

# RD SET® Cabled Sensor Series

Adt, Pdt, Inf, Neo, and NeoPt/NeoPt-500

SpO<sub>2</sub> Disposable Sensors



---

|                            |       |
|----------------------------|-------|
| Images                     | 2-4   |
| <b>en</b> English          | 5-7   |
| <b>fr</b> French           | 8-10  |
| <b>de</b> German           | 11-14 |
| <b>it</b> Italian          | 15-17 |
| <b>es</b> Spanish          | 18-20 |
| <b>sv</b> Swedish          | 21-23 |
| <b>nl</b> Dutch            | 24-26 |
| <b>da</b> Danish           | 27-29 |
| <b>pt</b> Portuguese       | 30-32 |
| <b>zh</b> Chinese          | 33-35 |
| <b>ja</b> Japanese         | 36-38 |
| <b>fi</b> Finnish          | 39-41 |
| <b>no</b> Norwegian        | 42-44 |
| <b>cs</b> Czech            | 45-47 |
| <b>hu</b> Hungarian        | 48-50 |
| <b>pl</b> Polish           | 51-53 |
| <b>ro</b> Romanian         | 54-56 |
| <b>sk</b> Slovak           | 57-59 |
| <b>tr</b> Turkish          | 60-62 |
| <b>el</b> Greek            | 63-66 |
| <b>ru</b> Russian          | 67-70 |
| <b>ko</b> Korean           | 71-73 |
| <b>ar</b> Arabic           | 76-74 |
| Performance Specifications | 77    |

# RD SET® Cabled Sensor Series

**Adt, Pdt, Inf, Neo, and NeoPt/NeoPt-500 SpO<sub>2</sub> Disposable Sensors**

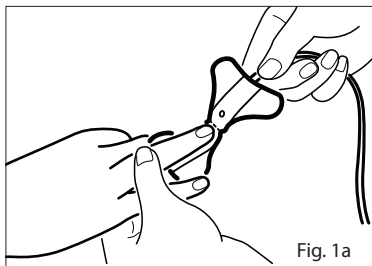


Fig. 1a

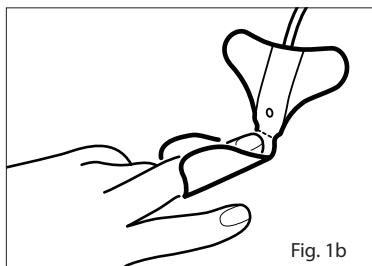


Fig. 1b

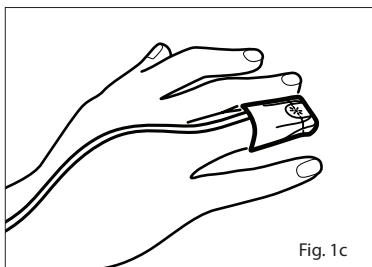


Fig. 1c

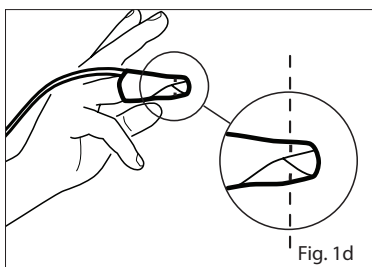


Fig. 1d

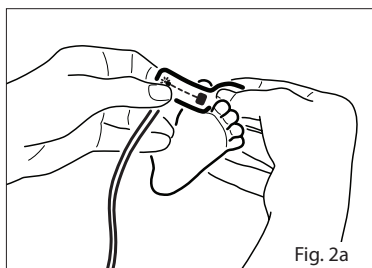


Fig. 2a

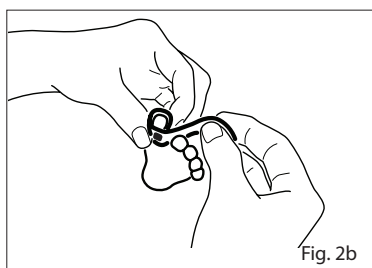


Fig. 2b

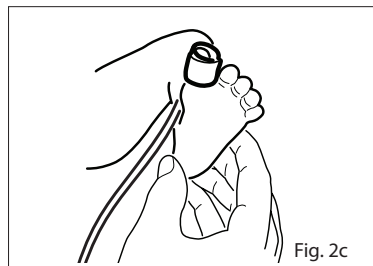


Fig. 2c

# RD SET® Cabled Sensor Series

Adt, Pdt, Inf, Neo, and NeoPt/NeoPt-500 SpO<sub>2</sub> Disposable Sensors

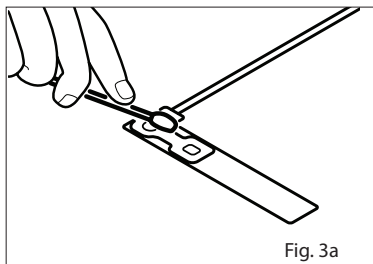


Fig. 3a

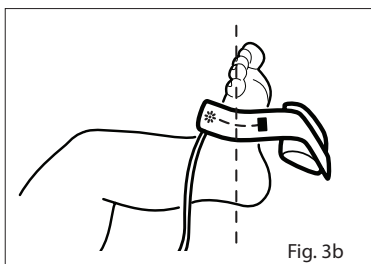


Fig. 3b

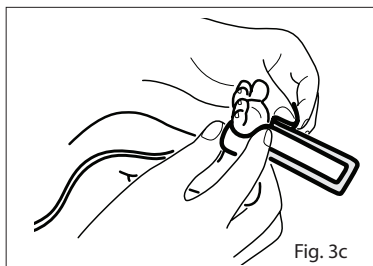


Fig. 3c

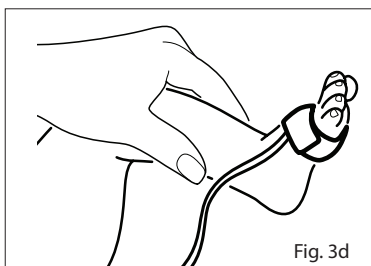


Fig. 3d

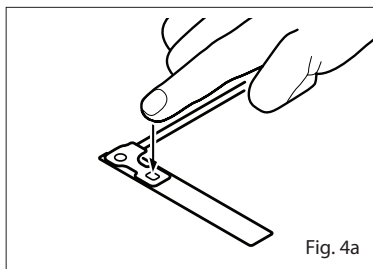


Fig. 4a

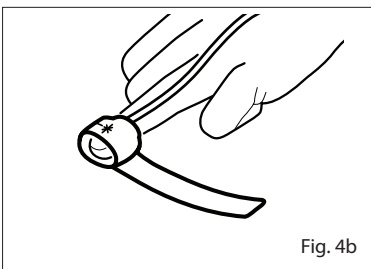


Fig. 4b

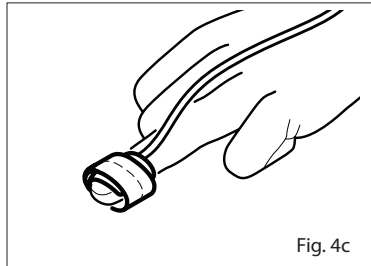
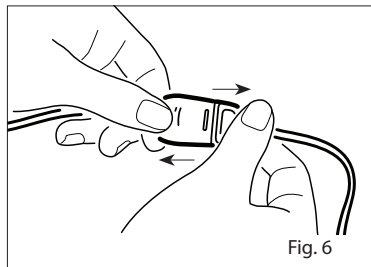
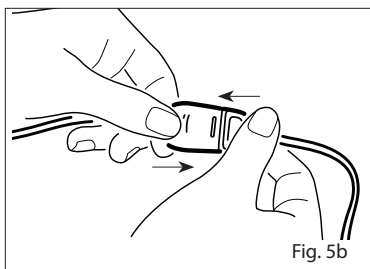
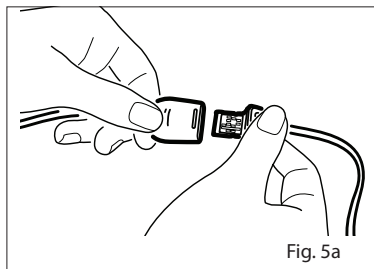


Fig. 4c

# RD SET® Cabled Sensor Series

**Adt, Pdt, Inf, Neo, and NeoPt/NeoPt-500 SpO<sub>2</sub> Disposable Sensors**



# RD SET® Cabled Sensor Series

## Adt, Pdt, Inf, Neo, and NeoPt/NeoPt-500 SpO<sub>2</sub> Disposable Sensors

### DIRECTIONS FOR USE

 Single patient use only

 Not made with natural rubber latex

 Non-sterile

#### Prior to using this sensor, the user should read and understand the Operator's Manual for the device and this Directions for Use.

#### INDICATIONS

The RD SET® Cabled Sensor Series disposable sensors are indicated for the continuous noninvasive monitoring of functional oxygen saturation of arterial hemoglobin (SpO<sub>2</sub>) and pulse rate (measured by an SpO<sub>2</sub> sensor) for use with adult, pediatric, infant, and neonatal patients during both no motion and motion conditions, and for patients who are well or poorly perfused in hospitals, hospital-type facilities, mobile, and home environments.

#### CONTRAINDICATIONS

The RD SET Cabled sensors are contraindicated for patients who exhibit allergic reactions to foam rubber products and/or adhesive tape.

#### DESCRIPTION

The RD SET Cabled sensors are for use with devices containing Masimo SET oximetry or licensed to use RD SET Cabled sensors. Consult individual device manufacturer for compatibility of particular device and sensor models. Each device manufacturer is responsible for determining whether its devices are compatible with each sensor model.

**WARNING:** Masimo sensors and cables are designed for use with devices containing Masimo SET oximetry or licensed to use Masimo sensors.

#### WARNINGS

- All sensors and cables are designed for use with specific monitors. Verify the compatibility of the monitor, cable and sensor before use, otherwise degraded performance and/or patient injury can result.
- The sensor should be free of visible defects, discoloration and damage. If the sensor is discolored or damaged, discontinue use. Never use a damaged sensor or one with exposed electrical circuitry.
- The site must be checked frequently or per clinical protocol to ensure adequate adhesion, circulation, skin integrity and correct optical alignment.
- Exercise caution with poorly perfused patients; skin erosion and pressure necrosis can be caused when the sensor is not frequently moved. Assess site as frequently as every (1) hour with poorly perfused patients and move the sensor if there are signs of tissue ischemia.
- Circulation distal to the sensor site should be checked routinely.
- During low perfusion, the sensor site needs to be assessed frequently for signs of tissue ischemia, which can lead to pressure necrosis.
- With very low perfusion at the monitored site, the reading may read lower than core arterial oxygen saturation.
- Do not use tape to secure the sensor to the site; this can restrict blood flow and cause inaccurate readings. Use of additional tape can cause skin damage, and/or pressure necrosis or damage the sensor.
- Sensors applied too tightly or that become tight due to edema will cause inaccurate readings and can cause pressure necrosis.
- Misapplied sensors or sensors that become partially dislodged may cause incorrect measurements.
- Misapplications due to wrong sensor types can cause inaccurate or no readings.
- Venous congestion may cause under reading of actual arterial oxygen saturation. Therefore, assure proper venous outflow from monitored site. Sensor should not be below heart level (e.g. sensor on hand of a patient in a bed with arm dangling to the floor).
- Venous pulsations may cause erroneous low SpO<sub>2</sub> readings (e.g. tricuspid value regurgitation).
- The pulsations from intra-aortic balloon support can affect the pulse rate displayed on the oximeter. Verify patient's pulse rate against the ECG heart rate.
- Carefully route cable and patient cable to reduce the possibility of patient entanglement or strangulation.
- Avoid placing the sensor on any extremity with an arterial catheter or blood pressure cuff.
- If using pulse oximetry during full body irradiation, keep the sensor out of the radiation field. If sensor is exposed to the radiation, the reading might be inaccurate or not provided for the duration of the active radiation period.
- Do not use the sensor during MRI scanning or in a MRI environment.
- High ambient light sources such as surgical lights (especially those with a xenon light source), bilirubin lamps, fluorescent lights, infrared heating lamps, and direct sunlight can interfere with the performance of the sensor.
- To prevent interference from ambient light, ensure that the sensor is properly applied, and cover the sensor site with opaque material, if required. Failure to take this precaution in high ambient light conditions may result in inaccurate measurements.
- High levels of COHb or MetHb may occur with a seemingly normal SpO<sub>2</sub>. When elevated levels of COHb or MethHb are suspected, laboratory analysis (CO-Oximetry) of a blood sample should be performed.
- Elevated levels of Carboxyhemoglobin (COHb) may lead to inaccurate SpO<sub>2</sub> measurements.
- Elevated levels of Methemoglobin (MetHb) will lead to inaccurate SpO<sub>2</sub> measurements.
- Elevated Total Bilirubin levels may lead to inaccurate SpO<sub>2</sub> measurements.
- Abnormal fingers, Intravascular dyes such as indocyanine green or methylene blue or externally applied coloring and texture such as nail polish, acrylic nails, glitter, etc., may lead to inaccurate SpO<sub>2</sub> measurements.
- Inaccurate SpO<sub>2</sub> readings may be caused by severe anemia, low arterial perfusion or motion artifact.
- To prevent damage, do not soak or immerse the sensor in any liquid solution.
- Do not modify or alter the sensor in any way. Alteration or modification may affect performance and/or accuracy.
- Do not attempt to reuse on multiple patients, reprocess, recondition or recycle Masimo sensors or patient cables as these processes may damage the electrical components, potentially leading to patient harm.
- High oxygen concentrations may predispose a premature infant to retinopathy. Therefore, the upper alarm limit for the oxygen saturation must be carefully selected in accordance with accepted clinical standards.
- **Caution:** Replace the sensor when a replace sensor message is displayed, or when a low SIQ message is consistently displayed after completing the low SIQ troubleshooting steps identified in the monitoring device operator's manual.
- **Note:** The sensor is provided with X-Cal™ technology to minimize the risk of inaccurate readings and unanticipated loss of patient monitoring. After single-patient use, discard sensor.

#### INSTRUCTIONS

##### A) Site Selection

- Always choose a site that is well perfused and will completely cover the sensor's detector window.
- Site should be cleaned of debris and dry prior to sensor placement.

##### RD SET Cabled Adt: Adult Sensor

> 30 kg The preferred site is the middle or ring finger of non-dominant hand.

##### RD SET Cabled Pdt: Pediatric Sensor

10-50 kg The preferred site is middle or ring finger of non-dominant hand.

##### RD SET Cabled Inf: Infant Sensor

3-10 kg The preferred site is the great toe. Alternatively, the toe next to the great toe, or the thumb can be used.

10 - 20 kg The preferred site is the middle or ring finger of the non-dominant hand. Alternatively, the toe can be used.

##### RD SET Cabled Neo: Neonatal/Adult Sensor

< 3 kg The preferred site is the foot. Alternatively, across the palm and back of the hand can be used.

> 40 kg The preferred site is the middle or ring finger of non-dominant hand.

## **RD SET Cabled NeoPt/NeoPt-500: Preterm Sensors**

< 1 kg The preferred site is the foot. Alternatively, across the palm and back of the hand can be used.

### **B) Attaching the sensor to the patient**

1. Open the pouch and remove the sensor. Remove the backing from the sensor, if present.

### **Adt sensor for ADULTS (> 30 kg) and Pdt sensor for PEDIATRICS (10 - 50 kg)**

2. Refer to Fig. 1a. Orient the sensor so that the detector can be placed first. Place the tip of the finger on the dashed line with the fleshy part of the finger covering the finger outline and detector window.
3. Refer to Fig. 1b. Press the adhesive wings, one at a time, onto the finger. Complete coverage of the detector window is needed to ensure accurate data.
4. Refer to Fig. 1c. Fold the sensor over the finger with the emitter window (\*) positioned over the fingernail. Secure the wings down, one at a time, around the finger.
5. Refer to Fig. 1d. When properly applied, the emitter and detector should be vertically aligned (the black lines should align). Reposition if necessary.

### **Inf sensor for INFANTS (3 - 10 kg)**

2. Refer to Fig. 2a. Direct the sensor cable so that it runs along the top of the foot. Position the detector on the fleshy pad of the great toe. Alternatively, the toe next to the great toe, or the thumb can be used (not shown).
3. Refer to Fig. 2b. Wrap the adhesive wrap around the toe so the emitter is positioned on the nailbed of the great toe. Complete coverage of the detector window is needed to ensure accurate data.
4. Refer to Fig. 2c. Ensure that the emitter window (\*) aligns on the top of the toe directly opposite the detector. Verify correct positioning and reposition if necessary.

### **Neo sensor for NEONATES (< 3 kg) and NeoPt/NeoPt-500 sensor for PRETERMS (< 1 kg)**

2. Refer to Fig. 3a. For fragile skin, the stickiness of the medical grade adhesive can be diminished or eliminated by daubing the adhesive areas with a cotton ball or gauze.
3. Refer to Fig. 3b. Direct the sensor cable toward the ankle (or wrist). Apply the sensor around the lateral aspect of the foot (or hand), aligned with the fourth toe (or finger). Complete coverage of the detector window is needed to ensure accurate data.
4. Refer to Fig. 3c. Wrap the adhesive/foam wrap around the lateral aspect of the foot (or hand) and ensure that the emitter window (\*) aligns directly opposite of the detector. Be careful to maintain proper alignment of the detector and emitter windows while attaching adhesive/foam wrap to secure the sensor.
5. Refer to Fig. 3d. Verify correct positioning and reposition if necessary.

### **Neo sensor for ADULTS (> 40 kg) Inf Sensor for INFANTS (10 - 20 kg)**

2. Refer to Fig. 4a. Direct the sensor cable so that it runs along the top of the hand. Position the detector on the fleshy part of the finger. Alternatively, the sensor may also be applied to the toe (not shown).
3. Refer to Fig. 4b. Wrap the adhesive wrap around the finger so the emitter window (\*) aligns on the top of the finger directly opposite the detector. Complete coverage of the detector window is needed to ensure accurate data.
4. Refer to Fig. 4c. Check the sensor to verify correct positioning and reposition if necessary.

### **C) Attaching the Sensor to the Patient Cable**

1. Refer to Fig. 5a. Orient the sensor's connector tab so that the side with the "shiny" contacts is facing up. Orient the patient cable with the color bar and finger grips facing up.
2. Refer to Fig. 5b. Insert the sensor tab into the patient cable until there is a tactile or audible click of connection. Gently tug on the connectors to ensure a positive contact. Tape may be used to secure the cable to the patient for ease of movement.

### **D) Reattachment**

- The sensor may be reapplied to the same patient if the emitter and detector windows are clear and the adhesive still adheres to the skin.
  - If the adhesive no longer adheres to the skin, use a new sensor.
- NOTE: When changing application sites, or reattaching sensor, first disconnect the sensor from the patient cable.

### **E) Disconnecting the Sensor from the Patient Cable**

1. Refer to Fig. 6. Pull firmly on the sensor connector to remove it from the patient cable.

NOTE: To avoid damage, pull on the sensor connector, not the cable.

## **SPECIFICATIONS**

When used with Masimo SET pulse oximetry monitors, or with licensed Masimo SET pulse oximetry modules the RD SET Cabled Sensors have the following specifications:

| RD SET Cabled Sensor  | Adt           | Pdt           | Inf                |               | Neo          |               | NeoPt/NeoPt-500 |
|---|---------------|---------------|--------------------|---------------|--------------|---------------|-----------------|
|  Body Weight | > 30 kg       | 10 - 50 kg    | 3 - 10 kg          | 10 - 20 kg    | < 3 kg       | > 40 kg       | < 1 kg          |
| Application Site  | Finger or Toe | Finger or Toe | Thumb or Great Toe | Finger or Toe | Hand or Foot | Finger or Toe | Hand or Foot    |
| SpO <sub>2</sub> Accuracy, No Motion, (70 - 100%) <sup>1</sup>                                | 2%            | 2%            | 2%                 | 2%            | 3%           | 2%            | 3%              |
| SpO <sub>2</sub> Accuracy, Motion <sup>2</sup>  | 3%            | 3%            | 3%                 | 3%            | 3%           | 3%            | 3%              |
| SpO <sub>2</sub> Accuracy, Low Perfusion <sup>3</sup>   | 2%            | 2%            | 2%                 | 2%            | 3%           | 2%            | 3%              |
| Pulse Rate <sup>1</sup> Accuracy, No Motion, (25 - 240 bpm)                                   | 3 bpm         | 3 bpm         | 3 bpm              | 3 bpm         | 3 bpm        | 3 bpm         | 3 bpm           |
| Pulse Rate Accuracy, Motion <sup>4</sup>  | 5 bpm         | 5 bpm         | 5 bpm              | 5 bpm         | 5 bpm        | 5 bpm         | 5 bpm           |
| Pulse Rate Accuracy, Low Perfusion <sup>3</sup>   | 3 bpm         | 3 bpm         | 3 bpm              | 3 bpm         | 3 bpm        | 3 bpm         | 3 bpm           |

**NOTE:** Arms accuracy is a statistical calculation of the difference between device measurements and reference measurements. Approximately two-thirds of the device measurements fall within  $\pm \text{Arms}$  of the reference measurements in a controlled study.

<sup>1</sup>The Masimo SET Technology has been validated for no motion accuracy in human blood studies on healthy adult male and female volunteers with light to dark pigmented skin in induced hypoxia studies in the range of 70%-100% SpO<sub>2</sub> against a laboratory co-oximeter.

<sup>2</sup>The Masimo SET Technology has been validated for motion accuracy in human blood studies on healthy adult male and female volunteers with light to dark pigmented skin in induced hypoxia studies while performing rubbing and tapping motions, at 2 to 4 Hz at an amplitude of 1 to 2 cm and a non-repetitive motion between 1 to 5 Hz at an amplitude of 2 to 3 cm in induced hypoxia studies in the range of 70%-100% SpO<sub>2</sub> against a laboratory co-oximeter.

<sup>3</sup>The Masimo SET Technology has been validated for low perfusion accuracy in bench top testing against a Bioteck Index 2 simulator and Masimo's simulator with signal strengths of greater than 0.02% and transmission of greater than 5% for saturations ranging from 70% to 100%.

<sup>4</sup>The Masimo SET Technology has been validated for pulse rate accuracy for the range of 25-240 bpm in bench top testing against a Bioteck Index 2 simulator and Masimo's simulator with signal strengths of greater than 0.02% and transmission of greater than 5% for saturations ranging from 70% to 100%.

<sup>5</sup>The saturation accuracy of the Neonate and Preterm sensors were validated on adult volunteers and 1% was added to account for the properties of fetal hemoglobin.

## COMPATIBILITY

 **MASIMO SET** This sensor is intended for use only with devices containing Masimo SET oximetry or pulse oximetry monitors licensed to use RD SET Cabled sensors. Each sensor is designed to operate correctly only on the pulse oximetry systems from the original device manufacturer. Use of this sensor with other devices may result in no or improper performance.

For Compatibility Information Reference: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## WARRANTY

Masimo warrants to the initial buyer only that these products, when used in accordance with the directions provided with the Products by Masimo, will be free of defects in materials and workmanship for a period of six (6) months. Single use products are warranted for single patient use only.

THE FOREGOING IS THE SOLE AND EXCLUSIVE WARRANTY APPLICABLE TO THE PRODUCTS SOLD BY MASIMO TO BUYER. MASIMO EXPRESSLY DISCLAIMS ALL OTHER ORAL, EXPRESS OR IMPLIED WARRANTIES, INCLUDING WITHOUT LIMITATION ANY WARRANTIES OF MERCHANTABILITY OR FITNESS FOR PARTICULAR PURPOSE. MASIMO'S SOLE OBLIGATION AND BUYER'S EXCLUSIVE REMEDY FOR BREACH OF ANY WARRANTY SHALL BE, AT MASIMO'S OPTION, TO REPAIR OR REPLACE THE PRODUCT.

## WARRANTY EXCLUSIONS

This warranty does not extend to any product that has been used in violation of the operating instructions supplied with the product, or has been subject to misuse, neglect, accident or externally created damage. This warranty does not extend to any product that has been connected to any unintended device or system, has been modified, or has been disassembled or reassembled. This warranty does not extend to sensors or patient cables that have been reprocessed, reconditioned or recycled.

IN NO EVENT SHALL MASIMO BE LIABLE TO BUYER OR ANY OTHER PERSON FOR ANY INCIDENTAL, INDIRECT, SPECIAL OR CONSEQUENTIAL DAMAGES (INCLUDING WITHOUT LIMITATION LOST PROFITS), EVEN IF ADVISED OF THE POSSIBILITY THEREOF. IN NO EVENT SHALL MASIMO'S LIABILITY ARISING FROM ANY PRODUCTS SOLD TO BUYER (UNDER A CONTRACT, WARRANTY, TORT OR OTHER CLAIM) EXCEED THE AMOUNT PAID BY BUYER FOR THE LOT OF PRODUCT(S) INVOLVED IN SUCH CLAIM. In no event shall Masimo be liable for any damages associated with a product that has been reprocessed, reconditioned or recycled. THE LIMITATIONS IN THIS SECTION SHALL NOT BE DEEMED TO PRECLUDE ANY LIABILITY THAT, UNDER APPLICABLE PRODUCTS LIABILITY LAW, CANNOT LEGALLY BE PRECLUDED BY CONTRACT.

## NO IMPLIED LICENSE

THIS SINGLE-PATIENT SENSOR IS LICENSED TO YOU UNDER THE PATENTS OWNED BY MASIMO FOR SINGLE-PATIENT USE ONLY. BY ACCEPTANCE OR USE OF THIS PRODUCT, YOU ACKNOWLEDGE AND AGREE THAT NO LICENSE IS GRANTED FOR USE OF THIS PRODUCT WITH MORE THAN A SINGLE PATIENT.

AFTER SINGLE-PATIENT USE, DISCARD SENSOR. PURCHASE OR POSSESSION OF THIS SENSOR CONFFERS NO EXPRESS OR IMPLIED LICENSE TO USE THE SENSOR WITH ANY DEVICE WHICH IS NOT SEPARATELY AUTHORIZED TO USE RD SENSORS.

## CAUTION: FEDERAL LAW (U.S.A.) RESTRICTS THIS DEVICE TO SALE BY OR ON THE ORDER OF A PHYSICIAN.

For professional use. See Instructions for use for full prescribing information, including indications, contraindications, warnings, precautions and adverse events.

The following symbols may appear on the product or product labeling:

| SYMBOL   | DEFINITION   | SYMBOL  | DEFINITION  | SYMBOL  | DEFINITION  |
|--|--|---|---|---|---|
|    | Follow instructions for use  |    | Separate collection for electrical and electronic equipment (WEEE). | <b>Rx ONLY</b>  | <b>Caution:</b> Federal law (USA) restricts this device to sale by or on the order of a physician |
|    | Consult instructions for use   | <b>LOT</b>  | Lot code  |    | European Union Conformity Mark  |
|    | Manufacturer   | <b>REF</b>  | Catalogue number (model number)                                     | <b>EC REP</b>   | Authorized representative in the European community   |
|    | Caution  | <b>####</b>   | Masimo reference number   |    | Body weight   |
|    | Use-by YYYY-MM-DD  | <b>&gt;</b>   | Greater than  |    | Storage temperature range   |
|    | Do not re-use/Single patient use only  | <b>&lt;</b>   | Less than   |    | Keep dry  |
|   | Non-Sterile  |   | Storage humidity limitation   |    | Do not use if package is damaged and consult instructions for use                                 |
|  | Not made with natural rubber latex   |  | Fragile, handle with care   |  | Atmospheric pressure limitation   |
|  | Single patient - multiple use  | <b>MD</b>   | Medical device  | <b>UDI</b>  | Unique device identifier  |
|  | Importer   |  | Distributor   |  | Light Emitting Diode (LED)<br>LED emits light when current flows through                          |
|  | Instructions/Directions for Use/Manuals are available in electronic format @ <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a><br><b>Note: eIFU is not available in all countries.</b> |   |   |   |   |

Patents: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo, SET, RD SET, , and X-Cal are federally registered trademarks of Masimo Corporation.

# Série de capteurs câblés RD SET®

## Capteurs de SpO2 à usage unique Adt, Pdt, Inf, Neo et NeoPt/NeoPt-500

### MODE D'EMPLOI

 Utilisation sur un seul patient

 Ne contient pas de latex naturel

 Non stérile

**Avant d'utiliser ce capteur, l'utilisateur doit lire et comprendre le Manuel de l'opérateur de l'appareil et ce Mode d'emploi.**

#### INDICATIONS

Les capteurs câblés à usage unique RD SET® sont indiqués pour la surveillance non invasive continue de la saturation fonctionnelle en oxygène de l'hémoglobine artérielle (SpO2) et de la fréquence du pouls (mesurée par un capteur de SpO2) chez les adultes, les enfants, les nourrissons et les nouveau-nés en mouvement et au repos, et chez les patients bien ou mal perfusés à l'hôpital, dans des installations hospitalières, lors du transport ou au domicile.

#### CONTRE-INDICATIONS

Les capteurs câblés RD SET sont contre-indiqués chez les patients allergiques aux produits en caoutchouc mousse et/ou au ruban adhésif.

#### DESCRIPTION

Les capteurs câblés RD SET sont destinés à être utilisés avec des appareils dotés de la technologie d'oxymétrie Masimo SET ou autorisés à les utiliser. Pour plus d'informations sur la compatibilité d'un appareil spécifique avec les modèles de capteur, consulter le fabricant de l'appareil. Chaque fabricant doit déterminer si ses appareils sont compatibles avec chaque modèle de capteur.

**AVERTISSEMENT :** les capteurs et câbles Masimo sont conçus pour être utilisés avec des appareils dotés de la technologie d'oxymétrie Masimo SET ou autorisés à utiliser les capteurs Masimo.

#### AVERTISSEMENTS

- Tous les capteurs et les câbles sont conçus pour être utilisés avec des moniteurs spécifiques. Vérifier la compatibilité du moniteur, du câble et du capteur avant de les utiliser, afin d'éviter toute dégradation des performances et/ou blessure éventuelle du patient.
- Le capteur ne doit présenter ni de défauts visibles, ni de traces de décoloration et de dommages. Si le capteur est décoloré ou endommagé, arrêter immédiatement de l'utiliser. Ne jamais utiliser de capteur endommagé ou de capteur dont un composant électrique est accessible.
- Le site doit être contrôlé fréquemment ou conformément au protocole clinique afin d'assurer une bonne adhérence, de ne pas gêner la circulation, de maintenir l'intégrité de la peau et de corriger l'alignement optique.
- Procéder avec précaution sur les patients ayant une mauvaise perfusion. Une érosion cutanée ou une nécrose par compression peuvent apparaître si le capteur n'est pas régulièrement déplacé. Inspecter le site toutes les heures sur les sujets ayant une mauvaise perfusion et déplacer le capteur si des signes d'ischémie tissulaire apparaissent.
- La circulation distale par rapport au site du capteur doit être vérifiée régulièrement.
- En cas de faible perfusion, le site du capteur doit être vérifié fréquemment afin d'identifier tout signe d'ischémie tissulaire, pouvant entraîner une nécrose par compression.
- Si le site surveillé est très faiblement perfusé, la mesure peut être inférieure à la saturation de base du sang artériel en oxygène.
- Ne pas utiliser de bande adhésive pour fixer le capteur sur le site afin de ne pas restreindre le flux sanguin et provoquer des erreurs de mesure. L'utilisation d'une bande adhésive supplémentaire peut endommager la peau et/ou provoquer une nécrose par compression ou détériorer le capteur.
- Les capteurs trop serrés dès l'application ou à la suite d'un œdème sont à l'origine d'erreurs de mesure et peuvent provoquer une nécrose par compression.
- Une mauvaise application du capteur ou son détachement partiel peut entraîner des mesures incorrectes.
- Les mauvaises applications dues à l'utilisation de types de capteur incorrects peuvent entraîner des erreurs de mesure ou l'absence totale de mesure.
- En cas de congestion veineuse, la valeur mesurée de la saturation du sang artériel en oxygène risque d'être inférieure à la valeur réelle. Veiller à assurer un débit veineux correct au niveau du site de mesure. Le capteur ne doit pas être placé sous le niveau du cœur (par exemple, capteur sur la main d'un patient allité qui delle bras pend au sol).
- Les pulsations veineuses peuvent entraîner des mesures anormalement faibles de la SpO2 (par exemple, régurgitation tricuspidienne).
- Les pulsations d'un ballon de support intra-artoïque peuvent affecter la fréquence du pouls affichée sur l'oxymètre. Comparer la fréquence du pouls du patient à la fréquence cardiaque de l'ECG.
- Disposer le câble et le câble patient de façon à réduire les risques d'enchevêtrement ou de strangulation.
- Éviter de placer le capteur sur une extrémité dotée d'un cathéter artériel ou d'un brassard de pression non invasif.
- En cas d'utilisation de l'oxymétrie du pouls pendant une exposition du corps entier à des rayonnements, maintenir le capteur hors du champ d'irradiation. Si le capteur est exposé aux rayonnements, la mesure peut être inexacte ou absente pendant la durée de l'irradiation active.
- Ne pas utiliser le capteur lors d'un examen d'imagerie IRM ou dans un environnement IRM.
- Les sources d'éclairage ambiant de forte intensité telles que les lampes chirurgicales (plus particulièrement celles au xénon), les lampes à bilirubine, les éclairages fluorescents, les lampes de chauffage à infrarouge ou l'exposition directe au soleil peuvent interférer avec les performances du capteur.
- Afin d'éviter les interférences de la lumière ambiante, vérifier que le capteur est correctement appliqué et recouvrir le site du capteur avec un matériau opaque, si nécessaire. L'utilisation du capteur sous une lumière trop vive peut donner lieu à des erreurs de mesure.
- Des taux élevés de COHb ou de MetHb peuvent apparaître avec une SpO2 apparemment normale. En cas de suspicion d'élévation des taux de COHb ou de MetHb, il convient de procéder à une analyse en laboratoire (CO-oxymétrie) d'un échantillon sanguin.
- Des taux élevés de carboxyhémoglobin (COHb) peuvent fausser les mesures de la SpO2.
- Des taux élevés de méthémoglobin (MetHb) peuvent fausser les mesures de la SpO2.
- Des taux élevés de bilirubine totale peuvent fausser les mesures de la SpO2.
- Des doigts présentant des lésions, des colorants intravasculaires comme le vert d'indocyanine ou le bleu de méthylène, ou des colorants et textures externes (tels que du vernis à ongles, des ongles en acrylique, du glitter, etc.) peuvent fausser les mesures de la SpO2.
- Des mesures de SpO2 inexactes peuvent être générées par une anémie sévère, une perfusion artérielle basse ou un artefact de mouvement.
- Ne jamais tremper ou immerger le capteur dans une solution liquide pour éviter tout dommage.
- Ne jamais modifier ou altérer le capteur. Toute modification ou altération peut avoir une incidence sur les performances et/ou la précision.
- Ne pas essayer de réutiliser sur plusieurs patients, de retraiter, de reconditionner ou de recycler les capteurs ou les câbles patient Masimo, car ces procédés peuvent endommager les composants électriques et occasionner des blessures au patient.
- Les fortes concentrations en oxygène peuvent entraîner une rétinopathie du prématuré. Par conséquent, la limite d'alarme supérieure de la saturation en oxygène doit respecter scrupuleusement les normes cliniques en vigueur.
- **Mise en garde :** remplacer le capteur lorsqu'un message invite à le faire ou indique un SIQ faible persistant alors que les étapes de dépannage de SIQ faible identifiées dans le manuel d'utilisation de l'appareil de surveillance ont été exécutées.
- **Remarque :** le capteur est doté de la technologie X-Cal® pour minimiser le risque de mesures inexactes et de perte imprévue de la surveillance patient. Après utilisation sur un seul patient, mettre le capteur au rebut.

#### INSTRUCTIONS

##### A) Choix du site

- Toujours choisir un site bien perfusé couvrant complètement la fenêtre du détecteur du capteur.
- Avant de placer le capteur, vérifier que le site est propre et sec.

##### Capteur câblé RD SET Adt : capteur adulte

> 30 kg Choisir de préférence le majeur ou l'annulaire de la main non dominante.

##### Capteur câblé RD SET Pdt : capteur enfant

10-50 kg Choisir de préférence le majeur ou l'annulaire de la main non dominante.

##### Capteur câblé RD SET Inf : capteur nourrisson

3–10 kg Choisir de préférence le gros orteil. Il est également possible d'utiliser l'orteil situé à côté du gros orteil ou le pouce.  
10–20 kg Choisir de préférence le majeur ou l'annulaire de la main non dominante. Il est également possible d'utiliser l'orteil.

#### Captiteur câblé RD SET Neo : capteur adulte/nouveau-né

< 3 kg Choisir de préférence le pied. Il est également possible de placer le capteur en travers de la paume et du dos de la main.  
> 40 kg Choisir de préférence le majeur ou l'annulaire de la main non dominante.

#### Captiteur câblé RD SET NeoPt/NeoPt-500 : capteur prématuré

< 1 kg Choisir de préférence le pied. Il est également possible de placer le capteur en travers de la paume et du dos de la main.

#### B) Fixation du capteur au patient

- Ouvrir le sachet et sortir le capteur. Le cas échéant, retirer la feuille protectrice du capteur.

#### Captiteur Adt pour ADULTES (> 30 kg) et capteur Pdt pour ENFANTS (10–50 kg)

- Voir la figure 1a. Orienter le capteur de façon à ce que le détecteur puisse être placé en premier. Placer le bout du doigt sur le trait en pointillés, la partie charnue du doigt recouvrant la fenêtre du détecteur.
- Voir la figure 1b. Presser les ailes adhésives, l'une après l'autre, sur le doigt. La fenêtre du détecteur doit être complètement couverte pour assurer la précision des mesures.
- Voir la figure 1c. Replier le capteur sur le doigt, la fenêtre de l'émetteur (\*) positionnée sur l'ongle. Presser les ailes, l'une après l'autre, autour du doigt.
- Voir la figure 1d. Si l'application est correcte, l'émetteur et le détecteur sont alignés verticalement (les traits noirs doivent être alignés). Repositionner, si nécessaire.

#### Captiteur Inf pour NOURRISSONS (3–10 kg)

- Voir la figure 2a. Diriger le câble du capteur de façon à ce qu'il repose sur le dessus du pied. Placer le détecteur sur la partie charnue du gros orteil. Il est également possible d'utiliser l'orteil situé à côté du gros orteil ou le pouce (non illustré).
- Voir la figure 2b. Enrouler le capteur adhésif autour de l'orteil de sorte que l'émetteur soit positionné sur le lit de l'ongle du gros orteil. La fenêtre du détecteur doit être complètement couverte pour assurer la précision des mesures.
- Voir la figure 2c. Vérifier que la fenêtre de l'émetteur (\*) est alignée sur le dessus de l'orteil, directement à l'opposé du détecteur. Vérifier que le capteur est correctement positionné et le repositionner si nécessaire.

#### Captiteur Neo pour NOUVEAU-NÉS (< 3 kg) et capteur NeoPt/NeoPt-500 pour PRÉMATURÉS (< 1 kg)

- Voir la figure 3a. Pour les peaux fragiles, l'effet collant de l'adhésif de qualité médicale peut être diminué ou supprimé en frottant les parties adhésives avec du coton ou de la gaze.
- Voir la figure 3b. Diriger le câble du capteur vers la cheville (ou le poignet). Appliquer le capteur autour de l'aspect latéral du pied (ou de la main), en l'alignant avec le quatrième orteil (ou doigt). La fenêtre du détecteur doit être complètement couverte pour assurer la précision des mesures.
- Voir la figure 3c. Envelopper le système en mousse/adhésif autour de l'aspect latéral du pied (ou de la main) et vérifier que la fenêtre de l'émetteur (\*) est alignée directement à l'opposé du détecteur. Veiller à maintenir l'alignement correct de la fenêtre du détecteur et de la fenêtre de l'émetteur lors de la pose du système en mousse/adhésif pour fixer le capteur.
- Voir la figure 3d. Vérifier que le capteur est correctement positionné et le repositionner si nécessaire.

#### Captiteur Neo pour ADULTES (> 40 kg) et capteur Inf pour NOURRISSONS (10–20 kg)

- Voir la figure 4a. Diriger le câble du capteur de façon à ce qu'il repose sur le dos de la main. Placer le détecteur sur la partie charnue du doigt. Il est également possible d'appliquer le capteur sur l'orteil du patient (non illustré).
- Voir la figure 4b. Enrouler le système adhésif autour du doigt de sorte que la fenêtre de l'émetteur (\*) soit alignée sur le dessus du doigt directement à l'opposé du détecteur. La fenêtre du détecteur doit être complètement couverte pour assurer la précision des mesures.
- Voir la figure 4c. Vérifier que le capteur est correctement positionné et le repositionner si nécessaire.

#### C) Fixation du capteur au câble patient

- Voir la figure 5a. Orienter la languette du connecteur du capteur de sorte que le côté avec les contacts « brillants » soit dirigé vers le haut. Orienter le câble patient avec la barre de couleur et les points d'appui vers le haut.
- Voir la figure 5b. Insérer la languette du capteur dans le connecteur du câble patient jusqu'à entendre ou sentir un déclic. Tirer doucement sur les connecteurs pour assurer un contact positif. Une bande adhésive peut être utilisée pour fixer le câble au patient afin de faciliter ses mouvements.

#### D) Réutilisation

- Le capteur peut être réappliqué au même patient si les fenêtres de l'émetteur et du détecteur sont propres et que le ruban adhésif adhère toujours à la peau.
- Si le ruban adhésif n'adhère plus à la peau, utiliser un nouveau capteur.

**REMARQUE :** avant de changer de site d'application ou de réutiliser le capteur, déconnecter le capteur du câble patient.

#### E) Déconnexion du capteur du câble patient

- Voir la figure 6. Tirer fermement sur le connecteur du capteur pour le retirer du câble patient.

**REMARQUE :** pour éviter d'endommager le câble, tirer sur le connecteur du capteur, pas sur le câble.

#### SPÉCIFICATIONS

Lorsqu'ils sont utilisés avec des moniteurs d'oxymétrie de pouls Masimo SET ou des modules d'oxymétrie de pouls Masimo SET sous licence, les capteurs câblés RD SET présentent les spécifications suivantes :

| Captiteur câblé RD SET  | Adt             | Pdt             | Inf                  |                 | Neo          |                 | NeoPt/NeoPt-500 |
|---|-----------------|-----------------|----------------------|-----------------|--------------|-----------------|-----------------|
|  Poids du patient | > 30 kg         | 10–50 kg        | 3–10 kg              | 10–20 kg        | < 3 kg       | > 40 kg         | < 1 kg          |
| Site d'application  | Doigt ou orteil | Doigt ou orteil | Pouce ou gros orteil | Doigt ou orteil | Main ou pied | Doigt ou orteil | Main ou pied    |
| Précision de la SpO <sub>2</sub> , sans mouvement, (70–100 % <sup>1,5</sup> )                       | 2 %             | 2 %             | 2 %                  | 2 %             | 3 %          | 2 %             | 3 %             |
| Précision de la SpO <sub>2</sub> , en mouvement <sup>2</sup>  | 3 %             | 3 %             | 3 %                  | 3 %             | 3 %          | 3 %             | 3 %             |
| Précision de la SpO <sub>2</sub> , perfusion faible <sup>3</sup>                                    | 2 %             | 2 %             | 2 %                  | 2 %             | 3 %          | 2 %             | 3 %             |
| Précision de la fréquence du pouls <sup>1</sup> , sans mouvement, (25–240 bpm)                      | 3 bpm           | 3 bpm           | 3 bpm                | 3 bpm           | 3 bpm        | 3 bpm           | 3 bpm           |
| Précision de la fréquence du pouls, en mouvement <sup>4</sup>                                       | 5 bpm           | 5 bpm           | 5 bpm                | 5 bpm           | 5 bpm        | 5 bpm           | 5 bpm           |
| Précision de la fréquence du pouls, perfusion faible <sup>3</sup>                                   | 3 bpm           | 3 bpm           | 3 bpm                | 3 bpm           | 3 bpm        | 3 bpm           | 3 bpm           |

**REMARQUE :** la précision Arms est un calcul statistique de la différence entre les mesures de l'appareil et les mesures de référence. Environ deux tiers des mesures de l'appareil se situent ± dans la valeur Arms par rapport aux mesures de référence lors d'une étude contrôlée.

<sup>1</sup> La technologie Masimo SET a été homologuée pour sa précision au repos au cours d'études sur du sang humain prélevé chez des volontaires adultes sains de sexes masculin et féminin ayant une pigmentation cutanée claire à sombre. Ces études portaient sur les effets d'une hypoxie induite dans une plage de 70–100 % de SpO<sub>2</sub>, comparativement à un co-oxymètre de laboratoire.

<sup>2</sup> La technologie Masimo SET a été homologuée pour sa précision en mouvement au cours d'études sur du sang humain prélevé chez des volontaires adultes

sains de sexes masculin et féminin ayant une pigmentation cutanée claire à sombre. Ces études portaient sur les effets d'une hypoxie induite lors de la réalisation de mouvements de frottement et de tapotement de 2 à 4 Hz avec une amplitude de 1 à 2 cm et un mouvement non répétitif entre 1 et 5 Hz à une amplitude de 2 à 3 cm dans la plage de 70–100 % de SpO<sub>2</sub> comparativement à un co-oxymètre de laboratoire.

<sup>3</sup> La technologie Masimo SET a été homologuée pour sa précision dans des conditions de faible perfusion lors de bancs d'essais comparativement à un simulateur Bioteck Index 2 et à un simulateur Masimo, avec des forces de signaux supérieures à 0,02 % et un pourcentage de transmission supérieur à 5 % pour des saturations variant de 70 à 100 %.

<sup>4</sup> La technologie Masimo SET a été homologuée pour sa précision de la fréquence du pouls pour la plage de 25–240 bpm lors de bancs d'essais comparativement à un simulateur Bioteck Index 2 et un simulateur Masimo, avec des forces de signaux supérieures à 0,02 % et un pourcentage de transmission supérieur à 5 % pour des saturations variant de 70 à 100 %.

<sup>5</sup> La précision de la mesure de la saturation réalisée par les capteurs pour nouveau-nés et prématurés a été validée sur des volontaires adultes et 1 % a été ajouté pour tenir compte des propriétés de l'hémoglobine foetale.

## COMPATIBILITÉ

**MASIMO SET** Ce capteur ne doit être utilisé qu'avec les appareils équipés d'un moniteur d'oxymétrie de pouls Masimo SET ou d'un moniteur d'oxymétrie de pouls autorisé à utiliser des capteurs câblés RD SET. Chaque capteur ne peut fonctionner correctement que sur les systèmes d'oxymétrie de pouls

**MASIMO SET rainbow** du fabricant d'origine. L'utilisation de ce capteur avec des appareils tiers risque de fausser les mesures, voire d'empêcher d'effectuer les mesures.

Pour des références sur les informations de compatibilité : [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GARANTIE

Masimo garantit uniquement à l'acheteur initial que les produits fabriqués, s'ils sont utilisés conformément aux instructions fournies avec les produits par Masimo, sont exempts de défaut de matériel et de main-d'œuvre pendant une période de six (6) mois. Les produits à usage unique ne sont garantis que pour une utilisation sur un seul patient.

CE QUI PRÉCÈDE EST LA SEULE ET UNIQUE GARANTIE APPLICABLE AUX PRODUITS VENDUS PAR MASIMO À L'ACHETEUR. MASIMO REJETTE FORMELLEMENT TOUTE AUTRE GARANTIE ORALE, EXPRESSE OU TACITE, NOTAMMENT, SANS RESTRICTION, TOUTE GARANTIE DE QUALITÉ MARCHANDE OU DE CONVENANCE À UN USAGE PARTICULIER. LA SEULE OBLIGATION DE MASIMO ET LE SEUL RECOURS DE L'ACHETEUR EN CAS DE RUPTURE DE GARANTIE SERONT, AU CHOIX DE MASIMO, LA RÉPARATION OU LE REMPLACEMENT DU PRODUIT.

## EXCLUSIONS DE GARANTIE

Cette garantie ne s'applique à aucun produit utilisé en violation du mode d'emploi fourni avec le produit ou sujet à un emploi abusif, à une négligence, à un accident ou à un dommage d'origine externe. Cette garantie ne couvre aucun produit ayant été connecté à un appareil ou un système non prévu, ayant été modifié, démonté ou remonté. Cette garantie ne concerne pas les capteurs ou câbles patient ayant subi un retraitement, un reconditionnement ou un recyclage.

EN AUCUN CAS MASIMO NE POURRA ÊTRE TENU RESPONSABLE VIS-À-VIS DE L'ACHETEUR OU DE TOUTE AUTRE PERSONNE DE TOUT DOMMAGE ACCESSOIRE, INDIRECT, PARTICULIER OU IMMATÉRIEL (Y COMPRIS, SANS RESTRICTION AUCUNE, LES PERTES DE PROFITS), MÊME SI MASIMO A ÉTÉ AVERTI DE LA POSSIBILITÉ D'UN TEL DOMMAGE. EN AUCUN CAS, LA RESPONSABILITÉ DE MASIMO RÉSULTANT DE LA VENTE DE TOUT PRODUIT À L'ACHETEUR (DANS LE CADRE D'UN CONTRAT, D'UNE GARANTIE, D'UN ACTE DOMMAGEABLE OU AUTRE RÉCLAMATION) NE POURRA DÉPASSER LE MONTANT PAYÉ PAR L'ACHETEUR POUR LE LOT DE PRODUITS FAISANT L'OBJET D'UNE TELLE RÉCLAMATION. EN AUCUN CAS MASIMO NE PEUT ÊTRE TENU RESPONSABLE DE TOUT DOMMAGE ASSOCIÉ À UN PRODUIT AYANT SUBI UN RETRAITEMENT, UN RECONDITIONNEMENT OU UN RECYCLAGE. LES LIMITATIONS DE CETTE SECTION NE DOIVENT PAS ÊTRE CONSIDÉRÉES COMME EXCLUANT TOUTE RESPONSABILITÉ QUI, DANS LE CADRE DE LA LOI SUR LA RESPONSABILITÉ DU FAIT DES PRODUITS, NE PEUT LÉGALEMENT ÊTRE EXCLUE PAR CONTRAT.

## ABSENCE DE LICENCE TACITE

CE CAPTEUR À USAGE UNIQUE EST PROTÉGÉ PAR DES BREVETS APPARTENANT À MASIMO ; SA LICENCE CONCERNE UNIQUEMENT L'UTILISATION SUR UN SEUL PATIENT. L'ACCEPTATION OU L'UTILISATION DE CE PRODUIT VAUT ACCEPTATION DU FAIT QU'AUCUNE LICENCE N'EST ACCORDÉE POUR UTILISATION DE CE PRODUIT SUR PLUSIEURS PATIENTS.

APRÈS UTILISATION SUR UN SEUL PATIENT, METTRE LE CAPTEUR AU REBUT. L'CHAT OU LA POSSESSION DE CE CAPTEUR NE CONFÈRE AUCUNE LICENCE EXPRESSE OU TACITE POUR UTILISER LE CAPTEUR AVEC TOUT APPAREIL NON SPÉCIFIQUEMENT AUTORISÉ À UTILISER LES CAPTEURS RD.

## MISE EN GARDE : EN VERTU DE LA LOI FÉDÉRALE DES ÉTATS-UNIS, CET APPAREIL NE PEUT ÊTRE VENDU QUE PAR UN MéDECIN OU SUR ORDONNANCE D'UN MéDECIN.

Réservez à un usage professionnel. Voir le mode d'emploi pour obtenir des informations de prescription complètes, notamment les indications, contre-indications, avertissements, précautions et événements indésirables.

Les symboles suivants peuvent figurer sur le produit ou son étiquette :

| SYBOL | DÉFINITION  | SYBOL      | DÉFINITION   | SYBOL          | DÉFINITION   |
|-------|---|------------|--|----------------|--|
|       | Suivre le mode d'emploi   |            | Collecte séparée des équipements électriques et électroniques (DEEE) | <b>Rx ONLY</b> | <b>Mise en garde :</b> en vertu de la loi fédérale des États-Unis, cet appareil ne peut être vendu que par un médecin ou sur ordonnance d'un médecin |
|       | Consulter le mode d'emploi  | <b>LOT</b> | Code de lot  |                | Marquage de conformité de l'Union européenne   |
|       | Fabricant   | <b>REF</b> | Référence du catalogue (référence du modèle)                         | <b>EC REP</b>  | Représentant agréé dans l'Union européenne   |
|       | Mise en garde   | ####       | Numéro de référence Masimo   |                | Poids du patient   |
|       | Date de péremption AAAA-MM-JJ   | >          | Supérieur à  |                | Plage de température de stockage   |
|       | Ne pas réutiliser/Utilisation sur un seul patient uniquement  | <          | Inférieur à  |                | Maintenir au sec   |
|       | Non stérile   |            | Limite d'humidité de stockage  |                | Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé et consulter le mode d'emploi   |
|       | Ne contient pas de latex naturel  |            | Fragile — Manipuler avec précaution                                  |                | Limite de pression atmosphérique   |
|       | Un seul patient — plusieurs utilisations  | <b>MD</b>  | Dispositif médical   | <b>UDI</b>     | Identifiant de dispositif unique   |
|       | Importateur   |            | Distributeur   |                | Diode électroluminescente (LED)<br>Une LED émet de la lumière lorsque le courant circule à travers   |
|       | Les instructions/modes d'emploi/manuels sont disponibles au format électronique à l'adresse <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> |            |  |                |  |
|       | <b>Remarque : le mode d'emploi électronique n'est pas disponible dans tous les pays.</b>  |            |  |                |  |

# RD SET®-Kabelsensorserie

## Adt-, Pdt-, Inf-, Neo- und NeoPt/NeoPt-500 SpO<sub>2</sub>-Einwegsensoren

### GEBRAUCHSANWEISUNG

 Nur zur Verwendung für einen Patienten

 Enthält keinen Latex aus Naturkautschuk

 Nicht steril

**Vor der Verwendung dieses Sensors muss der Anwender die Bedienungsanleitung für das Gerät und diese Gebrauchsanweisung gelesen und verstanden haben.**

#### ANWENDUNGSGBIETE

Die Einwegsensoren der RD SET®-Kabelsensorserie sind für die kontinuierliche, nichtinvasive Überwachung der funktionellen Sauerstoffsättigung des arteriellen Hämoglobins (SpO<sub>2</sub>) sowie der Pulsfrequenz (gemessen mittels SpO<sub>2</sub>-Sensor) bei Erwachsenen, Kindern, Säuglingen und Neugeborenen bei Bewegung oder ohne Bewegung sowie für Patienten mit guter oder schwacher Durchblutung in Krankenhäusern, krankenhausähnlichen Einrichtungen sowie in mobilen Umgebungen oder zu Hause bestimmt.

#### GEGENANZEIGEN

Die RD SET-Kabelsensoren sind bei Patienten kontraindiziert, die Schaumgummiproducten und/oder Klebeband gegenüber überempfindlich sind.

#### BESCHREIBUNG

Die RD SET-Kabelsensoren sind zur Verwendung mit Geräten bestimmt, die Masimo SET-Oximetrie enthalten oder zur Verwendung von RD SET-Kabelsensoren lizenziert sind. Informationen zur Kompatibilität bestimmter Geräte und Sensormodelle erhalten Sie vom Hersteller des jeweiligen Geräts. Jeder Gerätehersteller ist dafür verantwortlich anzugeben, mit welchen Sensormodellen die von ihm hergestellten Geräte kompatibel sind.

**WARNUNG:** Masimo-Sensoren und -Kabel sind zur Verwendung mit Geräten vorgesehen, die Masimo SET-Oximetrie enthalten oder zur Verwendung von Masimo-Sensoren lizenziert sind.

#### WARNHINWEISE

- Alle Sensoren und Kabel sind für die Verwendung bei bestimmten Monitoren entwickelt worden. Überprüfen Sie vor der Verwendung die Kompatibilität des Monitors, des Kabels und des Sensors, da es andernfalls zu einer Leistungsbeeinträchtigung und/oder zu einer Verletzung des Patienten kommen kann.
- Der Sensor darf keine sichtbaren Mängel, Verfärbungen oder Schäden aufweisen. Brechen Sie die Anwendung ab, wenn der Sensor verfärbt oder beschädigt ist. Beschädigte Sensoren oder Sensoren, bei denen elektrische Komponenten freiliegen, dürfen keinesfalls verwendet werden.
- Die Applikationsstelle muss häufig und gemäß dem klinischen Protokoll kontrolliert werden, um sicherzustellen, dass eine ausreichende Haftung, Durchblutung, Hautintegrität und korrekte optische Ausrichtung gewährleistet sind.
- Bei Patienten mit schlechter Durchblutung ist äußerster Vorsicht geboten. Wenn der Sensor nicht häufig genug versetzt wird, kann es zu Hauterosionen und Drucknekrosen kommen. Bei Patienten mit schwacher Durchblutung muss die Applikationsstelle mindestens einmal (1) pro Stunde begutachtet und der Sensor versetzt werden, wenn Anzeichen von Gewebešchämie zu beobachten sind.
- Die distale Durchblutung der Applikationsstelle des Sensors muss regelmäßig überprüft werden.
- Bei geringer Durchblutung muss die Applikationsstelle des Sensors häufig auf Anzeichen von Gewebešchämie untersucht werden, die zu einer Drucknekrose führen kann.
- Bei sehr schwacher Durchblutung an der überwachten Applikationsstelle können die Messwerte niedriger sein als die arterielle Kern-Sauerstoffsättigung.
- Der Sensor darf nicht mit Klebeband an der Applikationsstelle gesichert werden, da sonst die Durchblutung eingeschränkt und falsche Werte ermittelt werden können. Das Anbringen eines zusätzlichen Klebebands kann zu Schäden an der Haut oder dem Sensor und/oder zu einer Drucknekrose führen.
- Sind Sensoren zu fest angebracht oder werden sie aufgrund eines Ödems gespannt, führt dies zu Messungenaugkeiten und kann Drucknekrosen verursachen.
- Falsch angelegte oder verrutschte Sensoren können falsche Messwerte zur Folge haben.
- Fehlerhafte Applikationen bedingt durch falsche Sensortypen können zu ungenauen oder überhaupt keinen Messwerten führen.
- Venöse Kongestion kann zu falsch niedrigen Werten für die arterielle Sauerstoffsättigung führen. Stellen Sie daher einen angemessenen venösen Blutfluss von der überwachten Applikationsstelle sicher. Der Sensor sollte sich nicht unter Herzöhle befinden (z. B. wenn die Hand mit dem Sensor bei einem liegenden Patienten über den Betttrand hängt).
- Venöse Pulsationen können falsch niedrige SpO<sub>2</sub>-Messwerte zur Folge haben (z. B. Trikuspidalinsuffizienz).
- Intraaortale Ballongegenpulsion kann sich additiv auf die durch den Pulsoximeter angezeigte Pulsfrequenz auswirken. Die Pulsfrequenz des Patienten muss anhand der EKG-Herzfrequenz überprüft werden.
- Das Kabel und das Patientenkabel müssen sorgfältig so verlegt werden, dass das Risiko für ein Verheddern oder Strangulieren des Patienten so weit wie möglich reduziert wird.
- Der Sensor darf nicht an Extremitäten mit einem arteriellen Katheter oder einer Blutdruckmanschette angelegt werden.
- Wenn während einer Ganzkörperbestrahlung ein Pulsoximeter verwendet wird, darf sich der Sensor nicht im Bestrahlungsfeld befinden. Falls der Sensor mit bestrahlt wird, kann der Messwert falsch sein oder evtl. während der Bestrahlung überhaupt kein Messwert erfasst werden.
- Verwenden Sie den Sensor nicht während einer MRT-Untersuchung oder in einem MRT-Umfeld.
- Starke Lichteinfall, z. B. durch OP-Leuchten (insbesondere solche mit einer Xenon-Lichtquelle), Bilirubin-Leuchten, fluoreszierendes Licht, Infrarotheilampen und direktes Sonnenlicht, kann die Sensorleistung beeinträchtigen.
- Überprüfen Sie, ob der Sensor korrekt angebracht ist, und decken Sie die Applikationsstelle des Sensors bei Bedarf mit lichtundurchlässigem Material ab, um Störungen durch Umgebungslicht zu vermeiden. Werden diese Vorsichtsmaßnahmen hinsichtlich des Umgebungslichts nicht getroffen, kann es zu Messungenaugigkeiten kommen.
- Bei einem scheinbar normalen SpO<sub>2</sub>-Wert können hohe Konzentrationen von COHb oder MetHb vorliegen. Wenn der Verdacht auf eine erhöhte COHb- oder MetHb-Konzentration besteht, sollte eine Blutprobe im Labor analysiert werden (CO-Oximetrie).
- Erhöhte Carboxyhämoglobin-Konzentrationen (COHb) können zu ungenauen SpO<sub>2</sub>-Messungen führen.
- Erhöhte Methämoglobin-Konzentrationen (MetHb) führen zu ungenauen SpO<sub>2</sub>-Messungen.
- Erhöhte Gesamtbilirubinwerte können zu ungenauen SpO<sub>2</sub>-Messungen führen.
- Anormale Finger, intravaskuläre Farbstoffe wie Indozyaningrün oder Methylenblau oder extern angewandte Farben und Strukturen wie z. B. Nagellack, falsche Fingernägel, Glitzerauftrag usw. können zu ungenauen SpO<sub>2</sub>-Messungen führen.
- Ungenau SpO<sub>2</sub>-Messwerte können durch schwere Anämie, geringe arterielle Durchblutung oder Bewegungsartefakte entstehen.
- Um Beschädigungen zu vermeiden, darf der Sensor nicht in Flüssigkeiten eingetaucht werden.
- Der Sensor darf in keiner Weise modifiziert oder geändert werden. Dadurch könnten Funktion und/oder Genauigkeit beeinträchtigt werden.
- Masimo-Sensoren und -Patientenkabel dürfen nicht bei verschiedenen Patienten verwendet, zerlegt und in Einzelteilen wiederverwendet, wiederaufbereitet oder wiederverwertet werden, da dies zu Beschädigungen der elektronischen Komponenten und möglicherweise zu Verletzungen des Patienten führen kann.
- Bei Frühgeborenen ist eine starke Sauerstoffanreicherung ein Risikofaktor für eine Retinopathie. Der obere Alarmgrenzwert für Sauerstoffsättigung muss daher in Übereinstimmung mit zulässigen klinischen Normen sehr bedacht gewählt werden.
- **Vorsicht:** Ersetzen Sie den Sensor, wenn in einer Meldung dazu aufgefordert wird oder wenn fortlaufend in einer Meldung auf geringe SIQ hingewiesen wird, nachdem die in der Bedienungsanleitung des Überwachungsgeräts ausgewiesenen Fehlerbeseitigungsschritte bei geringer SIQ durchgeführt wurden.
- **Hinweis:** Der Sensor nutzt X-Cal®-Technologie zur Minimierung der Gefahr ungenauer Messwerte und eines unerwarteten Verlusts der Patientenüberwachung. Entsorgen Sie den Sensor nach dem Gebrauch bei einem Patienten.

## **ANWEISUNGEN**

### **A) Auswahl der Applikationsstelle**

- Wählen Sie stets eine gut durchblutete Applikationsstelle, die das Detektorfenster des Sensors vollständig abdeckt.
- Die Applikationsstelle sollte vor der Sensorapplikation sauber und trocken sein.

### **Adt-Kabelsensor der RD SET-Serie: Sensor für Erwachsene**

>30 kg Die bevorzugte Applikationsstelle ist der Mittel- oder Ringfinger der nicht-dominanten Hand.

### **Pdt-Kabelsensor der RD SET-Serie: Sensor für Kinder**

10–50 kg Die bevorzugte Applikationsstelle ist der Mittel- oder Ringfinger der nicht-dominanten Hand.

### **Inf-Kabelsensor der RD SET-Serie: Sensor für Säuglinge**

3–10 kg Die bevorzugte Applikationsstelle ist der große Zeh. Alternativ kann auch der Zeh neben dem großen Zeh oder der Daumen verwendet werden.

10–20 kg Die bevorzugte Applikationsstelle ist der Mittel- oder Ringfinger der nicht-dominanten Hand. Alternativ kann auch der Zeh verwendet werden.

### **Neo-Kabelsensor der RD SET-Serie: Sensor für Neugeborene/Erwachsene**

<3 kg Die bevorzugte Applikationsstelle ist der Fuß. Der Sensor kann auch quer über der Handfläche oder auf dem Handrücken angelegt werden.

>40 kg Die bevorzugte Applikationsstelle ist der Mittel- oder Ringfinger der nicht-dominanten Hand.

### **NeoPt/NeoPt-500-Kabelsensor der RD SET-Serie: Sensoren für Frühgeborene**

<1 kg Die bevorzugte Applikationsstelle ist der Fuß. Der Sensor kann auch quer über der Handfläche oder auf dem Handrücken angelegt werden.

### **B) Anlegen des Sensors am Patienten**

1. Öffnen Sie die Verpackung und entnehmen Sie den Sensor. Entfernen Sie ggf. die Schutzfolie von der Rückseite des Sensors.

### **Adt-Sensor für ERWACHSENE (>30 kg) und Pdt-Sensor für KINDER (10–50 kg)**

2. Siehe Abb. 1a. Richten Sie den Sensor so aus, dass der Detektor zuerst angebracht werden kann. Platzieren Sie die Fingerspitze so auf der gestrichelten Linie, dass der Fingerumriss und das Detektorfenster durch den fleischigen Teil des Fingers abgedeckt werden.
3. Siehe Abb. 1b. Drücken Sie die selbstklebenden Flügel nacheinander auf den Finger. Um korrekte Daten zu erzielen, muss das Detektorfenster vollständig abgedeckt sein.
4. Siehe Abb. 1c. Klappen Sie den Sensor so über den Finger, dass das Emitterfenster (\*) über dem Fingernagel positioniert ist. Sichern Sie die Flügel einen nach dem anderen um den Finger.
5. Siehe Abb. 1d. Bei richtiger Anbringung sind Emitter und Detektor vertikal ausgerichtet (die schwarzen Linien sollten übereinstimmen). Positionieren Sie sie bei Bedarf neu.

### **Inf-Sensor für SÄUGLINGE (3–10 kg)**

2. Siehe Abb. 2a. Verlegen Sie das Sensorkabel so, dass es über den Fußrücken verläuft. Legen Sie den Detektor an der fleischigen Stelle des großen Zahns an. Alternativ kann auch der Zeh neben dem großen Zeh oder der Daumen verwendet werden (nicht abgebildet).
3. Siehe Abb. 2b. Legen Sie die Klebemanschette so um den Zeh, dass der Emitter auf dem Nagelbett des großen Zahns liegt. Um korrekte Daten zu erzielen, muss das Detektorfenster vollständig abgedeckt sein.
4. Siehe Abb. 2c. Achten Sie darauf, dass das Emitter-Fenster (\*) so oben auf dem Zeh ausgerichtet ist, dass es dem Detektor direkt gegenüber liegt. Überprüfen Sie den Sensor auf korrekte Positionierung und legen Sie ihn ggf. neu an.

### **Neo-Sensor für NEUGEBORENE (<3 kg) und NeoPt/NeoPt-500-Sensor für FRÜHGEBORENE (<1 kg)**

2. Siehe Abb. 3a. Bei empfindlichen Hautstellen können Sie die Haftflächen mit einem Wattebausch oder mit Gaze betupfen, um den Klebstoff des Haftmittels für medizinische Anwendungen zu reduzieren oder vollständig zu entfernen.
3. Siehe Abb. 3b. Führen Sie das Sensorkabel zum Fußgelenk (oder Handgelenk). Legen Sie den Sensor so um die laterale Seite des Fußes (oder der Hand) an, dass er an der vierten Zehe (oder am vierten Finger) ausgerichtet ist. Um korrekte Daten zu erzielen, muss das Detektorfenster vollständig abgedeckt sein.
4. Siehe Abb. 3c. Wickeln Sie die Klebe-/Schaumstoffmanschette so um die laterale Seite des Fußes (oder der Hand), dass sich das Emitter-Fenster (\*) genau gegenüber dem Detektor befindet. Achten Sie beim Befestigen der Klebe-/Schaumstoffmanschette zum Sichern des Sensors darauf, dass das Detektor- und das Emitterfenster einander weiterhin direkt gegenüber liegen.
5. Siehe Abb. 3d. Überprüfen Sie den Sensor auf korrekte Positionierung und legen Sie ihn ggf. neu an.

### **Neo-Sensor für ERWACHSENE (>40 kg) Inf-Sensor für SÄUGLINGE (10–20 kg)**

2. Siehe Abb. 4a. Schließen Sie das Sensorkabel so an, dass es über den Handrücken verläuft. Legen Sie den Detektor am fleischigen Teil des Fingers an. Alternativ kann der Sensor auch am Zeh befestigt werden (nicht gezeigt).
3. Siehe Abb. 4b. Wickeln Sie die Klebemanschette so um den Finger, dass sich das Emitterfenster (\*) oben auf dem Finger (d. h. genau gegenüber dem Detektor) befindet. Um korrekte Daten zu erzielen, muss das Detektorfenster vollständig abgedeckt sein.
4. Siehe Abb. 4c. Prüfen Sie den Sensor auf korrekte Position. Richten Sie den Sensor bei Bedarf neu aus.

### **C) Anbringen des Sensors am Patientenkabel**

1. Siehe Abb. 5a. Richten Sie den Anschlussstreifen des Sensors so aus, dass die Seite mit den „glänzenden“ Kontakten nach oben zeigt. Richten Sie das Patientenkabel so aus, dass die Farbleiste und die Fingerprofile nach oben zeigen.
2. Siehe Abb. 5b. Stecken Sie den Sensor-Flachstecker in das Patientenkabel ein, bis er fühlbar und hörbar einrastet. Ziehen Sie leicht am Stecker und Kabel, um sicherzustellen, dass ein fester Anschluss vorhanden ist. Das Kabel kann mit einem Klebestreifen am Patienten fixiert werden, um Bewegungen zu erleichtern.

### **D) Erneutes Anbringen des Sensors**

- Der Sensor kann erneut an demselben Patienten befestigt werden, solange Emitter- und Detektorfenster noch sauber sind und der Sensor noch ausreichend klebt.
  - Wenn der Klebstoff nicht mehr an der Haut haftet, verwenden Sie einen neuen Sensor.
- HINWEIS:** Wenn Sie den Sensor an einer anderen Hautstelle anlegen oder den Sensor wieder anbringen, trennen Sie zuerst den Sensor vom Patientenkabel.

### **E) Trennen des Sensors vom Patientenkabel**

1. Siehe Abb. 6. Ziehen Sie fest am Sensorstecker, um ihn vom Patientenkabel abzuziehen.

**HINWEIS:** Um Schäden zu vermeiden, ziehen Sie nur am Sensorstecker und nicht am Kabel.

## SPEZIFIKATIONEN

Wenn die RD SET-Kabelforsen mit Masimo SET-Pulsoximetriemonitoren oder mit lizenzierten Masimo SET-Pulsoximetriemodulen verwendet werden, gelten die folgenden Spezifikationen:

| RD SET-Kabelforsen   | Adt             | Pdt             | Inf                    |                 | Neo           |                 | NeoPt/NeoPt-500 |
|--|-----------------|-----------------|------------------------|-----------------|---------------|-----------------|-----------------|
|  Körpergewicht | >30 kg          | 10–50 kg        | 3–10 kg                | 10–20 kg        | <3 kg         | >40 kg          | <1 kg           |
| Applikationsstelle   | Finger oder Zeh | Finger oder Zeh | Daumen oder großer Zeh | Finger oder Zeh | Hand oder Fuß | Finger oder Zeh | Hand oder Fuß   |
| SpO <sub>2</sub> -Genauigkeit, ohne Bewegung, (70–100 % <sup>1,3</sup> )                       | 2 %             | 2 %             | 2 %                    | 2 %             | 3 %           | 2 %             | 3 %             |
| SpO <sub>2</sub> -Genauigkeit, mit Bewegung <sup>2</sup>                                       | 3 %             | 3 %             | 3 %                    | 3 %             | 3 %           | 3 %             | 3 %             |
| SpO <sub>2</sub> -Genauigkeit, schwache Durchblutung <sup>3</sup>                              | 2 %             | 2 %             | 2 %                    | 2 %             | 3 %           | 2 %             | 3 %             |
| Genauigkeit der Pulsfrequenz <sup>1</sup> , ohne Bewegung (25–240 Schläge/min)                 | 3 Schläge/min   | 3 Schläge/min   | 3 Schläge/min          | 3 Schläge/min   | 3 Schläge/min | 3 Schläge/min   | 3 Schläge/min   |
| Pulsfrequenz-Genauigkeit, mit Bewegung <sup>4</sup>  | 5 Schläge/min   | 5 Schläge/min   | 5 Schläge/min          | 5 Schläge/min   | 5 Schläge/min | 5 Schläge/min   | 5 Schläge/min   |
| Genauigkeit der Pulsfrequenz, schwache Durchblutung <sup>3</sup>                               | 3 Schläge/min   | 3 Schläge/min   | 3 Schläge/min          | 3 Schläge/min   | 3 Schläge/min | 3 Schläge/min   | 3 Schläge/min   |

**HINWEIS:** Die ARMS-Genauigkeit ist eine statistische Berechnung der Differenz zwischen Gerätemessungen und Referenzmessungen. Im Rahmen einer kontrollierten Studie felen etwa zwei Drittel der Gerätemessungen innerhalb  $\pm$  ARMS der Referenzmessungen.

<sup>1</sup> Die Genauigkeit bei Blutuntersuchungen ohne Bewegung wurde für die Masimo SET-Technologie in Studien mit induzierter Hypoxie an gesunden männlichen und weiblichen erwachsenen Freiwilligen mit heller bis dunkler Hautpigmentierung im Bereich von 70–100 % SpO<sub>2</sub> mit einem Labor-CO-Oximeter validiert.

<sup>2</sup> Die Genauigkeit bei Blutuntersuchungen mit Bewegung wurde für die Masimo SET-Technologie an gesunden männlichen und weiblichen erwachsenen Freiwilligen mit heller bis dunkler Hautpigmentierung in Studien mit induzierter Hypoxie (wobei Reib- und Klopfbewegungen bei 2 bis 4 Hz mit einer Amplitude von 1 bis 2 cm bzw. eine nicht wiederholte Bewegung zwischen 1 bis 5 Hz mit einer Amplitude von 2 bis 3 cm erfolgten) im Bereich von 70–100 % SpO<sub>2</sub> mit einem Labor-CO-Oximeter validiert.

<sup>3</sup> Die Genauigkeit der Masimo SET-Technologie bei schwacher Durchblutung wurde durch Prüfstanduntersuchungen mit einem Bioteck Index 2-Simulator und dem Masimo Simulator bei Signalstärken von über 0,02 % und einer prozentualen Übertragung von mehr als 5 % bei Sättigungen im Bereich von 70 bis 100 % validiert.

<sup>4</sup> Die Genauigkeit der Masimo SET-Technologie wurde für eine Pulsfrequenz-Genauigkeit im Bereich von 25–240 Schlägen/min durch Prüfstanduntersuchungen mit einem Bioteck Index 2-Simulator und dem Masimo-Simulator bei Signalstärken von über 0,02 % und einer prozentualen Übertragung von mehr als 5 % für Sättigungen im Bereich von 70 bis 100 % validiert.

<sup>5</sup> Die Sättigungsgenauigkeit der Sensoren für Neugeborene und Frühgeborene wurde an erwachsenen Freiwilligen validiert. Der Wert wurde um 1 % erhöht, um den Eigenschaften des fetalen Hämoglobins Rechnung zu tragen.

## KOMPATIBILITÄT

 Dieser Sensor ist nur zur Verwendung mit Geräten vorgesehen, die mit Masimo SET-Oximetrie- oder Pulsoximetriemonitoren ausgestattet sind, die  zur Verwendung von RD SET-Kabelforsen lizenziert sind. Der ordnungsgemäße Betrieb der Sensoren ist nur mit Pulsoximetriesystemen vom  Original-Gerätehersteller gewährleistet. Die Verwendung dieses Sensors mit anderen Geräten kann zu Funktionsstörungen führen.

Nahere Kompatibilitätsinformationen finden Sie auf: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GEWÄHRLEISTUNG

Masimo gewährleistet nur gegenüber dem Erstkäufer, dass diese Produkte bei Verwendung gemäß den von Masimo mit dem Produkt bereitgestellten Anweisungen in einem Zeitraum von sechs (6) Monaten frei von Material- und Verarbeitungsfehlern sind. Die Garantie für Einwegprodukte gilt nur für die Verwendung für einen Patienten.

Die VORSTEHEND GENANNTEN GEWÄHRLEISTUNG STELLT FÜR DEN KÄUFER DIE EINZIGE UND AUSSCHLIEßLICHE GEWÄHRLEISTUNG FÜR DURCH MASIMO VERKAUFTEN PRODUKTE DAR. MASIMO SCHLIESST AUSDRÜCKLICH ALLE ANDEREN MÜNDLICHEN, AUSDRÜCKLICHEN ODER STILLSCHWEIGENDEN GEWÄHRLEISTUNGEN AUS; DIES UMFASST, IST ABER NICHT BESCHRÄNKT AUF GEWÄHRLEISTUNGEN HINSICHTLICH MARKTGÄNGIGKEIT ODER EIGNUNG FÜR EINEN BESTIMMten ZWECK. DIE EINZIGE VERPFLICHTUNG VON MASIMO UND DER AUSSCHLIEßLICHE REGRESSANSPRUCH DES KÄUFERS BEI JEGLICHEM VERSTÖß GEGEN DIE GEWÄHRLEISTUNG Besteht DARIN, DAS PRODUKT NACH DEM ERMESSEN VON MASIMO ZU REPARIEREN ODER AUSZUTAUSCHEN.

## GEWÄHRLEISTUNGSAUSSCHLÜSSE

Diese Gewährleistung erstreckt sich nicht auf irgendwelche Produkte, die entgegen den Betriebsanweisungen, die mit dem Produkt geliefert wurden, verwendet wurden oder aufgrund von Missbrauch, Fahrlässigkeit, Unfall oder extern verursachten Schäden fehlerhaft sind. Diese Gewährleistung gilt nicht für Produkte, die an nicht dafür vorgesehene Geräte oder Systeme angeschlossen, modifiziert oder auseinandergenommen und wieder zusammengesetzt wurden. Die Gewährleistung gilt nicht für Sensoren oder Patientenkabel, die wiederaufbereitet, überarbeitet oder recycelt wurden.

AUF KEINEN FALL IST MASIMO DEM KÄUFER ODER IRGENDERNEIN AENDEREN PERSON GEGENÜBER HAFTBAR FÜR IRGENDWELCHE SPEZIELLEN, INDIREKten, NEBEN-ODER FOLGESCHÄDEN (INSbesondere FÜR ENTGANGENEN GEWINN), SELBst WENN MASIMO VORHER AUF DIE MÖGLICHKEIT SOLCHER SCHÄDEN HINGEWIESEN WURDE. FÜR DIE SICH UNTER VERTRAG, GARANTIE ODER AUS UNERLAUBTEN BZW. SONSTIGEN HANDLUNGEN ERGEBENDEN ANSPRÜCHE HAFTET MASIMO IN JEDEM FALL NUR IN HÖHE DES BETRAGES, DER VON KUNDEN FÜR DAS BETREFFENDE PRODUKT GEZAHLT WURDE. UNTER KEINEN UMSTÄNDEN IST MASIMO FÜR SCHÄDEN IN VERBINDUNG MIT EINEM PRODUKT HAFTBAR, DAS WIEDERAUFBEREITET, ÜBERARBEITET ODER RECYCLET WURDE. DIE HIER AUFGEFÜHRten BESCHRÄNKUNGEN FÜHREN NICHT ZUM AUSSCHLUß VON HAFTUNGSANSPRÜCHEN, DIE GEMÄSS GELTENDER PRODUKTHAFTUNGSGESETZGEBUNG VERTRAGSRECHTLICH NICHT AUSGESCHLOSSEN WERDEN KÖNNEN.

## KEINE STILLSCHWEIGENDE LIZENZ

IHNEN WIRD FÜR DIESEN FÜR DIE VERWENDUNG BEI EINEM PATIENTEN BESTIMMTEN SENSOR VON MASIMO EINE LIZENZ FÜR DIE VERWENDUNG BEI EINEM EINZELNEN PATIENTEN ERTEILT. DURCH ANNAHME ODER VERWENDUNG DIESES PRODUKTS ERKLÄREN SIE SICH DAMIT EINVERSTANDEN, DASS FÜR DIESES PRODUKT KEINE LIZENZ FÜR DEN GEBRAUCH BEI MEHR ALS EINEM PATIENTEN GEWAHRT WIRD.

ENTSORGEN SIE DEN SENSOR NACH DEM GEBRAUCH BEI EINEM PATIENTEN. KAUF ODER BESITZ DIESES SENSORS ÜBERTRÄGT KEINE AUSDRÜCKLICHE ODER STILLSCHWEIGENDE LIZENZ FÜR DIE NUTZUNG DES SENSORS MIT GERÄTEN, DIE NICHT GETRENNt FÜR DEN EINSATZ MIT RD-SENSOREN LIZENZIERT WURDEN.

**VORSICHT:** LAUT US-BUNDESGESETZEN DARF DIESES GERÄT NUR VON ÄRZTEN ODER AUF DEREN ANORDNUNG HIN VERKAUFT WERDEN.  
Zur professionellen Verwendung. Vollständige Verschreibungsinformationen, einschließlich von Indikationen, Gegenanzeigen, Warnungen, Vorsichtsmaßnahmen und unerwünschten Ereignissen, finden Sie in der Gebrauchsanweisung.

Die folgenden Symbole können auf dem Produkt oder den Produktetiketten zu sehen sein:

| SYMBOL | DEFINITION  | SYMBOL     | DEFINITION   | SYMBOL         | DEFINITION  |
|--------|---|------------|--|----------------|---|
|        | Gebrauchsanweisung befolgen   |            | Getrennte Sammlung von Elektro- und Elektronikgeräten (WEEE) | <b>Rx ONLY</b> | <b>Vorsicht:</b> Laut US-amerikanischem Bundesgesetz darf dieses Gerät nur von einem Arzt oder auf Anweisung eines Arztes verkauft werden |
|        | Gebrauchsanweisung beachten   | <b>LOT</b> | Chargencode  |                | Konformitätszeichen der Europäischen Union  |
|        | Hersteller  | <b>REF</b> | Katalognummer (Modellnummer)                                 | <b>EC REP</b>  | Autorisierte Vertreter in der europäischen Gemeinschaft   |
|        | Vorsicht  |            | Masimo-Referenznummer  |                | Körbergewicht   |
|        | Verwendbar bis JJJJ-MM-TT   | >          | Größer als   |                | Lagertemperaturbereich  |
|        | Nicht wiederverwendbar / Nur zur Verwendung für einen Patienten   | <          | Kleiner als  |                | Darf nicht in Kontakt mit Feuchtigkeit kommen   |
|        | Nicht steril  |            | Luftfeuchtigkeit bei Lagerung                                |                | Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist, und Gebrauchsanweisung beachten  |
|        | Enthält keinen Latex aus Naturkautschuk   |            | Vorsicht, zerbrechlich                                       |                | Einschränkungen bezüglich des atmosphärischen Drucks  |
|        | Zur mehrfachen Verwendung bei einem Patienten   | <b>MD</b>  | Medizinprodukt   | <b>UDI</b>     | Produktidentifizierungsnummer   |
|        | Importeur   |            | Vertreiber   |                | Leuchtdiode (LED) LED leuchtet, wenn durch sie Strom fließt   |
|        | Anleitungen/Gebrauchsanweisungen/Handbücher sind im elektronischen Format verfügbar unter <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a><br><b>Hinweis:</b> eIFU ist nicht in allen Ländern verfügbar. |            |  |                |   |

Patente: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo, SET, RD SET, und X-Cal sind in den USA eingetragene Marken der Masimo Corporation.

# Serie di sensori con cavo RD SET®

## Sensori di SpO<sub>2</sub> monouso per Adt, Pdt, Inf, Neo e NeoPt/NeoPt-500

### ISTRUZIONI PER L'USO

 Esclusivamente monopaziente

 Non contiene lattice di gomma naturale

 Non sterile

**Prima di usare questo sensore, l'utente deve leggere e comprendere il Manuale dell'operatore per il dispositivo e queste Istruzioni per l'uso.**

#### INDICAZIONI

La serie di sensori monouso con cavo RD SET® è indicata per il monitoraggio continuo e non invasivo della saturazione funzionale di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO<sub>2</sub>) e della frequenza cardiaca (misurata da un sensore di SpO<sub>2</sub>) in pazienti adulti, pediatrici, neonatali e lattanti, sia in condizioni di movimento sia in assenza di movimento e in pazienti con livello di perfusione buono o scarso negli ospedali, in strutture sanitarie analoghe, durante il trasporto e in contesti di assistenza domiciliare.

#### CONTROINDICAZIONI

I sensori con cavo RD SET sono controindicati per i pazienti che manifestano reazioni allergiche a prodotti di gommapiuma e/o al nastro adesivo.

#### DESCRIZIONE

I sensori con cavo RD SET sono progettati per l'utilizzo con dispositivi dotati di sistemi di ossimetro Masimo SET o con dispositivi che abbiano ottenuto la licenza d'uso con sensori con cavo RD SET. Per informazioni sulla compatibilità di particolari modelli di dispositivi e sensori, consultare i singoli produttori dei dispositivi. Ogni produttore ha la responsabilità di determinare se il proprio dispositivo è compatibile con ciascun modello di sensore.

**AVVERTENZA:** i cavi e i sensori Masimo sono progettati per l'uso con dispositivi dotati di sistemi di ossimetro Masimo SET o con strumenti omologati per l'uso con sensori Masimo.

#### AVVERTENZE

- Tutti i sensori e i cavi sono stati studiati per l'uso con modelli di monitor specifici. Verificare la compatibilità di monitor, cavi e sensori prima dell'uso per evitare il rischio di prestazioni scadenti e/o di provocare danni al paziente.
- Il sensore non deve presentare difetti evidenti, parti scolorite e danneggiate. Se il sensore appare scolorito o danneggiato, interromperne l'uso. Non utilizzare mai un sensore danneggiato o che abbia circuiti elettrici scoperti.
- Il sito deve essere controllato a intervalli frequenti o come da protocollo clinico per garantire un'adeguata adesione, circolazione, integrità della cute e un corretto allineamento ottico.
- Prestare attenzione ai pazienti con scarsa perfusione; se il sensore non viene spostato di frequente, si rischia di causare lesioni cutanee e necrosi da pressione. Esaminare il sito ogni (1) ora in caso di pazienti con scarsa perfusione e spostare il sensore se si manifestano sintomi di ischemia tissutale.
- La circolazione distale nel punto di applicazione del sensore deve essere controllata a intervalli regolari.
- Nei casi di scarsa perfusione, il sito del sensore deve essere ispezionato frequentemente per verificare la presenza di ischemia tissutale, che può determinare necrosi da pressione.
- Se nel sito di monitoraggio il livello di perfusione è molto basso, la lettura può risultare inferiore alla saturazione arteriosa dell'ossigeno interna.
- Non utilizzare nastro adesivo per fissare il sensore al sito poiché il flusso del sangue potrebbe essere ostacolato, causando letture imprecise. L'utilizzo di nastro supplementare può causare danni alla cute e/o necrosi da pressione oppure danneggiare il sensore.
- I sensori applicati troppo stretti o che diventano stretti a seguito di edema danno adito a letture imprecise e possono provocare necrosi da pressione.
- I sensori applicati erroneamente o parzialmente staccati possono causare misurazioni errate.
- Applicazioni errate dovute al tipo errato di sensore possono causare letture inaccurate o assenti.
- La congestione venosa può causare una lettura errata per difetto dell'effettiva saturazione arteriosa dell'ossigeno. Quindi, verificare il corretto flusso venoso dal sito di monitoraggio. Il sensore non deve trovarsi al di sotto del livello del cuore (ad esempio, sulla mano del paziente coricato con il braccio proteso verso il pavimento).
- Le pulsazioni venose possono causare letture di SpO<sub>2</sub> errate per difetto (ad esempio, rigurgito della valvola tricuspidale).
- Le pulsazioni del palloncino intraortico possono influire sulla frequenza cardiaca visualizzata sull'osmometro. Verificare la frequenza cardiaca del paziente rispetto all'ECG.
- Posizionare attentamente il cavo e il cavo paziente in modo da ridurre la possibilità che il paziente vi rimanga intrappolato o strangolato.
- Non posizionare il sensore su un arto a cui è stato applicato un catetere arterioso o un bracciale per la pressione sanguigna.
- Se il pulsosimmetro viene utilizzato durante l'irradiazione corporea totale (Full Body), tenere il sensore al di fuori del campo di radiazione. Se il sensore viene esposto alle radiazioni, la lettura può risultare non accurata oppure assente durante il periodo di radiazione attiva.
- Non utilizzare il sensore durante l'esecuzione della risonanza magnetica (RM) o in ambienti per risonanza magnetica.
- Sorgenti di luce ambientale troppo intense, quali le luci chirurgiche (soprattutto quelle allo xenon), le lampade per il controllo della bilirubina, le luci fluorescenti, le lampade per il riscaldamento a infrarossi nonché la luce diretta del sole, possono interferire con le prestazioni del sensore.
- Per evitare interferenze della luce ambientale, assicurarsi che il sensore sia applicato in modo appropriato e, se necessario, coprire il sito del sensore con materiale opaco. Se non si adottano queste precauzioni, in condizioni di eccessiva luce ambiente si possono ottenere misurazioni non accurate.
- Livelli elevati di COHb o MetHb possono essere presenti con SpO<sub>2</sub> apparentemente normale. Quando si sospettano valori elevati di COHb o MetHb, è necessario eseguire un analisi di laboratorio (CO-ossimetria) su un campione di sangue.
- Livelli elevati di carboniossigeno (COHb) possono causare misurazioni non accurate di SpO<sub>2</sub>.
- Livelli elevati di metameglobina (MetHb) possono causare letture di SpO<sub>2</sub> non accurate.
- Livelli elevati di bilirubina totale possono causare misurazioni di SpO<sub>2</sub> non accurate.
- Dita anomale, nonché i coloranti intravascolari come verde indocianina o blu di metilene e i coloranti o gli elementi applicati esternamente, come ad esempio smalto per unghie, unghie acriliche, brillantini, ecc., possono causare misurazioni non accurate di SpO<sub>2</sub>.
- Letture di SpO<sub>2</sub> non accurate possono essere causate da anemia grave, perfusione arteriosa bassa o artefatti da movimento.
- Per evitare di danneggiare il sensore, non immergerlo o lasciarlo a bagno in alcuna soluzione liquida.
- Non modificare o alterare il sensore in alcun modo. Eventuali alterazioni o modifiche possono incidere sulle prestazioni e/o sulla precisione del sensore.
- Non tentare di riutilizzare su più pazienti, risterilizzare, ricondizionare o riciclare i sensori o i cavi paziente Masimo. Tali processi possono danneggiare i componenti elettrici, comportando così rischi per il paziente.
- Concentrazioni elevate di ossigeno possono predisporre un neonato prematuro a retinopatia. Il limite di allarme superiore relativo alla saturazione di ossigeno deve essere selezionato attentamente alla luce degli standard clinici accettati.
- **Attenzione:** sostituire il sensore se compare l'apposito messaggio di avviso o se, dopo aver completato la procedura per la risoluzione di una condizione di SIO basso descritta nel Manuale dell'operatore del dispositivo di monitoraggio, il messaggio "SIO BASSO" continua a comparire.
- **Nota:** il sensore è dotato della tecnologia X-Cal® per ridurre al minimo il rischio di lettura imprecise e di imprevista interruzione del monitoraggio del paziente. Dopo l'uso su un singolo paziente, eliminare il sensore.

#### ISTRUZIONI

##### A) Scelta del sito

- Scegliere sempre un sito ben perfuso che coprirà completamente la finestra del fotorivelatore del sensore.
- Prima del posizionamento del sensore, pulire il sito da eventuali residui e asciugarlo.

##### RD SET con cavo Adt: sensore per pazienti adulti

- > 30 kg Il sito di elezione è il dito medio o l'anulare della mano non dominante.

##### RD SET con cavo Pdt: sensore per pazienti pediatrici

- 10-50 kg Il sito di elezione è il dito medio o l'anulare della mano non dominante.

##### RD SET con cavo Inf: sensore per lattanti

3–10 kg Il sito di elezione è l'alluce. In alternativa, è possibile utilizzare il dito del piede accanto all'alluce o il pollice.  
10–20 kg Il sito di elezione è il dito medio o l'anulare della mano non dominante. In alternativa, è possibile utilizzare l'alluce.

#### RD SET con cavo Neo: sensore per pazienti adulti/neonatali

< 3 kg Il sito di elezione è il piede. In alternativa, è possibile utilizzare il palmo e il dorso della mano.  
> 40 kg Il sito di elezione è il dito medio o l'anulare della mano non dominante.

#### RD SET con cavo NeoPt/NeoPt-500: sensori pretermine

< 1 kg Il sito di elezione è il piede. In alternativa, è possibile utilizzare il palmo e il dorso della mano.

#### B) Applicazione del sensore al paziente

- Aprire la custodia ed estrarre il sensore. Se presente, rimuovere il rivestimento dal sensore.

#### Sensore Adt per pazienti ADULTI (> 30 kg) e sensore Pdt per pazienti PEDIATRICI (10–50 kg)

- Vedere la Fig. 1a. Orientare il sensore in modo che il fotorivelatore possa essere posizionato per primo. Posizionare la punta del dito sulla linea tratteggiata facendo in modo che il polpastrello copra la sagoma del dito e la finestra del fotorivelatore.
- Vedere la Fig. 1b. Premere le alette adesive, una alla volta, sul dito. Per garantire la precisione dei dati, la cute deve coprire completamente la finestra del fotorivelatore.
- Vedere la Fig. 1c. Piegare il sensore sul dito con la finestra dell'emettitore (\*) posizionata sull'unghia. Fissare le alette adesive, una alla volta, intorno al dito.
- Vedere la Fig. 1d. Se il sensore è stato applicato correttamente, l'emettitore e il fotorivelatore devono apparire allineati in verticale (le linee nere devono essere allineate). Riposizionarlo se necessario.

#### Sensore Inf per LATTANTI (3–10 kg)

- Vedere la Fig. 2a. Posizionare il cavo del sensore in modo da farlo scorrere lungo la parte superiore del piede. Posizionare il fotorivelatore sul polpastrello dell'alluce. In alternativa, è possibile utilizzare il dito del piede situato accanto all'alluce o il pollice (non mostrato).
- Vedere la Fig. 2b. Avvolgere la fascetta adesiva attorno all'alluce in modo che l'emettitore sia posizionato sul letto ungueale dell'alluce. Per garantire la precisione dei dati, la cute deve coprire completamente la finestra del fotorivelatore.
- Vedere la Fig. 2c. Verificare che la finestra dell'emettitore (\*) sia allineata sopra l'alluce, esattamente di fronte al fotorivelatore. Verificare che il sensore sia posizionato correttamente e, se necessario, riposizionarlo.

#### Sensore Neo per pazienti NEONATALI (< 3 kg) e sensore NeoPt/NeoPt-500 per pazienti PRETERMINE (< 1 kg)

- Vedere la Fig. 3a. Per la cute delicata è possibile ridurre o eliminare la viscosità dell'adesivo per uso medico pulendo le aree adesive con un batuffolo di cotone o una garza.
- Vedere la Fig. 3b. Orientare il cavo del sensore verso la caviglia (o il polso). Applicare il sensore attorno alla zona laterale del piede (o della mano), allineato al quarto dito (o all'anulare). Per garantire la precisione dei dati, la cute deve coprire completamente la finestra del fotorivelatore.
- Vedere la Fig. 3c. Avvolgere la fascetta in gomma espansa/adesiva intorno alla zona laterale del piede (o della mano) e assicurarsi che la finestra dell'emettitore (\*) sia allineata correttamente e si trovi esattamente di fronte al fotorivelatore. È importante che le finestre del fotorivelatore e dell'emettitore siano allineate correttamente mentre si collega la fascetta in gomma espansa/adesiva che consente di fissare il sensore.
- Vedere la Fig. 3d. Verificare che il sensore sia posizionato correttamente e, se necessario, riposizionarlo.

#### Sensore Neo per pazienti ADULTI (> 40 kg) e sensore Inf per LATTANTI (10–20 kg)

- Vedere la Fig. 4a. Posizionare il cavo del sensore in modo da farlo scorrere lungo il dorso della mano. Posizionare il fotorivelatore sul polpastrello del dito. In alternativa, è possibile applicare il sensore al dito del piede (non illustrato).
- Vedere la Fig. 4b. Avvolgere la fascetta adesiva intorno al dito in modo che la finestra dell'emettitore (\*) sia allineata sopra il dito e si trovi esattamente di fronte al fotorivelatore. Per garantire la precisione dei dati, la cute deve coprire completamente la finestra del fotorivelatore.
- Vedere la Fig. 4c. Controllare il sensore per verificarne il corretto posizionamento e, se necessario, riposizionarlo.

#### C) Collegamento del sensore al cavo paziente

- Vedere la Fig. 5a. Orientare la linguetta del connettore del sensore in modo che i contatti con un aspetto metallico e lucido siano rivolti verso l'alto. Orientare il cavo paziente con la barra colorata e le clip per le dita rivolte verso l'alto.
- Vedere la Fig. 5b. Inserire la linguetta del sensore nel cavo paziente fino a farla scattare in posizione. Dare un leggero strattone ai connettori per verificare che siano ben connessi. Per facilitare i movimenti, utilizzare del nastro adesivo per fissare il cavo al paziente.

#### D) Ricollegamento

- Il sensore può essere riapplicato sullo stesso paziente se le finestre dell'emettitore e del fotorivelatore non sono in alcun modo ostruite e l'adesivo aderisce ancora alla cute.
- Se l'adesivo non aderisce più alla cute, utilizzare un nuovo sensore.

**NOTA:** quando si cambia sito di applicazione o si fissa nuovamente il sensore, scollarlo prima dal cavo paziente.

#### E) Scollegamento del sensore dal cavo paziente

- Vedere la Fig. 6. Tirare in modo deciso il connettore del sensore per rimuoverlo dal cavo paziente.

**NOTA:** per evitare danni, tirare il connettore del sensore, non il cavo.

#### SPECIFICHE TECNICHE

Quando vengono usati con i monitor per pulsossimetria Masimo SET o con i moduli per pulsossimetria Masimo SET omologati, i sensori con cavo RD SET hanno le seguenti specifiche:

| Sensore con cavo RD SET  | Adt                         | Pdt                         | Inf                 | Neo                         | NeoPt/NeoPt-500 |
|--|-----------------------------|-----------------------------|---------------------|-----------------------------|-----------------|
|  Peso corporeo | > 30 kg                     | 10–50 kg                    | 3–10 kg<br>10–20 kg | < 3 kg<br>> 40 kg           | < 1 kg          |
| Sito di applicazione   | Dito della mano o del piede | Dito della mano o del piede | Pollice o alluce    | Dito della mano o del piede | Mano o piede    |
| Accuratezza SpO <sub>2</sub> in assenza di movimento (70–100% <sup>1,2</sup> )                   | 2%                          | 2%                          | 2%                  | 3%                          | 2%              |
| Accuratezza SpO <sub>2</sub> in presenza di movimento <sup>2</sup>                               | 3%                          | 3%                          | 3%                  | 3%                          | 3%              |
| Accuratezza SpO <sub>2</sub> con scarsa perfusione <sup>3</sup>                                  | 2%                          | 2%                          | 2%                  | 3%                          | 2%              |
| Accuratezza della frequenza cardiaca <sup>1</sup> in assenza di movimento (25–240 bpm)           | 3 bpm                       | 3 bpm                       | 3 bpm               | 3 bpm                       | 3 bpm           |
| Accuratezza della frequenza cardiaca in presenza di movimento <sup>4</sup>                       | 5 bpm                       | 5 bpm                       | 5 bpm               | 5 bpm                       | 5 bpm           |
| Accuratezza della frequenza cardiaca con bassa perfusione <sup>3</sup>                           | 3 bpm                       | 3 bpm                       | 3 bpm               | 3 bpm                       | 3 bpm           |

**NOTA:** l'accuratezza ARMS è un calcolo statistico che corrisponde alla differenza tra le misure del dispositivo e quelle di riferimento. In uno studio controllato circa due terzi delle misure del dispositivo ricadevano entro ±ARMS dalle misure di riferimento.

<sup>1</sup> La tecnologia Masimo SET è stata convalidata per la precisione in assenza di movimento in studi con sangue umano prelevato da volontari adulti sani,

di entrambi i sessi, con pigmentazione della cute da chiara a scura, in cui è stata valutata l'ipossia indotta nell'intervallo del 70%-100% di SpO<sub>2</sub> con un co-ossimetro di laboratorio.

<sup>2</sup> La tecnologia Masimo SET è stata convalidata per la precisione in presenza di movimento in studi con sangue umano prelevato da volontari adulti sani, di entrambi i sessi, con pigmentazione della cute da chiara a scura, in cui è stata valutata l'ipossia indotta durante movimenti di sfregamento e picchiettatura, da 2 a 4 Hz a un'ampiezza di 1-2 cm e in studi in cui è stata valutata l'ipossia indotta durante un movimento non ripetitivo fra 1 e 5 Hz a un'ampiezza di 2-3 cm in un intervallo del 70%-100% di SpO<sub>2</sub> con un co-ossimetro di laboratorio.

<sup>3</sup> La tecnologia Masimo SET è stata convalidata per la precisione in condizioni di scarsa perfusione in rigorose prove condotte con un simulatore Bioteck Index 2 e un simulatore Masimo con intensità del segnale superiore a 0,02% e una trasmissione superiore a 5% per saturazioni comprese tra 70% e 100%.

<sup>4</sup> La tecnologia Masimo SET è stata convalidata per la precisione della frequenza cardiaca nell'intervallo di 25-240 bpm in studi di laboratorio con un simulatore Bioteck Index 2 e un simulatore Masimo con intensità di segnale superiore a 0,02% e una trasmissione superiore a 5% per saturazioni comprese tra 70% e 100%.

<sup>5</sup> L'accuratezza della saturazione dei sensori per pazienti neonatali e pretermine è stata convalidata su volontari adulti con l'aggiunta dell'1% per compensare le proprietà dell'emoglobina fetale.

## COMPATIBILITÀ

 Questo sensore è progettato esclusivamente per l'utilizzo con dispositivi contenenti monitor per ossimetria o pulsossimetria Masimo SET oppure  con monitor per pulsossimetria omologati per l'uso di sensori con cavo RD SET. Ogni sensore è progettato per funzionare correttamente solo sui sistemi di pulsossimetria fabbricati dal produttore originale del dispositivo. L'uso di un sensore con dispositivi non idonei può compromettere le prestazioni.

Per informazioni sulla compatibilità, fare riferimento a: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GARANZIA

Masimo garantisce solo all'acquirente originale che questi prodotti, se usati in conformità alle istruzioni fornite con i Prodotti da Masimo, sono privi di difetti dei materiali e di fabbricazione per un periodo di sei (6) mesi. I prodotti monouso sono garantiti solo per l'utilizzo monopaziente.

LA GARANZIA SOPRA ESPOSTA È L'UNICA ED ESCLUSIVA APPLICABILE AI PRODOTTI VENDUTI DA MASIMO ALL'ACQUIRENTE. MASIMO RIFIUTA ESPRESSAMENTE TUTTE LE ALTRE GARANZIE, ORALI, ESPLICITE O IMPLICITE, TRA CUI, SENZA alcuna LIMITAZIONE, QUALSIASI GARANZIA DI COMMERCIALITÀ O IDONEITÀ A SCOPI SPECIFICI. IL SOLO OBBLIGO DA PARTE DI MASIMO È L'UNICO REMEDIO A FAVORE DELL'ACQUIRENTE PER VIOLAZIONE DI QUALUNQUE GARANZIA SARÀ, A DISCREZIONE DI MASIMO, LA RIPARAZIONE O LA SOSTITUZIONE DEL PRODOTTO.

## ESCLUSIONI DI GARANZIA

Questa garanzia non è valida per i prodotti che non siano stati utilizzati in conformità alle istruzioni per l'uso fornite con il prodotto stesso o che siano stati utilizzati in modo improprio, con negligenza, manomessi o danneggiati. La presente garanzia non è valida per i prodotti che siano stati collegati a dispositivi o a sistemi non previsti, modificati o smontati e rimontati. La presente garanzia non è valida per i sensori o i cavi paziente risterilizzati, ricondizionati o riciclati.

IN NESSUN CASO MASIMO SARÀ RESPONSABILE, NEI CONFRONTI DELL'ACQUIRENTE O DI QUALSIASI ALTRA PERSONA, PER DANNI INCIDENTALI, INDIRETTI, SPECIALI O CONSEGUENZIALI (INCLUSI, SENZA alcuna LIMITAZIONE, I DANNI PER LUCRO CESANTE), ANCHE NEL CASO IN CUI MASIMO SIA STATA INFORMATA DELLA POSSIBILITÀ DEL VERIFICARSI DI TALI DANNI. LA RESPONSABILITÀ (CONTRATTUALE, EXTRACONTRATTUALE, DA GARANZIA O DERIVANTE DA ALTRA RICHIESTA DI RISARCIMENTO) DI MASIMO PER I PRODOTTI VENDUTI ALL'ACQUIRENTE NON POTRÀ IN NESSUN CASO SUPERARE IL PREZZO PAGATO DALL'ACQUIRENTE PER IL LOTTO DI PRODOTTI INTERESSATI ALLA RICHIESTA DI RISARCIMENTO. IN NESSUN CASO MASIMO POTRÀ ESSERE RITENUTA RESPONSABILE DI DANNI DOVUTI A PRODOTTI RICONDIZIONATI, RISTERILIZZATI O RICICLATI. LE LIMITAZIONI DI CUI AL PRESENTE ARTICOLO NON PRECLUDONO alcuna RESPONSABILITÀ CHE, AI SENSI DELLE LEGGI VIGENTI IN MATERIA, NON POSSA ESSERE PRECLUSA PER CONTRATTO.

## ASSENZA DI LICENZE IMPLICITE

QUESTO SENSORE MONOPAZIENTE LE È CONCESSO IN LICENZA AI SENSI DEI BREVETTI DI PROPRIETÀ DI MASIMO ESCLUSIVAMENTE PER L'USO SU UN SINGOLO PAZIENTE. ACCETTANDO O UTILIZZANDO QUESTO PRODOTTO, DICHIARA E ACCETTA CHE NON È CONCESSA ALCUNA LICENZA PER L'UTILIZZO DI QUESTO PRODOTTO SU PIÙ DI UN PAZIENTE.

Dopo l'uso su un singolo paziente, eliminare il sensore. L'acquisto o il possesso di questo sensore non conferisce alcun titolo, espresso o implicito, di utilizzo di tale sensore con dispositivi che non siano stati autorizzati separatamente all'utilizzo dei sensori RD.

## ATTENZIONE: LA LEGGE FEDERALE USA LIMITA LA VENDITA DEL PRESENTE DISPOSITIVO DA PARTE DI UN MEDICO O DIETRO PRESCRIZIONE MEDICA.

Per uso professionale. Per informazioni complete sulle prescrizioni, compresi i messaggi di avvertenza, le indicazioni, le controindicazioni, le precauzioni e gli eventi indesiderati, leggere le istruzioni per l'uso.

I simboli riportati di seguito possono essere presenti sul prodotto o sulle etichette del prodotto:

| SIMBOLÒ  | DEFINIZIONE                                  | SIMBOLÒ   | DEFINIZIONE   | SIMBOLÒ   | DEFINIZIONE   |
|--|--|---|---|---|---|
|   | Attenersi alle istruzioni per l'uso          |   | Raccolta differenziata per apparecchiature elettriche ed elettroniche (RAEE). |   | <b>Attenzione:</b> la legge federale degli Stati Uniti (USA) limita la vendita del presente dispositivo ai soli medici o dietro prescrizione medica |
|  | Consultare le istruzioni per l'uso           |  | Codice lotto  |  | Marchio di conformità dell'Unione europea   |
|  | Produttore                                   |  | Numero catalogo (numero modello)  |  | Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea   |
|  | Attenzione                                   |  | Numero di riferimento Masimo  |  | Peso corporeo   |
|  | Data di scadenza<br>AAAA-MM-GG               |  | Maggiore di   |  | Intervallo temperatura di conservazione   |
|  | Non riutilizzare/Esclusivamente monopaziente |  | Minore di   |  | Conservare in un luogo asciutto   |
|  | Non sterile                                  |  | Limite di umidità per la conservazione  |  | Non utilizzare se la confezione è danneggiata e consultare le istruzioni per l'uso  |
|  | Non contiene lattice di gomma naturale       |  | Fragile, maneggiare con cura  |  | Limite di pressione atmosferica   |
|  | Monopaziente, riutilizzabile                 |  | Dispositivo medico  |  | Identificatore dispositivo univoco  |
|  | Importatore                                  |  | Distributore  |  | Diodo a emissione luminosa (LED) il LED emette luce quando la corrente lo attraversa  |

Le istruzioni per l'uso e i manuali sono disponibili in formato elettronico su <http://www.Masimo.com/TechDocs>  
**Nota:** le istruzioni per l'uso in formato elettronico non sono disponibili in tutti i Paesi.

## Adt, Pdt, Inf, Neo y NeoPt/NeoPt-500 SpO<sub>2</sub> sensores desechables

### INSTRUCCIONES DE USO

 Exclusivamente para uso en un solo paciente

 Fabricado sin látex de caucho natural

 No estéril

**Antes de usar este sensor, el usuario deberá leer y comprender el Manual del operador del dispositivo y estas Instrucciones de uso.**

#### INDICACIONES

Los sensores desechables de la serie de sensores con cables RD SET® están indicados para la monitorización no invasiva y continua de la saturación de oxígeno funcional de la hemoglobina arterial (SpO<sub>2</sub>) y de la frecuencia cardíaca (medida por medio de un sensor de SpO<sub>2</sub>) para su uso en pacientes adultos, pediátricos, lactantes y neonatales, ya sea en condiciones de ausencia o presencia de movimiento y para pacientes que cuenten con buena o mala perfusión, en hospitales, instalaciones de tipo hospitalario, entornos móviles y el hogar.

#### CONTRAINDICACIONES

Los sensores con cables RD SET están contraindicados para pacientes que presenten reacciones alérgicas a los productos de hule espuma o a la cinta adhesiva.

#### DESCRIPCIÓN

Los sensores con cables RD SET están destinados para usarse con dispositivos que incluyan oximetría Masimo SET o que cuenten con licencia para usar sensores con cables RD SET. Consulte a los fabricantes individuales de dispositivos para verificar la compatibilidad de los modelos específicos de dispositivos y sensores. Cada fabricante de dispositivos es responsable de determinar si sus dispositivos son compatibles con cada modelo de sensor.

**ADVERTENCIA:** Los sensores y cables Masimo están diseñados para usarse con dispositivos que incluyan oximetría Masimo SET o que cuenten con licencia para utilizar sensores Masimo.

#### ADVERTENCIAS

- Todos los sensores y cables están diseñados para su uso con monitores específicos. Antes de su uso, verifique la compatibilidad del monitor, el cable y el sensor, ya que, de lo contrario, pueden ocurrir fallas en el rendimiento del equipo o daños al paciente.
- El sensor deberá estar libre de defectos, decoloraciones y daños visibles. Si el sensor está decolorado o presenta daños, suspenda su uso. Nunca utilice un sensor dañado o uno que tenga circuitos eléctricos expuestos.
- El lugar de colocación debe revisarse con frecuencia o conforme al protocolo clínico para asegurar una adhesión, circulación e integridad de la piel adecuadas, así como la alineación óptica correcta.
- Tenga cuidado con los pacientes con mala perfusión; cuando el sensor no se mueve con frecuencia, se puede provocar erosión en la piel y necrosis por presión. En pacientes con mala perfusión, evalúe el área incluso hasta cada (1) hora y mueva el sensor si observa signos de isquemia tisular.
- Se debe revisar regularmente la circulación distal con respecto a la ubicación del sensor.
- Durante una perfusión baja, se debe evaluar con frecuencia la ubicación del sensor en busca de signos de isquemia tisular, ya que esta puede causar necrosis por presión.
- Cuando la perfusión es muy baja en la ubicación monitorizada, la lectura puede ser inferior a la saturación de oxígeno arterial central.
- No utilice cinta adhesiva para fijar el sensor en el área, ya que esto puede restringir el flujo sanguíneo y causar lecturas erróneas. El uso de cinta adhesiva adicional puede provocar daños en la piel o necrosis por presión, o bien puede dañar el sensor.
- Los sensores que se colocan demasiado apretados o que se aprietan debido al edema producirán lecturas imprecisas y pueden causar necrosis por presión.
- Los sensores mal colocados o parcialmente desplazados pueden generar mediciones incorrectas.
- La colocación incorrecta del sensor debido al uso del tipo incorrecto de sensor puede causar lecturas imprecisas o impedir que se tomen lecturas.
- La congestión venosa puede causar una lectura inferior a la saturación de oxígeno arterial real. Por lo tanto, asegúrese de que exista un flujo venoso adecuado desde el lugar monitorizado. El sensor no debe estar por debajo del nivel del corazón (por ejemplo, un sensor colocado en la mano de un paciente que está recostado con el brazo colgando hacia el suelo).
- Las pulsaciones venosas pueden provocar lecturas erróneas de SpO<sub>2</sub> baja (por ejemplo, regurgitación de la válvula tricúspide).
- Las pulsaciones del soporte del globo intraartoídeo pueden afectar la frecuencia cardíaca mostrada en el oxímetro. Verifique la frecuencia cardíaca del paciente comparándola con la del electrocardiograma (ECG).
- Guie cuidadosamente el cable del sensor y el cable del paciente para reducir la posibilidad de que el paciente se enrede o estrangule.
- No aplique el sensor en ninguna extremidad en la que se haya colocado un catéter arterial o un esfigmomanómetro.
- Si se utiliza oximetría de pulso durante la radiación de cuerpo entero, mantenga el sensor fuera del campo de radiación. Si el sensor se expone a la radiación, la lectura podría ser imprecisa o podría no obtenerse una lectura durante todo el período de radiación activa.
- No utilice el sensor durante una resonancia magnética (RM) ni en un entorno donde se realicen resonancias magnéticas.
- Las fuentes de luz ambiental alta, como luces quirúrgicas (especialmente aquellas con fuente de luz xenón), lámparas de bilirrubina, luces fluorescentes, lámparas de calor de infrarrojos y luz solar directa pueden interferir con el funcionamiento del sensor.
- Para evitar interferencias de la luz ambiental, asegúrese de que el sensor se aplique correctamente y cubra el punto de ubicación del sensor con material opaco, si es necesario. Si no se toma esta precaución, en condiciones de luz ambiental alta podrían producirse mediciones imprecisas.
- Pueden darse niveles altos de COHb o MetHb con un valor de SpO<sub>2</sub> aparentemente normal. Cuando se sospeche de niveles elevados de COHb o MetHb, se deberán hacer análisis de laboratorio (cooximetría) en una muestra de sangre.
- Los niveles elevados de carboxihemoglobina (COHb) pueden generar mediciones imprecisas de SpO<sub>2</sub>.
- Los niveles elevados de metahemoglobina (MetHb) generan mediciones imprecisas de SpO<sub>2</sub>.
- Los niveles elevados de bilirrubina total pueden generar mediciones imprecisas de SpO<sub>2</sub>.
- Las anomalías en los dedos, los tintes intravasculares, como el verde de indocianina o el azul de metileno, o los colorantes y las texturas de aplicación externa, como el esmalte de uñas, las uñas acrílicas, el brillo, etc., pueden provocar que las mediciones de SpO<sub>2</sub> sean imprecisas.
- La anemia grave, una perfusión arterial baja o el movimiento del dispositivo pueden generar lecturas imprecisas de SpO<sub>2</sub>.
- Para evitar daños, no moje ni sumerja el sensor en ninguna solución líquida.
- No modifique ni altere el sensor de ningún modo. Las alteraciones o modificaciones pueden afectar el rendimiento o la precisión.
- No intente reutilizar en varios pacientes, reprocesar, reacondicionar ni reciclar los sensores o los cables del paciente Masimo, puesto que estos procesos pueden dañar los componentes eléctricos, lo cual puede producir lesiones al paciente.
- Las altas concentraciones de oxígeno pueden predisponer a un bebé prematuro a la retinopatía. Por lo tanto, se debe seleccionar cuidadosamente el límite superior de alarma para la saturación de oxígeno de acuerdo con las normas clínicas aceptadas.
- **Precaución:** Reemplazar el sensor cuando se muestre un mensaje de reemplazar sensor o un mensaje persistente de SIQ baja identificados en el manual del operador del dispositivo de monitorización.
- **Nota:** El sensor se proporciona con tecnología X-Cal® para minimizar el riesgo de lecturas imprecisas y de pérdida no anticipada de monitorización del paciente. Después de usarlo en un solo paciente, deseche el sensor.

#### INSTRUCCIONES

##### A) Selección del lugar de colocación

- Siempre elija un lugar con buena perfusión y cubra completamente la ventana del detector del sensor.
- El lugar de colocación debe limpiarse para eliminar la suciedad y debe estar seco antes de colocar el sensor.

##### RD SET Adt con cables: sensor para uso en adultos

- > 30 kg El sitio preferido es el dedo medio o el dedo anular de la mano no dominante.

##### RD SET Pdt con cables: sensor para uso pediátrico

- De 10 a 50 kg El sitio preferido es el dedo medio o el dedo anular de la mano no dominante.

##### RD SET Inf con cables: sensor para uso en lactantes

- De 3 a 10 kg El sitio preferido es el dedo gordo del pie. Alternativamente, se puede usar el dedo próximo al primer dedo del pie, o bien, el pulgar.
- De 10 a 20 kg El sitio preferido es el dedo cordial o el dedo anular de la mano no dominante. Como alternativa, se puede usar el dedo del pie.

**RD SET Neo con cables: sensor para uso en neonatos/adultos**

- < 3 kg El sitio preferido es el pie. Alternativamente, se puede utilizar la palma y parte posterior de la mano.
- > 40 kg El sitio preferido es el dedo cordial o el dedo anular de la mano no dominante.

**RD SET NeoPt/NeoPt-500 con cables: sensores para uso en niños prematuros**

- < 1 kg El sitio preferido es el pie. Alternativamente, se puede utilizar la palma y parte posterior de la mano.

**B) Colocación del sensor en el paciente**

1. Abra la bolsa y retire el sensor. Retire el papel antiadherente del sensor, si lo hay.

**Sensor Adt para ADULTOS (> 30 kg) y sensor Pdt para pacientes PEDIÁTRICOS (de 10 a 50 kg)**

2. Consulte la Fig. 1a. Oriente el sensor de modo que el detector se pueda colocar primero. Coloque la punta del dedo en la línea discontinua, de modo que la parte carnosa del dedo cubra la silueta del dedo y la ventana del detector.
3. Consulte la Fig. 1b. Presione las alas adhesivas, una a la vez, sobre el dedo. Es necesario que la ventana del detector quede completamente cubierta para garantizar la obtención de datos precisos.
4. Consulte la Fig. 1c. Doble el sensor sobre el dedo de modo que la ventana del emisor (\*) quede colocada sobre la uña. Fije las alas hacia abajo, una a la vez, alrededor del dedo.
5. Consulte la Fig. 1d. Cuando se colocan correctamente, el emisor y el detector deben quedar verticalmente alineados (las líneas negras deben quedar alineadas). Si es necesario, vuelva a posicionarlos.

**Sensor Inf para LACTANTES (de 3 a 10 kg)**

2. Consulte la Fig. 2a. Oriente el cable del sensor de modo que corra por el empeine del pie. Coloque el detector en la parte carnosa del dedo gordo del pie. Como alternativa, se puede usar el dedo próximo al dedo gordo, o bien, el dedo pulgar (no se muestra).
3. Consulte la Fig. 2b. Envuelva el dedo gordo del pie o el pulgar con la envoltura adhesiva de manera que el emisor esté posicionado en el lecho ungual del dedo gordo del pie. Es necesario que la ventana del detector quede completamente cubierta para garantizar la obtención de datos precisos.
4. Consulte la Fig. 2c. Asegúrese de que la ventana del emisor (\*) esté alineada en la parte superior del dedo del pie de manera directamente opuesta al detector. Verifique que haya quedado en la posición correcta y, si es necesario, vuelva a posicionarlo.

**Sensor Neo para uso en pacientes NEONATOS (< 3 kg) y sensor NeoPt/NeoPt-500 para uso en PREMATUROS (< 1 kg)**

2. Consulte la Fig. 3a. Para pieles sensibles, se puede disminuir o eliminar la pegajosidad del adhesivo de grado médico embadurnando las áreas adhesivas con una mota de algodón o gasa.
3. Consulte la Fig. 3b. Oriente el cable del sensor hacia el tobillo (o la muñeca). Coloque el sensor alrededor del aspecto lateral del pie (o la mano), alineado con el cuarto dedo del pie (o de la mano). Es necesario que la ventana del detector quede completamente cubierta para garantizar la obtención de datos precisos.
4. Consulte la Fig. 3c. Envuelva la envoltura adhesiva/espuma alrededor del costado del pie (o la mano) y asegúrese de alinear la ventana del emisor de modo que (\*) quede directamente del lado opuesto del detector. Tenga cuidado de mantener la alineación correcta entre las ventanas del detector y del emisor mientras coloca la banda adhesiva/envoltura de espuma para fijar el sensor.
5. Consulte la Fig. 3d. Verifique que haya quedado en la posición correcta y, si es necesario, vuelva a posicionarlo.

**Sensor Neo para uso en pacientes ADULTOS (> 40 kg); sensor Inf para uso en pacientes LACTANTES (de 10 a 20 kg)**

2. Consulte la Fig. 4a. Oriente el cable del sensor de modo que corra por el dorso de la mano. Coloque el detector en la parte carnosa del dedo. Como alternativa, también se puede colocar el sensor en un dedo del pie (no se muestra).
3. Consulte la Fig. 4b. Envuelva la envoltura adhesiva alrededor del dedo de modo que la ventana del emisor (\*) quede alineada sobre la parte superior del dedo del lado directamente opuesto al detector. Es necesario que la ventana del detector quede completamente cubierta para garantizar la obtención de datos precisos.
4. Consulte la Fig. 4c. Revise el sensor para verificar que esté correctamente colocado y, si es necesario, vuelva a colocarlo.

**C) Conexión del sensor al cable del paciente**

1. Consulte la Fig. 5a. Oriente la lengüeta del conector del sensor de modo que el lado donde están los contactos "brillantes" quede hacia arriba. Oriente el cable del paciente de modo que la barra de color y las ranuras de agarre queden hacia arriba.
2. Consulte la Fig. 5b. Inserte la lengüeta del sensor en el cable del paciente hasta que oiga o sienta el clic de la conexión. Tire suavemente de los conectores para asegurar un contacto positivo. Se puede usar cinta para fijar el cable al paciente y así facilitarle el movimiento.

**D) Recolocación**

- Se le puede volver a colocar al mismo paciente si las ventanas del emisor y del detector están limpias y si el adhesivo todavía se adhiere a la piel.
- Si el adhesivo ya no se adhiere a la piel, utilice un nuevo sensor.

**NOTA:** Cuando vaya a cambiar el sitio de colocación o vaya a volver a colocar el sensor, primero desconecte el sensor del cable del paciente.

**E) Desconexión del sensor del cable del paciente**

1. Consulte la Fig. 6. Tire firmemente del conector del sensor para retirarlo del cable del paciente.

**NOTA:** Para evitar daños, tire del conector del sensor, no del cable.

**ESPECIFICACIONES**

Cuando se usan con monitores de oximetría de pulso Masimo SET o con módulos que cuentan con licencia para usar módulos de oximetría de pulso Masimo SET, los sensores con cables RD SET tienen las siguientes especificaciones:

| Sensor con cables RD SET  | Adt                       | Pdt                       | Inf                         | Neo                       |                   | NeoPt/NeoPt-500                         |
|---|---------------------------|---------------------------|-----------------------------|---------------------------|-------------------|---|
| Peso corporal   | > 30 kg                   | 10-50 kg                  | 3-10 kg                     | 10-20 kg                  | < 3 kg<br>> 40 kg | < 1 kg                                  |
| Lugar de colocación   | Dedo de la mano o del pie | Dedo de la mano o del pie | Pulgár o dedo gordo del pie | Dedo de la mano o del pie | Mano o pie        | Dedo de la mano o del pie<br>Mano o pie |
| Precisión de la SpO <sub>2</sub> , sin movimiento, (70-100 % <sup>1,5</sup> )   | 2 %                       | 2 %                       | 2 %                         | 2 %                       | 3 %<br>2 %        | 3 %                                     |
| Precisión de SpO <sub>2</sub> , con movimiento <sup>2</sup>                     | 3 %                       | 3 %                       | 3 %                         | 3 %                       | 3 %<br>3 %        | 3 %                                     |
| Precisión de la SpO <sub>2</sub> , con baja perfusión <sup>3</sup>              | 2 %                       | 2 %                       | 2 %                         | 2 %                       | 3 %<br>2 %        | 3 %                                     |
| Precisión de la frecuencia cardíaca <sup>1</sup> , sin movimiento, (25-240 lpm) | 3 lpm                     | 3 lpm                     | 3 lpm                       | 3 lpm                     | 3 lpm<br>3 lpm    | 3 lpm                                   |
| Precisión de la frecuencia cardíaca, con movimiento <sup>4</sup>                | 5 lpm                     | 5 lpm                     | 5 lpm                       | 5 lpm                     | 5 lpm<br>5 lpm    | 5 lpm                                   |
| Precisión de la frecuencia cardíaca, con baja perfusión <sup>3</sup>            | 3 lpm                     | 3 lpm                     | 3 lpm                       | 3 lpm                     | 3 lpm<br>3 lpm    | 3 lpm                                   |

**NOTA:** La precisión de  $\Delta\text{SpO}_2$  es un cálculo estadístico de la diferencia entre las mediciones del dispositivo y las de referencia. Alrededor de dos tercios de las mediciones del dispositivo estaban dentro de las mediciones de referencia de  $\pm\Delta\text{SpO}_2$  en un estudio controlado.

<sup>1</sup> La tecnología Masimo SET se ha validado para determinar la precisión en condiciones de ausencia de movimiento en estudios en sangre humana de voluntarios adultos sanos de sexo masculino y femenino con pigmentación de la piel de clara a oscura, en estudios de hipoxia inducida en un rango de SpO<sub>2</sub> del 70 % al 100 %, en comparación con un cooxímetro de laboratorio.

<sup>2</sup> La tecnología Masimo SET se ha validado para determinar la precisión en condiciones de presencia de movimiento en estudios en sangre humana de voluntarios adultos sanos de sexo femenino y masculino con pigmentación de la piel de clara a oscura en estudios de hipoxia inducida, mientras se efectuaban

movimientos de fricción y golpeteo de 2 a 4 Hz a una amplitud de 1 a 2 cm y un movimiento no repetitivo de 1 a 5 Hz a una amplitud de 2 a 3 cm, en estudios de hipoxia inducida en el rango de SpO<sub>2</sub> del 70 % al 100 %, en comparación con un cooxímetro de laboratorio.

<sup>3</sup> La tecnología Masimo SET se ha validado para obtener resultados precisos de perfusión baja en pruebas de laboratorio en comparación con un simulador Bitek Index 2 y un simulador de Masimo con potencias de señal mayores que el 0,02 % y un % de transmisión mayor que el 5 % para saturaciones que varían entre el 70 % y el 100 %.

<sup>4</sup> La tecnología Masimo SET se ha validado en pruebas comparativas de laboratorio para determinar la precisión de la frecuencia cardíaca en el rango de 25 a 240 lpm en comparación con un simulador Bitek Index 2 y un simulador de Masimo con potencias de señal superiores al 0,02 % y una transmisión superior al 5 % para saturaciones del 70 % al 100 %.

<sup>5</sup> La precisión de la saturación de los sensores para neonatos y prematuros se validó en adultos voluntarios y se agregó el 1 % para tener en cuenta las propiedades de la hemoglobina fetal.

## COMPATIBILIDAD

 Este sensor está destinado para usarse exclusivamente con dispositivos que incluyan oximetría Masimo SET o con monitores de oximetría de pulso que cuenten con licencia para usar sensores con cable RD SET. Cada sensor se ha diseñado para que funcione correctamente solo en los sistemas de oximetría de pulso del fabricante original del dispositivo. El uso de este sensor con otros dispositivos puede provocar un rendimiento inadecuado o impedir su funcionamiento.



Para obtener información de referencia acerca de la compatibilidad, consulte: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GARANTÍA

Masimo garantiza únicamente al comprador original que estos productos, si se usan en conformidad con las instrucciones proporcionadas con los productos de Masimo, estarán libres de defectos en los materiales y la mano de obra durante un período de seis (6) meses. Los productos de uso único están garantizados solo para su uso en un solo paciente.

LA ANTERIOR ES LA ÚNICA Y EXCLUSIVA GARANTÍA APLICABLE A LOS PRODUCTOS QUE MASIMO LE VENDE AL COMPRADOR. MASIMO SE DESLINDA EXPRESAMENTE DE CUALQUIER OTRA GARANTÍA VERBAL, EXPRESA O IMPLÍCITA, LO QUE INCLUYE, DE MANERA ENUNCIATIVA MAS NO LIMITATIVA, CUALQUIER GARANTÍA DE COMERCIALIDAD O DE ADECUACIÓN PARA UN PROPÓSITO EN PARTICULAR. LA ÚNICA OBLIGACIÓN DE MASIMO Y EL RECURSO EXCLUSIVO DEL COMPRADOR POR EL INCUMPLIMIENTO DE CUALQUIER GARANTÍA SERÁ, A ELECCIÓN DE MASIMO, REPARAR O REPONER EL PRODUCTO.

## EXCLUSIONES DE LA GARANTÍA

Esta garantía no se extiende a ningún producto que se haya utilizado infringiendo las instrucciones de funcionamiento que incluye el producto o que haya estado sujeto a un uso indebido, descuido, accidentes o daños generados en forma externa. Esta garantía no se extiende a ningún producto que se haya conectado a algún dispositivo o sistema no destinado para ello, que se haya modificado o que se haya desensamblado y vuelto a ensamblar. Esta garantía no se extiende a los sensores o cables del paciente que se hayan reacondicionado, reciclado o vuelto a procesar.

MASIMO EN NINGÚN CASO SERÁ RESPONSABLE ANTE EL COMPRADOR NI ANTE NINGUNA OTRA PERSONA POR DAÑOS INCIDENTALES, INDIRECTOS, ESPECIALES O CONSECUENTES (LO QUE INCLUYE, ENTRE OTROS, LUCRO CESANTE), INCLUSO AUNQUE SE LE INFORME DE LA POSIBILIDAD DE QUE SUCEDAN DICHOS DAÑOS. LA RESPONSABILIDAD DE MASIMO QUE SE DERIVE DE CUALQUIER PRODUCTO VENDIDO AL COMPRADOR (CONFORME A UN CONTRATO, GARANTÍA, AGRAVIO U OTRA RECLAMACIÓN) EN NINGÚN CASO EXCEDERÁ EL IMPORTE PAGADO POR EL COMPRADOR POR EL LOTE DE PRODUCTOS( ) IMPLICADOS(S) EN DICHA RECLAMACIÓN. MASIMO EN NINGUN CASO SERÁ RESPONSABLE POR DAÑO ALGUNO QUE SE ASOCIE CON UN PRODUCTO QUE SE HAYA REACONDICIONADO, RECICLADO O VUELTO A PROCESAR. LAS LIMITACIONES INCLUIDAS EN ESTA SECCIÓN NO SE CONSIDERARÁN COMO EXCLUYENTES DE RESPONSABILIDAD ALGUNA QUE, CONFORME A LA LEGISLACIÓN APLICABLE EN MATERIA DE RESPONSABILIDAD DE PRODUCTOS, NO SE PUEDA EXCLUIR LEGALMENTE POR CONTRATO.

## AUSENCIA DE LICENCIA IMPLÍCITA

ESTE SENSOR PARA USO EN UN SOLO PACIENTE TIENE LICENCIA BAJO LAS PATENTES DE PROPIEDAD DE MASIMO EXCLUSIVAMENTE PARA USO EN UN SOLO PACIENTE. AL ACEPTAR O USAR ESTE PRODUCTO, USTED RECONOCE Y ACEPTA QUE NO SE OTORGÁ LICENCIA ALGUNA PARA EL USO DE ESTE PRODUCTO EN MÁS DE UN SOLO PACIENTE.

DESPUÉS DE USARLO EN UN SOLO PACIENTE, DESECHE EL SENSOR. LA COMPRA O POSESIÓN DE ESTE SENSOR NO CONFIERE LICENCIA EXPRESA O IMPLÍCITA PARA UTILIZAR EL SENSOR CON NINGÚN DISPOSITIVO QUE NO ESTÉ AUTORIZADO POR SEPARADO PARA USAR SENSORES RD.

**PRECAUCIÓN:** LA LEY FEDERAL (EE. UU.) RESTRINDE LA VENTA DE ESTE DISPOSITIVO A MÉDICOS O A PERSONAS QUE PRESENTEN LA ORDEN DE UN MÉDICO. Para uso profesional. Consulte en las instrucciones de uso la información farmacológica completa, que incluye indicaciones, contraindicaciones, advertencias, precauciones y eventos adversos.

Los siguientes símbolos pueden aparecer en el producto o su etiqueta:

| SÍMBOLO  | DEFINICIÓN  | SÍMBOLO  | DEFINICIÓN  | SÍMBOLO   | DEFINICIÓN   |
|--|---|--|---|---|--|
|    | Siga las instrucciones de uso   |                       | Recogida por separado de residuos de aparatos eléctricos y electrónicos (Directiva RAEE). | <b>Rx ONLY</b>  | <b>Precaución:</b> La ley federal (EE. UU.) restringe la venta de este dispositivo únicamente a facultativos autorizados o bajo prescripción facultativa |
|   | Consulte las instrucciones de uso   | <b>LOT</b>   | Código de lote  |   | Marca de conformidad de la Unión Europea   |
|  | Fabricante  | <b>REF</b>   | Número de catálogo (número de modelo)   | <b>EC REP</b>   | Representante autorizado en la Comunidad Europea   |
|  | Precaución  | <b>####</b>  | Número de referencia de Masimo  |  | Peso corporal  |
|  | Usar antes de DD-MM-AAAA  | <b>&gt;</b>  | Mayor que   |  | Rango de temperatura de almacenamiento   |
|  | No reutilizar/exclusivamente para uso en un solo paciente   | <b>&lt;</b>  | Menor que   |  | Mantener seco  |
|  | No estéril  |                     | Límite de humedad de almacenamiento   |  | No use si el envase está dañado y consulte las instrucciones de uso  |
|  | Fabricado sin látex de caucho natural   |                     | Frágil, manipular con cuidado   |  | Límite de presión atmosférica  |
|  | Uso en un solo paciente, múltiples usos   | <b>MD</b>  | Producto sanitario  | <b>UDI</b>  | Identificador único de dispositivo   |
|  | Importador  |                     | Distribuidor  |  | Diodo emisor de luz (LED)<br>El LED emite luz cuando recibe corriente  |
|  | Las indicaciones, instrucciones de uso o manuales están disponibles en formato electrónico en <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> | <b>Nota:</b> Las instrucciones de uso en formato electrónico no están disponibles en todos los países. |   |   |  |

Patentes: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo, SET, RD SET,  y X-Cal y son marcas comerciales registradas a nivel federal de Masimo Corporation.

# Kabelsensorer i RD SET®-serien

## Engångssensorerna Adt, Pdt, Inf, Neo och NeoPt/NeoPt-500 SpO<sub>2</sub>

### BRUKSANVISNING

 Endast för användning med en patient

 Denna produkt är inte tillverkad av naturligt gummilatex

 Osteril

Innan denna sensor används ska användaren läsa och förstå användarhandboken till enheten och denna bruksanvisning.

#### INDIKATIONER

Engångssensorerna med kabel i RD SET®-serien är avsedda för kontinuerlig, icke-invasiv övervakning av funktionell syresaturation i arteriellt hemoglobin (SpO<sub>2</sub>) samt för mätning av pulsfrekvensen (mäts av en SpO<sub>2</sub>-sensor) hos vuxna, barn, spädbarn och nyfödda patienter, både vid förhållanden i och utan rörelse. De används också för patienter som har bra eller dålig perfusion på sjukhus, på sjukhusliknande anläggningar, i mobila miljöer och i hemmamiljöer.

#### KONTRAINDIKATIONER

RD SET-kabelsensorerna är kontraindicerade för patienter som uppvisar allergiska reaktioner mot produkter av skumgummi och/eller fästejp.

#### BESKRIVNING

RD SET-kabelsensorerna ska användas med enheter som innehåller Masimo SET-oximetri eller som är licensierade för att använda RD SET-kabelsensorer. Rådfråga tillverkarna av de enskilda enheterna om kompatibilitet för specifika enhets- och sensormodeller. Varje enhetstillverkare ansvarar för att fastställa huruvida deras enheter är kompatibla med respektive sensormodell.

**VARNING:** Masimo-sensorer och -kablars är avsedda för användning med instrument som bygger på Masimo SET-oximetri eller som är licensierade för att använda Masimo-sensorer.

#### VARNINGAR

- Alla sensorer och kablar är utformade för att användas med specifika monitorer. Kontrollera monitorns, kabelns och sensorns kompatibilitet före användning för att undvika nedslatt funktion och/eller risk för patientskada.
- Sensorn får inte ha några synliga defekter, missfärgning eller skador. Om sensorn är missfärgad eller skadad ska den kasseras. Använd aldrig en skadad sensor eller en sensor med blottlagt elektriskt kretssystem.
- Stället måste kontrolleras ofta enligt kliniska protokoll för att säkerställa rätt vidhäftning, cirkulation, hudens integritet och rätt placering.
- Liktat försiktighet med patienter med lågt perfusionsnivå. Huderosor eller trycknekros kan uppstå om sensorn inte flyttas tillräckligt ofta. Bedöm stället så ofta som varje (1) timme för patienter med dålig perfusion och flytta sensorn om det uppstår tecken på vävnadsischemi.
- Cirkulationen distalt om sensorstället ska kontrolleras regelbundet.
- Under låg perfusion måste sensorstället kontrolleras ofta efter tecken på vävnadsischemi, som kan leda till trycknekros.
- Med mycket låg perfusion på det överväkade stället kan mätvärdena bli lägre än den inre arteriella syresaturationen.
- Använd inte tej för att fästa sensorn på platsen. Detta kan förhindra blodflödet och ge felaktiga mätvärden. Användning av extra tej kan medföra skada på huden och/eller trycknekros eller skada på sensorn.
- Sensorer som appliceras för hårt eller som blir för hårt applicerade på grund av ödem kan ge felaktiga resultat och ge upphov till trycknekros.
- Sensorer som sätts på fel och sensorer som delvis släppt kan ge felaktiga mätvärden.
- Sensorer som sätts på fel på grund av felaktig sensortyp kan orsaka ofullständiga mätvärden eller inga mätvärden alls.
- Venstas kan orsaka för låga mätvärden för den verkliga arteriella syresaturationen. Se därför till att det överväkade stället har ett ordentligt venöst bortflöde. Sensorn ska inte vara under hjärtvärv (t.ex. en sensor på handen på en sängliggande patient som har armen hängande ned mot golvet).
- Venösa pulsationer kan ge felaktigt låga SpO<sub>2</sub>-mätvärden (t.ex. läckage i tricuspidalklaffen).
- Pulsationerna från ballongstöd i aorta kan påverka pulsfrekvensen som visas på oximetern. Kontrollera patientens pulsfrekvens mot hjärtfrekvensen uppmätt med EKG.
- Dra kabeln och patientkabeln noggrant för att minska risken för att patienten trasslar in sig eller stryps.
- Undvik att placera sensorn på en extremitet med en arteriell kateter eller blodtrycksmanschett.
- Om pulsoximetri används vid helikopptrålning ska sensorn placeras utanför strålningsfältet. Om sensorn utsätts för strålningen kan mätvärdet bli felaktigt eller inte visas under den period då strålningen är aktiverad.
- Använd inte sensorn under MRT-undersöknings eller i MRT-miljö.
- Starka omgivande ljuskällor, såsom kirurgiska lampor (speciellt de som har Xenon-ljuskällor), bilirubinlampor, lysrör, infraröda värmelampor och direkt solljus, kan störa sensorns prestanda.
- Kontrollera att sensorn används korrekt och tätt vid behov sensorstället med ogenomsiktig material för att förhindra störningar från omgivande belysning. Om detta försiktighetssteg inte vidtas vid starkt omgivande ljus kan mätvärdena bli felaktiga.
- Höga nivåer av COHb eller MetHb kan sammanfalla med tynnes normalt SpO<sub>2</sub>. Vid misstanke om förhöjda COHb- eller MetHb-nivåer bör laboratorieanalys (CO-oximetri) av ett blodprov utföras.
- Förhöjda nivåer av karboxyhemoglobin (COHb) kan leda till felaktiga SpO<sub>2</sub>-mätningar.
- Förhöjda nivåer av methemoglobin (MetHb) leder till felaktiga SpO<sub>2</sub>-mätningar.
- Förhöjda nivåer av totalt bilirubin kan leda till felaktiga SpO<sub>2</sub>-mätvärden.
- Anatomiiskt avvikande fingrar samt intravaskulärer färgämnen som indocyaningrön eller metyleneblå eller externt applicerad färg eller material, t.ex. nagellack, akrylnaglar, glitter osv. kan leda till felaktiga SpO<sub>2</sub>-mätningar.
- Felaktiga SpO<sub>2</sub>-mätvärden kan orsakas av svår anemi, låg arteriell perfusion eller rörelseartefakt.
- För att förhindra skada ska sensorn inte blottläggas eller sänkas ned i någon vätska.
- Sensorn får inte modifieras och ändras på något sätt. Ändringar eller modifieringar kan påverka prestanda och/eller noggrannhet.
- Masimo-sensorer och patientkablar får inte användas på flera patienter, ombehandles, repareras eller återanvändas eftersom dessa processer kan skada de elektriska komponenterna, vilket kan leda till patientskada.
- Höga syrekoncentrationer kan predisplicerat till att tidigt fått barn för retinopati. Därför måste den övre larmgränsen för syresaturation väljas omsorgsfullt i enlighet med godkända kliniska standarder.
- **Försiktighetsstården:** Byt ut sensorn när ett meddelande om byte av sensor visas, eller när ett meddelande om låg SIQ försätter att visas efter att du har slutfört felsökningstesten för låg SIQ som finns i övervakningenshetens användarmanual.
- **Obs:** Sensorer innehåller X-Cal®-teknik som minimerar risken för felaktiga mätvärden och öväntade avbrott i patientövervakningen. Efter användning med en patient ska sensorn kasseras.

#### INSTRUKTIONER

##### A) Val av appliqueringsställe

- Välj alltid ett ställe med god perfusion som täcker sensorns detektorfönster fullständigt.
- Stället ska rengöras och torkas innan sensorn sätts fast.

##### RD SET Kabel Adt: sensor för vuxen

> 30 kg Rekommenderat ställe är lång- eller ringfingret på den icke-dominanta handen.

##### RD SET Kabel Pdt: sensor för barn

10–50 kg Rekommenderat ställe är lång- eller ringfingret på den icke-dominanta handen.

##### RD SET Kabel Inf: sensor för spädbarn

3–10 kg Rekommenderat ställe är stortån. Alternativt kan tän brevid stortån användas, eller tummen.

10–20 kg Rekommenderat ställe är lång- eller ringfingret på den icke-dominanta handen. Alternativt kan tän användas.

##### RD SET Kabel Neo: sensor för nyfödd/vuxen

- < 3 kg Rekommenderat ställe är foten. Som alternativ kan handflatan och handryggen användas.  
 > 40 kg Rekommenderat ställe är lång- eller ringfingret på den icke-dominanta handen.

#### **RD SET Kabel NeoPt/NeoPt-500: sensorer för för tidigt födda**

- < 1 kg Rekommenderat ställe är foten. Som alternativ kan handflatan och handryggen användas.

#### **B) Sätta fast sensorn på patienten**

1. Öppna påsen och ta ut sensorn. Ta bort skyddet från baksidan av sensorn om det finns något.

#### **Adt-sensor för VUXNA (> 30 kg) och Pdt-sensor för BARN (10–50 kg)**

2. Se Fig. 1a. Rikta sensorn så att detektor kan placeras först. Placerar fingerspetsen på den streckade linjen med den mjuka delen av fingret över fingerkonturen och detektorfönstret.
3. Se Fig. 1b. Tryck fast de självhäftande vingarna en i taget på fingret. Detektorfönstret måste täckas fullständigt för att säkerställa korrekt data.
4. Se Fig. 1c. Vik sensorn över fingret med sänderfönstret (\*) ovanför fingernageln. Fäst vingarna en i taget runt fingret.
5. Se Fig. 1d. När de placeras rätt ska sändaren och detektor sitta vertikalt i linje med varandra (de svarta linjerna ska vara i linje). Flytta efter behov.

#### **Inf-sensor för SPÄDBARN (3–10 kg)**

2. Se Fig. 2a. Rikta sensorkabeln så att den löper längs fotens översida. Placer detektor på den mjuka delen av stortå. Alternativt kan tån brevid stortå eller tummen användas (visas ej).
3. Se Fig. 2b. Linda det självhäftande omslaget runt tån så att sändaren sitter på toppen av nagelbädden på stortå. Detektorfönstret måste täckas fullständigt för att säkerställa korrekt data.
4. Se Fig. 2c. Kontrollera att sänderfönstret (\*) ligger mot tåns ovansida mitt emot detektor. Kontrollera att de är rätt placerade och placera om dem vid behov.

#### **Neo-sensor för NYFÖDDA (< 3 kg) och NeoPt/NeoPt-500-sensor för FÖR TIDIGT FÖDDA (< 1 kg)**

2. Se Fig. 3a. För ömtålighud kan vidhäftningens klibbighet dämpas eller elimineras genom att de självhäftande områdena torkas med en bomullstuss eller en kompress.
3. Se Fig. 3b. Rikta sensorkabeln mot fotleden (eller handleden). Placer sensorn runt sidan av foten (eller handen) i linje med fjärde tån (eller fingret). Detektorfönstret måste täckas fullständigt för att säkerställa korrekt data.
4. Se Fig. 3c. Linda det självhäftande omslaget/kutmummioslaget på sidan av foten (eller handen) och kontrollera att sänderfönstret (\*) bildar en rak linje överst på foten mitt emot detektor. Var noga med att detektor- och sänderfönstren är i linje med varandra medan det självhäftande omslaget/kutmummioslaget fästs för att säkra sensorn.
5. Se Fig. 3d. Kontrollera att de är rätt placerade och placera om dem vid behov.

#### **Neo-sensor för VUXNA (> 40 kg) Inf-sensor för SPÄDBARN (10–20 kg)**

2. Se Fig. 4a. Rikta sensorkabeln så att den löper längs handens översida. Placer detektor på den mjuka delen av fingret. Alternativt kan sensorn fästas på tån (visas ej).
3. Se Fig. 4b. Linda det självhäftande omslaget runt fingret så att sänderfönstret (\*) bildar en rak linje på ovansidan av fingret precis mitt emot detektor. Detektorfönstret måste täckas fullständigt för att säkerställa korrekt data.
4. Se Fig. 4c. Kontrollera att sensorn är rätt placerad och placera om den vid behov.

#### **C) Ansluta sensorn till patientkabeln**

1. Se Fig. 5a. Rikta sensorns anslutningsflöjk så att sidan med de "blanka" kontakterna är vänd uppåt. Rikta patientkabeln så att färgstapeln och fingergruppen är vända uppåt.
2. Se Fig. 5b. För in stiftet på sensorn i patientkabelanslutningen tills du känner eller hör ett klick i anslutningen. Dra försiktigt i anslutningarna för att säkerställa en positiv anslutning. Tejp kan användas för att fästa kabeln på patienten så att rörligheten undvikas.

#### **D) Återfästning**

- Sensorn kan sättas tillbaka på samma patient om sänder- och detektorfönstren är ren och självhäftningen fortfarande fäster på huden.
- Använd en ny sensor om vidhäftningen inte längre fäster på huden.

**OBS:** När appliceringsstället ändras eller om sensorn återfästs ska sensorn först kopplas loss från patientkabeln.

#### **E) Koppla loss sensorn från patientkabeln**

1. Se fig. 6. Dra i sensornslutningen med en bestämd rörelse för att lossa den från patientkabeln.

**OBS:** Dra i sensornslutningsdonet, inte i kabeln, för att undvika skada.

#### **SPECIFIKATIONER**

Vid användning med Masimo SET-pulsoximetrimonitorer eller med licensierade Masimo SET-pulsoximetromoduler har RD SET-kabelsensorerna följande specifikationer:

| RD SET-kabelsensor  | Adt             | Pdt             | Inf                |                 | Neo            |                 | NeoPt/NeoPt-500 |
|---|-----------------|-----------------|--------------------|-----------------|----------------|-----------------|-----------------|
| Kroppsvikt  | > 30 kg         | 10–50 kg        | 3–10 kg            | 10–20 kg        | < 3 kg         | > 40 kg         | < 1 kg          |
| Användningsställe   | Finger eller tå | Finger eller tå | Tumme eller stortå | Finger eller tå | Hand eller fot | Finger eller tå | Hand eller fot  |
| SpO <sub>2</sub> -precision, ingen rörelse, (70–100 %) <sup>1</sup> | 2 %             | 2 %             | 2 %                | 2 %             | 3 %            | 2 %             | 3 %             |
| SpO <sub>2</sub> -precision, rörelse <sup>2</sup>                   | 3 %             | 3 %             | 3 %                | 3 %             | 3 %            | 3 %             | 3 %             |
| SpO <sub>2</sub> -precision, låg perfusion <sup>3</sup>             | 2 %             | 2 %             | 2 %                | 2 %             | 3 %            | 2 %             | 3 %             |
| Pulsfrekvensprecision <sup>1</sup> , ingen rörelse (25–240 spm)     | 3 spm           | 3 spm           | 3 spm              | 3 spm           | 3 spm          | 3 spm           | 3 spm           |
| Pulsfrekvensprecision, i rörelse <sup>4</sup>                       | 5 spm           | 5 spm           | 5 spm              | 5 spm           | 5 spm          | 5 spm           | 5 spm           |
| Pulsfrekvensprecision, låg perfusion <sup>3</sup>                   | 3 spm           | 3 spm           | 3 spm              | 3 spm           | 3 spm          | 3 spm           | 3 spm           |

**OBS:** Arms-noggrannhet är en statistisk beräkning av skillnaden mellan enhetsmätningar och referensmätningar. Ungefär två tredjedelar av enhetsmätningarna faller inom  $\pm$  Arms från referensmätningarna i en kontrollerad studie.

<sup>1</sup> Masimo SET-tekniken har validerats för precision vid vilka i studier av humant blod på friska vuxna manliga och kvinnliga frivilliga med ljus till mörk hudpigmentering i studier av inducerad hypoxi inom området 70–100 % SpO<sub>2</sub> jämfört med en CO-oximeter i laboratoriet.

<sup>2</sup> Masimo SET-tekniken har med hjälp av noggrannhet vid rörelse i undersökningar med mänskligt blod på friska vuxna manliga och kvinnliga frivilliga med ljus till mörk hudpigmentering i undersökningar med inducerad hypoxi, där de utförde gnidande och trummande rörelser på 2 till 4 Hz med en amplitud på 1 till 2 cm och en icke-repetitiv rörelse mellan 1 till 5 Hz med en amplitud på 2 till 3 cm, i undersökningar med inducerad hypoxi i området 70–100 % SpO<sub>2</sub> vid jämförelse med CO-oximeter i laboratoriet.

<sup>3</sup> Masimo SET-tekniken har godkänts för noggrannhet vid låg perfusion i bänktester mot en Biotek Index 2-simulator och Masimos simulator, med signalstyrkor större än 0,02 % och en procentuell överföringsandel större än 5 % för mättnader i intervallet 70 % till 100 %.

<sup>4</sup> Masimo SET-tekniken har validerats för pulsfrekvensprecision i området 25–240 spm i bänktester mot en Bioteck Index 2-simulator, med signalstyrkor större än 0,02 % och en procentuell överföringsandel större än 5 % för saturationer i området 70 % till 100 %.

<sup>5</sup> Saturationsprecisionen i sensorerna för nyfödda och för tidigt födda har validerats på vuxna frivilliga och 1 % lades till för att svara mot egenskaperna i fosterhemoglobin.

## KOMPATIBILITET

 Denna sensor är endast avsedd att användas med enheter som innehåller Masimo SET-oximetri eller pulsoximetrinitor som har licensierats för användning med RD SET-kabelsensorer. Varje sensor är utformad för att fungera korrekt endast med pulsoximetrinsystem från den ursprungliga enhetsstillverkaren. Om sensorn används med andra enheter kan det leda till felaktig eller utebliven funktion.

Information om kompatibilitet finns på: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GARANTI

Masimo garanterar endast den ursprungliga köparen att dessa produkter, när de används enligt de anvisningar från Masimo som medföljer produkterna, är fria från fel i material och utförande i sex (6) månader. Produkter för engångsbruk ska (enligt garantin) endast användas med en patient.

DET FÖREGÅENDE ÄR DEN ENDA GARANTI SOM GÄLLER FÖR PRODUKTER SOM SÄLJS AV MASIMO TILL KÖPAREN. MASIMO FRÄNSÄGER SIG UTTRYCKLIGEN ALLA ANDRA MUNTLIGA, UTTRYCKLIGA OCH UNDERFÖRSTÄDDA GARANTIER, INKLUSIVE, UTAN BEGRÄNSNING, ALLA GARANTIER OM SÄLBARHET ELLER LÄMPLIGHET FÖR ETT VISST ÅNDAMÅL. MASIMOS ENDA ANSVAR OCH KÖPARENS ENDA GOTTGÖRELSE FÖR BRUTEN GARANTI ÅR, ENLIGT MASIMOS GODTYCKE, REPARATION ELLER ERSÄTTNING AV PRODUKTEN.

## UNDANTAG FRÅN GARANTI

Denna garanti omfattar inte produkter som använts i strid med bruksanvisningarna som tillhandahålls med produkten, eller som har utsatts för världslöshet, vanskötel, olyckshändelse eller exterrnt åsamkåd skada. Denna garanti omfattar inte produkter som har kopplats till icke avsedda enheter eller system, har ändrats eller tagits isär eller sätts ihop igen. Denna garanti omfattar inte sensorer eller patientkablar som har ombearbetats, repareras eller återanvänts.

UNDER INGA OMSTÄNDIGHETER BÄR MASIMO ANSVAR GENTEMOT KÖPAREN ELLER ANNAN PERSON FÖR FÖLJDSKADA, INDIREKT ELLER SÄRSKILD SKADA (INKLUSIVE, UTAN BEGRÄNSNING, UTEBLIVEN VINST), ÄVEN OM MÖJLIGHETEN DÄROM MEDDELAS. UNDER INGA OMSTÄNDIGHETER SKA MASIMOS ANSVAR FÖR PRODUKTER SOM SÄLTS TILL KÖPARE (UNDER KONTRAKT, GARANTI, ÅTALBAR HANDLING ELLER ANDRA FORDRINGAR) ÖVERSKRIDA SUMMAN SOM KÖPAREN BETALAT FÖR PRODUKTERNA I EN SÄDAN FORDRAN. MASIMO ANSVRAR UNDER INGA OMSTÄNDIGHETER FÖR SKADOR MED ANKNYTNING TILL EN PRODUKT SOM HAR OMBEARBEDES, REPARERATS ELLER ÅTERANVÄNTS. BEGRÄNSNINGARNENA I DETTA AVSNITT SKA INTE ANSES UTESLUTA ANSVAR SOM UNDER GÄLLANDE PRODUKTANSVARSLAGSTIFTNING INTE LAGLIGEN KAN UTESLUTAS GENOM KONTRAKT.

## INGEN UNDERFÖRSTÄDD LICENS

DENNA SENSOR FÖR ANVÄNDNING MED EN PATIENT LICENSIERAS TILL DIG ENLIGT DE PATENT SOM TILLHÖR MASIMO FÖR ANVÄNDNING MED ENDAST EN PATIENT, GENOM DITT GODKÄNNANDE ELLER GENOM ANVÄNDNING AV DENNA PRODUKT ERKÄNNER OCH ACCEPTERAR DU ATT INGEN LICENS HAR BEVILJATS FÖR ANVÄNDNING AV DENNA PRODUKT PÅ FLER ÄN EN PATIENT.

EFTER ANVÄNDNING MED EN PATIENT SKA SENSORN KASSERAS. KÖP ELLER INNEHAV AV DENNA SENSOR GER INGEN UTTRYCKLIG ELLER UNDERFÖRSTÄDD LICENS ATT ANVÄNDNA SENSON MED ENHET SOM INTE ÄR ENSKILT AUKTORISERAD ATT ANVÄNDNA RD-SENSORER.

**FÖRSIKTIGHETSATGARDER:** ENLIGT FEDERAL AMERIKANSK LAGSTIFTNING FÄR DENNA ENHET ENDAST SALJAS AV ELLER PÅ ORDER AV LÄKARE. För professionell användning. Se bruksanvisningen för fullständig förskrivningsinformation, inklusive indikationer, kontraindikationer, varningar, observationer och biverkningar.

Följande symboler kan finnas på produkten eller produktmärkningen:

| SYMBOL   | DEFINITION  | SYMBOL  | DEFINITION   | SYMBOL  | DEFINITION   |
|--|---|---|--|---|--|
|    | Följ bruksanvisningen   |    | Separat insamling för elektrisk och elektronisk utrustning (WEEE). | <b>Rx ONLY</b>  | Försiktig! Enligt federal lagstiftning i USA får denna enhet endast säljas av läkare eller på läkares ordination |
|    | Se bruksanvisningen   | <b>LOT</b>  | Partinummer  |    | Europeiska unionens konformitetsmärkning   |
|    | Tillverkare   | <b>REF</b>  | Katalognummer (modellnummer)                                       |    | Auktorisera representant i Europeiska gemenskapen  |
|   | Försiktig!  | <b>###</b>  | Masimos referensnummer   |   | Kroppsvikt   |
|  | Används senast AAAA-MM-DD   | <b>&gt;</b>   | Större än  |  | Förvaringstemperaturområde   |
|  | Får ej återanvändas/endast för användning med en patient  | <b>&lt;</b>   | Mindre än  |  | Förvaras torrt   |
|  | Osteril   |  | Luftfuktighetsbegränsning vid förvaring                            |  | Använd inte om förpackningen är skadad och se bruksanvisningen   |
|  | Denna produkt är inte tillverkad av naturligt gummilatex  |  | Ömtälig/bräcklig, hantera varsamt                                  |  | Atmosfärftryckbegränsning  |
|  | En patient – flerfärdig användning  | <b>MD</b>   | Medicinteknisk utrustning  |  | Unik enhetsidentifierare   |
|  | Importör  |  | Distributör  |  | Lysdiod (LED) som lyser när ström flödar genom den   |
|  | Instruktioner/bruksanvisningar/manualer finns i elektroniskt format på <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a><br>Obs! Den elektroniska bruksanvisningen är inte tillgänglig i alla länder. |   |  |   |  |

Patent: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo, SET, RD SET,  och X-Cal är federalt registrerade varumärken som tillhör Masimo Corporation.

RD SET är ett varumärke som tillhör Masimo Corporation.

# Bekabelde sensor uit RD SET®-serie

nl

## Adt-, Pdt-, Inf-, Neo-, en NeoPt/NeoPt-500-SpO<sub>2</sub>-wegwerpsensoren

### GEBRUIKSAANWIJZING

 Uitsluitend voor gebruik bij één patiënt

 Bij de productie is geen latex van natuurrubber gebruikt

 Niet-steriel

**Voordat u deze sensor gebruikt, moet u eerst de gebruikershandleiding bij het apparaat en deze gebruiksaanwijzing lezen en begrijpen.**

#### INDICATIES

De bekabelde sensor uit de serie RD SET®-wegwerpsensoren is bedoeld voor constante, niet-invasieve bewaking van de functionele zuurstofverzadiging van arteriële hemoglobine (SpO<sub>2</sub>) en de hartfrequentie (gemeten met een SpO<sub>2</sub>-sensor) voor toepassing bij volwassenen, kinderen en baby's en pasgeborenen in situaties met en zonder beweging en voor patiënten met goede of slechte doorbloeding in ziekenhuizen, medische instellingen, onderweg en thuis.

#### CONTRA-INDICATIES

Allergische reacties op schuimrubberproducten en/of plakband vormen een contra-indicatie voor gebruik van de RD SET bekabelde sensoren.

#### BESCHRIJVING

De RD SET bekabelde sensoren zijn uitsluitend bestemd voor gebruik met apparaten met Masimo SET-oximetrie of apparaten die zijn goedgekeurd voor gebruik met RD SET bekabelde sensoren. Neem contact op met de fabrikant van het apparaat over de compatibiliteit van een bepaald apparaat of sensormodel. Iedere apparatafabrikant moet zelf bepalen of de eigen apparaten compatibel zijn met de verschillende sensormodellen.

**WAARSCHUWING:** Masimo-sensoren en -kabels zijn ontworpen voor gebruik met apparaten met Masimo SET-oximetrie of apparaten die goedgekeurd zijn voor gebruik met Masimo-sensoren.

#### WAARSCHUWINGEN

- Alle sensoren en kabels zijn bestemd voor gebruik met specifieke monitoren. Controleer vóór gebruik de compatibiliteit van de monitor, de kabel en de sensor, omdat incompatibiliteit tot slechte prestaties en/of letsel bij de patiënt kan leiden.
- De sensor mag geen zichtbare gebreken, verkleuringen of beschadigingen vertonen. Als de sensor is verkleurd of beschadigd, mag u deze niet langer gebruiken. Gebruik nooit een beschadigde sensor of een sensor met blootliggende elektrische bedrading.
- De plaats moet frequent of conform het klinische protocol worden gecontroleerd. Let hierbij op goed kleven, een goede bloedsomloop, een goede huidconditie en een goede optische uitlijning.
- Wees voorzichtig bij patiënten met een slecht doorbloede huid; er kan huiderosie en druknecrose ontstaan als de sensor niet vaak genoeg wordt verplaatst. Controleer de plaats bij patiënten met een slechte doorbloede ten minste één keer (1) per uur en verwijder de sensor als zich tekenen van weefselchemie voordoen.
- De doorbloeding op de sensorplaats moet regelmatig worden gecontroleerd.
- Bij een slechte doorbloeding moet de sensorplaats dalkwijn worden gecontroleerd op tekenen van weefselchemie, die druknecrose kan veroorzaken.
- Bij een zeer slechte doorbloeding op de bewaakte plaats kunnen de afleeswaarden lager zijn dan de arteriële zuurstofverzadiging in de kern.
- Gebruik geen tape om de sensor op de plek te bevestigen; dit kan de bloedsomloop beperken en tot onjuiste afleeswaarden leiden. Het gebruik van extra kleeband kan huidbeschadiging en/of druknecrose veroorzaken of de sensor beschadigen.
- Als een sensor te strak is aangebracht of zich strakker vastzet door oedeem, zijn de afleeswaarden onjuist en kan druknecrose worden veroorzaakt.
- Onjuist aangebrachte sensoren of gedeeltelijk loslatende sensoren kunnen onjuiste metingen veroorzaken.
- Het gebruik van een verkeerde sensormodel kan onnauwkeurige afleeswaarden met het uitlijnen van afleeswaarden veroorzaken.
- Aderverstopping kan een te lage afleeswaarde van de eigenlijke arteriële zuurstofverzadiging veroorzaken. Daarom dient men te zorgen voor de juiste veneuze stroming op de bewaakte plaats. De sensor mag zich niet lager dan het hart bevinden (zoals op de hand van een patiënt als diens arm over de bedrand hangt).
- Veneuze pulsaties kunnen verkeerde, te lage SpO<sub>2</sub>-afleeswaarden veroorzaken (bijv. driedelige terugstromwaarde).
- De pulsaties van intra-aortale ballonondersteuning kunnen de hartfrequentie beïnvloeden die op de pulsoximeter wordt weergegeven. Vergelijk de hartfrequentie van de patiënt met de hartfrequentie op het ECG.
- Plaats de kabel en patiëntenkabel voorzichtig om te voorkomen dat de patiënt verstrik of beklemd raakt.
- Breng de sensor niet aan op een vinger of teen waar een arteriële katheter of bloeddrukmanschet op is aangebracht.
- Bij gebruik van pulsoximetrie tijdens bestraling van het gehele lichaam moet de sensor buiten het stralingsveld worden gehouden. Als de sensor aan de straling wordt blootgesteld, kan de afleeswaarde tijdens de actieve bestralingsperiode foutief zijn of uitbliven.
- Gebruik de sensor niet tijdens een MRI-scan of in een omgeving waarin een MRI-apparaat staat.
- Sterke lichtbronnen in de omgeving, zoals operatielampen (met name xenonlampen), bilirubinelampen, neonbuizen, infraroodhittellampen en direct zonlicht kunnen de werking van een sensor storen.
- Om interferentie door omgevingslicht te voorkomen, moet de sensor correct worden aangebracht, en moet de aanbrengplaats zo nodig met ondoorzichtig materiaal worden bedekt. Indien deze voorzorgsmaatregel niet wordt genomen in een omgeving met sterk licht, kan onjuiste meting het gevolg zijn.
- Hoge COHb- of MetHb-waarden kunnen zich voordoen terwijl de SpO<sub>2</sub>-waarde normaal lijkt. Als er verhoogde COHb- of MetHb-waarden worden vermoed, moet een laboratoriumanalyse (CO-oximetrie) op een bloedmonster worden uitgevoerd.
- Een verhoogd carboxyhemoglobinepeil (COHb) kan leiden tot onnauwkeurige SpO<sub>2</sub>-metingen.
- Een verhoogd methemoglobinepeil (MetHb) resulteert in onnauwkeurige SpO<sub>2</sub>-metingen.
- Een verhoogd totaal bilirubinegehalte kan onnauwkeurige SpO<sub>2</sub>-metingen tot gevolg hebben.
- Vingers met een anatomische afwijking, intravasculaire kleurstoffen, zoals indocyaninegroen of methyleenblauw, of extern aangebrachte kleurstoffen en textuur, zoals nagellak, glitter, enzovoort, kunnen onnauwkeurige SpO<sub>2</sub>-metingen veroorzaken.
- Onnauwkeurige SpO<sub>2</sub>-afleeswaarden kunnen worden veroorzaakt door ernstige anemie, lage arteriële perfusie of bewegingsartefacten.
- Week of dompel de sensor niet in vloeistoffen, om beschadiging te voorkomen.
- De sensor mag in geen geval worden gewijzigd of gemodificeerd. Wijzigingen of modificaties kunnen van invloed zijn op de prestaties en/of nauwkeurigheid.
- Probeer sensoren of patiëntenkabels van Masimo niet opnieuw te gebruiken bij verschillende patiënten, opnieuw te prepareren of te recyclen, aangezien dit de elektrische onderdelen kan beschadigen en letsel van de patiënt tot gevolg kan hebben.
- Een hoge zuurstofconcentratie kan bij vroegegeboorte baby's aanleg tot retinopathie veroorzaken. Daarom moet de bovengrens van het alarm voor de zuurstofverzadiging zorgvuldig gekozen worden volgens de aanvaarde klinische normen.
- **Let op:** vervang de sensor als er een bericht Sensor vervangen wordt weergegeven of wanneer een bericht Lage SIQ continu wordt weergegeven nadat u de stappen voor het opllossen van problemen metlage SIQ heeft doorlopen, die worden beschreven in de gebruiksaanwijzing van het bewakingsapparaat.
- **Opmerking:** de sensor is voorzien van X-Cal®-technologie om het risico van onnauwkeurige afleeswaarden en onverwachte onderbreking van de bewaking van de patiënt te beperken. Na gebruik bij één patiënt, moet u de sensor weggooien.

#### INSTRUCTIES

##### A) De plaats kiezen

- Kies altijd een goed doorbloede plaats die het detectorenster van de sensor geheel bedekt.
- De plaats moet gereinigd en droog zijn voordat de sensor wordt geplaatst.

##### RD SET Adt bekabeld: sensor voor volwassenen

> 30 kg De voorkeurslocatie is de middelvinger of ringvinger van de niet-dominante hand.

##### RD SET Pdt bekabeld: sensor voor kinderen

10-50 kg De voorkeurslocatie is middel- of ringvinger van de niet-dominante hand.

##### RD SET Inf bekabeld: sensor voor baby's

3-10 kg De voorkeurslocatie is de grote teen. Als alternatief kan de teen naast de grote teen of de duim worden gebruikt.

10-20 kg De voorkeurslocatie is de middelvinger of ringvinger van de niet-dominante hand. Als alternatief kan de teen worden gebruikt.

**RD SET Neo bekabeld: sensor voor pasgeborenen en volwassenen**

- < 3 kg De voorkeurslocatie is de voet. Als alternatief kan de palm of de rug van de hand worden gebruikt.
- > 40 kg De voorkeurslocatie is de middelvinger of ringvinger van de niet-dominante hand.

**RD SET NeoPt/NeoPt-500 bekabeld: sensoren voor vroegegeborenen**

- < 1 kg De voorkeurslocatie is de voet. Als alternatief kan de palm of de rug van de hand worden gebruikt.

**B) De sensor aanbrengen op de patiënt**

1. Open de verpakking en verwijder de sensor. Verwijder de strip van de sensor, indien aanwezig.

**Adt-sensor voor VOLWASSENEN (> 30 kg) en Pdt-sensor voor KINDEREN (10-50 kg)**

2. Zie afbeelding 1a. Richt de sensor zodanig dat de detector als eerste kan worden aangebracht. Plaats de vingertop zodanig op de stippenlijn dat het vlezige deel van de vinger de omtrek van de vinger en het detectorenvenster bedekt.
3. Zie afbeelding 1b. Druk de zelfklevende vleugels één voor één op de vinger. Er worden alleen nauwkeurige gegevens verkregen als het detectorenvenster volledig is bedekt.
4. Zie afbeelding 1c. Vouw de sensor zodanig over de vinger dat het stralervenster (\*) zich op de vingernagel bevindt. Wikkel de vleugels één voor één rond de vinger.
5. Zie afbeelding 1d. Wanneer de straler en de detector correct zijn aangebracht, zijn ze verticaal uitgelijnd (de zwarte strepen moeten zich op één lijn bevinden). Verplaats eventueel de straler of de detector.

**Inf-sensor voor KINDEREN (3-10 kg)**

2. Zie afbeelding 2a. Breng de sensorkabel zo aan dat deze langs de bovenkant van de voet loopt. Breng de detector aan op het vlezige gedeelte van de grote teen. Als alternatief kan de teen naast de grote teen of de duim worden gebruikt (niet afgebeeld).
3. Zie afbeelding 2b. Plak de kleefstrook zodanig rond de grote teen dat de straler zich op het nagelbed van de teen bevindt. Er worden alleen nauwkeurige gegevens verkregen als het detectorenvenster volledig is bedekt.
4. Zie afbeelding 2c. Zorg ervoor dat het stralervenster (\*) is uitgelijnd met de top van de teen tegenover de detector. Controleer of de sensor correct is geplaatst en verplaats deze eventueel.

**Neo-sensor voor PASGEBORENEN (< 3 kg) en NeoPt/NeoPt-500-sensor voor VROEGGEBORENEN (< 1 kg)**

2. Zie afbeelding 3a. Bij gevoelige huidtypen kan de kleefkracht worden verminderd of opgeheven door de kleefvlakken vochtig te maken met een wattenstaafje of met gaa.
3. Zie afbeelding 3b. Leg de sensorkabel in de richting van de enkel (of de pols). Plaats de sensor rond het laterale gedeelte van de voet (of hand) en lijn het gelijk uit met de vierde teen (of vinger). Er worden alleen nauwkeurige gegevens verkregen als het detectorenvenster volledig is bedekt.
4. Zie afbeelding 3c. Wikkel de kleefstrook/schuimwrap rond het laterale deel van de voet (of hand) en controleer of het stralervenster (\*) zich recht tegenover de detector bevindt. Zorg ervoor dat de detector goed uitgelijnd blijft met het stralervenster tijdens het vastmaken van de kleefstrook/schuimwrap om de sensor vast te zetten.
5. Zie afbeelding 3d. Controleer of de sensor correct is geplaatst en verplaats deze eventueel.

**Neo-sensor voor VOLWASSENEN (> 40 kg) en Inf-sensor voor KINDEREN (10-20 kg)**

2. Zie afbeelding 4a. Breng de sensorkabel zo aan dat deze langs de bovenkant van de hand loopt. Plaats de detector op het vlezige gedeelte van de vinger. De sensor kan eventueel ook op de teen worden aangebracht (niet afgebeeld).
3. Zie afbeelding 4b. Wikkel de kleefstrook rond de vinger zodat het stralervenster (\*) is uitgelijnd met de vingertop tegenover de detector. Er worden alleen nauwkeurige gegevens verkregen als het detectorenvenster volledig is bedekt.
4. Zie afbeelding 4c. Controleer de sensor om er zeker van te zijn dat deze correct is geplaatst en plaats de sensor indien nodig opnieuw.

**C) De sensor op de patiëntenkabel aansluiten**

1. Zie afbeelding 5a. Richt het connectorlipje zodanig dat de kant met de "glimmende" contactpunten naar boven is gericht. Richt de patiëntenkabel zodanig dat de kleurenbalg en de vingergrepen naar boven zijn gericht.
2. Zie afbeelding 5b. Steek het sensorlipje in de patiëntenkabel, totdat u kunt horen of voelen dat de verbinding is gemaakt. Trek voorzichtig aan de connectors om de verbinding te controleren. Er kan tape worden gebruikt om de kabel aan de patiënt vast te zetten, wat de bewegingsvrijheid ten goede komt.

**D) Opnieuw aansluiten**

- U kunt de sensor nogmaals bij dezelfde patiënt aanbrengen als het straler- en detectorenvenster schoon zijn en de kleeflaag nog op de huid blijft plakken.
  - Als de kleeflaag niet meer op de huid blijft plakken, moet u een nieuwe sensor gebruiken.
- OPMERKING:** Koppel de sensor eerst los van de patiëntenkabel alvorens de toepassingslocatie te veranderen of de sensor opnieuw aan te brengen.

**E) De sensor van de patiëntenkabel loskoppelen**

1. Zie afbeelding 6. Trek flink aan de sensorconnector om deze uit de patiëntenkabel te verwijderen.

**OPMERKING:** Om beschadiging te voorkomen, moet u aan de sensorconnector trekken en niet aan de kabel.

**SPECIFICATIES**

Wanneer RD SET bekabelde sensoren met Masimo SET-pulsoximetriemonitoren of met goedgekeurde Masimo SET-pulsoximetrimodules worden gebruikt, hebben ze de volgende specificaties:

| RD SET bekabelde sensor  | Adt            | Pdt            | Inf                |                | Neo          |                | NeoPt/NeoPt-500 |
|--|----------------|----------------|--------------------|----------------|--------------|----------------|-----------------|
| Lichaamsgewicht  | > 30 kg        | 10-50 kg       | 3-10 kg            | 10-20 kg       | < 3 kg       | > 40 kg        | < 1 kg          |
| Toepassingslocatie   | Vinger of teen | Vinger of teen | Duim of grote teen | Vinger of teen | Hand of voet | Vinger of teen | Hand of voet    |
| SpO <sub>2</sub> -nauwkeurigheid, geen beweging, (70-100%) <sup>1,5)</sup> | 2%             | 2%             | 2%                 | 2%             | 3%           | 2%             | 3%              |
| SpO <sub>2</sub> -nauwkeurigheid, beweging <sup>2</sup>                    | 3%             | 3%             | 3%                 | 3%             | 3%           | 3%             | 3%              |
| SpO <sub>2</sub> -nauwkeurigheid, lage perfusie <sup>3</sup>               | 2%             | 2%             | 2%                 | 2%             | 3%           | 2%             | 3%              |
| Nauwkeurigheid <sup>1</sup> hartfrequentie, geen beweging (25-240 bpm)     | 3 bpm          | 3 bpm          | 3 bpm              | 3 bpm          | 3 bpm        | 3 bpm          | 3 bpm           |
| Nauwkeurigheid hartfrequentie, beweging <sup>4</sup>                       | 5 bpm          | 5 bpm          | 5 bpm              | 5 bpm          | 5 bpm        | 5 bpm          | 5 bpm           |
| Nauwkeurigheid hartfrequentie, lage perfusie <sup>3</sup>                  | 3 bpm          | 3 bpm          | 3 bpm              | 3 bpm          | 3 bpm        | 3 bpm          | 3 bpm           |

**OPMERKING:** De ARMS-nauwkeurigheid wordt berekend op basis van het verschil tussen de apparaatmetingen en de referentiemetingen. Ongeveer twee derde van de apparaatmetingen valt binnen ± ARMS van de referentiemetingen in een gecontroleerd onderzoek.

<sup>1</sup> De nauwkeurigheid van Masimo SET-technologie is gevalideerd onder bewegingsloze omstandigheden door middel van onderzoeken met menselijk bloed van gezonde mannelijke en vrouwelijke vrijwilligers met een lichte tot donkere huidpigmentatie in onderzoeken naar geïnduceerde hypoxie binnen een bereik van 70%-100% SpO<sub>2</sub>, die vervolgens werden vergeleken met een CO-oximeter in een laboratorium.

<sup>2</sup> De Masimo SET-technologie is gevalideerd voor nauwkeurigheid bij beweging in onderzoeken van menselijk bloed van gezonde, volwassen mannelijke en vrouwelijke vrijwilligers met lichte tot donkere huidpigmentatie in onderzoeken met geïnduceerde hypoxie tijdens het uitvoeren van wrijvende en kloppende

bewegingen met een frequentie van 2 tot 4 Hz en een amplitude van 1 tot 2 cm en een niet-repetende beweging tussen 1 en 5 Hz met een amplitude van 2 tot 3 cm in onderzoeken met geïnduceerde hypoxie binnen een bereik van 70%-100% SpO<sub>2</sub>, vergeleken met een CO-oximeter in een laboratorium.

<sup>3</sup> De nauwkeurigheid van Masimo SET-technologie is gevalideerd bij lage perfusie in benchtoptests en daarin vergeleken met een Biotek Index 2-simulator en de Masimo-simulator met een signaalsterkte van ten hoogste 0,02% en een transmissie van ten hoogste 5% bij verzadiging van 70% tot 100%.

<sup>4</sup> De nauwkeurigheid van Masimo SET-technologie is gevalideerd voor de hartfrequentie in het bereik van 25-240 bpm in benchtoptests en daarin vergeleken met een Biotek Index 2-simulator en de Masimo-simulator met signaalsterkte van ten hoogste 0,02% en een transmissie van ten hoogste 5% bij een verzadiging van 70% tot 100%.

<sup>5</sup> De verzadigingsnauwkeurigheid van de sensoren voor pasgeborenen en vroeggeborenen is gevalideerd bij volwassen vrijwilligers. Bij de resultaten is 1% opgeteld met het oog op de eigenschappen van hemoglobine bij foetussen.

## COMPATIBILITEIT

**MASIMOSSET** Deze sensor is uitsluitend bestemd voor gebruik met apparaten met Masimo SET-oximetrie of pulsoximetriemonitoren die zijn goedgekeurd voor gebruik van RD SET bekabelde sensoren. De sensoren werken alleen op de juiste wijze met pulsoximetrysysteem van de oorspronkelijke fabrikant. Het is mogelijk dat deze sensor niet of onjuist functioneert bij gebruik in combinatie met andere apparaten.

Ga voor meer informatie over compatibiliteit naar: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GARANTIE

Masimo biedt alleen de eerste koper de garantie dat dit product, indien gebruikt volgens de bij de producten van Masimo meegeleverde aanwijzingen, geen gebreken zal vertonen qua materialen en uitvoering gedurende een periode van zes (6) maanden. De producten voor eenmalig gebruik hebben slechts een garantie voor gebruik bij één patiënt.

HET HIERVOOR BEPAALDE IS DE ENIGE GARANTIE VAN TOEPASSING OP DOOR MASIMO AAN DE KOPER VERKOCHTE PRODUCTEN. MASIMO WIJST UITDRUKKELIJK ALLE ANDERE MONDELINGE, UITGESPROKEN OF STILZWIJGENDE GARANTIES AF MET INBEGRIJP VAN DOCH NIET BEPERKT TOT ALLE GARANTIES AANGAANDE VERKOOPBAARHEID OF GESCHIKTHEID VOOR EEN BEPAALD DOEL. DE ENIGE VERPLICHTING VAN MASIMO EN HET EXCLUSIEVE VERHAAL VAN DE KOPER VOOR INBREUK OP EEN GARANTIE IS DE REPARATIE OF VERVANGING VAN HET PRODUCT, NAAR KEUZE VAN MASIMO.

## UITSLUITING VAN GARANTIE

Deze garantie is niet van toepassing op producten die niet zijn gebruikt volgens de bij het product geleverde bedieningsinstructies of die zijn misbruikt, verwaarloosd, of door ongelukken of schade van buitenaf zijn beschadigd. Deze garantie strekt zich niet uit tot producten die zijn aangesloten op een ongeoorloofd apparaat of systeem, zijn gewijzigd, zijn gedemonteerd of opnieuw zijn gemonteerd. Deze garantie geldt niet voor sensoren of patiëntenkabels die opnieuw zijn gebruikt/geprepareerd of gerecycled.

ONDER GEEN ENKELE VOORWAarde IS MASIMO AANSPRAKELIJK JEGENS DE KOPER OF DERDEN VOOR EVENTUELE BIJKOMSTIGE, INDIRECTE, BIJZONDRE OF VEROVOLGSCHADE (MET INBEGRIP VAN, DOCH NIET BEPERKT TOT GEDERFDE WINST) EN DIT ZELFS NIET INDEN ZIJ OP DE HOOGTE IS GEBRACHT VAN DE MOGELIJKHEID HIERVAN. IN GEEN GEVAL GAAT DE AANSPRAKELIJKHEID VAN MASIMO VOORTKOMENDE UIT PRODUCTEN DIE AAN DE KOPER VERKOCHT ZIJN (DOOR CONTRACT, GARANTIE, ONRECHTMATIGE DAAD OF ANDERE CLAIMS) HET DOOR DE KOPER BETALDE BEDRAG VOOR DE PARTIJ PRODUCTEN DIE EEN DERGELIJKE CLAIM BETREFFEN, TE BOVEN. MASIMO IS IN GEEN GEVAL AANSPRAKELIJK VOOR SCHADE DIE WORDT VEROORZAAKT DOOR EEN PRODUCT DAT OPNIEUW IS GEBRUIKT/GEPREPAREERD OF IS GERECYCLED. DE BEPERKINGEN IN DEZE SECTIE SLUITEN GEEN AANSPRAKELIJKHEDEN UIT DIE, VOLGENS DE TOEPASSELIJKE WETGEVING AANGAANDE PRODUCTAANSPRAKELIJKHED, NIET WETTELijk PER CONTRACT KUNNEN WORDEN UITGESLOTEN.

## GEEN IMPLICITE LICENTIE

DEZE SENSOR VOOR EEN ENKELE PATIËNT WORDT U IN LICENTIE GEGEVEN ONDER PATENTEN VAN MASIMO DIE UITSLUITEND GELDEN VOOR GEBRUIK BIJ INDIVIDUELE PATIËNTEN. DOOR ACCEPTATIE OF GEBRUIK VAN DIT PRODUCT AANVAARDT U EN STEMKT U TOE DAT ER GEEN LICENTIE WORDT VERLEEND VOOR HET GEBRUIK VAN DIT PRODUCT BIJ MEER DAN ÉÉN PATIËNT.

NA GEBRUIK BIJ ÉÉN PATIËNT MOET U DE SENSOR WEGGOOIEN. DE AANKOOP OF HET BEZIT VAN DEZE SENSOR BRENGT GEEN UITGESPROKEN OF STILZWIJGENDE VERGunning VOOR GEBRUIK VAN DE SENSOR MET EEN INSTRUMENT DAT NIET APART IS GOEDGEKEURD VOOR GEBRUIK MET DE RD-SENSOREN MET ZICH MEE.

**LET OP:** VOLGENS DE AMERIKAANSE FEDERALE WETGEVING MAG DIT APPARAAT UITSLUITEND DOOR OF OP VOORSCHRIFT VAN EEN ARTS WORDEN VERKOCHT.

Uitsluitend voor professioneel gebruik. Zie de gebruiksaanwijzing voor de volledige receptgegevens, inclusief indicaties, contra-indicaties, waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en bijwerkingen.

De volgende symbolen kunnen op het product of de productetiketten voorkomen:

| SYMBOOL | DEFINITIE   | SYMBOOL   | DEFINITIE   | SYMBOOL        | DEFINITIE   |
|---------|---|---|---|----------------|---|
|         | Volg de gebruiksaanwijzing op   |   | Gescheiden inname van elektronische en elektrische apparatuur (WEEE). | <b>Rx ONLY</b> | <b>Let op:</b> Volgens de Amerikaanse federale wetgeving mag dit apparaat uitsluitend door of op voorschrijf van een arts worden verkocht |
|         | Raadpleeg de gebruiksaanwijzing   | <b>LOT</b>  | Partijcode  |                | Europese conformiteitssteken  |
|         | Fabrikant   | <b>REF</b>  | Catalogusnummer (modelnummer)   | <b>EC REP</b>  | Erkend vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap   |
|         | Let op  | <b>####</b>   | Referentienummer Masimo   |                | Lichaamsgewicht   |
|         | Houdbaarheidsdatum<br>JJJJ-MM-DD  | <b>&gt;</b>   | Groter dan  |                | Opslagtemperatuurbereik   |
|         | Niet hergebruiken/Uitsluitend voor gebruik bij één patiënt  | <b>&lt;</b>   | Kleiner dan   |                | Droog bewaren   |
|         | Niet-steriel  |   | Vochtgelidsgrenslimieten bij opslag                                   |                | Niet gebruiken indien de verpakking beschadigd is en naadpleeg de gebruiksaanwijzing  |
|         | Bij de productie is geen latex van natuurrubber gebruikt  |   | Breekbaar, voorzichtig hanteren                                       |                | Atmosferische-druklimieten  |
|         | Meervoudig gebruik bij één patiënt  | <b>MD</b>   | Medisch hulpmiddel  | <b>UDI</b>     | Uniek apparaatidentificatienummer   |
|         | Importeur   |   | Distributeur  |                | Lichtgevende diode (led)<br>Een ledlamp geeft licht wanneer er stroom doorheen loopt  |
|         | Instructies/gebruiksaanwijzingen/handleidingen zijn verkrijgbaar als elektronische documenten op<br><a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> | <b>Opmerking:</b> Er is geen elektronische gebruiksaanwijzing beschikbaar voor alle landen. |   |                |   |

Ostrooien: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo, SET, RD SET, en X-Cal zijn in de Verenigde Staten federaal gedeponeerde handelsmerken van Masimo Corporation.

## Adt-, Pdt-, Inf-, Neo- og NeoPt/NeoPt-500 SpO<sub>2</sub>-engangssensor

### BRUGSANVISNING

 Kun til anvendelse til en enkelt patient

 Ikke fremstillet med naturlig gummilatek

 Ikke-steril

Før anvendelse af denne sensor, skal brugeren læse og forstå betjeningsvejledningen til enheden og denne brugsanvisning.

#### INDIKATIONER

RD SET®-serien af engangssensorer med ledning er indiceret til kontinuerlig, noninvasiv monitorering af funktionel iltmætrning af arteriel hæmoglobin (SpO<sub>2</sub>) og pulsfrekvens (målt med en SpO<sub>2</sub>-sensor) til brug på voksne, børn, spædbørn og neonatale patienter, både under forhold uden bevægelse og med bevægelse, og på patienter med god eller dårlig perfusion på hospitaler, hospitalslignende faciliteter, i mobile situationer og i hjemmet.

#### KONTRAINDIKATIONER

RD SET-sensorer med ledning er kontraindiceret til patienter, der udvise allergiske reaktioner over for skumgummiprodkuter og/eller selvklaebende tape.

#### BESKRIVELSE

RD SET-sensorer med ledning er beregnet til brug med enheder, der indeholder Masimo SET-oximetri eller er licenseret til at bruge RD SET-sensorer med ledning. Kontakt den individuelle enheds producent for at få oplysning om hvilken enhed og sensormodellerne er kompatible. Hver enkelt enheds producent skal bestemme og angive, om vedkommendes enheder er kompatible med den enkelte sensormodel.

**ADVARSEL:** Masimo-sensorer og -kabler er beregnet til brug med enheder, der indeholder Masimo SET-oximetri eller har licens til at bruge Masimo-sensorer.

#### ADVARSLER

- Alle sensorer og kabler er beregnet til brug med bestemte monitorer. Kontrollér, at monitoreringsenheden, kablet og sensoren er kompatibel før brug, da det ellers kan resultere i forringet ydeevne og/eller skade på patienten.
- Sensoren må ikke have synlige defekter, misfærfning eller skade. Hvis sensoren er misfarvet eller beskadiget, skal den tages ud af drift. Brug aldrig en beskadiget sensor eller en sensor med blottet elektrisk kredsløb.
- Stedet skal kontrolleres hyppigt eller i henhold til klinisk protokol for at sikre tilstrækkelig tilhæftning, blodcirculation, hudintegritet samt korrekt optisk justering.
- Udvis forsigtighed ved patienter med dårlig perfusion. Der kan opstå huderosion og tryknekrose, hvis sensoren ikke flyttes ofte. Kontroller stedet så hyppigt som hver (1) time i tilfælde af patienter med dårlig perfusion, og flyt sensoren, hvis der er tegn på vævsikæmni.
- Blodcirkulationen distalt for sensorens placering skal kontrolleres rutinemæssigt.
- Ved lav perfusion skal sensorstedet undersøges hyppigt for tegn på vævsikæmni, som kan medføre tryknekrose.
- Hvis perfusionen på målestedet er meget lav, kan det medføre en lavere maling end den egentlige arterielle iltmætrning.
- Brug ikke tape til at fastgøre sensoren til målestedet. Dette kan hæmme blodtilstrømmingen og forårsage unojagtige målinger. Brug af yderligere tape kan forårsage skader på huden og/eller tryknekrose eller skader på sensoren.
- Sensorer, der er sat for stramt på, eller som kommer til at sidde for stramt på ødemer, vil forårsage unojagtige målinger og kan medføre tryknekrose.
- Sensorer, der er påsat forkert, eller sensorer, der flytter sig fra målestedet, kan forårsage forkerte målinger.
- Forkert påsætning pga. forkerte sensortyper kan forårsage unojagtige eller manglende målinger.
- Blodophobning i venerne kan medføre måleverdier, der er lavere end den faktiske arterielle iltmætrning. Derfor skal det sikres, at der er ordentligt venost udloeb fra målestedet. Sensoren må ikke befinde sig under hjerteniveau (f.eks. må hånden med sensoren hos en sengeliggende patient ikke hænge ud over sengekanten og ned mod gulvet).
- Venøse pulsationer kan medføre fejlagtigt lave SpO<sub>2</sub>-målinger (f.eks. trikuspidalinsufficiens).
- Pulsationer fra en aortaballongpumpe kan påvirke den pulsfrekvens, der vises på oximeteret. Kontrollér patientens pulsfrekvens ved at sammenholde den med hjertefrekvensen på EKGet.
- Før kabler og patientledninger omhyggeligt for at reducere risikoen for, at patienten vikles ind i dem eller bliver kvalt.
- Undgå at placere sensoren på en ekstremitet, hvor der er lagt et arteriekateter eller påsat en blodtryksmanchet.
- Hvis du bruger pulsoximetri under helkropsbestråling, skal sensoren holdes uden af strålingsfeltet. Hvis sensoren udsættes for stråling, kan malingen blive unojagtig eller manglende i den periode, hvor den aktive stråling forekommer.
- Brug ikke sensoren under MR-scanning eller i MR-miljøet.
- Kraftig belysning, f.eks. kirurgiske lamper (specielt med en xenonlyskilde), bilirubinlamper, lysstofrør, infrarøde varmelamper og direkte sollys kan påvirke sensorens ydeevne negativt.
- Sørg for, at sensoren er sat korrekt på, og dæk om nødvendigt sensorstedet med uigenemsigtigt materiale for at undgå påvirkning fra den omgivende belysning. Hvis disse forholdsregler ikke igættagtes under forhold med stærk belysning, kan det medføre unojagtige måleresultater.
- Høje niveauer af COHb eller MetHb kan forekomme med et tilsvarende normalt SpO<sub>2</sub>. Ved mistanke om forhøjede niveauer af COHb eller MetHb bør der udføres en laboratorieanalyse (CO-pulsoximetri) af en blodprøve.
- Forhøjede niveauer af carboxyhaemoglobin (COHb) kan medføre unojagtige SpO<sub>2</sub>-målinger.
- Forhøjede niveauer af methæmoglobin (MetHb) giver unojagtige SpO<sub>2</sub>-målinger.
- Forhøjede niveauer af total bilirubin kan føre til unojagtige SpO<sub>2</sub>-målinger.
- Unormale fingre, intravaskulære farvestoffer som f.eks. indocyaningrontr eller methylblåt eller eksternt påført farve og stoffer, som f.eks. neglelak, kunstige negle, glimmer, osv., kan medføre unojagtige SpO<sub>2</sub>-målinger.
- Unojagtige SpO<sub>2</sub>-målinger kan skyldes alvorlig anæmi, lav arteriel perfusion eller vedvælgelsesartefakt.
- Sensoren må ikke lægges i blod eller nedskænkes i væske, da det kan resultere i skade.
- Sensoren må ikke modificeres eller ændres på nogen måde. Ændring eller modifikation kan påvirke ydeevnen og/eller nøjagtigheden.
- Forsøg ikke at genbruge på flere patienter, gen behandle, omarbejde eller genanvende Masimo-sensorer eller patientledninger, da det kan beskadige de elektriske komponenter og muligvis føre til skade på patienten.
- Høje iltkoncentrationer kan prædisponere retinopati hos et fuldstændigt spædbarn. Den øvre alarmgrænse for iltmætrning skal derfor vælges omhyggeligt i overensstemmelse med accepterede, kliniske standarder.
- **Forsigtig:** Udskift sensoren, når der vises en meddelelse om, at sensoren skal udskiftes, eller hvis der hele tiden vises en meddelelse om lav SIQ, selvom trinene i brugerhåndbogen til monitoreringsenheden i forbindelse med fejlfinding for lav SIQ er udført.
- **Bemærk:** Sensoren leveres med X-Cal®-teknologi for at minimere risikoen for ukorrekte målinger og uventet tab af patientmonitorering. Bortskaf sensoren efter anvendelse til en enkelt patient.

#### ANVISNINGER

##### A) Valg af målested

- Vælg altid et sted med god perfusion, og som dækker sensorens detektorvindue fuldstændigt.
- Målestedet skal være rent og tørt, for sensoren påsættes.

##### RD SET Ledning Adt: Sensor til voksne

> 30 kg Det anbefales at bruge lang- eller ringfingeren på den ikke-dominerende hånd.

##### RD SET Ledning Pdt: Sensor til børn

10-50 kg Det anbefales at bruge lang- eller ringfingeren på den ikke-dominerende hånd.

##### RD SET Ledning Inf: Sensor til spædbørn

3-10 kg Det foretrakkes at bruge stortænen. Alternativt kan tåen ved siden af stortænen eller tommelfingeren bruges.  
10-20 kg Det foretrakkes at bruge lang- eller ringfingeren på den ikke-dominerende hånd. Alternativt kan tåen bruges.

#### RD SET Ledning Neo: Sensor til nyfodte/voksne

< 3 kg Det foretrakkes at bruge fodden. Alternativt kan håndfladen og håndryggen bruges.  
> 40 kg Det anbefales at bruge lang- eller ringfingeren på den ikke-dominerende hånd.

#### RD SET Ledning NeoPt/NeoPt-500: Sensorer til premature patienter

< 1 kg Det foretrakkes at bruge fodden. Alternativt kan håndfladen og håndryggen bruges.

#### B) Påsætning af sensoren på patienten

1. Åbn posen, og tag sensoren ud. Fjern bagbeklædningen fra sensoren, hvis en sådan findes.

#### Adt-sensor til VOKSNE (> 30 kg) og Pdt-sensor til børn (10-50 kg)

2. Se fig. 1a. Vend sensoren, så detektoren kan placeres først. Placer fingerspidsen på den stipede linje, så den kødfulde del af fingeren dækker fingerkonturen og målevinduet.
3. Se fig. 1b. Tryk de selvklæbende vinger fast på fingeren én ad gangen. Målevinduet skal dækkes helt for at sikre, at måledataene bliver nøjagtige.
4. Se fig. 1c. Fold sensoren over fingeren med lyssensoren (\*) placeret over fingerneflen. Fastgør vingerne ved at trykke dem ned omkring fingeren én ad gangen.
5. Se fig. 1d. For at sidde rigtigt skal lyssensoren og detektoren være på linje lodret som vist (de sorte linjer skal være ud for hinanden). Flyt den om nødvendigt.

#### Inf-sensor til SPÆDBØRN (3-10 kg)

2. Se fig. 2a. Vend sensorkablet, så det løber langs toppen af fodden. Placer detektoren på den kødfulde del af stortænen. Alternativt kan tåen ved siden af stortænen eller tommelfingeren bruges (ikke vist).
3. Se fig. 2b. Vinkl det selvklæbende bånd om tåen, så lyssensoren er placeret på stortæns negleleje. Målevinduet skal dækkes helt for at sikre, at måledataene bliver nøjagtige.
4. Se fig. 2c. Sorg for, at lyssensorrunderen (\*) sidder lige over tåen direkte over for detektoren. Kontroller korrekt placering, og ret om nødvendigt placeringen.

#### Neo-sensor til NYFØDTE (< 3 kg) og NeoPt/NeoPt-500-sensor til NEONATALE (< 1 kg)

2. Se fig. 3a. Ved folsum hvidt kælstringsegnskaberne af den selvklæbende belægning af medicinsk kvalitet mindskes eller elimineres ved at duppe klæbeormærde med en vatkugle eller gaze.
3. Se fig. 3b. Vend sensorkablet mod anklen (eller håndleddet). Sæt sensoren på rundt om fodslæns (eller håndens) laterale del, så den flugter med den fjerde tå (eller finger). Målevinduet skal dækkes helt for at sikre, at måledataene bliver nøjagtige.
4. Se fig. 3c. Vinkl den selvklæbende manchet/skummanchetten rundt om fodens (eller håndens) laterale del, og sorg for, at lyssensorrunderen (\*) sidder direkte over for detektoren. Kontroller, at detektor- og lyssensorrunderne flugter med hinanden, når den selvklæbende manchet/skummanchetten påsættes for at fastgøre sensoren.
5. Se fig. 3d. Kontroller korrekt placering, og ret om nødvendigt placeringen.

#### Neo-sensor til VOKSNE (> 40 kg) Inf-sensor til SPÆDBØRN (10-20 kg)

2. Se fig. 4a. Vend sensorkablet, så det løber langs toppen af hånden. Placer detektoren på den kødfulde del af fingeren. Alternativt kan sensoren også sættes på en tå (ikke vist).
3. Se fig. 4b. Vinkl selvklæbende rundt om fingeren, så lyssensorvinduet (\*) sidder øverst på fingeren direkte over for detektoren. Målevinduet skal dækkes helt for at sikre, at måledataene bliver nøjagtige.
4. Se fig. 4c. Kontrollér, at sensoren sidder korrekt, og sæt den om nødvendigt på en anden måde.

#### C) Påsætning af sensoren på patientledningen

1. Se fig. 5a. Vend sensorens tilslutningstap, så siden med de "skinnende" kontakter vender opad. Vend patientledningen, så farvesøjlen og fingergrebene vender opad.
2. Se fig. 5b. Sæt sensortappen ind i patientledningen, indtil der mærkes eller høres et forbindelsesklik. Træk forsigtigt i stikkene for at kontrollere, at der forekommer perfekt kontakt. Der kan anvendes tape til at fastgøre ledningen på patienten for at lette bevægelse.

#### D) Genfastgørelse

- Sensoren kan sættes på samme patient flere gange, hvis lyssensor- og målevinduerne er tomme, og klæbestoffet stadig kan holde sensoren fast på huden.
- Hvis klæbestoffet ikke længere kan holde sensoren fast på huden, skal du bruge en ny sensor.

**BEMÆRK:** Sørg for først at koble sensoren fra patientledningen, hvis sensoren skal bruges et andet sted eller sættes på igen.

#### E) Frakobling af sensoren fra patientledningen

1. Se fig. 6. Træk godt i sensorkonnektoren for at fjerne den fra patientledningen.

**BEMÆRK:** Træk i selve sensorkonnektoren, og ikke i kablet, for at undgå beskadigelse.

#### SPECIFIKATIONER

Ved brug med Masimo SET-pulsoximetrimonitoreringsenheder eller med licenserede Masimo SET-pulsoximetromoduler har RD SET-sensorer med ledning følgende specifikationer:

| RD SET-sensor med ledning   | Adt              | Pdt              | Inf                        |                  | Neo              |                  | NeoPt/NeoPt-500  |
|---|------------------|------------------|----------------------------|------------------|------------------|------------------|------------------|
| Kropsvægt   | > 30 kg          | 10-50 kg         | 3-10 kg                    | 10-20 kg         | < 3 kg           | > 40 kg          | < 1 kg           |
| Påsætningssted  | Finger eller tå  | Finger eller tå  | Tommel-finger eller stortæ | Finger eller tå  | Hånd eller fod   | Finger eller tå  | Hånd eller fod   |
| SpO <sub>2</sub> -nøjagtighed, ingen bevægelse, (70-100 % <sup>1,5</sup> )      | 2 %              | 2 %              | 2 %                        | 2 %              | 3 %              | 2 %              | 3 %              |
| SpO <sub>2</sub> -nøjagtighed, bevægelse <sup>2</sup>                           | 3 %              | 3 %              | 3 %                        | 3 %              | 3 %              | 3 %              | 3 %              |
| SpO <sub>2</sub> -nøjagtighed, lav perfusion <sup>3</sup>                       | 2 %              | 2 %              | 2 %                        | 2 %              | 3 %              | 2 %              | 3 %              |
| Pulsfrekvens <sup>1</sup> -nøjagtighed, uden bevægelse, (25-240 slag pr. minut) | 3 slag pr. minut | 3 slag pr. minut | 3 slag pr. minut           | 3 slag pr. minut | 3 slag pr. minut | 3 slag pr. minut | 3 slag pr. minut |
| Pulsfrekvensnøjagtighed, bevægelse <sup>4</sup>                                 | 5 slag pr. minut | 5 slag pr. minut | 5 slag pr. minut           | 5 slag pr. minut | 5 slag pr. minut | 5 slag pr. minut | 5 slag pr. minut |
| Pulsfrekvensnøjagtighed, lav perfusion <sup>3</sup>                             | 3 slag pr. minut | 3 slag pr. minut | 3 slag pr. minut           | 3 slag pr. minut | 3 slag pr. minut | 3 slag pr. minut | 3 slag pr. minut |

**BEMÆRK:** ArMs-nøjagtigheden er en statistisk beregning af forskellen mellem enhedsmålinger og referencemålinger. Cirka to tredjedele af enhedsmålingerne falder inden for  $\pm$ ArMs af referencemålingerne i en kontrolleret undersøgelse.

<sup>1</sup> Masimo SET-teknologien er blevet valideret for nøjagtighed under forhold, hvor behæftet med lys til mørk pigmentering i humanblodundersøgelser på raske voksne mandlige og kvindelige frivillige med lys til mørk pigmentering i provokerede hypoksiundersøgelser i intervallet 70 %-100 % SpO<sub>2</sub> mod et laboratorie-co-oximeter.

<sup>2</sup> Masimo SET-teknologien er blevet valideret for nøjagtighed ved ingen bevægelse i undersøgelser af menneskeblod hos raske, voksne mandlige og kvindelige frivillige med lys til mørk pigmenteret hud i inducerede hypoxistudier, ved samtidige gnide- og trykkebevægelser ved 2 til 4 Hz med en amplitude på 1 til 2 cm

og en ikke-repetitiv bevægelse mellem 1 til 5 Hz med en amplitude på 2 til 3 cm i hypoxistudier i området 70 %–100 % SpO<sub>2</sub> mod et laboratorie co-oximeter.

<sup>3</sup> Masimo SET-teknologien er blevet valideret for nøjagtighed i forbindelse med lav perfusion i test med en Bioteck Index 2-simulator og Masimos simulator med signalstyrke på over 0,02 % og en transmission på over 5 % for mætringer fra 70 % til 100 %.

<sup>4</sup> Masimo SET-teknologien er blevet valideret for pulsfrekvensnøjagtighed for intervallet 25–240 slag pr. minut i laboratorieforsøg mod en Bioteck Index 2-simulator og Masimos simulator med signalstyrke større end 0,02 % og transmission på mere end 5 % mætningsgrad i området fra 70 % til 100 %.

<sup>5</sup> Mætningsnøjagtigheden for sensorerne til nyfødte og præmature patienter er blevet valideret på frivillige voksne forsøgspræsenter, og der blev tillagt 1 % for atage højde for fosterhæmoglobins egenskaber.

## KOMPATIBILITET

 **MASIMO SET** Denne sensor er udelukkende beregnet til brug sammen med enheder, der indeholder Masimo SET-oximetri eller pulsoximetrimonitoreringenheder  med licens til at bruge RD SET-sensorer med ledning. Hver sensor er designet til kun at fungere korrekt på pulsoximetrisystemer fra den originale  enhedsproducent. Brug af denne sensor sammen med andre enheder kan medføre, at sensoren fungerer forkert eller slet ikke fungerer.

Der findes oplysninger om kompatibilitet på: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GARANTI

Masimo garanterer kun over for den første køber, at disse produkter, hvis de anvendes i henhold til anvisningerne, som leveres af Masimo sammen med produkterne, er fri for håndværksmæssige defekter eller materialefejl i en periode på seks (6) måneder. For engangsprodukter er der kun garanti ved anvendelse til en enkelt patient.

OVNSTÅENDE UDGØR DEN ENESTE GARANTI, DER GÆLDER FOR PRODUKTER, DER ER SOLGT TIL KØBER AF MASIMO. MASIMO FRASKRIVER SIG UDTRYKKELIGT ALLE ANDRE MUNDTLIGE, UDTRYKKELIGE ELLER UNDERFORSTÅDE GARANTIER, HERUNDER, MEN IKKE BEGRÆNSET TIL, GARANTIER OM SALGBARHED ELLER EGNETHED TIL ET BESTEMT FORMÅL. MASIMOS ENESTE FORPLIGTELSE OG KØBERENS ENESTE RETSMIDDLE I TILFÆLDE AF BRUD PÅ GARANTIEN ER, AT MASIMO EGET VALG SKAL REPARERE ELLER UDSKUDE PRODUKTET.

## UDELUKKELSER FRA GARANTI

Denne garanti omfatter ikke produkter, som er blevet brugt i strid med de brugsanvisninger, der leveres sammen med produktet, eller som har været utsat for misbrug, forsømmelse eller uheld eller er blevet beskadiget af grunde, der ikke har med produktet at gøre. Denne garanti omfatter ikke produkter, der har været tilsluttet en enhed eller et system, som de ikke er beregnet til at blive brugt sammen med, eller som er blevet modifieret eller skiftet ad og samlet igen. Denne garanti omfatter ikke sensorer eller patientledninger, som er blevet omarbejdet, istandsat eller genbrugt.

MASIMO HÆFTER UNDER INGEN OMSTÅNDIGHEDER OVER FOR KØBER ELLER ANDRE PERSONER FOR EVENTUELLE HÆNDELIGE SKADER, INDIREKTE SKADER, SÆRLIGE SKADER ELLER FØLGESKADER (HERUNDER, MEN IKKE BEGRÆNSET TIL, DRIFTSTAB), UNSET OM MASIMO ER BLEVET GJORT OPMÆRKOMM PÅ MULIGHEDEN FOR DISSE. MASIMOS ERSTATNINGSANSVAR, SOM MÅTTE OPSTÅ AF ET PRODUKT, DER SÆLGES TIL KØBER (INDEN FOR KONTRAKT, I HENHOLD TIL GARANTIEN, UDEN FOR KONTRAKT ELLER I HENHOLD TIL ANDET RETSKRAV), VIL UNDER INGEN OMSTÅNDIGHEDER OVERSTIGE DET BELØB, SOM KØBER HAR BETALT FOR DET PARTI PRODUKTET, SOM ET SÅDANT RETSKRAV VEDRØRER. MASIMO HÆFTER UNDER INGEN OMSTÅNDIGHEDER FOR SKADER, DER FORBINDES MED ET PRODUKT, SOM ER BLEVET OMARBEJDET, ISTANDSAT ELLER GENBRUGT. BEGRÆNSNINGERNE I DETTE AFSNIT VIL IKKE UDELUKKE ELLER PRÆKLUDERE ERSTATNINGSANSVAR, SOM I HENHOLD TIL GÆLDENDE LOV OM PRODUKTANSVAR, IKKE JURIDISK KAN FRASKRIVES VED KONTRAKT.

## INGEN UNDERFORSTÅET LICENS

DENNE SENSOR TIL EN PATIENT GIVES I LICENS TIL DIG UNDER PATENTER EJET AF MASIMO OG ER KUN BEREGET TIL BRUG TIL EN PATIENT. VED AT MODTAGE ELLER BENYTTE DETTE PRODUKT ANERKENDER OG ACCEPTERER DU, AT DER IKKE ER GIVET LICENS TIL BRUG AF DETTE PRODUKT TIL MERE END EN PATIENT.

BORTSKAF SENSOREN EFTER ANVENDELSE TIL EN ENKELT PATIENT. KØB ELLER BESIDDELSE AF DENNE SENSOR INDEBÆRER IKKE NOGEN UDTRYKKELIG ELLER UNDERFORSTÅET LICENS TIL AT BENYTTE SENSOREN SAMMEN MED UDSTYR, HVOR DER IKKE ER SPECIEL TILLADELSE TIL AT BRUGE RD-SENSORER.

## FORSIGTIG: I HENHOLD TIL AMERIKANSK LOVGIVNING MÅ DETTE UDSTYR KUN SÆLGES AF ELLER PÅ FORANLEDNING AF EN LÆGE.

Til professionel brug. Se brugsanvisningen for komplette ordinationsoplysninger, herunder indikationer, kontraindikationer, advarsler, forholdsregler og bivirkninger.

Følgende symboler kan findes på produktet eller produktmærkningen:

| SYMBOL   | DEFINITION  | SYMBOL  | DEFINITION   | SYMBOL   | DEFINITION  |
|--|---|---|--|--|---|
|    | Følg brugsanvisningen   |    | Separat indsamling for elektrisk og elektronisk udstyr (WEEE). | <b>Rx ONLY</b>   | <b>Forsigtig:</b> Ifølge amerikansk lovgivning må dette udstyr kun sælges af eller på foranledning af en læge |
|    | Se brugsanvisningen   | <b>LOT</b>  | Lotnummer  |  0123 | Den Europæiske Unions overensstemmelsesmærke  |
|  | Producent   | <b>REF</b>  | Katalognummer (modelnummer)                                    |     | Autoriseret repræsentant i Det Europæiske Fællesskab  |
|  | Forsigtig   | <b>####</b>   | Masimo-referencenummer   |     | Kropsvægt   |
|  | Anvendes inden AAAA-MM-DD   | <b>&gt;</b>   | Større end   |     | Opbevaringstemperaturinterval   |
|  | Må ikke genbruges/kun til anwendunge til en enkelt patient  | <b>&lt;</b>   | Mindre end   |     | Opbevares tørt  |
|  | Ikke-steril   |  | Begrænsning for luftfugtighed ved opbevaring                   |     | Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget, og se brugsanvisningen                                       |
|  | Ikke fremstillet med naturlig gummilatex  |  | Skræbelig, behandles med forsigtighed                          |     | Begrænsning for atmosfærisk tryk  |
|  | Til en enkelt patient – til brug flere gange  | <b>MD</b>   | Medicinsk anordning  | <b>UDI</b>   | Unik anordningsidentifikator  |
|  | Importør  |  | Distributør  |     | Lysdiode (LED)<br>LED'en afgiver lys ved gennemstrømning  |
|  | Anvisninger/brugsanvisninger/vejledninger er tilgængelige i elektronisk format på <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> | <b>Bemærkt! eIFU er ikke tilgængelig i alle lande.</b>                              |  |  |   |

Patenter: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo, SET, RD SET,  og X-Cal er amerikansk-registrerede varemærker tilhørende Masimo Corporation.

# Série de sensores com cabos RD SET®

pt

## Sensores descartáveis Adt, Pdt, Inf, Neo e NeoPt/NeoPt-500 SpO<sub>2</sub>

### INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

 Para utilização exclusiva num único paciente

 Não fabricado com látex de borracha natural

 Não esterilizado

**Antes de utilizar este sensor, o utilizador deve ler e compreender o Manual do utilizador do dispositivo, assim como estas instruções de utilização.**

#### INDICAÇÕES

Os sensores descartáveis da série de sensores com cabos RD SET® são indicados para a monitorização contínua e não invasiva da saturação de oxigénio funcional da hemoglobina arterial (SpO<sub>2</sub>) e da frequência de pulso (medida por um sensor de SpO<sub>2</sub>) para utilização em pacientes adultos, pediátricos, lactentes e recém-nascidos, em condições com movimento e sem movimento, e para pacientes com boa ou fraca perfusão em hospitais, instalações do tipo hospitalar, ambientes móveis e domésticos.

#### CONTRAINDICAÇÕES

Os sensores com cabos RD SET estão contraindicados em pacientes que apresentem reações alérgicas a produtos com espuma de borracha e/ou fita adesiva.

#### DESCRIÇÃO

Os sensores com cabos RD SET destinam-se a ser utilizados com dispositivos que utilizam a oximetria Masimo SET ou com licença para a utilização de sensores com cabos RD SET. Consulte o fabricante do dispositivo relevante para obter informações acerca da compatibilidade de dispositivos e modelos de sensor específicos. Cada fabricante de dispositivos é responsável por determinar a compatibilidade dos respetivos dispositivos com cada modelo de sensor.

**ADVERTÊNCIA:** Os sensores e cabos da Masimo destinam-se a ser utilizados com dispositivos que integram a tecnologia de oximetria Masimo SET ou com licença para a utilização de sensores da Masimo.

#### ADVERTÊNCIAS

- Todos os sensores e cabos foram concebidos para serem utilizados com monitores específicos. Verifique a compatibilidade do monitor, cabo e sensor antes da utilização. Caso contrário, o desempenho poderá ser afetado e/ou podem ocorrer lesões no paciente.
- O sensor deve estar isento de defeitos, descoloração e danos visíveis. Se o sensor apresentar descoloração ou danos, interrompa a utilização. Nunca utilize um sensor danificado ou um sensor com circuitos elétricos expostos.
- O local deve ser verificado frequentemente ou de acordo com o protocolo clínico para assegurar uma adesão, circulação e integridade da pele adequadas, bem como um alinhamento ótico correto.
- Tenha cuidado com pacientes com perfusão fraca; pode ocorrer erosão da pele e necrose por pressão quando o sensor não é deslocado frequentemente. Nos pacientes com perfusão fraca, avalie o local frequentemente, se necessário de hora a hora, e desloque o sensor se existirem sinais de isquemia do tecido.
- A circulação numa localização distal em relação ao local do sensor deve ser verificada regularmente.
- Em condições de perfusão baixa, é necessário avaliar o local do sensor frequentemente quanto a sinais de isquemia do tecido, a qual pode conduzir a necrose por pressão.
- Quando a perfusão no local monitorizado é muito baixa, a leitura pode ser inferior à saturação de oxigénio arterial central.
- Não utilize fita adesiva para fixar o sensor no local; este procedimento pode restringir o fluxo sanguíneo e resultar em leituras imprecisas. A utilização de fita adesiva adicional pode danificar a pele e/ou causar necrose por pressão ou danificar o sensor.
- Os sensores aplicados de forma muito apertada, ou que ficam apertados devido a edema, produzem leituras imprecisas e podem causar necrose por pressão.
- Os sensores aplicados incorretamente ou os sensores parcialmente deslocados podem causar medições incorretas.
- As aplicações incorretas devido a um tipo de sensor errado podem causar leituras imprecisas ou a ausência de leituras.
- A congestão venosa pode causar uma leitura subestimada da saturação de oxigénio arterial real. Por este motivo, assegure um fluxo venoso de saída adequado do local monitorizado. O sensor não deve ser colocado abaixo do nível do coração (por ex., sensor na mão de um paciente acamado com o braço pendurado em direção ao chão).
- As pulsavações venosas podem produzir leituras de SpO<sub>2</sub> baixas erróneas (por ex., regurgitação da válvula tricúspide).
- As pulsavações de um suporte de balão intra-áortico podem afetar a frequência de pulso apresentada no oxímetro. Verifique a frequência de pulso do paciente em comparação com a frequência cardíaca do ECG.
- O cabo e o cabo de paciente devem ser colocados cuidadosamente num percurso que minimize a possibilidade de emaranhar ou estrangular o paciente.
- Evite colocar o sensor em qualquer extremidade com um cateter arterial ou manga de medição de tensão.
- Se utilizar a oximetria de pulso durante um procedimento de irradiação de todo o corpo, mantenha o sensor fora do campo de radiação. Se o sensor for exposto à radiação, a leitura poderá ser imprecisa ou não ser fornecida durante o período de radiação ativa.
- Não utilize o sensor durante um exame de IRM ou num ambiente de IRM.
- As fontes de luz ambiente intensas, por ex., luzes cirúrgicas (sobretudo as que utilizam uma fonte de luz de xénon), lâmpadas de bilirrubina, luzes fluorescentes, lâmpadas de aquecimento por infravermelhos e a luz solar direta podem interferir com o desempenho do sensor.
- Para evitar a interferência da luz ambiente, certifique-se de que o sensor está aplicado corretamente e cubra o local do sensor com material opaco, se for necessário. Se não tomar esta precaução em condições de elevada luz ambiente, podem obter-se medições imprecisas.
- Podem ocorrer níveis altos de COHb ou MetHb com um valor de SpO<sub>2</sub> aparentemente normal. Quando existe suspeita de níveis altos de COHb ou MetHb, deve ser efetuada uma análise laboratorial (CO-oximetria) de uma amostra de sangue.
- Níveis elevados de carboxi-hemoglobina (COHb) podem conduzir a medições imprecisas de SpO<sub>2</sub>.
- Níveis elevados de metemoglobinina (MetHb) conduzem a medições imprecisas de SpO<sub>2</sub>.
- Níveis elevados de bilirrubina total podem conduzir a medições imprecisas de SpO<sub>2</sub>.
- Dedos anômalos, corantes intravasculares (por ex., verde de indocianina ou azul de metileeno) ou coloração e textura de aplicação externa (por ex., verniz para as unhas, unhas acrílicas, «glitter» etc.) podem conduzir a medições imprecisas de SpO<sub>2</sub>.
- Podem obter-se leituras imprecisas de SpO<sub>2</sub> devido a anemia grave, perfusão arterial baixa ou artefactos de movimento.
- Para evitar danos, não mergulhe nem ensopre o sensor em soluções líquidas.
- Não modifique nem altere o sensor de forma alguma. A alteração ou modificação pode afetar o desempenho e/ou a exatidão.
- Não tente reutilizar em vários pacientes, reprocessar, recondicional ou reciclar os sensores ou cabos de paciente da Masimo, uma vez que estes procedimentos podem danificar os componentes elétricos, com possíveis efeitos nocivos para o paciente.
- Concentrações altas de oxigénio podem predispor um bebé prematuro a retinopatia. Por este motivo, o limite de alarme superior da saturação de oxigénio deve ser selecionado cuidadosamente em conformidade com as normas clínicas vigentes.
- **Cuidado:** Substitua o sensor quando for apresentada uma mensagem para a substituição do sensor ou uma mensagem persistente de SIQ baixo após a conclusão dos passos de resolução de SIQ baixo identificados no manual do utilizador do dispositivo de monitorização.
- **Nota:** O sensor é fornecido com tecnologia X-Cal® para minimizar o risco de leituras imprecisas e perdas imprevistas de monitorização do paciente. Elimine o sensor após a utilização num paciente.

#### INSTRUÇÕES

##### A) Seleção do local

- Selecione sempre um local com boa perfusão e que cubra totalmente a janela do detetor do sensor.
- O local deve ser limpo para eliminar detritos e seco antes da colocação do sensor.

##### Adt com cabos RD SET: sensor para adultos

> 30 kg    O local preferencial é o dedo médio ou anelar da mão não dominante.

##### Pdt com cabos RD SET: sensor pediátrico

10–50 kg O local preferencial é o dedo médio ou anelar da mão não dominante.

#### Inf com cabos RD SET: sensor para lactentes

3–10 kg O local preferencial é o dedo grande do pé. Em alternativa, é possível utilizar o dedo junto ao dedo grande do pé ou o polegar.

10–20 kg Os locais preferenciais são o dedo médio ou anelar da mão não dominante. Em alternativa, pode ser utilizado o dedo do pé.

#### Neo com cabos RD SET: sensor para recém-nascidos/adultos

< 3 kg O local preferencial é o pé. Em alternativa, pode ser utilizado ao longo da palma e da parte posterior da mão.

> 40 kg O local preferencial é o dedo médio ou anelar da mão não dominante.

#### NeoPt/NeoPt-500 com cabos RD SET: sensores para prematuros

< 1 kg O local preferencial é o pé. Em alternativa, pode ser utilizado ao longo da palma e da parte posterior da mão.

#### B) Ligar o sensor ao paciente

1. Abra a saqueta e retire o sensor. Retire a cobertura do sensor, se existir.

#### Sensor Adt para ADULTOS (> 30 kg) e sensor Pdt para PEDIATRIA (10–50 kg)

2. Consulte a Fig. 1a. Oriente o sensor de forma a ser possível colocar o detetor em primeiro lugar. Coloque a ponta do dedo no tracejado, com a parte carnuda do dedo a cobrir a silhueta do dedo e a janela do detetor.

3. Consulte a Fig. 1b. Pressione as abas adesivas, uma de cada vez, contra o dedo. É necessária uma cobertura total da janela do detetor para assegurar dados exatos.

4. Consulte a Fig. 1c. Dobre o sensor sobre o dedo com a janela do emissor (\*) posicionada sobre a unha. Fixe as abas, uma de cada vez, em redor do dedo.

5. Consulte a Fig. 1d. Quando são aplicados corretamente, o emissor e o detetor devem estar alinhados na vertical (as linhas pretas devem estar alinhadas). Repose o sensor, se for necessário.

#### Sensor Inf para LACTENTES (3–10 kg)

2. Consulte a Fig. 2a. Encaminhe o cabo do sensor de forma a percorrer a parte superior do pé. Posicione o detetor na parte carnuda do dedo grande do pé. Em alternativa, é possível utilizar o dedo junto ao dedo grande do pé ou o polegar (não ilustrado).

3. Consulte a Fig. 2b. Enrole a película adesiva à volta do dedo do pé, de forma que o emissor fique posicionado sobre a unha do dedo grande do pé. É necessária uma cobertura total da janela do detetor para assegurar dados exatos.

4. Consulte a Fig. 2c. Certifique-se de que a janela do emissor (\*) está alinhada na parte superior do dedo do pé e em oposição ao detetor. Confirme o posicionamento correto e reposicione se necessário.

#### Sensor Neo para RECÉM-NASCIDOS (< 3 kg) e sensor NeoPt/NeoPt-500 para PREMATUROS (< 1 kg)

2. Consulte a Fig. 3a. Encaminhe o cabo do sensor de forma a percorrer a parte superior da área de contacto. Posicione o detetor na parte carnuda do dedo grande do pé. Em alternativa, é possível utilizar o dedo junto ao dedo grande do pé ou o polegar (não ilustrado).

3. Consulte a Fig. 3b. Oriente o cabo do sensor na direção do tornozelo (ou pulso). Aplique o sensor à volta do aspeto lateral do pé (ou mão), alinhado com o quarto dedo do pé (ou dedo da mão). É necessária uma cobertura total da janela do detetor para assegurar dados exatos.

4. Consulte a Fig. 3c. Enrole a película com espuma/adesiva à volta do aspeto lateral do pé (ou mão) e certifique-se de que a janela do emissor (\*) está alinhada em oposição ao detetor. Tenha cuidado para manter um alinhamento correto do detetor e das janelas do emissor durante a aplicação da película com espuma/adesiva para fixar o sensor.

5. Consulte a Fig. 3d. Confirme o posicionamento correto e reposicione se necessário.

#### Sensor Neo para ADULTOS (> 40 kg) e Sensor Inf para LACTENTES (10–20 kg)

2. Consulte a Fig. 4a. Encaminhe o cabo do sensor de forma a percorrer a parte superior da mão. Posicione o detetor sobre a parte carnuda do dedo. Em alternativa, o sensor pode também ser aplicado no dedo do pé (não ilustrado).

3. Consulte a Fig. 4b. Enrole a película adesiva à volta do dedo para que a janela do emissor (\*) fique alinhada na parte superior do dedo e em oposição ao detetor. É necessária uma cobertura total da janela do detetor para assegurar dados exatos.

4. Consulte a Fig. 4c. Verifique o sensor para confirmar o posicionamento correto e reposicione se necessário.

#### C) Ligar o sensor ao cabo de paciente

1. Consulte a Fig. 5a. Oriente a patilha de ligação do sensor com os contactos «brilhantes» virados para cima. Oriente o cabo do paciente com a barra colorida e as zonas de contacto com os dedos virados para cima.

2. Consulte a Fig. 5b. Introduza a patilha do sensor no cabo do paciente até sentir ou ouvir o estalido que assinala a ligação. Puxe os conectores ligeiramente para assegurar um contacto positivo. Pode ser utilizada fita adesiva para fixar o cabo ao paciente e facilitar o movimento.

#### D) Reaplicação

- O sensor pode ser replicado no mesmo paciente se o emissor e as janelas do detetor estiverem limpos e o adesivo continuar a aderir à pele.

- Se o adesivo deixar de aderir à pele, utilize um novo sensor.

**NOTA:** Quando alterar o local de aplicação ou quando reaplicar o sensor, desligue o sensor do cabo de paciente em primeiro lugar.

#### E) Desligar o sensor do cabo do paciente

1. Consulte a Fig. 6. Puxe o conector do sensor com firmeza para o remover do cabo do paciente.

**NOTA:** Para evitar danos, puxe o conector do sensor e não o cabo.

#### ESPECIFICAÇÕES

Quando utilizados com monitores de oximetria de pulso Masimo SET ou com módulos de oximetria de pulso com licença Masimo SET, os sensores com cabos RD SET apresentam as seguintes especificações:

| Sensor com cabos RD SET  | Adt                  | Pdt                  | Inf                          |                      | Neo       |                      | NeoPt/NeoPt-500 |
|--|----------------------|----------------------|------------------------------|----------------------|-----------|----------------------|-----------------|
|  Peso corporal | > 30 kg              | 10–50 kg             | 3–10 kg                      | 10–20 kg             | < 3 kg    | > 40 kg              | < 1 kg          |
| Local de aplicação   | Dedo da mão ou do pé | Dedo da mão ou do pé | Polegar ou dedo grande do pé | Dedo da mão ou do pé | Mão ou pé | Dedo da mão ou do pé | Mão ou pé       |
| Exatidão de SpO <sub>2</sub> sem movimento (70–100% <sup>1,5</sup> )                             | 2%                   | 2%                   | 2%                           | 2%                   | 3%        | 2%                   | 3%              |
| Exatidão de SpO <sub>2</sub> com movimento <sup>2</sup>  | 3%                   | 3%                   | 3%                           | 3%                   | 3%        | 3%                   | 3%              |
| Exatidão de SpO <sub>2</sub> , perfusão baixa <sup>3</sup>                                       | 2%                   | 2%                   | 2%                           | 2%                   | 3%        | 2%                   | 3%              |
| Exatidão da frequência de pulso <sup>1</sup> sem movimento (25–240 bpm)                          | 3 bpm                | 3 bpm                | 3 bpm                        | 3 bpm                | 3 bpm     | 3 bpm                | 3 bpm           |
| Exatidão da frequência de pulso, com movimento <sup>4</sup>                                      | 5 bpm                | 5 bpm                | 5 bpm                        | 5 bpm                | 5 bpm     | 5 bpm                | 5 bpm           |
| Exatidão da frequência de pulso, perfusão baixa <sup>3</sup>                                     | 3 bpm                | 3 bpm                | 3 bpm                        | 3 bpm                | 3 bpm     | 3 bpm                | 3 bpm           |

**NOTA:** A exatidão de Arms é um cálculo estatístico da diferença entre medições do dispositivo e medições de referência. Aproximadamente dois terços das medições do dispositivo situaram-se entre ± Arms das medições de referência num estudo controlado.

<sup>1</sup> A tecnologia Masimo SET foi validada relativamente à exatidão sem movimento em estudos com sangue humano em voluntários adultos saudáveis, do sexo

masculino e feminino e com pigmentação da pele clara a escura, em estudos de hipoxia induzida no intervalo de 70–100% de SpO<sub>2</sub> em comparação com um co-oxímetro laboratorial.

<sup>2</sup> A tecnologia Masimo SET foi validada relativamente à exatidão com movimento em estudos com sangue humano em voluntários adultos saudáveis, do sexo masculino e feminino e com pigmentação da pele clara a escura, em estudos de hipoxia induzida e com realização de movimentos de fricção e batimento, a 2 a 4 Hz a uma amplitude de 1 a 2 cm e um movimento não repetitivo entre 1 e 5 Hz a uma amplitude de 2 a 3 cm em estudos de hipoxia induzida no intervalo de 70%–100% de SpO<sub>2</sub> em comparação com um co-oxímetro laboratorial.

<sup>3</sup> A tecnologia Masimo SET foi validada relativamente à exatidão com perfusão baixa em testes de bancada com comparação com um simulador Bioteck Index 2 e um simulador Masimo com forças de sinais superiores a 0,02% e transmissão superior a 5% para valores de saturação entre 70% e 100%.

<sup>4</sup> A tecnologia Masimo SET foi validada relativamente à exatidão da frequência de pulso no intervalo entre 25–240 bpm em testes de bancada em comparação com um simulador Bioteck Index 2 e um simulador Masimo com forças de sinais superiores a 0,02% e transmissão superior a 5% para valores de saturação entre 70% e 100%.

<sup>5</sup> A exatidão da saturação dos sensores para recém-nascidos e prematuros foi validada em voluntários adultos, sendo adicionado 1% para contabilizar as propriedades da hemoglobina fetal.

## COMPATIBILIDADE

 **Masimo SET** Este sensor destina-se a ser utilizado exclusivamente com dispositivos que contêm oximetria Masimo SET ou monitores de oximetria de pulso com licença para utilização de sensores com cabos RD SET. Cada sensor é concebido para funcionar corretamente apenas nos sistemas de oximetria de pulso do fabricante do dispositivo original. A utilização deste sensor com outros dispositivos pode resultar num desempenho incorreto ou nulo.

Para obter informações acerca da compatibilidade, visite: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GARANTIA

A Masimo garante ao comprador inicial unicamente que estes produtos, quando utilizados de acordo com as instruções fornecidas em conjunto com os produtos pela Masimo, estarão livres de defeitos de material e de fabrico durante um período de seis (6) meses. A garantia para os produtos de utilização única apenas abrange a utilização única em pacientes.

O SEGUINTE REPRESENTA A ÚNICA E EXCLUSIVA GARANTIA APPLICÁVEL AOS PRODUTOS VENDIDOS PELA MASIMO AO COMPRADOR. A MASIMO RENUNCIAR EXPRESSAMENTE QUASIQUEM OUTRAS GARANTIAS VERBAIS, EXPRESSAS OU IMPLÍCITAS, INCLUINDO, ENTRE OUTRAS, GARANTIAS DE COMERCIALIDADE OU ADEQUAÇÃO PARA UMA DETERMINADA FINALIDADE. A ÚNICA OBRIGAÇÃO DA MASIMO É EXCLUSIVO RECURSO DO COMPRADOR EM CASO DE VIOLAÇÃO DE QUALQUER GARANTIA SERÁ, DE ACORDO COM A OPÇÃO DA MASIMO, A REPARAÇÃO OU SUBSTITUIÇÃO DO PRODUTO.

## EXCLUSÕES DE GARANTIA

Esta garantia não abrange produtos que não sejam utilizados conforme as instruções de utilização fornecidas com o produto, ou produtos sujeitos a utilização incorrecta ou negligente, acidentes ou danos de origem externa. Esta garantia não abrange produtos que sejam ligados a dispositivos ou sistemas não previstos nem produtos modificados, desmontados ou remontados. Esta garantia não abrange sensores ou cabos de paciente reprocessados, recondicionados ou reciclados.

EM CIRCUNSTÂNCIA ALGUMA A MASIMO SERÁ RESPONSÁVEL, PERANTE O COMPRADOR OU QUALQUER OUTRA PESSOA, POR QUaisquer DANOS INCIDENTAIS, INDIRETOS, ESPECIAIS OU CONSEQUENCIAIS (INCLUINDO, ENTRE OUTROS, PERDAS FINANCEIRAS), MESMO QUE TENHA CONHECIMENTO DESSA POSSIBILIDADE. A RESPONSABILIDADE DA MASIMO RESULTANTE DA VENDA DE QUAIQUE PRODUTO AO COMPRADOR (NO ÂMBITO DE CONTRATO, GARANTIA, RESPONSABILIDADE CIVIL, OU DE OUTRA NATUREZA) NÃO PODERÁ, EM QUALQUER CIRCUNSTÂNCIA, EXCEDER O MONTANTE PAGO PELO COMPRADOR PELO LOTE DE PRODUTO(S) RELEVANTE. EM NENHUMA CIRCUNSTÂNCIA PODERÁ A MASIMO SER RESPONSABILIZADA POR DANOS ASSOCIADOS A UM PRODUTO REPROCESSADO, RECONDICIONADO OU RECICLADO. AS LIMITAÇÕES NESTA SEÇÃO NÃO PODEM SUBSTITUIR QUALQUER RESPONSABILIDADE QUE, NO ÂMBITO DA LEGISLAÇÃO APPLICÁVEL, PARA RESPONSABILIDADE SOBRE PRODUTOS, NÃO POSSA SER SUBSTITUÍDA CONTRATUALMENTE.

## NENHUMA LICENÇA IMPLÍCITA

ESTE SENSOR DE PACIENTE ÚNICO É FORNECIDO SOB LICENÇA AO COMPRADOR NO ÂMBITO DAS PATENTES DA MASIMO APENAS PARA FINS DE UTILIZAÇÃO ÚNICA. AO ACEITAR OU UTILIZAR ESTE PRODUTO, O COMPRADOR CONFIRMA E CONCORDA QUE NÃO É CONCEDIDA QUALQUER LICENÇA PARA A UTILIZAÇÃO DESTE PRODUTO EM MAIS DO QUE UM PACIENTE.

ELIMINE O SENSOR APÓS A UTILIZAÇÃO NUM PACIENTE. A COMPRA OU POSSE DESTE SENSOR NÃO CONFERE QUALQUER LICENÇA EXPRESA OU IMPLÍCITA PARA A UTILIZAÇÃO DO SENSOR COM QUALQUER DISPOSITIVO QUE NÃO ESTEJA AUTORIZADO SEPARADAMENTE PARA A UTILIZAÇÃO DE SENSORES RD.

**CUIDADO:** A LEI FEDERAL (EUA) LIMITA A VENDA DESTE DISPOSITIVO APENAS A MÉDICOS OU MEDIANTE RECEITA MÉDICA.

Para uso profissional. Consulte as instruções de utilização para obter informações completas sobre a prescrição, incluindo indicações, contraindicações, advertências, precauções e acontecimentos adversos.

Os símbolos seguintes podem ser apresentados no produto ou na respetiva rotulagem:

| SÍMBOLO  | DEFINIÇÃO  | SÍMBOLO   | DEFINIÇÃO  | SÍMBOLO   | DEFINIÇÃO  |
|--|--|---|--|---|--|
|   | Seguir as instruções de utilização   |   | Recolha separada para equipamento elétrico e eletrónico (EEE). |   | <b>Cuidado:</b> A lei federal (EUA) limita a venda deste dispositivo apenas a médicos ou mediante receita médica |
|  | Consultar as instruções de utilização  |  | Código do lote   |  | Marca de conformidade da União Europeia  |
|  | Fabricante   |  | Número de catálogo (número do modelo)                          |  | Representante autorizado na Comunidade Europeia  |
|  | Cuidado  |  | Número de referência da Masimo                                 |  | Peso corporal  |
|  | Prazo de validade<br>AAAA-MM-DD  |  | Maior que  |  | Intervalo de temperatura em armazenamento  |
|  | Não reutilizar/Para utilização exclusiva num único paciente  |  | Menor que  |  | Mantener seco  |
|  | Não esterilizado   |  | Limites de humidade para efeitos de armazenamento              |  | Não utilizar se a embalagem estiver danificada e consultar as instruções de utilização                           |
|  | Não fabricado com látex de borracha natural  |  | Frágil, manusear com cuidado                                   |  | Limites de pressão atmosférica   |
|  | Único paciente — utilização múltipla   |  | Dispositivo médico   |  | Identificador único de dispositivo   |
|  | Importador   |  | Distribuidor   |  | Dióxido emissor de luz (LED)<br>O LED emite luz quando é atravessado por corrente                                |
|  | Encontram-se disponíveis instruções de utilização/manuais em formato eletrónico em <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> |   |  |   |  |
|  | <b>Nota: As instruções de utilização eletrónicas não estão disponíveis em todos os países.</b>   |   |  |   |  |

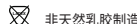
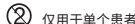
Patentes: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo, SET, RD SET,  e X-Cal são marcas registadas federais da Masimo Corporation.

# RD SET® 导联线传感器系列

## Adt、Pdt、Inf、Neo 和 NeoPt/NeoPt-500 SpO<sub>2</sub> 一次性传感器

### 使用说明



在使用此传感器之前, 用户务必阅读并理解此设备的操作手册和本使用说明。

#### 适用范围

RD SET® 导联线传感器系列一次性传感器适用于对动脉血红蛋白的功能性血氧饱和度 (SpO<sub>2</sub>) 和脉搏率 (由 SpO<sub>2</sub> 传感器测量) 进行连续无创监测, 监测对象为处于体动和无体动状态下的成人、儿童、婴儿和新生儿患者, 以及在医院、医疗机构、移动环境和家庭环境中血流灌注充分或不足的患者。

#### 禁忌症

如果患者对泡沫橡胶和/或胶带有过敏反应, 则不宜使用 RD SET 导联线传感器。

#### 说明

RD SET 导联线传感器可与包含 Masimo SET 血氧仪或获准使用 RD SET 导联线传感器的设备配套使用。关于具体设备和传感器型号的兼容性问题, 请咨询各设备制造商。各设备制造商均有责任确定自己的设备是否与不同型号的传感器相兼容。

**警告:** Masimo 传感器和导联线仅可与包含 Masimo SET 血氧仪或获准使用 Masimo 传感器的设备配套使用。

#### 警告

- 所有传感器和导联线都设计为与特定监测仪配套使用。使用之前, 应检查监测仪、导联线和传感器的兼容性, 否则可能导致性能下降和/或患者受伤。
- 传感器不应有可见缺陷、变色和损坏。如果传感器变色或损坏, 应停止使用。请勿使用损坏的或电路裸露的传感器。
- 必须经常或根据临床要求检查监测部位, 以确保胶布粘着牢固、血液循环顺畅、皮肤完好无损, 并对传感器正确进行光学校准。
- 血流灌注不足的患者使用传感器时应小心, 穿衣时常移动传感器以避免造成皮肤糜烂和压迫性组织坏死。对于血流灌注不足的患者, 应至少每一 (1) 小时检查一次监测部位, 如果出现组织局部缺血征兆, 则应移动传感器。
- 应定期检查传感器部位的血液循环末梢。
- 在低血流灌注期间, 需要及时检查传感器检测部位, 查看是否有组织局部缺血征兆, 以免导致压迫性组织坏死。
- 若检测部位的血流灌注极低, 读数可能低于大动脉血氧饱和度。
- 请勿使用胶布将传感器与检测部位固定, 否则可能引起血流受阻, 并导致读数不准确。额外使用胶带还会损伤皮肤和/或导致压迫性坏死, 或者损坏传感器。
- 如果传感器缠绕得过紧或者由于浮肿而变得太紧, 可能会导致读数不准确, 并且可能导致压迫性组织坏死。
- 传感器放置错误或传感器部分松脱都可能导致测量值不准确。
- 因传感器类型错误导致的误应用可导致读数不准确或无读数。
- 静脉抽血可能导致实际动脉血氧饱和度读数偏低。因此, 应确保检测部位静脉回流正常。传感器的位置不应低于心脏 (例如, 传感器放置在卧床患者手上, 患者的手臂垂挂到床边)。
- 静脉搏动可能会导致 SpO<sub>2</sub> 读数偏低 (例如, 三尖瓣返流)。
- 主动脉内球囊扩充所产生的搏动可能会导致血氧仪上的脉搏率读数。请根据 ECG 心率验证患者的脉搏率。
- 小心理顺线缆和患者导联线, 以免患者被缠绕或勒住。
- 避免将传感器用于任何带有动脉插管或血压计袖带的四肢上。
- 如果在全身放射治疗过程中使用脉搏血氧仪, 请将传感器置于放射区域之外。如果将传感器暴露在辐射场中, 则读数可能不准确, 或者在辐射过程中不提供读数。
- 切不可在 MRI 扫描时或 MRI 环境下使用本传感器。
- 强烈的环境光线源可能干扰传感器的性能, 如外科灯 (特别是使用氙气光源的灯)、胆红素灯、荧光灯、红外线加热灯和阳光直射。
- 为了防止周围光线造成的干扰, 应确保正确佩戴传感器, 如果需要, 请用不透明材料覆盖传感器监测部位。在环境光线很强时, 如果没有采取这些预防措施, 可能导致测量值不准确。
- SpO<sub>2</sub> 表面上正常时也可能出现 COHb 或 MetHb 水平很高的情况。如果怀疑 COHb 或 MetHb 水平升高, 应采集血样进行实验室分析 (碳氧血氧仪)。
- 碳氧血红蛋白 (COHb) 水平升高可能导致 SpO<sub>2</sub> 测量结果不精确。
- 如果高铁血红蛋白 (MetHb) 水平升高, 则可能会导致 SpO<sub>2</sub> 测量值有误。
- 总胆红素水平升高可能会导致 SpO<sub>2</sub> 测量值不准确。
- 如果手指异常、血管内存在染色剂 (如吲哚青绿或亚甲蓝) 或在指甲上涂抹了颜色和其他物质 (如指甲油、护甲油、闪粉等), 则可能导致 SpO<sub>2</sub> 的测量结果不准确。
- 严重贫血、动脉灌注水平较低或体动伪影可能会导致 SpO<sub>2</sub> 读数不准确。
- 为避免损坏, 请勿将传感器浸泡在任何溶液中。
- 请勿对传感器作任何改装或改动。改装或改动可能会影响其性能和/或精度。
- 不要尝试对任何 Masimo 传感器或患者导联线进行任何多患者重复使用、再加工、修复或回收使用, 因为这些处理可能会损坏电气元件, 从而给患者带来危害。
- 如果血氧浓度过高, 则可能会使未发育成熟的婴儿患上视网膜类疾病。因此, 应根据临床认可的标准慎重选取氧饱和度的报警限值。
- 警示:** 当显示更换传感器的消息时, 或者在完成监测设备操作手册中提供的低 SIQ 故障排除步骤后仍一直显示低 SIQ 的消息时, 请更换传感器。
- 注意: 本传感器采用 X-Cal® 技术, 可以最大限度地降低患者监测过程中读数不准确或数据意外丢失的风险。用于单个患者后, 应将传感器丢弃。

#### 说明

##### A) 部位选择

- 请务必选择血流灌注充分并可完全覆盖传感器检测器窗口的部位。
- 清洗检测部位的残余物并待其干燥后方可放置传感器。

##### RD SET 导联线 Adt: 成人型传感器

> 30 kg 理想的监测部位为非惯用手的中指或无名指。

##### RD SET 导联线 Pdt: 儿童型传感器

10-50 kg 理想的监测部位为非惯用手的中指或无名指。

##### RD SET 导联线 Inf: 婴儿型传感器

3-10 kg 理想的监测部位是大脚趾。此外, 也可以选择紧挨着大脚趾的脚趾或拇指。

10-20 kg 理想的监测部位是非惯用手的中指或无名指。此外, 也可以选择脚趾。

##### RD SET 导联线 Neo: 新生儿型/成人型传感器

< 3 kg 理想的监测部位是脚。此外, 也可以选择手掌和手背。

> 40 kg 理想的监测部位为非惯用手的中指或无名指。

##### RD SET 导联线 NeoPt/NeoPt-500: 早产儿型传感器

< 1 kg 理想的监测部位是脚。此外, 也可以选择手掌和手背。

##### B) 将传感器与患者相连

1. 打开包装袋并取出传感器。将衬垫 (若有) 自传感器上卸下。

##### 适用于成人的 Adt 传感器 (> 30 kg) 和适用于儿童的 Pdt 传感器 (10-50 kg)

2. 参考图 1a。将传感器正确定位, 以便首先放置检测器。将指尖放在虚线上, 并使手指的多肉部位覆盖手指轮廓和探测窗。

3. 参考图 1b。将具有粘性的两翼依次按压到手指上。检测器窗口必须被完全覆盖, 才能确保获得准确的数据。

4. 参考图 1c。用传感器包裹住手指，并将发射器窗口（\*）放置在指甲上方。将两翼依次向下固定在手指上。
5. 参考图 1d。如果放置正确，发射器和检测器应该纵向对齐（黑线应对齐）。如有必要，重新放置。

#### 适用于婴儿 (3-10 kg) 的 Inf 传感器

- 参考图 2a。调整传感器导联线方向，使之沿脚背方向放置。将检测器置于大脚趾的肉垫上。此外，也可以选择紧挨着大脚趾的脚趾或拇指（未显示）。
- 参考图 2b。用粘附式胶带缠住脚趾，以便使发射器位于大脚趾的甲床上。检测器窗口必须被完全覆盖，才能确保获得准确的数据。
- 参考图 2c。确保发射器窗口（\*）与检测器正对面的脚趾顶部对齐。检查位置是否正确，必要时重新调整位置。
- 参考图 3a。对于脆弱皮肤，可用棉球或纱布涂抹粘附区域，以减少或消除医用级粘胶的粘性。
- 参考图 3b。将传感器导联线导向脚踝（或手腕）。将传感器放置于脚（或手）的侧面周围，与第四个脚趾（或手指）成直线。检测器窗口必须被完全覆盖，才能确保获得准确的数据。
- 参考图 3c。用胶带/泡沫束带缠住脚（或手）的侧面，确保发射器窗口（\*）与检测器正好相对。在贴上胶带/泡沫束带来固定传感器时，应确保对齐检测器和发射器窗口。
- 参考图 3d。检查位置是否正确，必要时重新调整位置。

#### 适用于成人的 Neo 传感器 (> 40 kg) 和适用于婴儿的 Inf 传感器 (10-20 kg)

- 参考图 4a。调整传感器导联线方向，使之沿手背方向放置。将检测器置于手指上的多肉部位。另外，也可将传感器固定在脚趾上（无图示）。
- 参考图 4b。用粘附式束带缠住手指，从而使发射器窗口（\*）位于指尖上，并且与检测器正好相对。检测器窗口必须被完全覆盖，才能确保获得准确的数据。
- 参考图 4c。检查传感器位置是否正确，必要时重新调整位置。

#### C) 将传感器连接到患者导联线

- 参考图 5a。调整传感器连接舌片的方向，使有“光亮”触点的一面朝上。调整患者导联线的方向，使彩条和手指夹朝上。
- 参考图 5b。将传感器凸片插入患者导联线，直至感觉到两者咬合或听到咬合的声音。轻拉各接头，确保接合牢固。可以使用胶布将导联线固定在患者身上以便于移动。

#### D) 重新连接

- 如果发射器和检测器窗口仍保持清洁，并且胶带仍可以粘在皮肤上，则该传感器可在同一患者身上重复使用。
- 如果胶带不能再粘在皮肤上，则应使用新的传感器。

注意：变更应用部位或重新连接传感器时，先要断开传感器与患者导联线的连接。

#### E) 从患者导联线上拔除传感器

- 参见图 6。从患者导联线上用力拔出传感器接头。

注意：为避免损坏，在拔出时应抓住传感器连接器而非导联线。

#### 规格

当 Masimo SET 脉搏血氧测定监测仪或经过认证的 Masimo SET 脉搏血氧模块配合使用时，RD SET 导联线传感器具有以下规格：

| RD SET 导联线传感器                                     | Adt     | Pdt      | Inf     |          | Neo    |         | NeoPt/NeoPt-500 |
|---|---------|----------|---------|----------|--------|---------|-----------------|
| 体重  | > 30 kg | 10-50 kg | 3-10 kg | 10-20 kg | < 3 kg | > 40 kg | < 1 kg          |
| 应用部位  | 手指或脚趾   | 手指或脚趾    | 拇指或大脚趾  | 手指或脚趾    | 手或脚    | 手指或脚趾   | 手或脚             |
| SpO <sub>2</sub> 精度，无体动，(70-100% <sup>1,2</sup> ) | 2%      | 2%       | 2%      | 2%       | 3%     | 2%      | 3%              |
| SpO <sub>2</sub> 精度，体动 <sup>2</sup>               | 3%      | 3%       | 3%      | 3%       | 3%     | 3%      | 3%              |
| SpO <sub>2</sub> 精度，低血流灌注 <sup>3</sup>            | 2%      | 2%       | 2%      | 2%       | 3%     | 2%      | 3%              |
| 脉搏率精度，无体动，(25-240 bpm)                            | 3 bpm   | 3 bpm    | 3 bpm   | 3 bpm    | 3 bpm  | 3 bpm   | 3 bpm           |
| 脉搏率精度，体动 <sup>4</sup>                             | 5 bpm   | 5 bpm    | 5 bpm   | 5 bpm    | 5 bpm  | 5 bpm   | 5 bpm           |
| 脉搏率精度，低血流灌注 <sup>3</sup>                          | 3 bpm   | 3 bpm    | 3 bpm   | 3 bpm    | 3 bpm  | 3 bpm   | 3 bpm           |

注意：± RMS 精度是对设备测量值和参考测量值之间的差值进行的统计计算。在对照试验中，大概有三分之二的设备测量值处于参考测量值的 ± RMS 精度范围内。

1 通过对具有浅度至深度皮肤色素沉着的健康成年男性和女性志愿者进行 70%-100% SpO<sub>2</sub> 范围内诱发组织缺氧人体血液研究，并对照实验室碳氧血氧仪，证实 Masimo SET 技术在无体动状态下的监测是精确的。

2 通过对具有浅度至深度皮肤色素沉着的健康成年男性和女性志愿者进行 70%-100% SpO<sub>2</sub> 范围内诱导性缺氧人体血液研究，在对测试者每秒施加 2 至 4 Hz 的频率、1 至 2 cm 幅度的磨擦和敲击运动以及 1 至 5 Hz 的频率、2 至 3 cm 幅度的非重复运动情况下，并对照实验室 CO-Oximeter，证实了 Masimo SET 技术在运动情况下的测量是精确的。

3 通过与 Bioteck Index 2 模拟器和 Masimo 模拟器进行高标准对照测试，饱和度在 70% 到 100% 范围情况下 Masimo SET 技术在信号强度上要大 0.02%，在传输百分比上要高 5%，证实 Masimo SET 技术在低灌注情况下的精度是准确的。

4 通过与 Bioteck Index 2 模拟器和 Masimo 模拟器进行高标准对照测试，饱和度在 70% 到 100% 情况下 Masimo SET 技术在信号强度上要大 0.02%，在传输百分比上要高 5%，证实 Masimo SET 技术在 25-240 bpm 范围的脉搏率精度是准确的。

5 新生儿和早产儿型传感器的血氧饱和度精度已在成人志愿者身上得到验证，在此基础上加上 1% 即适用于胎儿血红蛋白的属性。

#### 兼容性

MASIMO SET 本传感器仅可与包含 Masimo SET 血氧仪的设备或具有 RD SET 导联线传感器使用授权的脉搏血氧监测仪一起使用。每个传感器只有在原始设备上才能正常运行。将本传感器与其他设备一同使用可能导致无法工作或工作异常。

MASIMO SET 要获取兼容性信息参考资料，请访问：[www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

#### 担保

Masimo 仅向最初购买者担保，这些产品只要按照 Masimo 产品随附的说明使用，即可保证在六 (6) 个月内无任何材料和工艺上的缺陷。单次使用的产品只能用于单个患者。

上述担保是 MASIMO 对于买家所购产品的唯一和排他性担保。MASIMO 特此声明不提供任何其他口头、明示或暗示的担保，包括但不限于对适销性或针对特殊用途的适用性的担保。若违背任何担保，MASIMO 的唯一义务和对买家的唯一补偿是由 MASIMO 自行选择维修或更换产品。

#### 担保例外情况

本担保不适用于任何因违反产品所附操作说明或因误用、过失、意外而造成损毁或因外部原因造成损坏的产品。本担保不适用于连接到任何不适用的设备或系统或者经过改装、拆卸或重装的任何产品。本担保不适用于改造、翻新或回收利用的传感器或患者导联线。

在任何情况下，MASIMO 就任何意外、间接、特殊或连带损害（包括但不限于利润损失）对买家或其他任何人概不负责，即使已知有可能发生上述损害。在任何情况下，MASIMO 由于向买家出售产品而导致的赔偿责任（根据合同、担保、民事侵权或其他权利要求规定）不应超出买家对此类权利要求所牵涉的产品批次所支付的总金额。在任何情况下，MASIMO 对再加工、翻新或回收利用的产品所造成的任何损失概不负责。本款中的限制不应被视为排除了任何根据适用产品责任法规不能通过合同合法排除的责任。

### 无暗示许可

您只能在 MASIMO 所拥有的专利的保护范围内, 将该一次性传感器用于单个患者。接受或使用本产品, 即表示您确认并同意不将本产品用于多个患者。用于单个患者后, 应将传感器丢弃。购买或拥有本传感器不构成可将本传感器与任何未单独授权使用 RD 传感器的设备一同使用的明示或暗示的许可。

**警示: 美国联邦法律规定本设备只能由医生销售或凭医嘱销售。**

供专业人士使用。请参阅使用说明了解完整的规定信息, 包括适用范围、禁忌、警告、预防措施及不良反应。

下列符号可能出现在产品或产品标签上:

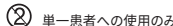
| 符号 | 定义  | 符号          | 定义                  | 符号             | 定义                                |
|----|---|-------------|---------------------|----------------|-----------------------------------|
|    | 遵循使用说明  |             | 电气与电子设备分类收集 (WEEE)。 | <b>Rx ONLY</b> | 警示: 美国联邦法律规定本设备只能由医生销售或凭医嘱销售      |
|    | 请参阅使用说明   | <b>LOT</b>  | 批号                  |                | 欧盟合格标志                            |
|    | 制造商   | <b>REF</b>  | 产品目录号(型号)           | <b>EC REP</b>  | 欧洲共同体授权代表                         |
|    | 警示  | <b>####</b> | Masimo 参考号          |                | 体重                                |
|    | 有效期<br>YYYY-MM-DD   | <b>&gt;</b> | 大于                  |                | 储存温度范围                            |
|    | 请勿重复使用/仅用于单个患者  | <b>&lt;</b> | 小于                  |                | 保持干燥                              |
|    | 非无菌   |             | 储存湿度限制              |                | 如果包装损坏, 请勿使用; 参阅使用说明              |
|    | 非天然乳胶制造   |             | 易碎, 小心轻放            |                | 大气压力限制                            |
|    | 供一位患者多次使用   | <b>MD</b>   | 医疗器械                | <b>UDI</b>     | 唯一器械识别码                           |
|    | 进口商   |             | 分销商                 |                | 发光二极管 (LED)<br>当电流通过时,<br>LED 会发光 |
|    | 访问 <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> 获取电子格式的说明书/使用说明/手册<br>注意: 并非所有国家/地区都提供电子使用说明书。 |             |                     |                |                                   |

专利: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo、SET、RD SET、 和 X-Cal 是 Masimo Corporation 的联邦注册商标。

Adt、Pdt、Inf、Neo、NeoPt/NeoPt-500 SpO<sub>2</sub>ディスポーザブルセンサ

## 使用方法



単一患者への使用のみ



天然ゴムラテックス不使用



非殺菌

ユーザーは、このセンサを使用する前に、この装置のオペレータ用マニュアルと使用上の注意を読んで理解する必要があります。

## 説明

RD SET®ケーブル接続ディスポーザブルセンサシリーズは、動脈ヘモグロビンの機能的酸素飽和度(SpO<sub>2</sub>)および脈拍(SpO<sub>2</sub>センサにより計測)の連続的な非侵襲的モニタリングを行うための装置であり、成人、小児、幼児、新生児に対して体動のある状態でも体動のない状態でも使用でき、灌流の良好、不良を問わず、病院、診療機関、移動診療所、家庭で使用できます。

## 禁忌

RD SETケーブル接続センサは、発泡ゴム製品や粘着テープにアレルギー反応を示す患者には使用しないでください。

## 製品解説

RD SETケーブル接続センサは、Masimo SETオキシメトリを含む機器、あるいはRD SETシリーズセンサの使用が許諾されている機器で使用できます。特定の機器およびセンサのモデルとの互換性については、各機器の製造元にお問い合わせください。各機器の製造元は、当該機器が各センサモデルと互換性があるかどうかを判断する義務があります。

**警告:** MasimoセンサとケーブルはMasimo SETオキシメトリを含む装置、またはMasimoセンサの使用が許諾されている装置用に設計されています。

## 警告

- すべてのセンサおよびケーブルは特定のモニタ用に設計されています。使用する前に、モニタ、ケーブル、およびセンサの互換性を確認してください。性能の低下や患者のけがにつながる可能性があります。
- センサに、目に見える変色、変形、および損傷がないことを確認してください。センサに変色や破損がある場合、使用を中止してください。破損したセンサや電子回路が露出したセンサは絶対に使用しないでください。
- 装着部位は頻繁に、または医療機関のプロトコルに従ってチェックし、良好に接着されているか、血流の状態、皮膚の状態、光センサの位置が正しいかどうか等を確認しなければなりません。
- 低灌流患者の場合には特に注意してください。センサを頻繁に装着し直さないと、皮膚の損傷や圧迫壊死が起こる恐れがあります。低灌流患者の場合には、1時間ごとに装着部位を調べ、組織虚血の徵候がある場合はセンサを装着し直します。
- センサを装着した部位の末端循環は、定期的にチェックする必要があります。
- 低灌流の場合には、センサを装着部位を頻繁に確認し、圧迫壊死につながる虚血の兆候がないか確認する必要があります。
- 測定部位が高度の低灌流状態である場合、動脈血酸素飽和度よりも測定値が低く読み取られる場合があります。
- センサを装着部位に固定しないでください。固定すると、血液循環を低下させ、測定値が不正確になる場合があります。追加のテープを使用すると、皮膚の損傷や圧迫壊死を引き起こしたり、センサが破損する可能性があります。
- センサの装着がぎこちたり、浮腫のためにつきつくなったりする、正しい測定ができるなくなる、圧迫壊死につながる可能性があります。
- センサを誤って使用したり、センサの一部が外れていたりすると、測定値が不正確になる場合があります。
- センサの種類を誤って使用する、正しい読み取りができない場合や読み取れない場合があります。
- 静脈内うっ血が原因で、測定値が実際の動脈血酸素飽和度よりも低くなる場合があります。よって測定部位から適切な静脈流出を確保することが重要となります。センサの位置は、心臓より低くならないようにします(ベッドに横たわっている患者が、床に向かって腕をブラブラさせた状態で手にセンサを装着する場合など)。
- 静脈拍動が原因で、SpO<sub>2</sub>測定値が低く読み取られる場合があります(三尖弁逆流など)。
- 大動脈内バルーンによるサポートはオキシメータに表示される脈拍に影響を与える可能性があります。ECG心拍数に対する患者の脈拍数を検証してください。
- センサケーブルや患者ケーブルが患者の体に絡み患者の安全を損なうことのないよう細心の注意を払ってください。
- 動脈カテーテルを挿入している四肢上や、血压計カuffを取り付けている四肢上に、センサを設置しないようにしてください。
- バルスオキシメトリを放射線の全身照射中に使用する場合、センサを照射域の外に出しておいてください。センサが放射線にさらされると、測定値が不正になったり、照射中に測定値が示されなかったりする場合があります。
- MRIでの撮影またはMRIの環境下では、センサを使用しないでください。
- 無影灯(特にキセノン灯)、ビリルビランプ、蛍光灯、赤外線ヒーターランプ、直射日光などの強い周辺光は、センサの性能に支障をきたす可能性があります。
- 周辺光による障害を回避するには、センサが正しく装着されていることを確認し、必要な場合は不透明な素材でセンサを覆います。強い周辺光に対してこの予防措置を実施しない場合、値が正確に測定されない場合があります。
- COHbまたはMetHbの値が上昇しても、SpO<sub>2</sub>の測定値が正常な場合があります。COHbまたはMetHbの上昇が疑われる場合には、検査室で血液サンプルを分析(CO-Oximetry)する必要があります。
- 一酸化炭素へモグロビン(CO-Hb)の上昇により、SpO<sub>2</sub>が正しく測定されない場合があります。
- メトヘモグロビン(MetHb)レベルが高い場合、SpO<sub>2</sub>の測定値が不正確になる場合があります。
- 総ビリルビンレベルが高い場合、SpO<sub>2</sub>を正確に測定できない場合があります。
- 指の異常、インデクシングリーンやメレンブラーなどの血管内色素、またはマニキュア、アクリル製爪、グリッタ等の外部から塗布された色素と組織が原因で、SpO<sub>2</sub>測定値が不正確になることがあります。
- SpO<sub>2</sub>測定値が不正確な場合、その原因として重度の貧血症、低い動脈血灌流、または体動アーチファクトが考えられます。
- 破損を防ぐため、センサにはいかなる溶液もしみこませたり浸したりしないでください。
- センサの一部変更や改造は絶対にしないでください。変更や改造は性能または精度あるいは両方に影響を及ぼす恐れがあります。
- 電子部品の破損や患者のけがにつながる恐れがあるため、Masimoセンサまたは患者ケーブルを複数の患者に使用したり、再加工、修理、および再利用したりしないでください。
- 高酸素濃度により、未熟児が網膜症にかかりやすくなる場合があります。したがって、酸素飽和度のアラーム上限は、認められた臨床検査基準に一致するよう注意して選択してください。
- 注意:センサ取り替えメッセージが表示されたか、モニタ装置の操作マニュアルで指定された低SIQトラブルシーティング手順の完了後も低SIQメッセージが継続して表示された場合、センサを交換してください。
- 注記:センサのX-Cal™テクノロジーによって、不正確な測定値や患者モニタリングの予期しない損失のリスクを最小限に抑えられます。単一患者への使用後、センサを廃棄してください。

## 使用方法

## A) 装着部位の選択

- 必ず、灌流が良好で、センサの受光部窓を完全に覆うことができる装着部位を選択してください。
- センサを装着する前に部位を清潔にし、乾かしてください。

## RD SETケーブル接続Adt:成人用センサ

> 30 kg 利き手でない手の薬指もしくは中指で測定を行うことを推奨します。

## RD SETケーブル接続Pdt: 小児用センサ

10~50 kg 利き手ではない手の薬指もしくは中指で測定を行うことを推奨します。

## RD SETケーブル接続Inf:乳幼児用センサ

3~10 kg 好適な装着部位は足の親指です。代わりに足の人差し指または手の親指を利用することも可能です。

10~20 kg 利き手ではない手の薬指もしくは中指で測定を行うことを推奨します。代わりに足指を利用することも可能です。

## RD SETケーブル接続Neo:新生児/成人用センサ

- < 3 kg 好適な装着部位は足です。代わりに、手の掌から手の甲にかけて使用することもできます。  
> 40 kg 好適な装着部位は、利き手でない方の薬指もしくは中指です。

## RD SETケーブル接続NeoPt/NeoPt-500:早産児用センサ

- < 1 kg 好適な装着部位は足です。代わりに、手の掌から手の甲にかけて使用することもできます。

## B) センサを患者に取り付ける

1. 袋を開封し、センサを取り出します。センサにパッキングがついている場合、取り外します。

## 成人(> 30 kg)用Adtセンサおよび小児(10~50 kg)用Pdtセンサ

2. 図 1a を参照してください。最初に受光部が設置できるようにセンサを配置します。指の肉厚部が指の輪郭と受光部窓を覆うように、指先を点線上に置きます。
3. 図 1b を参照してください。粘着ワイング部を、一方ずつ指に押し付けます。正確なデータを得るために、受光部窓が完全に覆われている必要があります。
4. 図 1c を参照してください。発光部窓(＊)が指の爪上部にくるよう配置し、センサを指先の部分で折り返すようにして包み込みます。ワイング部分を、一方ずつ指に巻き付けます。
5. 図 1d を参照してください。正しく装着された状態では、発光部と受光部は垂直方向に整列した状態となります(黒線が一直線に並びます)。必要に応じて、位置を調整します。

## 乳幼児(3~10 kg)用Infセンサ

2. 図 2a を参照してください。センサケーブルを足の甲に沿うようにして装着します。足の親指の肉厚部に受光部が位置するように取り付けます。代わりに足の人差し指または手の親指を利用することも可能です(図示されていません)。
3. 図 2b を参照してください。粘着ラップを親指に取り付けます。エミッターは親指の指先に装着します。正確なデータを得るために、受光部窓が完全に覆われている必要があります。
4. 図 2c を参照してください。発光部窓(＊)を足指の先端に合わせるようにし、発光部窓が指の反対側の受光部の位置と一致するように設定します。正しく取り付けられているかを確認し、必要であれば直します。

## 新生児(< 3 kg)用Neoセンサおよび早産児(< 1 kg)用NeoPt/NeoPt-500センサ

2. 図 3a を参照してください。敏感肌の場合は、粘着部分にコットンやガーゼを当てることにより、医療用絆創膏の粘性を減少または除去することができます。
3. 図 3b を参照してください。センサケーブルを足首(または手首)の方に向けます。四番目の足指(または手指)と一直線になるように、足(手)の底外側面に沿ってセンサを取り付けます。正確なデータを得るために、受光部窓が完全に覆われている必要があります。
4. 図 3c を参照してください。粘着/フォームラップを足(または手)の底外側面に巻きつけ、発光部窓(＊)が受光部の反対側に位置することを確認します。粘着/フォームラップを巻き付けてセンサを固定するとき、受光部窓と発光部窓の位置がずれないよう注意してください。
5. 図 3d を参照してください。正しく取り付けられているかを確認し、必要であれば直します。

## 成人(> 40 kg)用Neoセンサ、乳幼児(10~20 kg)用Infセンサ

2. 図 4a を参照してください。センサケーブルを手の甲に沿うようにして装着します。受光部が指先の肉厚部分にくるようにセンサを取り付けます。センサは足の指に取り付けることもできます(図には示されていません)。
3. 図 4b を参照してください。粘着ラップを指に巻き付け、発光部窓(＊)を指の上部に合わせるようにし、発光部窓が足の指の反対側の受光部の位置と一致するように設置します。正確なデータを得るために、受光部窓が完全に覆われている必要があります。
4. 図 4c を参照してください。センサが正しく装着されているかを確認し、必要であれば直します。

## C) センサを患者ケーブルに取り付ける

1. 図 5a を参照してください。センサコネクタを正面に向けます。患者ケーブルを正面に向け、カラーバーとフィンガーリングが正面に向くようにします。
2. 図 5b を参照してください。センサタブを患者ケーブルに、カチッという感触あるいは音がするまで差し込みます。正しく接続されているかを確認するためにコネクタをゆっくり引っ張ります。動きやすいように、テープを使ってケーブルを患者に固定することもできます。

## D) 再装着

- ・ センサは、発光部窓と受光部窓がきれいに接着材がまだ皮膚に着くようであれば、同じ患者に再接着してかまいません。
- ・ 接着力がなくなった場合、新しいセンサを使用してください。
- ・ 注記: センサの装着部位を変更したり、センサを再度取り付ける場合には、まずセンサを患者ケーブルから外してください。

## E) センサを患者ケーブルから取り外す

1. 図 6 を参照してください。センサコネクタをしっかりと持って、患者ケーブルから引き抜きます。

注記: 損傷を防ぐため、ケーブルではなくセンサコネクタを引っ張ってください。

## 仕様

Masimo SETパレスオキシメトリモニター、または使用が許諾されているMasimo SETパレスオキシメトリモジュールと組み合わせて使用する場合、RD SETケーブル接続センサは以下の仕様となります。

| RD SETケーブル接続センサ          | Adt     | Pdt      | Inf         | Neo      |        | NeoPt/NeoPt-500 |
|--------------------------|---------|----------|-------------|----------|--------|-----------------|
| 体重                       | > 30 kg | 10~50 kg | 3~10 kg     | 10~20 kg | < 3 kg | > 40 kg         |
| 装着部位                     | 指またはつま先 | 指またはつま先  | 手の親指または足の親指 | 指またはつま先  | 手または足  | 手または足           |
| SpO2精度、体動なし、(70~100%)*   | 2%      | 2%       | 2%          | 2%       | 3%     | 2%              |
| SpO2精度、体動あり <sup>2</sup> | 3%      | 3%       | 3%          | 3%       | 3%     | 3%              |
| SpO2精度、低灌流 <sup>3</sup>  | 2%      | 2%       | 2%          | 2%       | 3%     | 3%              |
| 脈拍数精度、体動なし、(25~240 bpm)  | 3 bpm   | 3 bpm    | 3 bpm       | 3 bpm    | 3 bpm  | 3 bpm           |
| 脈拍数精度、体動あり <sup>4</sup>  | 5 bpm   | 5 bpm    | 5 bpm       | 5 bpm    | 5 bpm  | 5 bpm           |
| 脈拍数精度、低灌流 <sup>3</sup>   | 3 bpm   | 3 bpm    | 3 bpm       | 3 bpm    | 3 bpm  | 3 bpm           |

注記: ArMs精度は、機器による測定値と基準測定値の間の差異を統計的に計算したものです。機器による測定値の約3分の2が、比較試験における基準測定値の±ArMs以内に収まります。

<sup>1</sup> Masimo SETテクロジは、ヒトの血液研究において体動のない場合の精度について検証済みです。この検証は、研究用COオキシメータを使用し、明色皮膚および暗色皮膚を持つ健常な成人男女のボランティアに対して、70~100%のSpO2範囲での誘発性低酸素症研究において実施されました。

<sup>2</sup> Masimo SETテクロジは、ヒトの血液研究において体動がある場合の精度について検証済みです。この検証は、研究用COオキシメータを使用し、明色皮膚および暗色皮膚を持つ健常な成人男女のボランティアを対象に行われました。検証では、70~100%のSpO2範囲での誘発性低酸素症の研究において、1~2 cm の振幅での摩擦動作および軽たくたく動作(2~4 Hz)、そして~3 cm の振幅での非反復的運動(1~5 Hz)を実施しました。

<sup>3</sup> Masimo SETテクロジは、低灌流時の精度についてBioteck Index 2シミュレーターとのMasimoのシミュレータをベンチトップ比較し、0.02%以上の信号強度および5%以上の飽和度に対する輸送バーセンテージについて調べた結果は70~100%でした。

<sup>4</sup> Masimo SETテクロジは、脈拍数の精度(25~240 bpm)についてBioteck Index 2シミュレーターとのMasimoのシミュレータをベンチトップ比較し、0.02%以上の信号強度および5%以上の飽和度に対する輸送バーセンテージについて調べた結果は70~100%でした。

\*新生児用センサおよび早産児用センサの酸素飽和精度は、成人ボランティアで検証され、胎児性ヘモグロビンの特性として1%加算されています。

## 互換性

 このセンサは、Masimo SETオキシメトリ内蔵機器あるいはRD SETケーブル接続センサの使用が承認されているパレスオキシメトロニターとの互換性を使用することができます。各センサは、機器製造元メーカーのパレスオキシメータシステム上でのみ正常に動作するように設計されています。

 このセンサを他の機器と併用すると、性能低下が生じる場合があります。

## 保証

Masimoの製品に添付されている使用説明書に従って使用した場合、購入者に対して、材料および仕上がりに瑕疵がないことを、6ヶ月間保証します。単一使用製品は、単一患者への使用に対してのみ保証が適用されます。

上記は、MASIMOが販売した製品に対して適用される唯一かつ排他的な保証です。MASIMOは、市場性および特定の目的への適合性を含めて、明示的にも默示的にも、一切の保証をいたしません。保証への違反に対するMASIMOの唯一の義務および購入者の唯一の救済は、MASIMOの裁量により、製品を修理あるいは交換することです。

## 免責事項

製品に添付されている取扱説明書に反した使用方法、および誤使用、懈怠、事故、外部からの損傷を受けた製品については、保証の対象外とします。規格外の機器およびシステムに接続した場合、製品を一部変更した場合、分解および組み立てを行った場合については、保証の対象外とします。再加工、修理および再利用したセンサまたは患者ケーブルは、本保証の対象外となります。

MASIMOはいかなる場合においても、購入者あるいは他のいかなる人に対しても、偶発的、間接的、特別、結果的損害(利益の損失を含みます)がこれらに限定されないものとします。この項目について通知されても、責任を負いません。MASIMOがお客様に対して賠償責任(契約、保証、不法行為、その他請求)を負う場合は、お客様が購入された商品の代金を上限として賠償いたします。再加工、修理および再利用した製品について、MASIMOはいかなる場合でも法的に責任を負わないものとします。この項に記載されている制限事項は、適用される製造物責任法の下で契約から合法的に免除されないいずれの法的責任をも免除するものではありません。

## 暗黙の保証なし

この單一患者用センサは、Masimoが所有する特許に基づいて、單一患者に対してのみ使用が許諾されます。この製品を受け入れるか使用することにより、複数の患者に対してこの製品の使用が許諾されていないことを認め、同意するものとします。

單一患者への使用後、センサを廃棄してください。RDセンサの使用許可を受けていない機器と共にこのセンサを使用する権限は、明示的にも黙示的にも、センサの購入および所有によって付与されるものではありません。

**注意：連邦法（アメリカ合衆国）では、本装置の販売は医師による、あるいは医師の指示によるものに制限されています。**

医療専門家向けの製品です。適応、禁忌、警告、使用上の注意、副作用などの処方情報については、取扱説明書を参照してください。

製品または製品ラベルには次のシンボルが表示されていることがあります。

| シンボル   | 定義  | シンボル  | 定義                           | シンボル  | 定義  |
|--|---|---|------------------------------|---|---|
|    | 使用上の注意に従う   |    | 電気・電子機器廃棄物(WEEE)として分別収集すること。 | <b>Rx ONLY</b>  | 注意：米国連邦法では本装置の販売は医師による、あるいは医師の指示によるものに制限されています。 |
|    | 使用上の注意を参照   | <b>LOT</b>  | ロットコード                       |    | 欧州連合の適合マーク                                      |
|    | メーカー名   | <b>REF</b>  | カタログ番号(モデル番号)                | <b>EC REP</b>   | EU正規代理店   |
|    | 注意  | <b>###</b>  | Masimo参照番号                   |    | 体重  |
|    | 使用期限 YYYY-MM-DD   | <b>&gt;</b>   | 以上                           |    | 保管温度範囲  |
|    | 再利用禁止/單一患者への使用のみ  | <b>&lt;</b>   | 未満                           |    | 湿気厳禁  |
|   | 非滅菌   |   | 保管湿度の制限                      |   | 包装破損時使用不可、使用上の注意を参照                             |
|  | 天然ゴムラテックス不使用  |  | われもの、取り扱い注意                  |  | 気圧の制限   |
|  | 單一患者 - 複数回使用  | <b>MD</b>   | 医療機器                         | <b>UDI</b>  | 機器固有識別子   |
|  | 輸入者   |  | 代理店                          |  | 発光ダイオード(LED)は、電流が流れると発光します                      |
|  | 手順書/取扱説明書/マニュアルは、電子形式で入手できます ( <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> )<br>注記：電子取扱説明書は、すべての国で使用できるわけではありません。 |   |                              |   |   |

特許：<http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo、SET、RD SET、、およびX-Callは、米国Masimo Corporationによる登録商標です。

# RD SET® -kaapelianturisarja

## Adt-, Pdt-, Inf-, Neo- ja NeoPt/NeoPt-500-SpO<sub>2</sub>-kertakäyttöanturit

### KÄYTTÖOHJEET

Vain yhden potilaan käyttöön

Ei sisällä luonnonkumilateksia

Epästerili

Lue laitteent käyttöopas sekä nämä käyttöohjeet ennen anturin käyttöä.

#### KÄYTTÖAIHEET

RD SET® -kaapelianturisarjan kertakäyttöanturit on tarkoitettu funktioalisen valtimoveren hemoglobiinin happisaturaation (SpO<sub>2</sub>) ja sykteen (mitataan SpO<sub>2</sub>-anturilla) noninivasiviseen, jatkuvaan valvontaan aikuisille, lapsille, vauvoille ja vastasyntyneille sekä liikkeen aikana että liikkumattomana sekä potilaille, joilla on hyvä tai heikko periferasi, sairaalassa, sairaalan kaltaisissa tiloissa, kuljetuksen aikana ja kotona.

#### VASTA-AIHEET

RD SET -kaapelianturit eivät sovellu potilaille, jotka saavat allergisia reaktioita vaahdokumista ja/tai kiinnitysteipistä.

#### KUVAUS

RD SET -kaapelianturit on tarkoitettu käytettäväksi vain sellaisten laitteiden kanssa, joissa on Masimo SET -oksimetri tai joka on lisensioitu käytettäväksi RD SET -kaapelianturien kanssa. Tietoja yksittäisistä laitteiden ja anturimallien yhteensopivudesta saat laitteiden valmistajalta. Kunkin laitevalmistajan vastuulla on määritää, ovatko eri anturimallit yhteensovivia sen valmistamien laitteiden kanssa.

**VAROITUS:** Masimon anturit ja kaapelit on tarkoitettu käytettäväksi sellaisten laitteiden kanssa, jotka sisältävät Masimo SET -oksimetriin tai jotka on lisensioitu käytettämään Masimon antureita.

#### VAROITUKSET

- Kaikki anturit ja kaapelit on suunniteltu käytettäväksi tietyjen monitorien kanssa. Tarkista monitorin, kaapelin ja anturin yhteensopivuus ennen käyttöä, joette toimintakykyä heikkenee ja/tai potilas loukkaantuu.
- Anturissa ei saa olla näkyviä viroja, värivirheitä tai vaurioita. Jos anturin värit ovat haalistuneet tai se on vaurioitunut, älä käytä sitä. Älä koskaan käytä vaurioitunutta anturia tai anturia, jonka virtapiiri on tulleet näkyviin.
- Anturin sijoituskohta täytyy tarkistaa usein ja kliinisen käytännön mukaisesti riittävän kiinnityksen, verenkierron, ihmisen eheyden ja oikean optimisen kohdistuksen varmistamiseksi.
- Noudata varovaisuutta, jos potilaalla on heikko perfusio. Jos anturin paikkaa ei voida siirtää riittävän usein, seurauskseen voi olla ihmisen hankautuminen ja painekkuulo. Tarkista sijoituskohta yhden (1) tunnin välein potilaalla, joilla on heikko perfusio, ja siirrä anturia, jos kohdassa näkyy merkkejä kudosiskemista.
- Anturin sijoituskohdan ääreisverenkierto tulee tarkistaa säännöllisesti.
- Heikon perfusioon aikana anturin paikkaa joudutaan tarkalleennea usein kudosiskemien merkkien varalta, jotta painekuoletta ei pääse syntymään.
- Jos tarkoituksena on perfusioon aikana anturin paikkaa siirtää heikko, lukema voi olla alhaisempia kuin usein valitettavasti happenisaturaatio.
- Älä kiinnitä anturia teippiläillä. Teippi voi estää veren virtausta ja aiheuttaa virheellisiä lukemia. Teipin tarpeeton käyttö voi johtaa painekuoilon ja/tai vaurioittoa ihoa tai anturia.
- Anturit, jotka kiinnitetään liian tiukasti tai jotka kiristävät turvotuksen vuoski, aiheuttavat virheellisiä mittaustuloksia ja voivat johtaa paineen aiheuttamaan kuuloon.
- Väärin asetetut tai osittain irronneet anturit voivat aiheuttaa virheellisiä mittaustuloksia.
- Väärästä anturyypistä johtuvat asetusvirheet voivat aiheuttaa virheellisiä tai puuttuvia lukemia.
- Laskimotukos voi aiheuttaa todellista valtimon happenisaturaatiota alhaisemman lukeman. Tästä syystä tarkailukohdan laskimoveren todellinen virtaus tulee varmistaa. Anturia ei saa sijoittaa sydämen parta-alapuolelle (esim. potilaan käteen kädén roikkuessaa vuoteen reunan yli).
- Laskimosyke voi aiheuttaa virheellisen alhaisia SpO<sub>2</sub>-lukemiaa (esim. kolmiliuskalapän vuoto).
- Aortansisäinen pallopumpu voi vaikuttaa oksimetriin ilmaiseen sykeearvoon. Tarkista potilaan syke vertaamalla sitä EKG:n ilmoittamaan pulssiin.
- Reittiä kaapeli ja potilaskapeeli huolellisesti, jotta potilas ei otteleudu tai kuristu niihin.
- Vältä anturin asettamista rajaan, jossa on valtimoteknisiä tai verenpainemittarin mansetti.
- Jos pulsioksimeetriä käytetään koko kehon sääteilytyksen aikana, anturi tulee pitää sääteilykentän ulkopuolella. Jos anturi altistuu sääteilylle, lukemat voivat olla virheellisiä tai lukemia ei saada ollenkaan aktiivisen sääteilyjakson aikana.
- Älä käytä anturia magneettikuvauskaan aikana tai magneettikuvausympäristössä.
- Voimakkaita ympäriöitä valonlähteet, kuten kurirkiset lamput (etenkin ksenonlamput), bilirubiinilamput, loistelamput, infrapunalämpölämpäät ja suora auringonpaiste voivat häirittää anturin toimintaa.
- Estä ympäristön valonlähteiden aiheuttamat häirijät varmistamalla, että anturi on kiinnitetty oikein, ja peittämällä anturin sijoituskohta tarvittaessa läpinäkyttömällä materiaalilla. Jos anturia ei suojata kirkkailta valoilta, mittaustulokset voivat olla virheellisiä.
- COHb:ta tai MetHb:n pitoisuus voi olla kohonnut, vaikka SpO<sub>2</sub> vaikuttaisi normaalisti. Kun epäillään COHb:ta tai MetHb:n kohonnutta pitoisuutta, verinäyte tulee analysoida laboratoriossa (CO-oksimetriä).
- Kohonneet karboksihemoglobiiniin (COHb) pitoisuudet voivat johtaa virheellisiin SpO<sub>2</sub>-tuloksiin.
- Kohonneet methemoglobiiniin (MetHb) pitoisuudet voivat johtaa virheellisiin SpO<sub>2</sub>-tuloksiin.
- Kohonneet bilirubiinien kokonaispitoisuudet voivat aiheuttaa virheellisiä SpO<sub>2</sub>-mittauksia.
- Poikkeavat sormet, suonensiäiset väriaineet, kuten indansodinyvinihreä tai mytelyneesiini tai ulkoiset väriaineet ja tekstuuriit, kuten esimerkiksi kynsilakka, akryylilakki ja kimali, voivat johtaa virheellisiin SpO<sub>2</sub>-tuloksiin.
- Epätarkat SpO<sub>2</sub>-lukemat voivat johtaa vaikeasta anemiasta, heikosta valtimoperfusiosista tai liikeartefaktista.
- Älä upota anturia nesteesseen tai liota anturia, jotta se ei vaurioidu.
- Älä muuta mitä muokkua anturia milään tavalla. Muutokset tai muokkaukset voivat vaikuttaa suorituskykyyn ja/tai tarkkuuteen.
- Älä yritys käyttää uudelleen useilla potilailla, käsitteliä uudelleen, kunnostaa tai kierrättää Masimo-antureita tai -potilaskapeleita. Tällaiset toimet voivat vahingoittaa sähkökomponentteja, mikä voi aiheuttaa potilaalle vahinkoa.
- Korkeat happipitoisuudet voivat altistaa ennenkaiksesta syntyneen lapsen verkkokalvon sairaudelle. Tästä syystä happenisaturaation ylhälytyusraja tulee valita tarkkaan hyväksytyjen klinisten standardien mukaisesti.
- **Huomio:** Vaihda anturi, jos viesti pienestä SIQ-arvosta tulee näkyviin tai jos heikosta signaalilaadusta ilmoittava viesti pysyy näkyvissä, kun monitorointilaiteen käyttöoppaassa kuvatut SIQ-viennääräisyysvahteet on tehty.
- **Huomautus:** Anturissa käytetään X-Cal®-teknikkaa, joka pienentää epätarkkojen lukemien ja potilaan valvontatietojen odottamattoman katoamisen riskiä. Hävitä anturi, kun sitä on käytetty yhdellä potilaalla.

#### OHJEET

##### A) Paikan valitseminen

- Valitse aina kohta, jossa on hyvä perfusio ja joka peittää anturin tunnistinkirkkulan kokonaan.
- Kohta puhdistetaan ja sen annetaan kuivuva ennen anturin asettamista.

##### B) Kaapelillinen RD SET Adt: aikuisen anturi

> 30 kg Suositeltava kohta on heikkomman kädän nimetön tai keskisormi.

##### C) Kaapelillinen RD SET Pdt: lasten anturi

10–50 kg Suositeltava kohta on heikomman käden nimetön tai keskisormi.

#### Kaapelillinen RD SET Inf: vauvojen anturi

3–10 kg Suositeltava kohta on isovarvas. Vaihtoehtoisen voidaan käyttää isovarpaan viereistä varvasta tai peukaloa.

10–20 kg Suositeltava kohta on heikomman käden nimetön tai keskisormi. Vaihtoehtoisen anturi voidaan kiinnittää varpaaseen.

#### Kaapelillinen RD SET Neo: vastasyntyneiden/aikuisien anturi

< 3 kg Suositeltava kohta on jalka. Vaihtoehtoisen voidaan käyttää kämmentä ja kämmenselkää.

> 40 kg Suositeltava kohta on heikomman käden nimetön tai keskisormi.

#### Kaapelillinen RD SET NeoPt/NeoPt-500: keskosten anturi

< 1 kg Suositeltava kohta on jalka. Vaihtoehtoisen voidaan käyttää kämmentä ja kämmenselkää.

#### B) Anturin kiinnittämisen potilaaseen

1. Ota anturi pussista. Jos anturissa on paperi teipin suojaana, poista se.

#### Adt-anturi AIKUISILLE (> 30 kg) ja Pdt-anturi LAPSILLE (10–50 kg)

2. Katso kuva 1a. Suuntaa anturi niin, että voit sijoittaa tunnistimen ensin. Aseta sormenpäät katkoviivalle niin, että sormen pullein kohta peittää sormen ääriviivan ja tunnistinkukan.

3. Katso kuva 1b. Paina liimapiniset silvet sormeen yksi kerrallaan. Tarkkojen tietojen saaminen edellyttää, että tunnistinkunka peittyy kokonaan.

4. Katso kuva 1c. Taita anturi sormen ympäri niin, että lähetinkunka (\*) tulee kynnen päälle. Kiinnitä silvet sormeen yksi kerrallaan.

5. Katso kuva 1d. Kun anturi on kiinnitetty oikein, lähetin ja tunnistin ovat pystysuorassa linjassa kohdakkain (mustat viivat ovat samassa linjassa). Korjaa sijaintia tarvittaessa.

#### Inf-anturi VAUVOILLE (3–10 kg)

2. Katso kuva 2a. Suuntaa anturin kaepeli niin, että se kulkee potilaan jalkaterän päällä. Aseta tunnistin isovarpaan pulleimpaan kohtaan. Vaihtoehtoisen voidaan käyttää isovarpaan viereistä varvasta tai peukaloa (ei kuvasa).

3. Katso kuva 2b. Käärteipikäärre vanparaan ympäri siten, että lähetin (valkoinen ruutu) tulee isovarpaan kynnen päälle. Tarkkojen tietojen saaminen edellyttää, että tunnistinkunka peittyy kokonaan.

4. Katso kuva 2c. Varmista, että lähettimen ikkuna (\*) on varpaan päällä suoraan tunnistinta vastapäätä. Varmista oikea sijainti ja kiinnitä tarvittaessa uudelleen.

#### Neo-anturi VASTASYNTYNEILLE (< 3 kg) ja NeoPt/NeoPt-500-anturi KESKOSILLE (< 1 kg)

2. Katso kuva 3a. Kiinnittäessä herkkään ihoon läketieteilisen teipin tarttumislujuutta voidaan pienentää tai se voidaan poistaa paineemalla liima-alueita pumppulla tai harsokankaalla.

3. Katso kuva 3b. Suuntaa anturikaepeli nelikkää tai rannetta kohti. Aseta anturi jalkaterän (tai käden) ulkoreunan ympäri ja kohdista se neljäteen varpaaseen (tai sormeen). Tarkkojen tietojen saaminen edellyttää, että tunnistinkunka peittyy kokonaan.

4. Katso kuva 3c. Käärteipikäärre vanparaan ympäri niin, että lähettimen ikkuna (\*) on jalan päällä suoraan tunnistinta vastapäätä. Huolehdi siitä, että tunnistin ja lähettimen ikkuna säälytävät oikeassa linjassa suhteessa toisiinsa, kun kiinnität anturia teippi-/vaahdotuokkakäärseen avulla.

5. Katso kuva 3d. Varmista oikea sijainti ja kiinnitä tarvittaessa uudelleen.

#### Neo-anturi AIKUISILLE (> 40 kg) Inf-anturi VAUVOILLE (10–20 kg)

2. Katso kuva 4a. Suuntaa anturin kaepeli niin, että se kulkee potilaan kämmenselkää pitkin. Aseta anturi sormen pulleimpaan kohtaan. Vaihtoehtoisen anturi voidaan kiinnittää varpaaseen (ei kuvasa).

3. Katso kuva 4b. Käärteipikäärre sormen ympäri niin, että lähettimen ikkuna (\*) on sormen päällä suoraan tunnistinta vastapäätä. Tarkkojen tietojen saaminen edellyttää, että tunnistinkunka peittyy kokonaan.

4. Katso kuva 4c. Varmista oikea sijainti tarkistamalla anturin asento ja aseta se tarvittaessa uudelleen.

#### C) Anturin kytkeminen potilaskaapeliin

1. Katso kuva 5a. Käännä anturin liitinkkeille niin, että kiiltävät kosketuspinnat osoittavat ylöspäin. Aseta potilaskaapeeli väripalkki ja tarttumaurat ylöspäin.

2. Katso kuva 5b. Työnnä anturin kielekettä potilaskaapeliliittimeen, kunnes tunnet ja kuulet kytkennän onnistumisesta kertovan napsahduksen. Varmista kytkentä vetämällä varovasti liittimestä. Kaapeli voidaan kiinnittää potilaaseen teipillä, jotta liikkuminen on helppomaa.

#### D) Uudelleen kiinnittäminen

• Anturia voidaan käyttää uudestaan samalla potilaalla, jos lähetin- ja tunnistinkunkat ovat puhtaata ja teippi tarttuu edelleen ihoon.

• Jos teippi ei enää tarttu ihoon, käytä uutta anturia.

**HUOMAUTUS:** kun vaihdas käyttökohtaan tai kiinnität anturia uudestaan, irrota anturi ensin potilaskaapelia.

#### E) Anturin irrottaminen potilaskaapelista

1. Katso kuva 6. Irrota anturin liitin potilaskaapelista vetämällä siitä napakasti.

**HUOMAUTUS:** Vaurioiden välttämiseksi vedä anturin liittimestä kaapelin sijaan.

#### TEKNISET TIEDOT

Kun RD SET -kaapeliantureita käytetään Masimo SET -pulssioksimetrimonitorien tai lisensoitujen Masimo SET -pulssioksimetrimoduulien kanssa, antureihin pääteviin seuraavat tekniset tiedot:

| RD SET-kaapelianturi  | Adt              | Pdt              | Inf                   |                  | Neo            |                  | NeoPt/NeoPt-500 |
|---|------------------|------------------|-----------------------|------------------|----------------|------------------|-----------------|
|  Paino | > 30 kg          | 10–50 kg         | 3–10 kg               | 10–20 kg         | < 3 kg         | > 40 kg          | < 1 kg          |
| Sijoituskohta   | Sormi tai varvas | Sormi tai varvas | Peukalo tai isovarvas | Sormi tai varvas | Käsi tai jalka | Sormi tai varvas | Käsi tai jalka  |
| SpO <sub>2</sub> -tarkkuus, ei liikettä, (70–100 % <sup>1,5</sup> )                       | 2 %              | 2 %              | 2 %                   | 2 %              | 3 %            | 2 %              | 3 %             |
| SpO <sub>2</sub> -tarkkuus, liike <sup>2</sup>  | 3 %              | 3 %              | 3 %                   | 3 %              | 3 %            | 3 %              | 3 %             |
| SpO <sub>2</sub> -tarkkuus, heikko peruuus <sup>3</sup>                                   | 2 %              | 2 %              | 2 %                   | 2 %              | 3 %            | 2 %              | 3 %             |
| Sykkeen <sup>1</sup> tarkkuus, ei liikettä, (25–240 lyöntiä/min)                          | 3 lyöntiä/min    | 3 lyöntiä/min    | 3 lyöntiä/min         | 3 lyöntiä/min    | 3 lyöntiä/min  | 3 lyöntiä/min    | 3 lyöntiä/min   |
| Sykkeen tarkkuus, liike <sup>4</sup>  | 5 lyöntiä/min    | 5 lyöntiä/min    | 5 lyöntiä/min         | 5 lyöntiä/min    | 5 lyöntiä/min  | 5 lyöntiä/min    | 5 lyöntiä/min   |
| Sykkeen tarkkuus, heikko peruuus <sup>3</sup>   | 3 lyöntiä/min    | 3 lyöntiä/min    | 3 lyöntiä/min         | 3 lyöntiä/min    | 3 lyöntiä/min  | 3 lyöntiä/min    | 3 lyöntiä/min   |

**HUOMAUTUS:** ARMS-tarkkuus on tilastollinen laskelma laitteen tekemien mittausten ja vertailuarvojen erosta. Noin kaksi kolmasosaa laitteen tekemistä mittauksista osuvat vertailuarvojen ± ARMS:ään vertailuarvoista valvottussa tutkimuksessa.

<sup>1</sup> Masimo SET -tekniikkaan liittelytön tarkkuus on vahvistettu SpO<sub>2</sub>n valittelualueella 70–100 % vertailussa laboratorio-CO-oksimetriin. Vahvistukseen käytettiin indusoidun hypoksin tutkimuksissa terveiltä, vaalea- ja tummaa iloisilta mies- ja naisspuolisilta vapaaehtoisilta otettuja turvallisia.

<sup>2</sup> Masimo SET -tekniikan antureiden tarkkuus on vahvistettu SpO<sub>2</sub>n valittelualueella 70–100 % vertailussa laboratorio-CO-oksimetriin. Vahvistukseen käytettiin terveiden, aikuisien mies- ja naisspuolisten vaalea- ja tummaa iloisilta vapaaehtoisilta verikokeita, jotka otettiin indusoidun hypoksin tutkimuksissa, joissa liikettä aiheutettiin hieromalla ja taputtamalla 2–4 Hz:n taajuudella ja 1–2 cm:n amplitudilla sekä toistumattomalla liikellä 1–5 Hz:n.

taajuudella ja 2–3 cm:n amplitudilla.

<sup>3</sup> Masimo SET-teknikan heikon perfuusion tarkkuus on vahvistettu vertaamalla sitä laboratorioteisteissä Biotek Index 2-simulaattoriin ja Masimon simulaattoriin yli 0,02 %:n signaalinvioimakkuuksilla ja yli 5 %:n saturatioalueella 70–100 %.

<sup>4</sup> Masimo SET-teknikan sykterarkkuus on vahvistettu vaihtelualueella 25–240 lyöntiä minuutissa vertaamalla sitä laboratorioteisteissä Biotek Index 2-simulaattoriin ja Masimon simulaattoriin yli 0,02 %:n signaalinvioimakkuuksilla ja yli 5 %:n saturatioalueella 70–100 %.

<sup>5</sup> Neonate- ja Preterm-anturien saturatiotarkkuus on vahvistettu vapaaehtoisilla aikuisilla, ja fetaalihemoglobiinin ominaisuudet huomioitiin lisäämällä 1 prosentti.

## YHTEENSOPIVUUS

 **Masimo SET** Tämä anturi on tarkoitettu käytettäväksi vain sellaisten laitteiden kanssa, joissa on Masimo SET -oksimetri, tai sellaisten pulssioksimetrimonitorien kanssa, jotka on lisensioitu käytettäväksi RD SET -kaapelianturien kanssa. Jokainen anturi on suunniteltu toimimaan oikein vain alkuperäisen valmistajan valmistamissa pulssioksimetrijärjestelmissä. Tämän anturin käyttö mulden laitteiden kanssa voi johtaa virheelliseen toimintaan tai anturin toimimattomuuteen.

Lisätietoja yhteensopivudesta: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## TAKUU

Masimo myöntää alkuperäiselle ostajalle kuuden (6) kuukauden takuuun materiaali- ja valmistusvirheiden varalta, kun tuotteita käytetään Masimon tuotteiden mukana toimitettujen ohjeiden mukaisesti. Kertakäytöistä tuotteiden takuu kattaa käytön vain yhdellä potilaalla.

EDELLÄ OLEVA TEKSTI ON AINOAA TAKUUA, KUNTA MASIMO MYÖNTÄÄ TUOTTEEN OSTAJALLE. MASIMO KIELTÄÄ KAikki MUUT, SUULLiset, NIMENOMAISET JA HILJAISEST TAKUUT, MUKAAN LUKIEN MM. KAUPALLISUUTTA JA TIETTYN KÄYTÖTÄRKOITUKSEN SOPIVUUTTA KOSEKAVAT TAKUUT. MASIMON AINOA VELVOLLISUUS JA OSTAJAN AINOAA KORVAUSAATIMUS MINKÄ TAHANSA TAKUURIKKEEN KOHDALLA ON, MASIMON PÄÄTÖKSESTÄ, KORJATA TAI VAIHTAA TUOTE.

## TAKUUN RAJOITUKSET

Tämä takuu ei koske tuotetta, jota on käytetty tuotteen mukana toimitettujen käyttöohjeiden vastaisesti tai jota on käytetty väärin tai laiminlyöty tai joka on vahingoittunut tapaturmassa tai jostain ulkopuolisesta syystä. Tämä takuu ei koske tuotetta, joka on kytketty muuhun kuin tarkoituksenmukaiseen laitteeseen tai järjestelmään, eikä tuotetta, jota on muutettu tai joka on purettu tai koottu uudelleen. Tämä takuu ei koske antureita tai potilaskapeleita, joita on käsitelty uudelleen tai kunnostettu tai jotka on kierrätetty.

MASIMO EI VASTAA MISSÄÄN TILANTEESTA OSTAJALLE TAI MUILLE HENKLÖILLE SATUNNAISISTA, EPÄSUORISTA, ERITYISISTÄ TAI VÄLLILLISÄstä VAHINGOISTA (MUKAAN LUKIEN RAJOITUKSETTELAJIN MENETYKSET), VAIKKA OLISI TIETONEN TÄLLÄESTÄ MAHDOLLISUUDESTA. MASIMO EI VASTAA MISSÄÄN TILANTEESSA MISTÄÄN OSTAJALLE MYÖDYISTÄ TUOTTEESTA (SOPIMUKSEN, TAKUUN, DELIKTIN TAI MUUN VAATEEN MUKAAN) SUUREMMAILLA SUMMILLA KUIN MILLÄ OSTAJA ON OSTATUN TUOTE-ERÄT, JOITA VAADE KOSKEE. MASIMO EI VASTAA MISSÄÄN TILANTEESSA VAHINGOISTA, JOTKA LIITTYVÄT TUOTTEESEEN, JOTA ON KÄSITELTY UDEDELLEEN, KUNNOSTETTU TAI JOKA ON KIERRÄTETTY. TÄSSÄ KOHDASSA ESITETTY RAJOITUKSET EVÄT ESTÄ SELAISTA VASTUUTA, JOTA SOVELTUVA TUOTEVASTUULAIN MUKAAN EI VOI ESTÄÄ SOMPIMUKSELLA.

## EI EPÄSUORAA LISENSIÄ

TÄTA POTILASKOHTAISTA ANTURA SAA KÄYTÄÄ MASIMON OMISTAMEN PATENTTENI MUKAISESTI VAIN YHDELLÄ POTILAALLA. HYVÄKSYMÄLLÄ TÄMÄN TUOTTEEN TAI KÄYTÄMÄLLÄ SITÄ ILMOITAT HYVÄKSYÄSI, ETTÄ TÄTA TUOTETTA EI SAA KÄYTÄÄ USEAMMALLA KUIN YHDELLÄ POTILAALLA.

HÄVITÄ ANTURI, KUN SITÄ ON KÄYTETTY YHDELLÄ POTILAALLA. TÄMÄN ANTURIN OSTAMINEN TAI OMISTAMINEN EI ANNA SUORAA TAI EPÄSUORAA LISENSIÄ KÄYTÄÄ TÄTÄ ANTURIA LÄITTEESSÄ, JOSSA RD-ANTURIN KÄYTÖÄ EIOLEKSEN HYVÄKSYÄ.

**HUOMIO:** YHDYSVALTAIN LIITTOVALTION LAIN MUKAAN TÄTÄ LÄITETTÄ SAA MYÖDÄ VAIN LÄÄKÄRI TAI LÄÄKÄRIN MÄÄRÄYKSESTÄ.

Tarkoitettu ammattiin käytöön. Kato käyttöohjeista täydelliset määräystiedot, kuten käyttöaiheet, vapa-aheet, varotoimet ja haittavaikutukset.

Tuotessa tai tuotteen etiketissä voi esiintyä seuraavia symboleita:

| SYMBOLI  | MÄÄRITELMÄ  | SYMBOLI   | MÄÄRITELMÄ  | SYMBOLI   | MÄÄRITELMÄ  |
|--|---|---|---|---|---|
|    | Noudata käyttöohjeita                             |    | Sähkö- ja elektronikkalaitteiden erillinen keräys (WEEE). | <b>Rx ONLY</b>  | <b>Huomio:</b> Yhdysvaltain liittovaltiolain mukaan täitä laitetta saa myödä vain lääkäri tai lääkärin määräyksestä |
|    | Lue käyttöohjeet                                  |    | Erän tunnus   |    | Euroopan unionin vaatimustenmukaisuusmerkki   |
|   | Valmistaja  |   | Tuotenumero (mallinumero)                                 |   | Valtuuttetu edustaja Euroopan unionissa   |
|  | Huomio  |  | Masimon viitenumero                                       |  | Paino   |
|  | Käytettävä viimeistään VVV-KK-PP                  |  | Suurempi kuin   |  | Säilytyslämpötilan vaihtelualue   |
|  | Älä käytä uudelleen / Vain yhden potilaan käytöön |  | Pienempi kuin   |  | Pidä kuivana  |
|  | Epästerili  |  | Säilytyskosteusrajoitus                                   |  | Älä käytä, jos pakkaus on vaurioitunut, ja lue käyttöohjeet   |
|  | Ei sisällä luonnonkumilateksia                    |  | Särkyvä, käsittele varoen                                 |  | Ilmanpainerajoitus  |
|  | Yksi potilas - voidaan käyttää useita kertoja     |  | Lääkinnällinen laite                                      |  | Yksilöllinen laitetunnus  |
|  | Maahanottoja                                      |  | Jakelija  |  | Valoa lähetettävä diodi (LED)<br>LED tuottaa valoa, kun sähkövirta kulkee sen läpi                                  |

Käyttöohjeet/käyttöoppaat ovat saatavilla sähköisessä muodossa osoitteesta <http://www.Masimo.com/TechDocs>

**Huomautus:** Sähköinen käyttöohje ei ole saatavilla kaikissa maissa.

Patentti: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo, SET, RD SET,  ja X-Cal ovat Masimo Corporationin Yhdysvalloissa rekisteröimiä tavaramerkkejä.

## SpO<sub>2</sub>-engangssensorene Adt, Pdt, Inf, Neo og NeoPt/NeoPt-500

### BRUKSANVISNING

 Kun til engangsbruk

 Er ikke fremstilt med naturgummilateks

 Ikke-steril

Før denne sensoren brukes, må brukeren ha lest og forstått brukerhåndboken for enheten samt denne bruksanvisningen.

#### INDIKASJONER

RD SET®-sensorene med engangssensorer er indisert for kontinuerlig noninvasiv overvåking av funksjonell oksygenmetning av arterielt hemoglobin (SpO<sub>2</sub>) og pulsfrekvens (målt med en SpO<sub>2</sub>-sensor) til bruk hos voksne, barn, spedbarn og nyfødte under forhold uten eller med bevegelse og hos pasienter med god eller dårlig perfusjon i sykehus, sykehuslignende institusjoner, mobile miljøer eller hjemmemiljøer.

#### KONTRAINDIKASJONER

De kablede RD SET-sensorene er kontraindisert til pasienter som er allergiske mot skumgummiprodukter og/eller tape.

#### BESKRIVELSE

De kablede RD SET-sensorene skal brukes sammen med enheter som inneholder Masimo SET-oksymetri eller er lisensiert for bruk av kablede RD SET-sensorene. Kontakt produsenten av enheten for å få vite om bestemte enheter eller sensormodeller er kompatible. Hver enkelt enhetsprodusent har ansvar for å fastslå om deres enheter er kompatible for bruk sammen med den enkelte sensormodellen.

**ADVARSEL:** Masimo-sensorer og -kabler er utformet for bruk sammen med enheter som er utstyrt med Masimo SET-oksymetri, eller som er lisensiert for bruk av Masimo-sensorer.

#### ADVARSLER

- Alle sensorer og kabler er utformet for bruk sammen med bestemte monitorer. Kontroller kompatibiliteten til monitor, kabel og sensor før bruk. Ellers kan ytelsen bli nedsatt, og pasienten kan bli skadet.
- Sensoren må ikke ha synlige defekter eller være misfarget eller skadet. Hvis sensoren er misfarget eller skadet, må den ikke brukes. Bruk aldri en skadet sensor eller en sensor der elektriske ledninger er eksponert.
- Målested må kontrolleres ofte eller i henhold til klinisk protokoll for å sikre adekvat adhesjon, sirkulasjon, hudintegritet og riktig optisk justering.
- Det må utvises forsiktighet hos pasienter med dårlig perfusjon. Hvis sensoren ikke flyttes ofte, kan det føre til huderosjon og trykknekrose. Evaluér målestedet så ofte som hver (1) time hos pasienter med dårlig perfusjon, og flytt sensoren hvis det finnes tegn på vevskremesi.
- Sirkulasjonen lengst unna sensoren må kontrolleres rutinemessig.
- Ved lav perfusjon må målestedet kontrolleres ofte med tanke på tegn på vevskremesi, noe som kan føre til trykknekrose.
- Svært lav perfusjon på målestedet kan gi lavere avlesninger enn den faktiske arterielle oksygenmetningen.
- Sensoren må ikke festes med tape, da det kan begrense blodgjennomstrømmingen og gi unøyaktige avlesninger. Bruk av ekstra tape kan føre til hudskade og/eller trykknekrose eller skade på sensoren.
- Sensoren som er festet for stramt, eller som blir for stramme på grunn av ødem, vil forårsake unøyaktige avlesninger og kan føre til trykknekrose.
- Sensorer som er fell påsatt eller delvis løsnet, kan gi unøyaktige målinger.
- Feil påføring på grunn av feil sensortype kan føre til unøyaktige målinger eller ingen målinger.
- Venos styrming kan gi lavere avlesning enn den faktiske arterielle oksygenmetningen. Det må derfor sørges for tilstrekkelig venos utstrømming fra målestedet. Sensoren må ikke plasseres under hjerterivnen (f.eks. på hånden til en sengeliggende pasient som har armen hengende mot gulvet).
- Venøse pulser kan gi for lave SpO<sub>2</sub>-avlesninger (f.eks. trikuspidalklaffregurgitasjon).
- Pulsene fra en ballongpumpe i aorta kan påvirke pulsfrekvensen som vises på oksymeteret. Kontroller pasientens pulsfrekvens mot EKG-hjertefrekvensen.
- Kabelen og pasientkablene må plasseres slik at pasienten ikke kan vikle seg inn i eller kveles av den.
- Unngå å plassere sensoren på et ekstremt godt med et arterielt kateter eller en mannsjett for blodtrykk.
- Hvis pulksosymetri brukes under helikopstråling, må sensoren holdes utenfor strålefeltet. Hvis sensoren utsettes for stråling, kan avlesningen bli unøyaktig eller ikke gitt for perioden den aktive strålingen pågår.
- Sensoren må ikke brukes under en MR-undersøkelse eller i et MR-miljø.
- Kraftig omgivelseslys, som kirurgiske lamper (spesielt lamper med xenonlys), bilirubinlamper, lysstoffer, infrarøde varmelamper og direkte sollys, kan påvirke sensorens ytelse.
- Hvis du vil hindre interferens fra omgivelseslys, må du påse at sensoren er riktig påført, og at målestedet dekkes med ugenomsiktig materiale ved behov. Hvis ikke denne forholdsregelen følges under forhold med sterkt omgivelseslys, kan det gi unøyaktige målinger.
- Høye nivåer av COHb eller MetHb kan forekomme sammen med et tilsvarende normalt nivå av SpO<sub>2</sub>. Når det er mistanke om at nivået av COHb eller MetHb er forhøyet, må det utføres en laboratorieanalyse (CO-oksymetri) av en blodprøve.
- Forhoyede nivåer av karboksyhemoglobin (COHb) kan gi unøyaktige SpO<sub>2</sub>-målinger.
- Forhoyede nivåer av metmethemoglobin (MetHb) vil gi unøyaktige SpO<sub>2</sub>-målinger.
- Forhoyede nivåer av totalbilirubin kan gi unøyaktige SpO<sub>2</sub>-målinger.
- Uormalte fingre, intravaskulære faststoffe som indocyaninrønt eller metilenblått eller eksternt påført farge og tekstur, for eksempel neglelakk, akrylnegler, glitter osv., kan gi unøyaktige SpO<sub>2</sub>-målinger.
- Unøyaktige SpO<sub>2</sub>-avlesninger kan være forårsaket av alvorlig anemi, lav arteriell perfusjon eller bevegelsesartefakt.
- For å hindre skade må sensoren ikke dypes eller legges i noe form for væske.
- Sensoren må ikke modifiseres eller endres. Endringer eller modifikasjoner kan påvirke ytelse og/eller nøyaktighet.
- Masimo-sensorer eller -pasientkabler må ikke gjengøres på flere pasienter, reprosesseres, rekondisjoner eller resirkuleres, da disse prosessene kan skade de elektriske komponentene og potensielt føre til skade på pasienten.
- Høye oksygenkoncentrasjoner kan predisponere et prematurt barn for retinopati. Den øvre alarmgrensen for oksygenmetning må derfor velges med omhu i henhold til aksepterte kliniske standarder.
- **Forsiktig:** Skift ut sensoren når en melding om å skifte sensoren vises, eller når det konsekvent vises en melding om lav signalkvalitet (SIQ) etter gjennomføring av problemløsningsstrinnene ved lav signalkvalitet som er oppgitt i brukerhåndboken for overvåkingsenheten.
- **Merk:** Sensoren leveres med X-Cal®-teknologi for å minimere risikoen for unøyaktige avlesninger og unødvendig avbrudd i pasientovervåking. Kasser sensoren etter at den er brukt på én pasient.

#### INSTRUKSJONER

##### A) Valg av målested

- Velg alltid et målested med god perfusjon der sensorens detektorvindu vil dekkes helt.
- Målestedet må rengjøres for rusk og tørkes før sensoren plasseres.

##### RD SET kabel Adt: Sensor for voksne

- > 30 kg Foretrukket målested er på ring- eller langfingeren på den ikke-dominante hånden.

##### RD SET kabel Pdt: Sensor for barn

- 10–50 kg Foretrukket målested er på ring- eller langfingeren på den ikke-dominante hånden.

##### RD SET kabel Inf: Sensor for spedbarn

- 3–10 kg Foretrukket målested er på stortåen. Alternativt kan tåen ved siden av stortåen eller tommelen brukes.

- 10–20 kg Foretrukket målested er på langfingeren eller ringfingeren på den ikke-dominante hånden. Alternativt kan tåen brukes.

##### RD SET kabel Neo: Sensor for nyfødte/voksne

< 3 kg Foretrukket målesteds er foten. Alternativt kan sensoren plasseres på tvers av håndflaten eller håndbaken.  
> 40 kg Foretrukket målesteds er på ring- eller langfingeren på den ikke-dominante hånden.

#### RD SET kabel NeoPt/NeoPt-500: Sensor for premature

< 1 kg Foretrukket målesteds er foten. Alternativt kan sensoren plasseres på tvers av håndflaten eller håndbaken.

#### B) Feste sensoren på pasienten

1. Åpne posen og ta ut sensoren. Fjern eventuell beskyttelse fra sensoren.

#### Adt-sensor for VOKSNE (> 30 kg) og Pdt-sensor for BARN (10–50 kg)

2. Se figur 1a. Hold sensoren slik at detektoren kan plasseres først. Plasser fingerutgaven på den stiplete linjen. Den kjøttrike delen av fingeren skal dekke fingerkonturen og detektorvinduet.
3. Se figur 1b. Trykk de selvklebende vingene, én om gangen, mot fingeren. Detektorvinduet må dekkes helt for å sikre nøyaktige måleverdier.
4. Se figur 1c. Brett sensoren over fingeren med sendervinduet (\*) plassert over fingerneglen. Fest vingene, én om gangen, rundt fingeren.
5. Se figur 1d. Ved riktig plassering skal senderen og detektoren være plassert overfor hverandre vertikalt (de svarte linjene skal stemme overens). Flytt om nødvendig.

#### Inf-sensor for SPEDBARN (3–10 kg)

2. Se figur 2a. Legg sensorkabelen så den løper langs oversiden av foten. Plasser detektoren på den kjøttrike putten på stortåen. Alternativt kan tåen ved siden av stortåen eller tommeren brukes (ikke vist).
3. Se figur 2b. Fold det selvklebende omslaget rundt tåen slik at senderen er plassert på neglesengen til stortåen. Detektorvinduet må dekkes helt for å sikre nøyaktige måleverdier.
4. Se figur 2c. Påse at sendervinduet (\*) er plassert oppå tåen rett overfor detektoren. Kontroller at sensoren er riktig plassert. Plasser den på nytt ved behov.

#### Neo-sensor for NYFØDTE (< 3 kg) og NeoPt/NeoPt-500-sensor for PREMATURE (< 1 kg)

2. Se figur 3a. For omfintlig hud kan klebrigheten til klebemiddelet av medisinsk standard reduseres eller fjernes ved åstryke over klebeflaten med en bomullssdutt eller gass.
3. Se figur 3b. Rett sensorkabelen mot anken (eller håndleddet). Fest sensoren rundt den laterale delen av foten (eller hånden) i flukt med fjerde tå (eller finger). Detektorvinduet må dekkes helt for å sikre nøyaktige måleverdier.
4. Se figur 3c. Brett det selvklebende omslaget / skumgummiomslaget rundt den laterale delen av foten (eller hånden), og påse at sendervinduet (\*) er plassert rett overfor detektoren. Sørg for at detektor- og sendervinduet er riktig justert i forhold til hverandre når det selvklebende omslaget/skumgummiomslaget plasseres for å feste sensoren.
5. Se figur 3d. Kontroller at sensoren er riktig plassert. Plasser den på nytt ved behov.

#### Neo-sensor for VOKSNE (> 40 kg) Inf-sensor for SPEDBARN (10–20 kg)

2. Se figur 4a. Legg sensorkabelen så den løper langs oversiden av hånden. Plasser detektoren på den kjøttrike delen av fingeren. Alternativt kan sensoren også plasseres på tåen (ikke vist).
3. Se figur 4b. Legg det klebrige omslaget rundt fingeren slik at sendervinduet (\*) er plassert oppå fingeren rett overfor detektoren. Detektorvinduet må dekkes helt for å sikre nøyaktige måleverdier.
4. Se figur 4c. Kontroller at sensoren er riktig plassert. Plasser den på nytt ved behov.

#### C) Koble sensoren til pasientkablen

1. Se figur 5a. Rett inn kontakten på sensoren slik at siden med de «blanke» kontaktene vender opp. Hold pasientkablen med fargelinjen og fingergrepene vendt oppover.
2. Se figur 5b. Sett sensorkontakte inn i pasientkablen til du føler eller hører et klikk ved tilkobling. Dra forsiktig i kontaktene for å kontrollere at tilkoblingen er opprettet. For å øke bevegelsesfriheten kan kabelen festes på pasienten med tape.

#### D) Feste på nytt

- Sensoren kan festes på samme pasient på nytt, hvis sender- og detektorvinduet er klart og klebemiddelet fremdeles kleber seg til huden.
- Hvis klebemiddelet ikke lenger kleber seg til huden, må en ny sensor brukes.

MERK: Ved bytte av målesteds eller når en sensor festes på nytt, må sensoren først kobles fra pasientkablen.

#### E) Koble sensoren fra pasientkablen

1. Se figur 6. Trekk bestemt i sensorkontakte for å fjerne den fra pasientkablen.

MERK: Trekk i sensorkontakte, ikke i selve kabelen, for å unngå skade.

#### SPECIFIKASJONER

Når de brukes sammen med Masimo SET-pulsoksymetrimonitorer eller med lisensierte Masimo SET-pulsoksymetrimoduler, har de kalede RD SET-sensorene følgende spesifikasjoner:

| RD SET kabel sensor  | Adt             | Pdt             | Inf                 |                 | Neo            |                 | NeoPt/NeoPt-500 |
|--|-----------------|-----------------|---------------------|-----------------|----------------|-----------------|-----------------|
| Kroppsvekt   | > 30 kg         | 10–50 kg        | 3–10 kg             | 10–20 kg        | < 3 kg         | > 40 kg         | < 1 kg          |
| Målesteds  | Finger eller tå | Finger eller tå | Tommel eller stortå | Finger eller tå | Hånd eller fot | Finger eller tå | Hånd eller fot  |
| SpO <sub>2</sub> -nøyaktighet, ingen bevegelse, (70–100 %) <sup>1</sup>  | 2 %             | 2 %             | 2 %                 | 2 %             | 3 %            | 2 %             | 3 %             |
| SpO <sub>2</sub> -nøyaktighet, bevegelse <sup>2</sup>                    | 3 %             | 3 %             | 3 %                 | 3 %             | 3 %            | 3 %             | 3 %             |
| SpO <sub>2</sub> -nøyaktighet, lav perfusjon <sup>3</sup>                | 2 %             | 2 %             | 2 %                 | 2 %             | 3 %            | 2 %             | 3 %             |
| Pulsfrekvensnøyaktighet <sup>1</sup> , ingen bevegelse (25–240 slag/min) | 3 slag/min      | 3 slag/min      | 3 slag/min          | 3 slag/min      | 3 slag/min     | 3 slag/min      | 3 slag/min      |
| Pulsfrekvensnøyaktighet, bevegelse <sup>4</sup>                          | 5 slag/min      | 5 slag/min      | 5 slag/min          | 5 slag/min      | 5 slag/min     | 5 slag/min      | 5 slag/min      |
| Pulsfrekvensnøyaktighet, lav perfusjon <sup>3</sup>                      | 3 slag/min      | 3 slag/min      | 3 slag/min          | 3 slag/min      | 3 slag/min     | 3 slag/min      | 3 slag/min      |

MERK: ArMs-nøyaktigheten er en statistisk beregning av differansen mellom enhetsmålinger og referansemålinger. Omtrent to tredjedeler av enhetsmålingene fall innenfor ± 4% av referansemålingene i en kontrollert studie.

<sup>1</sup> Masimo SET-teknologien er blitt validert for nøyaktighet ved forhold uten bevegelse i studier av humant blod hos friske voksne frivillige menn og kvinner med lyst til mørkt pigmentert hud i studier med indusert hypoksi i området 70 %–100 % SpO<sub>2</sub> mot et laboratorie-CO-oksymeter.

<sup>2</sup> Masimo SET-teknologien er blitt validert for nøyaktighet, med bevegelse, i studier av humant blod hos friske, voksne frivillige menn og kvinner med lyst til mørkt pigmentert hud i studier med indusert hypoksi, mens de utførte gnibevægelser og bevegelser med lett banking ved 2 til 4 Hz med en amplitud på 1 til 2 cm, og ikke-repetitiv bevegelse mellom 1 og 5 Hz med en amplitud på 2 til 3 cm i studier med indusert hypoksi i området 70–100 % SpO<sub>2</sub> mot et laboratorie-CO-oksymeter.

<sup>3</sup> Masimo SET-teknologien er blitt validert for nøyaktighet ved lav perfusjon i laboratorietester mot en Biotek Index 2-simulator og Masimos simulator med signalstyrke større enn 0,02 % og transmisjon større enn 5 % for metring i området 70 % til 100 %.

<sup>4</sup> Masimo SET-teknologien er blitt validert for pulsfrekvensnøyaktighet i området 25–240 slag/min i laboratorietester mot en Bioteck Index 2-simulator og Masimos simulator med signalstyrke større enn 0,02 % og transmisjon større enn 5 % for metning i området 70 % til 100 %.

<sup>5</sup> Metningsnøyaktigheten til sensorene for nyføde og premature er blitt validert på friske frivillige, og 1 % ble lagt til for å oppveie for egenskapene til føltal hemoglobin.

## KOMPATIBILITET

 Denne sensoren er kun beregnet for bruk sammen med enheter utstyrt med Masimo SET-oksymetri- eller pulsoksymetrimonitorer som er lisensiert for bruk av RD SET kablede sensorer. Hver sensor er konstruert slik at den bare fungerer riktig på pulsoksymetrisystemene fra den opprinnelige produsenten av enheten. Hvis sensoren brukes sammen med andre enheter, kan det føre til manglende eller dårlig ytelse.

Opplysninger om kompatibilitet: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GARANTI

Masimo garanterer overfor den opprinnelige kjøperen at disse produktene, når de brukes i henhold til instruksjonene som følger med produktene fra Masimo, vil være fri for material- og produksjonsfeil i en periode på seks (6) måneder. Engangsprodukter er kun garantert for engangsbruk.

GARANTINN OVENFOR ER DEN ENESTE SOM GJELDER FOR PRODUKTENE SOM SELGES AV MASIMO TIL KJØPEREN. MASIMO FRASER SEG UTTRYKKELIG ALLE ANDRE MUNTDLIGE, UTTRYKTE ELLER UNDERFORSTÅTTE GARANTIER, INKLUDERT, UTEN BEGRÆNSNING, ALLE GARANTIER OM SALGBARHET ELLER EGNETHET FOR ET BESTEMT FORMÅL. MASIMOS ENESTE FORPLIKTELSE OG KJØPERENS ENESTE RETTSMIDDLE VED ET GARANTIBRUD SKAL VÆRE, ETTER MASIMOS VALG, REPARASJON ELLER BYTTE AV PRODUKTET.

## UNNTAK FRA GARANTIEN

Denne garantien gjelder ikke for produkter der bruksanvisningen som følger med produktet, ikke har vært fulgt, eller for produkter som har vært gjenstand for misbruk, forsømmelse, uhell eller eksternt påførte skader. Denne garantien gjelder ikke for produkter som er blitt koblet til en ikke-tiltenkt enhet eller system, eller er blitt modifisert, demontert eller montert på nytt. Denne garantien gjelder ikke for sensorer eller pasientkabler som er blitt reprosessorert, reparert eller resirkulert.

MASIMO KAN IKKE UNDER NOEN OMSTENDIGHETER HOLDES ANSVARLIG OVERFOR KJØPEREN ELLER ANDRE PERSONER FOR EVENTUELLE UTILSIKTEDE, INDIREKTE ELLER SPESIELLE SKADER ELLER FØLGESKADER (BLANT ANNEN TAPT FORTJENESTE), SELV OM SELSKAPET ER BLITT GIJRT OPPMERKSOM PÅ MULIGHETEN FOR DETTE. MASIMOS ANSVAR FOR PRODUKTER SOM ER SOLGT TIL KJØPEREN (I HENHOLD TIL KONTRAKT, GARANTI, ERSTATNINGSSRETTSLIGE FORHOLD ELLER ANDRE KRAV) SKAL IKKE UNDER NOEN OMSTENDIGHETER OVERSTIGE BELØPET SOM ER BETALT AV KJØPEREN FOR PRODUKTET/PRODUKTENE SOM ER INVOLVERT I ET SLIK KRAV. MASIMO SKAL IKKE UNDER NOEN OMSTENDIGHETER VÆRE ANSVARLIG FOR SKADER SOM OPPSTÅR I FORBINDELSE MED ET PRODUKT SOM ER BLITT REPROSESSERT, REKONDISJONERT ELLER RESIKULERT. BEGRÆNSNINGENE I DETTE AVSNITTET SKAL IKKE BETRAKTES SOM EN UTELUKKELSE AV NOEN FORM FOR ANSVAR SOM I HENHOLD TIL GJELDENDE LOV OM PRODUKTANSVAR IKKE JURIDISK KAN UTELUKKES I KONTRAKTEN.

## INGEN UNDERFORSTÅTT LISENS

DENNE SENSOREN TIL ENGANGSBRUK ER LISENSERT TIL DEG KUN FOR ENGANGSBRUK I HENHOLD TIL PATENTENE SOM EIES AV MASIMO. VED Å AKSEPTERE ELLER BRUKE DETTE PRODUKTET ERKJENNER OG SAMTYKKER DU I AT DET IKKE GIS LISENS TIL Å BRUKE DETTE PRODUKTET PÅ MERENN ÉN PASIENT.

KASSER SENSOREN ETTER AT DEN ER BRUKT PÅ ÉN PASIENT. KJØP ELLER BESITTELSE AV DENNE SENSOREN GIR INGEN UTTRYKT ELLER UNDERFORSTÅTT LISENS TIL Å BRUKE SENSOREN MED ANNEN UTSTYR SOM IKKE SEPARATER ER GODKJENT FOR KJØP SAMMEN MED RD-SENSOREN.

## FORSIKTIG: I HENHOLD TIL FØDERAL LOVGIVNING (USA) SKAL DETTE UTSTYRET KUN SELGES AV ELLER PÅ FORORDNING AV EN LEGE.

For profesjonell bruk. Se bruksanvisningen for fullstendig bruksinformasjon for utstyr, inkludert indikasjoner, kontraindikasjoner, advarsler, forholdsregler og bivirkninger. Følgende symboler kan være angitt på produktet eller produktmerkingen:

| SYMBOL   | DEFINISJON  | SYMBOL  | DEFINISJON  | SYMBOL  | DEFINISJON  |
|--|---|---|---|---|---|
|    | Følg bruksanvisningen                             |    | Separat innsamling for elektrisk og elektronisk utsyr (WEEE). | <b>Rx ONLY</b>  | <b>Forsiktig:</b> I henhold til føderal lovgivning (USA) skal dette utstyret kun selges av eller på forordning av en lege |
|    | Se bruksanvisningen                               | <b>LOT</b>  | Lotnummer   |    | EUs samsvarsmærke   |
|    | Produsent   | <b>REF</b>  | Katalognummer (modellnummer)                                  | <b>EC REP</b>   | Autorisert EU-representant  |
|   | Forsiktig   | <b>####</b>   | Masimo-referanse-nummer                                       |   | Kroppsvekt  |
|  | Brukes innen<br>AAAA-MM-DD                        | <b>&gt;</b>   | Større enn  |  | Lagringstemperaturområde  |
|  | Må ikke brukes flere ganger / kun til engangsbruk | <b>&lt;</b>   | Mindre enn  |  | Må holdes tørt  |
|  | Ikke-steril                                       |  | Fuktighetsbegrensning ved lagring                             |  | Må ikke brukes dersom emballasjen er skadet. Se bruksanvisningen.   |
|  | Er ikke fremstilt med naturgummitakts             |  | Skjørt, må behandles med forsiktighet                         |  | Begrensning for atmosfærisk trykk   |
|  | Til flergangsbruk – én pasient                    | <b>MD</b>   | Medisinsk utstyr  | <b>UDI</b>  | Unik enhetsidentifikator  |
|  | Importør  |  | Distributør   |  | Lysdiode (lampe)<br>En lysdiode sender ut lys når det går strøm gjennom den   |

Instruksjoner/bruksanvisninger/håndbøker er tilgjengelige i elektronisk format på <http://www.Masimo.com/TechDocs>  
**Merk:** Elektronisk bruksanvisning er ikke tilgjengelig i alle land.

Patenter: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo, SET, RD SET,  og X-Cal er foderalt registrerte varemerker som tilhører Masimo Corporation.

# Řada kabelem připojovaných senzorů RD SET®

## Jednorázové senzory SpO<sub>2</sub> Adt, Pdt, Inf, Neo a NeoPt/NeoPt-500

### POKYNY K POUŽITÍ

 K použití pouze u jednoho pacienta

 Vyrobeno bez použití přírodního latexu

 Nesterilní

**Před použitím tohoto senzoru by si uživatel měl přečíst a pochopit uživatelskou příručku a tyto pokyny k použití.**

#### INDIKACE

Rada kabelem připojovaných senzorů RD SET® je určena k nepřetržitému neinvazivnímu monitorování funkční saturace arteriálního hemoglobinu kyslíkem (SpO<sub>2</sub>) a tepové frekvence (měřeno pomocí senzoru SpO<sub>2</sub>) u dospělých, dětí, kojenčů a novorozenců při pohybu i v klidu a u dobré nebo nedostatečně perfundovaných pacientů v nemocnici, zařízení nemocničního typu a mobilním a domácím prostředí.

#### KONTRAINDIKACE

Použití kabelem připojovaných senzorů RD SET je kontraindikováno u pacientů, kteří alergicky reagují na produkty z pěnové gumy nebo na lepicí pásku.

#### POKOPIS

Kabelem připojované senzory RD SET jsou určeny k použití se zařízeními využívajícími oxymetrii Masimo SET nebo licencovanými k použití kabelem připojovaných senzorů RD SET. Informace o kompatibilitě jednotlivých zařízení a senzorů vám poskytne výrobce daných produktů. Každý výrobce je povinen stanovit, zda jeho zařízení kompatibilní s konkrétním modelem senzoru.

**VAROVÁNÍ:** Senzory a kabely Masimo jsou určeny k použití se zařízeními vybavenými oxymetrickou technologií Masimo SET nebo s přístroji licencovanými pro použití senzorů Masimo.

#### VAROVÁNÍ

- Všechny senzory a kabely jsou určeny pro použití s konkrétními monitory. Před každým použitím ověřte kompatibilitu monitoru, kabelu a senzoru, aby nedošlo k narušení činnosti přístroje nebo ke zraňení pacienta.
- Senzor nesmí mít žádné viditelné defekty a poškození a nesmí být patrná změna barvy. Pokud má senzor pozmeněnou barvu nebo je poškozený, přešťáte jej používat. Nikdy nepoužívejte poškozený senzor ani senzor s odkrytým elektrickým obvodem.
- Místo aplikace je nutno kontrolovat dostatečně často nebo podle klinického protokolu, aby bylo zajištěno dostatečné přilnutí, oběh, neporušený stav kůže a správný optický zákrý.
- U nedostatečně perfundovaných pacientů postupujte velmi opatrně. Pokud není senzor často přemisťován, může dojít ke vzniku kožních erozí a tlakové nekroz. U pacientů s nedostatečnou perfuzí kontrolujte místo aplikace každou (1) hodinu, a v případě, že se objeví příznaky tlakové ischemie, senzor přemístěte.
- Je třeba rutinně kontrolovat stav cirkulace distálně od senzoru.
- Při nízké perfuze je nutné často sledovat umístění senzoru, abyste zachytily případné příznaky tlakové ischemie, která může vést k tlakové nekroze.
- V případě velmi nízké perfuze na monitorovaném místě mohou být zjištěny odečty saturace nižší, než je jádrová saturace arteriální krve kyslíkem.
- K zajistění senzoru na místě nepoužívejte pásku, protože by mohla omezit krevní tok a ohrozit přenosnost odečtu. Při použití přídavné pásky může dojít k poškození kůže nebo senzoru a ke vzniku tlakové nekroz.
- Příliš těsně připevněné senzory nebo senzory, které těsně přiléhají kvůli vzniklému edému, měří nepřesně a mohou také způsobit tlakovou nekrozu.
- Nesprávně umístěné senzory nebo senzory, které částečně změní polohu, mohou vést k nesprávným výsledkům měření.
- Použití nesprávného typu senzoru může způsobit, že se odečty zaznamenávají nesprávně nebo se nemusí zaznamenávat vůbec.
- Žilní městní může způsobit podhodnocení odečtu aktuální saturace arteriální krve kyslíkem. Proto je třeba zajistit náležitý žilní odtok z monitorovaného místa. Senzor by neměl být umístěn pod úrovňi srdece (např. senzor umístěn na ruce pacienta svěšené z lůžka).
- Venózní pulzace mohou způsobit falešně nízké odečty SpO<sub>2</sub> (např. při regurgitaci trikuspidální chlopňy).
- Pulzace intraabdominálního podpůrného balonku může ovlivnit tepovou frekvenci zobrazovanou na pulzním oxymetu. Porovnejte tepovou frekvenci pacienta se srdeční frekvencí zjištěnou výsledením EKG.
- Kabel a kabel pacienta vedete vždy tak, abyste maximálně snížili riziko, že se do nich pacient zamotá nebo se jim uškrtí.
- Neumísťujte senzor na končetinu, na níž je umístěn arteriální katéter nebo manžeta pro měření krevního tlaku.
- Používejte li-pulzní oxymetrii během celotelověho ozáření, měni senzor zůstat mimo ozářované pole. Pokud je senzor vystaven záření, mohou být odečty nepřesné nebo se během aktuální ozářovací periody nemusí vůbec zaznamenávat.
- Nepoužívejte senzor během výšetření MRI ani v prostředí MRI.
- Fungování senzoru mohou narušovat silné zdroje okolního světla, například chirurgické lampy (obzvláště ty s xenonovými světelnými zdroji), bilirubinové lampy, fluorescenční lampy, infračervené teplépé lampy a přímo sluneční světlo.
- Abyste zabránili narušení činnosti senzoru okolním světlem, správně senzor přiložte a v případě potřeby jej překryjte neprůhledným materiálem. Pokud při silném okolním světle nepřijmete potřebnou opatření, nemusí být měření přesné.
- Vysoké hladiny COHb či MetHb se mohou objevit i při zdánlivě normální hodnotě SpO<sub>2</sub>. Při podezření na zvýšené hladiny COHb či MetHb je nutné provést laboratorní analýzu (CO-oxymetrii) vzorku krve.
- Zvýšené hladiny karboxyhemoglobinu (COHb) mohou ovlivnit přenosnost měření SpO<sub>2</sub>.
- Zvýšené hladiny metmethemoglobinu (MetHb) ovlivní přenosnost měření SpO<sub>2</sub>.
- Zvýšené hladiny celkového bilirubinu mohou ovlivnit přenosnost měření SpO<sub>2</sub>.
- Abnormální prsty, nitrožilné podávaná barvou, jako je např. indocyaninová zeleně nebo metylénová modř, nebo barvy a textury aplikované externě (např. lak na nehty, akrylovy nehty, lesk atd.) mohou ovlivnit přenosnost měření SpO<sub>2</sub>.
- Závažná anémie, nízká arteriální perfuze nebo polohyvený artefakt může ovlivnit přenosnost odečtu SpO<sub>2</sub>.
- Nemámejte senzor ani jej neponořujte do žádné kapaliny. Mohly by se poškodit.
- Senzor nikdy neupravujte ani nepřizpůsobujte. Úpravy nebo modifikace by mohly ovlivnit jeho výkon a přesnost.
- Nepokoušejte se senzory Masimo ani kabely pacienta opakovatně použít u více pacientů, upravovat, opravovat či recyklovat. Mohlo by dojít k poškození elektrických součástí a v důsledku toho i k ohrožení pacienta.
- Vysoké koncentrace kyslíku mohou zvyšovat dispozice předčasně narzených novorozenců k retinopatií. Proto je třeba hraniční hodnotu alarmu pro saturaci kyslíkem nastavit pečlivě v souladu s používanými klinickými standardy.
- **Upozornění:** Senzor vyměňte ihned, když se zobrazi výzva k jeho výměně nebo když se po dokončení řešení potíž s nízkým SIQ dle postupu v uživatelské příručce monitorovacího zařízení stále zobrazuje zpráva o nízkém SIQ.
- **Poznámka:** Kabel se dodává s technologií X-Cal®, aby se minimalizovalo riziko nepřesných odečtů a neocíkávaného přerušení monitorování pacienta. Po použití u jednoho pacienta senzor zlikvidujte.

#### POKYNY

##### A) Volba umístění

- Volte vždy místo, které je dobré prokrveno a kde může být okénko detektoru senzoru zcela zakryto.
- Pred umístěním senzoru je třeba místo očistit a osušit.

##### Kabelem připojovaný senzor RD SET Adt: senzor pro dospělé

> 30 kg Vhodným místem je prostředník nebo prstenek nedominantní ruky.

##### Kabelem připojovaný senzor RD SET Pdt: senzor pro děti

10–50 kg Vhodným místem je prostředník nebo prstenek nedominantní ruky.

**Kabelem připojovaný senzor RD SET Inf: senzor pro kojence**

3–10 kg Vhodným místem je palec u nohy. Použit lze také ukazováček na noze nebo palec ruky.

10–20 kg Vhodným místem je prostředník nebo prsteník nedominantní ruky. Použit lze také prst u nohy.

**Kabelem připojovaný senzor RD SET Neo: senzor pro novorozence, dospělé**

&lt; 3 kg Vhodným místem je noha. Senzor lze upevnit také na dlaň a hřbet ruky.

&gt; 40 kg Vhodným místem je prostředník nebo prsteník nedominantní ruky.

**Kabelem připojovaný senzor RD SET NeoPt/NeoPt-500: senzory pro předčasně narozené novorozence**

&lt; 1 kg Vhodným místem je noha. Senzor lze upevnit také na dlaň a hřbet ruky.

**B) Připojení senzoru k pacientovi**

- Otevřete sáček a senzor vyměňte. Je-li senzor opatřen folií, odstraňte ji.

**Senzor Adt pro DOSPĚLÉ (> 30 kg) a senzor Pdt pro DĚTI (10–50 kg)**

- Postupujte podle Obr. 1a. Natočete senzor tak, aby bylo možné nejprve umístit prst na detektor. Položte špičku prstu na čerchovanou čáru tak, aby měkká část prstu překrývala obrys prstu a okénko detektora.
- Postupujte podle Obr. 1b. Postupně přitiskněte lepicí křídélka senzoru k prstu. Přesná data lze získat, pouze pokud je okénko detektoru zcela zakryto.
- Postupujte podle Obr. 1c. Přehněte senzor na prst tak, aby bylo okénko světelného zdroje (\*) přesně na lúžku nehtu. Postupně přitiskněte lepicí křídélka k prstu.
- Postupujte podle Obr. 1d. Při správném umístění by měly být světelný zdroj a detektor přesně nad sebou (černé linky by na sebe měly přiléhat). V případě potřeby senzor přemístěte.

**Senzor Inf pro KOJENCE (3–10 kg)**

- Postupujte podle Obr. 2a. Nasmrájte kabel senzoru tak, aby vedl přes nárt. Umístěte detektor na měkkou část palce u nohy. Použit lze také ukazováček na noze nebo palec ruky (není zobrazeno).
- Postupujte podle Obr. 2b. Omotejte nalepovací manžetu kolem prstu nohy tak, aby byl světelný zdroj umístěn na lúžku nehtu palce na noze. Přesná data lze získat, pouze pokud je okénko detektoru zcela zakryto.
- Postupujte podle Obr. 2c. Ujistěte se, že se okénko světelného zdroje (\*) nachází na špičce prstu na noze přesně proti detektoru. Zkontrolujte pozici a podle potřeby ji upravte.

**Senzor Neo pro NOVOROZENCE (< 3 kg) a senzor NeoPt/NeoPt-500 pro PŘEDČASNĚ NAROZENÉ NOVOROZENCE (< 1 kg)**

- Postupujte podle Obr. 3a. Pokud má pacient fragilní kůži, lze lepivost senzoru snížit nebo odstranit otřením lepivých míst vatovým tamponem nebo gázou.
- Postupujte podle Obr. 3b. Nasmrájte kabel senzoru k kotníku (nebo zápeští). Senzor upevněte kolem laterální části nohy (nebo ruky) v úrovni čtvrtého prstu na noze (nebo na ruce). Přesná data lze získat, pouze pokud je okénko detektoru zcela zakryto.
- Postupujte podle Obr. 3c. Omotejte nalepovací manžetu/manžetu z pěnového materiálu kolem laterální části nohy (nebo ruky) a ujistěte se, že se okénko světelného zdroje (\*) nachází přesně naproti detektoru. Při zajišťování senzoru pomocí nalepovací manžety či manžety z pěnového materiálu dávejte pozor, aby detektor zůstal ve správné poloze na úrovni okénka světelného zdroje.
- Postupujte podle Obr. 3d. Zkontrolujte pozici a podle potřeby ji upravte.

**Senzor Neo pro DOSPĚLÉ (> 40 kg) Senzor Inf pro DĚTI (10–20 kg)**

- Postupujte podle Obr. 4a. Nasmrájte kabel senzoru tak, aby vedl přes hřbet ruky. Umístěte detektor na měkkou část prstu. Senzor lze umístit také na palec na noze (nezobrazeno).
- Postupujte podle Obr. 4b. Omotejte lepicí manžetu kolem prstu tak, aby bylo okénko světelného zdroje (\*) umístěno na špičce prstu přesně na úrovni detektoru. Přesná data lze získat, pouze pokud je okénko detektoru zcela zakryto.
- Postupujte podle Obr. 4c. Zkontrolujte pozici senzoru a podle potřeby ji upravte.

**C) Připojení senzoru ke kabelu pacienta**

- Postupujte podle Obr. 5a. Natočte spojovací plošku senzoru stranou s lesklými kontakty nahoru. Natočte kabel pacienta s barevným indikátorem a držadly nahoru.
- Postupujte podle Obr. 5b. Plošku senzoru zasuňte do kabelu pacienta, dokud nepostřehnete znatelně nebo slyšitelně zapadnutí. Mírně zatahněte za konektor, abyste ověřili, že spojení pevně drží. Aby se pacient mohl pohodlně pohybovat, můžete mu kabel přilepit k tělu páskou.

**D) Opakování připojení**

- Pokud jsou okénka světelného zdroje a detektoru čistá a lepidlo stále lze k pokožce, lze senzor u jednoho pacienta použít opakováně.
- Pokud již lepidlo neleží, použijte nový senzor.

**POZNÁMKA:** Při změně umístění nebo opakováném připojování senzoru jej vždy nejprve odpojte od kabelu pacienta.**E) Odpojení senzoru od kabelu pacienta**

- Postupujte podle obr. 6. Zatahněte za konektor senzoru a odpojte jej tak od kabelu pacienta.

**POZNÁMKA:** Abyste senzor nepoškodili, tahejte za konektor senzoru, nikoli za kabel.**SPECIFIKACE**

Při použití s monitorovacími přístroji pulzní oxymetrie Masimo SET nebo s moduly pulzní oxymetrie licencovanými pro technologii Masimo SET mají kabelem připojované senzory RD SET následující specifikace:

| Kabelem připojovaný senzor RD SET  | Adt                       | Pdt                       | Inf                        |                           | Neo            |                           | NeoPt/NeoPt-500 |
|--|---------------------------|---------------------------|----------------------------|---------------------------|----------------|---------------------------|-----------------|
| Tělesná hmotnost   | > 30 kg                   | 10–50 kg                  | 3–10 kg                    | 10–20 kg                  | < 3 kg         | > 40 kg                   | < 1 kg          |
| Místo aplikace   | prst na ruce nebo na noze | prst na ruce nebo na noze | palec na ruce nebo na noze | prst na ruce nebo na noze | ruka nebo noha | prst na ruce nebo na noze | ruka nebo noha  |
| Přesnost měření SpO <sub>2</sub> , v klidu, (70–100 %) <sup>1)</sup>       | 2 %                       | 2 %                       | 2 %                        | 2 %                       | 3 %            | 2 %                       | 3 %             |
| Přesnost měření SpO <sub>2</sub> při pohybu <sup>2</sup>                   | 3 %                       | 3 %                       | 3 %                        | 3 %                       | 3 %            | 3 %                       | 3 %             |
| Přesnost měření SpO <sub>2</sub> při nízké perfuzi <sup>3</sup>            | 2 %                       | 2 %                       | 2 %                        | 2 %                       | 3 %            | 2 %                       | 3 %             |
| Přesnost měření tepové frekvence <sup>1</sup> , v klidu, (25–240 tepů/min) | 3 tepy/min                | 3 tepy/min                | 3 tepy/min                 | 3 tepy/min                | 3 tepy/min     | 3 tepy/min                | 3 tepy/min      |
| Přesnost měření tepové frekvence, v pohybu <sup>4</sup>                    | 5 tepů/min                | 5 tepů/min                | 5 tepů/min                 | 5 tepů/min                | 5 tepů/min     | 5 tepů/min                | 5 tepů/min      |
| Přesnost měření tepové frekvence při nízké perfuzi <sup>3</sup>            | 3 tepy/min                | 3 tepy/min                | 3 tepy/min                 | 3 tepy/min                | 3 tepy/min     | 3 tepy/min                | 3 tepy/min      |

**POZNÁMKA:** PŘESNOST Arms je statistický výpočet rozdílu mezi hodnotami naměřenými tímto prostředkem a referenčními měřeními. V kontrolované studii přiblžně dvě třetiny měření provedených zařízením spadaly do rozmezí ± Arms referenčních měření.<sup>1</sup> Přesnost technologie Masimo SET byla ověřena v klidu ve studiích s lidskou krví od zdravých dospělých dobrovolníků mužského a ženského pohlaví se světlou až tmavou pigmentací kůže v rámci studií indukované hypoxie v rozsahu 70–100 % SpO<sub>2</sub> ve srovnání s laboratorním CO-oxymetrem.

<sup>2</sup> Přesnost technologie Masimo SET v pohybu byla ověřena ve studiích s lidskou krví na zdravých dospělých dobrovolnících mužského a ženského pohlaví se světlou až tmavou pigmentací kůže při studiích s indukovánou hypoxií při tření nebo poklepávání o frekvenci 2 až 4 Hz a amplitudě 1 až 2 cm a nerepetitivním pohybem o frekvenci 1 až 5 Hz a amplitudě 2 až 3 cm při studiích s indukovánou hypoxií v rozsahu 70–100 % SpO<sub>2</sub> a srovnána s laboratorním CO-oxymetrem.

<sup>3</sup> Přesnost technologie Masimo SET při nízké perfuzi byla při laboratorním testování se simulátorem Bioteck Index 2 a simulátorem Masimo s intenzitami signálu vyššími než 0,02 % a přenosem vyšším než 5 % u saturaci v rozsahu 70 až 100 %.

<sup>4</sup> Přesnost technologie Masimo SET při tepové frekvenci v rozsahu 25–240 pulzů/min byla při laboratorním testování srovnána se simulátorem Bioteck Index 2 a simulátorem Masimo s intenzitami signálu vyššími než 0,02 % a přenosem vyšším než 5 % u saturaci v rozsahu 70 až 100 %.

<sup>5</sup> Přesnost měření saturace senzorů pro novorozence a předčasně narozené novorozence byla testována na dospělých dobrovolnících a s ohledem na vlastnosti fetálního hemoglobinu bylo v výsledkům přidáno 1 %.

## KOMPATIBILITA

 Tento senzor je určen k použití výhradně se zařízeními využívajícími zařízení Masimo SET nebo monitory pulzní oxymetrie licencovanými k použití s kabelem připojovanými senzory RD SET. Senzory jsou navrženy tak, aby fungovaly správně pouze se systémem pulzní oxymetrie od výrobce originálního zařízení. Při použití spolu s jiným zařízením nemusí senzory fungovat správně nebo vůbec.

Informace o kompatibilitě naleznete na adrese: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## ZÁRUKA

Společnost Masimo poskytuje záruku pouze původnímu kupujícímu tohoto produktu, a to pouze pokud je produkt používán v souladu s pokyny dodávanými s produkty společnosti Masimo. Společnost zaručuje, že se u produktu po dobu šesti (6) měsíců neprojeví vadu materiálu ani zpracování. Na produkty na jedno použití se vztahuje záruka pouze při použití u jednoho pacienta.

VÝše UVEDENÁ ZÁRUKA JE VÝHRADNÍ A EXKLUSIVNÍ ZÁRUKOU, KTERÁ SE VZTAHUJE NA PRODUKTY PRODÁVANÉ SPOLEČNOSTÍ MASIMO KUPUJÍCÍMU. SPOLEČNOST MASIMO VÝSLOVNĚ ODMÍTÁ JAKÉKOHLI JINÉ USTŘÍ, VYJADRÉNÉ NEBO PŘEDPOKLÁDANÉ ZÁRUKY, VČETNĚ ZÁRUKY OBCHODOVATELNOSTI NEBO VHODNOSTI PRO DANÝ ÚCEL. V PRÍPADĚ ZÁRUČNÍ UDÁLOSTI JE PRÁVEM ZÁKAZNÍKA A POVINNOSTÍ SPOLEČNOSTI MASIMO oprava nebo výměna produktu, A TO PODLE VOLBY SPOLEČNOSTI MASIMO.

## VÝJIMKY ZE ZÁRUKY

Tato záruka se nevztahuje na produkty, které byly používány v rozporu s pokyny dodanými k produktu či nesprávným způsobem, nebyly řádně udržovány nebo byly poškozeny v důsledku nehody či vnějších vlivů. Tato záruka se nevztahuje na produkty, které byly připojeny k jinému než určenému zařízení nebo systému, které byly pozměněny nebo rozebrány či opět sestaveny. Tato záruka se nevztahuje na senzory ani kabely pacienta, které byly upraveny, opraveny nebo recyklovány.

SPOLEČNOST MASIMO V ŽÁDNÉM PRÍPADĚ NENESE ODPOVĚDNOST VŮCI KUPUJÍCÍMU ANI VŮCI ŽÁDNÉ JINÉ OSOBĚ ZA NÁHODNÉ, NEPŘÍMÉ, ZVLÁŠTNÍ NEBO NÁSLEDNÉ POŠKOZENÍ (VČETNĚ ZTRÁTY ZISKŮ), A TO ANI V PRÍPADĚ, ŽE SI MOŽNOSTI POŠKOZENÍ BYLA VĚDOMÁ. ODPOVĚDNOST SPOLEČNOSTI MASIMO ZA JAKÉKOHLI PRODUKTU PRODANÉ KUPUJÍCÍMU (V RÁMCI SMLOUVY, ZÁRUKY, DELIKTU NEBO JINÝCH NÁROKŮ) V ŽÁDNÉM PRÍPADĚ NEPŘESAHNE ČÁSTKU ZAPLACENOU KUPUJÍCÍMU ZA PRODUKTY, NA NĚZ SE NÁROK VZTAHUJE. SPOLEČNOST MASIMO V ŽÁDNÉM PRÍPADĚ NENESE ODPOVĚDNOST ZA POŠKOZENÍ SOUVISEJÍCÍ S PRODUKTEM, KTERÝ BYL UPRAVEN, OPRAVEN NEBO RECYKLOVÁN. OMEZENÍ V TÉTO ČÁSTI NEVYLUČUJÍ ODPOVĚDNOST, KTERÁ PODLE PLATNÝCH ZÁKONŮ O ODPOVĚDNOSTI ZA PRODUKT NEMŮZE Být SMLUVNĚ VYLOUČENA.

## ZÁDNE PŘEDPOKLÁDANÉ OPRÁVNĚNÍ

TENTO SENZOR PRO POUŽITÍ U JEDNOHO PACIENTA JE VÁM LICENCOVÁN POD PATENTY SPOLEČNOSTI MASIMO K POUŽITÍ U JEDNOHO PACIENTA. PŘIJETÍM NEBO POUŽÍVÁNÍM TOHOTO PRODUKTU POTVRZUJETE SVŮJ SOUHLAS S TÍM, ŽE LICENCE NEPŘÍPOUŠTÍ POUŽITÍ TOHOTO PRODUKTU U VÍCE NEŽ JEDNOHO PACIENTA.

PO POUŽITÍ U JEDNOHO PACIENTA SENZOR ZLIKVIDUJTE. NÁKUP ANI VLASTNICTVÍ TOHOTO SENZORU NEUDĚLUJE ŽÁDNÉ VYSLOVNÉ ANI PŘEDPOKLÁDANÉ OPRÁVNĚNÍ POUŽÍVAT TENTO SENZOR SPOLU S JAKÝMKOLI ZAŘÍZENÍM, KTERÉ NENÍ SAMOSTATNĚ SCHVÁLEN PRO POUŽITÍ SENZORU RD.

**UPOZORNĚNÍ:** FEDERÁLNÍ ZÁKON (USA) OMEZUJÍ PRÖDEJ TOHOTO PROSTŘEDKU POUZE NA LÉKAŘE NEBO NA OBJEDNAVKU LÉKAŘE. Určeno k použití kvalifikovanými pracovníky. Kompletní informace k predepisování, včetně indikaci, kontraindikaci, varování, bezpečnostních opatření a nežádoucích událostí naleznete v návodu k použití.

Na výrobku nebo na štítku umístěném na výrobku mohou být uvedeny následující symboly:

| SYMBOL   | DEFINICE  | SYMBOL  | DEFINICE   | SYMBOL  | DEFINICE   |
|--|---|---|--|---|--|
|    | Řídte se pokyny k použití   |    | Oddělený sběr elektrických a elektronických zařízení (OEEZ). | <b>Rx ONLY</b>  | <b>Upozornění:</b> Federální zákon (USA) omezují prodej tohoto přístroje pouze na lékaře nebo na objednávku lékaře |
|   | Prostudujte si pokyny k použití   | <b>LOT</b>  | Kód šárže  |   | Značka shody s požadavkem Evropské unie  |
|  | Výrobce   | <b>REF</b>  | Katalogové číslo (číslo modelu)                              | <b>EC REP</b>   | Autorizovaný zástupce pro Evropské společenství  |
|  | Upozornění  | <b>####</b>   | Referenční číslo společnosti Masimo                          |  | Tělesná hmotnost   |
|  | K použití do RRRR-MM-DD   | <b>&gt;</b>   | Více než   |  | Rozsah skladovací teploty  |
|  | Nepoužívejte opakováně / Použít pouze u jednoho pacienta  | <b>&lt;</b>   | Méně než   |  | Uchovávejte v suchu  |
|  | Nesterilní  |  | Omezení skladovací vlhkosti                                  |  | Nepoužívejte, pokud je balení poškozené, a prostudujte si pokyny k použití   |
|  | Vyrobeno bez použití přírodního latexu  |  | Křehké, opatrná manipulace                                   |  | Omezení atmosférického tlaku   |
|  | Jeden pacient – vícenásobné použití   | <b>MD</b>   | Zdravotnický prostředek                                      | <b>UDI</b>  | Jedinečný identifikační kód prostředku   |
|  | Dovoze  |  | Distributor  |  | Světelná dioda (LED)<br>LED využívá světlo, když ji protéká proud  |
|  | Instrukce, pokyny k použití a příručky jsou dostupné v elektronické verzi na webové stránce <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> | <b>Poznámka:</b> Elektronické pokyny k použití nejsou k dispozici pro všechny země. |  |   |  |

## HASZNÁLATI ÚTMUTATÓ

 Csak egy betegnél használható

 Nem tartalmaz természetes latexgumit

 Nem steril

**Az érzékelő használatba létele előtt olvassa el és értelmezze az eszköz Kezelési útmutatóját, valamint ezt a Használati útmutatót.**

**ALKALMAZÁSI TERÜLET**

Az RD SET® vezetékes érzékelősorozat eldobható érzékelői az artériás hemoglobin funkcionális oxigénszaturációjának (SpO<sub>2</sub>) és (SpO<sub>2</sub>-érzékelővel mérő) pulzusszámlának folyamatos, neminaváz monitorozására szolgálóan mozgásával járó vagy nem járó állapotokban, megfelelő vagy gyenge keringéssel felnőttek, gyermekek, csecsemők és újszülöttek esetében, kórházakban, kórház típusú létesítményekben, valamint mobil vagy otthoni környezetben történő felhasználás során.

**ELLENJAVALLATOK**

Az RD SET vezetékes érzékelők ellenjavalltak olyan betegek esetében, akiknél a gumihabból készült termékek és/vagy az öntapadó ragasztószalag hatására allergiás reakciók léptek fel.

**LEÍRÁS**

Az RD SET vezetékes érzékelők Masimo SET oximétriás technológiáit tartalmazó vagy RD SET vezetékes érzékelők alkalmazására jóváhagyott készülékekkel használhatók. Az egyes készülék- és érzékelőtípusokkal való kompatibilitásért forduljon a megfelelő készülék gyártójához. Mindegyik készülék gyártója felelősséggel tartozik annak meghatározásáért, hogy az általa gyártott készülékek kompatibilisek-e az egyes érzékelőtípusokkal.

**FIGYELEM:** A Masimo érzékelők és vezetékek kizárolág a Masimo SET oximétriás készülékekkel és a Masimo érzékelőkkel együtt való alkalmazásra jóváhagyott készülékekkel való használatra szolgálnak.

**FIGYELMEZTETÉSEK**

- Az egyes érzékelők és vezetékek csak meghatározott monitorokkal használhatók. Használat előtt ellenőrizze a monitor, a vezeték és az érzékelő kompatibilitását, különben romolhat a berendezés teljesítménye, és/vagy megsérülhet a beteg.
- Az érzékelőn nem szabad szemmel látható hibákat, elszíneződésnek vagy sérülésnek lennie. Ha az érzékelő elszíneződött vagy sérült, ne használja tovább. Soha ne használjon sérült vagy szabadon levő elektromos áramkörrel rendelkező érzékelőt.
- A megfelelő tapadás, a rendes keringés, a bőr épsége és a megfelelő optikai illeszkedés biztosítása érdekében a monitorozási helyet gyakran, illetve az intézményi érvárosainak megfelelő gyakorisággal kell ellenőrizni.
- A gyenge keringésű betegeknél körültekintő szükséges; nem elegendő gyakorlású mozgás esetén az érzékelő bőrérőzi és nyomás okozta szövetszerelőkkel okozhat. A gyenge keringésű betegeknél a monitorozási helyet legalább (1) óránként meg kell vizsgálni, és az érzékelőt állandóan helyezni, ha szövetszerelő zavar lézéshető.
- Az érzékelő helyéhez képest disztilánsan lévő területek keringését rendszeresen ellenőrizni kell.
- Gyenge keringés esetén az érzékelő monitorozási helyén gyakran ellenőrizni kell, hogy észlelhető-e szöveti vérellátási zavar, amely nyomás okozta szövetszerelőhöz vezethet.
- Ha a monitorozási érvárosban gyenge, a leolvasott artériás oxigéntartaltsági eredményt alacsonyabb lehet, mint a mélyebben fekvő területeken.
- Ne rögzítse az érzékelőt ragasztószalaggal a monitorozási helyen; ez ronthatja a véráramlást, és pontatlan eredményekhez vezethet. A külön ragasztószalag használata károsíthatja a bőrt és az érzékelőt, és/vagy nyomás okozta szövetszerelőt okozhat.
- A túl szorosan felhelyezett, illetve az ödéma miatt túl szorosan váll-érzékelők pontatlan eredményeket adhatnak, illetve nyomás okozta szövetszerelőt okozhatnak.
- A nem megfelelően felhelyezett vagy részlegesen elmozdult érzékelők pontatlan mérését okozhatnak.
- A tévesen megvalasztott érzékelőtípus miatti helytelen alkalmazás pontatlan vagy hiányzó eredményeket okozhat.
- A vérnás pangás a tényeges alacsonyabb artériás oxigéntartaltsági eredményt okozhat. Ezért ellenőrizze, hogy a monitorozási hely vénás áramlása megfelelő-e. Az érzékelő ne legyen a szív színt alatt (például egy olyan ágyban beteg kezén, aineknél a keze lelőg az ágyról).
- A vérnás pulzálás téves SpO<sub>2</sub>-érték leolvasával okozhatja (például a háromgyöngy billentyűnél keresztül történő visszarámlás esetén).
- Az intraortikus ballonpumpától származó pulzálás befolyásolhatja a pulzoximéteren megjelenő pulzusszámot. Ilyenkor vesse össze a beteg pulzusszámát az EKG által mutatott szívfrekvenciával.
- A beteg belegabadjásának vagy fulladásának elkerülése érdekében a vezetéket és a betegvezetéket kell körültekintéssel kell elvezetni.
- Ne helyezze az érzékelőt olyan végtagra, amelyben artériás katéter van, vagy amelyen vérnyomásmérő mandzsettta található.
- Ha teljetest-sugárzásról körülözött pulzoximétriás használ, tartsa az érzékelőt a sugarzásról keresztül. Ha az érzékelő sugárzásnak vonatkozik, akkor az aktiv besugárzás időtartam alatt előfordulhat látásszög normál SpO<sub>2</sub>-szint esetén is. Ha magas COH<sub>b</sub>- vagy MetHb-szint előfordulhat, hogy a leolvasott eredmények pontatlannak válnak és az egység nem mutat semmit.
- Ne használja az érzékelőt MRI-vizsgálat közben vagy MRI-környezetben.
- A nagy erőségű környezeti fényforrások, például a szabadtéri lámpák (különösen a xenon fényforrásuk), a bilirubinlámpák, a fluorescens fények, az infravörös melegítőlapok és a közvetlen napfény rothantják az érzékelő által nyújtott teljesítményt.
- A környezeti fény zavaró hatásától elkerülése érdekében ellenőrizze, hogy az érzékelő megfelelően lett-e felhelyezve, és ha szükséges, takarja le az érzékelő monitorozási helyét átlátszatlan anyaggal. Pontatlan méréséhez vezethet, ha nem tartják be ezt az övíntézékdést erős környezeti fényviszonyok között.
- Maga COH<sub>b</sub>- vagy MetHb-szint előfordulhat látásszög normál SpO<sub>2</sub>-szint esetén is. Ha magas COH<sub>b</sub>- vagy MetHb-szint gyanitható, akkor a vér mintákat laboratóriumi úton (CO-oximétriával) elemzni kell.
- Az emelkedett karboxi-hemoglobin-szint (COH<sub>b</sub>) pontatlan SpO<sub>2</sub>-méréséhez vezethet.
- Az emelkedett methemoglobin-szint (MetHb) pontatlan SpO<sub>2</sub>-méréséhez vezethet.
- Az emelkedett összbilirubinszint pontatlan SpO<sub>2</sub>-méréséhez vezethet.
- A rendeliesen ujjak, az éren belül alkalmazott kontrasztanyagok, mint például az indocianin-zöld és a metilénkék, valamint a külsőleg alkalmazott színező- és bevonóanyagok (például a körömlakk, a műkróm, a csillámpor) pontatlan SpO<sub>2</sub>-méréséhez vezethetnek.
- Pontatlan SpO<sub>2</sub>-eredményeket okozhat a súlyos anémia, a gyenge artériás perfúzió, illetve a mozgási mütermék.
- A károsodás megelőzése érdekében az érzékelőt ne átassa és ne merítse semmilyen foliadékoldalra.
- Semmilyen módon ne módosítsa és ne változtassa meg az érzékelőt. Mivel a gyengítőztatás vagy a módszeres rothantja az eszköz teljesítményét és/vagy pontosságát.
- Ne kísérélje meg a Masimo érzékelőket és betegvezetéket több betegen használni, regenerálni, helyreállítani vagy újrahasznosítani, mert ezek az eljárások károsíthatják az elektronos alkatrészeket, ami a beteg sérüléséhez vezethet.
- Koraszülöttekkel a magas oxigénkonzentráció retinopathiát okozhat. Ennél fogva az oxigéntartaltsági szint felső riasztási határértékét gondosan kell megállapítani az elfogadott klinikai szabványok szerint.
- **Vigyázat:** Cserélje le az érzékelőt, ha megjelenik az érzékelő cseréjének szükségeséget jelző üzenet, vagy alacsony SIQ-t jelző üzenet jelenik meg, miután elvégezte a monitorozó készülék kezelői utmutatójában található, alacsony SIQ esetére vonatkozó hibaellártási lépésekét.
- **Megjegyzés:** Az érzékelő X-Cal® technológiával van ellátva, hogy minél kisebb legyen a kockázata a pontatlan eredményeknek és a betegmonitorozás várhatón leállásának. Ha egy betegnél már használta, dobja el az érzékelőt.

**HASZNÁLATI UTASÍTÁS****A) A monitorozási hely kiválasztása**

- Mindig olyan helyet válasszon, amely megfelelő keringéssel rendelkezik, és amelyet az érzékelő vevőablaka teljesen lefed.
- Az érzékelő felhelyezése előtt a monitorozási helyet meg kell tisztítani a szennyeződésekkel, és meg kell száritani.

**RD SET vezetékes Adt: Érzékelő felnőttnek**

> 30 kg Előnyös a nem domináns kéz gyűrűs- vagy középső ujjának használata.

**RD SET vezetékes Pdt: Érzékelő gyermeknek**

10-50 kg Előnyös a nem domináns kéz gyűrűs- vagy középső ujjának használata.

**RD SET vezetékes Inf: Csecsemő érzékelő**

3-10 kg Az előnyös felerősítési hely a nagy lábujj. Másik megoldásként a nagylábuju mellett lábujj vagy a kézen a hüvelykujj is használható.

10-20 kg Előnyös a nem domináns kéz gyűrűs- vagy középső ujjának használata. Esetleg a lábujj is használható.

## **RD SET vezetékes Neo: Érzékelő újszülötteknek/felnőtteknek**

- < 3 kg Az előnyös felerősítési hely a lábfelj. Másik megoldásként a tenyérén és kézhatón keresztül is használható.  
 > 40 kg Előnyös a nem domináns kéz gyűrűs- vagy középső ujjának használata.

## **RD SET vezetékes NeoPt/NeoPt-500: Koraszűlött érzékelő**

- < 1 kg Az előnyös felerősítési hely a lábfelj. Másik megoldásként a tenyérén és kézhatón keresztül is használható.

### **B) Az érzékelő csatlakoztatása a beteghez**

1. Bonts fel a tasakot, és vegye ki az érzékelőt. Vegye le az érzékelő hátlapját, ha van ilyen.

### **Adt érzékelő FELNŐTTEKNEK (> 30 kg) és Pdt érzékelő GYERMEKEKNÉK (10–50 kg)**

- Lásd az 1a. ábrát. Az érzékelőt úgy igazítja, hogy először a vevő legyen felhelyezett. Helyezze az ujjhegyet a szaggatott vonalra úgy, hogy az ujj legnagyobb szövetvastagságú része (vagyis az ujjpárná) lefedeje az ujj-körönélkülit a vevő ablakát.
- Lásd az 1b. ábrát. Az öntapadó szárnyakat egyenként nyomja rá az ujjra. Az adatok pontossága érdekében az ujjnak a detektorablakot teljesen le kell fednie.
- Lásd az 1c. ábrát. Hajtsa az érzékelőt az ujjra úgy, hogy a fényforrás ablaka (\*) a körön felettes legyen. Egyenként rögzítse a szárnyakat az ujj körül.
- Lásd az 1d. ábrát. Megfelelő felhelyezés esetén a fényforrásnak és a vevőnek függőlegesen egy vonalban kell lennie (a fekete vonalaknak egy vonalba kell esniük). Ha szükséges, helyezze át az érzékelőt.

### **Inf érzékelő CSECSEMÓKNEK (3–10 kg)**

- Lásd a 2a. ábrát. Irányítsa az érzékelő vezetékét úgy, hogy labhát tetején fusson végig. Helyezze a vevőt a nagylábjú legnagyobb szövetvastagságú részére (vagyis az ujjpárnára). Másik megoldásként a nagylábjú mellettől ujj vagy a kézen a hüvelykujj is használható (az ábrán nem szerepel).
- Lásd a 2b. ábrát. Tekerje az öntapadó szalagot a lábjú köré oly módon, hogy a fényforrás a nagylábjú körményára kerüljön. Az adatok pontossága érdekében az ujjnak a detektorablakot teljesen le kell fednie.
- Lásd a 2c. ábrát. Ellenőrizze, hogy a fényforrás (\*) a lábjú tetején pontosan a vevővel szemben helyezkedik-e el. Ellenőrizze, hogy a helyzet megfelelő-e, és ha szükséges, pozicionálja újra.

### **Neo érzékelő ÚJSZÜLÖTTÉKNEK (< 3 kg) és NeoPt/NeoPt-500 érzékelő KORASZÜLÖTTÉKNEK (< 1 kg)**

- Lásd a 3a. ábrát. Érzékeny bőr esetén az orvos besorolású öntapadó szalag ragadási eréjét csökkeníteni lehet vagy meg lehet szüntetni az által, hogy az öntapadó részekhez vattapamacsot vagy gyűröt nyom.
- Lásd a 3b. ábrát. Vezesse az érzékelő vezetékét a boka (vagy a csukló) felé. Helyezze fel az érzékelőt a lábfelj (vagy a kézfej) laterális része köré, a negyedik lábujjal (vagy kezűjjel) egy vonalban. Az adatok pontossága érdekében az ujjnak a detektorablakot teljesen le kell fednie.
- Lásd a 3c. ábrát. Csavarja az öntapadó szalagot, illetve habszalagot a lábfelj (vagy kezfej) laterális része köré, majd ellenőrizze, hogy a fényforrás ablaka (\*) pontosan szemben van-e a vevővel. Az érzékelő rögzítéséhez szükséges öntapadó szalag/habszalag felhelyezésekor járjon el a körültekintő, hogy a vevő és a fényforrás ablakának egymáshoz igazított megfelelő helyzete ne mozdujjon el.
- Lásd a 3d. ábrát. Ellenőrizze, hogy a helyzet megfelelő-e, és ha szükséges, pozicionálja újra.

### **Neo érzékelő FELNŐTTEKNEK (> 40 kg) Inf érzékelő CSECSEMÓKNEK (10–20 kg)**

- Lásd a 4a. ábrát. Irányítsa az érzékelő vezetékét úgy, hogy kézhát tetején fusson végig. Igazitsa a vevőt az ujj legnagyobb szövetvastagságú részére. Más megoldásként az érzékelő a lábjúra is felhelyezhető (nem szerepel az ábrán).
- Lásd a 4b. ábrát. Tekerje az öntapadó szalagot az ujj köré úgy, hogy az ujj tetején lévő fényforrás ablaka (\*) közvetlenül az érzékelővel szemben helyezkedjen el. Az adatok pontossága érdekében az ujjnak a detektorablakot teljesen le kell fednie.
- Lásd a 4c. ábrát. Ellenőrizze az érzékelőt, hogy a helyzete megfelelő-e, és ha szükséges, pozicionálja újra.

### **C) Az érzékelő csatlakoztatása a betegvezetékhöz**

- Lásd az 5a. ábrát. Irányítsa az érzékelő csatlakozófűlét úgy, hogy a „fényes” oldal nézzen felfelé. Irányítsa a betegvezetéket úgy, hogy a színes sáv és az ujjfogok felfelé nézzenek.
- Lásd az 5b. ábrát. Illeszze az érzékelő fűlét a betegvezeték csatlakozójába addig, amíg a csatlakozást érezhető vagy hallható kattanás nem jelzi. A megfelelő csatlakozáshoz ellenőrizze finoman húzza meg a csatlakozókat. Szükség esetén rögzítse a vezetéket a beteghez ragasztószalaggal.

### **D) Ismertető felerősítés**

- Az érzékelő újból felhelyezhető ugyanarra a betegre, ha a fényforrás és a vevő ablaka tiszta, az öntapadó szalag pedig továbbra is tapad a bőrhöz.
- Ha az öntapadó szalag már nem tapad a bőrhöz, vegyen elő egy új érzékelőt.

**MEGJEGYZÉS:** A felerősítés helyek megváltoztatásakor vagy az érzékelőt ismételt felhelyezésekor először csatlakoztassa le az érzékelőt a betegvezetékre.

### **E) Az érzékelő leválasztása a betegvezetékről**

- Lásd: 6. ábra. Húzza meg erősen az érzékelő csatlakozóját, és távolítsa el a betegvezetékből.

**MEGJEGYZÉS:** A károsodás megelőzése érdekében az érzékelő csatlakozóját húzza, ne a vezetéket.

## **MŰSZAKI JELLEMZŐK**

A Masimo SET pulzoximetriás monitorokkal vagy Masimo SET technológiát alkalmazó jóváhagyott pulzoximetriás modulokkal való használat esetén az RD SET vezetékes érzékelők műszaki jellemzői a következők:

| RD SET vezetékes érzékelő   | Adt                | Pdt                | Inf                       |                    | Neo                 |                    | NeoPt/NeoPt-500     |
|---|--------------------|--------------------|---------------------------|--------------------|---------------------|--------------------|---------------------|
| Testtömeg   | > 30 kg            | 10–50 kg           | 3–10 kg                   | 10–20 kg           | < 3 kg              | > 40 kg            | < 1 kg              |
| Felhelyezési terület  | Kézüjj vagy lábujj | Kézüjj vagy lábujj | Hüvelykujj vagy nagylábjú | Kézüjj vagy lábujj | Kézfej vagy lábfelj | Kézüjj vagy lábujj | Kézfej vagy lábfelj |
| SpO <sub>2</sub> pontossága mozgás nélkül (70–100% <sup>1,5</sup> ) | 2%                 | 2%                 | 2%                        | 2%                 | 3%                  | 2%                 | 3%                  |
| SpO <sub>2</sub> pontossága mozgás közben <sup>2</sup>              | 3%                 | 3%                 | 3%                        | 3%                 | 3%                  | 3%                 | 3%                  |
| SpO <sub>2</sub> pontossága gyenge keringés mellett <sup>3</sup>    | 2%                 | 2%                 | 2%                        | 2%                 | 3%                  | 2%                 | 3%                  |
| Pulzusszám <sup>1</sup> pontossága mozgás nélkül (25–240 ütés/perc) | 3 ütés/perc        | 3 ütés/perc        | 3 ütés/perc               | 3 ütés/perc        | 3 ütés/perc         | 3 ütés/perc        | 3 ütés/perc         |
| Pulzusszám pontossága mozgásával <sup>4</sup>                       | 5 ütés/perc        | 5 ütés/perc        | 5 ütés/perc               | 5 ütés/perc        | 5 ütés/perc         | 5 ütés/perc        | 5 ütés/perc         |
| Pulzusszám pontossága gyenge keringés mellett <sup>3</sup>          | 3 ütés/perc        | 3 ütés/perc        | 3 ütés/perc               | 3 ütés/perc        | 3 ütés/perc         | 3 ütés/perc        | 3 ütés/perc         |

**MEGJEGYZÉS:** Az ARMS (Accuracy Root Mean Square, pontosság négyzetes középértéke) a készülék mérési eredményei és a referenciaértékek közötti eltérést jellemező statisztikai mutató. Egy kontrollált vizsgálat alapján a készülék méréséinek körülbelül kétharmada esik a referenciaérték ± ARMS által meghatározott tartományba.

<sup>1</sup> A Masimo SET technológiája a mozgás nélküli helyzetekben jellemző pontosságát egészséges, fehéről sötétig terjedő bőrpigmentációjú önkéntes felnőtt férfiakon és nőkön végzett humánvér-vizsgálatokkal validálták, mesterségesen előidézett oxigénihiányos állapotban, 70–100% SpO<sub>2</sub>-tartományban, laboratóriumi CO-oximéter eredményeivel összehoztak.

<sup>2</sup> A Masimo SET technológiájának a mozgással járó helyzetekben jellemző pontosságát 2–4 Hz frekvenciájú, 1–2 cm amplitúdójú dörzsölt és érintő mozgások esetén, valamint nem ismétlődő, 1–5 Hz frekvenciájú, 2–3 cm amplitúdójú mozgások esetén, fehéről sötétig terjedő bőrpigmentációjú, egészséges önkéntes felnőtt férfiakon és nőkön végzett emberi vérvizsgálatokkal validálták, mesterségesen előidézett oxigénihiányos állapotban, 70–100% SpO<sub>2</sub>-tartományban,

laboratóriumi CO-oximéter eredményeivel összefut.

<sup>3</sup> A Masimo SET technológiája pontosságát validálták gyenge keringés (alacsony perfúzió) esetén laboratóriumi körülmenyek között, a Bioteck Index 2 szimulátorral és a Masimo szimulátorával összehasonlítva, 0,02%-osnál nagyobb jelerősség és 5%-nál nagyobb átvitel mellett, 70–100% közötti telítettség esetén.

<sup>4</sup> A Masimo SET technológiája pulzusmérésének pontosságát a 25–240 ütés/perc tartományra laboratóriumi körülmenyek között, a Bioteck Index 2 szimulátorral és a Masimo szimulátorával összehasonlítva, 0,02%-osnál nagyobb jelerősség és 5%-nál nagyobb átvitel mellett, 70–100% közötti telítettség esetén validálták.

<sup>5</sup> Az újszülöttkérnél és koraszülöttkérnél használható érzékelők telítettségi pontosságának ellenőrzése önkéntes felnőtteken történt, és az értékhez 1%-ot hozzáadtak a magzati hemoglobin tulajdonságainak figyelembevétele érdekében.

## KOMPATIBILITÁS

 Ez az érzékelő kizárálag Masimo SET oximetriás technológiát tartalmazó készülékekkel vagy RD SET vezetékes érzékelők alkalmazására jóváhagyott pulzoximetriás monitorokkal használható. Mindegyik érzékelő úgy készült, hogy csak az eredeti eszköz gyártójától származó pulzoximetriás rendszerekkel működjön megfelelően. Előfordulhat, hogy az érzékelő más eszközökkel használva nem, vagy nem megfelelően működik.

A kompatibilitásra vonatkozó tudnivalókat lásd: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## JÓTÁLLÁS

A Masimo kizárálog az első vevő számára garantálja, hogy a termékek a Masimo termékekhez mellékelt használati utasítás alapján történő felhasználás esetén hat (6) hónapig gyártási és anyaghibáktól mentesek maradnak. Az egyszer használatos termékekre vonatkozó jótállás csak egy betegnél történő felhasználás esetén érvényes.

AZ ELŐZÖK CSAK AZOKRA A TERMÉKEKRE VONATKOZÓ EGYEDÜLI ÉS KIZÁRÓLAGOS JÓTÁLLÁST JELENTIK, AMELYEKET A MASIMO ÉRTÉKESÍT A VEVŐ RÉSZERÉ. A MASIMO KIFEJEZETTEN VISSZAUTASÍT MINDEN EGYÉB SZÓBELI, KIFEJEZETT VAGY HALLGATÓLAGOS JÓTÁLLÁST, BELEÉRTVE, DE NEM KIZÁRÓLAGOSAN A KERESkedelMI FORGALOMBA HOZATHATÓSÁGRA ÉS AZ ADOTT CÉLRA VALÓ MEGFELELÉSRE VONATKOZÓ BÁRMILYEN JÓTÁLLÁST. A MASIMO EGYEDÜL KÖTÉLEZETTSÉGE ÉS A VEVŐ KIZÁRÓLAGOS JOGORVOSLATI LEHETŐSÉGE A JÓTÁLLÁSBAN FOGLALTAK MEGHIGUÍSLÁSA ESETÉN A TERMÉK JAVÍTÁSA VAGY CSERÉJE, AMELYRŐL A MASIMO DÖNT.

## KIVÉTELEK A JÓTÁLLÁS ALÓL

Ez a jótállás nem vonatkozik olyan termékre, amely használata nem a termékhez mellékelt használati útmutatóban leírt módon, nem a rendeltektesi célnak megfelelően, elővigyázatlanul, balesetet okozó módon történt, vagy amely különböző tényező által előidézett kárt szenvedett el. Ez a jótállás nem vonatkozik olyan termékre, amelyet nem az előírt készülékhez vagy rendszerehez csatlakoztattak, illetve amelyet módosítottak, szét- vagy összeszereltek. Ez a jótállás nem vonatkozik az olyan érzékelőkre vagy betegvezetékre, amelyek regenerálásban, felújításban vagy újrafelhasználásban esnek át.

A MASIMO SEM A VEVŐVEL, SEM BÁRMILYEN MÁS SZEMMELYLÉS SEM FEJEL SEMMILÉNY VÉLETLEN, KÖZVETETT, KÜLNÖLLEGYES VAGY KÖVETKEZMÉNYES KÁRERT (BELEÉRTVE, DE NEM KIZÁRÓLAGOSAN AZ ELMARADT HASZNÓT IS), MÉG AKkor SEM, HA A MASIMO ELŐRE TÁJÉKOZTATÁST KAPOTT ILYEN KÁR LEHETŐSÉGERŐL. A VEVŐNEK ELADOTT BÁRMILYEN TERMÉK VONATKOZÁSÁBAN A MASIMO FELELŐSSÉGE (SZERZŐDÉS, JÓTÁLLÁS, KÁRESEMÉNY VAGY MÁS IGÉNY FORMÁJÁBAN) NEM HALADHATJA MEG AZT AZ ÖSSZEGET, AMELYET A VEVŐ FIZETETT AZ IGÉNYBEN SZERZÉPLŐ TERMÉKEKIRÉT. A MASIMO SEMMILYEN ESETBEN SEM TARTATHAT FELELŐSÉG AZ OLYAN TERMÉKKEL KAPCSOLATBAN BÉKÖVETKEZETT KÁRERT, AMELY REGENERÁLÁSON, FELÚJÍTÁSON VAGY ÚJRAHASZNOSÍTÁSON ESSETT AT. A JELEN RÉSZBEN EMLİTTÉ KORLÁTOZÁSOK NEM ZÁRHAK CI SEMMILYEN FELELŐSSÉGET, AMELY A TERMÉKRE VONATKOZÓ FELELŐsséGI JOGSZABÁLYOK Szerint TÖRVÉNYENEM NEM ZÁRHAK CI EGY SZERZŐDÉS KERETÉN BÉLÜL.

## HALLGATÓLAGOS ENGEDÉLY KIZÁRÁSA

EZ AZ EGY BETEGNEL MÁR HASZNÁLTÓ ÉRZÉKELŐ A MASIMO ÁLTAL LEVÉDETT, KIZÁRÓLAG EGY BETEGNÉL HASZNÁLATOS ESZKÖZÖKRE VONATKOZÓ SZABADALMAK BEMUTATÁSÁVAL HASZNÁLTHATÓ. ENNEK ELFOGADÁSA VAGY A TERMÉK HASZNÁLATÁA RÉVÉN ÖN TUDOMÁSUL VESZI ÉS ELFOGADJA, HOGY A TERMÉK A GYÁRTÓ ENGEDÉLYE Szerint EGYNÉL TÖBB BETEGNÉL NEM HASZNÁLTHATÓ FEL.

HA EGY BETEGNÉL MÁR HASZNÁLTA, DOBJA EL AZ ÉRZÉKELŐT. EZEN ÉRZÉKELŐ MEGVÁSÁRLÁSA VAGY BIRTOKLÁSA NEM JELENT SEMMILYEN KIFEJEZETT VAGY VÉLEMEZETT ENGEDÉLYT ARRÁ, HOGY AZ ÉRZÉKELŐ OLYAN ESZKÖZZEL LEGYEN HASZNÁLVA, AMELYIK NEM RENDELKEZIK KÜLÖN JÓVÁHAGYÁSSAL AZ RD ÉRZÉKELŐK ALKALMAZÁSÁRA.

**VIGYÁZAT:** AZ AMERIKAI EGYESÜLT ÁLLAMOK SZÖVETSÉGI TÖRVÉNYEI Szerint AZ ESZKÖZ CSAK ORVOS ÁLTAL VAGY ORVOSI RENDELVÉNYRE ÉRTÉKESÍTHETŐ.

Az eszközök csak szakképzett személyek használhatják. A termék alkalmazására vonatkozó teljes tájékoztatást, többek között az alkalmazási területet, az ellenjavallatokat, a figyelmeztetéseket, az övvízésekkel és a nemkívántos eseményeket láss a használati utasításban.

A terméken vagy annak címkéin a következő szimbólumok szerepelhetnek:

| SZIMBÓLUM  | JELENTÉS   | SZIMBÓLUM   | JELENTÉS  | SZIMBÓLUM   | JELENTÉS   |
|--|--|---|---|---|--|
|    | Kövess a használati utasítást  |    | Külön gyűjtendő elektromos és elektronikus hulladék (WEEE). | <b>Rx ONLY</b>  | <b>Vigyázt!</b> Az Amerikai Egyesült Államok szövetségi törvényei szerint az eszköz csak orvos által vagy orvosi rendelvénnyre értékesíthető |
|  | További információkért lásd a használati utasítást   |  | Térelkód  |  | Európai uniós CE-jelölés   |
|  | Gyártó   |  | Katalógusszám (modellszám)                                  |  | Meghatalmazott képviselő az Európai Közösségen   |
|  | Vigyázat   |  | Masimo hivatkozási szám                                     |  | Testtömeg  |
|  | Lejárat: EEE-HH-NN   |  | Nagyobb mint  |  | Tárolási hőmérséklet-tartomány   |
|  | Újrafelhasználása tilos/Csak egy betegnél használható  |  | Keveresebb mint   |  | Szárazon tartandó  |
|  | Nem steril   |  | Tárolási pártatáalomra vonatkozó korlátozás                 |  | Ne használja, ha a csomagolás megsérült. További információkért lásd a használati útmutatót.   |
|  | Nem tartalmaz természetes latexgumit   |  | Törékeny, óvatos kezelést igényel                           |  | Léghöri nyomásra vonatkozó korlátozás  |
|  | Egy beteg – többszöri felhasználás   |  | Orvostechnikai eszköz                                       |  | Egyedi eszközazonosító   |
|  | Importáló cége   |  | Forgalmazó  |  | Fénykibocsátó dióda (LED)<br>A LED fény bocsát ki, amikor áram folyik át rajta   |
|  | Az útmutatók, használati utasítások és a kezíkönyvek elérhetők elektronikus formátumban a következő weboldalon:<br><a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> |   |   |   |  |

Szabadalmak: <http://www.masimo.com/patents.htm>

A Masimo, a SET, RD SET, a  és az X-Cal a Masimo Corporation szövetségi jog bejegyzett védejegye.

# Czujnik przewodowy serii RD SET®

pl

## Czujniki jednorazowego użytku Adt, Pdt, Inf, Neo i NeoPt/NeoPt-500 SpO2

### WSKAZÓWKI DOTYCZĄCE KORZYSTANIA

 Wyłącznie do użytku przez jednego pacjenta



Produkt został wykonany bez zastosowania lateksu naturalnego



Niejalowe

Przed użyciem czujnika użytkownik powinien przeczytać i zrozumieć instrukcję obsługi urządzenia oraz niniejsze wskazówki dotyczące korzystania.

#### WSKAZANIA

Prawdziwe czujniki jednorazowego użytku serii RD SET® są przeznaczone do ciągłego monitorowania nieinwazyjnego funkcjonalnej saturacji tlenem hemoglobiny krwi tętniczej (SpO<sub>2</sub>) oraz częstości tętna (zmierzonej przy użyciu czujnika SpO<sub>2</sub>) oraz do stosowania u dorosłych, dzieci, niemowląt i noworodków, w warunkach ruchu lub braku ruchu, oraz u pacjentów o dobrej lub słabej perfuzji w szpitalach, ośrodkach typu szpitalnego, podczas transportu oraz w warunkach domowych.

#### PRZECIWWSKAZANIA

Sztosowanie czujników przewodowych RD SET jest przeciwskazane u pacjentów, którzy wykazują reakcje alergiczne na produkty wykonane z gumy piankowej i (lub) taśmy samoprzylepnej.

#### OPIS

Czujniki przewodowe RD SET są przeznaczone do stosowania z urządzeniami wyposażonymi w technologię oksymetrii Masimo SET lub licencjonowanymi do stosowania czujników przewodowych RD SET. W celu uzyskania informacji na temat zgodności określonych urządzeń i modeli czujników należy skonsultować się z producentem urządzenia. Producent urządzenia jest odpowiedzialny za określenie, czy jego urządzenia są zgodne z danym modelem czujnika.

**OSTRZEŻENIE:** Czujniki i kable Masimo są opracowane do stosowania wyłącznie z urządzeniami wyposażonymi w technologię oksymetrii Masimo SET lub licencjonowanymi do stosowania czujników firmy Masimo.

#### OSTRZEŻENIA

- Wszystkie czujniki i kable są przeznaczone do stosowania z konkretnymi monitorami. Przed zastosowaniem należy zweryfikować zgodność monitora, kabla i czujnika, gdyż w przeciwnym razie może dojść do pogorszenia wydajności i (lub) obrazu ciała pacjenta.
- Czujnik nie powinien mieć widocznych wad, przebarwień ani uszkodzeń. Należy zaprzestać stosowania czujnika, jeśli jest on przebarwiony lub uszkodzony. Nigdy nie należy stosować czujnika uszkodzonego lub z odsoniątymi obwodami elektrycznymi.
- W celu zapewnienia odpowiedniego przygelenia, kręcenia, ciągłości skóry i prawidłowego ułożenia optycznego miejsce pomiaru należy sprawdzać często lub zgodnie z zasadami obowiązującymi w danej placówce.
- W przypadku pacjentów o słabej perfuzji należy zachować ostrożność, ponieważ rzadkie przemieszczenia czujnika może spowodować nadżerki skóry i martwicę na skutek ucisku. U pacjentów o słabej perfuzji miejsce należy sprawdzać co jedną (1) godzinę i przemieszczać czujnik, jeśli wystąpią objawy niedokrwienia tkanki.
- Należy rutynowo kontrolować kręcenie dystalne do miejsca umieszczenia czujnika.
- Podczas słabej perfuzji miejsce umieszczenia czujnika wymaga częstej kontroli pod kątem objawów niedokrwienia tkanki, co może prowadzić do martwicy spowodowanej uciskiem.
- W przypadku bardzo słabej perfuzji w monitorowanym miejscu odczyt może być niższy niż zasadnicza saturacja krwi tętniczej tlenem.
- Czujnika nie należy mocować w miejscu pomiaru za pomocą taśmy, ponieważ może to ograniczyć przepływ krwi i spowodować niedokładne odczyty. Zastosowanie dodatkowej taśmy może spowodować uszkodzenie skóry i (lub) martwicę wywołaną uciskiem bądź uszkodzenie czujnika.
- Zbyt ciężko założone czujniki lub te, pod którymi wystąpił obrzęk, mogą powodować błędne odczyty i martwicę na skutek ucisku.
- Nieprawidłowe umieszczenie związane z niewłaściwym rozdajem czujnika może powodować niedokładne odczyty lub ich brak.
- Zastój żyły może powodować zaniżone odczyty rzeczywistej saturacji krwi tętniczej tlenem. Z tego powodu należy zapewnić prawidłowy odpływ żyły z monitorowanego miejsca. Czujnik nie powinien znajdować się poniżej poziomu serca (np. czujnik na dłoni pacjenta leżącego w łóżku z ręką związaną w kierunku podłogi).
- Tętnienia żyły (np. niedomykalność zastawki trójdzierżelowej) mogą spowodować błędne zanieżenie odczytów SpO<sub>2</sub>.
- Pulsacja pochodząca z balonu do kontrapulsacji wewnętrznozewnętrznej może wpływać na wyświetlaną na ekranie pulsoksymetru częstość tętna. Należy zweryfikować częstość tętna pacjenta na podstawie częstości akcji serca na EKG.
- Kabel oraz kabel pacjenta należy starannie poprowadzić w taki sposób, aby ograniczyć prawdopodobieństwo zaplątania się lub uduszenia pacjenta.
- Należy unikać umieszczania czujnika na kończynach, na których jest założony cewnik tętniczy lub mankiet do pomiaru ciśnienia krwi.
- W przypadku stosowania pulsoksymetrii podczas naświetlania całego ciała należy utrzymywać czujnik poza polem promieniowania. Jeżeli czujnik jest nałożony na promieniowanie, w okresie aktywnej radiacji odczyt może być niedokładny lub nie być wyświetlany.
- Czujnika nie należy stosować podczas obrzędowania metodą rezonansu magnetycznego lub w środowisku rezonansu magnetycznego.
- Silne źródła światła otoczenia, takie jak lampy chirurgiczne (włączsza z ksenonowym źródłem światła), lampy bilirubinowe, światło fluorescencyjne, podczerwone lampy grzewcze oraz bezpośrednie światło słoneczne, mogą zakłócać działanie czujnika.
- Aby zapobiec zakłóceniom spowodowanym przez światło otoczenia, należy upewnić się, że czujnik jest prawidłowo założony i w razie potrzeby zakryć miejsce założenia czujnika materiałem nieprzeczystym. Zaniechanie tego środka ostrożności w warunkach silnego światła otoczenia może spowodować niedokładne pomiary.
- Wysokie stężenie COH lub MetHb mogą występować z poziomie prawidłowych stężen SpO<sub>2</sub>. Jeśli spodziewane są podwyższone stężenia COH lub MetHb, należy wykonać analizę laboratoryjną (CO-oksymetryczną) próbki krwi.
- Podwyższone stężenie karboksyhemoglobiny (COHb) może prowadzić do niedokładnych pomiarów SpO<sub>2</sub>.
- Podwyższone stężenie metthemoglobiny (MetHb) będzie prowadzić do niedokładnych pomiarów SpO<sub>2</sub>.
- Podwyższone stężenie bilirubiny całkowitej może prowadzić do uzyskania niedokładnych pomiarów SpO<sub>2</sub>.
- Palce o nieprawidłowej budowie, barwniki wewnętrznozewnętrzne, takie jak zielień indocyjanowa i błękit metilenowy, lub barwniki i substancje stosowane zewnętrznie, takie jak lakier do paznokci, paznokcie akrylowe, brokat itp., mogą prowadzić do uzyskania niedokładnych pomiarów SpO<sub>2</sub>.
- Niedokładne odczyty SpO<sub>2</sub> mogą być spowodowane przez ciężką niedokrwistość, niską perfuzję tętniczą lub artefakt spowodowany ruchem.
- Aby zapobiec uszkodzeniom, czujnika nie należy moczyc ani zanurzać w żadnym płynie.
- Czujnika nie należy w żaden sposób modyfikować ani zmieniać. Modyfikacja może wpływać na wydajność i (lub) dokładność.
- Nie należy podejmować prób ponownego używania u wielu pacjentów, przystosowania kabli pacjenta bądź czujników firmy Masimo do ponownego użycia, ich odnawiania ani poddawania recyklingowi, gdyż procesy te mogą spowodować uszkodzenie elementów elektrycznych, co potencjalnie może doprowadzić do obrażeń ciała pacjenta.
- Wysokie stężenie tlenu może predysponować do występowania retinopatii u wcześniaków. Z tego powodu należy starannie wybrać górną wartość graniczną alarmu saturacji tlenem zgodnie z zatwierdzonymi standardami klinicznymi.
- **Przestroga:** Należy wymienić czujnik, gdy pojawi się komunikat nakazujący wymianę czujnika lub gdy stale wyświetlany jest komunikat o niskiej wartości SIQ mimo wykonania czynności mających na celu usunięcie błędu niskiej wartości SIQ, zawartych w podręczniku operatora urządzenia monitorującego.
- **Uwaga:** Czujnik jest dostarczany z technologią X-Cal®, która minimalizuje ryzyko uzyskania niedokładnych odczytów i nieoczekiwanej przerwy w monitorowaniu pacjenta. Po użyciu u jednego pacjenta czujnik należy wyrzucić.

#### INSTRUKCJE

##### A) Wybór miejsca

- Należy zawsze wybierać miejsce o dobrej perfuzji, które całkowicie zasłoni okienko detektora czujnika.
- Przed umieszczeniem czujnika miejsce należy oczyścić i osuszyć.

**RD SET Cabled Adt: Czujnik dla dorosłych**

> 30 kg Preferowanym miejscem jest palec środkowy lub serdeczny ręki niedominującej.

#### RD SET Cabled Pdt: Czujnik dla dzieci

10–50 kg Preferowanym miejscem jest palec środkowy lub serdeczny ręki niedominującej.

#### RD SET Cabled Inf: czujnik dla niemowląt

3–10 kg Preferowanym miejscem jest paluch. W innym wypadku można użyć kciuka lub palca nogi znajdującego się obok palucha.

10–20 kg Preferowanym miejscem jest palec środkowy lub serdeczny ręki niedominującej. W innym wypadku można użyć palca nogi.

#### RD SET Cabled Neo: czujnik dla noworodków/dorosłych

< 3 kg Preferowanym miejscem jest stopa. W innym wypadku można użyć wewnętrznej oraz zewnętrznej części dloni.

> 40 kg Preferowanym miejscem jest palec środkowy lub serdeczny ręki niedominującej.

#### RD SET Cabled NeoPt/NeoPt-500: Czujniki dla wcześniaków

< 1 kg Preferowanym miejscem jest stopa. W innym wypadku można użyć wewnętrznej oraz zewnętrznej części dloni.

#### B) Mocowanie czujnika do ciała pacjenta

1. Otworzyć woreczek i wyjąć czujnik. Zdjąć opakowanie ochronne z czujnika, jeśli jest zapakowany.

#### Czujnik Adt dla DOROSŁYCH (> 30 kg) i czujnik Pdt dla DZIECI (10–50 kg)

2. Zobacz Ryc. 1a. Ustawić czujnik w taki sposób, aby najpiękniej można było umieścić detektor. Umieścić koniuszek palca na przerywanej linii w taki sposób, aby opuszczała ręka zakrywająca obrys palca i okienko detektora.
3. Zobacz Ryc. 1b. Przycisnąć kolejno samoprzylepne skrzydełka do palca. Aby uzyskać dokładne dane, niezbędne jest pełne zasłonięcie okienka detektora.
4. Zobacz Ryc. 1c. Zawińać czujnik wokół palca z okienkiem emitera (\*) ustawionym nad paznokiem. Zawińać kolejno skrzydełka wokół palca.
5. Zobacz Ryc. 1d. Po prawidłowym założeniu emiter i detektor powinny być wyrownane w pionie (czarne linie powinny być wyrownane). W razie potrzeby poprawić.

#### Czujnik Inf dla NIEMOWLĄT (3–10 kg)

2. Zobacz Ryc. 2a. Skierować kabel czujnika w taki sposób, aby przebiegał wzdłuż górnej części stopy. Ustawić detektor na podbiciu palucha. W innym wypadku można użyć kciuka lub palca nogi znajdującego się obok palucha (nie przedstawiono).
3. Zobacz Ryc. 2b. Owinąć opaskę samoprzylepną wokół palca nogi tak, aby emiter był ustawiony na łożysku paznokcia palucha. Aby uzyskać dokładne dane, niezbędne jest pełne zasłonięcie okienka detektora.
4. Zobacz Ryc. 2c. Upewnić się, że okienko emitera (\*) jest ustawione w górnej części palca u nogi bezpośrednio naprzeciwko detektora. Sprawdzić poprawność ułożenia i poprawić je w razie potrzeby.

#### Czujnik Neo dla NOWORODKÓW (< 3 kg) i czujnik NeoPt/NeoPt-500 dla WCZEŚNIAKÓW (< 1 kg)

2. Zobacz Ryc. 3a. W przypadku skóry wrażliwej lepkość taśmy samoprzylepnej klasy medycznej można ograniczyć lub wyeliminować, umieszczając w miejscach samoprzylepnych wątki bawełniane lub gazy.
3. Zobacz Ryc. 3b. Skierować kabel czujnika w stronę kostki (lub nadgarstka). Umieścić czujnik wokół bocznej strony stopy (lub dloni) i wyrownać względem czwartego palca nogi (lub ręki). Aby uzyskać dokładne dane, niezbędne jest pełne zasłonięcie okienka detektora.
4. Zobacz Ryc. 3c. Owinąć opaskę samoprzylepną / opaskę piankową wokół bocznej strony stopy (lub dloni) i upewnić się, że okienko emitera (\*) jest ustawione bezpośrednio naprzeciwko detektora. Podczas mocowania opaski samoprzylepnej / opaski piankowej w celu zabezpieczenia czujnika należy uważać, aby zachować odpowiednie wyrownanie detektora i okienka emitera.
5. Zobacz Ryc. 3d. Sprawdzić poprawność ułożenia i poprawić je w razie potrzeby.

#### Czujnik Neo dla DOROSŁYCH (> 40 kg) Czujnik Inf dla NIEMOWLĄT (10–20 kg)

2. Zobacz Ryc. 4a. Skierować kabel czujnika w taki sposób, aby biegł wzdłuż górnej części dloni. Umieścić detektor na opuszcza palca. W innym wypadku czujnik można również umieścić na palcu nogi (nie przedstawiono).
3. Zobacz Ryc. 4b. Owinąć piankę samoprzylepną wokół palca, tak aby okienko emitera (\*) było ustawione w górnej części palca bezpośrednio naprzeciwko detektora. Aby uzyskać dokładne dane, niezbędne jest pełne zasłonięcie okienka detektora.
4. Zobacz Ryc. 4c. Sprawdzić poprawność ułożenia czujnika i w razie potrzeby poprawić je.

#### C) Mocowanie czujnika do kabla pacjenta

1. Zobacz Ryc. 5a. Ustawić klapki łączące czujnika w taki sposób, aby były skierowane stroną „łśniających” styków do góry. Ustawić kabel pacjenta kolorowym paskiem i uchwycić pałąk do góry.
2. Zobacz Ryc. 5b. Włożyć klapkę czujnika do kabla pacjenta do momentu wyczuwalnego lub słyszalnego kliknięcia przy podłączaniu. Delikatnie pociągnąć za złączą, aby zapewnić dokładny kontakt. Aby ułatwić pacjentowi poruszanie się, do zabezpieczenia kabla można użyć taśmy.

#### D) Ponowne mocowanie

- Jeżeli okienka emitera i detektora są czyste, a taśma samoprzylepna nadal przylega do skóry, czujnik można ponownie zastosować u tego samego pacjenta.
- Jeżeli taśma samoprzylepna już nie przylega do skóry, należy użyć nowego czujnika.

**UWAGA:** Podczas zmiany miejsc stosowania lub ponownego mocowania czujnika należy najpierw odłączyć go od kabla pacjenta.

#### E) Odłączanie czujnika od kabla pacjenta

1. Zobacz Ryc. 6. Mocno pociągnąć złącze czujnika w celu odłączenia go od kabla pacjenta.

**UWAGA:** Aby uniknąć uszkodzenia, należy ciągnąć za złącze czujnika, a nie za kabel.

#### DANE TECHNICZNE

Podczas stosowania z monitorami pulsoksymetrii Masimo SET lub z licencjonowanymi modułami pulsoksymetrii Masimo SET, czujniki przewodowe RD SET charakteryzują się następującymi parametrami technicznymi:

| Czujnik przewodowy RD SET   | Adt                 | Pdt                 | Inf              | Neo                 | NeoPt/NeoPt-500                                     |
|---|---------------------|---------------------|------------------|---------------------|---|
|  Masa ciała | > 30 kg             | 10–50 kg            | 3–10 kg          | 10–20 kg            | < 3 kg > 40 kg < 1 kg                               |
| Miejsce umieszczenia  | Palec ręki lub nogi | Palec ręki lub nogi | Kciuk lub paluch | Palec ręki lub nogi | Dłonь lub stopa Palec ręki lub nogi Dłonь lub stopa |
| Dokładność pomiaru SpO <sub>2</sub> , brak ruchu, (70–100%) <sup>1,5</sup>                    | 2%                  | 2%                  | 2%               | 2%                  | 3% 2% 3%  |
| Dokładność pomiaru SpO <sub>2</sub> , ruch <sup>2</sup>                                       | 3%                  | 3%                  | 3%               | 3%                  | 3% 3% 3%  |
| Dokładność pomiaru SpO <sub>2</sub> , niska perfuzja <sup>3</sup>                             | 2%                  | 2%                  | 2%               | 2%                  | 3% 2% 3%  |
| Dokładność pomiaru częstości tętna, bez ruchu, (25–240 ud./min)                               | 3 ud./min           | 3 ud./min           | 3 ud./min        | 3 ud./min           | 3 ud./min 3 ud./min 3 ud./min                       |
| Dokładność pomiaru częstości tętna, ruch <sup>4</sup>   | 5 ud./min           | 5 ud./min           | 5 ud./min        | 5 ud./min           | 5 ud./min 5 ud./min 5 ud./min                       |
| Dokładność pomiaru częstości tętna, niska perfuzja <sup>3</sup>                               | 3 ud./min           | 3 ud./min           | 3 ud./min        | 3 ud./min           | 3 ud./min 3 ud./min 3 ud./min                       |

**UWAGA:** Dokładność  $\text{Arms}$  stanowi wynik obliczenia statystycznego różnicy między pomiarami urządzenia a pomiarami odniesienia. W kontrolowanym badaniu klinicznym w przybliżeniu dwie trzecie pomiarów urządzenia mieściło się w zakresie  $\pm$  wartości  $\text{Arms}$  względem pomiarów odniesienia.

<sup>1</sup> Technologia Masimo SET została zwalidowana pod kątem dokładności przy braku ruchu podczas badań krwi z udziałem zdrowych dorosłych ochotników, zarówno mężczyzn, jak i kobiet, o pigmentacji skóry od jasnej do ciemnej w badaniach indukowanego niedotlenienia w zakresie 70–100% SpO<sub>2</sub> w porównaniu z CO-oksymetrem laboratoryjnym.

<sup>2</sup> Technologia Masimo SET została zwalidowana pod kątem dokładności w przypadku ruchu podczas badań badań krwi z udziałem zdrowych dorosłych ochronników, kobiet i mężczyzn od jasnej do ciemnej pigmentacji skóry, w badaniach z indukowanym niedotlenieniem podczas wykonywania ruchów w poziomie i w pionie przy częstotliwości od 2 do 4 Hz i amplitudzie od 1 do 2 cm oraz ruchów niepowtarzanych przy częstotliwości od 1 do 5 Hz i amplitudzie od 2 do 3 cm w badaniach z indukowanym niedotlenieniem w zakresie 70%-100% SpO<sub>2</sub> w porównaniu z CO-oksymetrem laboratoryjnym.

<sup>3</sup> Technologia Masimo SET została zwalidowana pod kątem dokładności przy niskiej perfuzji w warunkach testowych w porównaniu z symulatorem Biotek Index 2 oraz symulatorem firmy Masimo o sile sygnału ponad 0,02% i % przesyłania ponad 5% dla wartości saturacji od 70 do 100%.

<sup>4</sup> Technologia Masimo SET została zwalidowana pod kątem dokładności częstotliwości tężnej w zakresie 25–240 ud./min w warunkach testowych w porównaniu z symulatorem Biotek Index 2 oraz symulatorem firmy Masimo o sile sygnału ponad 0,02% i % przesyłania ponad 5% dla wartości saturacji od 70% do 100%.

<sup>5</sup> Dokładność pomiaru saturacji czujników w noworodków i wcześniaków zwalidowano na dorosłych ochronnikach, a do wyników dodano 1% w celu uwzględnienia właściwości hemoglobiny płodowej.

## ZGODNOŚĆ

 Niniejszy czujnik jest przeznaczony do stosowania wyłącznie z urządzeniami wyposażonymi w funkcję oksymetrii Masimo SET lub monitorami pulsosyntezami licencjonowanymi do stosowania czujników przewodowych RD SET. Każdy czujnik jest zaprojektowany do prawidłowego działania  wyłącznie z systemami pulsosyntezami pochodzący od producenta pierwotnego urządzenia. Użycie czujnika z innymi urządzeniami może spowodować brak wyniku lub nieprawidłowe działanie.

Informacje referencyjne dotyczące zgody: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GWARANCJA

Firma Masimo gwarantuje pierwotnemu nabywcy wyłącznie to, że niniejsze produkty stosowane zgodnie z instrukcjami dołączonymi do produktów firmy Masimo będą wolne od wad materiałowych i wykonawczych przez okres sześciu (6) miesięcy. Produkty jednorazowego użytku są objęte gwarancją dotyczącą wyłącznie użytku przez jednego pacjenta.

POWYŻSZE STANOWI JEDYNĄ I WYŁĄCZNĄ GWARANCJĘ MAJĄCA ZASTOSOWANIE DO PRODUKTÓW SPRZEDANYCH NABYWCY PRZEZ FIRME MASIMO. FIRMA MASIMO STANOWCZO WYKŁUCA WSZELKIE INNE USTNE, WYRAźNE LUB DOROZUMIANE GWARANCJE, W TYM BEZ OGROŃCZEŃ WSZELKIE GWARANCJE PRZYDATNOŚCI HANDELOWEJ LUB PRZYDATNOŚCI DO OKREŚLONEGO CELU. JEDYNYM OBOWIĄZKIEM FIRMY MASIMO ORAZ WYŁĄCZNYM UPRAWNIENIEM NABYWCY W RAZIE NARUSZENIA WARUNKÓW GWARANCJI BĘDZIE, WEDŁE UZNANIA FIRMY MASIMO, NAPRAWA LUB WYMiana PRODUKTU.

## WYŁĄCZENIA GWARANCJI

Niniejsza gwarancja nie obejmuje żadnego produktu, który stosowany z naruszeniem instrukcji obsługi dostarczonej z produktem lub który był przedmiotem niewłaściwego użytkowania, zaniebiegania, wypadku bądź uszkodzenia przez czynniki zewnętrzne. Niniejsza gwarancja nie obejmuje żadnego produktu, który był podłączony do nieprzeznaczonego do tego celu urządzenia lub systemu, był modyfikowany lub rozmontowany bądź ponownie montowany. Niniejsza gwarancja nie obejmuje czujników ani kabli pacjenta, które były przystosowywane do ponownego użycia, odnawiane lub poddawane recyklingowi.

FIRMA MASIMO W ZADYM WYPADKU NIE PONOSI ODPOWIEDZIALNOŚCI WOBEC NABYWCY ANI JAKIEJKOLWIEK INNEJ OSOBY ZA ŻADNE PRZYPADKOWE, POSREDNIE, UMYSŁANE ANI WTÓRNIE SZKODY, W TYM BEZ ŻADNYCH OGROŃCZEŃ ZA UTRATĘ ZYSKÓW, NAWET JEŚLI ZOSTAŁA POWIADOMIONA O TAKIEJ MOŻLIWOŚCI. FIRMA MASIMO NIE PONOSI W ZADYM WYPADKU ODPOWIEDZIALNOŚCI WYNIKAJĄCEJ ZE SPRZEDAŻ JAKIEJKOLWIEK PRODUKTÓW NABYWCY (NA MOCY UMOWY, GWARANCJI, CZYNIU NIEDZIĘWOLONEGO LUB INNYCH ROSZCZEŃ) PRZEKRACZAJĄcej KWOTĘ ZAPŁACONĄ PRZEZ NABYWĘCĘ ZA SERIE PRODUKTÓW, KTÓRYCH DOTYCZĄ TAKIE ROSZCZENIE. FIRMA MASIMO NIE PONOSI W ZADYM WYPADKU ODPOWIEDZIALNOŚCI ZA JAKIEJKOLWIEK SZKODY ZWIĄZANE Z PRODUKTEM, KTÓRY ZOSTAŁ PRZYSTOSOWANY DO PONOWNEGO UŻYCIA, ODNOWIONY LUB PODDANY RECYKLINGOWI. OGROŃCZENIA W NINIEJSZEJ CZĘŚCI NIE MOGĄ PROWADZIĆ DO WYŁĄCZENIA JAKIEJKOLWIEK ODPOWIEDZIALNOŚCI, KTÓREJ WEDŁUG PRAWA REGULUJĄCEGO ODPOWIEDZIALNOŚĆ ZA PRODUKT NIE MOŻNA ZGODNIE Z PRAWEM WYŁĄCZYĆ W DRODZIE UMOWY.

## BRAK DOROZUMIANIEJ LICENCJI

NINIEJSZE CZUJNIKI PRZEZNACZONE DLA JEDNEGO PACJENTA SA LICENCJONOWANE NABYWCY ZGODNIE Z PATENTAMI POSIADANYMI PRZEZ FIRME MASIMO WYŁĄCZNIE DO UŻYTKU PRZEZ JEDNEGO PACJENTA. ZGODA NA WYMIONE WARUNKI LUB UŻYCIE NINIEJSZEGO PRODUKTU OZNACZA UZNANIE, ŻE NIE JEST UDZIELANA ŻADNA LICENCJA NA STOSOWANIE NINIEJSZEGO PRODUKTU W WIĘCEJ NIŽ JEDNEGO PACJENTA.

PO UŻYCIU UJEDNOGO PACJENTA CZUJNIK NALEŻY WYRZUCIĆ. ZAKUP LUB POSIADANIE NINIEJSZEGO CZUJNIKA NIE NIESIE ZE SOBĄ ŻADNEJ WYRAŻONEJ LUB DOROZUMIANIEJ LICENCJI NA STOSOWANIE TEGO CZUJNIKA Z JAKIMKOLWIEK URZĄDZENIEM, KTÓRE NIE ZOSTAŁO ODDZIENIE AUTORYZOWANE DO STOSOWANIA Z CZUJNIKAMI RD.

**PRZESTROGA:** PRAWO FEDERALNE STANÓW ZJEDNOCZONYCH ZEZWALA NA SPRZEDAŻ TEGO URZĄDZENIA WYŁĄCZNIE LEKARZOWI LUB NA ZLECENIE LEKARZA.

Do zastosowań specjalistycznych. Pełne informacje dotyczące stosowania, w tym wskazania, przeciwskazania, ostrzeżenia, środki ostrożności oraz zdarzenia niepożądane, zawiera instrukcja obsługi.

Na produkcje lub etykietach produktu mogą pojawić się następujące symbole:

| SYMBOL   | DEFINICJA   | SYMBOL  | DEFINICJA   | SYMBOL  | DEFINICJA   |
|--|---|---|---|---|---|
|   | Przestrzegać instrukcji obsługi   |   | Oddzienna zbiórka sprzętu elektrycznego i elektronicznego (WEEE). | <b>Rx ONLY</b>  | <b>Przestroga:</b> Prawo federalne Stanów Zjednoczonych zezwala na sprzedaż tego urządzenia wyłącznie lekarzowi lub na zlecenie lekarza |
|  | Zapoznać się z instrukcją obsługi   | <b>LOT</b>  | Kod serii   |  | Znak zgodności z wymogami Unii Europejskiej   |
|  | Producent   | <b>REF</b>  | Numer katalogowy (numer modelu)                                   | <b>EC REP</b>   | Autoryzowany przedstawiciel na terenie Wspólnoty Europejskiej   |
|  | Przestroga  | <b>#####</b>  | Numer referencyjny Masimo   |  | Masa ciała  |
|  | Termin ważności<br>RRRR-MM-DD   | <b>&gt;</b>   | Ponad   |  | Zakres temperatury podczas przechowywania   |
|  | Nie używać ponownie /<br>Wyłącznie do użytku przez jednego pacjenta   | <b>&lt;</b>   | Poniżej   |  | Przechowywać w suchym miejscu   |
|  | Niejalowy   |  | Ograniczenie wilgotności podczas przechowywania                   |  | Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone, i zapoznać się z instrukcją obsługi   |
|  | Produkt wykonany bez zastosowania lateksu naturalnego   |  | Produkt delikatny, zachować ostrożność                            |  | Ograniczenie ciśnienia atmosferycznego  |
|  | Wielokrotne użycie przez jednego pacjenta   | <b>MD</b>   | Wyrób medyczny  | <b>UDI</b>  | Niepowtarzalny kod identyfikacyjny wyrobu   |
|  | Importer  |  | Dystrybutor   |  | Dioda elektroluminescencyjna (LED) Dioda LED emisuje światło, gdy przepływa przez nią prąd  |
|  | Instrukcje / wskazówki dotyczące korzystania / podręczniki są dostępne w formacie elektronicznym na stronie <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> |   |   |   |   |
|  | <b>Uwaga: Instrukcja obsługi w wersji elektronicznej nie jest dostępna we wszystkich krajach.</b>   |   |   |   |   |

## Senzori de unică folosință Adt, Pdt, Inf, Neo și NeoPt/NeoPt-500 SpO2

### INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Utilizare pentru un singur pacient

Nu conține latex din cauciuc natural

Produs nesteril

**Înainte de a utiliza acest senzor, utilizatorul trebuie să citească și să înțeleagă Manualul operatorului pentru dispozitiv și aceste Instrucțiuni de utilizare.**

#### INDICAȚII

Senzorii de unică folosință din seria de senzori cu cablu RD SET® sunt indicați pentru monitorizarea neinvazivă continuă a saturării funcționale în oxigen a hemoglobinei arteriale (SpO2) și a frecvenței pulsului (măsurată de un senzor SpO2) pentru pacienți adulți, copii, sugari și nou născuți aflați în mișcare sau în stare de repaus și pentru pacienți perfuzati corespunzător sau slab, în spital, instituții de tip spital, în medii mobile sau acasă.

#### CONTRAINDICAȚII

Senzorii cu cablu RD SET sunt contraindicații pentru pacienții care manifestă reacții alergice la produsele din cauciuc spongios și/sau la banda adezivă.

#### DESCRERIE

Senzorii cu cablu RD SET sunt destinații utilizării cu dispozitive cu tehnologie de oximetrie Masimo SET sau aprobată pentru a fi utilizate cu senzori cu cablu RD SET. Pentru a obține informații privind compatibilitatea anumitor dispozitive și modele de senzori, contactați producătorii individuali de dispozitive. Fiecare producător de dispozitive este responsabil pentru determinarea compatibilității dispozitivelor sale cu fiecare model de senzor.

**AVERTISMENT:** cablurile și senzorii Masimo sunt destinații utilizării cu dispozitive cu tehnologie de oximetrie Masimo SET sau aprobată pentru a fi utilizate cu senzori Masimo.

#### AVERTISMENTE

- Senzorii și cablurile sunt concepuți în astă fel încât să poată fi utilizate cu anumite dispozitive de monitorizare. Verificați compatibilitatea dispozitivului de monitorizare, a cablului și a senzorului înainte de utilizare. Incompatibilitatea acestora poate duce la performanțe reduse și/sau vătămarea pacientului.
- Senzorul nu trebuie să prezinte defecți vizibile, decolorare sau urme de deteriorare. Dacă senzorul este decolorat sau deteriorat, întreprătiți utilizarea.
- Nu utilizați niciodată un senzor deteriorat sau unul care are circuitele electrice expuse.
- Locul trebuie verificat frecvent sau conform protocolului clinicului, pentru a garanta aderența adecvată, circulația, integritatea pielii și alinierea optică corectă.
- În cazul pacienților slab perfuzati este nevoie de atenție mare; dacă senzorul nu este mutat frecvent poate duce la eroziunea tegumentului și necroză de presiune. În cazul pacienților slab perfuzati, examinați locul din ora în oră (1) și mutați senzorul dacă apar semne de ischemie tisulară.
- Circulația distală față de senzor trebuie verificată în mod regulat.
- În caz de perfuzie redusă, locul în care este aplicat senzorul trebuie examinat frecvent pentru detectarea eventualelor semne de ischemie tisulară, care poate duce la necroză de presiune.
- În caz de perfuzie foarte redusă în locul monitorizat, valoarea măsurată poate fi mai mică decât saturarea de bază în oxigen a săngelui arterial.
- Nu utilizați bandă adezivă pentru a fixa senzorul în locul aplicării; acest lucru poate restricționa fluxul sanguin și poate duce la valori măsurate inexacte. Utilizarea de bandă adezivă suplimentară poate leza tegumentul și/sau poate duce la necroză de presiune sau la deteriorarea senzorului.
- Senzorii aplicati prea strâns sau care se strâng din cauza edemului vor duce la valori măsurate inexacte și pot cauza necroză de presiune.
- Senzorii aplicati greșit sau senzorii care se desprind parțial pot duce la valori măsurate incorecte.
- Aplicarea greșită din cauza unor tipuri incorecte de senzor poate duce la valori măsurate inexacte sau lipsă acestora.
- Congestia venoasă poate duce la valori măsurate mai mici decât saturarea în oxigen reală a săngelui arterial. De aceea, trebuie să asigurați un eflux venos adecvat în locul monitorizat. Senzorul nu trebuie să fie mai jos de nivelul inimii (de exemplu, senzorul fixat pe mâna pacientului care stă în pat cu mâna atârnând în jos).
- Pulsatiiile venoase pot duce în mod eronat la valori măsurate SpO2 mici (de exemplu, insuficiență tricuspidiană).
- Pulsatiiile de la un balon de susținere intra-aortic pot afecta frecvența pulsului afișată pe oximetru. Comparați frecvența pulsului pacientului cu ritmul cardiac ECG.
- Desfășurați cu atenție cablul și cablul pentru pacient pentru a evita agățarea sau strangularea accidentală a pacientului.
- Evitați plasarea senzorului pe o extremitate cu un cateter arterial sau un manșon de tensiometru.
- Dacă utilizați pulsoximetria în timpul iradierei întrigupei corp, mențineți senzorul în afara câmpului de radiații. Dacă senzorul este expus la radiații, valorile măsurate pot fi inexacte sau nefurnizate pe durata iradierii active.
- Nu utilizați senzorul în timpul scanării RMN sau într-un mediu RMN.
- Sursele de lumină ambiantă puternice, cum ar fi luminiile chirurgicale (în special cele cu sursă de lumină pe bază de xenon), lămpile de bilirubină, luminiile fluorescente, lămpile de încălzire cu raze infraroșii și lumina directă a soarelui pot afecta performanțele senzorului.
- Pentru a preveni interferențele provocate de lumina ambiantă, asigurați-vă că senzorul este aplicat corect și acoperiți locul senzorului cu un material opac, dacă este necesar. Neaplicarea acestor măsuri de precauție în condiții de lumină ambiantă puternică poate duce la valori măsurate inexacte.
- Pot apărea valori crescute din COHb sau MetHb cu un nivel aparent normal de SpO2. Când este suspectat un nivel ridicat de COHb sau MetHb, trebuie efectuată o analiză de laborator (CO-oximetrie) a probei de sânge.
- Nivelurile ridicate de carboxihemoglobină (COHb) pot duce la valori SpO2 măsurate inexacte.
- Nivelurile ridicate de metemoglobină (MetHb) vor duce la valori SpO2 măsurate inexacte.
- Nivelurile ridicate de bilirubină totală pot duce la valori SpO2 măsurate inexacte.
- Degetele malformate, coloranții intravasculari, precum verdelele de indocianină sau albastrul de metilen sau coloranții și alte materiale cu aplicare externă, cum ar fi lacul de unghii, unghile acrilice, sclipicii etc., pot duce la valori măsurate SpO2 inexacte.
- Valorile SpO2 măsurate inexacte pot fi cauzate de anemie severă, perfuzie arterială redusă sau artefacte de mișcare.
- Pentru a preveni deteriorarea, nu udați senzorul și nu-l scufundăți în nicio soluție lichidă.
- Nu modificați și nu transformați senzorul în niciun fel. Transformările sau modificările pot afecta performanța și/sau precizia acestuia.
- Nu incercați să reutilizați pe mai mulți pacienți, să reprezonați, să recondiționați sau să recicleați senzorii ori cablurile pentru pacient Masimo, deoarece aceste procese pot afecta componentele electrice și pot duce la vătămarea pacientului.
- Concentrațiile mari de oxigen pot predispuși un sugar prematură la retinopatie. De aceea, limita superioară a alarmei pentru saturarea în oxigen trebuie selectată cu atenție, în conformitate cu standardele clinice acceptate.
- **Atenționare:** înlocuți senzorul când se afișează un mesaj care recomandă înlocuirea senzorului sau când este afișat în continuu un mesaj indicând un semnal SIQ slab după purcurgerea pașilor de depanare în caz de semnal SIQ slab indicată în manualul operatorului pentru dispozitivul de monitorizare.
- **Notă:** senzorul este furnizat cu tehnologie X-Cal® pentru a minimiza riscul de valori măsurate inexacte și de pierdere neașteptată a monitorizării pacientului. După utilizarea pentru un singur pacient, senzorul trebuie eliminat.

#### INSTRUCȚIUNI

##### A Alegerea locului

- Alegeti întotdeauna un loc bine perfuzat, care să acopere în întregime fereastra detectorului senzorului.
- Locul trebuie curățat și uscat înainte de aplicarea senzorului.

##### B Senzor cu cablu RD SET Adt: senzor pentru adulți

> 30 kg De preferat ar fi degetul mijlociu sau inelarul măinii nedominante.

##### C Senzor cu cablu RD SET Pdt: senzor pentru copii

10-50 kg De preferat ar fi degetul mijlociu sau inelarul măinii nedominante.

**Senzor cu cablu RD SET Inf: senzor pentru sugari**

3–10 kg De preferat ar fi degetul mare de la picior. Ca alternativă, poate fi utilizat degetul alăturat celui mare de la picior sau degetul mare de la mână.

10–20 kg De preferat ar fi degetul mijlociu sau înelarul mânii nedominante. Ca alternativă, poate fi utilizat degetul mare de la picior.

**Senzor cu cablu RD SET Neo: senzor pentru nou-născuți/adulți**

< 3 kg De preferat ar fi piciorul. De asemenea, senzorul se poate amplasa pe palmă și pe dosul palmei.

> 40 kg De preferat ar fi degetul mijlociu sau înelarul mânii nedominante.

**Senzor cu cablu RD SET NeoPt/NeoPt-500: senzor pentru copii născuți prematur**

< 1 kg De preferat ar fi piciorul. De asemenea, senzorul se poate amplasa pe palmă și pe dosul palmei.

**B) Conectarea senzorului la pacient**

- Deschideți ambalajul și scoateți senzorul. Îndepărtați pelicula protectoare a senzorului, dacă există.

**Senzor Adt pentru ADULȚI (> 30 kg) și senzor Pdt pentru COPII (10–50 kg)**

- Consultați Fig. 1a. Orientați senzorul astfel încât detectoarea să fie plasată primul. Plasați vârful degetului pe linia punctată cu partea cărnoasă a degetului acoperind schița pentru deget și fereastra detectoarelor.
- Consultați Fig. 1b. Apăsați pe rând aripioarele adezive pe deget. Pentru a obține date precise, fereastra detectoarelor trebuie să fie complet acoperită.
- Consultați Fig. 1c. Plătiți senzorul peste deget cu fereastra emițătorului (\*) poziționată deasupra unghiei. Fixați pe rând aripioarele adezive în jurul degetului.
- Consultați Fig. 1d. Dacă sunt aplicate corect, emițătorul și detectoarea ar trebui să fie aliniate vertical (linile negre trebuie să fie aliniate). Repozitionați-l, dacă este cazul.

**Senzor Inf pentru SUGARI (3–10 kg)**

- Consultați Fig. 2a. Orientați cablul senzorului astfel încât să se desfășoare de-a lungul părții superioare a piciorului. Poziționați detectoarea pe partea cărnoasă a degetului mare de la picior. Alternativ, poate fi utilizat degetul alăturat celui mare de la picior, sau degetul mare de la mână (nu este ilustrat).
- Consultați Fig. 2b. Înășurați învelișul adeziv în jurul degetului piciorului astfel încât emițătorul să fie poziționat pe patul unghial al degetului mare de la picior. Pentru a obține date precise, fereastra detectoarelor trebuie să fie complet acoperită.
- Consultați Fig. 2c. Asigurați-vă că fereastra emițătorului (\*) se aliniază la vârful degetului mare direct față în față cu detectoarea. Verificați poziționarea corectă și repoziționați dacă este necesar.

**Senzor Neo pentru NOU-NĂSCUȚI (< 3 kg) și senzor NeoPt/NeoPt-500 pentru COPII NĂSCUȚI PREMATUR (< 1 kg)**

- Consultați Fig. 3a. Pentru pielea fragilă, adezivitatea adezivului medical poate fi diminuată sau eliminată prin tamponarea zonelor adezive cu un tifon sau o bucată de vată.
- Consultați Fig. 3b. Orientați cablul senzorului înspre gleznă (sau incheietura mâinii). Aplicați senzorul pe partea laterală a tâlpii piciorului (sau mâinii), aliniat cu al patrulea deget de la picior (sau de la mână). Pentru a obține date precise, fereastra detectoarelor trebuie să fie complet acoperită.
- Consultați Fig. 3c. Înășurați învelișul adeziv / din spumă în jurul părții laterale a piciorului (sau mâinii) și asigurați-vă că fereastra emițătorului (\*) se aliniază față în față cu detectoarea. Nu uită să mențineți alinierea corespunzătoare a detectoarei și ferestrelor emițătorului în timp ce aplicați învelișul adeziv / din spumă pentru a fixa senzorul.
- Consultați Fig. 3d. Verificați poziționarea corectă și repoziționați dacă este necesar.

**Senzor Neo pentru ADULȚI (> 40 kg) și senzor Inf pentru SUGARI (10–20 kg)**

- Consultați Fig. 4a. Orientați cablul senzorului astfel încât să se desfășoare de-a lungul părții superioare a mâinii. Poziționați detectoarea pe partea cărnoasă a degetului. Ca alternativă, senzorul poate fi aplicat și pe degetul mare de la picior (optiunea neilustrată).
- Consultați Fig. 4b. Înășurați învelișul adeziv și astfel încât fereastra emițătorului (\*) să se alinieze la vârful degetului direct față în față cu detectoarea. Pentru a obține date precise, fereastra detectoarelor trebuie să fie complet acoperită.
- Consultați Fig. 4c. Verificați senzorul pentru a vă asigura că poziția acestuia este corectă și repoziționați-l dacă este necesar.

**C) Conectarea senzorului la cablul pentru pacient**

- Consultați Fig. 5a. Orientați limba conectorului senzorului astfel încât partea cu contactele „strâlcitoare” să fie direcționată în sus. Orientați cablul pentru pacient cu bara colorată și prizele pentru deget în sus.
- Consultați Fig. 5b. Introduceți limba senzorului în cablul pentru pacient până când se produce un clic sonor sau tactil la conectare. Trageți ușor de conectori pentru a vă asigura de realizarea contactului. Puteti fixa cablul cu bandă adezivă pe pacient, pentru ca mișcările să fie mai ușoare.

**D) Reaplicarea**

- Senzorul poate fi reaplicat pe același pacient dacă ferestrele emițătorului și detectoarelor sunt curate și adezivul încă se mai lipesc de piele.
- dacă adezivul nu se mai lipesc de piele, utilizați un senzor nou.

**NOTĂ:** când schimbați locul de aplicare sau când reatașați senzorul, trebuie să îl deconectați mai întâi de la cablul pentru pacient.

**E) Deconectarea senzorului de la cablul pentru pacient**

- A se vedea Fig. 6. Trageți ferm de conectorul senzorului pentru a-l deconecta de la cablul pentru pacient.

**NOTĂ:** pentru a evita deteriorarea, trageți de conectorul senzorului, nu de cablu.

**SPECIFICAȚII**

Când sunt utilizati cu dispozitivele de monitorizare prin pulsoximetrie Masimo SET sau cu module de pulsoximetrie aprobată Masimo SET, senzorii cu cablu RD SET au următoarele specificații:

| Senzor cu cablu RD SET  | Adt                               | Pdt                               | Inf                                      | Neo                               | NeoPt/NeoPt-500 |
|---|-----------------------------------|-----------------------------------|--|-----------------------------------|-----------------|
| Grădina corporală   | > 30 kg                           | 10–50 kg                          | 3–10 kg                                  | 10–20 kg                          | < 3 kg          |
| Locul aplicării   | Deget de la mână sau de la picior | Deget de la mână sau de la picior | Degetul mare de la mână sau de la picior | Deget de la mână sau de la picior | Mână sau picior |
| Precizia SpO <sub>2</sub> , în repaus,<br>(70–100%) <sup>1,5)</sup> | 2%                                | 2%                                | 2%                                       | 2%                                | 3%              |
| Precizia SpO <sub>2</sub> , în mișcare <sup>2</sup>                 | 3%                                | 3%                                | 3%                                       | 3%                                | 3%              |
| Precizia SpO <sub>2</sub> , perfuzie redusă <sup>3</sup>            | 2%                                | 2%                                | 2%                                       | 2%                                | 3%              |
| Precizia frecvenței pulsului,<br>în repaus, (25–240 bpm)            | 3 bpm                             | 3 bpm                             | 3 bpm                                    | 3 bpm                             | 3 bpm           |
| Precizia frecvenței pulsului,<br>în mișcare <sup>4</sup>            | 5 bpm                             | 5 bpm                             | 5 bpm                                    | 5 bpm                             | 5 bpm           |
| Precizia frecvenței pulsului,<br>perfuzie redusă <sup>3</sup>       | 3 bpm                             | 3 bpm                             | 3 bpm                                    | 3 bpm                             | 3 bpm           |

**NOTĂ:** precizia Armc este un calcul statistic al diferenței dintre valorile măsurate de dispozitiv și valorile de referință. Aproximativ două treimi din valorile măsurate de dispozitiv s-au incadrat în intervalul  $\pm$  Armc corespunzător valorilor de referință într-un studiu controlat.

<sup>1</sup> Tehnologia Masimo SET a fost validată pentru precizia rezultatelor obținute în stare de repaus prin studii ale săngelui uman realizate pe voluntari adulți sănătoși, bărbăți și femei, cu pigmentație de la deschisă până la închisă a tegumentelor, în studii cu hipoxie indușă în intervalul 70–100% SpO<sub>2</sub>, comparând rezultatele cu cele obținute pe un CO-oximetrul de laborator.

<sup>2</sup> Tehnologia Masimo SET a fost validată pentru precizia rezultatelor obținute în stare de mișcare prin studii ale săngelui uman realizate pe voluntari adulți

sănătoși, bărbați și femei, cu pigmentație de la deschisă până la închisă a tegumentelor, în studii de hipoxie indușă, efectuând mișcări de freare și lovire cu 2–4 Hz la o amplitudine de 1–2 cm și o mișcare non-repetitivă de 1–5 Hz la o amplitudine de 2–3 cm în studii cu hipoxie indușă în intervalul de 70–100% SpO<sub>2</sub>, comparând rezultatele cu cele obținute pe un CO-oximetrul de laborator.

<sup>3</sup> Tehnologia Masimo SET a fost validată pentru precizia rezultatelor obținute în condiții de perfuzie redusă la testările de probă față de un simulator Bioteck Index 2 și simulatorul Masimo cu intensitate ale semnalului mai mare de 0,02% și o transmitere mai mare de 5% pentru saturații cuprinse în intervalul de la 70% până la 100%.

<sup>4</sup> Tehnologia Masimo SET a fost validată pentru precizia frecvenței pulsului în intervalul de 25–240 bpm prin teste comparative față de un simulator Bioteck Index 2 și un simulator Masimo cu intensitate ale semnalului mai mare de 0,02% și o transmitere mai mare de 5% pentru saturații cuprinse în intervalul de la 70% până la 100%.

<sup>5</sup> Precizia saturației măsurate de senzorii pentru nou-născuți și copii născuți prematur a fost validată utilizând voluntari adulți și a fost adăugat 1% pentru a lăua în calcul proprietățile hemoglobinei fetale.

## COMPATIBILITATE

 **Masimo SET** Acest senzor este destinat numai utilizării cu dispozitive cu tehnologie de oximetrie Masimo SET sau dispozitive de monitorizare prin pulsoximetrie  aprobate pentru a fi utilizate cu senzori cu cablu RD SET. Fiecare senzor este conceput pentru a funcționa corect numai pe sistemele pulsoximetrice de la producătorul original al dispozitivelor. Utilizarea acestui senzor cu alte dispozitive poate împiedica funcționarea sau poate determina o funcționare necorespunzătoare.

Pentru informații referitoare la compatibilitate, accesați site-ul [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GARANȚIE

Masimo garantează primului cumpărător că aceste produse, dacă sunt utilizate în conformitate cu indicațiile oferite împreună cu produsele de către Masimo, nu vor prezenta defecțiuni de materiale sau de execuție pentru o perioadă de șase (6) luni. Produsele de unică folosință sunt garantate numai pentru utilizarea pentru un singur pacient.

AFFIRMATIILE DE MAI SUS REPREZINTĂ GARANTIA UNICĂ SI EXCLUSIVĂ CARE POATE FI APLICATĂ PRODUSELOR VÂNDUTE DE MASIMO CUMPĂRĂTORULUI, MASIMO RESPINGERĂ ÎN MOD EXPRES ORICE ALTĂ GARANȚIE VERBALĂ, EXPRESĂ SAU IMPLICAȚIE, INCLUSIV ORICE FEL DE GARANȚII COMERCIALE SAU DE POTRIVIRE PENTRU UN SCOP ANUMIT, DARE FĂRĂ LIMITARE LA ACESTA. UNICA OBLIGAȚIE CARE REVINE COMPANIEI MASIMO ȘI SINGURA COMPENSАȚIE OFERITĂ CUMPĂRĂTORULUI ÎN CAZ DE ÎNCĂLCARE A GARANȚIEI VA FI, LA DISCREȚIЯ MASIMO, REPARAREA SAU ÎNLOCUIREA PRODUSULUI.

## EXCLUDERI DIN GARANȚIE

Această garanție nu se aplică niciunui produs care a fost utilizat încălcând instrucțiunile de utilizare furnizate cu produsul și niciunui produs care a fost supus utilizării improprii, neglijenței, accidentelor sau care a fost deteriorat din cauze externe. Această garanție nu se aplică niciunui produs care a fost conectat la orice dispozitiv sau sistem necompatibil, a fost modificat, dezasamblat sau reasamblat. Această garanție nu se aplică senzorilor sau cablurilor pentru pacient care au fost reprocesate, recondate sau reciclate.

ÎN NICIUN CAZ, COMPANIA MASIMO NU POATE FI ÎTRASĂ LA RĂSPUNDERE DE CĂTRE CUMĂRĂTOR SAU DE CĂTRE ORICE ALTĂ PERSOANĂ PENTRU NICIUN FEL DE DAUNE ACCIDENTALE, SPECIALE, DIRECTE SAU INDIRECTE (INCLUSIV PIERDEREA PROFITULUI, DAR FĂRĂ LIMITARE LA ACESTA), CHIAR DACĂ I-A FOST ADUSA LA CUNOȘTINȚĂ ACEASTA POSIBILITATE. ÎN NICIUN CAZ, SUMA DATORATĂ DE MASIMO REZULTĂ ÎN URMA VÂNZĂRII ORICĂRUJUI PRODUS CĂTRE CUMĂRĂTOR (ÎN BAZA UNUI CONTRACT, A UNEI GARANȚII, A UNUI PREJUDICIU SAU A ORICĂRUI ALTE CERERI DE DESPĂGUBIRE) NU POATE DEPĂŞI SUMA PLĂTITĂ DE CUMĂRĂTOR PENTRU LOTUL DE PRODUSE IMPLICAȚIE ÎNTR-O ASEMANARE CERERE DE DESPĂGUBIRE. ÎN NICIUN CAZ, COMPANIA MASIMO NU VA PUTEA FI ÎTRASĂ LA RĂSPUNDERE PENTRU NICIUN FEL DE DAUNE ASOCIAȚE CU UN PRODUS CARE A FOST REPROCESAT, RECONDITIONAT SAU RECICLAT. LIMITĂRILE DIN ACEASTĂ SECȚIUNE NU VOR ÎNLĂTURA NICIU RĂSPUNDERE CARE, ÎN BAZA LEGISLAȚIEI PRIVIND GARANȚIA PRODUSELOR, NU POATE FI EXCLUSĂ PRIN CONTRACT.

## NICIO LICENȚĂ IMPLICAȚIE

AEST SENZOR PENTRU UN SINGUR PACIENT ESTE LICENȚIAT CĂTRE DVS. SUB BREVETELE DEȚINUTE DE MASIMO PENTRU UTILIZARE PENTRU UN SINGUR PACIENT. PRIN ACCEPTAREA SAU UTILIZAREA ACESTUI PRODUS, RECUNOAŞTEȚI ȘI SUNTEȚI DE ACORD CĂ NĂ ESTE OFERITĂ NICIO LICENȚĂ PENTRU UTILIZAREA ACESTUI PRODUS PENTRU MAI MULȚI PACIENTI.

DUPĂ UTILIZAREA PENTRU UN SINGUR PACIENT, SENZORUL TREBUIE ELIMINAT. ACHIZIȚIONAREA SAU POSESIA ACESTUI SENZOR NU ASIGURĂ NICIO LICENȚĂ IMPLICAȚIE SAU EXPRESĂ PENTRU UTILIZAREA ACESTUI SENZOR CU NICIUN DISPOZITIV NEAUTORIZAT SAU FĂRĂ AUTORIZAȚIE SEPARATĂ PENTRU UTILIZAREA SENZORILOR RD.

**ATENȚIONARE:** LEGEA FEDERALĂ (S.U.A.) PERMITE VÂNZAREA ACESTUI DISPOZITIV NUMAI DE CĂTRE UN MEDIC SAU LA COMANDA ACESTUIU. De uz profesional. Consultați instrucțiunile de utilizare pentru informații complete privind prescrierea, inclusiv indicații, contraindicații, avertismente, măsuri de precauție și reacții adverse.

Pe produs sau pe eticheta produsului pot apărea următoarele simboluri:

| SIMBOL   | DEFINIȚIE  | SIMBOL   | DEFINIȚIE  | SIMBOL  | DEFINIȚIE   |
|--|--|--|--|---|---|
|   | Urmați instrucțiunile de utilizare   |                  | Echipamentele electrice și electronice trebuie colectate separat (DEEE). | <b>Rx ONLY</b>  | <b>Atenție:</b> legea federală (S.U.A.) permite vânzarea acestui dispozitiv numai de către un medic sau la comanda acestuia |
|  | Consultați instrucțiunile de utilizare   | <b>LOT</b>   | Codul lotului  | <br>0123 | Marcă de conformitate pentru Uniunea Europeană  |
|  | Producător   | <b>REF</b>   | Număr de catalog (număr model)   | <b>EC REP</b>   | Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană   |
|  | Atenție  | <b>####</b>  | Numărul de referință Masimo  |          | Greutate corporală  |
|  | A se utilizează până la ZZ-LL-AAAA   | <b>&gt;</b>  | Mai mare decât   |          | Interval temperatură de depozitare  |
|  | A nu se reutilizează / Utilizare pentru un singur pacient  | <b>&lt;</b>  | Mai mic decât  |          | A se menține uscat  |
|  | Produs nesteril  |                 | Limite umiditate de depozitare   |          | Nu folosiți produsul dacă ambalajul este deteriorat și consultați instrucțiunile de utilizare                               |
|  | Nu conține latex din cauciuc natural   |                 | Produs fragil, a se manipula cu grijă                                    |          | Limite presiune atmosferică   |
|  | Un singur pacient – mai multe utilizări  | <b>MD</b>  | Dispozitiv medical   | <b>UDI</b>  | Identificator unic al dispozitivului  |
|  | Importator   |                 | Distribuitor   |          | Diodă emițătoare de lumină (LED)<br>Aceasta emite lumină când este străbătută de curent                                     |
|  | Instrucțiunile / Instrucțiunile de utilizare / Manualele sunt disponibile în format electronic la adresa <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> | <b>Notă:</b> Instrucțiunile de utilizare în format electronic nu sunt disponibile în toate țările. |  |   |   |

Brevete: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo, SET, RD SET,  și X-Cal sunt mărci comerciale înregistrate federal ale Masimo Corporation.

# Rad káblových senzorov RD SET®

## Jednorazové senzory SpO2 Adt, Pdt, Inf, Neo a NeoPt/NeoPt-500

### NÁVOD NA POUŽITIE

Na použití len pre jedného pacienta

Pri výrobe sa nepoužíval prírodný gumový latex

Nesterilné

**Pred použitím tohto senzora by si používateľ mal prečítať príručku pre obsluhu zariadenia a tento návod na použitie a porozumieť im.**

#### INDIKÁCIE

Jednorazové káblové senzory radu RD SET® sú určené na trvalé neinvazívne monitorovanie funkčnej saturácie arteriálneho hemoglobínu kyslíkom (SpO<sub>2</sub>) a srdcovej frekvenčie (meranej senzorom SpO<sub>2</sub>). Sú určené na použitie u dospelých, detí, dojčiat a novorodencom počas pohybu, ako aj pri nehybnosti pacienta, u pacientov s dobrým aj slabým prekrivením, v nemocničiach, zariadeniach nemocičinného typu, v mobilnom aj domácom prostredí.

#### KONTRAINDIKÁCIE

Káblové senzory RD SET sú kontraindikované u pacientov, u ktorých sa prejavuje alergická reakcia na výrobky z penovej gumené alebo adhezívnu pásku.

#### OPIS

Káblové senzory radu RD SET sú určené na použitie iba so zariadeniami obsahujúcimi oxymetrickú technológiu Masimo SET alebo s prístrojmi licencovanými na použitie káblových senzorov RD SET. Informácie o kompatibilite príslušného zariadenia a modelov senzorov získať od výrobcu príslušného zariadenia. Za overenie a potvrdenie kompatibilitu zariadení s jednotlivými modelmi senzora nesú zodpovednosť výrobcovia zariadení.

**VÝSTRAHA:** Senzory a káble Masimo sú určené na použitie so zariadeniami vybavenými oxymetrickou technológiou Masimo SET alebo s prístrojmi licencovanými na použitie senzorov Masimo.

#### VÝSKY

- Všetky senzory a káble sú určené na použitie len s určitými monitormi. Pred použitím skontrolujte kompatibilitu monitorovacieho prístroja, kábla a senzora, inak sa môže narušiť činnosť prístroja alebo môže dojsť k zraneniu pacienta.
- Na senzore nesmú byť žiadne viditeľné chyby, zmeny farby ani poškodenia. Ak má senzor zmenenú farbu alebo je poškodený, nepoužívajte ho. Nikdy nepoužívajte senzor, ktorý je poškodený alebo má nechránené elektrické časti.
- Miesto aplikácie senzora sa musí často alebo podľa klinických predpisov kontrolovať, aby sa zaistila dostatočná prínavost, krvný obeh, neporušenosť pokozy a správne zarovnanie senzora.
- U slabovo prekrivených pacientov postupujte opatrné – ak sa senzor často nepremiestňuje, môže spôsobiť erózu pokozy a tlakovú nekrózu. U pacientov so slabým prekrivením kontrolejte miesto každú (1) hodinu a pri výskupe príznakov ischemie tkaniva senzor premiestnite.
- Krvný obeh distálne od miesta pod senzorom pravidelne kontrolujte.
- Pri slabom prekrivení musíte miesto pod senzorom často kontrolovať, či nevykazuje príznaky ischemie tkaniva, ktorá môže viesť k tlakové nekróze.
- Pri veľmi slabom prekrivení na monitorovanom mieste môže byť nameraná hodnota nižšia, než je skutočná saturácia arteriálnej krví kyslíkom.
- Senzor neprivepívajte na monitorovacie miesto páskou, môže to obmedziť priezit krví a spôsobiť nepresné namerané hodnoty. Použitie dodatočnej pásky môže spôsobiť poškodenie pokozy, tlakovú nekrózu alebo poškodenie senzora.
- Senzory aplikované veľmi natesno, prípadne senzory, ktoré začali byť tesne kvôli opuchu, nebudú merať presne a môžu spôsobiť tlakovú nekrózu.
- Nesprávne nasadenie senzora alebo jeho čiastočne posunutie môže spôsobiť nesprávne hodnoty merané.
- Použitie nesprávneho typu senzora môže spôsobiť, že sa odpocítia zaznamenané výsledky alebo sa nemusia zaznamenávať vôbec.
- Veinózna kongescia môže spôsobiť, že namerané hodnoty saturácie arteriálnej krví kyslíkom budú nižšie ako skutočné. Zabezpečte preto dostatočný odtok veinóznej krví z monitorovaného miesta. Senzor by sa nemal nachádzať nižšie než srdce (napríklad na ruke, ktorá má ležiaci pacient spustenú z posteľ na zem).
- Venózna pulzácia môže spôsobiť príliš nízke namerané hodnoty SpO<sub>2</sub> (napr. pri regurgitácii trikuspidálnej chlopne).
- Pulzy intraaortálnej báloňovej kontrapulzácie môžu ovplyvniť srdcovú frekvenciu zobrazovanú pulzným oxymetrom. Srdcovú frekvenciu pacienta overte podľa srdcovéj frekvencie vyhodnotenej na EKG.
- Kábel a pacientský kábel umiestňujte starostlivo tak, aby sa znižila možnosť zamotania alebo prískrtenia pacienta.
- Senzor neuviestriňujte na končatinu s arteriálnym katetrom ani na končatinu s manžetou na meraanie krvného tlaku.
- Ak sa pulzná oxymetria používa počas ožarovania celého tela, umiestnite senzor mimzo pola ožiarenia. Ak je senzor vystavený ožiareniu, hodnoty namerané počas trvania aktívneho ožiarenia môžu byť nepresné alebo sa nemusia zaznamenávať.
- Senzor nepoužívajte pri skenovaní magnetickou rezonanciou (MRI) ani v prostredí, kde sa MRI používava.
- Intenzívne zdroje okolitého svetla, ako napr. chirurgické svetlá (najmä s xenónovým svetelným zdrojom), bilirubinové lampy, fluorescenčné svetlá, infradĺžené ohrievacie lampy a priame slnečné svetlo môžu narušiť činnosť senzora.
- Ak chcete predísť narušeniu činnosti vplyvom okolitého svetla, uistite sa, že je senzor správne nasadený, a v prípade potreby miesto aplikácie senzora zakryte nepriesvitným materiádom. Ak sa pri silnom osvetlení prostredia toti opatrenie nevykonal, výsledky meraní môžu byť nepresné.
- Vysoká hladina COHb alebo MetHb sa môže vyskytnúť aj pri zdanlivu normálnej hodnote SpO<sub>2</sub>. Pri podozrení na zvýšenú hladinu COHb alebo MetHb je potrebné vykonať laboratórnu analýzu (CO-oxymetria) vzorky krví.
- Zvýšená hladina karboxyhemoglobínu (COHb) môže viesť k nepresnému meraniam SpO<sub>2</sub>.
- Zvýšená hladina metmethemoglobinu (MetHb) spôsobí nepresné merania SpO<sub>2</sub>.
- Zvýšená hladina celkového bilirubinu môže viesť k nepresnému meraniam SpO<sub>2</sub>.
- Abnormálne prsty, intravaskulárne farbivá, ako napr. indokyanínová zelená alebo metylénová modrá, alebo zvonka aplikované farbivá či dekorácie, ako napr. laki na nechty, akrylové nechty, lesk atď. môžu viesť k nepresnému meraniam SpO<sub>2</sub>.
- Nepresné namerané hodnoty SpO<sub>2</sub> môžu byť spôsobené ľahkou anémiou, slabým arteriálnym prekrivením alebo pohybovým artefaktom.
- Senzor nemanačajte ani neponárajte do žiadného kvapalného roztoku, predlitej tak jeho poškodeniu.
- Senzor žiadnym spôsobom neupravujte. Úpravy senzora môžu negatívne ovplyvniť jeho činnosť a presnosť.
- Senzory a pacientské káble Masimo sa nepokúsajte opakovanou používať u viacerých pacientov, regenerovať, opravovať ani recyklovať. Tieto procesy môžu poškodiť elektrické časti a potenciálne viesť k zraneniu pacienta.
- Vysoká koncentrácia kysíka môže viesť k predčasne narodeným deti spôsobiť náhľylosť k retinopatií. Preto sa musí starostlivo stanoviť horná hraničná hodnota saturácie kyslíkom pre výstrahu podľa uznaných klinických štandardov.
- **Upozornenie:** Keď sa zobrazi správa upozorňujúca na výmenu senzora alebo konštantne nižšie SIQ aj po dokončení krokov pre riešenie problémov s nízkym SIQ, ktoré sú uvedené v príručke pre obsluhu monitorovacieho zariadenia, vymeňte senzor.
- **Poznámka:** Senzor je vybavený technológiou X-Cal® na minimalizáciu rizika nepresných nameraných hodnôt a neočakávaného výpadku počas monitorovania pacienta. Po použití u jedného pacienta senzor zlikvidujte.

#### POKÝNY

##### A) Výber miesta

- Vždy vyberajte také miesto, ktoré je dobre prekrvené a úplne prekryje okienko detektora senzora.
- Pred nasadením senzora zvolené miesto očistite od nečistôt a vysušte.

##### B) Káblový senzor RD SET Adt: Senzor pre dospelých

> 30 kg Preferovaným miestom je prostredník alebo prstenník nedominantnej ruky.

##### C) Káblový senzor RD SET Pdt: Senzor pre deti

10 – 50 kg Preferovaným miestom je prostredník alebo prstenník nedominantnej ruky.

##### D) Káblový senzor RD SET Inf: Senzor pre dojčiatá

3 – 10 kg Preferovaným miestom je palec na nohe. Pripadne je možné použiť druhý prst na nohe vedľa palca alebo palec na ruke.

10 – 20 kg Preferovaným miestom je prostredník alebo prstenník nedominantnej ruky. Prípadne je možné použiť prst na nohe.

#### Kálový senzor RD SET Neo: Senzor pre novorodencov/dospelých

< 3 kg Preferovaným miestom je chodidlo. Pripadne je možné nasadiť senzor cez dlaň alebo na chrbát ruky.

> 40 kg Preferovaným miestom je prostredník alebo prstenník nedominantnej ruky.

#### Kálový senzor RD SET NeoPt/NeoPt-500: Senzory pre predčasne narodené deti

< 1 kg Preferovaným miestom je chodidlo. Pripadne je možné nasadiť senzor cez dlaň alebo na chrbát ruky.

#### B) Nasadenie senzora pacientovi

1. Otvorte puzdro a vyberte senzor. Zo senzora odlepte ochrannú fóliu, ak sa na ňom nachádza.

#### Senzor Adt pre DOSPELÝCH (> 30 kg) a senzor Pdt pre DETI (10 – 20 kg)

2. Pozrite si obr. č. 1a. Senzor otočte tak, aby sa dal najskôr umiestniť detektor. Konček prsta položte na prerušovanú čiaru tak, aby bruško prsta zakrývalo objrys prstu a okienko detektora.
3. Pozrite si obr. č. 1b. Adhezívnu kriedlku po jednom pritlačte na prst. Na zabezpečenie presných údajov je potrebné úplne prekrytie okienka detektora.
4. Pozrite si obr. č. 1c. Senzor zahnite okolo prsta tak, aby bolo okienko emitora (\*) umiestnené na nechte. Kriedlká po jednom zalepte okolo prsta.
5. Pozrite si obr. č. 1d. Pri správnom nasadení by emitor a detektor mali byť vertikálne oproti sebe, ako vidno na obrázku (čierne čiary by mali byť zarovnané). V prípade potreby senzor premiestnite.

#### Senzor Inf pre DOJČATÁ (3 – 10 kg)

2. Pozrite si obr. č. 2a. Kábel senzora nasmerejte tak, aby prechádzal pozdĺž hornej strany chodidla. Detektor umiestnite na bruško palca na nohe. Pripadne je možné použiť druhý prst na nohe vedľa palca alebo palec na ruke (nie je zobrazené).
3. Pozrite si obr. č. 2b. Adhezívnu manžetu zahnite okolo palca na nohe tak, aby bol emitor umiestnený na nechovom lôžku palca na nohe. Na zabezpečenie presných údajov je potrebné úplne prekrytie okienka detektora.
4. Pozrite si obr. č. 2c. Uistite sa, že je okienko emitora (\*) umiestnené na hornej strane prsta na nohe priamo oproti detektoru. Skontrolujte správne umiestnenie a v prípade potreby senzor premiestnite.

#### Senzor Neo pre NOVORODENCOV (< 3 kg) a senzor NeoPt/NeoPt-500 pre PREDČASNE NARODENÝCH (< 1 kg)

2. Pozrite si obr. č. 3a. V prípade ľahkej pokyňky môžete znižiť alebo úplne odstrániť lepivost lekárskej adhezívnej pásky pretretím jej adhezívnych častí vatovým tamponom alebo gázou.
3. Pozrite si obr. č. 3b. Nasmerujte kábel senzora smerom k členku (alebo zápriátku). Senzor aplikujte okolo spodnej strany chodidla (alebo ruky) zarovno so štvrtým prstom na nohe (alebo na ruke). Na zabezpečenie presných údajov je potrebné úplne prekrytie okienka detektora.
4. Pozrite si obr. č. 3c. Adhezívnu/penovú manžetu zahnite okolo chodidla (alebo ruky) tak, aby bolo okienko emitora (\*) umiestnené na priamo oproti detektoru. Adhezívnu manžetu/penovú manžetu na zaistenie senzora prikladajte opatrné, aby ste zachovali správnu vzájomnú polohu okienok detektora a emitora.
5. Pozrite si obr. č. 3d. Skontrolujte správne umiestnenie a v prípade potreby senzor premiestnite.

#### Senzor Neo pre DOSPELÝCH (> 40 kg) a senzor Inf pre DOJČATÁ (10 – 20 kg)

2. Pozrite si obr. č. 4a. Kábel senzora nasmerejte tak, aby prechádzal pozdĺž hornej strany ruky. Detektor umiestnite na bruško prsta. Senzor je pripadne možné aplikovať tiež na prst na nohe (nie je znázornené).
3. Pozrite si obr. č. 4b. Adhezívnu/manžetu zahnite okolo prsta tak, aby bolo okienko emitora (\*) umiestnené na hornej strane prsta priamo oproti detektoru. Na zabezpečenie presných údajov je potrebné úplne prekrytie okienka detektora.
4. Pozrite si obr. č. 4c. Skontrolujte, či je senzor správne umiestnený, a v prípade potreby ho premiestnite.

#### C) Pripojenie senzora k pacientskemu kablu

1. Pozrite si obr. č. 5a. Výstupok konektora senzora otočte stranou s „lesklými“ kontaktmi smerom nahor. Pacientsky kábel otočte tak, aby bol farebný indikátor a dřazdiak otocené nahor.
2. Pozrite si obr. č. 5b. Výstupok senzora zasúňte do pacientskeho kabla, kým nebudeť počuť alebo nezaciťte kliknutie po spojení. Pevnosť spojenia overte jemným potiahnutím zo konektory. Na uláhnenie pohybu je možné kábel pripojiť k telu pacienta páskou.

#### D) Opäťovné nasadenie senzora

- Senzor je možné opakovane nasadiť tomu istému pacientovi, ak sú okienka emitora a detektora čisté a lepidlo stále drží na pokožke.
- Ak lepidlo na pokožke nedráži, použite nový senzor.

**POZNÁMKA:** Pri zmene miesta aplikácie alebo opäťovnom nasadzovaní senzora najsú senzor odpojte od pacientskeho kabla.

#### E) Odpojenie senzora od pacientskeho kabla

1. Pozrite si obr. č. 6. Pevné potiahnite konektor senzora a odpojte ho od pacientskeho kabla.

**POZNÁMKA:** Tahajte za konektor senzora, nie za kábel, aby ste predišli poškodeniu.

#### SPECIFIKÁCIE

Pri použíti s monitorovacími prístrojmi pulznnej oxymetrie Masimo SET alebo s modulmi pulznnej oxymetrie licencovanými pre technológiu Masimo SET majú kálové senzory RD SET nasledujúce špecifikácie:

| Kálový senzor RD SET   | Adt                        | Pdt                        | Inf                      |                            | Neo                 |                            | NeoPt/NeoPt-500     |
|--|----------------------------|----------------------------|--------------------------|----------------------------|---------------------|----------------------------|---------------------|
| Telesná hmotnosť   | > 30 kg                    | 10 – 50 kg                 | 3 – 10 kg                | 10 – 20 kg                 | < 3 kg              | > 40 kg                    | < 1 kg              |
| Miesto aplikácie   | Prst na ruke alebo na nohe | Prst na ruke alebo na nohe | Palce na ruke alebo nohe | Prst na ruke alebo na nohe | Ruka alebo chodidlo | Prst na ruke alebo na nohe | Ruka alebo chodidlo |
| Presnosť SpO <sub>2</sub> bez pohybu, (70 – 100 %) <sup>1,2</sup>          | 2 %                        | 2 %                        | 2 %                      | 2 %                        | 3 %                 | 2 %                        | 3 %                 |
| Presnosť SpO <sub>2</sub> s polhybom <sup>2</sup>                          | 3 %                        | 3 %                        | 3 %                      | 3 %                        | 3 %                 | 3 %                        | 3 %                 |
| Presnosť SpO <sub>2</sub> pri slabom prekrvení <sup>3</sup>                | 2 %                        | 2 %                        | 2 %                      | 2 %                        | 3 %                 | 2 %                        | 3 %                 |
| Presnosť srdcové frekvencie <sup>1</sup> bez pohybu, (25 – 240 úderov/min) | 3 údery/min                | 3 údery/min                | 3 údery/min              | 3 údery/min                | 3 údery/min         | 3 údery/min                | 3 údery/min         |
| Presnosť srdcové frekvencie, s polhybom <sup>4</sup>                       | 5 úderov/min               | 5 úderov/min               | 5 úderov/min             | 5 úderov/min               | 5 úderov/min        | 5 úderov/min               | 5 úderov/min        |
| Presnosť srdcové frekvencie pri slabom prekrvení <sup>3</sup>              | 3 údery/min                | 3 údery/min                | 3 údery/min              | 3 údery/min                | 3 údery/min         | 3 údery/min                | 3 údery/min         |

**POZNÁMKA:** Presnosť Aams je štatistikický výpočet rozdielu medzi meraniami pomocou tohto zariadenia a referenčnými meraniami. V kontrolovanej štúdie príbližne dve tretiny meraní pomocou tohto zariadenia spadalo do rozmezia ± Aams voči referenčným meraniam.

<sup>1</sup> Presnosť technológie Masimo SET pri nehybnosti pacienta bola overená pomocou štúdia ľudskej krvi na zdravých dospeľých dobrovoľníkoch oboch pohlaví so svetlou až tmavou pigmentáciou pokožky pri navodenej hypoxii v rozsahu merania 70 – 100 % SpO<sub>2</sub> voči laboratórному CO-oxymetrovi.

<sup>2</sup> Presnosť technológie Masimo SET pri pohybe pacienta bola overená pomocou štúdia ľudskej krvi na zdravých dospeľých dobrovoľníkoch oboch pohlaví so svetlou až tmavou pigmentáciou pokožky pri navodenej hypoxii pri vykonávaní pohybov trenaia a tukania s frekvenciou 2 – 4 Hz a amplitúdou 1 – 2 cm a neopakujúcich sa pohybov s frekvenciou 1 – 5 Hz a amplitúdou 2 – 3 cm v rozsahu merania 70 – 100 % SpO<sub>2</sub> voči laboratórному CO-oxymetrovi.

<sup>3</sup> Presnosť technológie Masimo SET pri slabom prekrení bola overená pri strojovom testovaní voči simulátoru Bioteck Index 2 a simulátoru od spoločnosti Masimo pri signáloch s intenzitou vyššou ako 0,02 % a podieľe prenosu vyššom ako 5 % pri saturáciach v rozsahu od 70 do 100 %.

<sup>4</sup> Presnosť technológie Masimo SET pri meraní srdcovéj frekvencie v rozsahu 25 – 240 úderov/min. bola overená pri strojovom testovaní voči simulátoru Bioteck Index 2 a simulátoru od spoločnosti Masimo pri signáloch s intenzitou vyššou ako 0,02 % a podieľe prenosu vyššom ako 5 % pri saturáciach v rozsahu od 70 do 100 %.

<sup>5</sup> Presnosť merania saturácie u senzorov pre novorodencov a predčasne narodené deti bola overená na dospelých dobrovoľníkoch a vlastnosti fetálneho hemoglobinu boli zohľadnené pripočítaním 1 % k tolerancii.

## KOMPATIBILITA

**MASIMO SET**: Tento senzor je určený na použitie iba so zariadeniami vybavenými oxymetrickou technológiou Masimo SET alebo s monitorovacimi prístrojmi pulznnej oxymetrie licencovanými na použitie káblowych senzorov RD SET. Každý senzor je určený na spoplahívnu prevádzku iba so systémami pulznnej oxymetrie od pôvodného výrobcu zariadenia. Používanie tohto senzora s inými zariadeniami môže mať za následok nesprávnu funklosť, prípadne nefunklosť.

Informácie o kompatibilite nájdete na adrese: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## ZÁRUKA

Spoločnosť Masimo zaručuje iba pôvodnému kupujúcemu, že ak sa tieto výrobky používajú v súlade s pokynmi, ktoré k nim dodala spoločnosť Masimo, nevyškystnú sa na týchto výrobkoch po dobu šiestich (6) mesiacov žiadne chyby materiálu ani výrobnej chyby. Na jednorazové výrobky sa vzťahuje záruka len pri použití u jedného pacienta.

UVEDENÁ ZÁRUKA JE JEDINOU A VÝHRADNOU ZÁRUKOU, KTORÁ SA VZŤAHUJE NA VÝROBKY PREDÁVANÉ SPOLOČNOSŤOU MASIMO KUPUJÚCEMU. SPOLOČNOSŤ MASIMO VÝSLOVNÉ ODMIETA AKÉKOĽVEK INÉ ÚSTNE, VÝSLOVNÉ ALEBO IMPLÍCITNÉ ZÁRUKY VRÁTANE, OKREM INÉHO, VŠETKÝCH ZÁRUK PREDAJANTOJ ALEBO VHODNOSTI NA URČITY ÚČEL. JEDINOU POVINNOSTOU SPOLOČNOSTI MASIMO A VÝHRADNÝM OPRAVNÝM PROSTREDIOM PRE KUPUJÚCEHO PRI PORUŠENÍ AKÉJKOĽVEK ZÁRUKY JE PODĽA UVÁZAVIA SPOLOČNOSTI MASIMO OPRAVA ALEBO VÝMENA VÝROBKU.

## VYLÚCENIE ZÁRUKY

Táto záruka sa nevzťahuje na výrobky používané v rozpore s príslušnými dodanými pokynmi na obsluhu, na nesprávne použité alebo zanedbané výrobky ani na výrobky poškodené pri nehode alebo vonkajším vplyvom. Táto záruka sa nevzťahuje na výrobky, ktoré boli pripojené k zariadeniu alebo systému, ktorý nie je na to určený, ani na výrobky, ktoré boli upravované, rozoberané alebo opäťovne skladané. Táto záruka sa nevzťahuje na senzory a pacientske káble, ktoré boli regenerované, opravované alebo recyklované.

SPOLOČNOSŤ MASIMO NIE JE V ŽIADNOM PRÍPADE ZODPOVEDNÁ VOČI KUPUJÚCEMU ANI INÝM OSOBÁM ZA VEDLJASIE, NEPRIAME, OSOBITNE, ANI NÁSLEDNÉ ODSKONENIE (OKREM INÉHO AJ ZA STRATU ZISKU), A TO ANI V PRÍPADE, AK JE NA TUTO MOŽNOSŤ UPORIZENÉ. ZODPOVEDNOSŤ SPOLOČNOSTI MASIMO VYPLÝVAJUCA Z PREDAJA VÝROBKOV KUPUJÚCEMU (NA ZÁKLADE ZMLUVY, ZÁRUKY, PORUŠENIA PRÁVA ALEBO INÉHO NÁROKU) NEBEDE V ŽIADNOM PRÍPADE VÝŠA AKO SUMA ZAPLATENÉ KUPUJÚCIM ZA SÁRZU VÝROBKU (VÝROBOK), KTOREJ SA UPLATNENÝ NÁROK TYKA. SPOLOČNOSŤ MASIMO V ŽIADNOM PRÍPADE NENESIE ZODPOVEDNOSŤ ZA ŽIADNE ŠKODY SÚVISIACE S VÝROBKOM, KTORÝ BOL REGENEROVANÝ, OPRAVOVANÝ ALEBO RECYKLOVANÝ. OBMEDZENIA V TEJTO ČASŤI SA NEPOVÁZAJÚ ZA VYLÚCENIE ZODPOVEDNOSTI, KTORÚ PODĽA PRÍSLUŠNÝCH PRÁVNÝCH PREDPISOV O ZODPOVEDNOSTI ZA VÝROBKU NIE JE MOŽNÉ PRÁVNE VYUĽUITI ŽMLUVOU.

## VYLÚCENIE IMPLICITNÉHO SÚHLASU

NA TENTO SENZOR PRE JEDNÉHO PACIENTA VÁM BOLA POSKYTNUTÁ LICENCIA NA ZÁKLADE PATENTOV VLASTNENÝCH SPOLOČNOSŤOU MASIMO A OPRAVŇUJE VÁS POUŽIŤ TENTO SENZOR LEN U JEDNÉHO PACIENTA. AKCEPTÁCIU ALEBO POUŽÍVANÍ TOHTO VÝROBKU BRIEITE NA VEDOMIE A SÚHLASITE S TÝM, ŽE NA POUŽITIE TOHTO VÝROBKU VIAC NEDJE JEDNÉHO PACIENTA NIE JE UDELENIA ŽIADNA LICENCIA.

PO POUŽITÍ U JEDNÉHO PACIENTA SENZOR ZLIKVIDUJTE. ZAKÚPENIE ANI VLASTNÍCTVO TOHTO SENZORA NEUDEĽUJE VÝSLOVNÝ ANI IMPLICITNÝ SÚHLAS NA POUŽÍVANIE SENZORA SO ZARIADENIM, KTORE NEBOLO SAMOSTATNE SCHVÁLENÉ NA POUŽITIE SO SENZORMI RD.

**UPOZORNENIE:** V ZMYSEL FEDERALNÝCH PRÁVNÝCH PREDPISOV (V USA) JE PREDAJ TEJTO POMÓCKY OBMEDZENÝ NA PREDAJ LEKÁRMI ALEBO NA LEKÁRSKY PREDPIS.

Na odborné použitie. Upín informácie o predpisovaní vrátane indikácií, kontraindikácií, výstrah, preventívnych opatrení a nežiaducích účinkov nájdete v návode na použitie.

Na výrobku alebo na štítku výrobku sa môžu nachádzať nasledujúce symboly:

| SYMBOL | DEFINÍCIA   | SYMBOL   | DEFINÍCIA   | SYMBOL         | DEFINÍCIA  |
|--------|---|--|---|----------------|--|
|        | Riadte sa návodom na použitie   |  | Separovaný zber elektrických a elektronických zariadení (WEEE). | <b>Rx ONLY</b> | <b>Upozornenie:</b> V zmysle federálnych právnych predpisov (v USA) je predaj tejto pomôcky obmedzený na predaj lekárom alebo na lekársky predpis. |
|        | Prečítajte si návod na použitie   | <b>LOT</b>   | Kód Šarže   |                | Značka zhody Európskej únie  |
|        | Výrobca   | <b>REF</b>   | Katalógové číslo (číslo modelu)                                 | <b>EC REP</b>  | Autorizovaný zástupca v Európskom spoločenstve   |
|        | Upozornenie   | <b>###</b>   | Referenčné číslo spoločnosti Masimo                             |                | Telesná hmotnosť   |
|        | Použitie do RRRR-MM-DD  | <b>&gt;</b>  | Viac ako  |                | Rozsah skladovacích teplôt   |
|        | Nepoužívajte opakovane/Na použitie len pre jedného pacienta   | <b>&lt;</b>  | Menej ako   |                | Uchovávajte v suchu  |
|        | Nesterilné  |  | Obmedzenie skladovacej vlhkosti                                 |                | Nepoužívajte, ak je balenie poškodené, a prečítajte si návod na použitie   |
|        | Pri výrobe sa nepoužil prírodný gumový latex  |  | Krehké, manipulujte opatrnne                                    |                | Obmedzenie atmosférického tlaku  |
|        | Jeden pacient – viacnásobné použitie  | <b>MD</b>  | Zdravotnícka pomôcka  | <b>UDI</b>     | Jedinečný identifikátor zariadenia   |
|        | Dovozca   |  | Distribútor   |                | Dióda emiutujúca svetlo (LED) Dióda LED vyzáraje svetlo, keď hou preteká prúd  |
|        | Pokyny/návod na použitie/príručky sú k dispozícii v elektronickom formáte na adrese <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> | <b>Poznámka:</b> Elektronický návod na použitie nie je k dispozícii pre všetky krajin. |   |                |  |

# RD SET® Kablolu Sensör Serisi

## Adt, Pdt, Inf, Neo ve NeoPt/NeoPt-500 SpO2 Tek Kullanımlık Sensörler

### KULLANIM KİLAVUZU

Sadece tek hasta kullanımı içindir

Doğal kauçuk lateks ile üretilmemiştir

Steril değildir

**Kullanıcı bu sensörü kullanmadan önce cihazın Kullanıcı El Kitabını ve bu Kullanım Kılavuzunu okuyup anlamalıdır.**

#### ENDİKASYONLAR

RD SET® Kablolu Sensör Serisi tek kullanım için sensörleri, hareketli ve hareketsiz koşullarda yetişkin, çocuk, bebek ve yenidoğan hastalarda hastanelerde, hastane tipi tesislerde, hareketli ortamlarda ve ortamında iyi veya zayıf düzeyde perfüzyon uygulanan hastalarda arteriyel hemoglobin (SpO2) işlevsel doygunluğunun ve nabız hızının (bir SpO2 sensörü ile ölçülen) sürekli noninvasiv izlemesi için endikatedir.

#### KONTRENDİKASYONLAR

RD SET Kablolu sensörleri, sünge ürünler ve/veya yapışkanlı banda alerjik reaksiyon gösteren hastalar için kontrendikedir.

#### AÇIKLAMA

RD SET Kablolu sensörler, Masimo SET oksimetrisini içeren veya RD SET Kablolu sensörlerin kullanımı için lisanslı olan cihazlarla kullanıma yönelikdir. Belirli cihaz ve sensör modellerinin uyumluluğu için her bir cihazın kendi üreticisine danışın. Her cihaz üreticisi, cihazlarının her sensör modeliyle uyumlu olup olmadığını belirlemekte yükümlüdür.

**UYARI:** Masimo sensörleri ve kabloları, Masimo SET oksimetrisini içeren veya Masimo sensörlerini kullanma lisansına sahip cihazları birlikte kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

#### ÜYELER

- Tüm sensörler ve kablolalar özel monitörlerle kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Kullanmadan önce monitörün, kablonun ve sensörün uyumluluğunu kontrol edin, aksi takdirde performans düşebilir ve/veya hasta yaralanabilir.
- Sensörde görünür kusur, renk bozulması ve hasar bulunmamalıdır. Sensörde renk bozulması veya hasar varsa sensörü kullanmayı bırakın. Hasarlı veya elektrik devresi açılığa olan sensörleri kesinlikle kullanmayın.
- Yeterli düzeye yaşama, dolaşım, cilt bütünlüğü ve doğru optik hizalamayı sağlamak için bölge sıklıkla veya her saat protokolde kontrol edilmelidir.
- Perfüzyon düzeyi kötü olan hastalarda dikkatli olun; sensör sık sık hareket ettirilmemiştiğinde cilt erozyonu ve basınç nekrozuya meydana gelebilir. Perfüzyon düzeyi kötü olan hastalarda her (1) saat başı bölgenin durumunu kontrol edin ve doku iksemisi belirtisi varsa sensörü hareket ettirin.
- Sensör bölgelerinin distalindeki dolanışımları olarak kontrol edilmelidir.
- Düşük perfüzyon esnasında sensör bölgesindeki basınç nekrozuna neden olabilecek doku iksemisine dair işaretler açısından sıklıkla kontrol edilmesi gereklidir.
- İzlenen bölgedeki perfüzyon çok düşük olması durumunda, okunan değer ana arteriyel oksijen doygunluğundan daha düşük olabilir.
- Sensör bölgeye sabitlemek için bant kullanmayı; bu, kan akışını kısıtlayabilir ve yanılış değerlerin okumasına neden olabilir. Ek bant kullanılması cildin zarar görmesine ve/veya basınç nekrozuna ya da sensörün hasar görmesine neden olabilir.
- Sensörlerin ariş sıktırı uygulanması veya ödem nedeniyle sıkı hale gelmesi yanlış değer okumalarına sebep olur ve basınç nekrozuna neden olabilir.
- Yanlış uygulanan sensörler veya kusmen yerinde oynayan sensörler hatalı ölçümlere yol açabilir.
- Yanlış sensör tiplerinden kaynaklanan yanlış uygulamalar hatalı değerlere veya değerlerin okunamamasına yol açabilir.
- Venöz konjonusyon, gerçek arteriyel oksijen doygunluğunun daha düşük olduğu bir değerde okunmasına neden olabilir. Bu yüzden izlenen bölgeye uygun venöz çıkışı olduğundan emin olun. Sensör, kalp seviyesinde aşağıda olmalıdır (ör. yataka yatan ve kolunu yere doğru sarkıtan bir hastanın eline takılmış sensör).
- Venöz pulsasyonlar, hatalı olarak düşük SpO2 değerlerine neden olabilir (ör. triküspit değer regüritasyonu).
- İntراartoç balon desteginden neden olduğu pulsasyonlar, oksimetrede görürtülen nabız hızını etkileyebilir. Hastanın nabız hızını EKG kalp atım hızıyla karşılaştırarak kontrol edin.
- Kablonun hastaya dolanması veya hastayı boğma riskini azaltmak için kabloyu ve hasta kablosunu dikkatli bir şekilde yönlendirin.
- Sensörü arteriyel kateter veya bir bantı manşonu takılı olan herhangi bir uzva takmaktadır kaçınılmaz.
- Tüm vücut irradasyonu esnasında nabız oksimetresi kullanılıyorsa sensör radyasyon alanının dışında tutun. Sensör radyasyona maruz kalırsa aktif radyasyon süresi boyunca değer yanlış hale gelmesi veya herhangi bir değer elde edilemeyecektir.
- Sensör MRI taraması esnasında veya bir MRI ortamında kullanmayın.
- Amelyathane lambaları (özellikle xenon ışık kaynağı olanlar), bilirubin lambaları, floresan lambalar, kızılıtesi ışıtma lambaları gibi yoğun ışık kaynakları ve doğrudan güneş ışığı, sensörün performansını olumsuz etkileyebilir.
- Ortam ışığının performansı etkilemesini önlemek için sensörün doğru uygulandığında emin olun ve gerekirse sensör bölgesini opak bir maddeyle kaplayın. Ortam ışığının yoğun olduğu ortamlarda bu önlemin alınması yanlış ölçümlere neden olabilir.
- Normal görünen bir SpO2 ile yüksek COHb veya MetHb seviyeleri meydana gelebilir. COHb veya MetHb seviyelerinin yükseldiğinden şüphelenildiğinde, kan numunesinin laboratuvar analizi (CO-Oksimetri) gerçekleştirilmelidir.
- Yüksek düzeylerdeki karboksihemoglobin (COHb), yanlış SpO2 ölçümlerine neden olabilir.
- Yüksek düzeylerdeki methemoglobin (MetHb), yanlış SpO2 ölçümlerine neden olur.
- Yüksek düzeylerdeki total bilirubin, yanlış SpO2 ölçümlerine neden olabilir.
- Anormal parmaklar, indosin yesili veya metilen mavi gibi intravasküler boyalar veya tırnak cilası, akrilik tırnak, parlaklıcı gibi harici olarak uygulanan boyalar ve dokular hatalı SpO2 ölçümlerine neden olabilir.
- Ciddi anemi, düşük arteriyel perfüzyon veya hareket artefaktı yanlış SpO2 değerlerine neden olabilir.
- Hasar görmesi önleme içi sensörler herhangi bir sırı çözeltisine temas etirmeden veya daldırmayı.
- Sensörde hiçbir şekilde deegisiklik veya modifikasiyon gerektiremeyecek. Deegisiklik veya modifikasiyon, performansı ve/veya doğruluğu olumsuz etkileyebilir.
- Masimo sensörleri veya hasta kabloları birden fazla hastada yeniden kullanıma, yeniden işlemeye, onarımı veya geri dönüştürmeye çalışmayın; bu işlemler elektrikli bileşenlere hasar verebilir ve hastanın yanmasına yol açabilir.
- Yüksek oksijen konstançaslarından prematurity bebekeklerin retinopatiye yatkın hale gelmesine neden olabilir. Bu nedenle, oksijen doygunluğu için üst alarm sınırları, kabul edilen klinik standartlar uyarınca dikkatli bir şekilde seçilmelidir.
- **Dikkat:** Sensörün değiştirilmesi gerektiği belirten bir mesaj görünürse veya izleme cihazının kullanıcı el kitabında tanımlanan düşük SIQ sorun giderme adımları uygulandıktan sonra sürekli düşük SIQ mesajı görünürse sensör değiştirin.
- **Not:** Hatalı değer okunması ve hasta izlemesinin beklenmedik şekilde kaybedilmesi riskini en azı indirmek için sensör, X-Cal® teknolojisi ile donatılmıştır. Tek bir hasta'da kullanıldığından sonra sensör atın.

#### TALİMATLAR

##### A) Bölge Seçimi

- Daima iyi perfüze olan ve sensörün detektör penceresini tamamen kaplayacak bir bölge seçin.
- Sensör yerleştirilmeden önce bölge temizlenmeli ve kurutulmalıdır.

##### RD SET Kablolu Adt: Yetişkin Sensörü

>30 kg Tercih edilen bölge baskın olmayan elin orta veya yüzük parmağıdır.

##### RD SET Kablolu Pdt: Çocuk Sensörü

10-50 kg Tercih edilen bölge baskın olmayan elin orta veya yüzük parmağıdır.

##### RD SET Kablolu Inf: Bebek Sensörü

3-10 kg Tercih edilen bölge ayak basparmağıdır. Alternatif olarak ayak basparmağının yanındaki parmak veya el basparmağı da kullanılabilir.  
10-20 kg Tercih edilen bölge baskın olmayan elin orta veya yüzük parmağıdır. Alternatif olarak ayak parmağı da kullanılabilir.

##### RD SET Kablolu Neo: Yenidoğan/Yetişkin Sensörü

<3 kg Tercih edilen bölge ayaktır. Alternatif olarak avuç içi ve elin ters kısmı da kullanılabilir.  
>40 kg Tercih edilen bölge baskın olmayan elin orta veya yüzük parmağıdır.

#### RD SET Kablolu NeoPt/NeoPt-500: Prematüre Sensörleri

<1 kg Tercih edilen bölge ayaktır. Alternatif olarak avuç içi ve elin ters kısmı da kullanılabilir.

#### B) Sensörün hastaya takılması

1. Torbayı açın ve sensörü çıkartın. Varsa, sensörün arka kısmını çıkartın.

#### YETİŞKINLER (>30 kg) için Adt sensörü ve ÇOCUKLAR (10-50 kg) için Pdt sensörü

2. Bkz. **Şekil 1a.** Sensör, öncelikle detektör yerleştirilebilecek şekilde yönlendirin. Parmağın dolgun kısmı parmak konturunu ve detektör penceresini kaplayacak şekilde parmağın ucunu kesikli çizginin üzerinde yerleştirin.
3. Bkz. **Şekil 1b.** Yapıçanlı kanatları tek tek parmağın üzerine bastırın. Verilerin doğru olmasını sağlamak için detektör penceresinin tamamen kaplanması gereklidir.
4. Bkz. **Şekil 1c.** Yayıcı penceresini ( tırnağın üzerinde konumlanacak şekilde sensörü parmağın üzerine katlayın. Kanatları tek tek indirerek parmağın etrafında sabitleyin.
5. Bkz. **Şekil 1d.** Doğru uygulandığında yayıcı ve detektör dikey olarak hizalı olmalıdır (siyah çizgiler hizalı olmalıdır). Gerekirse yeniden konumlandırın.

#### BEBEKLER (3-10 kg) için Inf sensörü

2. Bkz. **Şekil 2a.** Sensör kablosunu, ayagın üst kısmı boyunca uzanacak şekilde doğrultın. Detektöru ayak basparmağının dolgun kısmı üzerine yerleştirin. Alternatif olarak ayak basparmağının yanındaki parmak veya el basparmağı da kullanılabilir (resimde gösterilmemiştir).
3. Bkz. **Şekil 2b.** Yayıci, baş parmağın tırnak yatağının üzerinde olacak şekilde yapıçanlı sarmayı parmağın etrafına sarın. Verilerin doğru olmasını sağlamak için detektör penceresinin tamamen kaplanması gereklidir.
4. Bkz. **Şekil 2c.** Yayıci penceresinin ( detektörün tam karşısındaki parmağın ucu ile hizalı olduğundan emin olun. Konumun doğru olup olmadığını kontrol edin ve gerekirse yeniden konumlandırın.

#### YENİDOĞANLAR (<3 kg) için Neo sensörü ve PREMATÜRELER (<1 kg) için NeoPt/NeoPt-500 sensör

2. Bkz. **Şekil 3a.** Hassas ciltler için tıbbi düzeydeki yapışkanının yapışkanlığı, yapışkan alanlara pamuk veya sargı bezi uygulamak suretiyle azaltılabilir veya ortadan kaldırılabilir.
3. Bkz. **Şekil 3b.** Sensör kablosunu ayak bileğine (veya el bileğine) doğru doğrultın. Sensör, dördüncü ayak parmağı ile hizalı olacak şekilde ayagın (veya elin) yanının kesitinin etrafına uygulayın. Verilerin doğru olmasını sağlamak için detektör penceresinin tamamen kaplanması gereklidir.
4. Bkz. **Şekil 3c.** Yapıçanlı/köpük sarmayı ayagın (veya elin) yan kesitinin etrafına sarın ve yayıcı penceresinin () detektörün tam karşısında hizalanması için yapışkan sarmayı parmağın etrafına sarın. Verilerin doğru olmasını sağlamak için detektör penceresinin tamamen kaplanması gereklidir.
5. Bkz. **Şekil 3d.** Konumun doğru olup olmadığını kontrol edin ve gerekirse yeniden konumlandırın.

#### YETİŞKINLER (>40 kg) için Neo sensörü ve BEBEKLER (10-20 kg) için Inf sensörü

2. Bkz. **Şekil 4a.** Sensör kablosunu, elin üst kısmı boyunca uzanacak şekilde doğrultın. Detektöru el parmağının dolgun kısmı üzerine yerleştirin. Sensör alternatif olarak ayak basparmağına da uygulanabilir (resimde gösterilmemiştir).
3. Bkz. **Şekil 4b.** Yayıcı penceresinin ( parmağın üst kısmında, detektörün tam karşısına hizalanması için yapışkan sarmayı parmağın etrafına sarın. Verilerin doğru olmasını sağlamak için detektör penceresinin tamamen kaplanması gereklidir.
4. Bkz. **Şekil 4c.** Sensörün konumunun doğru olup olmadığını kontrol edin ve gerekirse yeniden konumlandırın.

#### C) Sensörün Hasta Kablosuna Takılması

1. Bkz. **Şekil 5a.** Sensörün bağlantı tırnağını, "parlak" kontakların olduğu taraf yukarı bakacak şekilde yönlendirin. Hasta kablosunu renkli çubuk ve parmak tutacıkları yukarı bakacak şekilde yönlendirin.
2. Bkz. **Şekil 5b.** Sensörün tırnağını, bağlantılarını gösteren bir dokumana hissedene veya tık sesi duyanın kadar hasta kablosuna yerleştirin. Pozitif temas sağladığında emni olmak için konknektörleri hafifçe çekin. Kabloyu hasta sabitlemek için bant kullanılabilir.

#### D) Yeniden takılması

- Yayıcı ve detektör pencereleri temiz ve yapıçanlı kısım halen cilde yapışabiliyorsa sensör aynı hastaya yeniden uygulanabilir.
- Yapıçanlı kısım artık cilde yapışmıyorsa yeni bir sensör kullanın.

**NOT:** Uygulama bölgelerini değiştirirken veya sensör yeniden takarken öncelikle sensörü hasta kablosundan ayırm.

#### E) Sensörün Hasta Kablosundan Ayırılması

1. Bkz. **Şekil 6.** Hasta kablosundan çıkarmak için sensör konnektörünü kuvvetle çekin.

**NOT:** Hasarı önlemek için kablodan değil, sensör konnektöründen çekin.

#### SPESİFİKASYONLAR

Masimo SET nabız oksimetri monitörleri veya lisanslı Masimo SET nabız oksimetri modülleri birlikte kullanıldığından RD SET Kablolu Sensörleri aşağıdaki spesifikasyonlara sahiptir:

| RD SET Kablolu Sensörü   | Adt                     | Pdt                     | Inf   |                            | Neo                        |                            | NeoPt/NeoPt-500 |
|--|-------------------------|-------------------------|---|----------------------------|----------------------------|----------------------------|-----------------|
| Vücut Ağırlığı   | >30 kg                  | 10-50 kg                | 3-10 kg                                     | 10-20 kg                   | <3 kg                      | >40 kg                     | <1 kg           |
| Uygulama Bölgesi   | El veya Ayak<br>Parmağı | El veya Ayak<br>Parmağı | El<br>Basparmağı<br>veya Ayak<br>Basparmağı | El veya<br>Ayak<br>Parmağı | El veya<br>Ayak<br>Parmağı | El veya<br>Ayak<br>Parmağı | El veya Ayak    |
| SpO <sub>2</sub> Doğruluğu, Hareketsiz,<br>(%70-100 <sup>1,5</sup> ) | %2                      | %2                      | %2  | %2                         | %3                         | %2                         | %3              |
| SpO <sub>2</sub> Doğruluğu, Hareketli <sup>2</sup>                   | %3                      | %3                      | %3  | %3                         | %3                         | %3                         | %3              |
| SpO <sub>2</sub> Doğruluğu, Düşük<br>Perfüzyon <sup>3</sup>          | %2                      | %2                      | %2  | %2                         | %3                         | %2                         | %3              |
| Nabız Hizi Doğruluğu,<br>Hareketsiz (25-240 atım/dakika)             | 3 atım/<br>dakika       | 3 atım/<br>dakika       | 3 atım/<br>dakika                           | 3 atım/<br>dakika          | 3 atım/<br>dakika          | 3 atım/<br>dakika          | 3 atım/dakika   |
| Nabız Hizi Doğruluğu, Hareketli <sup>4</sup>                         | 5 atım/<br>dakika       | 5 atım/<br>dakika       | 5 atım/<br>dakika                           | 5 atım/<br>dakika          | 5 atım/<br>dakika          | 5 atım/<br>dakika          | 5 atım/dakika   |
| Nabız Hizi Doğruluğu, Düşük<br>Perfüzyon <sup>3</sup>                | 3 atım/<br>dakika       | 3 atım/<br>dakika       | 3 atım/<br>dakika                           | 3 atım/<br>dakika          | 3 atım/<br>dakika          | 3 atım/<br>dakika          | 3 atım/dakika   |

**NOT:** Arms doğruluğu, cihaz ölçümleri ve referans ölçümler arasındaki farkın istatistiksel bir hesaplamasıdır. Kontrollü bir çalışmada cihaz ölçümlerinin yaklaşık üçte ikisi referans ölçümlerinin Arms değerlerini ± alarlılığından yararlıdır.

<sup>1</sup> Masimo SET Teknolojisi, bir laboratuvar co-oksimetri cihazından %70-%100 SpO<sub>2</sub> aralığında gerçekleştirilen indüklenmiş hipoksi çalışmalarında açık ila koyu deri pigmentasyonuna sahip sağlıklı yetişkin erkek ve kadın gönüllülerdeki insan kanı çalışmalarında hareketsiz doğruluk açısından onaylanmıştır.

<sup>2</sup> Masimo SET Teknolojisi bir laboratuvar co-oksimetri cihazından %70-%100 SpO<sub>2</sub> aralığında gerçekleştirilen indüklenmiş hipoksi çalışmalarında, açık ila koyu deri pigmentasyonuna sahip sağlıklı yetişkin erkek ve kadın gönüllülerdeki insan kanı çalışmalarında 1 ila 2 cm amplitüdde 2 ila 4 Hz'lik sürünme ve vurma hareketleri ve 2 ila 3 cm amplitüdde 1 ila 5 Hz'lik tekrarlanmayan hareket gerçekleştirilebilir hareket doğruluğu açısından onaylanmıştır.

<sup>3</sup> Masimo SET Teknolojisi, %70 ila %100 arasındaki doygunluklar için sinyal güçleri %0,02'den büyük ve iletimleri %5'ten büyük olan bir Biotek Index 2 simülatorı

ve Masimo simülatör ile yapılan tezgah üstü testinde düşük perfüzyon doğruluğu açısından onaylanmıştır.

<sup>4</sup> Masimo SET Teknolojisi, sinyal güçleri %0,02'den büyük ve iletimleri %5'ten büyük olan Biotek Index 2 simülatörune ve Masimo simülatörune karşı %70 ile %100 arasında değişen doygunluklar ile yapılan tezgah üstü testinde 25-240 atm/dakika aralığındaki nabız hızı doğruluğu açısından onaylanmıştır.

<sup>5</sup> Yenidoğan ve Premature sensörlerinin doygunluk doğruluğu, yetişkin gönüllülerde doğrulanmış ve fetal hemoglobin'in özellikleri için hesaba %1 eklenmiştir.

## UYUMULULUK

**MASIMO SET** Bu sensör, yalnızca Masimo SET oksimetrisini içeren cihazlar veya RD SET Kablolu sensörlerin kullanımı için lisanslı olan nabız oksimetrisi **MASIMO SET<sup>®</sup>** monitorleri ile birlikte kullanıma yöneliktir. Her sensör, yalnızca orijinal cihaz üreticisinden temin edilen nabız oksimetrisi sistemlerinde doğru çalışacak şekilde tasarlanmıştır. Bu sensörün diğer cihazlarla kullanılması, çalışmamasına veya yetersiz performansla çalışmamasına neden olabilir.

Uyumluluk Bilgileri Referans Sayfası: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GARANTİ

Masimo, Masimo Ürünleriyle birlikte temin edilen talimatlara uygun şekilde kullanılması şartıyla yalnızca ilk alıcı için bu ürünlerin altı (6) aylık bir süre zarfında malzeme ve işçilik açısından hiçbir kusur içermeyeceğini garanti eder. Tek kullanımlık ürünler, yalnızca tek hasta kullanımı için garanti edilmektedir.

**YUKARIDAKİ GARANTİ, MASIMO TARAFINDAN ALICIYA SATILAN ÜRÜNLER İÇİN GEÇERLİ OLAN TEK VE ÖZEL GARANTİTDİR.** MASIMO, PAZARLANABILIRLIK Veya BELİRLİ AMAÇ İÇİN UYGUNLUKA İLGİLİ GARANTİLER DAHİL OLMAK ANCAK BUNLARLA SINIRLI OLAMAMAK ÜZERE TÜM DİĞER SÖZLÜ, AÇIK Veya DOLAYLI GARANTİLERİ AÇIKLA REDDEDER. MASIMO'NUN TEK SORUMLULUĞU VE ALICININ HERHANGI BİR GARANTI İHLALİYLE İLGİLİ ÖZEL ÇÖZÜMÜ, MASIMO'NUN TERCIHİ DOGRULTUSUNDAN ÜRÜNÜN ONARILMASI Veya DEĞİŞTİRİLMESİDIR.

## GARANTİ İSTİSNALARI

Bu garanti, ürünle birlikte verilen kullanım talimatlarına uyulmamakla, yanlış kullanım, ihmäl, kaza veya harici olarak meydana gelen hasar gibi durumlarda maruz kalınmış herhangi bir ürün kapsamaz. Bu garanti, uygun olmayan herhangi bir cihaza veya sisteme bağlanması, üzerinde değişiklik yapılmış ya da sökülmüş veya yeniden monte edilmiş herhangi bir ürün kapsamaz. Bu garanti yeniden işlenmiş, onarılmış veya geri dönüştürülebilir tabut tutulmuş sensörleri veya hasta kablolardır.

GERÇEKLEŞME OLASILIGIYLA İLGİLİ HERHANGI BİR BİLDİRİM ALMIŞ OLSA DAHİ MASIMO, HİÇBİR DURUMDA, ARIZI, DOLAYLI Veya BAŞKA BİR DURUMUN SONUCUNDA (KAR KAYBI DAHİL VE BUNUNLA SINIRLI OLAMAMAK ÜZERE) ORTAYA ÇIKAN HASARLARDAN DOLAYI ALICI Veya DİĞER KİŞİLER TARAFINDAN SORULMUŞ TUTULAMAZ. HİÇBİR DURUMDA MASIMO'NUN ALICIYA SATILAN HERHANGI BİR ÜRÜNÜN KAYNAKLANAN SORUMLULUGU (BİR SOZLÜME, GARANTI, HAKSIZ FİL Veya DİĞER TALEP ÇERÇEVESİNDE), BU TÜR BİLGE DAHİLİNDEKİ ÜRÜN GRUBU İÇİN ALICI TARAFINDAN ÖDENEN MİKTARI AŞMAD. MASIMO, YENİDEN İŞLENMİŞ, YENİLENMİŞ Veya GERİ DÖNÜŞTÜRÜLMÜŞ BİR ÜRÜNLE İLGİLİ HASARLARA İLGİLİ OLARAK HİÇBİR DURUMDA SORUMLULUK KABUL ETMEZ. BU BÖLÜMDeki KİSITLAMALARIN, YÜRÜRLÜTEKİ ÜRÜN SORUMLULUĞU KANUNU ÇERÇEVESİNDE, SOZLÜME YOLUyla YASAL OLARAK GEÇERSİZ KILINAMAYAN HERHANGI BİR SORUMLULUĞU GEÇERSİZLEŞTİRİLDİĞİ DÜŞÜNLÜMELİNDİR.

## ZİMMİ LİSANS VERİLMİZ

BUTEK HASTADA KULLANILAN SENÖRSİ YALNIZCA TEK HASTA KULLANIMI İÇİN MASIMO'NUN SAHİBİ OLDUĞU PATENTLER ÇERÇEVESİNDE SİZE LİSANSLANMIŞTIR. BU ÜRÜNÜ ALDIGINIZDA Veya KULLANDIGINIZDA, BU ÜRÜNÜN BİRDEN FAZLA HASTADA KULLANIMI İÇİN HERHANGI BİR LİSANS VERİLMEDİĞİNİ ONAYLAMIŞ Veya KABUL ETMİŞ OLURSUNUZ.

TEK BİR HASTADA KULLANILDIKTAN SONRA SENÖRSÜ ATIN. BU SENÖRÜN SATIN ALINMASI Veya BU SENÖRE SAHİP OLUNMASI; AYRI OLARAK RD SENÖRLERİ KULLANIMI İÇİN YETKİ VERİLMEMİŞ HERHANGI BİR CİHAZLA KULLANILABILECEĞİNE DAIR AÇIK Veya DOLAYLI BİR LİSANS VERİLDİĞİ ANLAMINI TAŞIMAZ.

**DİKKAT: FEDERAL KANUNLAR (ABD) BU CİHAZIN SATIŞININ YALNIZCA BİR DOKTOR TARAFINDAN Veya BİR DOKTORUN TALİMATI ÜZERİNE YAPILMASINA İZİN VERİR.**

Profesyonel kullanım için. Endikasyonlar, kontrendikasyonlar, uyarılar, önlemler ve advers olaylar dahil tüm prospektüs bilgileri için kullanım kılavuzuna bakın.

Aşağıdaki simgeler üzerinde veya ürün etiketinde görünebilir:

| SİMGİ | TANIM   | SİMGİ       | TANIM  | SİMGİ          | TANIM  |
|-------|---|-------------|--|----------------|--|
|       | Kullanım talimatlarını izleyin  |             | Elektrikli ve elektronik ekipman için ayrı toplama (WEEE). | <b>Rx ONLY</b> | <b>İkaz:</b> Federal kanunlar (ABD) bu cihazın bir doktor tarafından veya bir doktorun siparişi üzerine satılması yönünden kısıtlama getirmektedir |
|       | Kullanım talimatlarına başvurun   | <b>LOT</b>  | Lot kodu   |                | Avrupa Birliği Uygunluk İşareti  |
|       | Üretici   | <b>REF</b>  | Katalog numarası (model numarası)                          | <b>EC REP</b>  | Avrupa topluluğundaki yetkili temsilci   |
|       | Dikkat  |             | Masimo referans numarası                                   |                | Vücut ağırlığı   |
|       | Son kullanım tarihi<br>YYYY-AA-GG   | <b>&gt;</b> | Büyükür  |                | Saklama sıcaklığı aralığı  |
|       | Tekrar kullanmayın/Yalnızca tek hasta kullanımı   | <b>&lt;</b> | Küçükür  |                | Kuru tutun   |
|       | Steril Değildir   |             | Saklama nem sınırı   |                | Paket zarar görmüşse kullanmayın ve kullanım talimatlarına başvurun  |
|       | Doğal kauguc lateksten üretilmemiştir   |             | Hassas, dikkatli taşıyın                                   |                | Atmosfer basıncı sınırı  |
|       | Tek hasta — çoklu kullanım  | <b>MD</b>   | Tıbbi cihaz  | <b>UDI</b>     | Benzersiz cihaz tanımlayıcı  |
|       | Ithalatçı   |             | Distribütör  |                | İşik Yayan Diyotlar (LED), akım akışı gerçekleştiğinde LED ışık yayar  |
|       | Talimatlar/Kullanım Talimatları/El Kitapları şu adreste elektronik biçimde bulunabilir: <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a><br><b>Not:</b> eIFU, tüm ülkelerde mevcut değildir. |             |  |                |  |

Patentler: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo, SET, RD SET, ve X-Cal, Masimo Corporation'ın federal olarak tescilli ticari markalarıdır.

# Σειρά αισθητήρων με καλώδιο RD SET®

## Αναλώσιμοι αισθητήρες SpO2 Adt, Pdt, Inf, Neo και NeoPt/NeoPt-500

### ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

☒ Για χρήση σε έναν μόνο ασθενή

☒ Δεν κατασκευάζεται με φυσικό ελαστικό λατέξ

☒ Μη αποστειρωμένο

**Προτού χρησιμοποιήσετε αυτού τον αισθητήρα, πρέπει να διαβάσετε και να κατανοήσετε το Εγχειρίδιο Χειριστή της συσκευής, καθώς και τις παρούσες Οδηγίες Χρήσης.**

#### ΕΝΔΕΙΞΙΣ

Η σειρά αναλώσιμων αισθητήρων με καλώδιο RD SET® ενδικύνεται για τη συνεχή μη επεμβατική παρακολούθηση του λειτουργικού κορεσμού του οξυγόνου της αιμορραγίνης του αρτηριακού αίματος (SpO2) και του ρυθμού παλμών (όπως μετράται με αισθητήρα SpO2) για χρήση σε ενιγλίκες, παιδιατρικούς, ασθενείς, νήπια και νεογάνα σε συνήθεις κίνησης και ακινησίας, και για ασθενείς με ικανοποιητική ή ανεπαρκή αιμάτωση σε περιβάλλον νοσοκομείου, νοσοκομειακού τύπου, σε περιβάλλον μετακίνησης ή σε οικαίκο περιβάλλον.

#### ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΙΣ

Οι αισθητήρες με καλώδιο RD SET αντενδέινται για ασθενείς που παρουσιάζουν αλλεργικές αντιδράσεις σε προϊόντα από αιφρώδες ελαστικό ή/και στην κολλητική τανία.

#### ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

Οι αισθητήρες με καλώδιο RD SET προορίζονται για χρήση με συσκευές που διαθέτουν οξυμετρία Masimo SET ή είναι εγκεκριμένες για χρήση με αισθητήρες με καλώδιο RD SET. Συμβουλεύεται τον κατασκευαστή της αντίστοιχης συσκευής για τη συμβατότητα συγκεκριμένων μοντέλων συσκευών και αισθητήρων. Κάθε κατασκευαστής συσκευών είναι υπεύθυνος να προσδιορίσει εάν οι συσκευές του είναι συμβατές με κάθε μοντέλο αισθητήρα.

**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ:** Οι αισθητήρες και τα καλώδια Masimo έχουν σχέδιαστε για χρήση με προϊόντα που ενωματώνουν την τεχνολογία οξυμετρίας Masimo SET ή είναι εγκεκριμένα για χρήση με τους αισθητήρες Masimo.

#### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Όλοι οι αισθητήρες και τα καλώδια έχουν σχέδιαστε για χρήση με συγκεκριμένες συσκευές παρακολούθησης. Επαληθεύστε τη συμβατότητα της συσκευής παρακολούθησης, του καλώδιου και του αισθητήρα πριν από τη χρήση, διψφορετικά ενδέχεται να σημειωθεί μειωμένη απόδοση ή/και τραυματισμός του ασθενούς.
- Ο αισθητήρας δεν πρέπει να έχει ορατά ελαττώματα, αποχρωματισμό και ζημιές. Εάν ο αισθητήρας είναι αποχρωματιστεί ή έχει υποστεί ζημιά, διακόψυτε τη χρήση. Σε καμία περίπτωση μεν χρησιμοποιήστε αισθητήρα που έχει υποστεί ζημιά ή έχει εκτεθεί μέσω ηλεκτρικά κυκλώματα.
- Η θέση πρέπει να ελέγχεται συχνά ή σύμφωνα με το κλινικό πρωτόκολλο προκειμένου να διασφαλίζεται η καταλήγη προσκόλληση, η καλή κυκλοφορία του αίματος, η ακεραιότητα του δρεμάτων και η ωστή οπτική ευθυγράμμισης.
- Να επιδεινώνεται ιδιαίτερη προσοχή όταν οι ασθενείς είναι πανωστική αιμάτωση. Υπάρχει κίνδυνος να προκληθεί διάβρωση του δέρματος και νέκρωση από πίεση, όταν ο αισθητήρας δεν μετακινείται συχνά. Να αξιολογείται την κατάσταση της θέσης κάθε μια (1) ώρα στους ασθενείς με πτωχή αιμάτωση και να μετακινείται τον αισθητήρα εάν υπάρχουν σημάντικες ισχυρισμούς.
- Η κυκλοφορία περιφερεική προς τη θέση του αισθητήρα πρέπει να ελέγχεται τακτικά.
- Κατά την ανεπαρκή αιμάτωση, η θέση του αισθητήρα πρέπει να αξιολογείται συχνά για σημεία ιστικής ισχαιμίας, η οποία μπορεί να οδηγήσει σε νέκρωση από πίεση.
- Όταν η αιμάτωση είναι πολύ χαμηλή στην παρακολουθούμενη θέση, οι ενδείξεις μπορεί να είναι χαμηλότερες από τον βασικό κορεσμό οξυγόνου του αρτηριακού αίματος.
- Μην χρησιμοποιούνται κολλητική τανία για να στερεώσετε τον αισθητήρα στη θέση του. Η ενέργεια αυτή μπορεί να περιορίσει την αιματική ροή και να προκαλέσει ανακριβείς ενδέξεις. Η χρήση πρόσθιτης κολλητικής τανίας ενδέχεται να προκαλέσει δερματική βλάβη ή/και νέκρωση από πίεση ή ζημιά στον αισθητήρα.
- Αισθητήρες που εφαρμόζονται πολύ σημαντικά ή πολύ ασθενούς προσώπους πρέπει να διατηρούνται σε θέση από την επίπεδη της καρδιάς ή πάνω από την καρδιά.
- Οι αισθητήρες που δεν έχουν τοποθετηθεί καλά ή έχουν μετακινηθεί ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις.
- Εφαρμόζεται περισσότερο στο καλώδιο από το αισθητήρα ενδέχεται να προκαλέσουν ανακριβείς ενδέξεις ή έλλειψη ενδέξεων.
- Η φλεβική συμφόρηση ενδέχεται να προκαλέσει την εφαρμογή ενδέξεων χαμηλότερων από τις πραγματικές τιμές κορεσμού οξυγόνου του αρτηριακού αίματος. Επομένως, εξασφαλίστε την κατάλληλη φλεβική εκροή από την παρακολουθούμενη θέση. Ο αισθητήρας δεν πρέπει να βρίσκεται κάτω από το επίπεδο της καρδιάς ή πάνω από την καρδιά.
- Οι φλεβικές αρρώστιες ενδέχεται να προκαλέσουν ψευδών χαμηλές ενδέξεις SpO2 (ή ανεπάρκεια τριγλωύχων βαλβίδων).
- Οι πολλοί από την υποστήριξη του ενδοσαρκτικού μπλανού ενδέχεται να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών που ειφανίζεται στο οξύμετρο. Επαληθεύστε τον ρυθμό παλμών του ασθενούς προσώπου της καρδιάς.
- Δρομολογείτε προσεκτικά το καλώδιο και το καλώδιο ασθενούς για να μειωθεί η πιθανότητα εμπλοκής ή στραγγαλισμού του ασθενούς.
- Αποφεύγετε να τοποθετείτε τον αισθητήρα σε άκρο με αρτηριακό καθετήρα ή πρεξιερίδα μετρήσεως της αρτηριακής πίεσης του αίματος.
- Εάν χρησιμοποιείτε πλακική οξυμετρία κατά τη διάρκεια ολοσωματικής ακτινοβολίας, κρατήστε τον αισθητήρα μακριά από το πέδιο ακτινοβολίας. Εάν ο αισθητήρας εκτείνεται στην ακτινοβολία, η ένδειξη μπορεί να είναι ανακριβής ή να μην δίνεται κατά τη χρονική διάρκεια της ενεργού ακτινοβολίας.
- Μην χρησιμοποιείτε τον αισθητήρα στη διάρκεια μαγνητικής τομογραφίας ή σε περιβάλλον λήψης μαγνητικής τομογραφίας.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την ποτοθετηθείσα οστωτά και καλύψεται τη θέση του αισθητήρα με αδιάφανες υλικά, έτσι χρειάζεται. Εάν δεν ληφθεί αυτή η προφύλαξη σε συνθήκες υπωιδίου περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν ανακριβείς μετρήσεις.
- Υψηλή επίπεδα COΗ ή MetHb ενδέχεται να προκαύσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2. Οταν υπάρχει υποψία για αυξημένα επίπεδα COΗ ή MetHb, θα πρέπει να εκτελεστεί εργαστηριακή ανάλυση (οξυμετρία CO) ενώς δείγματος αίματος.
- Τα αυξημένα επίπεδα καρβοξενασμοφαρίνης (COΗ) ενδέχεται να προκαλέσουν ανακριβείς μετρήσεις SpO2.
- Τα αυξημένα επίπεδα μεθαμοφαρίνης (MetHb) θα προκαλέσουν ανακριβείς μετρήσεις SpO2.
- Τα αυξημένα επίπεδα οιλικής χολεροθρύβινης ενδέχεται να προκαλέσουν ανακριβείς μετρήσεις SpO2.
- Μη φυσιολογικά δάχτυλα και ενδογενειακές χρώσεις όπως πράσινης ή κυανούντος μεθελνείου ή η εξωτερική εφαρμογή χρωμάτων και υφών, όπως βερνίκι νιγκιά, ψευτικά νιγκιά, γκλίτερ κλπ. ενδέχεται να προκαλέσουν ανακριβείς μετρήσεις SpO2.
- Η σφραγίδη αναψία, η χαμηλή αρτηριακή αιμάτωση ή η ψευδείς πληροφορίες λόγω κίνησης είναι δυνατό να προκαλέσουν την εφαρμόσιμη αισθητήρα.
- Για να προληφθεί η επίδραση του φωτισμού του περιβάλλοντος, βερβαίνεται ότι ο αισθητήρας έχει ποτοθετηθεί σε οστωτά και καλύψεται τη θέση του αισθητήρα με αδιάφανες υλικά, έτσι χρειάζεται. Εάν δεν ληφθεί αυτή η προφύλαξη σε συνθήκες υπωιδίου περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν ανακριβείς μετρήσεις.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν ανακριβείς μετρήσεις SpO2.
- Για να προληφθεί η επίδραση της συσκευής, όπως πράσινης ή κυανούντος μεθελνείου ή η εξωτερική εφαρμογή χρωμάτων και υφών, όπως βερνίκι νιγκιά, ψευτικά νιγκιά, γκλίτερ κλπ. ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσουν αισθητήρες μετρήσεις SpO2.
- Οι πηγές φωτός υψηλής άντασης, όπως οι προβολείς χειρουργεών (ειδικά οι προβολείς έξων), οι λυχνίες χολεροθρύβινης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το μέσον ήλιακο φως μπορούν να πετρέψουν την προσθήκη του ρυθμού παλμών περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκαλέσ

- Προσοχή:** Αντικαθιστάτε τον αισθητήρα όταν εμφανίζεται μήνυμα αντικατάστασης αισθητήρα ή όταν εμφανίζεται συνεχώς ένα μήνυμα χαμηλού SIQ, αφού έχετε ολοκληρώσει τα βήματα αντιμετώπισης προβλημάτων χαμηλού SIQ, όπως περιγράφεται στο Εγχειρίδιο χειριστή της συσκευής παρακολούθησης του ασθενούς. Απορρίψτε τον αισθητήρα μετά τη χρήση σε έναν μόνο ασθενή.
- Σημείωση:** Ο αισθητήρας διαθέτει τεχνολογία X-Cal® για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου ανακρίβων ενδέξεων και απρόβλεπτης απώλειας της παρακολούθησης του ασθενούς. Απορρίψτε τον αισθητήρα μετά τη χρήση σε έναν μόνο ασθενή.

## ΟΔΗΓΙΕΣ

### A) Επιλογή θέσης

- Επιλέγετε πάντοτε μια θέση με καλή αιμάτωση, η οποία θα καλύπτει εντελώς το παράθυρο ανιχνευτή του αισθητήρα.
- Η θέση πρέπει να καθαρίστε από ρύπους και να έχει στεγνώσει πριν από την τοποθέτηση του αισθητήρα.

### Αισθητήρας με καλώδιο RD SET Adt: Αισθητήρας ενηλίκων

>30 kg Η προτιμώμενη θέση είναι στον μέσο ή στον παράμεσο της μη κυριαρχου χεριού.

### Αισθητήρας με καλώδιο RD SET Pdt: Παιδιατρικός αισθητήρας

10-50 kg Η προτιμώμενη θέση είναι στον μέσο ή στον παράμεσο της μη κυριαρχου χεριού.

### Αισθητήρας με καλώδιο RD SET Inf: Αισθητήρας νηπίουν

3-10 kg Η προτιμώμενη θέση είναι στο μεγάλο δάκτυλο του ποδιού. Εναλλακτικά, μπορεί να χρησιμοποιηθεί το δάκτυλο δίπλα στο μεγάλο δάκτυλο του ποδιού ή στην αντεκίρα.

10-20 kg Η προτιμώμενη θέση είναι στον μέσο ή στον παράμεσο της μη κυριαρχου χεριού. Εναλλακτικά, μπορεί να χρησιμοποιηθεί το δάκτυλο του ποδιού.

### Αισθητήρας με καλώδιο RD SET Neo: Αισθητήρας νεογνών/ενηλίκων

<3 kg Η προτιμώμενη θέση είναι στο πόδι. Εναλλακτικά, μπορεί να χρησιμοποιηθεί η παλάμη και το πίσω μέρος του χεριού.

>40 kg Η προτιμώμενη θέση είναι στον μέσο ή στον παράμεσο της μη κυριαρχου χεριού.

### Αισθητήρας με καλώδιο RD SET NeoPt/NeoPt-500: Αισθητήρες πρώμων βρεφών

<1 kg Η προτιμώμενη θέση είναι στο πόδι. Εναλλακτικά, μπορεί να χρησιμοποιηθεί η παλάμη και το πίσω μέρος του χεριού.

### B) Τοποθέτηση του αισθητήρα στον ασθενή

1. Ανοίστε τη σακούλα και βγάλτε τον αισθητήρα. Αφαιρέστε το υλικό στρίγκης του αισθητήρα, εάν υπάρχει.

#### Αισθητήρας Adt για ΕΝΗΛΙΚΕΣ (>30 kg) και Αισθητήρας Pdt για ΠΑΙΔΙΑΤΡΙΚΟΥΣ ΑΣΘΕΝΕΙΣ (10-50 kg)

2. Ανατρέψτε στην Εικ. 1α. Προσανατολίστε τον αισθητήρα ώστε ο ανιχνευτής να μπορεί να τοποθετηθεί πρώτα. Τοποθετήστε το άκρο του δακτύλου στη διακομιδών γραμμή, ώστε το σαρκώδες τμήμα του δακτύλου να καλύπτει το περιγράμμα δάκτυλου και το παράθυρο του ανιχνευτή.
3. Ανατρέψτε στην Εικ. 1β. Πίεστε τα αυτοκόλλητα πετρύγια πάνω στο δάκτυλο, ένα προς ένα. Απαιτείται πλήρης κάλυψη του παραθύρου ανιχνευτή για να εξασφαλιστεί η ακρίβης λήψη δεδομένων.
4. Ανατρέψτε στην Εικ. 1γ. Διπλώντε τον αισθητήρα στο δάκτυλο με το παράθυρο του πομπού (\*) τοποθετημένο πάνω από το νύχι του δακτύλου. Στερεώστε τα πετρύγια γύρω από το δάκτυλο, ένα προς ένα.
5. Ανατρέψτε στην Εικ. 1δ. Οταν έχουν τοποθετηθεί ουσιά, ο πομπός και ο ανιχνευτής πρέπει να είναι κάθετα ευθυγραμμισμένοι (οι μαύρες γραμμές πρέπει να είναι ευθυγραμμισμένες). Επαναποθετήστε τους, εάν χρειάζεται.

#### Αισθητήρας Inf για ΝΗΠΙΑ (3-10 kg)

2. Ανατρέψτε στην Εικ. 2α. Κατεύθυντε το καλώδιο του αισθητήρα με τέτοιον τρόπο ώστε να διέρχεται από το πάνω μέρος του ποδιού. Τοποθετήστε τον ανιχνευτή στα σαρκώδες τμήμα του μεγάλου δακτύλου του ποδιού. Μπορεί επίσης να χρησιμοποιηθεί το δάκτυλο δίπλα στο μεγάλο δακτύλο του ποδιού ή στην αντεκίρα (δεν απεικονίζεται).
3. Ανατρέψτε στην Εικ. 2β. Τυλίξτε την αυτοκόλλητη ταινία γύρω από το δάκτυλο του ποδιού, με τέτοιο τρόπο ώστε ο πομπός να βρίσκεται πάνω στην κοιτη του νυχιού του μεγάλου δακτύλου του ποδιού. Απαιτείται πλήρης κάλυψη του παραθύρου ανιχνευτή για να εξασφαλιστεί η ακρίβης λήψη δεδομένων.
4. Ανατρέψτε στην Εικ. 2γ. Βεβαιωθείτε ότι το παράθυρο του πομπού (\*) ευθυγραμμισμένο στο πάνω μέρος του δακτύλου, ακριβώς απέναντι από τον ανιχνευτή. Φροντίστε να διατηρήσετε την κατάλληλη ευθυγράμμιση του ανιχνευτή με τα παράθυρα του πομπού καθώς τοποθετείτε την αυτοκόλλητη/αφροδή ταινία για να στερεώσετε τον αισθητήρα.
5. Ανατρέψτε στην Εικ. 2δ. Επιβεβαιώστε τη ουσιτή τοποθέτηση και επαναποθετήστε, εάν χρειάζεται.

#### Αισθητήρας Neo για ΝΕΟΤΑΝΑ (<3 kg) και Αισθητήρας NeoPt/NeoPt-500 για ΠΡΟΩΡΑ ΒΡΕΦΩ (<1 kg)

2. Ανατρέψτε στην Εικ. 3α. Για ευαίσθητο δέρμα, η κολλητικότητα του αυτοκόλλητου ιατρικού βαθμού μπορεί να μειωθεί ή να εξαλειφθεί με επικαλύψη των αυτοκόλλητων περιοχών με βαμβάκι ή γάρα.
3. Ανατρέψτε στην Εικ. 3β. Κατευθύνετε το καλώδιο του αισθητήρα προς τον αισθητήρα (ή τον καρπό). Εφαρμόστε τον αισθητήρα γύρω από την πλάγια οώση του ποδιού (ή του χεριού), σε ευθυγράμμιση με το τέταρτο δάκτυλο. Απαιτείται πλήρης κάλυψη του παραθύρου ανιχνευτή για να εξασφαλιστεί η ακρίβης λήψη δεδομένων.
4. Ανατρέψτε στην Εικ. 3γ. Τυλίξτε την αυτοκόλλητη/αφροδή ταινία γύρω από την πλάγια οώση του ποδιού (ή του χεριού) και βεβαιωθείτε ότι το παράθυρο του πομπού (\*) είναι ευθυγραμμισμένο, ακριβώς απέναντι από τον ανιχνευτή. Φροντίστε να διατηρήσετε την κατάλληλη ευθυγράμμιση του ανιχνευτή με τα παράθυρα του πομπού καθώς τοποθετείτε την αυτοκόλλητη/αφροδή ταινία για να στερεώσετε τον αισθητήρα.
5. Ανατρέψτε στην Εικ. 3δ. Επιβεβαιώστε τη ουσιτή τοποθέτηση και επαναποθετήστε, εάν χρειάζεται.

#### Αισθητήρας Neo για ΕΝΗΛΙΚΕΣ (>40 kg) Αισθητήρας Inf για ΝΗΠΙΑ (10-20 kg)

2. Ανατρέψτε στην Εικ. 4α. Κατευθύνετε το καλώδιο του αισθητήρα με τέτοιον τρόπο ώστε να διέρχεται από το πάνω μέρος του χεριού. Τοποθετήστε τον ανιχνευτή στα σαρκώδες τμήμα του μεγάλου δακτύλου του ποδιού. Μπορεί επίσης να χρησιμοποιηθεί σε δάκτυλο του ποδιού (δεν απεικονίζεται).
3. Ανατρέψτε στην Εικ. 4β. Τυλίξτε την αυτοκόλλητη ταινία γύρω από το δάκτυλο, ώστε το παράθυρο του πομπού (\*) να είναι ευθυγραμμισμένο στο πάνω μέρος του δακτύλου ακριβώς απέναντι από τον ανιχνευτή. Φροντίστε να ακούσετε τον ήχο σύνδεσης («κλίκ»). Τραβήγτε απαλά τους συνδέσμους για να εξασφαλίσετε μια θετική επαφή. Μπορείτε να χρησιμοποιήσετε καλλιτηκή ταινία για να στερεώσετε το καλώδιο ασθενούς.
4. Ανατρέψτε στην Εικ. 4γ. Ελγέτε τον αισθητήρα για να επιβεβαιώσετε τη ουσιτή τοποθέτηση και επαναποθετήστε τον, εάν χρειάζεται.

### Γ) Σύνδεση του αισθητήρα στο καλώδιο ασθενούς

1. Ανατρέψτε στην Εικ. 5α. Σημ. Προσανατολίστε τη γλωττίδα συνδέσμου του αισθητήρα με τέτοιον τρόπο, ώστε η πλευρά με τις «γυαλιστερές» επαφές να είναι στραμμένη προς τα πάνω. Προσανατολίστε το καλώδιο ασθενούς με τη χρωματιστή λωρίδα και τις λαβές δακτύλων να είναι στραμμένες προς τα πάνω.
2. Ανατρέψτε στην Εικ. 5β. Εισαγάγτε τη γλωττίδα του αισθητήρα στο καλώδιο ασθενούς μέχρι να αντιληφθείτε ή να ακούσετε τον ήχο σύνδεσης («κλίκ»). Τραβήγτε απαλά τους συνδέσμους για να εξασφαλίσετε μια θετική επαφή. Μπορείτε να χρησιμοποιήσετε καλλιτηκή ταινία για να στερεώσετε το καλώδιο ασθενούς.

### Δ) Επαναποθετήστε

- Ο αισθητήρας μπορεί να επαναποθετηθεί στον ίδιο ασθενή, εάν τα παράθυρα πομπού και ανιχνευτή είναι διαφανή και το αυτοκόλλητο έξακαλουθεί να προσκολλάται στο δέρμα.
- Εάν το αυτοκόλλητο δεν προσκολλάται πλέον στο δέρμα, χρησιμοποιήστε νέο αισθητήρα.

### Ε) Αποσύνδεση του αισθητήρα από το καλώδιο ασθενούς

1. Ανατρέψτε στην Εικ. 6. Τραβήγτε σταθερά τον σύνδεσμο του αισθητήρα για να τον αφαιρέσετε από το καλώδιο ασθενούς.

### ΣΗΜΕΙΩΣΗ:

Για να μην προκληθεί ζημιά, τραβήγτε τον σύνδεσμο του αισθητήρα, όχι το καλώδιο.

## ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Όταν χρησιμοποιούνται με τα μόνιτορ παλμικής οξυμετρίας Masimo SET ή με εγκεκριμένες μονάδες παλμικής οξυμετρίας Masimo SET, οι αισθητήρες με καλώδιο RD SET έχουν τις ακόλουθες προδιαγραφές:

| Αισθητήρας με καλώδιο RD SET   | Adt                     | Pdt                     | Inf                                |                         | Neo         | NeoPt/NeoPt-500 |
|--|-------------------------|-------------------------|------------------------------------|-------------------------|-------------|-----------------|
| Συμβατικό βάρος  | >30 kg                  | 10–50 kg                | 3–10 kg                            | <3 kg                   | >40 kg      | <1 kg           |
| Θέση εφαρμογής   | Δάκτυλο χεριού ή ποδιού | Δάκτυλο χεριού ή ποδιού | Αντίχειρας ή μεγάλο δάκτυλο ποδιού | Δάκτυλο χεριού ή ποδιού | Χέρι ή πόδι | Χέρι ή πόδι     |
| Ακρίβεια SpO <sub>2</sub> , σε συνθήκες ακινησίας (70–100% <sup>1,5)</sup> | 2%                      | 2%                      | 2%                                 | 3%                      | 2%          | 3%              |
| Ακρίβεια SpO <sub>2</sub> , σε συνθήκες κίνησης <sup>2</sup>               | 3%                      | 3%                      | 3%                                 | 3%                      | 3%          | 3%              |
| Ακρίβεια SpO <sub>2</sub> , χαμηλή αιμάτωση <sup>3</sup>                   | 2%                      | 2%                      | 2%                                 | 3%                      | 2%          | 3%              |
| Ακρίβεια ρυθμού παλμών <sup>1</sup> , σε συνθήκες ακινησίας (25–240 bpm)   | 3 bpm                   | 3 bpm                   | 3 bpm                              | 3 bpm                   | 3 bpm       | 3 bpm           |
| Ακρίβεια ρυθμού παλμών, σε συνθήκες κίνησης <sup>4</sup>                   | 5 bpm                   | 5 bpm                   | 5 bpm                              | 5 bpm                   | 5 bpm       | 5 bpm           |
| Ακρίβεια ρυθμού παλμών, χαμηλή αιμάτωση <sup>5</sup>                       | 3 bpm                   | 3 bpm                   | 3 bpm                              | 3 bpm                   | 3 bpm       | 3 bpm           |

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η ακρίβεια Arms είναι ένας στατιστικός υπολογισμός της διαφοράς μεταξύ των μετρήσεων της συσκευής και μετρήσεων αναφοράς. Στο πλαίσιο μιας ελεγχόντας μελέτης, περίπου τα δύο τρίτα των μετρήσεων της συσκευής ενέπιπταν ± εντός του εύρους Arms των μετρήσεων αναφοράς.

<sup>1</sup> Η ακρίβεια της τεχνολογίας Masimo SET σε συνθήκες ακινησίας έχει επιβεβαιωθεί με μελέτες ανθρώπινου αιμάτου σε υγείες ενήλικες εθελοντές, ανδρες και γυναίκες, με ανοικτή έως σκούρα απόχρωση δέρματος σε μελέτες προκαλούμενής υποξίας στο εύρος 70%–100% SpO<sub>2</sub> ως προς ένα εργαστηριακό οξύμετρο CO<sub>2</sub>.

<sup>2</sup> Η ακρίβεια της τεχνολογίας Masimo SET σε συνθήκες κίνησης έχει επιβεβαιωθεί σε μελέτες ανθρώπινου αιμάτου σε υγείες ενήλικες εθελοντές, ανδρες και γυναίκες με ανοικτή έως σκούρα απόχρωση δέρματος σε μελέτες προκαλούμενής υποξίας στο εύρος 70%–100% SpO<sub>2</sub> ως προς ένα εργαστηριακό οξύμετρο CO<sub>2</sub>.

<sup>3</sup> Η τεχνολογία Masimo SET έχει ελεγχθεί για την ακρίβεια χαμηλής αιμάτωσης σε δοκιμές έναντι ενός προσομοιωτή Bioteck Index 2 και ενός προσομοιωτή Masimo με ισχύ σήματος μεγαλύτερη από 0,02% και ποσοστό μετάδοσης μεγαλύτερο από 5% για κορεσμούς που κυμαίνονται από 70% έως 100%.

<sup>4</sup> Η τεχνολογία Masimo SET έχει ελεγχθεί για την ακρίβεια ρυθμού παλμών στο εύρος 25–240 bpm σε δοκιμές έναντι ενός προσομοιωτή Bioteck Index 2 και ενός προσομοιωτή Masimo με ισχύ σήματος μεγαλύτερη από 0,02% και ποσοστό μετάδοσης μεγαλύτερο από 5% για κορεσμούς που κυμαίνονται από 70% έως 100%.

<sup>5</sup> Η ακρίβεια κορεσμού των αισθητήρων για νεογάνα και πρώωρα βρέφη ελέγχηκε σε ενήλικες εθελοντές και προστέθηκε 1% για να ληφθούν υπόψη οι ιδιότητες της εμβρυκής αιμοσφαιρίνης.

## ΣΥΜΒΑΤΟΤΗΤΑ

Οι αισθητήρες αυτός προορίζεται για χρήση μόνο με συσκευές που διαθέτουν οξυμετρία Masimo SET ή μόνιτορ παλμικής οξυμετρίας που έχουν με ισχύ σήματος μεγαλύτερη από 0,02% και ποσοστό μετάδοσης μεγαλύτερο από 5% για κορεσμούς που κυμαίνονται από 70% έως 100%.

εγκρίθηκε για χρήση με αισθητήρες με καλώδιο RD SET. Κάθε αισθητήρας είναι σχεδιασμένος να λειτουργεί ωστά μόνο στα συστήματα παλμικής οξυμετρίας της κατασκευαστή της πρωτότυπης συσκευής. Η χρήση αυτού του αισθητήρα με άλλες συσκευές μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα να μην λειτουργήσει ο αισθητήρας ή να μην λειτουργήσει σωστά.

Για πληροφορίες συμβατότητας, ανατρέψτε στη διεύθυνση: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## ΕΓΓΥΗΣΗ

Η Masimo εγγύαται στον αρχικό αγοραστή μόνον ότι τα προϊόντα της προϊόνταν σε υγείες που παρέχονται με τα προϊόντα της Masimo, δεν θα παρουσιασθούν ελλεπάττωμα στα υλικά και την εργασία για χρονικό διάστημα έξι (6) μηνών. Για τα προϊόντα μίας χρήσης η εγγύηση τοποθετείται στην αισθητήρα.

Η ΑΝΩΤΕΡΟΥ ΕΙΝΑΙ Η ΜΟΝΑΔΙΚΗ ΚΑΙ ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΗ ΕΓΓΥΗΣΗ ΠΟΥ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΠΟΥ ΠΛΟΥΝΟΥΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΜΑΣΙΜΟ ΣΤΟΝ ΑΓΟΡΑΣΤΗ. Η MASIMO ΑΠΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΡΗΤΩΣ ΟΛΕΣ ΤΙΣ ΆΛΛΕΣ ΠΡΟΦΟΡΙΚΕΣ, ΡΗΤΕΣ Η ΣΙΩΠΗΡΕΣ ΕΓΓΥΗΣΕΙΣ, ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΩΝ, ΧΩΡΙΣ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟ, ΟΠΟΙΩΝΔΗΠΟΤΕ ΕΙΓΓΥΗΣΕΩΝ ΕΜΠΡΕΥΖΟΜΑΤΗΤΑΣ Η ΚΑΤΑΛΑΗΓΟΤΗΤΑΣ ΓΙΑ ΣΥΓΚΕΚΡΙΜΕΝΟ ΣΚΟΠΟ. Η ΜΟΝΑΔΙΚΗ ΥΠΟΧΡΕΩΣΗ ΤΗΣ MASIMO ΚΑΙ Η ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΗ ΑΠΟΣΗΜΩΣΗ ΤΟΥ ΑΓΟΡΑΣΤΗ ΣΤΑ ΠΡΑΒΙΔΙΑ ΠΟΥ ΣΗΜΑΝΟΥΝ ΤΗΝ ΕΓΓΥΗΣΗ ΣΩΣΤΗΣ ΦΟΡΑΣ.

## ΞΑΙΡΕΣΕΣ ΑΠΟ ΤΗΝ ΕΓΓΥΗΣΗ

Η παρούσα εγγύηση δεν καλύπτει οποιοδήποτε προϊόν το οποίο έχει χρησιμοποιηθεί κατά παράβαση των οδηγιών χρήσης που συνοδεύουν το προϊόν ή έχει υποστεί κακή χρήση, αμέλεια, απήγμα ή ζημιά λόγω εξωτερικών συνθηκών. Η παρούσα εγγύηση δεν καλύπτει οποιοδήποτε προϊόν που έχει συνδεθεί με μη γεγονότημένη συσκευή ή σύσταση. έχει τροποποιηθεί, αποσυναρμολογηθεί ή επανασυναρμολογηθεί. Η παρούσα εγγύηση δεν καλύπτει αισθητήρες ή καλώδια ασθενούς τα οποία έχουν υποβληθεί σε επανεπεργασία, επιδιόρθωση ή ανακύλωση.

ΣΕ ΚΑΜΙΑ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ Η MASIMO ΔΕΝ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΗ ΕΝΑΝΤΙ ΤΟΥ ΑΓΟΡΑΣΤΗ Η ΟΠΟΙΟΥΔΗΠΟΤΕ ΑΛΛΟΥ ΑΤΟΜΟΥ ΓΙΑ ΤΥΧΟΝ ΣΥΜΠΤΩΜΑΤΙΚΕΣ, ΕΜΜΕΣΕΣ, ΕΙΔΙΚΕΣ Η ΑΙΣΘΗΤΙΚΕΣ ΖΗΜΙΕΣ (ΜΕΤΑΞΥ ΤΩΝ ΟΠΟΙΩΝ ΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΝΤΑΙ ΚΑΙ ΤΑ ΑΠΟΛΕΣΤΗΡΑ ΚΕΡΑΗ), ΑΚΟΜΗ ΚΑΙ ΑΝ ΕΙΧΕ ΥΠΑΡΞΕΙ ΕΝΗΜΕΡΟΣ ΓΙΑ ΤΟ ΕΝΑΕΧΟΜΕΝΟ ΝΑ ΠΡΟΚΥΨΟΥΝ ΖΗΜΙΕΣ ΑΥΤΟΥ ΤΟΥ ΕΙΔΟΥΣ. ΣΕ ΚΑΜΙΑ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ Η ΕΥΘΥΝΗ ΤΗΣ MASIMO ΠΟΥ ΠΡΟΚΥΠΤΕΙ ΑΠΟ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΠΟΥ ΠΛΟΥΝΟΥΝΤΑΙ ΣΤΟΝ ΑΓΟΡΑΣΤΗ Η ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΣΥΜΒΑΣΗ, ΕΓΓΥΗΣΗ, ΑΔΙΚΗΜΑ Η ΛΑΗΗ ή ΕΙΩΣΗ) ΔΕΝ ΥΠΕΡΒΑΙΝΕΙ ΤΟ ΠΟΣΟ ΠΟΥ ΚΑΤΕΒΑΙΝΕΙ Ο ΑΓΟΡΑΣΤΗΣ ΓΙΑ ΤΟ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΣΤΟ ΑΙΓΑΙΟ ή ΑΝΔΑΚΙΑ ή ΑΝΑΚΑΙΝΙΣΗ Η ΑΝΑΚΥΚΛΩΣΗ. ΟΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΣΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΕΝΟΤΗΤΑ ΔΕΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΘΕΩΡΗΘΕΙ ΟΤΙ ΑΠΟΚΑΕΙΟΥΝ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΕΥΟΥΣΗ Η οποία, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΗΝ ΙΣΧΥΟΥΣΑ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑ ΗΝΙ ΕΥΘΥΝΗΣ ΓΙΑ ΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ, ΔΕΝ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΑΠΟΚΑΕΙΤΕ ΜΕΣΩ ΣΥΜΒΑΣΗΣ.

## ΧΩΡΙΣ ΣΙΩΠΗΡΗ ΑΔΕΙΑ

ΑΥΤΟΣ Ο ΑΙΣΘΗΤΗΡΑΣ ΓΙΑ ΕΝΑΝ ΜΟΝΟ ΑΣΘΕΝΗ ΣΑΣ ΧΟΡΗΓΕΙΤΑΙ ΜΕ ΑΔΕΙΑ ΩΣΤΕ ΝΑ ΤΟΝ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΕ ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΔΙΠΛΩΜΑΤΑ ΕΥΡΕΣΙΤΕΧΝΙΑΣ ΤΗΣ MASIMO ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΕ ΕΝΑΝ ΜΟΝΟ ΑΣΘΕΝΗ. ΜΕΣΩ ΤΗΣ ΑΠΟΔΟΧΗΣ Η ΧΡΗΣΗ ΣΤΟΥ ΠΑΡΟΝΤΟΣ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ, ΑΝΑΓΩΡΙΖΕΤΕ ΚΑΙ ΣΥΜΦΩΝΕΤΕ ΟΤΙ ΔΕΝ ΧΟΡΗΓΕΙΤΑΙ ΑΔΕΙΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΑΡΟΝΤΟΣ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ ΣΤΗ ΠΕΡΙΟΔΟ ΣΤΟΥΣ ΤΟΥΝ ΣΥΣΤΗΜΑΤΑ Η ΑΙΣΘΗΤΗΡΩΝ RD.

ΑΠΟΡΡΙΥΤΕ ΤΟΝ ΑΙΣΘΗΤΗΡΑ ΜΕΤΑ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΣΕ ΕΝΑΝ ΜΟΝΟ ΑΣΘΕΝΗ. Η ΑΓΟΡΑ Η ΚΑΤΟΧΗ ΤΟΥ ΠΑΡΟΝΤΟΣ ΑΙΣΘΗΤΗΡΑ ΔΕΝ ΠΑΡΕΧΕΙ ΚΑΜΙΑ ΡΗΤΗ Η ΣΙΩΠΗΡΗ ΑΔΕΙΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΑΙΣΘΗΤΗΡΑ ΜΕ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΣΥΣΚΕΥΗ Η οποία ΔΕΝ ΔΙΑΘΕΤΕΙ ΧΩΡΙΣ ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΣ ΧΡΗΣΗΣ ΤΩΝ ΑΙΣΘΗΤΗΡΩΝ RD.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Η ΟΜΟΣΠΟΝΔΙΑΚΗ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑ (ΗΠΑ) ΠΕΡΙΟΡΙΖΕΙ ΤΗΝ ΠΩΛΗΣΗ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ ΑΥΤΗΣ ΜΟΝΟ ΑΠΟ ΙΑΤΡΟ ή ΚΑΤΟΠΙΝ ΕΝΤΟΛΗΣ ΙΑΤΡΟΥ.

Για επαγγελματική χρήση. Για τις πλήρεις πληροφορίες συνταγογράφησης, συμπεριλαμβανομένων των ενδείξεων, των αντενδείξεων, των προειδοποιήσεων και των ανεπιθύμητων συμβάντων, ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης.

Τα παρακάτω σύμβολα μπορεί να εμφανίζονται στο προϊόν ή στη σήμανση του προϊόντος:

| ΣΥΜΒΟΛΟ | ΟΡΙΣΜΟΣ   | ΣΥΜΒΟΛΟ    | ΟΡΙΣΜΟΣ  | ΣΥΜΒΟΛΟ        | ΟΡΙΣΜΟΣ  |
|---------|---|------------|--|----------------|--|
|         | Ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης  |            | Ξεχωριστή συλλογή του ηλεκτρικού και ηλεκτρονικού έξοπλουμού (ΑΗΗΕ). | <b>Rx ONLY</b> | <b>Προσοχή:</b> Η ομοσπονδιακή νομοθεσία (ΗΠΑ) περιορίζει την πώληση της συσκευής αυτής μόνον από ιατρό ή κατόπιν εντολής ιατρού |
|         | Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης   | <b>LOT</b> | Κωδικός παρτίδας   |                | Σήμανση συμμόρφωσης της Ευρωπαϊκής Ένωσης  |
|         | Κατασκευαστής   | <b>REF</b> | Αριθμός καταλόγου (αριθμός μοντέλου)                                 |                | Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα   |
|         | Προσοχή   |            | Αριθμός αναφοράς Masimo  |                | Συματικό βάρος   |
|         | Χρήση έως ΕΕΕΕ-MM-HH  | >          | Μεγαλύτερο από   |                | Εύρος Θερμοκρασίας φύλαξης   |
|         | Μην επαναχρησιμοποιείτε/Για χρήση σε έναν μόνο ασθενή   | <          | Μικρότερο από  |                | Διατηρείτε στεγνό  |
|         | Μη αποστειρωμένο  |            | Περιορισμός υγρασίας φύλαξης   |                | Μην χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά και συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης                                     |
|         | Δεν έχει κατασκευαστεί με φυσικό έλαστικό λάτεξ   |            | Έμβραστο, να το χειρίζεστε με προσοχή                                |                | Περιορισμός ατμοσφαιρικής πίεσης   |
|         | Ένας ασθενής - πολλαπλές χρήσεις  | <b>MD</b>  | Ιατροεγνολογικό προϊόν   |                | Αποκλειστικό αναγνωριστικό τεχνολογικού προϊόντος  |
|         | Εισαγωγέας  |            | Διανομέας  |                | Φωτιδίδυς (LED)<br>Η φωτιδίδυος LED εκπέμπει φως όταν διαγετεύεται ρέμα  |
|         | Οι οδηγίες/Οι οδηγίες χρήσης/Τα εγγειρίδια διατίθενται σε ηλεκτρονική μορφή στον ιστότοπο <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> |            |  |                | Σημείωση: Οι ηλεκτρονικές οδηγίες χρήσης δεν είναι διαθέσιμες σε όλες τις χώρες.   |

Διπλώματα ευρεσιτεχνίας: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Τα Masimo, SET, RD SET, και X-Cal είναι καταχωρισμένα εμπορικά σήματα της Masimo Corporation σε ομοσπονδιακό επίπεδο.

# Датчики серии RD SET® с кабелем

## Одноразовые датчики SpO2 Adt, Pdt, Inf, Neo и NeoPt/NeoPt-500

### УКАЗАНИЯ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ

 Только для индивидуального использования

 Изготовлено без использования натурального латекса

 Нестерильно

Перед использованием этого датчика пользователь должен прочитать и принять к сведению руководство оператора устройства и данные указания по использованию.

#### ПОКАЗАНИЯ

Датчики серии RD SET® с кабелем предназначены для непрерывного неинвазивного мониторинга функционального насыщения артериального гемоглобина кислородом (SpO2) и частоты пульса (измеряется датчиком SpO2). Они предназначены для использования взрослыми пациентами, детьми, младенцами и новорожденными как при движении, так и в условиях неподвижности, а также пациентами с нормальной или слабой перфузии в больницах, других медицинских учреждениях, в дороге и дома.

#### ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Датчики RD SET с кабелем противопоказаны пациентам с аллергической реакцией на изделия из пенорезины и/или самоклеящуюся ленту.

#### ОПИСАНИЕ

Датчики RD SET с кабелем предназначены для использования только с устройствами, применяющими систему оксиметрии Masimo SET или лицензированными для использования с датчиками RD SET с кабелем. За информацией о совместимости конкретных моделей устройств и датчиков обращайтесь к производителю. Каждый изготовитель несет ответственность за определение совместимости своих устройств с каждой моделью датчика.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ.** Датчики и кабели Masimo предназначены для применения только с устройствами, использующими систему оксиметрии Masimo SET либо лицензированными для использования с датчиками Masimo.

#### ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Все датчики и кабели предназначены для использования с конкретными мониторами. Перед началом работы следует обязательно проверить совместимость монитора, кабеля и датчика, так как в противном случае возможно ухудшение эксплуатационных характеристик и/или травмирования пациента.
- На датчике не должно быть видимых дефектов, обесцвечивания и повреждений. Если датчик обесцвечен или поврежден, прекратите его использование. Никогда не используйте поврежденные датчики или датчики с неизолированными участками электрической цепи.
- Для обеспечения надлежащего прилегания, циркуляции крови, целостности кожи и правильного оптического совмещения место установки следует проверять часто или в соответствии с принятым клиническим протоколом.
- Особое внимание требуется при использовании у пациентов со слабой перфузии. При отсутствии регулярного перемещения датчика возможна эрозия кожи, а также ее омертвение из-за давления. Проверяйте место установки датчика с периодичностью в один (1) час при работе с пациентами со слабой перфузии и переставляйте датчик при наличии признаков ишемии тканей.
- Следует регулярно проверять дистальную циркуляцию крови в месте установки датчика.
- При низкой перфузии место подключения датчика следует регулярно проверять на предмет отсутствия местной ишемии тканей, которая может привести к омертвению из-за давления.
- При очень низкой перфузии в месте мониторинга показания могут быть ниже действительного насыщения артериальной крови кислородом.
- Не используйте ленту для закрепления датчика на месте, так как это может ограничить кровоток и привести к неточности показаний. Использование дополнительной ленты может привести к повреждению кожи и/или некрозу вследствие сдавливания либо к повреждению датчика.
- Датчики, которые были изначально наложены слишком туго или оказались тугими из-за отека, дадут неточные показания и могут привести к некрозу вследствие сдавливания.
- Неправильно установленные или частично смешанные датчики могут привести к неточности измерений.
- Неправильная установка из-за неправильного типа датчика может привести к неточности или отсутствию показаний.
- Застой венозной крови может привести к занижению показаний относительно действительного насыщения артериальной крови кислородом. Поэтому необходимо убедиться в надлежащем оттоке венозной крови от места мониторинга. Датчик не должен быть ниже уровня сердца (например, на свисающей руке при размещении пациента в постели).
- Венозные пульсации могут привести к заниженным показаниям SpO2 (например, при регуригации трехстворчатого клапана).
- Пульсация баллона внутриорбитальной поддержки может повлиять на частоту пульса, отображаемую на оксиметре. Сверните частоту пульса пациента с частотой его сердечных сокращений на ЭКГ.
- Рационально прокладывайте кабель датчика и кабель для подключения к пациенту, чтобы снизить вероятность зацепления кабеля пациентом или удушения пациента кабелем.
- Избегайте размещения датчика на конечности с артериальным катетером или манжетой для измерения давления крови.
- Если пульсоксиметрия проводится во время облучения всего тела, держите датчик вне поля излучения. Если датчик был подвержен излучению, показания могут быть неточными или отсутствовать во время воздействия излучения.
- Не используйте датчик во время выполнения МРТ или в среде МРТ.
- Яркие источники внешнего освещения, например, операционные светильники (особенно с ксеноновыми источниками света), билирубиновые лампы, флуоресцентные лампы, инфракрасные нагревательные лампы и прямой солнечный свет, могут повлиять на показания датчика.
- Для предотвращения воздействия внешних источников света правильно установите датчик и при необходимости закройте место установки не пропускающим свет материалом. Несоблюдение этих мер предосторожности в условиях очень яркого освещения может привести к неточным измерениям.
- Высокий уровень COHb или MetHb может иметь место при кажущемся нормальном уровне SpO2. При подозрении на повышенный уровень COHb или MetHb необходимо провести лабораторный анализ (CO-оксиметрию) образца крови.
- Повышенные уровни карбоксигемоглобина (COHb) могут привести к неточности измерения SpO2.
- Повышенные уровни общего билирубина (MetHb) могут привести к неточности измерения SpO2.
- Неправильная форма пальцев, внутрисосудистое окрашивание, например идиодцианином зеленым или метиленовой синью, или краска и фактура, нанесенные снаружи (например, для ногтей, наращенные акриловые ногти, блестки и т. д.), могут привести к неточности измерения SpO2.
- Неточные показания SpO2 могут быть обусловлены сильной анемией, низкой артериальной перфузией или артефактом от движения.
- Во избежание повреждения датчика не погружайте его в какие-либо жидкие растворы.
- Не модифицируйте и не изменяйте датчик никакими способами. Изменения или модификации могут ухудшить производительность и/или точность.
- Не пытайтесь повторно использовать для нескольких пациентов, дорабатывать, восстанавливать или повторно использовать датчики Masimo или кабели для подключения к пациенту, поскольку это может привести к повреждению электронных компонентов и травме пациента.
- Высокие концентрации кислорода могут вызвать у недоношенных детей ретинопатию. Поэтому верхний предел сигнала тревоги для насыщения кислородом необходимо выбирать точно в соответствии с принятыми клиническими стандартами.
- **Внимание!** Замените датчик, когда отобразится сообщение о замене датчика или когда постоянно отображается сообщение о низком качестве сигнала (SIQ) после выполнения действий по поиску и устранению причин низкого качества сигнала (SIQ), указанных в руководстве оператора устройства мониторинга.
- **Примечание.** Датчик оснащен технологией X-Cal® для минимизации риска неточных показаний и непредсказуемого прерывания мониторинга пациента. После индивидуального использования утилизируйте датчик.

## ИНСТРУКЦИИ

### A) Выбор места

- Всегда выбирайте такое место для установки, чтобы окошко детектора датчика было полностью закрыто.
- Перед установкой датчика участок кожи необходимо очистить и высушить.

### RD SET Adt с кабелем: датчик для взрослых

>30 кг Рекомендуется использовать средний или безымянный палец левой руки (для левшей — правой руки).

### RD SET Pdt с кабелем: датчик для детей

10–50 кг Рекомендуется использовать средний или безымянный палец левой руки (для левшей — правой руки).

### RD SET Inf с кабелем: датчик для младенцев

3–10 кг Рекомендуется использовать большой палец ноги. Можно также использовать соседний с большим пальцем ноги или большой палец руки.  
10–20 кг Рекомендуется использовать средний или безымянный палец левой руки (для левшей — правой руки). Можно также использовать палец ноги.

### RD SET Neo с кабелем: датчик для новорожденных / взрослых

<3 кг Рекомендуется использовать стопу. Кроме того, можно использовать ладонь и тыльную сторону руки.

>40 кг Рекомендуется использовать средний или безымянный палец левой руки (для левшей — правой руки).

### RD SET NeoPt/NeoPt-500 с кабелем: датчик для недоношенных детей

<1 кг Рекомендуется использовать ногу. Кроме того, можно использовать ладонь и тыльную сторону руки.

### Б) Подсоединение датчика к пациенту

1. Откройте мешок и извлеките датчик. Снимите защитное покрытие с датчика, если оно присутствует.

#### Датчик Adt для ВЗРОСЛЫХ (>30 кг) и датчик Pdt для ДЕТЕЙ (10–50 кг)

2. См. рис. 1а. Расположите датчик таким образом, чтобы сначала наложить детектор. Поместите кончик пальца на пунктирную линию, закрывая контур пальца и окошко детектора подушечкой пальца.
3. См. рис. 1б. Прижмите самоклеящиеся крылышки к пальцу по одному. Для обеспечения точности результатов окошко детектора должно быть полностью закрыто.
4. См. рис. 1с. Закройте датчик вокруг пальца так, чтобы окошко излучателя (\*) было расположено над ногтем. Прижмите крылышки к пальцу по одному.
5. См. рис. 1д. При правильной установке излучатель и детектор должны быть выровнены по вертикали (необходимо совместить черные линии). При необходимости измените положение.

#### Датчик Inf для МЛАДЕНЦЕВ (3–10 кг)

2. См. рис. 2а. Проложите кабель датчика таким образом, чтобы он проходил вдоль верхней части стопы. Расположите детектор на подушечке большого пальца ноги. Можно также использовать соседний с большим пальцем ноги или большой палец руки (не показан).
3. См. рис. 2б. Оберните самоклеящуюся манжету вокруг пальца ноги, чтобы излучатель располагался на ногтевом ложе большого пальца ноги. Для обеспечения точности результатов окошко детектора должно быть полностью закрыто.
4. См. рис. 2с. Окошко излучателя (\*) должно быть выровнено на верхней части пальца ноги напротив детектора. Проверьте положение и при необходимости переустановите датчик.

#### Датчик Neo для НОВОРОЖДЕННЫХ (<3 кг) и датчик NeoPt/NeoPt-500 для НЕДОНОШЕННЫХ ДЕТЕЙ (<1 кг)

2. См. рис. 3а. При повышенной чувствительности кожи можно уменьшить клейкость медицинского kleящего вещества, протерев краевые области ватным или марлевым тампоном.
3. См. рис. 3б. Направьте кабель датчика к щиколотке (или запястью). Установите датчик на боковую часть стопы (или кисти), выровняв по безымянному пальцу ноги (или руки). Для обеспечения точности результатов окошко детектора должно быть полностью закрыто.
4. См. рис. 3с. Оберните самоклеящийся датчик или манжету из пеноматериала вокруг боковой части стопы (или кисти) и убедитесь, что окошко излучателя (\*) располагается точно напротив детектора. Прикрепляя самоклеящуюся ленту или манжету из пеноматериала для фиксации датчика, старайтесь не сдвигать детектор и окошко излучателя.
5. См. рис. 3д. Проверьте положение и при необходимости переустановите датчик.

#### Датчик Neo для ВЗРОСЛЫХ (>40 кг) и датчик Inf для МЛАДЕНЦЕВ (10–20 кг)

2. См. рис. 4а. Проложите кабель датчика таким образом, чтобы он проходил вдоль верхней части кисти руки. Расположите детектор на мясистой части пальца. Кроме того, датчик также можно установить на большом пальце ноги (не показано).
3. См. рис. 4б. Оберните самоклеящуюся манжету вокруг пальца так, чтобы окошко излучателя (\*) находилось на кончике пальца непосредственно напротив детектора. Для обеспечения точности результатов окошко детектора должно быть полностью закрыто.
4. См. рис. 4с. Проверьте положение датчика и при необходимости переустановите его.

### В) Подключение датчика к кабелю для подключения к пациенту

1. См. рис. 5а. Расположите разъем датчика блестящими контактами вверх. Расположите кабель для подключения к пациенту цветной полосой и захватами для пальцев вверх.
2. См. рис. 5б. Вставьте разъем датчика в разъем кабеля для подключения к пациенту до щелчка. Слегка потяните за разъемы, чтобы проверить надежность контакта. Можно использовать ленту, чтобы закрепить кабель на пациенте для облегчения движений пациента.

### Г) Повторное подключение

- Датчик можно использовать повторно с тем же пациентом, если окошки излучателя и детектора не запачканы, а самоклеящаяся часть датчика приклеивается к коже.
  - Если самоклеящаяся часть больше не приклеивается к коже, используйте новый датчик.
- ПРИМЕЧАНИЕ.** При изменении места установки или отсоединении датчика сначала отсоедините датчик от кабеля для подключения к пациенту.

### Д) Отсоединение датчика от кабеля для подключения к пациенту

1. См. рис. 6. С усилием потяните за разъем датчика, чтобы извлечь его из разъема кабеля для подключения к пациенту.

**ПРИМЕЧАНИЕ.** Во избежание повреждения тяните, удерживая за разъем датчика, а не за кабель.

## ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

При использовании с мониторами пульсоксиметрии Masimo SET или с лицензированными модулями пульсоксиметрии Masimo SET датчики серии RD SET с кабелем имеют следующие технические характеристики:

| Датчик RD SET с кабелем   | Adt                 | Pdt                 | Inf                         |                     | Neo            |                     | NeoPt/NeoPt-500 |
|---|---------------------|---------------------|-----------------------------|---------------------|----------------|---------------------|-----------------|
| Вес тела  | >30 кг              | 10–50 кг            | 3–10 кг                     | 10–20 кг            | <3 кг          | >40 кг              | <1 кг           |
| Место крепления   | палец руки или ноги | палец руки или ноги | большой палец руки или ноги | палец руки или ноги | рука или стопа | палец руки или ноги | рука или стопа  |
| Точность измерения SpO <sub>2</sub> без движения (70–100%) <sup>1,5)</sup>      | 2%                  | 2%                  | 2%                          | 2%                  | 3%             | 2%                  | 3%              |
| Точность измерения SpO <sub>2</sub> при движении <sup>2</sup>                   | 3%                  | 3%                  | 3%                          | 3%                  | 3%             | 3%                  | 3%              |
| Точность измерения SpO <sub>2</sub> при низкой перфузии <sup>3</sup>            | 2%                  | 2%                  | 2%                          | 2%                  | 3%             | 2%                  | 3%              |
| Точность измерения частоты пульса <sup>1</sup> , без движения (25–240 уд./мин.) | 3 уд./мин           | 3 уд./мин           | 3 уд./мин                   | 3 уд./мин           | 3 уд./мин      | 3 уд./мин           | 3 уд./мин       |
| Точность измерения частоты пульса при движении <sup>4</sup>                     | 5 уд./мин           | 5 уд./мин           | 5 уд./мин                   | 5 уд./мин           | 5 уд./мин      | 5 уд./мин           | 5 уд./мин       |
| Точность измерения частоты пульса при низкой перфузии <sup>5</sup>              | 3 уд./мин           | 3 уд./мин           | 3 уд./мин                   | 3 уд./мин           | 3 уд./мин      | 3 уд./мин           | 3 уд./мин       |

**ПРИМЕЧАНИЕ.** Для определения точности Arms статистически рассчитывается разница между измерениями устройства и контрольными измерениями. В контролируемом исследовании приблизительно две трети измерений устройства попадают в диапазон  $\pm$  Arms контрольных измерений.

<sup>1</sup> Технология Masimo SET была протестирована на точность измерения при отсутствии движения в исследованиях человеческой крови с участием здоровых добровольцев обеих полов со светлой или темной пигментацией кожи при индуцированной гипоксии в диапазоне 70–100% SpO<sub>2</sub> с помощью лабораторного CO-оксиметра.

<sup>2</sup> Технология Masimo SET была протестирована на точность измерения в движении при исследованиях человеческой крови с участием здоровых взрослых добровольцев обеих полов со светлой или темной пигментацией кожи при индуцированной гипоксии во время выполнения движений потирания и постукивания с частотой 2–4 Гц и амплитудой 1–2 см, а также неритмичных движений с частотой 1–5 Гц и амплитудой 2–3 см при индуцированной гипоксии в диапазоне 70–100% SpO<sub>2</sub> с использованием лабораторного CO-оксиметра.

<sup>3</sup> Технология Masimo SET была протестирована на точность измерения при низкой перфузии путем проверки на стенде с использованием симулятора Bioteck Index 2 и симулятора Masimo с мощностью сигнала выше 0,02% и процентом передачи выше 5% для насыщения в диапазоне 70–100%.

<sup>4</sup> Технология Masimo SET была протестирована на точность измерения частоты пульса в диапазоне 25–240 уд./мин путем проверки на стенде с использованием симулятора Bioteck Index 2 и симулятора Masimo с мощностью сигнала выше 0,02% и процентом передачи выше 5% для насыщения в диапазоне 70–100%.

<sup>5</sup> Точность измерения насыщения датчиками для новорожденных и недоношенных детей была проверена на взрослых добровольцах с давлением 1% для учета свойств фетального гемоглобина.

## СОВМЕСТИМОСТЬ

Этот датчик предназначен для использования только с устройствами, применяющими систему оксиметрии Masimo SET, или лицензированными мониторами пульсоксиметрии для использования с датчиками RD SET с кабелем. Правильная работа каждого датчика гарантируется только при его использовании с оригиналными системами пульсоксиметрии от производителя. Использование данного датчика с другими устройствами может привести к отказу в работе или к неправильной работе.

Для получения справочной информации о совместимости посетите сайт [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## ГАРАНТИЯ

Компания Masimo предоставляет гарантию только первоначальному покупателю в том, что настоящие изделия при использовании в соответствии с указаниями, сопровождающими изделия Masimo, не будут иметь дефектов материалов и сборки в течение шести (6) месяцев. На изделия для одноразового применения гарантия предоставляется при условии индивидуального использования.

ВыШЕУПОМНЯТАЯ ГАРАНТИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ЕДИНСТВЕННОЙ И ИСКЛЮЧИТЕЛЬНОЙ ГАРАНТИЕЙ, РАСПРОСТРАНЯЮЩЕЙСЯ НА ИЗДЕЛИЯ, ПРОДАВАЕМЫЕ КОМПАНИЕЙ MASIMO ПОКУПАТЕЛЯМ. КОМПАНИЯ MASIMO В ЯВНОЙ ФОРМЕ ОТКАЗЫВАЕТСЯ ОТ КАКИХ БЫ ТО НИ БЫЛО ДРУГИХ УСТНЫХ, ВЫРАЖЕННЫХ ИЛИ ПОДРАЗУМЕВАЕМЫХ ГАРАНТИЙ, ВКЛЮЧАЯ, ПОМIMО ПРОЧЕГО, ГАРАНТИИ ТОВАРНОЙ ПРИГОДНОСТИ ИЛИ ПРИГОДНОСТИ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ В КОНКРЕТНЫХ ЦЕЛЯХ. ЕДИНСТВЕННЫМ ОБЯЗАТЕЛЬСТВОМ КОМПАНИИ MASIMO И ЕДИНСТВЕННОЙ КОМПЕНСАЦИЕЙ ДЛЯ ПОКУПАТЕЛЯ В СЛУЧАЕ НАРУШЕНИЯ КОМПАНИЕЙ КАКОЙ-ЛИБО ГАРАНТИИ ЯВЛЯЕТСЯ РЕМОНТ ИЛИ ЗАМЕНА ИЗДЕЛИЯ (ПО ВЫБОРУ КОМПАНИИ MASIMO).

## ИСКЛЮЧЕНИЯ ГАРАНТИИ

Настоящая гарантия не распространяется на какие-либо изделия, эксплуатировавшиеся с отклонением от инструкций, поставляемых с изделием, подвергшимся неправильной эксплуатации, небрежному обращению, несчастному случаю или внешнему повреждению. Гарантия не распространяется на изделия, подключенные к каким-либо несовместимым устройствам или системам, подвергшиеся модификации либо разборке или повторной сборке. Настоящая гарантия не распространяется на доработанные, восстановленные или повторно используемые датчики и кабели для подключения к пациенту.

НИ ПРИ КАКИХ ОБСТОЯТЕЛЬСТВАХ КОМПАНИЯ MASIMO НЕ НЕСЕТ ОТВЕТСТВЕННОСТИ ПЕРЕД ПОКУПАТЕЛЕМ ИЛИ КАКИМ-ЛИБО ДРУГИМ ЛИЦОМ ЗА ЛЮБЫЕ СЛУЧАЙНЫЕ, НЕПРЯМЫЕ, СПЕЦИАЛЬНЫЕ ИЛИ КОСВЕННЫЕ УБЫТКИ (ВКЛЮЧАЯ, ПОМИМО ПРОЧЕГО, ПОТЕРЮ ПРИБЫЛИ), ДАЖЕ ЕСЛИ КОМПАНИЯ БЫЛА УВЕДОМЛЕНА О ТАКОЙ ВОЗМОЖНОСТИ. ОТВЕТСТВЕННОСТЬ КОМПАНИИ MASIMO, СВЯЗАННАЯ С ЛЮБЫМИ ЕЕ ИЗДЕЛИЯМИ, ПРОДАННЫМИ ПОКУПАТЕЛЮ (ПО ДОГОВОРУ ГАРАНТИИ ИЛИ ДРУГОМУ ТРЕБОВАНИЮ), НИ В КОЕМ СЛУЧАЕ НЕ БУДЕТ ПРЕВЫШАТЬ СУММЫ, УПЛАЧЕННОЙ ПОКУПАТЕЛЕМ ЗА ПАРТИЮ ИЗДЕЛИЙ, СВЯЗАННЫХ С ДАННОЙ ПРЕТЕНЗИЕЙ. НИ В КОЕМ СЛУЧАЕ КОМПАНИЯ MASIMO НЕ НЕСЕТ ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА ЛЮБОЙ УЩЕРБ, ВЫЗВАННЫЙ ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ДОРАБОТАННОГО, ВОССТАНОВЛЕННОГО ИЛИ ОТРЕМОНТИРОВАННОГО ИЗДЕЛИЯ. ПРИВЕДЕННЫЕ В ДАННОМ РАЗДЕЛЕ ОГРАНИЧЕНИЯ НЕ ОТМЕНЯЮТ ОТВЕТСТВЕННОСТИ, КОТОРАЯ НЕ МОЖЕТ БЫТЬ ЗАКОННО ОТМЕНЕНА ДОГОВОРОМ В СООТВЕТСТВИИ С ПРИМЕНЯЕМЫМ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВОМ ОБ ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА ПРОДУКЦИЮ.

## ОТСУСТВИЕ ПОДРАЗУМЕВАЕМОЙ ЛИЦЕНЗИИ

ДАННЫЙ ОДНОРАЗОВЫЙ ДАТЧИК ЛИЦЕНЗИРОВАН В СООТВЕТСТВИИ С ПАТЕНТАМИ КОМПАНИИ MASIMO ТОЛЬКО ДЛЯ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ. ПРИОБРЕТАЯ ИЛИ ИСПОЛЬЗУЯ ДАННОЕ ИЗДЕЛИЕ, ВЫ ПРИЗНАЕТЕ И ПРИНИМАЕТЕ АННУЛИРОВАНИЕ ГАРАНТИИ В СЛУЧАЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ДАННОГО ИЗДЕЛИЯ С НЕСКОЛЬКИМИ ПАЦИЕНТАМИ.

ПОСЛЕ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ УТИЛИЗИРУЙТЕ ДАТЧИК. ПРИОБРЕТЕНИЕ НАСТОЯЩЕГО ДАТЧИКА ИЛИ ОБЛАДАНИЕ ИМ НЕ ПРЕДУСМЕРТИВАЕТ ЯВНОГО ИЛИ ПОДРАЗУМЕВАЕМОГО РАЗРЕШЕНИЯ НА ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ДАТЧИКА С КАКИМ-ЛИБО УСТРОЙСТВОМ, НЕ ОДОБРЕННЫМ ОДНОЛЬНО ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ С ДАТЧИКАМИ RD.

**ВНИМАНИЕ!** ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ЗАКОН США РАЗРЕШАЕТ ПРОДАЖУ ДАННОГО УСТРОЙСТВА ТОЛЬКО ВРАЧАМ ИЛИ ПО ЗАКАЗУ ПЕРСОНАЛА КЛИНИКИ.

Для профессионального применения. См. инструкции по эксплуатации, в которых содержится полная информация о применении устройства, в том числе показания, противопоказания, предупреждения, меры предосторожности и нежелательные явления.

На изделии или на его маркировке могут использоваться следующие обозначения:

| ОБОЗНАЧЕНИЕ | ОПРЕДЕЛЕНИЕ  | ОБОЗНАЧЕНИЕ   | ОПРЕДЕЛЕНИЕ   | ОБОЗНАЧЕНИЕ    | ОПРЕДЕЛЕНИЕ  |
|-------------|--|---|---|----------------|--|
|             | Следуйте инструкциям по эксплуатации   |   | Отдельная утилизация для электрического и электронного оборудования (директива WEEE). | <b>Rx ONLY</b> | <b>Внимание!</b> Федеральный закон США разрешает продажу данного устройства только врачам или по их заказу |
|             | См. инструкции по эксплуатации   | <b>LOT</b>  | Код партии  |                | Знак соответствия на территории Европейского Союза   |
|             | Производитель  | <b>REF</b>  | Номер по каталогу (номер модели)  | <b>EC REP</b>  | Авторизованный представитель в Европейском сообществе  |
|             | Внимание   | <b>####</b>   | Регистрационный номер Masimo  |                | Вес тела   |
|             | Использовать до ГГГ-ММ-ДД  | <b>&gt;</b>   | Больше  |                | Диапазон температур хранения   |
|             | Не использовать повторно / только для индивидуального использования  | <b>&lt;</b>   | Меньше  |                | Хранить в сухом месте  |
|             | Нестерильно  |   | Ограничение по влажности при хранении   |                | Не использовать, если упаковка повреждена, и см. инструкции по эксплуатации                                |
|             | Изготовлены без использования натурального латекса   |   | Хрупкое, обращаться с осторожностью   |                | Ограничение по атмосферному давлению   |
|             | Предназначено для одного пациента. Многократное использование  | <b>MD</b>   | Медицинское изделие   | <b>UDI</b>     | Уникальный идентификатор изделия   |
|             | Импортер   |   | Дистрибутор   |                | Светодиодный индикатор горит при наличии тока  |
|             | Инструкции, указания по использованию и руководства доступны в электронном формате по адресу <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> | <b>Примечание.</b> Электронные руководства по эксплуатации доступны не во всех странах. |   |                |  |

Патенты: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo, SET, RD SET, и X-Cal являются федеральными зарегистрированными товарными знаками компании Masimo Corporation.

Adt, Pdt, Inf, Neo, NeoPt/NeoPt-500 SpO<sub>2</sub> 일회용 센서

## 사용 지침

⑧ 환자 1인용

⑨ 천연고무 라텍스 비합유

⑩ 비멸균

**이 센서를 사용하기 전에 장치의 사용 설명서와 본 사용 지침을 읽고 숙지해야 합니다.****사용 목적**RD SET® 케이블 센서 시리즈 일회용 센서는 동액 혜모글로빈(SpO<sub>2</sub>) 및 맥박수(SpO<sub>2</sub> 센서로 측정)의 기능적 산소 포화도에 대한 연속적인 비침습 모니터링을 위한 것으로, 동작 및 무통증 상태의 성인, 소아, 영유아 및 신생아 환자와 병원 의료시설, 이동 및 가정 환경에서 관류 상태가 좋거나 좋지 않은 환자에게 사용할 수 있습니다.**금기 사항**

RD SET 케이블 센서는 밸프 고무 제품 및/또는 접착 테이프에 알레르기 반응을 보이는 환자에게는 사용하면 안 됩니다.

**설명**

RD SET 케이블 센서는 Masimo SET 산소측정기가 내장되거나 RD SET 케이블 센서를 사용하도록 허가된 장치에 사용할 수 있습니다. 특정 장치 및 센서 모델의 호환성에 대해서는 개별 장치 제조업체에 문의하십시오. 각 장치 제조업체는 장치와 각 센서 모델과의 호환 여부를 확인해야 할 책임이 있습니다.

경고: Masimo 센서 및 케이블은 Masimo SET 산소 측정기가 내장되거나 Masimo 센서 사용 허가를 받은 장치용으로 설계되었습니다.

**경고**

- 모든 센서와 케이블은 특정 모니터용으로 설계되었습니다. 성능 저하 및/또는 환자의 부상을 방지하기 위해 사용 전에 모니터, 케이블 및 센서의 호환성을 확인하십시오.
- 육안으로 보기에 센서에 결함, 변색, 손상이 없어야 합니다. 센서가 변색되거나 파손된 경우 사용하지 마십시오. 손상되거나 전기 회로가 노출된 센서는 절대 사용하지 마십시오.
- 적절한 접착, 순화, 피부 무결성 및 올바른 광학 정렬을 위해 해당 부위를 자주 또는 임상 규정에 따라 검사해야 합니다.
- 관류 상태가 좋지 않은 환자의 경우 주의를 기울여야 합니다. 센서를 자주 옮겨 주지 않으면 피부 염증 및 압박 고사가 발생할 수 있습니다. 관류 상태가 좋지 않은 환자의 경우 1시간 간격으로 부위를 펌핑하여 조직 혈류 조짐이 있는 경우 센서 위치를 옮깁니다.
- 센서 부위의 디스크 순환을 상시적으로 확인해야 합니다.
- 관류가 느릴 경우 센서 부위를 자주 검사하여 압박 고사로 이어질 수 있는 조직 혈류 조짐이 없는지 확인해야 합니다.
- 모니터링 부위의 관류가 매우 느릴 경우 수치가 코어 동맥 산소포화도보다 낮게 나올 수 있습니다.
- 테이프를 사용하여 센서를 부위에 고정해 놓지 마십시오. 혈류가 제한되어 수치가 부정확해집니다. 추가로 테이프를 사용할 경우 피부 손상 및/또는 압박 고사가 발생하거나 센서가 손상될 수 있습니다.
- 센서를 너무 꽉 조이게 부착하거나 부종으로 인해 센서가 꽉 조이게 되면 부정확한 수치가 판독되어 압박 고사가 발생할 수 있습니다.
- 센서를 잘못 부착하거나 센서가 부문적으로 이탈하면 측정이 잘못될 수 있습니다.
- 센서 유형을 잘못 적용하여 판독값이 부정확해지거나 판독값을 얻지 못할 수 있습니다.
- 정맥 혈류율이 있어 판독값이 실제 동맥 산소포화도 수치보다 낮게 나올 수 있습니다. 따라서 모니터링 부위의 정맥 혈류가 원활한지 확인해야 합니다. 센서를 심장 높이 아래에 두지 말아야 합니다. 예를 들어 환자가 침상에서 손에 센서를 부착한 채 팔을 바닥으로 드리우고 있지 않도록 해야 합니다.
- 정맥 백동으로 인해 SpO<sub>2</sub> 측정이 잘못되어 수치가 낮게 나올 수 있습니다.(예: 삼첨막판 역류).
- 대동맥 내 풍선의 백동으로 인해 산소 측정기로 표시되는 맥박수가 영향을 받을 수 있습니다. 환자의 맥박수와 ECG 심박수를 비교하여 확인하십시오.
- 케이블과 환자용 케이블을 신중하게 배치하여 환자의 물을 조이거나 케이블이 엉지지 않도록 하십시오.
- 동맥 카터너나 혈압계 카프를 부착한 팔이나 팔에 센서를 부착하지 마십시오.
- 전신 조사 중 맥박 산소 측정기를 사용하여 센서를 방사선 조사 영역 밖에 두십시오. 센서가 방사선에 노출되면 판독값이 부정확해지거나 방사선 조사 진행 중 값이 제공되지 않을 수 있습니다.
- MRI 검사 중 또는 MRI 환경에서 센서를 사용하지 마십시오.
- (특히 제3 칸구를 사용하는) 수술실 조명, 빛나는 릴레이프, 형광등, 적외선 헤터, 직사광선과 같이 강한 주변 조명은 센서의 성능을 저해할 수 있습니다.
- 주변 조명의 간섭을 방지하여 센서를 제대로 부착하고 필요에 따라 센서 부위를 불투명한 물건으로 덮으십시오. 주변 조명이 강한 곳에서 이러한 예방 조치를 취하지 않으면 측정 결과가 부정확해질 수 있습니다.
- COHb 또는 MetHb 수치가 높을 때도 SpO<sub>2</sub>는 정상으로 보일 수 있습니다. COHb 또는 MetHb 수치 증가가 의심되는 경우, 혈액 샘플을 검사실에서 분석(CO-산소 측정)해야 합니다.
- 일산화탄소 혈색소(COHB) 수치가 증가하면 SpO<sub>2</sub> 측정값이 부정확해질 수 있습니다.
- 메트헤모글로빈(MetHb) 수치가 증가하면 SpO<sub>2</sub> 측정값이 부정확해집니다.
- 총 빌리루빈 수치가 증가하면 SpO<sub>2</sub> 측정값이 부정확해질 수 있습니다.
- 순간당, 인도시아닌 그린 또는 메릴린 블루와 같은 혈관 내 염색 시약 또는 매니큐어, 아크릴 네일, 글리터 등 외부에서 투입된 색소 및 조직으로 인해 SpO<sub>2</sub> 측정값이 부정확해질 수 있습니다.
- 종종 번혈, 낮은 동맥 관류 또는 모션 애티피트로 인해 SpO<sub>2</sub> 판독값이 부정확해질 수 있습니다.
- 손상은 예방하기 위해 어떠한 액체에도 센서를 적시거나 담그지 마십시오.
- 어떠한 방식으로 센서를 조작하거나 변경하지 마십시오. 변경 또는 개조로 인해 성능 및/또는 정확도에 영향을 줄 수 있습니다.
- Masimo 센서 또는 환자용 케이블을 여러 환자에게 재사용, 재생, 수리 또는 재활용하려고 하지 마십시오. 이러한 과정에서 전기 부품이 손상되어 환자에게 해를 미칠 수 있습니다.
- 산소 농도가 높으면 미숙아가 망미증에 걸리기 쉽습니다. 따라서 산소 포화도에 대한 경보 상한값은 승인된 임상 표준에 따라 신중하게 선택되어야 합니다.
- 주제: 센서 교체 메시지가 표시되거나, 모니터링 장치 사용 설명서에 나와 있는 낮은 SIQ 문제 해결 절차를 수행한 후 SIQ 낮은 메시지가 지속적으로 표시되는 경우 센서를 교체하십시오.
- 참고: 부정확한 판독과 환자 모니터링의 예기치 못한 중단 위험을 최소화하기 위해 센서에는 X-Cal® 기술이 적용되어 있습니다. 환자 1인에게만 사용하고, 사용 후 센서를 폐기하십시오.

**사용 지침****A) 부위 선택**

- 항상 관류가 잘 되고 센서의 감지기 칩을 완전히 덮을 수 있는 부위를 선택하십시오.
- 센서를 부착하기 전에 해당 부위에서 이물질을 제거하고 부위를 건조시켜야 합니다.

**RD SET 케이블 Adt: 성인용 센서**

30kg 초과 선호 부위는 덜 사용하는 손의 가운데 손가락 또는 악지입니다.

**RD SET 케이블 Pdt: 소아용 센서**

10~50kg 선호 부위는 덜 사용하는 손의 가운데 손가락 또는 악지입니다.

**RD SET 케이블 Inf: 유아용 센서**

3~10kg 선호 부위는 엄지발가락입니다. 또는 엄지발가락 옆 발가락이나 엄지손가락을 사용할 수 있습니다.

10~20kg 선호 부위는 덜 사용하는 손의 가운데 손가락 또는 악지입니다. 또는 발가락을 사용할 수 있습니다.

**RD SET 케이블 Neo: 신생아/성인용 센서**

3kg 미만 선호 부위는 발입니다. 또는 손바닥과 손등을 가로질러 사용할 수 있습니다.

40kg 초과 선호 부위는 덜 사용하는 손의 가운데 손가락 또는 악지입니다.

**RD SET 케이블 NeoPt/NeoPt-500: 조산아용 센서**

1kg 미만 선호 부위는 발입니다. 또는 손바닥과 손등을 가로질러 사용할 수 있습니다.

**B) 환자에게 센서 부착**

- 파우치를 열고 센서를 꺼냅니다. 센서에서 뒤편 부분을 제거합니다(있는 경우).

### 성인용 Adt 센서(30kg 초과) 및 소아용 Pdt 센서(10~50kg)

2. 그림 1a 참조. 먼저 감지기를 배치할 수 있도록 센서의 방향을 조절합니다. 손가락 끝을 점선에 위치시켜 손가락의 살집 부분이 손가락의 윤곽선 및 감지기 창을 덮도록 합니다.
3. 그림 1b 참조. 점착 날개를 손가락 위에서 한 번에 하나씩 누릅니다. 감지기 창을 완전히 덮어야 정확한 데이터를 얻을 수 있습니다.
4. 그림 1c 참조. 방출기 창(\*)을 손톱 위에 대고 손가락 위로 센서를 접습니다. 손가락 주위로 날개를 한 번에 하나씩 고정시킵니다.
5. 그림 1d 참조. 제대로 부착되었으면 방출기와 감지기가 수직으로 정렬되어야 합니다.(검은 선이 정렬되어야 함). 필요한 경우 위치를 재배열하십시오.

### 영유아용 Inf 센서(3~10kg)

2. 그림 2a 참조. 센서 케이블이 발의 위쪽을 따라 위치하도록 방향을 맞춥니다. 엄지발가락의 살집 부분 위에 감지기를 놓습니다. 또는 엄지발가락 옆 발가락이나 엄지손가락을 사용할 수 있습니다.(그림에는 표시되지 않음).
3. 그림 2b 참조. 방출기 창(\*)을 손톱 위에 대고 손가락 위로 센서를 접습니다. 감지기 창을 완전히 덮어야 정확한 데이터를 얻을 수 있습니다.
4. 그림 2c 참조. 방출기 창(\*)이 감지기 반대편에 있는 발가락의 상단에 정렬되도록 합니다. 위치가 올바른지 확인하고 필요한 경우 위치를 조정하십시오.

### 신생아용 Neo 센서(3kg 미만) 및 조산아용 NeoPt/NeoPt-500 센서(1kg 미만)

2. 그림 3a 참조. 연약한 피부의 경우 의료용 접착제의 끈적거림은 접착 부분을 솔이나 거즈로 가볍게 두들겨 줄이거나 제거할 수 있습니다.
3. 그림 3b 참조. 센서 케이블이 발목(또는 손목)쪽으로 향하게 합니다. 네 번째 발가락(또는 손가락)에 맞춰 발(또는 손)의 측면에 센서를 놓습니다. 감지기 창을 완전히 덮어야 정확한 데이터를 얻을 수 있습니다.
4. 그림 3c 참조. 발(또는 손) 측면에 접착/발포 랩을 감싸고 방출기 창(\*)이 감지기와 정렬되어 있는지 확인합니다. 접착 랩을 부착하여 센서를 고정하는 동안 감지기와 방출기 창의 정렬이 올바르게 유지되도록 주의합니다.
5. 그림 3d 참조. 위치가 올바른지 확인하고 필요한 경우 위치를 조정하십시오.

### 성인용 Neo 센서(40kg 초과) 및 영유아용 Inf 센서(10~20kg)

2. 그림 4a 참조. 센서 케이블이 손의 위쪽을 따라 위치하도록 방향을 맞춥니다. 손가락의 살집 부분 위에 감지기를 놓습니다. 또는 센서를 발가락에 부착해도 됩니다.(그림에는 표시되지 않음).
3. 그림 4b 참조. 방출기 창(\*)이 감지기 반대편에 있는 손가락의 상단에 정렬되도록 손가락 주위에 접착 랩을 감쌉니다. 감지기 창을 완전히 덮어야 정확한 데이터를 얻을 수 있습니다.
4. 그림 4c 참조. 센서를 점검해 위치가 올바른지 확인하고 필요한 경우 위치를 조정하십시오.

### C) 환자 케이블에 센서 부착

1. 그림 5a 참조. “광택” 접촉면이 위를 향하도록 센서 커넥터 탭의 방향을 맞춥니다. 환자 케이블의 커리 막대 및 손가락 그립이 위를 향하도록 방향을 맞춥니다.
2. 그림 5b 참조. 연결되었다는 촉감이 느껴지거나 소리가 들릴 때까지 센서 탭을 환자 케이블에 삽입합니다. 커넥터를 조심스럽게 잡아당겨 올바르게 접촉되게 하십시오. 이동하기 쉽도록 테이프를 사용해 케이블을 환자에게 고정할 수도 있습니다.

### D) 다시 부착

- 방출기와 감지기 창이 깨끗하고 접착제가 피부에 여전히 정착될 경우 센서를 동일 환자에게 다시 부착할 수 있습니다.
- 접착제가 더 이상 피부에 접착되지 않을 경우 새 센서를 사용하십시오.

**경고:** 적용 부위를 변경하거나 센서를 다시 부착할 경우 먼저 환자 케이블에서 센서를 분리하십시오.

### E) 환자 케이블에서 센서 분리

1. 그림 6 참조. 센서 커넥터를 꽉 잡고 당겨서 환자용 케이블에서 분리합니다.

**경고:** 손상을 방지하기 위해 케이블이 아닌 센서 커넥터를 잡아 당기십시오.

### 사양

Masimo SET 맥박 산소 측정기 모니터와 사용하거나 사용 허가된 Masimo SET 맥박 산소 측정기 모듈과 사용할 경우 RD SET 케이블 센서의 사양은 다음과 같습니다.

| RD SET 케이블 센서                          | Adt        | Pdt        | Inf            |            | Neo    |            | NeoPt/NeoPt-500 |
|--|------------|------------|----------------|------------|--------|------------|-----------------|
| 체중                                     | > 30kg     | 10~50kg    | 3~10kg         | 10~20kg    | < 3kg  | > 40kg     | < 1kg           |
| 적용 부위                                  | 손가락 또는 발가락 | 손가락 또는 발가락 | 엄지손가락 또는 엄지발가락 | 손가락 또는 발가락 | 손 또는 발 | 손가락 또는 발가락 | 손 또는 발          |
| SpO <sub>2</sub> 정확도, 무동작, (70~100%*)  | 2%         | 2%         | 2%             | 2%         | 3%     | 2%         | 3%              |
| SpO <sub>2</sub> 정확도, 동작 <sup>2</sup>  | 3%         | 3%         | 3%             | 3%         | 3%     | 3%         | 3%              |
| SpO <sub>2</sub> 정확도, 저관류 <sup>3</sup> | 2%         | 2%         | 2%             | 2%         | 3%     | 2%         | 3%              |
| 맥박수 <sup>1</sup> 정확도, 무동작, (25~240bpm) | 3bpm       | 3bpm       | 3bpm           | 3bpm       | 3bpm   | 3bpm       | 3bpm            |
| 맥박수 정확도, 동작 <sup>4</sup>               | 5bpm       | 5bpm       | 5bpm           | 5bpm       | 5bpm   | 5bpm       | 5bpm            |
| 맥박수 정확도, 저관류 <sup>3</sup>              | 3bpm       | 3bpm       | 3bpm           | 3bpm       | 3bpm   | 3bpm       | 3bpm            |

**참고:** Adm 정확도는 장치 측정값과 기준 측정값 사이의 차이를 통계학적으로 계산한 결과입니다. 장치 측정값의 약 2/3가 대조군 실험에 사용되는 기준 측정값의 ±10% 안에 포함됩니다.

<sup>1</sup> Masimo SET 기술의 무동작 정확도는 70%~100% SpO<sub>2</sub> 범위의 자산소증 유도 연구에서 밝거나 어두운 피부색을 가진 건강한 성인 남녀 자원 봉사자를 대상으로 인체 혈액 검사를 실시하여 검사실 CO-측정기와 비교 검증했습니다.

<sup>2</sup> Masimo SET 기술의 동작 정확도는 1cm에서 2cm 친폭으로 2Hz에서 4Hz로 문지르거나 두드리는 동작 및 2~3cm 친폭으로 1~5Hz 사이의 비반복적 동작을 수행하는 동시에 70%~100% SpO<sub>2</sub> 범위의 자산소증 유도 검사에서 밝거나 어두운 피부색을 가진 건강한 성인 남녀 자원 봉사자를 대상으로 인체 혈액 검사를 실시하여 검사실 CO-측정기와 비교 검증했습니다.

<sup>3</sup> Masimo SET 기술의 저관류 정확도는 70~100% 범위의 포화도에 대해 0.02% 이상의 신호 강도와 5% 이상의 전도율을 기준으로 벤치탑 검사를 실시하여 Biotek Index 2 시뮬레이터 및 Masimo 시뮬레이터와 비교 검증했습니다.

<sup>4</sup> Masimo SET 기술의 25~240bpm 범위의 맥박수 정확도는 70~100% 범위의 포화도에 대해 0.02% 이상의 신호 강도와 5% 이상의 전도율을 기준으로 벤치탑 검사를 실시하여 Biotek Index 2 시뮬레이터 및 Masimo 시뮬레이터와 비교 검증했습니다.

5 신생아용 및 조산아용 센서의 포화 정밀도는 성인 지원자 봉사자에 기초해 검증했으며, 태아 혈모글로빈의 특성을 고려해 1%를 추가했습니다.

### 호환성

**MASIMO SET** 이 센서는 Masimo SET 산소 측정기와 포함된 장치 또는 RD SET 케이블 센서를 사용하도록 허가된 맥박 산소 측정기 모니터에서만 사용할 수 있습니다. 각 센서는 원장치 제조업체의 맥박 산소 측정기 시스템에서만 제대로 작동하도록 설계되었습니다. 이 센서를 다른 장치에 사용하면 작동이 불가하거나 오작동 할 수 있습니다.

호환성 정보는 [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)을 참조하십시오.

### 보증

Masimo는 해당 제품의 원구매자에 대해서만 Masimo 제품에서 제공한 지침에 따라 제품을 사용할 경우 본 제품에 소재 또는 제조상 결함이 없음을 6개월 동안 보증합니다. 일회용 제품은 한 명의 환자에게 일회용으로 사용한 경우에만 보증이 적용됩니다.

위의 조항은 MASIMO가 구매자에게 판매한 제품에 적용되는 유일하고 배타적인 보증입니다. MASIMO는 상업성 또는 특정 목적 적합성에 대한 목사적 보증을 비롯하여

모든 구도 보증이나 명시적, 묵시적 보증을 하지 않음을 명시적으로 밝힙니다. 모든 보증 위반에 대한 MASIMO의 단독 책임 및 구매자의 유일한 구제 절차는 MASIMO의 재량에 따라 제품 수리 또는 교체입니다.

#### 보증 배제

제품과 함께 제공된 사용 설명서를 준수하지 않고 사용한 제품 또는 오용, 부주의, 사고 또는 외부 요인에 의한 손상으로 간주되는 제품에는 본 보증이 적용되지 않습니다. 지정되지 않은 장치 또는 시스템에 연결하거나, 수정하거나, 분해 또는 제조업한 제품에는 본 보증이 적용되지 않습니다. 재생, 수리, 재활용한 센서 또는 휴대용 케이블은 본 보증의 적용 대상에서 제외됩니다.

MASIMO는 어떠한 경우에도 구매자 또는 다른 사용자에 대해 (이익 손실을 비롯하여) 우발적, 간접적 손해, 특별 손해, 기타 파생적인 손해에 대한 책임을 지지 않으며, 이는 이에 대한 가능성을 알린 경우에도 마찬가지입니다. MASIMO가 구매자에게 판매한 제품에 대한 (계약, 보증, 불법 행위 또는 기타 보상 청구에 의거하여 발생하는) MASIMO의 책임은 어떠한 경우에도 그려한 청구와 관련된 제품들에 대해 구매자가 지불한 금액을 초과할 수 없습니다. 재생, 수리, 재활용한 제품과 관련된 손상에 대해 MASIMO는 어떠한 경우에도 책임을 지지 않습니다. 이 조항의 제한은 관련된 제조업 책임법에 따라 계약에 의해 법적으로 면제할 수 없는 책임을 면제하는 것으로 간주되지 않습니다.

#### 묵시적 라이선스 없음

이 일회용 센서는 Masimo가 소유한 특허권 내에서 일회용으로 사용하도록 허가되었습니다. 본 제품을 인수하거나 사용함으로써, 귀하는 환자 1인을 초과해서 본 제품을 사용하는 경우에 대한 라이선스가 부여되지 않을 것을 인정하고 이에 동의하게 됩니다.

환자 1인에게만 사용하고, 사용 후 센서를 폐기하십시오. 이 센서를 구입하거나 소유한다고 해서 RD 센터 사용을 승인 받지 않은 기기와 함께 센서를 사용할 수 있는 명시적 또는 묵시적 라이선스가 부여되는 것은 아닙니다.

#### 주의: 미국 연방법에 따라 이 장치는 의사가 직접 판매하거나 의사의 지시에 따라서만 판매할 수 있습니다.

전문가용 장치입니다. 사용 목적, 금기 사항, 경고, 예방 조치, 부작용 등 모든 처방 정보에 대한 사용 지침을 참조하십시오.

다음은 제품 또는 제품 리밸에서 볼 수 있는 기호입니다.

| 기호 | 정의  | 기호          | 정의                       | 기호             | 정의  |
|----|---|-------------|--------------------------|----------------|---|
|    | 사용 지침 준수  |             | 전기 및 전자 장비 분리 수거 (WEEE). | <b>Rx ONLY</b> | 주의: 미국 연방법에 따라 이 기기는 의사가 직접 판매하거나 의사의 지시에 따라서만 판매할 수 있습니다 |
|    | 사용 지침 참조  | <b>LOT</b>  | 로트 코드                    |                | 유럽 연합 통합규격 인증 마크  |
|    | 제조업체  | <b>REF</b>  | 카탈로그 번호 (모델 번호)          | <b>EC REP</b>  | 유럽 공동체(EC) 공인 대리점   |
|    | 주의  | <b>####</b> | Masimo 참조 번호             |                | 체중  |
|    | 사용기한 YYYY-MM-DD   | <b>&gt;</b> | 초과                       |                | 보관 온도 범위  |
|    | 재사용 불가/환자 1 인용  | <b>&lt;</b> | 미만                       |                | 건조한 곳에 보관   |
|    | 비멸균   |             | 보관 습도 제한                 |                | 포장이 손상된 경우 사용하지 말고 사용 지침을 참조할 것                           |
|    | 천연고무 라텍스 비합유  |             | 깨지기 쉬움, 취급 주의            |                | 대기압 제한  |
|    | 환자 1인용 - 다용도  | <b>MD</b>   | 의료 장치                    | <b>UDI</b>     | 고유 장치 ID  |
|    | 수입업체  |             | 대리점                      |                | 전류가 흐를 때 발광 다이오드 (LED) LED가 빛을 발함                         |
|    | 지침/사용 지침/설명서는 <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> 에서 전자 형식으로 제공됩니다.<br>참고: 일부 국가에는 eIFU가 제공되지 않습니다. |             |                          |                |   |

특허: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo, SET, RD SET, 및 X-Cal은 연방 정부에 등록된 Masimo Corporation의 등록 상표입니다.

**Masimo** مصنعين للبترولي والوقود أن هذه المنتجات، عندما يتم استخدامها طبقاً للتوجيهات المرفقة بمنتجات Masimo، س تكون خالية من أي عيوب في المواد أو الصناعة لمدة ستة (٦) أشهر. تخضع المنتجات المذكورة لضمان مرآة واحدة لضمان استخدامه مريض واحد فقط.

والضمان المذكور أتفأ هو الضمان الوحيد والمحظي على المنتجات التي تبعها MASIMO للمستهلكين. تخلي شركة MASIMO مسؤولةيتها صراحةً عن كل الضمانات الأخرى لسواء كانت شفهية أو مكتوبة أو شفهية مكتوبة، بما في ذلك على سبيل المثال لا الحصر أي ضمانات تتعلق بالسلع التسويقية أو الدعائية لغرض آخر وتعتبر التزام MASIMO الوحيد والمعمول الضمالي المنشئ أي ضمان، MASIMO - مسؤوليتها صرامةً، بما في ذلك على سبيل المثال لا الحصر أي ضمانات تتعلق بالسلع التسويقية أو الدعائية لغرض آخر وتعتبر التزام MASIMO الوحيد والمعمول الضمالي المنشئ أي ضمان،

استئنافات الضمان

**لا يوجد ترخيص ضممي**  
لذا يستحسن العائد المدخر واحد مُرخص لك بموجب براءات الاختراع المملوكة لشركة Masimo لاستخدام مريض واحد فقط. بعد قولك أو استخدامك لهذا المنتج إقراراً منك وموافقة على أنه لا توجد رخصة منتهية لاستخدام هذا المنتج لاكتسح من مرض واحد.

نخلص من المستعرض بعد الاستخدام لمريض واحد، لينجح شراء هذا المستعرض أو متلاكه ترخيصاً صريحاً أو ضمنياً باستخدام المستعرض مع أي جهاز لم يُصرح له باستخدام مستعرضات RD بشكل منفصل.

**تنبيه: يحظر القانون الفيدرالي (الولايات المتحدة الأمريكية) بيع هذا الجهاز إلا من خلال الطبيب أو بناءً على طلبه.**  
**الاستخدام بواسطة المدخنين فقط راجع تعليمات الاستخدام المحصل على معلومات الوصف العلاجي كاملة، بما في ذلك دواعي الاستخدام، والتحذيرات، والإستعمال، والاختيارات، والآثار الجانبية.**

| التعريف   | الرمز  | التعريف   | الرمز   | التعريف   | الرمز   |
|---|--|---|---|---|---|
| تبليغ: يحظر القانون الفيدرالي (بولايات المتحدة الأمريكية) بيع هذا الجهاز إلا من خلال الطبيب أو بناءً على طلبه | <b>Rx ONLY</b>   | مجموعة منفصلة بالنسبة للمعدات الكهربائية والإلكترونية (WEEE). |  | اتبع تعليمات الاستخدام                            |  |
| علامة المطابقة للاتحاد الأوروبي   |  0123 | كود الدفعة  | <b>LOT</b>  | راجع تعليمات الاستخدام                            |  |
| الممثل المعتمد في الاتحاد الأوروبي  | <b>EC REP</b>  | رقم الكتالوج (رقم الطراز)                                     | <b>REF</b>  | الشركة المصممة                                    |  |
| وزن الجسم   |       | رقم مرجع Masimo   | #####   | تنبيه   |  |
| نطاق درجة حرارة التخزين   |       | أكبر من   | <   | يُستخدم قبل اليوم-الشهر-العام                     |  |
| حافظ على جافّ المنتج  |       | أصغر من   | >   | يُنظر إعادة الاستخدام/مخصص لاستخدام مريض واحد فقط |  |
| لا تستخدم المنتج إذا كانت العبوة تالفة وراجع تعليمات الاستخدام  |       | حد رطوبة التخزين  |  | غير مُعمَّم                                       |  |
| حد الضغط الجوي  |       | قابل للكسر، تعامل معه بعذرية                                  |  | لا يحتوي هذا المنتج على مطاط لا اللاتكس الطبيعي   |  |
| معرف الجهاز الفريد  | <b>UDI</b>   | جهاز طبي  | <b>MD</b>   | استخدام متعدد - مريض واحد                         |  |
| الصمام الثنائي الباعث للضوء (LED)، يصدر ضوءاً عندما يتدفق التيار من خلاله                                     |       | الموزع  |  | المستورد  |  |

**ملاحظة:** لا تتوفر تطبيقات استخدام إلكترونية في كل الدول.

براءات الاختراع: <http://www.masimo.com/patents.htm>  
Masimo Corporation X-Cal<sup>®</sup>, علامات تجارية مسجلة فردياً لشركة Masimo<sup>®</sup>, SET<sup>®</sup>, RD SET<sup>®</sup>, SET<sup>™</sup>, RD SET<sup>™</sup>.

- ١- افتح البارب وخرج المستشعر. قم بزيارة ورقة الدعم من المستشعر، إن وجدت.
  - ٢- ارجع إلى الشكل ١٠، **وستشعر Pdf بالظل** **١٠ - ٥ كجم**.  
ووجه المستشعر حتى ينكم ووضع جهاز الاصبع على الخط المقطعي حيث يعطي الجزء الالهي للاصبع نفحة جهاز الكشف والحدخارجي الاصبعي.
  - ٣- ارجع إلى الشكل ١١، اضغط على الاجهة الالهية على الاصبع، واحداً تلو الآخر. يلزم فتحة ثانوية لافحة جهاز الكشف بالكامل من مدة البيانات.
  - ٤- ارجع إلى الشكل ١٢، قم بطيء المستشعر على الاصبع حيث ينكم ووضع الاجهة حول الاصبع، واحداً تلو الآخر.
  - ٥- ارجع إلى الشكل ١٣، عد ووضع الاباعث وجهاز الكشف بشكل صحيح، وبجانب ملائمة رأسها (جوب) وجهاز المطرقة (برادوا)، قم بتعظيم الموضع إذا لزم الأمر.

مستشعر Neo لحديثي الولادة (> 3 كجم) ومستشعر NeoPt/NeoPt-500 للمبتسرين (> 1 كجم)

- ارجع إلى الشكل ٣، بالنسبة للجلد الحساس، يمكن تقليل درجة لزوجية الاصطدام الطيفي أو محوها عن طريق معالجة المانع الذي ينبع من القطن أو القطن أو الشاش.
  - ارجع إلى الشكل ٤، وفق كل المستشعر تجاهلاً الكاحل (أو المعصم)، ضع المستشعر حول الجزء الجانبي من القدم (أو اليد)، بمقدار اصبع القدم (أو اصبع اليد) الرابع، ليلزم تعطيلية دائنة.
  - جهاز الكشف بالكامل متancock من دقة البيانات.
  - ارجع إلى الشكل ٥، وفق كل المستشعر تجاهلاً الاصطدام الاستئتي حول الجزء الجانبي من القدم (أو اليد) وتتأكد من معاذلة دائنة الباعث (\*) مقابل جهاز الكشف مباشرةً، احرص على الاحتفاظ بالمحاذاة السليمة لجهاز الكشف وتوفّق الباعث إنشاء وضع التفريط الاصطدام/الاستئتي ثالثين المستشعر.
  - ارجع إلى الشكل ٦، ومتancock من الوصف المصحح وتغيير الموضع إذا لزم الأمر.
  - مستشعر Neo (جيوك):** (٤ كجم) مستشعر **Inf للرُّضْع ١٠ - ٤ كجم**
  - ارجع إلى الشكل ٧، وفق كل المستشعر بحيث يتم إسماحة الجزء العلوي من اليد. قم بوضع جهاز الكشف على الجزء الخلفي من الإصبع بدلاً من ذلك، يمكن أيضًا تثبيت المستشعر على اصبع القدم (أو موضع).
  - ارجع إلى الشكل ٨، وفق التفريط الاصطدام حول الجزء الجانبي بحيث تعاذل دائنة الباعث (\*) أعلى اصبع اليد مقابل جهاز الكشف مباشرةً، ليلزم تعطيلية دائنة جهاز الكشف بالكامل متancock من دقة البيانات.
  - ارجع إلى الشكل ٩، يتحقق من وضع المستشعر بشكل صحيح، وقم بتغيير الموضع إذا لزم الأمر.

مستشار Neo للبالغين (< ٤ كجم) مستشار Inf للرُّضع (١٠ - ٢٠ كجم)

- أرجع إلى المثلث **ABC**، حدق من وضعي المستوي بشكل صحيح، وقم بتغيير الموضع إذا لزم الأمر.
  - أرجع إلى المثلث **ABC**، حدق من وضعي المستوي بشكل صحيح، وبهذا يتحقق المطلب.
  - أرجع إلى المثلث **ABC**، حدق من وضعي المستوي بشكل صحيح، وبهذا يتحقق المطلب.
  - أرجع إلى المثلث **ABC**، حدق من وضعي المستوي بشكل صحيح، وبهذا يتحقق المطلب.

المواصفات

عند الاستخدام مع شاشات مقاييس التاكيج النبضي SET Masimo، أو وحدات مقاييس التاكيج النبضي SET المُرخصة، تتميز المستشعرات بكل RD SET بالمواصفات التالية:

**ملاحظة:** إن نتائج متوسط الجذر التربيعي للنفقة ARMS هي حساب إجمالي للفرق بين قياسات الجهاز والقياسات المرجعية. يقع تقريرنا ثالثاً مقاييس الجهاز ضمن قيمة ARMS± للقياسات المرجعية في دراسة خاضعة للحكم.

تم الحقق من تقييم SET Masimo فيما يتعلّق بدقة عدم الحركة في دراسات الدم البشرية التي تم إجراؤها على البالغين الأصحاء المقطوعين من الذكور والإثاث مع العرض لتصبيع الشريعة الفاتحة إلى الأذن في دراسات نفس التأكيد المستحدث في الدم في نطاق  $\text{SpO}_2$  ٧٠-١٠٠٪ في مقابل جهاز CO-Oximeter.

تم التحقق من فعالية Masimo SET في تحديد المرض في الحالات المرضية من الدخول والاتصال مع المعرض لتصنيع المفترضة إلى الأذن الكلية في دراسات مستفيض الكريبي المستجدة التي أثبتت بالدراسات الأولى أن هرثاً هو أذن الماء أثناء إثبات حركات البابيلون والغير، ضد ٣ إلى ٤ هرثاً ويعودي من ١ إلى ٢ سم وحرقة غير مترددة بين ٥ إلى ٦ هرثاً بمقدار من ٢ إلى ٣ سم في مقارنة معاشرات في الدم.

تم التحقق من تنفيذ SET Masimo في جميع الأدوية المختبرة في اختبار مختبري مقابل معايير Biotek Index 2 ومحاكى Masimo الذي تزيد قوته إشاراته على ٤٠٪ وتزيد نسبة إرساله على ٥٪ التشاعرات التي تتراوح بين ٧٠٪ و ١٠٠٪.

٥- تم الحقائق من جهة تقييم مستشعرات حيويّة الولادة، ومتى تقييم المطرد عن البالغين وتمت إضافة ١٪ لأشخاص هم جنوبين الجنين.

النَّبِيُّ

**MASIMO SET** هو المستشعر المدمج في الأجهزة التي تحتوي على شاشات مقاييس التاكسيم النبضي أو مقاييس التاكسيم Masimo SET المفردة لاستخدام المستشعرات بكل RD SET.

الإذاء أو الأداء على نحو غير ملائم.  
للحصول على مرجع معلومات التوافق: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

**مستشعرات SpO<sub>2</sub>** للاستخدام مرة واحدة **NeoPt-500**، **Inf**، **Pdt**، **Adt** و **Neo**

توجيهات الاستخدام



لا يحتوي هذا المنتج على مطاط اللاكتين الطبيعي

استخدام مريض واحد فقط

قبل استخدام هذا المستشعر، يتعين على المستخدم قراءة دليل مشغل الجهاز وتوجيهات الاستخدام هذه وفهمها.

دوعى الاستعمال

يوصى باستخدام ستراتيجيات الاستدامة مرتاً واحدة من فئة مستثمر بـ RD SET® في حالات المراقبة المتواصلة غير الشاملة لـ  $\text{SO}_2$  والمعدل المتخصص (MSP) فيما يلي:

- مستثمر الـ  $\text{SO}_2$  والاستخدام في جميع المرضى المركبة، والأطفال، والرضع، وحيثني الولادة خلال حالي المركبة والسكنون، وللمرضي الذين يتمتعون ببارو جيد أو عالٍ من سوء الأزواج في المستشفى، والمراقب

موانع الاستعمال

**يُحظر استعمال المستشعرات بكل SET RD للمرضى الذين يعانون من حساسية تجاه منتجات المطاط الإسفنجي وأو الشريط اللاصق.**

الوصف

المستهلكين بـ**SET** أو **Masimo SET** مصممة للاستخدام فقط مع الأجهزة التي تحتوي على تقنية قياس التناضح. RD SET، يوصى بالرجوع إلى الشركة المصنعة للأجهزة والمستهلكات، حيث إن الشركة المصنعة لكل جهاز تتحمل مسؤولية تحديد ما إذا كانت أجهزتها متوفقة مع كل طراز من **SET**.  
• **RD** جهاز على حد قوله على مدى توافق طرز محددة للأجهزة والمستهلكات.

**تحذير:** ثُمِّلت المستشعرات والكلات المقدمة من Masimo للاستخدام مع الأجهزة التي تحتوي على تقنية قياس التاكسيس Masimo SET أو المُرخصة لاستخدام مستشعرات Masimo.

التحذيرات



التأهيل والتقويم

- (ا) اختبار الموضع

  - اعرض دوماً على اختبار موضع ذي ارواه جيد ويعطي تذكرة جهاز كشف المستشعر بالكامل.
  - يجب تطبيق الموضع من الشارات وتحقيقه قبل وضع المستشعر.

**Adt بيكيل RD SET مسح الموضع**

> ٣٠ كجم أفضل موضع هو اصبع الوسطي أو الننصر اليد الأقل استخداماً.

**Pdt بيكيل RD SET مسح الموضع**

> ٥٠ كجم أفضل موضع هو اصبع الوسطي أو الننصر اليد الأقل استخداماً.

**Inf بيكيل RD SET مسح الموضع**

١ - ٣ كجم أفضل موضع هو اصبع القدم الكبير. بدلاً من ذلك، يمكن استخدام المحاور لاصبع القدم الكبير أو الإناءم.

٤ - ١٠ كجم أفضل موضع هو اصبع القدم الكبير. بدلاً من ذلك، يمكن استخدام اصبع القدم أو الننصر اليد الأقل استخداماً. بدلاً من ذلك، يمكن استخدام اصبع القدم.

**Neo بيكيل RD SET مسح الموضع**

> ٣ كجم أفضل موضع هو القدم بدلاً من ذلك، يمكن استخدام راحة اليد وظهر اليدين.

> ٤٠ كجم أفضل موضع هو القدم بدلاً من ذلك، يمكن استخدام اصبع الوسطي أو الننصر اليد الأقل استخداماً.

**NeoPt/NeoPm بيكيل RD SET مسح الموضع**

١ > كجم أفضل موضع هو القدم بدلاً من ذلك، يمكن استخدام راحة اليد وظهر اليدين.

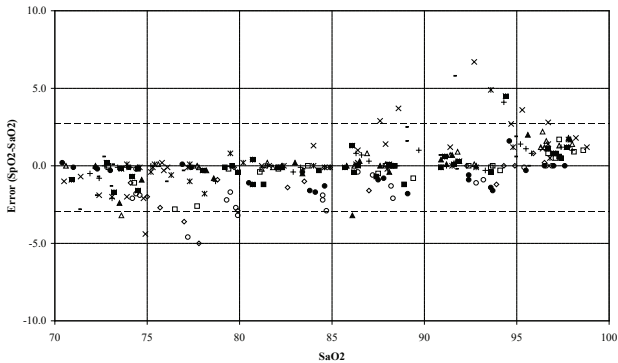
## PERFORMANCE SPECIFICATIONS

The table below shows ARMS (Accuracy Root Mean Square) values measured using representative Masimo Sensors with Masimo SET Oximetry Technology in a clinical study.

| Range   | ARMS  |
|---------|-------|
| 90-100% | 1.64% |
| 80-90%  | 1.07% |
| 70-80%  | 1.55% |
| 70-100% | 1.44% |

SaO<sub>2</sub> versus error (SpO<sub>2</sub> – SaO<sub>2</sub>) with linear regression fit and upper 95% and lower 95% limits of agreement.

**LNCS Adt**





© 2019 Masimo Corporation

 Manufacturer:  
Masimo Corporation  
52 Discovery  
Irvine, CA 92618  
USA

[www.masimo.com](http://www.masimo.com)

EU Authorized Representative for Masimo Corporation:



MDSS GmbH  
Schiffgraben 41  
D-30175 Hannover, Germany



9884D-eIFU-1122