiar los siguientes elementos en la tabla de titulación:

• B ásic

- Paso
- Tipo dosis

Los datos de la tabla de titulación variar ácon estos cambios. El usuario podr árealizar lo siguiente:

- Seleccione 💜 y 🕨 para observar m ás datos.
- Imprima los datos que se muestran en la ventana actual seleccionando Imprimir.

19.2 Cálculo hemodinámico

19.2.1 Procedimiento de cálculo

- 1. La interfaz de cáculo hemodinámico se muestra seleccionando Menú > Func Común > Cálculo > Hemodinámica.
- 2. Introduzca manualmente los valores requeridos en esta interfaz. Tambi én puede obtener directamente los valores de HR, C.O., PA MAP, CVP y PAWP si est án disponibles en el monitor al seleccionar **Inf**.
- 3. Seleccione **Calcular** para generar el valor del par ámetro.

| Elementos | Nombre completo/descripci ón en español |
|-----------|--|
| PAWP | Presi ón de enclavamiento de la arteria pulmonar |
| CVP | Presi ón venosa central |
| СО | Gasto cardiaco |
| HR | Frecuencia cardiaca |
| EDV | Volumen diast ólico final |
| AP MAP | Presi ón arterial media |
| PA PAM | Presi ón media de la arteria pulmonar |
| Altura | / |
| Peso | / |

19.2.2 Parámetros de entrada

19.2.3 Parámetros de salida

| Elementos | Nombre completo/descripci ón en espa ñol |
|-----------|--|
| CI | Índice cardiaco |
| BSA | Área de superficie corporal |
| SV | Volumen de latido |
| SVI | Índice de volumen sistólico |
| SVR | Resistencia vascular perif é rica |

| Elementos | Nombre completo/descripci ón en espa ñol |
|-----------|---|
| SVRI | Índice de resistencia vascular periférica |
| PVR | Resistencia vascular pulmonar |
| PVRI | Índice de resistencia vascular pulmonar |
| LCW | Trabajo card áco izquierdo |
| LCWI | Índice de trabajo card áco izquierdo |
| RCW | Trabajo card áco derecho |
| RCWI | Índice de trabajo card áco derecho |
| LVSW | Función sistólica ventricular izquierda |
| LVSWI | Índice de función sistólica ventricular izquierda |
| RVSW | Función sistólica ventricular derecha |
| RVSWI | Índice de función sistólica ventricular derecha |
| EF | Fracción de eyección |

19.3 Cálculo de oxigenación

19.3.1 Procedimiento de cálculo

1. Seleccione $Men \hat{u} > Func Com \hat{u}n > C \hat{a}culo > Oxigenaci \hat{o}n$.

- 2. Introduzca manualmente los valores requeridos en esta interfaz. Tambi én puede obtener directamente los valores de altura de paciente, peso de paciente, C.O y FiO_2 si est án disponibles en el monitor al seleccionar **Inf**.
- 3. Seleccione **Calcular** para generar el valor del par ámetro.

19.3.2 Parámetros de entrada

| Elementos | Nombre completo/descripci ón en espa ñol |
|-------------------|---|
| СО | Gasto cardiaco |
| FiO ₂ | Fracci ón porcentual de ox geno inspirado |
| PaO ₂ | Presi ón parcial de ox geno en las arterias |
| PaCO ₂ | Presi ón parcial de di óxido de carbono en las arterias |
| SaO ₂ | Saturación de ox geno arterial |
| PvO ₂ | Presi ón parcial de ox geno en sangre venosa |
| SvO ₂ | Saturación venosa de ox geno |
| Hb | Hemoglobina |
| CaO ₂ | Contenido de ox geno arterial |
| CvO ₂ | Contenido de ox geno venoso |

| Elementos | Nombre completo/descripci ón en espa ñol |
|-----------------|--|
| VO ₂ | Consumo de ox geno |
| RQ | Cociente respiratorio |
| ATMP | Presi ón atmosf érica |
| Altura | |
| Peso | / |

19.3.3 Parámetros de salida

| Elementos | Nombre completo/descripci ón en espa ñol |
|-------------------------------------|--|
| BSA | Área de superficie corporal |
| VO ₂ calc | Consumo de ox geno calculado |
| C (a-v) O ₂ | Diferencia de contenido de ox geno venoso/arterial |
| O ₂ ER | Proporci ón de extracci ón de ox geno |
| DO ₂ | Transporte de ox geno |
| PAO ₂ | Presi ón parcial de ox geno en los alveolos |
| AaDO ₂ | Diferencia de ox geno alveolo-arterial |
| CcO ₂ | Contenido de ox geno en capilares |
| Qs/Qt | Mezcla venosa |
| Calc CO | Gasto cardiaco calculado |
| PaO ₂ /FiO ₂ | PaO ₂ /FiO ₂ |
| PaO ₂ /PAO ₂ | PaO ₂ /PAO ₂ |
| AaDO ₂ /PaO ₂ | AaDO ₂ /PaO ₂ |
| DO ₂ I | hdice de aporte de ox geno |
| VO ₂ I | Índice de consumo de ox geno |
| CaO ₂ calc | Contenido arterial de ox geno calculado |
| CvO ₂ calc | Contenido venoso de ox geno calculado |

19.4 Cálculo de ventilación

19.4.1 Procedimiento de cálculo

- 1. Seleccione $Men \, \acute{u} > Func \, Com \, \acute{u}n > C \, \acute{a}lculo > Ventilaci \, \acute{o}n$.
- 2. Introduzca manualmente los valores requeridos en esta interfaz. Tambi én puede obtener directamente los valores de FiO₂, RR, PIP y PEEP si se encuentran disponibles en el monitor, seleccionando **Inf**.
- 3. Seleccione **Calcular** para generar el valor del par ámetro.

| Elementos | Nombre completo/descripci ón en español |
|-------------------|---|
| FiO ₂ | Fracci ón porcentual de ox geno inspirado |
| RR | Frecuencia respiratoria |
| PeCO ₂ | Presi ón parcial de CO ₂ espiratorio mixto |
| PaCO ₂ | Presi ón parcial de di óxido de carbono en las arterias |
| PaO ₂ | Presi ón parcial de ox geno en las arterias |
| VT | Volumen corriente |
| RQ | Cociente respiratorio |
| ATMP | Presi ón atmosf érica |
| PIP | Presi ón inspiratoria m áxima |
| PEEP | Presi ón positiva al final de la espiraci ón |

19.4.2 Parámetros de entrada

19.4.3 Parámetros de salida

| Elementos | Nombre completo/descripci ón en español |
|-------------------------------------|---|
| PAO ₂ | Presi ón parcial de ox geno en los alveolos |
| AaDO ₂ | Diferencia de ox geno alveolo-arterial |
| PaO ₂ /FiO ₂ | PaO ₂ /FiO ₂ |
| PaO ₂ /PAO ₂ | PaO ₂ /PAO ₂ |
| AaDO ₂ /PaO ₂ | AaDO ₂ /PaO ₂ |
| MV | Volumen por minuto |
| VD | Volumen de espacio muerto fisiol ógico |
| VD/VT | Espacio muerto fisiológico en porcentaje de volumen corriente |
| VA | Volumen alveolar |
| Cdin ám | Cumplimiento din ámico |

19.5 Cálculo de la función renal

19.5.1 Procedimiento de cálculo

- 1. Seleccione $Men \hat{u} > Func Com \hat{u}n > C \hat{a}culo > Funci \hat{o}n renal.$
- 2. Introduzca manualmente los valores requeridos en esta interfaz.
- 3. Seleccione **Calcular** para generar el valor del par ámetro.

| Elementos | Nombre completo/descripci ón en espa ñol |
|-----------|--|
| URK | Potasio en la orina |
| URNa | Sodio en la orina |
| Orina | Orina |
| Posm | Osmolalidad plasm ática |
| Uosm | Osmolalidad urinaria |
| SerNa | Sodio s c ico |
| SCr | Creatinina en suero |
| UCr | Creatinina en orina |
| BUN | Nitrógeno ureico en sangre |
| UUN | Nitrógeno ureico en orina |
| Altura | / |
| Peso | / |
| Tipo | Tipo de paciente: adulto, pedi árico, neonatal |
| G énero | Mascul, Femeni, N/A. |

19.5.2 Parámetros de entrada

19.5.3 Parámetros de salida

| Elementos | Nombre completo/descripci ón en espa ñol |
|-------------------|--|
| URNaEx | Excreción de sodio en orina |
| URKEx | Excreción de potasio en orina |
| Na/K | Relación sodio-potasio |
| CNa | Eliminación de sodio |
| CCr | Tasa de eliminación de creatinina |
| CUUN | Tasa de eliminación de nitrógeno ureico en la orina |
| FENa | Excreción fraccional de sodio |
| FEUr | Excreción fraccional de urea |
| Cosm | Depuración osmolar |
| CH ₂ O | Depuración de agua libre |
| U/P osm | Relación de osmolalidad urinaria a osmolalidad plasm ática |
| BUN/SCr | Relación de nitrógeno ureico en sangre y creatinina |
| U/SCr | Relación de creatinina en suero y en la orina |
Capítulo 20 Impresión

Se utiliza una impresora térmica de matriz de puntos para el monitor que puede soportar distintos tipos de impresiones y generar información del paciente, datos de medición, información de onda de datos, etc.



| 1 | Indicador de impresión |
|---|---|
| 2 | Tecla de alimentación de papel: pulse esta tecla para iniciar o detener la alimentación de papel de impresión sin imprimir nada en el papel |
| 3 | Salida del papel |
| 4 | Tapa de la impresora |

20.1 Funcionamiento de la impresora

- La impresión de onda se lleva a cabo a una velocidad de 12,5 mm/s, 25 mm/s o 50 mm/s.
- Papel de impresi ón de 48mm de ancho.
- Puede imprimir hasta tres ondas.
- Onda y tiempo de impresión real seleccionables por el usuario.
- El usuario establece el intervalo de impresión automática y la onda se establece de acuerdo con la impresión en tiempo real.

NOTA:

Se sugiere que el usuario no utilice la impresora cuando se muestra el mensaje de batería baja dado que podría apagarse el monitor de forma automática.

20.2 Inicio y detención de la impresión

El monitor proporciona varios tipos de impresión en bandas de papel. Puede comenzar a imprimir mediante el siguiente procedimiento:

| Tipo de impresión | Descripci ón/procedimiento |
|--|--|
| Impresi ón en tiempo real continuo | Seleccione al menos un Imprimir Onda en Conf Impresi ón (se puede seleccionar un m <i>á</i> ximo de tres ondas), seleccione Continuo en TiempoImpre R-T . Presione la tecla de atajo en pantalla para comenzar la impresi ón. Presione el atajo nuevamente para interrumpir la impresi ón. |
| Impresión de 8 segundos en tiempo real/Impresión de 20 segundos en tiempo real | Seleccione al menos una onda Rec en Conf Impresión (se puede seleccionar un máximo de tres ondas), seleccione 8 s o 20 s en TiempoImpre R-T , especifique Imprimir interv según sea necesario, presione la tecla de atajo en pantalla para iniciar la impresión. Presione el atajo nuevamente para interrumpir la impresión, cuando TiempoImpre R-T finalice se interrumpir á la impresión autom áticamente. El tiempo de ejecución de cada onda es de 8 o 20 segundos. El intervalo de impresión puede especificarse en: Apag, 10 min, 20 min, 30 min, 40 min, 50 min, 1 h, 2 h, 3 h, 4 h . El tiempo de impresión predeterminado es de 8 s. |
| Impresi ón de gráficos de tendencia | Seleccione Menú > Resumen > TendGráfica , haga clic en Impres para iniciar la impresión. |
| Impresi ón de tablas de tendencia | Seleccione Menú > Resumen > TablaDetend , haga clic en Impres para iniciar la impresión. |
| Impresi ón de la informaci ón NIBP | Seleccione Menú > Resumen > Inf NIBP y haga clic en Impres para iniciar la impresión. |
| Impresi ón de informaci ón de arritmia | Seleccione Menú > Resumen > Inf ARR , seleccione una alarma de arritmia y haga clic en Impres para iniciar la impresión. |
| Impresi ón de la informaci ón de alarma | Seleccione Menú > Resumen > InfAlarma , seleccione una alarma y haga clic en Impres para iniciar la impresión. |
| Impresi ón de titulaci ón y c álculo de droga | Seleccione Menú > Func Común > Cálculo > Dosis Droga > Titulación, haga clic en Impres para iniciar la impresión. |

| Tipo de impresión | Descripci ón/procedimiento |
|---|--|
| Impresión del resultado del c álculo hemodin ámico | Seleccione Menú > Func Común > Cálculo > Hemodinámica, haga clic en Impres para iniciar la impresión. |
| Impresi ón del resultado del c álculo de oxigenaci ón | Seleccione Menú > Func Común > Cálculo > Oxigenación, haga clic en Impres para iniciar la impresión. |
| Impresi ón del resultado del c álculo de ventilaci ón | Seleccione Menú > Func Común > Cálculo > Ventilación , haga clic en Impres para iniciar la impresión. |
| Impresi ón del resultado del c álculo de la funci ón renal | Seleccione Menú > Func Común > Cáculo > Función renal, haga clic en Impres para iniciar la impresión. |
| Impresi ón del estudio de 12 derivaciones | Seleccione Conf ECG > Inf12Deriv y haga clic en Impres para iniciar la impresión. |
| Impresi ón de medici ón de C.O. | Seleccione Opciones CO > Medida CO y haga clic en Impres para iniciar la impresión. |
| Impresión de ondas congeladas | En la ventana Congelar , haga clic en Impres para iniciar la impresión. |

Para detener manualmente la impresión, haga clic en Impres nuevamente en las ventanas relacionadas.

La impresora detendr ála impresión en los siguientes casos:

- La tarea de impresión ha terminado.
- No hay papel en la impresora
- Un desperfecto no permite que la impresora funcione correctamente.

NOTA:

También puede utilizar la tecla de atajo grabación manualmente.

20.3 Operaciones de la impresora y mensajes de estado

20.3.1 Requisito del papel de impresión

Solo se puede usar papel de impresión termosensible estándar: de lo contrario, es posible que la impresión no funcione, la calidad de impresión sea deficiente y que el cabezal termosensible se dañe.

20.3.2 Funcionamiento correcto

- Cuando la impresora est á en funcionamiento el papel de impresi ón sale de manera continua.
 No retire el papel hacia afuera con fuerza: de lo contrario, se puede da ñar la impresi ón.
- No utilice la impresora sin papel de impresión.

20.3.3 Falta de papel

Cuando se activa la alarma **Impresora Sin Papel**, la impresora no puede ponerse en funcionamiento. Introduzca el papel de impresión correctamente.

20.3.4 Sustitución del papel

1. Tire hacia afuera la parte del arco superior de la carcasa de la impresora para liberarla, como se muestra en la siguiente figura.



2. Introduzca un nuevo rollo de papel en la bandeja para papel, con la cara de impresión hacia arriba.



3. Aseg úrese de que est ébien colocado y de que el borde est énivelado.



4. Tire hacia afuera aproximadamente 2 cm de papel y cierre la carcasa de la impresora.

NOTA:

Tenga cuidado cuando introduzca papeles. Evite dañar el cabezal de impresión termosensible. No deje el elemento de sujeción de la impresora abierto a menos que esté introduciendo papeles o resolviendo problemas.

20.3.5 Eliminación de atascos de papel

Si la impresora no funciona correctamente o emite un sonido inusual, debe abrir la carcasa para comprobar si el papel se ha atascado. Elimine el atasco de papel de la siguiente manera:

- Corte el papel de impresión del borde de alimentación.
- Abra la carcasa de la impresora.
- Vuelva a introducir el papel.

NOTA:

- 1 Si el monitor no está configurado con la función de grabación, indicará **Impresora no conf** después de que se presione .
- 2 No toque el cabezal de impresión termosensible cuando realice impresiones continuas.

Capítulo 21 Impresión de informes de paciente

Los informes de paciente pueden imprimirse mediante una impresora l áser de serie HP conectada al monitor.

NOTA:

Use la impresora HP LaserJet P2055dn, ya que se ha demostrado que es compatible con el monitor.

21.1 Configuración de la impresora

Puede configurar los ajustes de la impresora en el monitor antes de imprimir los informes de

paciente. Haga clic en la tecla r*á*pida \frown o seleccione **Men** $\acute{u} >$ **Conf Sistema** > **Conf. Impr.** y podr á

- Asignar una impresora en red localmente seleccion ándola en la lista de **Impresoras**.
- Buscar todas las impresoras disponibles conectadas en red al monitor haciendo clic en **Buscar impresora**.
- Activar o desactivar la impresión de doble cara ajustando la opción Impr. doble cara en Activado o Desactivado.

Los informes se imprimen en papel A4 y a simple faz en forma predeterminada.

NOTA:

- 1 Es necesario buscar todas las impresoras disponibles en la red local la primera vez que utiliza una impresora en red.
- 2 Asegúrese de que la dirección IP de la impresora y la dirección IP del monitor compartan el mismo segmento de red.
- 3 No haga clic en **Buscar impresora** durante la impresión de informes de paciente, o la impresora podría detener el trabajo de impresión actual.
- 4 Si la impresora recibe al mismo tiempo trabajos de impresión de varios monitores conectados en red, puede producirse un conflicto entre los trabajos de impresión. Compruebe el estado de uso de los monitores y las impresoras en la misma red antes de su uso para evitar conflictos entre trabajos de impresión.
- 5 Asegúrese de que no falte papel antes de imprimir los informes del paciente, o se activará la alarma **Impr. no disponible**.

21.2 Inicio y detención de la impresión de informes

Puede imprimir diez tipos de informes de paciente con el siguiente procedimiento:

| Tipo de informe | Procedimiento | |
|-----------------------|--|---|
| Informe de gráfico de | En la ventana TendGrafica, haga clic en Impr par | a |
| tendencias | comenzar a imprimir. | |

| Tipo de informe | Procedimiento |
|---|---|
| Informe de tabla de tendencias | En la ventana TablaDeTend , haga clic en Impr para comenzar a imprimir. |
| Informe de onda de alarma | En la ventana InfAlarma , haga clic en Impr para comenzar a imprimir. |
| Informe de revisi ón de NIBP | En la ventana Inf NIBP , haga clic en Impr para comenzar a imprimir. |
| Informe de revisi ón de arritmia | En la ventana Inf ARR , haga clic en Impr para comenzar a imprimir. |
| informe de an álisis de 12 derivaciones | En la ventana Info Diagnosis , haga clic en Impr para comenzar a imprimir. |
| informe de onda de 12 derivaciones | En la ventana Inf Diagrama Onda 12 Electrodos , haga clic en Impr para comenzar a imprimir. |
| Informe de titulación y cálculo de droga | En la ventana Titulación , haga clic en Impr para comenzar a imprimir. |
| Informe del c álculo de oxigenación | En la ventana Oxigenación , haga clic en Impr para comenzar a imprimir. |
| Informe del c álculo de ventilación | En la ventana Ventilación , haga clic en Impr para comenzar a imprimir. |
| Informe de c álculo de la función renal | En la ventana Cálculo Función renal , haga clic en Impr para comenzar a imprimir. |
| Informe de medición de C.O. | En la ventana Medida CO , haga clic en Impr para comenzar a imprimir. |
| Informe de hemodin ámica | En la ventana Hemodin ámica , haga clic en Impr para comenzar a imprimir. |

Para detener el trabajo de impresión actual, haga clic en **Det. impresión** en las ventanas mencionadas anteriormente.

NOTA:

Solo puede iniciar un trabajo de impresión a la vez. Antes de iniciar un nuevo trabajo de impresión, es necesario detener el trabajo de impresión actual o esperar hasta que termine el trabajo de impresión actual.

Capítulo 22 Otras funciones

22.1 Llamada a enfermera

El monitor cuenta con un puerto de llamado a enfermer á dedicado que está conectado a un sistema de llamado a enfermer á a trav és del cable de llamado a enfermer á para realizar la función llamado a enfermer á. Debe activar la función siguiendo los pasos que se detallan a continuación:

- 1. Seleccione $Men \dot{u} > Mantenimiento > Manteni Usuario y escriba la contrase ña ABC.$
- 2. Seleccione Otra Conf> Salida Auxiliar.
- 3. Seleccione **Encend** en la lista **Llamado Enferme**.

22.2 Salida análoga y sincronización del desfibrilador

El monitor proporciona señales de salida an áloga a accesorios. Además, si se conecta un desfibrilador al monitor, se puede obtener una salida de pulso de sincronización de desfibrilador. Debe activar la función siguiendo los pasos que se detallan a continuación:

- 1. Seleccione $Men \dot{u} > Mantenimiento > Manteni Usuario y escriba la contrase ña ABC.$
- 2. Seleccione Otra Conf> Salida Auxiliar.
- 3. Seleccione Salida An áloga o Desfibrilación en la lista Salida Auxiliar.

22.3 Wi-Fi

Los módulos de Wi-Fi se pueden configurar en los monitores de forma opcional. Además, antes de conectar el monitor a una red inalámbrica, es necesario configurar los ajustes en el monitor según los pasos que se indican a continuación:

- 1. Seleccione Menú > Mantenimiento > Manteni Usuario y escriba la contrase ña ABC.
- 2. En el men ú Manteni Usuario, seleccione Mantener la red.
- 3. En el menú Mantener la red, seleccione Wi-Fi en la lista Tipo red. Haga clic en Config para abrir la ventana Configuración Wi-Fi. Las redes disponibles se mostrarán en esta ventana.
- 4. Elija una red en la ventana. Se le pedir á que introduzca la contraseña de esa red si es necesario.

Si el monitor se conectó correctamente a la red seleccionada, se indicará mediante el mensaje **Conectado** y la dirección IP local del monitor se mostrará en la ventana **Config Wi-Fi**. Además, aparecerá un s ínbolo que indica el estado de la red en la parte inferior de la pantalla principal. A continuación, encontrará el significado de los s ínbolos del estado de la red:

| •1)) | Intensidad de señal de Wi-Fi: nivel 4 |
|------|--|
| (10 | Intensidad de señal de Wi-Fi: nivel 3 |

| • | Intensidad de señal de Wi-Fi: nivel 2 |
|---|--|
| • | Intensidad de señal de Wi-Fi: nivel 1 |

NOTA:

- 1 Tenga en cuenta que algunas funciones basadas en red pueden estar limitadas exclusivamente a monitores instalados en redes inalámbricas, a diferencia de aquellos instalados en redes fijas.
- 2 El obstáculo puede interferir con la transmisión de datos e incluso causar pérdida de información.
- 3 Si el monitor no se puede conectar a una red inalámbrica o no hay una red inalámbrica disponible en la ventana de Configuración Wi-Fi, cambie Tipo Red de Wi-FI a Con Cable y de vuelta a Wi-Fi. Vuelva a intentar conectarse a una red inalámbrica. Si la red inalámbrica sigue sin conectarse, intente reiniciar el monitor y volver a intentarlo.
- 4 Use el dispositivo inalámbrico recomendado por EDAN, de lo contrario pueden ocurrir situaciones inesperadas en el monitor, como desconexiones frecuentes de la red.
- 5 El controlador inalámbrico es compatible solo con los canales 1-11.
- 6 Con una intensidad de señal de nivel 2 o menos, la señal puede ser inestable y la calidad de la transmisión se puede ver degradada.
- 7 Cuando el monitor se conecta a MFM-CMS mediante la red inalámbrica, el usuario debe configurar el enrutador a un modo de cifrado/autenticación seguro (opción recomendada: WPA2-PSK, con una contraseña de alta complejidad, sin diccionario).

22.4 Almacenamiento de datos en el dispositivo de almacenamiento

22.4.1 Datos almacenados en el dispositivo de almacenamiento

Consulte la sección A.2.7 *Administración de datos* para obtener más información acerca del volumen de datos de un solo paciente.

Al llegar al l'mite de datos de un solo paciente, puede seleccionar Cont Almacenando o Dejar de almac al seleccionar Menú > Func Común > Alm Datos > si se llenan los datos de un paciente.

Si selecciona **Cont Almacenando**, en cuanto los datos de un paciente único alcancen el l ínite, se sustituir án los datos más antiguos.

Si selecciona **Dejar de Almac**, el monitor dejar á de almacenar datos y los datos m ás recientes no se podr án almacenar al alcanzar el l ínite de datos de un solo paciente. Por ejemplo, si todos los datos de paciente (como el gráfico de tendencias, la tabla de tendencias, las mediciones de NIBP, sucesos de arritmia, sucesos de alarma y an álisis de 12 derivaciones) excepto las ondas alcanzan el nivel m áximo, el monitor interrumpir á su almacenamiento, mientras solo las ondas seguir án almacen ándose hasta que se llene.

NOTA:

- 1 El tiempo de almacenamiento varía en función del volumen de datos de parámetros de paciente. Cuando el almacenamiento de datos de paciente único alcanza las 240 horas, el monitor crea automáticamente una carpeta nueva para el almacenamiento de datos continuo.
- 2 Cuando el espacio de almacenamiento es insuficiente, el monitor dejará de almacenar datos, sin importar si el usuario seleccionó **Cont Almacenando** o **Dejar de Almac**.

22.4.2 Activación/desactivación del almacenamiento de datos

Para activar/desactivar la función de almacenamiento de datos, seleccione **Menú**> **Mantenimiento**> **Manteni Usuario** > **Otra Conf** y establezca **Alm Datos** en **Encend** o **Apag**.

El monitor interrumpir á el almacenamiento de datos en el dispositivo de almacenamiento en las siguientes circunstancias:

- No hay dispositivos de almacenamiento seleccionados.
- No hay suficiente espacio en el dispositivo de almacenamiento para almacenar los datos.
- El dispositivo extra ble es de solo lectura.
- Se desactiva la función de almacenamiento de datos.
- Se apaga el monitor..
- La fuente de alimentación estáapagada.

22.4.3 Selección de un dispositivo de almacenamiento

Para configurar el dispositivo de almacenamiento, seleccione Menú> Func Común> Alm. datos> Medio de almacen. y escoja el medio de almacenamiento que desee de la lista emergente. Se puede seleccionar Disp. de almacen. int. y Disp. extra ble.

Al seleccionar **Disp. de almacen. int.** como medio de almacenamiento, de estar configurado, el nombre del dispositivo de almacenamiento se volver á autom áticamente **Disp. de almacen. int.**. Se pueden conectar varios dispositivos extra bles al monitor al mismo tiempo, pero solo uno estar á operativo. Para elegir un dispositivo extra ble como dispositivo funcional entre los dispositivos conectados, seleccione **Menú>Func Común> Alm Datos> Disp. de almacen.** y seleccione el nombre del dispositivo en la lista. Por defecto, el primer dispositivo que se conecta es el dispositivo funcional.

Después de configurar el dispositivo de almacenamiento adecuado, haga clic en Salida. Si el dispositivo de almacenamiento empieza a almacenar datos satisfactoriamente, el monitor indicar á

el s mbolo 📄. De no haber suficiente espacio en el dispositivo de almacenamiento o si el dispositivo de almacenamiento es de solo lectura o llegase a estar da ñado, se mostrar á el s mbolo

PRECAUCIÓN

- 1 No todos los dispositivos extraíbles son compatibles con el monitor. Utilice los dispositivos extraíbles recomendados por EDAN.
- 2 No active la opción de solo de lectura en el dispositivo extraíble cuando esté insertado en el monitor.

22.4.4 Revisión de los datos almacenados en el dispositivo de almacenamiento

Para revisar los datos almacenados en el dispositivo de almacenamiento, seleccione **Menú**> **Resumen**> **Historial de paciente**. Puede escoger revisar el dispositivo de almacenamiento según sus preferencias en la lista emergente. Seleccione un paciente de la lista cuyos datos se van a revisar, lo que incluye la información del paciente, el gráfico de tendencias, la tabla de tendencias, las mediciones de NIBP, sucesos de arritmia, sucesos de alarma, análisis de 12 derivaciones y ondas.

22.4.5 Eliminación de datos almacenados en el dispositivo de almacenamiento

Para borrar datos de un paciente, seleccione el paciente en la lista despu és de seleccionar **Men** $\mathbf{\hat{u}}$ > **Resumen** > **Historial de paciente**, y haga clic en **Borrar datos** en el men ú **Resumen**. Deber á confirmar que desea proseguir con la eliminación.

Para eliminar los datos de todos los pacientes, seleccione Menú> Resumen> Historial de paciente y haga clic en Borr todos datos en el menú Rev. historial de pac.. Deber á confirmar que desea proseguir con la eliminación.

22.4.6 Exportar datos almacenados en el dispositivo de almacenamiento interno

Para exportar datos de un paciente desde el dispositivo de almacenamiento interno, seleccione el paciente en la lista despu és de seleccionar **Men ú**> **Resumen**> **Historial de paciente**, y haga clic en **Exportar datos actuales** en el men ú **Resumen**.

Para exportar los datos de todos los pacientes, seleccione **Menú**> **Resumen**> **Historial de paciente** y haga clic en **Exp. todos datos** en el menú **Rev. historial de pac.**.

22.4.7 Formatear el dispositivo de almacenamiento interno

Para formatear el dispositivo de almacenamiento interno, seleccione **Menú**> **Mantenimiento**> **Manteni Usuario** > **Otra Conf** > **Formatear disp. de almacen. int.** Deber á confirmar que desea proseguir con la eliminación.

NOTA:

- 1 Tan pronto como se formatee el dispositivo de almacenamiento interno, se borrarán todos los datos.
- 2 No es necesario que reinicie el monitor después de que se realice el formateo. El dispositivo de almacenamiento interno puede identificarse y cargarse automáticamente.
- 3 Si falla el formateo, intente nuevamente. Si se producen errores reiterados al intentar el formateo, inicie el monitor e intente formatear nuevamente o póngase en contacto con el personal de mantenimiento del fabricante.

22.4.8 Expulsión de un dispositivo extraíble

Antes de desconectar un dispositivo extra ble del monitor debe seleccionar **Menú**> **Disp. extra ble** y hacer clic en **Expulsar** para desinstalar el dispositivo extra ble. En este menú, tambi én puede revisar la capacidad restante del dispositivo de almacenamiento.

PRECAUCIÓN

No retire el dispositivo extraíble sin expulsarlo durante el almacenamiento de los datos. De lo contrario, el dispositivo podría dañarse.

22.5 MEWS*

*no disponible en EE. UU.

Puede usar el sistema modificado de advertencia temprana para recibir una calificación de advertencia temprana basada en el valor de medición o en el valor de entrada de cada signo vital. Dependiendo de la puntuación calculada, se despliega una lista de acción con las recomendaciones apropiadas.

La función MEWS está predeterminada en **Apag**. Para la selección de función, póngase en contacto con el personal de servicio del fabricante.

NOTA:

Los resultados de la puntuación de MEWS son solo referenciales, la interpretación de la calificación debe realizarla un médico.

22.5.1 Interfaz de cálculo de puntaje MEWS

A continuación se presentan tres métodos para ingresar a la interfaz del sistema de puntaje MEWS:

- 1. Haga clic en el icono de atajo para ingresar a la interfaz de MEWS.
- 2. En Men $\mathbf{\hat{u}} > \mathbf{Func} \ \mathbf{Com} \ \mathbf{\hat{u}n}$, haga clic en MEWS para ingresar a la interfaz de MEWS.
- 3. Haga clic en el área de par ámetro de MEWS en la interfaz principal para ingresar a la interfaz de MEWS.

22.5.2 Criterios del puntaje MEWS

En la interfaz MEWS, seleccione **Criterios** para verificar los criterios de puntaje de la siguiente manera:

| | | | Val | or | | | |
|-------------|-----------|-----------|--------|-----------|---------|-------------|-----------|
| | 3 | 2 | 1 | 0 | 1 | 2 | 3 |
| HR (ppm) | | ≤ 40 | 41~50 | 51~100 | 101~110 | 111~129 | ≥130 |
| SYS (mmHg) | ≤ 70 | 71~80 | 81~100 | 101~199 | | ≥ 200 | |
| RESP(rpm) | | < 9 | | 9~14 | 15~20 | 21~29 | \geq 30 |
| TEMP (°C) | | < 35,0 | | 35.0~38.4 | | \geq 38.5 | |
| Consciencia | | | | А | V | Р | U |
| Edad | | | | < 50 | 50~70 | | > 70 |

La relación entre el nivel de consciencia y el resultado que se muestra es como se indica a continuación:

| Consciencia | Resultado en pantalla |
|-----------------|-----------------------|
| Sobrio | А |
| Respuesta a voz | V |
| Resp. a dolor | Р |
| Sin respuesta | U |

22.5.3 M dodo de puntaje MEWS

El sistema MEWS incluye dos métodos: Calc. puntaje MEWS y Punt. MEWS autom.

1. Calc. puntaje MEWS. Si elige Calc. puntaje MEWS, debe ingresar de forma manual HR/PR, TEMP, RR, SYS, Edad, Consciencia, y luego hacer clic en Comenzar puntaje; el monitor calcular á y mostrar á el resultado del puntaje.

NOTA:

Si no se ingresa de forma completa cualquiera de los datos antes mencionados, el monitor solicita la información con el mensaje: **Faltan parám., imposible puntuar**.

2. **Punt. MEWS autom**. Si selecciona la opción Punt. MEWS autom., debe ingresar de forma manual el campo **Edad** y **Consciencia**. Después de hacer clic en **Comenzar puntaje**, el monitor muestra el resultado de MEWS que se actualiza con el mismo intervalo que las mediciones de NIBP. Al hacer clic en **Detener puntaje** se podr á salir del puntaje MEWS.

22.5.4 Resultado del puntaje MEWS

Los resultados de MEWS incluyen MEWS, tiempo y nivel de gravedad. La relación para el valor y el nivel de gravedad es la siguiente:

| MEWS | Nivel de gravedad | Color | S ínbolo |
|------------------|----------------------|----------|----------|
| MEWS <5 | No urgente | Verde | 3 |
| MEWS = 5 | Observaci ón | Amarillo | 5 |
| $5 < MEWS \le 9$ | Advertencia | Naranja | 7 |
| MEWS > 9 | Cr fico | Rojo | 10 |

22.5.5 Tabla de tendencia MEWS

La tabla de tendencia proporciona los valores de MEWS del paciente monitoreado durante un per ódo de tiempo. Incluye tiempo, par ámetros y valores de datos, adem ás de los datos de MEWS. Para revisar la tabla de tendencia, haga clic en el bot ón **TablaDeTend** en la interfaz **MEWS**.

NOTA:

La tabla de tendencia se borra después de admitir nuevos pacientes.

Capítulo 23 Uso de la batería

Este monitor puede funcionar con bater ás, lo que asegura su funcionamiento ininterrumpido aun cuando haya una falla en la fuente de alimentación de CA. La bater á se recarga cada vez que el monitor se conecta a la fuente de alimentación de CA. Durante el monitoreo, si se interrumpe la alimentación de CA, el monitor obtendrá la alimentación de la bater á interna. Si el monitor funciona mediante bater á, este se apagar á autom áticamente antes de que la bater á se agote por completo.

23.1 Información de seguridad de la batería

ADVERTENCIA

- 1 Antes de utilizar la batería de iones de litio recargable (en lo sucesivo denominada batería), asegúrese de leer atentamente el manual del usuario y las medidas de seguridad.
- 2 La vida útil de la batería dependerá de la frecuencia y la duración del servicio. La vida útil de la batería es de alrededor de tres años si se mantiene y almacena de forma correcta. La vida útil de la batería podría ser más corta si no se usa correctamente.
- 3 Se necesitan comprobaciones periódicas del rendimiento de la batería. Cambie la batería si fuera necesario.
- 4 No conecte los terminales positivo (+) y negativo (-) con objetos metálicos, y no coloque la batería junto a un objeto metálico, ya que podría provocar cortocircuitos.
- 5 No desconecte la batería mientras realiza el monitoreo.
- 6 No caliente la batería ni la arroje al fuego.
- 7 No use ni deje la batería cerca del fuego ni de otros lugares en los que la temperatura pueda ser superior a 60 ° C.
- 8 No sumerja, arroje ni humedezca la batería en agua/agua de mar.
- 9 No destruya la batería: no perfore la batería con un objeto filoso como una aguja; no la golpee con un martillo, no se pare sobre ella, ni la arroje o la deje caer para provocar una fuerte descarga; no la desarme ni la modifique.
- 10 Las baterías recomendadas solo se pueden usar para este monitor. No suelde el hilo conductor con el terminal de la batería directamente.
- 11 Si el líquido que se filtra de la batería le salpica en los ojos, no los restriegue. Lávelos con abundante agua limpia y consulte a un médico inmediatamente. Si las filtraciones de líquido de la batería le salpican en los ojos o la ropa, lávelos bien con agua potable inmediatamente.
- 12 Manténgalo alejado del fuego inmediatamente después que se detecten pérdidas o mal olor.
- 13 Deje de utilizar la batería si detecta calor anormal, olor, decoloración, deformación o una condición anormal durante el uso, la carga o el almacenamiento. Manténgala alejada del monitor.
- 14 No utilice una batería con deformación o rayas importantes.

ADVERTENCIA

- 15 Cuando el monitor funcione con batería, no la reemplace durante el monitoreo de los pacientes o el monitor se apagará, lo que podría lesionar al paciente.
- 16 No coloque la batería en el monitor con las marcas (+) y (-) en los espacios equivocados.
- 17 Usar baterías con rendimiento similar puede prolongar su vida útil.

23.2 Indicador de carga de la batería

El indicador con la etiqueta Bater á del panel frontal del monitor se ilumina en color verde cuando el monitor recibe alimentación de la bater á y en color amarillo cuando esta se está cargando. El indicador no se ilumina cuando el monitor no recibe alimentación o está completamente alimentado o cuando se aplica alimentación de CA.

23.3 Estado de la batería en la pantalla principal

Los s mbolos de estado de la bater á muestran el estado de cada bater á detectada y la carga restante de todas ellas.



23.4 Comprobación del rendimiento de la batería

El rendimiento de las bater ás recargables puede deteriorarse con el tiempo. El mantenimiento de la bater á tal como se recomienda en este manual puede ayudar a retardar este proceso.

- 1. Desconecte al paciente del monitor y detenga todos los monitoreos y las mediciones.
- 2. Active la alimentación del monitor y cargue la bater á durante más de seis horas en forma continua.
- 3. Desconecte el monitor de la alimentación y déjelo en funcionamiento hasta que se agote la bater á y el monitor se apague.
- 4. El tiempo de funcionamiento de la bater á refleja su rendimiento.

Si el tiempo de funcionamiento es considerablemente inferior que el tiempo indicado en la especificación, cambie la bater á o comun quese con el personal de servicio.

23.5 Reciclaje de la batería

La bater á debe reemplazarse cuando se descarga. Retire la bater á vieja del monitor y rec élela adecuadamente.

ADVERTENCIA

No desmonte las baterías, no las arroje al fuego ni les ocasiones un cortocircuito. Pueden recalentarse, explosionar o filtrar, y causar lesiones personales.

23.6 Mantenimiento de la batería

Debe llevar a cabo este proceso en forma periódica para conservar su vida útil.

Extraiga las bater ás si no se usan por un per ódo prolongado. Y recárguelas al menos cada 6 meses cuando est én almacenadas.

Descargue la bater á por completo una vez por mes.

Capítulo 24 Cuidado y limpieza

Utilice únicamente las sustancias y los métodos aprobados por EDAN incluidos en este cap fulo para limpiar o desinfectar su equipo. La garant á no cubre ning ún daño provocado al usar sustancias o métodos no aprobados.

EDAN Instruments ha validado las instrucciones de limpieza y desinfección incluidas en este Manual del usuario. El profesional de cuidado de la salud tiene la responsabilidad de asegurar que se sigan las instrucciones, a fin de garantizar la limpieza y la desinfección adecuadas.

24.1 Generalidades

Mantenga el monitor, los cables y accesorios libres de polvo y suciedad. Para evitar que se dañe el dispositivo, siga el procedimiento que se indica a continuación:

- Utilice únicamente las sustancias de limpieza y los desinfectantes indicados que se recomiendan en este manual. El uso de otros puede ocasionar daños (que no est án cubiertos por la garant á), reducir la vida útil del producto o comprometer la seguridad.
- Siempre disuelva de acuerdo con las instrucciones del fabricante.
- A menos que se indique lo contrario, no sumerja ningún componente del equipo ni ninguno de los accesorios en l íquido.
- No vierta l quido sobre el sistema.
- No permita que el l quido se filtre por la carcasa.
- Nunca utilice material abrasivo (como lana de acero o limpiadores de plata).
- Inspeccione el monitor y los accesorios reutilizables despu és de limpiarlos y desinfectarlos.

PRECAUCIÓN

Si derrama líquido sobre el equipo, la batería o los accesorios, o accidentalmente se los sumerge en líquido, comuníquese con su personal de servicio o con el servicio técnico de EDAN.

24.2 Limpieza

Si el equipo o el accesorio est án en contacto con el paciente, se deben limpiar y desinfectar despu és de cada uso. Si no ha habido contacto con el paciente, y no hay contaminación visible, la limpieza y desinfección diaria es suficiente.

Los agentes de limpieza validados para limpiar el monitor y los accesorios reutilizables son:

- Detergente suave casi neutro
- Etanol (75 %)
- Isopropanol (70 %)

Los agentes de limpieza deben aplicarse y eliminarse con un paño limpio, suave, no abrasivo, o con una toalla de papel.

24.2.1 Limpieza del monitor

ADVERTENCIA

Antes de limpiar el monitor, asegúrese de que esté apagado y desconectado de la fuente de alimentación.

Siga estos pasos para limpiar la superficie del monitor:

- 1. Apague el monitor y descon éctelo de la fuente de alimentación.
- 2. Limpie en profundidad toda la superficie exterior del equipo, incluida la pantalla, con un paño suave humedecido con la solución de limpieza, hasta que no queden restos de agentes contaminantes visibles.
- 3. Después de la limpieza, quite la solución de limpieza con un paño limpio o una toalla humedecida con agua de la llave, hasta que no queden residuos del agente de limpieza.
- 4. Seque el monitor en un lugar fresco y ventilado.

24.2.2 Limpieza de los accesorios reutilizables

24.2.2.1 Limpieza del conjunto del cable de ECG

- 1. Limpie el conjunto de cables con un paño suave humedecido con la solución de limpieza hasta que no queden restos de agentes contaminantes visibles.
- 2. Después de la limpieza, quite la solución de limpieza con un paño limpio o una toalla humedecida con agua de la llave, hasta que no queden residuos del agente de limpieza.
- 3. Limpie con un paño seco para eliminar la humedad residual.
- 4. Deje que el conjunto de cables se seque al aire.

24.2.2.2 Limpieza del manguito de presión sanguínea

Limpieza del brazal:

- 1. Extraiga la c ámara de aire antes de proceder con la limpieza.
- 2. Lave a mano el brazal con la solución de limpieza; limpie la cámara de aire con un paño suave humedecido con la solución de limpieza hasta que no queden restos de agentes contaminantes visibles.
- 3. Enjuague el brazal y, después de la limpieza, elimine la solución de limpieza con un paño limpio o una toalla humedecida con agua de la llave, hasta que no queden residuos del agente de limpieza.
- 4. Limpie con un paño seco para eliminar la humedad residual.
- 5. Deje que el brazal se seque al aire completamente despu és de la limpieza.

Reemplazo de la cámara de aire:

Después de la limpieza, reemplace la cámara de aire del brazal siguiendo los pasos a

continuación:

- 1. Enrolle la cámara a lo largo e ins értela en el brazal a trav és de la abertura grande ubicada en un extremo de este.
- 2. Pase la manguera dentro del brazalete y s'áquela por el pequeño orificio ubicado en la parte superior de este.
- 3. Ajuste la cámara hasta que quede en posición.

24.2.2.3 Limpieza del sensor SpO₂

- 1. Limpie las superficies del sensor y el cable con un paño suave humedecido con la solución de limpieza, hasta que no queden restos de agentes contaminantes visibles.
- 2. Limpie el área del sensor que tiene contacto con el paciente con un hisopo de algodón humedecido con la solución de limpieza hasta que no queden restos de agentes contaminantes visibles.
- 3. Después de la limpieza, quite la solución de limpieza con un paño limpio o una toalla humedecida con agua de la llave, hasta que no queden residuos del agente de limpieza.
- 4. Limpie con un paño seco para eliminar la humedad residual.
- 5. Deje que el sensor se seque al aire.

24.2.2.4 Limpieza de los cables de IBP/C.O.

- 1. Limpie los cables con un paño suave humedecido con la solución de limpieza hasta que no queden restos de agentes contaminantes visibles.
- 2. Después de la limpieza, quite la solución de limpieza con un paño limpio o una toalla humedecida con agua de la llave, hasta que no queden residuos del agente de limpieza.
- 3. Limpie con un paño seco para eliminar la humedad residual.
- 4. Deje que los cables se sequen al aire.

24.2.2.5 Limpieza del sensor de TEMP

- 1. Limpie el área que tiene contacto con el paciente con un paño suave humedecido con la solución de limpieza hasta que no queden restos de agentes contaminantes visibles.
- 2. Después de la limpieza, quite la solución de limpieza con un paño limpio o una toalla humedecida con agua de la llave, hasta que no queden residuos del agente de limpieza.
- 3. Limpie con un paño seco para eliminar la humedad residual.
- 4. Deje que el sensor o la sonda se seque al aire.

24.3 Desinfección

En el caso de los dispositivos o accesorios que han tenido contacto con superficies mucosas, se debe realizar una desinfección de alto nivel; en el caso de todos los demás accesorios, la desinfección de bajo nivel es apropiada. Limpie el monitor y los accesorios reutilizables antes de desinfectarlos. Los desinfectantes validados para limpiar el monitor y los accesorios reutilizables son:

- Etanol (75 %)
- Isopropanol (70 %)
- Cidex OPA (desinfecci ón de alto nivel solo en la sonda de temperatura intracavitaria)

Si se utiliza etanol o isopropanol para la limpieza y la desinfección, se debe emplear un paño limpio para el paso de desinfección.

ADVERTENCIA

El monitor y los accesorios reutilizables deben desinfectarse para evitar la infección cruzada de los pacientes.

24.3.1 Desinfecci ón del monitor

ADVERTENCIA

Antes de desinfectar el monitor, asegúrese de que esté apagado y desconectado de la fuente de alimentación.

Para desinfectar el monitor, siga los pasos que se indican a continuación:

- 1. Apague el monitor y descon éctelo de la fuente de alimentación.
- 2. Limpie el visor de la pantalla con un paño suave y limpio humedecido con la solución desinfectante.
- 3. Limpie la superficie exterior del equipo con un paño suave humedecido con la solución desinfectante.
- 4. Elimine la solución desinfectante con un paño seco después de la desinfección, si es necesario.
- 5. Seque el monitor durante al menos 30 minutos en un lugar ventilado y fresco.

24.3.2 Desinfección de los accesorios reutilizables

24.3.2.1 Desinfección del conjunto de cables de ECG

- 1. Limpie el conjunto de cables con un paño suave humedecido con la solución desinfectante.
- 2. Elimine la solución desinfectante con un paño seco después de la desinfección.
- 3. Deje que el conjunto de cables se seque al aire durante al menos 30 minutos.

24.3.2.2 Desinfección del brazal para presión sanguínea

Desinfecci ón del brazal:

- 1. Extraiga la cámara de aire antes de proceder con la desinfección.
- 2. Limpie el brazal y la cámara de aire con un paño suave humedecido con la solución desinfectante.

3. Deje que el brazal y la c ámara de aire se sequen al aire durante al menos 30 minutos.

Reemplazo de la cámara de aire:

Tras la desinfección, reemplace la cámara de aire del brazalete. Consulte la Sección 24.2.2.2 para obtener más información.

NOTA:

El uso prolongado de desinfectante puede decolorar el brazalete.

24.3.2.3 Limpieza del sensor de SpO₂

- 1. Limpie las superficies del sensor con un paño suave humedecido con la solución desinfectante.
- 2. Limpie el área del sensor que tiene contacto con el paciente con un hisopo de algodón humedecido con la solución desinfectante.
- 3. Elimine la solución desinfectante con un paño seco después de la desinfección.
- 4. Deje que el sensor se seque al aire durante al menos 30 minutos.

24.3.2.4 Desinfección de los cables de IBP/C.O.

- 1. Limpie los cables con un paño suave humedecido con la solución desinfectante.
- 2. Elimine la solución desinfectante con un paño seco después de la desinfección.
- 3. Deje que los cables se sequen al aire durante al menos 30 minutos.

24.3.2.5 Desinfección del sensor de TEMP

Los sensores de TEMP intracavitaria se deben volver a someter a desinfección de alto nivel antes y después de usarlos en cada paciente nuevo. Cidex OPA es el agente validado para la desinfección de alto nivel. Consulte las instrucciones del desinfectante para conocer los métodos de desinfección. La desinfección de alto nivel se ha validado con 12 minutos en remojo. Enjuague y seque según las instrucciones presentes en la etiqueta de Cidex OPA. No sumerja el conector del sensor.

Desinfecte los sensores de TEMP de la piel de la siguiente manera solo con etanol o isopropanol:

- 1. Limpie el área que tiene contacto con el paciente con un paño suave humedecido con la solución desinfectante (etanol o isopropanol).
- 2. Elimine la solución desinfectante con un paño seco después de la desinfección.
- 3. Deje que el sensor se seque al aire.

24.4 Limpieza y desinfección de otros accesorios

Para la limpieza y desinfección de otros accesorios, consulte las instrucciones que se incluyen en los accesorios. Si los accesorios no incluyen instrucciones detalladas, consulte este manual para conocer los métodos de limpieza y desinfección del monitor.

Capítulo 25 Mantenimiento

ADVERTENCIA

- 1 Si el hospital o la institución responsable del uso de este equipo no implementan un programa de mantenimiento satisfactorio, pueden producirse fallos indebidos en el equipo y posibles riesgos para la salud.
- 2 Si tiene problemas con el equipo, comuníquese con el personal de servicio o con su proveedor autorizado.

25.1 Inspección

La verificación general del monitor, incluida la comprobación de seguridad, debe llevarse a cabo únicamente por personal calificado cada 24 meses, y después de cada reparación.

Se debe comprobar lo siguiente:

- Si las condiciones del entorno y el suministro de alimentación cumplen los requisitos.
- Si el cable del suministro de alimentación está dañado y se cumplen los requisitos de aislamiento.
- Si el dispositivo y los accesorios est án da ñados.
- Accesorios especificados.
- Si el sistema de alarma funciona correctamente.
- Si la impresora funciona correctamente y el papel cumple los requisitos.
- Rendimiento de la bater á
- Si todas las funciones del monitor est án en buen estado.
- Si la resistencia de conexi ón a tierra y la corriente de fuga cumplen los requisitos.

Si encuentra algún daño o anormalidad, no utilice el monitor y comun íquese con el Centro de servicio al cliente.

25.2 Tareas de mantenimiento y programa de pruebas

El mantenimiento se debe llevar a cabo al menos una vez cada dos a ños o según lo especifique las regulaciones locales. Las siguientes tareas est án dirigidas exclusivamente a los profesionales de servicio calificados de EDAN. Comun quese con un profesional de servicio calificado de EDAN si su monitor necesita una prueba de seguridad o rendimiento. Limpie y desinfecte el equipo para descontaminarlo antes de probarlo o realizar tareas de mantenimiento.

| Mantenimiento y programa de | frecuencia FHR |
|--------------------------------|--|
| Proces | |
| Verificaciones de seguridad. | Por lo menos una vez cada dos años, o según sea necesario |
| Pruebas seleccionadas según la | después de cualquier reparación en la que se retire o se |
| normativa IEC60601-1 | reemplace la fuente de alimentación, o si el monitor se ha |
| | ca flo. |
| Compruebe todas las funciones | Por lo menos una vez cada dos años o según sea necesario. |
| de monitoreo y de medici ón | |

EDAN hará entrega, donde se solicite, de los diagramas de circuito, listas de piezas de componentes, descripciones, instrucciones de calibración o cualquier información necesaria para ayudar al personal a reparar piezas del equipo que EDAN dise ñó como potencialmente reparables por personal de mantenimiento.

Capítulo 26 Garantía y servicio

26.1 Garantía

EDAN garantiza que sus productos cumplen las especificaciones indicadas en las etiquetas de los productos y no presentar án defectos en cuanto a los materiales y la mano de obra durante el per ódo de garant á.

La garant á ser ánula en los siguientes casos:

- a) da ño que surja a causa de la manipulaci ón durante el env ó.
- b) da ño posterior que surja a causa de un uso o mantenimiento incorrectos.
- c) daño que surja a causa de una modificación o reparación realizadas por una persona no autorizada por EDAN.
- d) da ño que surja a causa de accidentes.
- e) sustitución o remoción de la etiqueta de número de serie y de fabricación.

Si se determina que un producto cubierto por esta garant á presenta defectos debidos a materiales, componentes o mano de obra defectuosos, y el reclamo se realiza durante el per ódo de garant á, EDAN, a su criterio, reparar á o reemplazar á la(s) parte(s) defectuosa(s) sin cargo. EDAN no proveer á un producto sustituto para su uso mientras se est é reparando el producto defectuoso.

26.2 Información de contacto

Si tiene alguna pregunta sobre el mantenimiento, las especificaciones t écnicas o las aver ás de los dispositivos, comun íquese con su distribuidor local.

Además, puede enviar un correo electrónico al departamento de servicio técnico de EDAN a: support@edan.com.cn.

Capítulo 27 Accesorios

Para realizar un pedido de accesorios a EDAN, visite www.edan.com.cn o consulte a su representante de EDAN local para obtener más información.

ADVERTENCIA

- 1 Nunca vuelva a utilizar transductores, sensores y accesorios desechables que estén destinados exclusivamente a un solo uso o al uso para un solo paciente. Si vuelven a utilizarse se puede comprometer la funcionalidad del dispositivo y el rendimiento del sistema, y provocar un peligro potencial.
- 2 Utilice únicamente los accesorios aprobados por EDAN. El uso de accesorios no aprobados por EDAN puede comprometer la funcionalidad del dispositivo y el rendimiento del sistema, y provocar un peligro potencial. No se recomienda usar accesorios proporcionados por EDAN en monitores de otros fabricantes.
- 3 Los accesorios de IBP y C.O. estériles ya están esterilizados; consulte la etiqueta del envase para conocer el método detallado. No utilice un accesorio esterilizado si el paquete está dañado.

NOTA:

Los transductores y sensores tienen una vida útil limitada. Consulte la etiqueta del paquete.

Es posible que no todos los cables que se indican a continuación est én disponibles en todos los pa ses. Consulte acerca de la disponibilidad a su proveedor de EDAN local.

| N úmero de pieza | Accesorios |
|------------------|---|
| 01.57.471380 | 3 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, AHA, clip |
| 01.57.471388 | 3 derivaciones, 12 pines, a prueba de ESU, AHA, clip |
| 01.57.471378 | 3 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, AHA, clip |
| 01.57.471386 | 3 derivaciones, 12 pines, a prueba de ESU, AHA, clip |
| 01.57.471379 | 3 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, IEC, clip |
| 01.57.471387 | 3 derivaciones, 12 pines, a prueba de ESU, IEC, clip |
| 01.57.471377 | 3 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, IEC, clip |
| 01.57.471385 | 3 derivaciones, 12 pines, a prueba de ESU, IEC, clip |
| 01.57.471226 | 5 derivaciones, 12 pines, a prueba de ESU, adulto/pedi árico |

27.1 Accesorios de ECG

| Número de pieza | Accesorios |
|-----------------|---|
| 01.57.471227 | Cable troncal de ECG, 5 derivaciones, 12 pines, a prueba de ESU, AHA/IEC, 5,0 m, reutilizable |
| 01.57.471228 | 5 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, adulto/pediátrico |
| 01.57.471229 | 5 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, adulto/pediátrico, extendido |
| 01.13.036620 | 5 derivaciones, Clip, AHA, Adulto/Pedi átrico, Extendido |
| 01.13.036621 | 5 derivaciones, Clip, AHA, Adulto/Pedi átrico, Extendido |
| 01.13.036622 | 5 derivaciones, Pinza, AHA, Adulto/Pedi átrico, Extendido |
| 01.13.036623 | 5 derivaciones, Pinza, AHA, Adulto/Pedi átrico, Extendido |
| 01.13.036624 | 5 derivaciones, Clip, IEC, Adulto/Pedi átrico, Extendido |
| 01.13.036625 | 5 derivaciones, Clip, IEC, Adulto/Pedi átrico, Extendido |
| 01.13.036626 | 5 derivaciones, Pinza, IEC, Adulto/Pedi árico, Extendido |
| 01.13.036627 | 5 derivaciones, Pinza, IEC, Adulto/Pedi árico, Extendido |
| 01.57.471979 | 6 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, adulto/pedi árico |
| 01.57.471980 | 6 derivaciones, Clip, AHA, Adulto/Pedi árico, Extendido |
| 01.57.471981 | 6 derivaciones, Pinza, AHA, Adulto/Pedi átrico, Extendido |
| 01.57.471982 | 6 derivaciones, Clip, IEC, Adulto/Pedi átrico, Extendido |
| 01.57.471983 | 6 derivaciones, Pinza, IEC, Adulto/Pedi árico, Extendido |
| 01.57.040203 | 12 derivaciones, Pinza, IEC, Adulto/Pedi átrico, Extendido |
| 01.57.471163 | 12 derivaciones, Clip, IEC, Adulto/Pedi árico, Extendido |
| 01.57.109101 | 12 derivaciones, Pinza, AHA, Adulto/Pedi átrico, Extendido |
| 01.57.471169 | 12 derivaciones, Clip, AHA, Adulto/Pedi átrico, Extendido |
| 01.57.471072 | 12 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, AHA, adulto/pediárico |
| 01.57.471168 | 12 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, IEC, adulto/pedi árico |
| 01.57.471461 | 3 derivaciones, clip, IEC, 1,0 m, reutilizable |
| 01.57.471462 | Cables de ECG para las extremidades, 3 electrodos, enganche, IEC, 1,0 m, reutilizable |

| N úmero de pieza | Accesorios |
|------------------|---|
| 01.57.471463 | 3 derivaciones, clip, AHA, 1,0 m, reutilizable |
| 01.57.471464 | Cables de ECG para las extremidades, 3 electrodos, enganche, AHA, 1,0 m, reutilizable |
| 01.57.471465 | 5 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, clip, IEC, 3,4 m, reutilizable |
| 01.57.471466 | 5 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, clip, AHA, 3,4 m, reutilizable |
| 01.57.471467 | 5 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, pinza, IEC, 3,4 m, reutilizable |
| 01.57.471468 | 5 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, pinza, AHA, 3,4 m, reutilizable |
| 01.57.471469 | 5 derivaciones, 6 pines, a prueba de desfibrilación, clip, IEC, 3,4 m, reutilizable |
| 01.57.471470 | 5 derivaciones, 6 pines, a prueba de desfibrilación, clip, AHA, 3,4 m, reutilizable |
| 01.57.471471 | 5 derivaciones, 6 pines, a prueba de desfibrilación, pinza, IEC, 3,4 m, reutilizable |
| 01.57.471472 | 5 derivaciones, 6 pines, a prueba de desfibrilación, pinza, AHA, 3,4 m, reutilizable |
| 01.57.471473 | 5 derivaciones, 12 pines, a prueba de ESU, IEC, clip, 3,4 m, reutilizable |
| 01.57.471474 | 5 derivaciones, 12 pines, a prueba de ESU, AHA, clip, 3,4 m, reutilizable |
| 01.57.471475 | 5 derivaciones, 12 pines, a prueba de ESU, pinza, IEC, 3,4 m, reutilizable |
| 01.57.471476 | 5 derivaciones, 12 pines, a prueba de ESU, pinza, AHA, 3,4 m, reutilizable |
| 01.57.471481 | 3 derivaciones, 12 pines, a prueba de ESU, AHA/IEC, 2,7 m, reutilizable |
| 01.57.471482 | 3 derivaciones, 12 pines, a prueba de ESU, AHA/IEC, 5,0 m, reutilizable |
| 01.57.471483 | 3 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, AHA/IEC, 2,7 m, reutilizable |
| 01.57.471484 | 3 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, AHA/IEC, 5,0 m, reutilizable |
| 01.57.471196 | 3 derivaciones, Pinza, AHA, Neonatal |
| 01.57.471198 | 3 derivaciones, Clip, AHA, Neonatal |

| Número de pieza | Accesorios |
|-----------------|--|
| 01.57.471195 | 3 derivaciones, Pinza, IEC, Neonatal |
| 01.57.471197 | 3 derivaciones, Clip, IEC, Neonatal |
| 01.57.471194 | 3 derivaciones, 12 pines, a prueba de desfibrilación, neonatal |
| 01.57.471861 | Electrodos de ECG desechables |
| 01.54.471858 | Electrodos de ECG desechables |
| 01.57.471862 | Electrodos de ECG desechables |
| 01.57.471859 | Electrodos de ECG desechables |
| 01.57.471897 | Electrodos de ECG desechables |
| 01.57.471898 | Electrodos de ECG desechables |

27.2 Accesorios de SpO₂

| N úmero de pieza | Accesorios |
|------------------|--|
| 02.57.225029 | SH1 Sensor de SpO ₂ reutilizable de 7 pines /adultos, 2,5 m |
| 02.01.210120 | SH1 Sensor de SpO ₂ reutilizable para adultos (DB9) |
| 02.01.210673 | SH3 Sensor de SpO ₂ Warp para reci én nacidos |
| 02.01.210122 | SH4 Sensor de SpO ₂ con punta de silicona suave para adultos |
| 02.01.210121 | SH5 Sensor de SpO ₂ pedi árico con punta de silicona suave |
| 02.57.225000 | Sensor de SpO ₂ auricular tipo clip, adulto/pedi árico, 1 m, reutilizable |
| 01.57.471068 | Cable de extensi ón de SpO ₂ , 2 m |
| 01.57.471789 | Cable adaptador de SpO ₂ de 7 pines/cable de extensi ón de SpO ₂ , 4,0 m |
| 01.57.471235 | Sensor SHD-A de SpO ₂ desechable para adultos |
| 01.57.471236 | Sensor SHD-P de SpO ₂ pedi árico, desechable |
| 01.57.471237 | Sensor SHD-I de SpO ₂ desechable para beb és |
| 01.57.471238 | Sensor SHD-N de SpO ₂ desechable neonatal |

27.3 Accesorios de NIBP

| N úmero de pieza | Accesorios |
|------------------|---|
| 01.57.471326 | Brazal de NIBP, E5, infantil, 10-15 cm, reutilizable |
| 01.57.471327 | Brazal de NIBP, E6, ni ño peque ño, 13-17 cm, reutilizable |
| 01.57.471328 | Brazal de NIBP, E7, ni ño, 16-21,5 cm, reutilizable |
| 01.57.471329 | Brazal de NIBP, E8, adulto peque ño, 20,5-28 cm, reutilizable |
| 01.57.471330 | Brazal de NIBP, E9, adulto, 27-35 cm, reutilizable |
| 01.57.471331 | Brazal de NIBP, E10, adulto grande, 34-43 cm, reutilizable |
| 01.57.471396 | Brazal de NIBP, E11, cadera, 42 cm-54 cm, reutilizable |
| 01.57.471323 | Brazal de NIBP, reci én nacido, 10 cm-15 cm, reutilizable |
| 01.57.471324 | Brazal de NIBP, reci én nacido, 6 cm-11 cm, reutilizable |
| 01.57.471157 | Brazal de NIBP, neonatal n. °1, 3-6 cm, desechable |
| 01.57.471158 | Brazal de NIBP, neonatal n. °2, 4-8 cm, desechable |
| 01.57.471159 | Brazal de NIBP, neonatal n. °3, 6-11 cm, desechable |
| 01.57.471160 | Brazal de NIBP, neonatal n. °4, 7-13 cm, desechable |
| 01.57.471161 | Brazal de NIBP, neonatal n. °5, 8-15 cm, desechable |
| 01.59.473007 | Manguera de NIBP/ 3,0 m, Φ 7,2 mm * Φ 3,6 mm, TPU 85A, gris |

27.4 Accesorios de TEMP

| N úmero de pieza | Accesorios |
|------------------|--|
| 01.15.040225 | Sonda de temperatura/superficie corporal, adultos, 3 m, reutilizable |
| 01.15.040226 | Sonda de temperatura/superficie corporal, adultos, 3 m, reutilizable |
| 01.15.040227 | Sonda de temperatura/rectal/oral, adultos, 3 m, reutilizable |
| 01.15.040228 | Sonda de temperatura, rectal/oral, adultos, 3 m, reutilizable |
| 01.15.040253 | Sonda de temperatura/superficie corporal, neonatal/infantil, 3 m, reutilizable |
| 01.15.040254 | Sonda de temperatura/rectal/oral, neonatal/infantil, 3 m, reutilizable |
| 01.15.040255 | Sonda de temperatura/superficie corporal, neonatal/infantil, 3 m, reutilizable |
| 01.15.040256 | Sonda de temperatura/rectal/oral, neonatal/infantil, 3 m, reutilizable |

27.5 Accesorios de ECG

| N úmero de pieza | Accesorios |
|------------------|---|
| 01.57.471070 | Cable de interfaz de transductor de presi ón de IBP/interfaz modelo BD |
| 01.57.471172 | Cable de interfaz de transductor de presi ón de IBP/interfaz tipo EDWARD |
| 01.57.471173 | Cable de interfaz de transductor de presi ón de IBP/interfaz tipo Hospira |
| 01.57.471166 | Cable de interfaz de transductor de presi ón de IBP/interfaz tipo UTAH |
| 01.57.471836 | Cable de interfaz de transductor de presión de IBP/12 pines, interfaz tipo B.Braun |
| 01.57.471971 | Cable IBP (BD), 12 pines, canal dual |
| 01.57.471972 | Cable IBP (EDWARD), 12 pines, canal dual |
| 01.57.471973 | Cable IBP (HOSPIRA), 12 pines, canal dual |
| 01.57.471974 | Cable IBP (UTAH), 12 pines, canal dual |
| 01.57.471975 | Cable IBP (B.Braun), 12 pines, canal dual |
| 01.57.40121 | Transductor SPU mejorado IDTX/BD DT-4812 |
| 01.57.471664 | Transductor de presi ón desechable |
| 01.57.471665 | Transductor de presi ón desechable |
| 01.57.471666 | Transductor de presi ón desechable |
| 01.57.471880 | Transductor de presión reutilizable |
| 01.57.471881 | Domo desechable |

27.6 Accesorios de CO₂

| Número de pieza | Accesorios |
|-----------------|--|
| 01.57.471034 | Conector tipo L |
| 02.01.210520 | Copa de drenaje (para un solo paciente, adulto/pedi átrico, 10 ml) |
| 01.57.471275 | L nea de muestreo de CO ₂ con conector Luer Lock macho, 2,0 m |
| 01.57.471282 | C ánula de muestreo de uso general sin filtro (no est éril). Tama ño: Adulto |
| 01.57.471283 | C ánula de muestreo de uso general sin filtro (no est éril). Tama ño: Infantil |
| 01.57.471284 | Cánula de muestreo de uso general sin filtro (no estéril). Tamaño: Neonatal |

| Número de pieza | Accesorios |
|-----------------|---|
| 01.57.471285 | C ánula de muestreo Duo Flow de O_2+CO_2 (no est éril). Tama ño: Adulto |
| 01.57.471286 | C ánula de muestreo Duo Flow de O ₂ +CO ₂ (no est éril). Tama ño: Infantil |
| 01.57.471287 | C ánula de muestreo Capnomask de O ₂ +CO ₂ (no est éril). Tama ño: Adulto |
| 01.57.471288 | C ánula de muestreo Capnomask de O ₂ +CO ₂ (no est éril). Tama ño: Infantil |

27.7 Accesorios Accesorios*

*Aplicable solo a X12.

| Número de pieza | Accesorios |
|-----------------|--|
| 01.57.471071 | Cable de gasto card áco |
| 01.13.40119 | Sonda de temperatura de inyección en l nea (BD 684056-SP4042) |
| 01.57.40120 | Carcasa de sonda de temperatura de inyección en 1 nea (BD 680006-SP5045) |
| 01.57.40121 | Transductor SPU mejorado IDTX/BD DT-4812 |
| 01.57.100175 | Jeringa de control (Medex MX387) |

NOTA:

Se requiere el catéter de termodilución para la medición de C.O. El catéter Swan-Ganz (tipo 131HF7 y 741 HF7), fabricado por Edwards Lifesciences Corporation, cuenta con compatibilidad validada con el monitor. Consulte con Edwards para obtener más detalles.

27.8 Otros accesorios

| N úmero de pieza | Accesorios |
|------------------|---|
| 01.13.036638 | Cable de alimentación, 1,8 m de largo, VDE |
| 01.13.037122 | Cables de alimentación plano, 1.8 m de largo, estándar estadounidense, de grado m édico |
| 01.57.078035 | Papel de impresión |
| 01.23.068023 | Lector de código de barras lineal |
| 02.04.241690 | Kit de ensamblaje de montaje de brazo de monitor de paciente (X8/X10, canasta grande) |
| 02.04.101976 | Cesto de soporte móvil (en la parte inferior) |
| 02.04.241699 | Kit de ensamblaje de montaje de brazo de monitor de paciente (M3/iM50) |

| N úmero de pieza | Accesorios |
|------------------|---|
| 83.60.261069 | Mesita MT-206 (ruedas de metal, X8/X10) |
| 83.60.261116 | Mesita MT-206 (ruedas de pl ástico, X8/X10) |
| 01.13.114214 | Cable de conexi ón a tierra |
| 01.18.052245 | Disco de unidad flash USB Netac (U208, 4G, USB 2.0) |
| 02.01.210633 | Impresora Unicode, puerto Serie/paralelo |
| 01.17.052452 | Tarjeta de memoria SD (8 GB, clase 4) |
| 01.21.064380 | Bater á recargable de ion litio, 2.550 mAh,10,8 V |
| 01.21.064381 | Bater á recargable de ion litio, 5.100 mAh,10,8 V |
| 02.01.211226 | Kit de ensamblaje de montaje de brazo de monitor de paciente |
| 02.01.211225 | Kit de ensamblaje de montaje de brazo de monitor de paciente |
| 02.04.241697 | Kit de ensamblaje de montaje de brazo de monitor de paciente (iM60/iM70) |
| 02.04.241688 | Kit de ensamblaje de brazo de montaje de monitor de paciente (X12, con canasta) |
| 02.01.211227 | Kit de ensamblaje de adaptador de mesita (X12) |
| 02.04.101984 | Kit de adaptador de mesita M3 |
| 83.60.261083 | Mesita MT-206 (ruedas de metal, X12) |
| 83.60.261118 | Mesita MT-206 (ruedas de pl ástico, X12) |

NOTA:

El nombre de la pieza puede variar según el contexto, pero el número de la pieza es constante.

A Especificaciones del producto

NOTA:

El rendimiento del equipo con marca 📩 está preparado para desempeñar un rol crucial.

A.1 Clasificación

| Equipo Clase I y equipo con fuente de alimentación interna |
|--|
| CF |
| IPX1 |
| Para obtener más detalles, consulte el cap fulo Cuidado y |
| limpieza. |
| Equipo de funcionamiento continuo |
| IEC 60601-1: 2005+A1 :2012; IEC 60601-1-2: 2014; |
| EN 60601-1: 2006+A1:2013; EN 60601-1-2: 2015; |
| IEC 60601-2-49: 2011 |
| |

A.2 Especificaciones físicas

A.2.1 Tama ño y peso

| Producto | Tama ño | | Peso |
|----------|---|---------|--------------------------------|
| X8 | 236±2 mm (ancho)×236±2 mm (alto)×147±2 mm (profundidad) | <2,4 kg | Configuración estándar, sin |
| X10 | 261±2 mm (ancho)×246±2 mm (alto)×146±2 mm (profundidad) | <2,8 kg | accesorios |
| X12 | 306±2 mm (ancho)×309±2 mm (alto)×151±2 mm (profundidad) | <3,5 kg | |

A.2.2 Configuración de funciones

| Producto | Configuración estándar | Configuración opcional |
|----------|--|---|
| X8 | ECG (3 electrodos), ECG (5 electrodos), RESP, TEMP (T1), SpO ₂ , NIBP | ECG (6 electrodos), ECG (10 electrodos), CO ₂ , Wi-Fi |
| X10 | ECG (3 electrodos), ECG (5 electrodos), RESP, TEMP (T1, T2), SpO ₂ , NIBP | ECG (6 electrodos), ECG (10 electrodos), IBP, CO ₂ , Wi-Fi |
| X12 | ECG (3 electrodos), ECG (5 electrodos), RESP, TEMP (T1, T2), SpO ₂ , NIBP | ECG (6 electrodos), ECG (10 electrodos), IBP, CO ₂ , C.O., Wi-Fi |

A.2.3 Especificación de ambiente

Es posible que el monitor no cumpla con las especificaciones de rendimiento indicadas aqu ísi se almacena o se utiliza fuera de los rangos de temperatura y humedad especificados.

Cuando el monitor y los productos relacionados tienen especificaciones ambientales diferentes, el rango efectivo de los productos combinados es ese rango, que es com ún a las especificaciones de todos los productos.

| Temperatura | | | |
|--------------------------------|--------------------------------------|-----------------------|--|
| Funcionamiento | +0 °C a +40 °C (32 °F~104 °F) | | |
| Transporte y almacenamiento | -20 °C a +55 °C (-4 °F~131 °F) | | |
| Humedad | 1 | | |
| Funcionamiento | 15 % RH ~ 95 % RH (sin condensación) | | |
| Transporte y | 15 % RH ~ 95 % RH (sin condensación) | | |
| almacenamiento | | | |
| Altitud | • | | |
| Funcionamiento | 86 kPa a 106 kPa | | |
| Transporte y | 70 kPa a 106 kPa | | |
| almacenamiento | | | |
| Fuente de | 100 V-240 V~, 50 Hz/60 Hz | | |
| alimentación | X8 | Actual = 1,0 A-0,5 A. | |
| | X10/X12 | Actual = 1,4 A-0,7 A. | |

A.2.4 Pantalla

| Producto | Pantalla | Mensajes |
|----------|---|---|
| X8 | Pantalla: TFT a color de 8 pulgadas, compatible con uso t áctil Resolución: 800×600 | Un LED de energ á Dos LED de alarma Un LED de carga |
| X10 | 13 formas de onda m aximo Pantalla: TFT a color de 10,1 pulgadas, compatible con uso t áctil Resoluci ón: 800 ×480 13 formas de onda m áximo | |

| Producto | Pantalla | Mensajes |
|----------|--|----------|
| X12 | Pantalla: TFT a color de 12,1 pulgadas, compatible con uso t áctil | |
| | Resolución: 800×600 | |
| | 13 formas de onda m áximo | |

A.2.5 Especificaciones de la bater á

| Tiempo de | 2550 mAh (est ándar) | \geq 4 h |
|-----------------|---|------------------------------|
| operación | 5100 mAh (opcional) | $\geq 8 h$ |
| Estado | A 20 °C ~30 °C, con bater ás nuevas, en modo de medición continua de SpO ₂ , modo de medición automática de NIBP en intervalos de 15 minutos, con brillo configurado en "1". | |
| Tiempo de carga | 2550 mAh (est ándar) | \leq 3,5 h, cargado a 90 % |
| | 5100 mAh (opcional) | \leq 6,5 h, cargado a 90 % |
| Estado | Temperatura ambiental: +20 °C ~30 °C. | |

A.2.6 Impresora

| Ancho de impresión | 48 mm. |
|---------------------|---|
| Velocidad del papel | 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s |
| Trazado | 3 |
| Tipos de impresión | Impresión en tiempo real continuo. |
| | Impresión en tiempo real de 8 segundos |
| | Impresión en tiempo real de 20 segundos |
| | Impresi ón del tiempo |
| | Impresi ón de alarma |
| | Impresión de gráficos de tendencia |
| | Impresi ón de tablas de tendencia |
| | Impresi ón de la informaci ón NIBP |
| | Impresi ón de informaci ón de arritmia |
| | Impresi ón de la informaci ón de alarma |
| | Impresión de titulación y cálculo de droga |
| | Impresi ón del resultado del c álculo hemodin ámico |
| | Impresión del estudio de 12 derivaciones |
| | Impresi ón de medici ón de C.O. |
A.2.7 Administración de datos

Informe de datos

| Revisión de tabla o gráfico de tendencia | 3 horas, con resolución estándar de 1 segundo de forma predeterminada |
|--|---|
| | 120 horas, con resolución estándar de 1 min de forma predeterminada |
| Datos de evento de | Hasta 200 conjuntos |
| alarma/monitoreo | |
| Informe de mediciones de NIBP | 1200 conjuntos |
| Evento de arritmia | Hasta 200 conjuntos |
| Resumen de an álisis de 12 | Hasta 50 conjuntos |
| derivaciones | |

Consulte el Cap fulo 18 Resumen para obtener m ás detalles acerca del informe de datos.

Almacenamiento de datos

Los datos de un paciente pueden contener, como m áximo, la siguiente información:

| Gráfico de tendencias y tabla de tendencias | 240 horas, resolución: 1 min |
|---|--|
| Revisi ón de medici ón de NIBP | 1200 conjuntos |
| Información de alarma | 200 conjuntos |
| Evento de arritmia | 200 conjuntos |
| Resumen de an álisis de 12 derivaciones | 50 conjuntos |
| Ondas sin ocultamiento | 3 electrodos/5 electrodos/6 electrodos:48 horas 10 electrodos: 35 horas |

La capacidad de almacenamiento de 1 G disponible es para la siguiente referencia:

| Fecha de par ámetros continua | 720 horas, resolución: 1 min |
|-------------------------------|------------------------------|
| Datos de NIBP | 68.000 sets como m ńimo |
| Suceso de alarma sicol ógica | 4.500 sets como m ńimo |
| Evento de arritmia | 4.500 sets como m ńimo |
| Ondas sin ocultamiento | 720 horas |

Consulte la sección 22.4 *Almacenamiento de datos en dispositivo de almacenamiento* para obtener más información acerca del almacenamiento de datos en el medio de almacenamiento.

A.3 Wi-Fi (opcional)

| IEEE | 802.11b/g/n |
|---------------------------------|--------------------------------------|
| Banda de frecuencia | Banda ISM de 2,4 GHz |
| Modulaci ón | OFDM con BPSK, QPSK, 16-QAM y 64-QAM |
| | 802.11b con CCK y DSSS |
| Potencia de transmisi ón t pica | 17 dBm para 802.11b DSSS |
| $(\pm 2 \text{ dBm})$ | 17 dBm para 802.11b CCK |
| | 15 dBm para 802.11g/n OFDM |

A.4 ECG

Cumple con IEC 60601-2-25: 2011, IEC 60601-2-27: 2011.

| Modo de derivaciones | 3 electrodos: I, II, III |
|----------------------------------|---|
| | 5 electrodos: I, II, III, aVR, aVL, aVF, V |
| | 6 electrodos: I, II, III, aVR, aVL, aVF y derivaciones que responden a Va Vb. |
| | 10 electrodos: I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6 |
| Est ándar de electrodo | AHA, IEC |
| \cancel{a} Sensibilidad de la | 1,25 mm/mV (×0,125), 2,5 mm/mV (×0,25), 5 mm/mV (×0,5), 10 mm/mV (×1) 20 mm/mV (×2) 40 mm/mV (×4) ganancia |
| (Selecci ón de la ganancia) | AUTO |
| ☆Barrido | 6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s |
| Ancho de banda (-3 dB) | Diagn óstic: 0,05 Hz a 150 Hz |
| | Cirug á 1: 0,05 Hz a 40 Hz |
| | Monitor: 0,5 Hz a 40 Hz |
| | Cirug á: 1 Hz a 20 Hz |
| | Mejorado: 2 Hz ~ 18 Hz |
| | Personalizado: Filtro de paso alto y Filtro de paso (consulte 8.3.2) |
| \therefore CMRR (porcentaje de | Diagn óstic: >95 dB |
| rechazo del modo com ún) | Monitor: >105 dB |
| | Cirug á: >105 dB |
| | Mejorado: >105 dB |
| | Cirug á 1: > 105 dB (si Filtro est áencendido) |
| | Personalizado: > 105 dB (Filtro de paso bajo < 40 Hz) > 95 dB (Filtro de paso bajo > 40 Hz) |
| Filtro hum | Durante los modos de diagnosis, Cirug á 1, monitor, cirug á y |
| | mejorado: 50 Hz/60 Hz (el filtro de hum se puede activar o |
| | desactivar de forma manual) |

| ☆Impedancia de entrada diferencial | >5 MΩ |
|---|--|
| ☆Rango de la se ñal de entrada | ±10 mV PP |
| ☆Precisi ón de la reproducci ón de se ñales de entrada | Error de $\leq \pm 20$ % del valor nominal de la salida o $\pm 100 \mu$ V, lo que sea mayor. El error total y la respuesta de frecuencia cumplen con la normativa IEC 60601-2-27: 2011, Secc. 201.12.1.101.1. |
| ☆Tolerancia de potencial de equilibrio de electrodos | ±800 mV |
| Corriente auxiliar (detecci ón de derivaciones desconectadas) | Electrodo activo: < 100 nA Electrodo de referencia: < 900 nA |
| ☆Tiempo de recuperación tras la defibrilación | < 5 s (medido sin electrodos, como lo exige la norma IEC60601-2-27:2011, Secc. 201.8.5.5.1). |
| Corriente de fuga del paciente | < 10 µA |
| Se ñal de escala | 1 mV PP, precisi ón de ± 5 % |
| ☆Ruido del sistema | <30 µVPP |
| ☆Diafon á multicanal | ≤ 5 % de la señal de entrada Cumple con IEC 60601-2-27: 2011, Secc. 201.12.1.101.5. |
| ☆Respuesta de frecuencia e impulso | Respuesta de frecuencia: Entrada de se ñal de onda senoidal a 5 Hz, 1 mV y la amplitud de se ñal de salida se mantiene dentro del rango de 71 % a 110 % a 0,67 Hz y 40 Hz. Entrada de se ñal de onda triangular a 1 Hz, 1,5 mV, 200 ms y la salida rondar áentre 11,25 mm~15 mm. Respuesta de impulso: Valor de desplazamiento: $\leq 0,1$ mV Pendiente: $\leq 0,3$ mV/s despu és del final del pulso. Cumple con IEC 60601-2-27: 2011, Secc. 201.12.1.101.8. |
| Frecuencia de muestreo | 1000 Hz |
| Tiempo de cambio de canal de muestreo | <80 µS |
| Precisi ón de A/D | 24 Bits (resoluci ón m ńima: 0,077 uV/LSB) |
| ☆Protecci ón ESU | Modo de corte: 300 W Modo de coagulación: 100 W Tiempo de restauración: ≤ 10 s |

| Supresión de interferencia | Prueba llevada a cabo de acuerdo con ANSI//AMI EC13:2002, | |
|---|--|--|
| electroquir úrgica | Secc. 5.2.9.14. Cumple con ANSI/AAMI EC13:2002, Secc. | |
| | 4.2.9.14. | |
| Velocidad de rotación de | >25 V/s | |
| entrada m ńima | ~2,5 475 | |
| (derivación II) | | |
| | | |
| $rac{1}{3}$ Tiempo de reinicio de | < 3 s | |
| l ńea base | | |
| Pulso del marcapasos | | |
| \therefore Indicador de pulso | Se marca el pulso si se cumplen los requisitos de la normativa | |
| | IEC 60601-2-27: 2011, Secc. 201.12.1.101.12: | |
| | Amplitud: $\pm 2 \text{ mV} \text{ a} \pm 700 \text{ mV}$ | |
| | Ancho: 0,1 ms a 2,0 ms | |
| | Tiempo de ascenso: 10 µs a 100 µs | |
| $rightarrow \mathbf{Rechazo}$ del pulso | Se rechaza el pulso si se cumplen los requisitos de la normativa | |
| | IEC 60601-2-27: 2011, Secc. 201.12.1.101.13: | |
| | Amplitud: $\pm 2 \text{ mV} \text{ a} \pm 700 \text{ mV}$ | |
| | Ancho: 0,1 ms a 2,0 ms | |
| | Tiempo de ascenso: 10 µs a 100 µs | |
| Derivación de detección de | pulso de marcapasos: uno de I, II, III, AVR, AVL, AVF, V1, V2, | |
| V3,V4, V5, V6 | | |
| Frecuencia card áca | | |
| C álculo de frecuencia card áca | | |
| ☆Rango | ADU: 15 ppm a 300 ppm | |
| | PED/NEO: 15 ppm a 350 ppm | |
| ☆ Precisi ón | ±1 % o 1 ppm, lo que sea mayor | |
| Resoluci ón | 1 ppm | |
| Sensibilidad | ≥300 µVPP | |

| $rac{1}{3}$ Rango de detección de | El rango de detección supera los requisitos descritos en el | |
|--|---|--|
| QRS | est ándar: | |
| | Ancho: 70 ms~120 ms para adultos, 40 ms~120 ms para | |
| | Amplitud: 0,5 mv~5 mv | |
| | En la modalidad de adulto, estas dos se ñales no se responden: | |
| | 1. cuando se aplica una amplitud de QRS de 0,15 mV o menos. | |
| | 2. cuando se aplica QRS con una duración de 10 ms y con | |
| | amplitud de 1 mV o menos. Cumple con IEC 60601 2 27: 2011 Secc. 201 12 1 101 15 | |
| DUC | Cumple con IEC 00001-2-27. 2011, Secc. 201.12.1.101.15. | |
| PVC | | |
| Rango | ADU: (0 a 300) PVC/ min | |
| | PED/NEO: (0 a 350) PVC/ min | |
| Resoluci ón | 1 PVCs/min | |
| Valor de ST | | |
| Rango | -2,0 mV a +2,0 mV | |
| Precisi ón | -0,8 mV a +0,8 mV: ±0,02 mV o 10 %, lo que sea mayor. | |
| | M ás all áde este rango: no especificado. | |
| Resolución | 0,01 mV | |
| M étodo de obtención del promedio de frecuencia card áca | | |
| M étodo 1 | La frecuencia card áca se calcula excluyendo los valores m himo | |
| | y máximo de los 12 intervalos de RR más recientes y obteniendo | |
| | el promedio de los 10 intervalos de KK residuales. | |
| M étodo 2 | Si los tres últimos intervalos consecutivos de RR superan los | |
| | 1200 ms, se obtiene el promedio de los cuatro utimos intervalos de RR para calcular la HR | |
| Dance de ritme simuel y de | | |
| Rango de ritmo sinusal y de S v | | |
| Taquicardia | Adultos: Intervalo de RR por 5 QRS complejos consecutivos \leq 0,5 s. | |
| | Pediátrico/neonatal: Intervalo de RR por 5 QRS complejos consecutivos \leq 0,375 s. | |
| Normal | Adultos: 0,5 s < Intervalo de RR por 5 QRS complejos consecutivos < 1,5 s. | |
| | Pedi átrico/neonatal: 0,375 s < Intervalo de RR por 5 QRS complejos consecutivos < 1 s. | |

| Bradicardia | Adultos: Intervalo de 1,5 s. | RR por 5 QRS comp | olejos consecutivos ≥ |
|------------------------------|--|----------------------|-------------------------|
| | Pedi átrico/neonatal: 1 consecutivos ≥ 1 s. | Intervalo de RR por | 5 QRS complejos |
| Rango del ritmo ventricular | | | |
| V-Tach | 5 pulsaciones ventrie 100 ppm. | culares consecutivas | y HR ventricular \geq |
| Ritmo vent | 5 pulsaciones ventriculares consecutivas y 20 ppm \leq HR ventricular $<$ 40 ppm. | | |
| Bradi vent | 5 pulsaciones ventrie 20 ppm. | culares consecutivas | y HR ventricular < |
| Tiempo de inicio máximo d | e la alarma para taquica | rdia | |
| Taquicardia ventricular | Ganancia 0,5: 10 s | | |
| 1 mV 206 ppm | Ganancia 1,0: 10 s | | |
| To anicordio montrionlor | Ganancia 2,0: 10 s | | |
| r aquicardia ventricular | Ganancia 0,5: 10 s | | |
| 2 mV 195 ppm | Ganancia 2.0:10 s | | |
| Tiempo de respuesta a los | Rango de HR: 80 ppm a 120 ppm | | |
| cambios en la frecuencia | Rango: Dentro de 11 s | | |
| card áca del medidor de | Rango de HR: 80 ppm a 40 ppm | | |
| frecuencia card áca | Rango: Dentro de 11 s | | |
| ☆Rechazo de onda T alta | Cumple con IEC 60601-2-27: 2011, Secc. 201.12.1.101.17 amplitud de onda T de 1,2 m ńimo recomendado | | |
| Precisión del medidor de | Cumple con IEC 60601-2-27: 2011, Secc. 201.7.9.2.9.101 b) 4), | | |
| la frecuencia cardiaca y | el valor de HR después de 20 segundos de estabilización se | | |
| respuesta al ritmo irregular | muestra como se indica a continuación: | | |
| | Bigeminia ventricular | : 80 ppm ±1 ppm | |
| | Bigeminia ventricular con alternancia lenta: 60 ppm ± 1 ppm | | |
| | Bigeminia ventricular con alternancia r ápida: 120 ppm ±1 ppm | | |
| | S stoles bidireccional: 91 ppm ±1 ppm | | |
| Tiempo de alarma para | Alarma de asistolia: ≤ 10 s | | |
| condiciones de alarma de | Límite de alarma bajo de HR: ≤ 10 s | | |
| frecuencia cardiaca | Limite de alarma alto de HR: ≤ 10 s | | |
| An álisis de arritmia | As śtole | FIB/TAC Ventri | Consec |
| | Ritmo vent | Bigeminia PVC | Trigeminia PVC |
| | Taquicardia | R en T | PVC |
| | Ritmo irr | Bradicardia | LatidFaltant |

| | Marcap no func | Bradi vent | No captura marcap |
|------------------------------|---|-----------------|---------------------|
| | VEB | Eje PVC | Ritmo vent acc. |
| | IPVC | VT no sostenido | PVC multiforme |
| | Pausas/min alto | Pausa | Afib |
| | Bigeminia PAC | PVC alto | Voltaje bajo (extr) |
| | BradiExtrema | Trigeminia PAC | Taqui QRS amplio |
| | Sosten VT | TaquiExtrema | V-Tach |
| An álisis de sincronización | Par ámetros promedio de los latidos card ácos | | |
| de ECG de 12 derivaciones | Frecuencia card áca (ppm) | | |
| | L mite de tiempo de la onda P (ms) | | |
| | Intervalo PR (ms) | | |
| | Intervalo de QRS (ms) | | |
| | QT/QTC (ms) | | |
| | EJE P-QRS-T | | |

A.5 RESP

| M étodo | Impedancia entre RA-LL, RA-LA | |
|------------------------------------|--|--|
| Derivaci ón de medici ón | Las opciones son derivación I y II. El valor predeterminado es derivación II. | |
| Tipo de c aculo | Manual, autom ático | |
| Rango de impedancia de referencia | 200 Ω a 2500 Ω (con cables de ECG de resistencia de 1 K\Omega) | |
| Sensibilidad de la medición | Dentro del rango de impedancia de referencia: 0,3 Ω | |
| Ancho de banda de la onda | 0,2 Hz a 2,5 Hz (-3 dB) | |
| Onda de respiración excitación | Sinusoide, 45,6 kHz (±10 %), < 350 μA | |
| rightarrow Rango de medición de RR | | |
| ☆Adulto | 0 rpm a 120 rpm | |
| ☆Neo/Ped | 0 rpm a 150 rpm | |
| Resoluci ón | 1 rpm | |
| ☆Precisi ón | • | |

| ☆Adulto | 6 rpm a 120 rpm: ±2 rpm 0 rpm a 5 rpm: no especificado |
|---|--|
| ☆Neo/Ped | 6 rpm a 150 rpm: ±2 rpm 0 rpm a 5 rpm: no especificado |
| ${\propto}$ Selección de la ganancia | ×0.25, ×0.5, ×1, ×2, ×3, ×4, ×5 |
| ☆Barrido | 6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s |
| $\stackrel{\star}{\sim}$ Configuración de tiempo de alarma de apnea | 10 s, 15 s, 20 s, 25 s, 30 s, 35 s, 40 s; el valor predeterminado es 20 s. |

A.6 NIBP

Cumple con IEC 80601-2-30: 2009+ A1: 2013

| T écnica | Oscilometr á |
|--|--|
| Modo | Manual, autom ático, continuo |
| Intervalo de medición en modo | 1/2/3/4/5/10/15/30/60/90/120/180/240/360/480 |
| autom ático (unidad: minutos) | |
| Continuo | 5 min, el intervalo es de 5 s |
| Tipo de medición | SIS, DIA, MAP, PR |
| rightarrow Rango de medición | |
| ☆Modo adulto | SYS: 25 mmHg a 290 mmHg |
| | DIA: 10 mmHg a 250 mmHg |
| | MAP: 15 mmHg a 260 mmHg |
| ☆Modo pedi átrico | SYS: 25 mmHg a 240 mmHg |
| | DIA: 10 mmHg a 200 mmHg |
| | MAP: 15 mmHg a 215 mmHg |
| ☆Modo neonato | SYS: 25 mmHg a 140 mmHg |
| | DIA: 10 mmHg a 115 mmHg |
| | MAP: 15 mmHg a 125 mmHg |
| ☆Tipo de alarma | SYS, DIA, MAP, PR(NIBP) |
| rightarrow Rango de medición de presión | 0 mmHg a 300 mmHg |
| del brazal | |
| Resolución de la presión | 1 mmHg |
| rightarrow Error de media máximo | ±5 mmHg |
| $rac{l}{\sim}$ Desviaci ón t pica máxima | 8 mmHg |
| Periodo de medición máximo | |
| Adultos/ni ños | 120 s |
| Reci én nacidos | 90 s |

| Periodo de medición estándar | 20 s a 35 s (seg ún las perturbaciones de HR/movimiento) | |
|--|--|--|
| Protecci ón de sobrepresi ón de canal independiente dual | | |
| Adulto | (297 ±3) mmHg | |
| Ni ños | (245 ± 3) mmHg | |
| Reci én nacidos | (147 ±3) mmHg | |
| Presi ón de preinflado | | |
| Modo adulto | Rango: 80/100/120/140/150/160/180/200/220/240 mmHg | |
| Modo pedi árico | Rango: 80/100/120/140/150/160/180/200 mmHg | |
| Modo neonato | Rango: 60/70/80/100/120 mmHg | |

A.7 SpO₂

Cumple con ISO 80601-2-61: 2011.

| Rango de medición | 0 % a 100 % |
|------------------------------|--|
| Resoluci ón | 1% |
| APeriodo de actualización de | 1 s |
| datos | |
| ☆Precisi ón | |
| ☆Adultos/niños | ±2 % (70 % a 100 % SpO ₂) |
| | Indefinido (0% a 69% SpO ₂) |
| ☆Reci én nacidos | ±3 % (70 % a 100 % SpO ₂) |
| | Indefinido (0% a 69% SpO ₂) |
| Sensor | |
| Luz roja | (660±3) nm |
| Luz infrarroja | (905±10) nm |
| Energ á de la luz emitida | <15 mW |
| IP | |
| Rango de medición | 0-10, 0 indica un valor de IP que no es v álido. |
| Resoluci ón | 1 |

NOTA:

La información sobre el rango de longitud de onda puede ser especialmente útil para los médicos (por ejemplo, cuando se lleva a cabo una terapia fotodinámica).

A.8 TEMP

Cumple con ISO 80601-2-56: 2009.

| T écnica | Resistencia térmica |
|---------------------------------------|---|
| Posici ón | Cut ánea, cavidad oral, recto |
| Par ámetro de medición | T1, T2, TD (el valor absoluto de T2 menos T1) |
| Canal | X8:1 |
| | X10/X12:2 |
| Tipo de sensor | YSI-10K y YSI-2,252K |
| Unidad | °C, °F |
| Rango de medición | 0 °C a 50 °C (32 °F a 122 °F) |
| Resoluci ón | 0,1 °C (0,1°F) |
| \Rightarrow Precisi ón ¹ | ±0.3 °C |
| Actualización de tiempo | Cada 1 s a 2 s |
| Calibración de temperatura | En un intervalo de 5 a 10 minutos |
| Modo de medición | Modo directo |
| Tiempo de respuesta transitoria | \leq 30 s |

Nota 1: La precisi ón consiste de dos partes, como se indica a continuación:

- Precisi ón (no incluye sensor): ± 0.1 °C
- Precisión de sensor: $\leq \pm 0.2$ °C

A.9 PR

| | Rango de medición | Precisi ón | Resolución |
|------------------------|-------------------|--|------------|
| PR (SpO ₂) | 25 ppm a 300 ppm | ±2 bpm | 1 ppm |
| PR (NIBP) | 40 ppm a 240 ppm | \pm 3 ppm o 3,5 %, lo que sea mayor | 1 ppm |
| PR (IBP) | 20 ppm a 300 ppm | 30 ppm a 300 ppm: ±2 lpm o ±2 %, lo que sea mayor; | 1 ppm |
| | | 20 ppm a 29 ppm: no definido | |

A.10 IBP

Cumple con IEC 60601-2-34: 2011.

| T écnica | | | Medici ón invasiva directa |
|--------------|---------------------|-----|----------------------------|
| Canal | | | 2 canales |
| Medici ón de | rightarrow Rango de | Art | (0 a +300) mmHg |

| IBP | medici ć | 'n | РА | (-6 a +120) mmHg |
|---------------------------|-------------------------|---|-------------------------------|---|
| | | | CVP/RAP/LAP/ICP | (-10 a +40) mmHg |
| | | | P1/P2 | (-50 a +300) mmHg |
| | Resoluc | ión | | 1 mmHg |
| | ☆Precis | si ón (no i | incluye sensor) | ± 2 % o ± 1 mm Hg, lo que sea mayor |
| | | | | ICP: |
| | | | | 0 mmHg a 40 mmHg: \pm 2 % o |
| | | | | ±1 mmHg, lo que sea mayor; |
| | | | | -10 mmHg a -1 mmHg: no definido |
| Unidad de presión | | | kPa, mmHg, cmH ₂ O | |
| Sensor de presi | ión | | | |
| Sensibilidad | | | | 5 µV/V/mmHg |
| Rango de impedancia | | 300 Ω a 3000 Ω | | |
| Filtro | | CC~ 12,5 Hz; CC~ 40 Hz | | |
| Cero | | | | Rango: ±200 mmHg |
| Rango de calib | de calibración IBP (sin | | n incluir ICP) | 80 mmHg a 300 mmHg |
| de presi ón | | ICP | | 10 mmHg a 40 mmHg |
| Desplazamiento de volumen | | $7,4 \text{ x } 10^4 \text{ mm}^3 / 100 \text{ mmHg}$ | | |

A.11 CO₂

Cumple con ISO 80601-2-55: 2011.

| Paciente indicado | Adulto, pedi átrico, neonatal | | | | | |
|-------------------------|--|---------------------------------|------------------------------------|--|--|--|
| Par ámetros de medición | EtCO ₂ , FiCO ₂ , AwRR | | | | | |
| Unidad | mmHg, %, KPa | | | | | |
| ☆Rango de | CO ₂ | 0 mmHg a 13 | 50 mmHg (0 % a 20 %) |) | | |
| medici ón | FRVa | 2 rpm a 150 | 2 rpm a 150 rpm | | | |
| Resoluci ón | EtCO ₂ | 1 mmHg | 1 mmHg | | | |
| | FiCO ₂ | 1 mmHg | | | | |
| | FRVa | 1 rpm | 1 rpm | | | |
| ☆Precisi ón | EtCO ₂ | ±2 mmHg, 0 mmHg a 40 mmHg | Frecuencia respiratoria ≤60 rpm | Condiciones t picas: Temperatura ambiental: (25± 3) °C | | |

| | | | | Duggi én hougen Anigos |
|---------------------|--|-----------------|--------------------------|----------------------------------|
| | | \pm 5 % de la | | Presion barom arica: |
| | | lectura, 41 | | $(760 \pm 10) \text{ mmHg}$ |
| | | mmHg a | | Gas de balance: N ₂ |
| | | 70 mmHg | | Frecuencia de flujo de muestras |
| | | \pm 8 % de la | | de gas: 100 ml/min |
| | | lectura, 71 | | |
| | | mmHg a | | |
| | | 100 mmHg | | |
| | | ± 10 % de | | |
| | | la lectura, | | |
| | | 101 mmHg | | |
| | | a 150 | | |
| | | mmHg | | |
| | | ± 12 % de | | |
| | | lectura o | | |
| | | ±4 mmHg. | Frecuencia | Todas las condiciones |
| | | lo que sea | respiratoria >60 rpm | |
| | | mayor | | |
| | FRVa | ±1 rpm | | |
| Desviación de | | | | |
| la precisión de | Cumple | e con los requi | sitos de la precisión de | medici ón |
| medici ón | _ | _ | - | |
| Frecuencia de | | | | |
| flujo de | | | | |
| muestras de | 50 ml/min, 70 ml/min, 100 ml/min (predeterminado), precisi ón: ± 15 ml/min | | | |
| gas | | | | |
| Tiempo de | La lectura aparece en el monitor en 20 s; alcanza la precisión diseñada en | | | |
| calentamiento | 2 minutos. | | | |
| | < 400 ms (con tubo de muestreo de gas de 2 m. caudal de gas de muestra: | | | |
| Tiempo de | 100 ml/min) | | | C C |
| subida | < 500 | ms (con tubo | de muestreo de gas d | e 2 m, caudal de gas de muestra: |
| | 70 ml/min) | | | |
| | < 4 s | (con tubo de | muestreo de gas de | 2 m, caudal de gas de muestra: |
| Tiempo de | 100 ml | /min) | | - |
| respuesta | < 4 s | (con tubo de | muestreo de gas de | 2 m, caudal de gas de muestra: |
| _ | 70 ml/min) | | | |
| Modo de | г | 1. 1 | | |
| trabajo | Espera, medida | | | |
| Compensación | Rango: 0 % a 100 % | | | |
| de O ₂ | Resolución: 1% | | | |
| | Predete | erminado: 16% |) | |
| Compensación | Rango: | 0 % a 100 % | | |
| de N ₂ O | Resolución: 1% | | | |
| | Predete | erminado: 0% | | |

| Compensación | Rango: 0 % a 20 % | | | |
|--------------------------|--|--|--|--|
| de AG | Resolucián: 0.1% | | | |
| | Predeterminado: 0% | | | |
| Compensaci ón | | | | |
| de vapor de | DESACT (predeterminado), ACT | | | |
| agua | | | | |
| Calibración a cero | Soporte | | | |
| Calibraci ón | Soporte | | | |
| ☆Alarma | EtCO ₂ , FiCO ₂ , AwRI | R | | |
| ☆Retardo de alarma de | 10 s, 15 s, 20 s, 25 s, 30 s, 35 s, 40 s; el valor predeterminado es 20 s. | | | |
| apnea | | | | |
| Tasa de | 100 Hz | | | |
| muestra de | | | | |
| datos | | | | |
| Cambio de | AwRR \leq 80 rpm, | con tubo de muestreo de gas de 2 m, caudal de gas de | | |
| EtCO2 ¹ | satisface la | muestra: 100 ml/min) | | |
| | precisi ón indicada | | | |
| | arriba. | | | |
| | AwRR > 80 rpm, | | | |
| | EtCO ₂ desciende | | | |
| | 8 %; | | | |
| | AwRR > 120 rpm, | | | |
| | EtCO ₂ desciende | | | |
| | 10 %; | | | |
| | AwRR \leq 60 rpm, | con tubo de muestreo de gas de 2 m, caudal de gas de | | |
| | satisface la | muestra: 70 ml/min) | | |
| | precisi ón indicada | | | |
| | arriba. | | | |
| | AwRR > 60 rpm, | | | |
| | EtCO ₂ desciende | | | |
| | 8 %; | | | |
| | AwRR > 90 rpm, | | | |
| | EtCO ₂ desciende | | | |
| | 10 %; | | | |
| | AwRR > 120 rpm, | | | |
| | EtCO ₂ desciende | | | |
| | 15 %: | | | |

Nota 1: Use un dispositivo de prueba equivalente a EN ISO 80601-2-55, fig 201.101, para medir una raz ón de I/E de 1:2. La precisi ón de la frecuencia respiratoria se define por la frecuencia de dispositivos, el cambio de lectura tidal final hace referencia al valor nominal.

Efectos del gas de interferencia:

| Gas | Nivel de gas (%) | Efecto cuantitativo/comentarios |
|---------------|------------------|--|
| Óxido nitroso | 60 | El gas de interferencia no tendrá ningún efecto |
| Halotano | 4 | sobre el valor de la medición si la compensación de O. N.O. y los agentes apestóricos se ajustó |
| Enflurano | 5 | correctamente. |
| Isoflurano | 5 | |
| Sevoflurano | 5 | |
| Desflurano | 15 | |

NOTA:

La precisión del ritmo respiratorio se verificó usando una configuración de prueba de solenoide para entregar una onda cuadrada con una concentración de CO_2 conocida al dispositivo. Se usaron concentraciones de 5 % y 10 % de CO_2 . Se aplicó variaciones al ritmo respiratorio dentro del rango del dispositivo. El criterio de aprobación/fallo es una comparación entre la salida de ritmo respiratorio de acuerdo al sensor con la frecuencia de la onda cuadrada.

A.12 C.O.

Aplicable solo a X12.

| T écnica | T écnica de termodilución |
|-------------------------|--|
| Par ámetros de medición | CO, TB, TI |
| Rango de medición | |
| СО | 0,1 l/min a 20 l/min |
| ТВ | 23 °C a 43 °C (73,4 °F a 109,4 °F) |
| TI | -1 °C a 27 °C(30,2 °F a 80,6 °F) |
| Resoluci ón | |
| СО | 0,1 L/min |
| TB, TI | 0,1 °C (+0,1 °F) |
| Precisi ón | · |
| СО | $\pm 5 \%$ o $\pm 0,2$ l/min, lo que sea mayor |
| ТВ | ±0,1 °C (no incluye sensor) |
| TI | ±0,1 °C (no incluye sensor) |

NOTA:

Al menos el 90 % de los datos de CO debería encontrarse dentro de la región delimitada, y el intervalo de confianza inferior del 95 % no debería superar un 85 %.

A.13 Interfaces

A.13.1 Salida an aoga (opcional)

| Ancho de banda (-3 dB; frecuencia de referencia: 10 Hz) | Diagnosis/Monitor: 0,5 Hz a 40 Hz Cirug á 1: 0,05 Hz a 40 Hz Cirug á: 1 Hz a 20 Hz Mejorado: 2 Hz ~ 18 Hz Personalizado: Cuando el filtro de paso bajo < 40 Hz, el ancho de banda es Filtro de paso alto ~ Filtro de paso bajo. Cuando el filtro de paso bajo > 40 Hz, el ancho de bando es paso alto ~40 Hz. |
|--|--|
| Retardo m áximo de transmisión (modo de diagnóstico) | 500 ms |
| Sensibilidad | $1 \text{ V}/1 \text{ mV} \pm 10\%$ |
| Incremento o rechazo de marcapasos | No se aplica. |
| Visualización de ondas | Consistente con las derivaciones de c álculo. |
| De conformidad con la normativa y la directiva | Cumple con los requisitos que aparecen en EN60601-1 relacionados con la protección contra cortocircuitos y corriente de fuga. |
| Impedancia de salida | <500 Ω |
| Tipo de interfaz | Conector PS2 |

NOTA:

Al usar la salida an aoga, especifique la derivación de caculo como se indica a continuación:

- 1) En el modo 3 electrodos, especifique Derivaci ón I, II o III.
- 2) En el modo 5 electrodos, especifique Derivación I, III o V.
- 3) En el modo 6 electrodos, especifique Derivación I, II, III y las correspondientes a Va, Vb.
- 4) En el modo 10 electrodos, especifique Derivación I, II, III o Derivación V1~V6.

A.13.2 Sincronización del desfibrilador (opcional)

| Impedancia de salida | <500 Ω |
|--------------------------|--|
| Retardo de tiempo máximo | 35 ms (pico de la onda R hasta margen del pulso) |
| Onda | Onda rectangular |
| Amplitud | Nivel alto: de 3,5 V a 5.5 V, lo que proporciona un máximo |

| | de 1 mA de corriente de salida; Nivel bajo: <0,5 V, lo que proporciona una recepci ón de un m áximo de 5 mA de corriente de entrada |
|-------------------------------------|---|
| Amplitud de onda R m ńima requerida | 0,3 mV |
| Anchura de pulso | 100 ms ±10 % |
| Corriente limitada | Tasa de 15 mA |
| Tiempos de subida y de bajada | < 1 ms |
| Tipo de interfaz | Conector PS2 |

A.13.3 Llamado a enfermería (opcional)

| Modo de accionamiento | Salida de voltaje | |
|------------------------|---|--|
| Fuente de alimentación | ≤12,6 V CC, 200 mA m áx. | |
| Se ñal de la interfaz | Fuente de alimentación de 12 V y onda PWM | |
| Tipo de interfaz | Conector PS2 | |

A.13.4 Interfaces USB

| N úmero de interfaces USB | Est ándar: 2 |
|---------------------------|---|
| Modo de accionamiento | Interfaz para HOST, protocolo USB 1.0/2.0 |
| Fuente de alimentación | 5 V CC±5 %, 500 mA m áx. |
| Tipo de interfaz | Puerto USB tipo A |

A.13.5 Interfaz VGA (opcional)

| Número de interfaces VGA | 1 |
|---|--|
| Frecuencia de actualización horizontal | (30-94) KHZ |
| Se ñal de video | 0,7 Vpp a 75 Ohm, se ñal TTL HSYNC/VSYNC |
| Tipo de interfaz | Enchufe hembra DB-15 |

A.13.6 Interfaz de red alámbrica

| Especificaci ón | 100-Base TX (IEEE802.3) | |
|------------------|---------------------------------|--|
| Tipo de interfaz | Interfaz de red RJ-45 est ándar | |

B Información de CEM

- Guía y declaración del fabricante

B.1 Emisiones electromagnéticas

| Gu á y declaraci ón del fabricante: emisi ón electromagn ética | | | | |
|---|--|---|--|--|
| X8 X10 y X12 est án dise ñados para utilizarse en el entorno electromagn ético que se | | | | |
| especifica a continuaci | ón. El cliente o us | uario de X8/X10/X12 debe asegurarse de que se | | |
| utilicen en dicho entorne | 0. | | | |
| Prueba de emisiones | Prueba de emisiones Conformidad Entorno electromagn ético: gu ín | | | |
| Emisiones de RF | | X8, X10 y X12 utilizan energ á de RF solo para | | |
| CISPR 11 | Grupo 1 | su funcionamiento interno. Por tanto, sus emisiones de RF son m nimas y no existe posibilidad alguna de que produzcan interferencias con equipos electrónicos cercanos a d. | | |
| Emisión de DE | | \mathbf{V}_{0} \mathbf{V}_{10} \mathbf{V}_{10} \mathbf{V}_{10} \mathbf{V}_{10} \mathbf{V}_{10} \mathbf{V}_{10} | | |
| CISPR 11 | Clase A | entorno que no sea el entorno dom éstico y otros sitios conectados directamente a las redes | | |
| Emisiones armónicas | | el éctricas públicas de baja tensión que | | |
| IEC/EN 61000-3-2 | Clase A | proporcionan energ á a los edificios empleados | | |
| Fluctuaciones de tensi ón/emisiones intermitentes IEC/EN 61000-3-3 | Cumple | para milos domesticos. | | |

NOTA:

Las características de EMISIONES de X8, X10 y X12 lo hacen adecuado para su uso en áreas industriales y hospitales (CISPR 11 clase A). De usarse en un entorno residencial (que en general requiere de CISPR 11, Clase B), es posible que los dispositivos X8, X10 y X12 no ofrezcan una protección adecuada de servicios de comunicación por radiofrecuencia. Es posible que el usuario deba tomar medidas de mitigación, como el cambio de localización u orientación del dispositivo.

B.2 Inmunidad electromagnética

Instrucciones y declaración del fabricante: Inmunidad electromagn ética

X8 X10 y X12 est án dise ñados para utilizarse en el entorno electromagn ético que se especifica a continuación. El cliente o usuario de X8, X10 y X12 debe asegurarse de que se utilicen en dicho entorno.

| Prueba de inmunidad | Nivel de prueba IEC/EN 60601 | Nivel de conformidad | Entorno electromagn ético: gu á |
|--|--|---|---|
| Descarga electrost ática (ESD) IEC/EN 61000-4-2 | ±Contacto de 8 kV ±Aire de 15 kV | ±Contacto de 8 kV ±Aire de 15 kV | Los suelos deben ser de madera, hormig ón o azulejos. De estar cubiertos de material sint ético, la humedad relativa debe ser, al menos, del 30 %. |
| Corrientes el éctricas transitorias r ápidas y r áfagas IEC/EN 61000-4-4 | ±2 kV en redes el éctricas | ±2 kV en redes el éctricas | La calidad de la red el éctrica debe equivaler a la de un hospital o local comercial t pico. |
| Sobretensi ón IEC/EN 61000-4-5 | ±1 kV en l ńea a l ńea ±2 kV en l ńea a tierra | ±1 kV en l ńea a l ńea ±2 kV en l ńea a tierra | La calidad de la red el éctrica debe equivaler a la de un hospital o local comercial t pico. |
| Frecuencia de red (50/60Hz) Campo magn d ico IEC/EN 61000-4-8 | 30 A/m | 30 A/m | Los niveles de los campos magn áticos de frecuencia de red deben ser los habituales de cualquier hospital o local comercial t pico. |
| Ca flas de tensi ón, interrupciones de cortocircuito y variaciones de tensi ón en las l ńeas de entrada de la fuente de alimentaci ón IEC/EN 61000-4-11 | $\begin{array}{c} 0 \ \% \ U_{T;} \ ciclo \ 0,5 \\ A \ 0 \ ^{\circ}, \ 45 \ ^{\circ}, \ 90 \ ^{\circ}, \ 135 \ ^{\circ}, \\ 180 \ ^{\circ}, \ 225 \ ^{\circ}, \ 270 \ ^{\circ}y \ 315 \ ^{\circ} \end{array}$ $\begin{array}{c} 0 \ \% \ U_{T}; \ 1 \ ciclo \\ y \\ 70 \ \% \ U_{T}; \ 25/30 \ ciclos \) \\ Monofase: \ a \ 0 \ ^{\circ} \end{array}$ $\begin{array}{c} 0 \ \% \ U_{T}; \ 250/300 \ ciclos \end{array}$ | 0 % U _{T;} ciclo 0,5 A 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270°y 315° 0 % U _T ; 1 ciclo y 70 % U _T ; 25/30 ciclos) Monofase: a 0° 0 % U _T ; 250/300 ciclos | La calidad de la red el éctrica debe equivaler a la de un hospital o local comercial t pico. Si el usuario de X8, X10 y X12 necesita utilizarlos de forma continua durante interrupciones en la red el éctrica, se recomienda alimentarlos con una fuente de alimentaci ón ininterrumpida o una bater á. |
| NOTA U_T es el voltaje del suministro de CA anterior a la aplicación del nivel de prueba. | | | |

B.3 Inmunidad electromagnética

Instrucciones y declaraci ón del fabricante: Inmunidad electromagn ética

| X8 X10 y X12 est án dise ñados para utilizarse en el entorno electromagn ético que se especifica a continuación. El cliente o usuario de X8, X10 y X12 debe asegurarse de que se utilicen en dicho entorno | | | |
|--|---|--|--|
| Prueba de inmunidad | Nivel de prueba IEC/EN 60601 | Nivel de conformidad | Entorno electromagn á tico: gu á |
| RF conducida IEC/EN 61000-4-6 RF radiada IEC/EN 61000-4-3 | 3 V _{rms} 150 kHz a 80 MHz 6 Vrms ^c en bandas ISM entre 0,15 MHz y 80 MHz 3 V/m 80 MHz a 2.7 GHz Consulte la Tabla 1 | 3 V _{rms} 150 kHz a 80 MHz 6 Vrms ^c en bandas ISM entre 0,15 MHz y 80 MHz 3 V/m 80 MHz a 2.7 GHz Cumple con la Tabla 1 | No utilice equipos de comunicaciones de RF port áiles y m óviles a una distancia inferior de la recomendada respecto a cualquiera de los componentes de los X8, X10 o X12, incluidos los cables. Esta distancia de separaci ón se calcula a partir de la ecuaci ón aplicable a la frecuencia del transmisor. Distancia de separaci ón recomendada $d = 1.2\sqrt{P}$ 150 KHz a 80 MHz $d = 1.2\sqrt{P}$ 80 MHz a 800 MHz $d = 2.3\sqrt{P}$ 800 MHz a 2.7 GHz $d = 6\sqrt{P}/E$ en bandas de equipo de comunicaci ón inal ámbrica por RF (No se debe usar equipo de comunicaci ón por RF port áil (lo que incluye perif éricos como cables de antena y antenas externas) a menos de 30 cm (12 pulgadas) del monitor ni de ninguna de sus partes, lo que incluye cables especificados por el fabricante). |

| | Donde P equivale a la potencia de salida m áxima del transmisor en vatios (W) seg ún el fabricante del transmisor y d equivale a la distancia de separación recomendada en metros (m). |
|--|---|
| | Las intensidades del campo derivadas de transmisores de RF fijos, tal y como ha determinado una inspecci ón de la ubicaci ón electromagn ética, ^a debe ser inferior al nivel de conformidad de cada intervalo de frecuencia . ^b Pueden producirse interferencias cerca de los equipos marcados con el siguiente s ínbolo: |

NOTA 1 A 80 MHz y 800 MHz, se aplica el intervalo de frecuencia más elevado.

NOTA 2 Es posible que estas directrices no se apliquen en todos los casos. La absorción y la reflexión generada por estructuras, objetos e individuos afectan la propagación electromagnética.

- ^a Las intensidades del campo derivadas de transmisores fijos, como las estaciones base de radiotelefon á (móviles/inal ámbricas) y de radio móvil terrestre, de radio aficionados y de emisiones de radiodifusión de AM y FM y de radiodifusión televisiva, no pueden predecirse te óricamente con precisión. Para evaluar el entorno electromagn ético derivado de los transmisores de RF fijos, debe realizarse una inspección de la ubicación electromagn ética. Si la intensidad de campo medida en la ubicación en la que se utiliza X8, X10 o X12 supera el nivel de conformidad de RF aplicable anterior, debe observarse X8, X10, X12 para comprobar que funciona correctamente. Si se detecta un rendimiento anormal, es posible que se requieran medidas adicionales, como reorientar o reubicar X8, X10 y X12.
- ^b Por encima del intervalo de frecuencia de 150kHz a 80MHz, las intensidades de campo deber án ser inferiores a 3V/m.
- Las bandas industriales, cient ficas y m édicas (ISM, por sus siglas en ingl és) que abarcan entre los 0,15 MHz y los 80 MHz son: 6,765 MHz a 6,795 MHz, 13,553 MHz a 13,567 MHz, 26,957 MHz a 27,283 MHz y 40,66 MHz a 40,70 MHz. Las bandas de radio de aficionados abarcan entre los 0,15 MHz y los 80 MHz son: 1,8 MHz a 2,0 MHz, 3,5 MHz a 4,0 MHz, 5,3 MHz a 5,4 MHz, 7 MHz a 7,3 MHz, 10,1 MHz a 10,15 MHz, 14 MHz a 14,2 MHz, 18,07 MHz a 18,17 MHz, 21,0 MHz a 21,4 MHz, 24,89 MHz a 24,99 MHz, 28,0 MHz a 29,7 MHz y 50,0 MHz a 54,0 MHz.

| Tabla 1 Especificaciones de prueba de INMUNIDAD DE PUERTO DE CARCASA a |
|--|
| equipo de comunicaciones inal ámbricas de RF |

| Prueba de | Banda ^{a)} | Servicio ^{a)} | Modulaci ón ^{b)} | Tensi ón | Distancia | Nivel de |
|--------------|---------------------|------------------------|---|----------------------------|--------------------------|--------------|
| frecuencia | (MHz) | | | m áxima | (m) | prueba de |
| (MHz) | | | | (W) | | inmunidad |
| | | | | | | (V/m) |
| | | | Modulación | | | |
| 385 | 380-390 | TETRA 400 | de pulso ⁵ | 1.8 | 0.3 | 27 |
| | | | 18 Hz | | | |
| | | | FM ⁵⁷ | | | |
| 450 | 430-470 | GMRS 460, | +5 kHz | 2 | 0.3 | 28 |
| | | TKS 400 | Seno de 1 kHz | | | |
| 710 | | | | | | |
| 745 | 704 787 | Banda LTE | Modulaci on de pulso ^{b)} | 0.2 | 0.3 | 0 |
| 743 | /04-/0/ | 13, 17 | 217 Hz | 0.2 | 0.5 | 7 |
| /80 | | CSM | | | | |
| 810 | | 800/900 | | | | |
| | | TETRA 800, | Modulación | | | |
| 870 | 800-960 | iDEN 820, | de pulso ⁵ | 2 | 0.3 | 28 |
| 0.20 | | CDMA 850, | 18 HZ | | | |
| 930 | | Banda LTE 5 | | | | |
| 1720 | | GSM 1800; | | | | |
| 1720 | | CDMA 1900; | | | | |
| 18/15 | 1700 1000 | GSM 1900; DECT: | Modulaci on $\frac{b}{b}$ | 2 | 0.3 | 28 |
| 1045 | 1700-1990 | Banda LTE | 217 Hz | 2 | 0.5 | 20 |
| 1070 | | 1, 3, 4, 25; | 21, 112 | | | |
| 1970 | | UMTS | | | | |
| | | Bluetooth, | | | | |
| | | WLAN, | Modulaci ón | | | |
| 2450 | 2400-2570 | 802.11 b/g/n, | de pulso ^{b)} | 2 | 0.3 | 28 |
| | | RFID 2450, | 217 Hz | | | |
| 52.40 | | Banda LIE / | | | | |
| 5240 | | WLAN | Modulaci ón | | . | |
| 5500 | 5100-5800 | 802.11 a/n | $\frac{de \text{ pulso}}{217 \text{ Hz}}$ | 0.2 | 0.3 | 9 |
| 5785 | | - | | | | |
| NOTA De s | er necesario | para completar e | INIVEL DE PRU | JEBA DE I IDO ME a S | NMUNIDA | D, puede |
| distancia de | nueba de 1 | e la aniena trans | antiene conformi | IFU ME 0 S idad con IE(| 7 61000-4 3 | ie a i m. La |
| uistancia de | Prucoa uc 11 | in se permite y n | | | - 01000- 4 -3 | • |

a) Para algunos servicios, solo se incluyen las frecuencias de transmisión.

b) El portador se modula usando una señal de onda cuadrada de 50 % de ciclo de trabajo.

c) Como alternativa a la modulación FM, se puede usar una modulación de pulso de 50 % a

18 Hz, ya que, aunque no representa una modulación de uso real, puede representar un

escenario de uso en las peores condiciones posibles.

B.4 Distancias de separación recomendadas

Distancias de separación recomendadas entre

los equipos de comunicaciones de RF port átiles y móviles y X8, X10 y X12

X8, X10 y X12 est án dise ñados para utilizarse en un entorno electromagn ético en el que se controlen las interferencias de RF radiadas. El cliente o el usuario de X8, X10 y X12 puede ayudar a evitar las interferencias electromagn éticas; para ello, debe mantener una distancia m hima entre los equipos de comunicaciones de RF móviles y port átiles (transmisores) y X8, X10 y X12 como se recomienda a continuación, de acuerdo con la potencia de salida m áxima de los equipos de comunicaciones.

| Potencia nominal máxima de salida | Distanci la fre | cia de separaci ón de acuerdo con frecuencia del transmisor (m) | | |
|--------------------------------------|--------------------|--|-------------------|--|
| del transmisor | 150 kHz a 80 MHz | 80 MHz a 800 MHz | 800 MHz a 2,7 GHz | |
| (W) | $d = 1.2\sqrt{P}$ | $d = 1.2\sqrt{P}$ | $d = 2.3\sqrt{P}$ | |
| 0.01 | 0.12 | 0.12 | 0.23 | |
| 0.1 | 0.38 | 0.38 | 0.73 | |
| 1 | 1.2 | 1.2 | 2.3 | |
| 10 | 3.8 | 3.8 | 7.3 | |
| 100 | 12 | 12 | 23 | |

Para transmisores con una potencia nominal máxima de salida no descriptos arriba, la distancia de separación recomendada d en metros (m) puede calcularse con la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor, donde P equivale a la potencia nominal máxima de salida del transmisor en vatios (W) de acuerdo con el fabricante del transmisor.

NOTA 1 A 80 MHz y 800 MHz, se aplica la distancia de separación del intervalo de frecuencia superior.

NOTA 2 Es posible que estas directrices no se apliquen en todos los casos. La absorción y la reflexión generada por estructuras, objetos e individuos afectan la propagación electromagn ética.

C Configuración predeterminada

Este apéndice documenta las configuraciones predeterminadas más importantes de su monitor tal como se entrega de fábrica.

Nota: Si el monitor se configuró previamente de acuerdo con sus requisitos, los valores de entrega ser án diferentes de los valores predeterminados listados ac á

C.1 Configuración predeterminada de información del paciente

| Configuración de información del paciente | | | |
|---|--------|--|--|
| Tipo de paciente | Adulto | | |
| Marcapasos | Desac | | |

C.2 Configuración de alarma predeterminada

| Configuración de alarma | |
|--------------------------|-------|
| Tiempo de pausa | 120 s |
| Alarma de sensor apagado | Desac |
| Bloq alarma | Desac |

C.3 Configuración de ECG predeterminada

| Configuración de | ADU | PED | NEO | | |
|-----------------------|---------------|-----|-----|--|--|
| ECG | | | | | |
| Int alarma | Act. | | | | |
| Impr alarma | Desac | | | | |
| Nivel alarma | Medio | | | | |
| L mite superior de | 120 | 160 | 200 | | |
| alarma | | | | | |
| L mite inferior de | 50 | 75 | 100 | | |
| alarma | | | | | |
| Valor de umbral de an | álisis de ARR | | | | |
| Voltaje bajo (extr) | 0,5 mV | | | | |
| Pausa | 3 s | | | | |
| Sosten VT | 30 s | | | | |
| Bigeminia PAC | 8/min | | | | |
| Pausas/min alto | 8/min | | | | |

| PVC alto | 10/min | | | |
|-----------------------------------|------------------------|----------------------|-------------|--|
| Trigeminia PAC | 16/min | | | |
| TaquiExtrema | 160 | 180 | 200 | |
| BradiExtrema | 30 | 50 | 60 | |
| Marcapasos | Desac | | | |
| Tipo de electrodo | 5 electrodos | | | |
| Distrib Pantalla | Normal | | | |
| Filtro | Monitor | | | |
| Deriv. intelig. desc. | Desac | | | |
| Volumen del corazón | 3 | | | |
| An álisis ST | ADU | PED | NEO | |
| An álisis ST | Desac | | | |
| Int alarma | Desac | | | |
| Nivel alarma | Medio | | | |
| Impr alarma | Desac | | | |
| L mite superior de | 0.2 | | | |
| alarma (ST-X) | | | | |
| L fnite inferior de alarma (ST-X) | -0.2 | | | |
| X significa I, II, III, aV | YR, aVL, aVF, V, V1, V | 72, V3, V4, V5 o V6. | | |
| An álisis | | | | |
| An álisis | Act. | | | |
| Nivel de alarma de PVC | Medio | | | |
| Interruptor de alarma para PVC | Desac | | | |
| Impresi ón de alarma para PVC | Desac | | | |
| Conf Alarm ARR | Int alarma | Nivel alarma | Impr alarma | |
| | Encendido (no | | Desac | |
| As stole | ajustable) | Alto (no ajustable) | | |
| FIB/TAC Ventri | Act. | Alto (no ajustable) | Desac | |
| R en T | Act. | Medio | Desac | |

| PVC | Desac | Bajo | Desac |
|---------------------|-----------------------------|---------------------|-------|
| Consec | Enc. | Bajo | Apg |
| Eje PVC | Enc. | Bajo | Apg |
| Bigeminia PVC | Act. | Medio | Desac |
| Trigeminia PVC | Act. | Bajo | Desac |
| Taquicardia | Act. | Medio | Desac |
| Bradicardia | Act. | Medio | Desac |
| LatidFaltant | Desac | Bajo | Desac |
| Ritmo irr | Desac | Bajo | Desac |
| No captura marcap | Act. | Medio | Desac |
| Marcap no func | Act. | Medio | Desac |
| Bradi vent | Act. | Alto (no ajustable) | Desac |
| Ritmo vent | Act. | Medio | Desac |
| Sosten VT | Encendido (no ajustable) | Alto (no ajustable) | Desac |
| TaquiExtrema | Act. | Alto (no ajustable) | Desac |
| BradiExtrema | Act. | Alto (no ajustable) | Desac |
| V-Tach | Act. | Alto (no ajustable) | Desac |
| Taqui QRS amplio | Act. | Medio | Desac |
| VT no sostenido | Act. | Medio | Desac |
| Afib | Act. | Medio | Desac |
| Ritmo vent acc. | Act. | Bajo | Desac |
| Pausa | Act. | Medio | Desac |
| Pausas/min alto | Act. | Medio | Desac |
| PVC alto | Act. | Medio | Desac |
| VEB | Desac | Bajo | Desac |
| PVC multiforme | Desac | Bajo | Desac |
| IPVC | Desac | Bajo | Desac |
| Bigeminia PAC | Desac | Bajo | Desac |
| Trigeminia PAC | Desac | Bajo | Desac |
| Voltaje bajo (extr) | Desac | Bajo | Desac |

C.4 Configuración de RESP predeterminada

| Configuraci ón de RESP | ADU | PED | NEO |
|----------------------------|-----------|-----|-----|
| Int alarma | Act. | L | |
| Impr alarma | Desac | | |
| Nivel alarma | Medio | | |
| L ínite superior de alarma | 30 | 30 | 100 |
| L ínite inferior de alarma | 8 | 8 | 30 |
| Tiempo de alarma de apnea | 20 s | | |
| Tipo de c álculo | Auto | | |
| Tipo de resp | II | | |
| Barrido | 12,5 mm/s | | |
| Amplitud | 1 | | |

C.5 Configuración de SpO₂ predeterminada

| Configuración para | ADU | PED | NEO |
|-------------------------------|-----------|-----|-----|
| SPO ₂ | | | |
| Int alarma | Act. | | |
| Impr alarma | Desac | | |
| Nivel alarma | Medio | | |
| L ínite superior de | 100 | 100 | 95 |
| alarma | | | |
| L ínite inferior de | 90 | 90 | 88 |
| alarma | | | |
| Tono de vibración | Act. | | |
| Barrido | 12,5 mm/s | | |
| L ín. Desat. SpO ₂ | 80% | | |

C.6 Configuración de PR predeterminada

| Configuración de PR | ADU | PED | NEO |
|----------------------------|------------------|-----|-----|
| Fuente PR | SpO ₂ | • | • |
| Int alarma | Act. | | |
| Impr alarma | Desac | | |
| Nivel alarma | Medio | | |
| L ínite superior de alarma | 120 | 160 | 200 |
| L mite inferior de alarma | 50 | 75 | 100 |
| Volumen del pulso | 3 | • | • |
| Origen de alarma | Auto | | |

C.7 Configuración de NIBP predeterminada

| Configuración de NIBP | ADU | PED | NEO |
|-------------------------------------|--------|-----|-----|
| Int alarma | Act. | | |
| Impr alarma | Desac | | |
| Nivel alarma | Medio | | |
| L ínite superior de alarma (SIS) | 160 | 120 | 90 |
| L ínite inferior de alarma (SIS) | 90 | 70 | 40 |
| L ínite superior de alarma (Map) | 110 | 90 | 70 |
| L ínite inferior de alarma (Map) | 60 | 50 | 30 |
| L ínite alto de alarma (DIA) | 90 | 70 | 60 |
| L ínite inferior de alarma (DIA) | 50 | 40 | 20 |
| Valor de inflación | 160 | 140 | 100 |
| Unidad | mmHg | | |
| Intervalo | Manual | | |

C.8 Configuración de TEMP predeterminada

| Configuración de TEMP | ADU | PED | NEO |
|------------------------------------|-------|------|------|
| Int alarma | Act. | | |
| Impr alarma | Desac | | |
| Nivel alarma | Medio | | |
| L ínite alto de alarma (T1) | 39.0 | 39.0 | 39.0 |
| L ínite inferior de alarma (T1) | 36.0 | 36.0 | 36.0 |
| L mite alto de alarma (T2) | 39.0 | 39.0 | 39.0 |
| L ínite inferior de alarma (T2) | 36.0 | 36.0 | 36.0 |
| L ínite superior de alarma (TD) | 2.0 | 2.0 | 2.0 |
| Unidad | °C | | |

C.9 Configuración predeterminada de IBP

| Configuración de IBP | ADU | PED | NEO |
|---|---------------|---------------|---------------|
| Int alarma | Act. | | |
| Impr alarma | Desac | | |
| Nivel alarma | Medio | | |
| Unidad | mmHg | | |
| Filtro | 12.5 Hz | | |
| | SYS, DIA, MAP | SYS, DIA, MAP | SYS, DIA, MAP |
| L mite superior de alarma (ART, P1, P2) | 160, 90, 110 | 120, 70, 90 | 90, 60, 70 |
| L ínite inferior de alarma (ART, P1, P2) | 90, 50, 70 | 70, 40, 50 | 55, 20, 35 |
| L ínite superior de alarma (AP) | 35, 16, 20 | 60, 4, 26 | 60, 4, 26 |
| L ínite inferior de alarma (AP) | 10, 0, 0 | 24, -4, 12 | 24, -4, 12 |
| | MAP | MAP | MAP |

| L mite superior de alarma (CVP, RAP, LAP, ICP) | 10 | 4 | 4 |
|--|----|---|---|
| L ínite inferior de alarma (CVP, RAP, LAP, ICP) | 0 | 0 | 0 |

C.10 Configuración predeterminada de CO₂

| Ajustes de CO ₂ | ADU | PED | NEO |
|--|------------------|-----|-----|
| Int alarma | Act. | • | |
| Impr alarma | Desac | | |
| Nivel alarma | Medio | | |
| Modo de trabajo | Standby (Espera) | | |
| Unidad | mmHg | | |
| Tiempo de alarma de apnea | 20 s | | |
| Compensación de O ₂ | 16% | | |
| Compensación de N ₂ O | 0% | | |
| Compensación de vapor de agua | Desac | | |
| Tasa de flujo | 100% | | |
| Agente Anest | 0.0% | | |
| L ínite superior de alarma (EtCO ₂) | 50 | 50 | 45 |
| L ínite inferior de alarma (EtCO ₂) | 25 | 25 | 30 |
| L ínite superior de alarma (FiCO ₂) | 4 | 4 | 4 |
| L ínite de alarma alto (AwRR) | 30 | 30 | 100 |
| L ínite de alarma bajo (AwRR) | 8 | 8 | 30 |
| Barrido | 6,25 mm/s | · | • |
| Amplitud | Bajo | | |

C.11 CO Ajusted predet

| Las mediciones de CO de CO | ADU | PED | NEO |
|--|-------|------|------|
| Int alarma | Act. | 1 | 1 |
| Impr alarma | Desac | | |
| Nivel alarma | Medio | | |
| L ínite superior de alarma (TB) | 40.0 | 40.0 | 40.0 |
| L ínite inferior de alarma (TB) | 30.0 | 30.0 | 30.0 |
| Fuente de temperatura de la solución inyectada | Auto | | |
| Unidad de temperatura | °C | | |
| Intervalo | 30 | | |
| Constante | 0.542 | | |

D Abreviaturas

| Abrev | Nombre completo/descripci ón en espa ñol | |
|-----------------|--|--|
| AC | Corriente alterna | |
| Ritmo vent acc. | Ritmo idioventricular acelerado | |
| Adu | Adulto | |
| Afib | Fibrilaci ón atrial | |
| AG | Gas de anestesia | |
| Art | Arterial | |
| aVF | Electrodo unipolar del pie izquierdo | |
| aVL | Electrodo unipolar del brazo izquierdo | |
| aVR | Electrodo unipolar del brazo derecho | |
| FRVa | Frecuencia respiratoria de las v ás respiratorias | |
| BC | Recuento de ráfagas | |
| BIS | Índice biespectral | |
| BP | Presi ón sangu nea | |
| BTPS | Presión y temperatura corporal saturadas | |
| Bradicardia | Bradicardia | |
| CCU | Unidad de cuidados cardiacos | |
| CI | Índice cardiaco | |
| СО | Gasto cardiaco | |
| CISPR | Comit é Especial Internacional sobre Radiointerferencias | |
| CMS | Sistema de monitoreo central | |
| CO ₂ | Di óxido de carbono | |
| СОНЬ | Carboxihemoglobina | |
| Consec | Coplas ventriculares | |
| CVP | Presi ón venosa central | |
| DC | Corriente continua | |
| Des | Desflurano | |
| Dia | Diast dica | |
| ECG | Electrocardiograma | |
| EEC | Comunidad Econ ómica Europea | |
| EEG | Electroencefalograma | |

| Abrev | Nombre completo/descripci ón en espa ñol |
|--------------------|--|
| СЕМ | Compatibilidad electromagn ética |
| EMG | Electromiograf á |
| EMI | Interferencia electromagn áica |
| Enf | Enflurano |
| ER | Sala de emergencia |
| ESU | Unidad electroquir úrgica |
| Et | Final de la espiración |
| EtCO ₂ | Di óxido de carbono al final de la espiración |
| EtN ₂ O | Óxido nitroso al final de la espiración |
| Eto | Óxido de etileno |
| EtO ₂ | Ox geno al final de la espiración |
| TaquiExtrema | Taquicardia extrema |
| BradiExtrema | Bradicardia extrema |
| FCC | Comisión Federal de Comunicaciones |
| FDA | Administración de alimentos y fármacos de EE. UU. |
| Fi | Fracci ón de inspirado |
| FiCO ₂ | Fracción de dióxido de carbono inspirado |
| FiN ₂ O | Fracción de óxido nitroso inspirado |
| FiO ₂ | Fracción de ox geno inspirado |
| Hal | Halotano |
| Hb | Hemoglobina |
| Hb-CO | Carboxihemoglobina |
| HR | Frecuencia cardiaca |
| IBP | Presión sangu nea invasiva |
| ICG | Cardiograf á de impedancia |
| ICP | Presi ón intracraniana |
| ICU | Unidad de cuidados intensivos |
| ID | Identificación |
| IEC | Comisión Electrot écnica Internacional |
| IEEE | Instituto de Ingenieros El éctricos y Electrónicos |
| IPVC | Contracción ventricular prematura insertada |

| Abrev | Nombre completo/descripci ón en espa ñol |
|---------------------|---|
| Ritmo irr | Ritmo irregular |
| Iso | Isoflurano |
| BI | Brazo izquierdo |
| LAP | Presi ón auricular izquierda |
| LCD | Pantalla de cristal l quido |
| LED | Diodo de emisión de luz |
| PI | Pierna izquierda |
| Voltaje bajo (extr) | Voltaje bajo de QRS |
| MAP | Presi ón arterial media |
| MDD | Directiva para equipos m édicos |
| MetHb | Metahemoglobina |
| MRI | Imagen por resonancia magn ética |
| PVC multiforme | Contracciones ventriculares prematuras multiforme |
| N/D | No corresponde |
| N ₂ | Nitr ógeno |
| N ₂ O | Óxido nitroso |
| Neo | Reci én nacidos |
| NICU | Unidad de cuidados intensivos neonatales |
| NIBP | Presi ón sangu nea no invasiva |
| VT no sostenido | Taquicardia ventricular no sostenida |
| O ₂ | Ox ģeno |
| OR | Quir ófano |
| OxyCRG | Cardiorrespirograma de ox geno |
| РА | Arteria pulmonar |
| Bigeminia PAC | Bigeminia de contracción atrial prematura (PAC) |
| PACU | Unidad de cuidados postanest ésicos |
| Trigeminia PAC | Trigeminia de contracción atrial prematura (PAC) |
| PAWP | Presi ón de enclavamiento de la arteria pulmonar |
| Ped | Niños |
| Pleth | Pletismograma |
| PR | Frecuencia del pulso |

| Abrev | Nombre completo/descripci ón en espa ñol |
|------------------|---|
| PVC | Contracción ventricular prematura |
| Bigeminia PVC | Bigeminia de contracción ventricular prematura |
| Trigeminia PVC | Trigeminia de contracción ventricular prematura |
| R | Derecho |
| RA | Brazo derecho |
| RAP | Presi ón auricular derecha |
| Resp | Respiración |
| RHb | Hemoglobina reducida |
| RL | Pierna derecha |
| RM | Mecanismo de respiración |
| RR | Frecuencia respiratoria |
| Eje PVC | Ejecutar contracciones ventriculares prematuras |
| SEF | Frecuencia del borde espectral |
| Sev | Sevoflurano |
| SpO ₂ | Saturación de ox geno de pulso |
| SQI | Indicador de calidad de la señal |
| SR | Tasa de supresi ón |
| SYS | Presi ón sist ólica |
| Sosten VT | Taquicardia ventricular sostenida |
| Taquicardia | Taquicardia |
| ТВ | Temperatura sangu ńea |
| TD | Diferencia de temperatura |
| ТЕМР | Temperatura |
| ТР | Potencial total |
| USB | Bus serie universal |
| VEB | Frecuencia de escape ventricular |
| Bradi vent | Bradicardia ventricular |
| Ritmo vent | Ritmo ventricular |
| FIB/TAC Ventri | Fibrilación ventricular/taquicardia ventricular |
| V-Tach | Taquicardia ventricular |
| Taqui QRS amplio | Taquicardia de QRS amplia |

P/N: 01.54.458176 MPN: 01.54.458176010





Fabricante: EDAN INSTRUMENTS, INC. Dirección: #15 Jinhui Road, Jinsha Community, Kengzi Sub-District Pingshan District, 518122 Shenzhen, P.R.China Email: info@edan.com.cn Teléfono: +86-755-2689 8326 Fax: +86-755-2689 8330 Sitio Web: www.edan.com.cn



Representante autorizado en la comunidad Europra: Shanghai International Holding Corp. GmbH Dirección: Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg Germany Teléfono: +49-40-2513175 E-mail: shholding@hotmail.com