

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## SpO<sub>2</sub>, SpCO®, and SpMet® Disposable Sensors



Images	2-4
<b>en</b> English	5-8
<b>fr</b> French	9-13
<b>de</b> German	14-18
<b>it</b> Italian	19-23
<b>es</b> Spanish	24-28
<b>sv</b> Swedish	29-33
<b>nl</b> Dutch	34-38
<b>da</b> Danish	39-43
<b>pt</b> Portuguese	44-48
<b>zh</b> Chinese	49-53
<b>ja</b> Japanese	54-58
<b>fi</b> Finnish	59-63
<b>no</b> Norwegian	64-68
<b>cs</b> Czech	69-73
<b>hu</b> Hungarian	74-78
<b>pl</b> Polish	79-83
<b>ro</b> Romanian	84-88
<b>sk</b> Slovak	89-93
<b>tr</b> Turkish	94-98
<b>el</b> Greek	99-103
<b>ru</b> Russian	104-108
<b>ko</b> Korean	109-112
<b>ar</b> Arabic	117-113
Performance Specifications	118

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## SpO<sub>2</sub>, SpCO®, and SpMet® Disposable Sensors

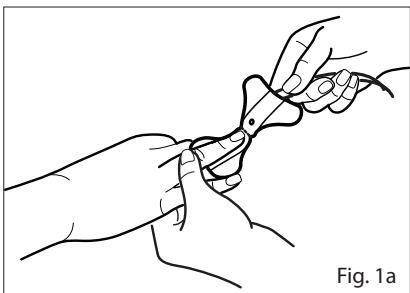


Fig. 1a

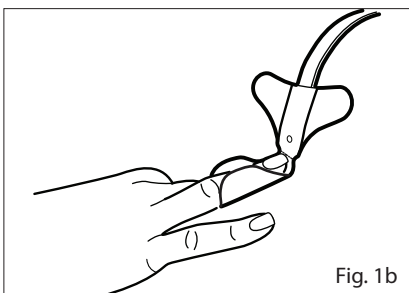


Fig. 1b

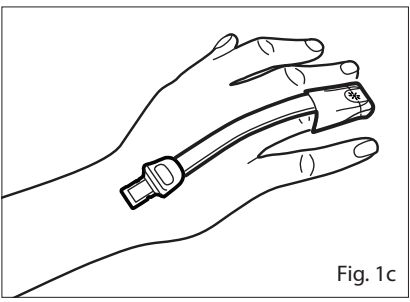


Fig. 1c

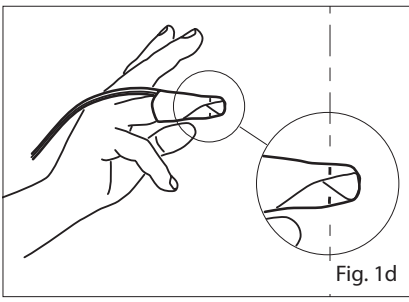


Fig. 1d

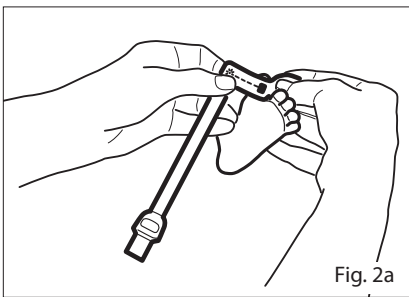


Fig. 2a

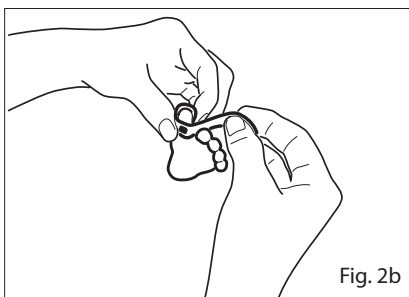


Fig. 2b

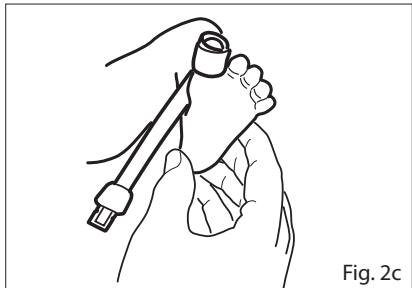


Fig. 2c

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## SpO<sub>2</sub>, SpCO®, and SpMet® Disposable Sensors

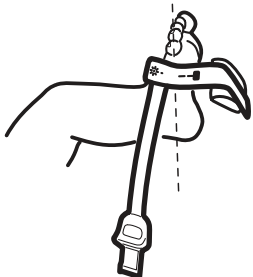


Fig. 3a

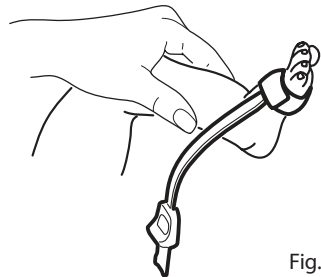


Fig. 3b

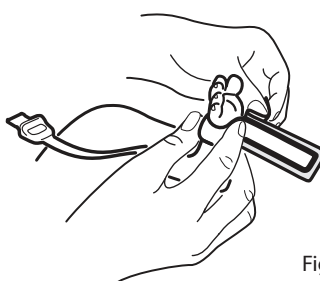


Fig. 3c

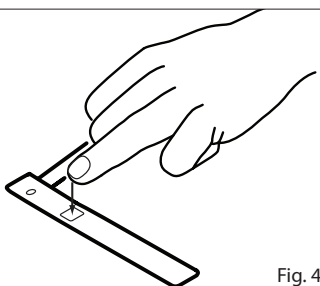


Fig. 4a

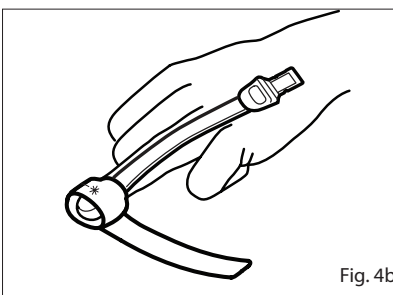


Fig. 4b

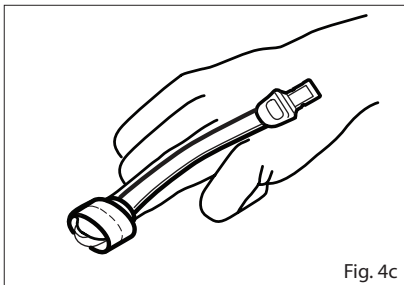


Fig. 4c

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## SpO<sub>2</sub>, SpCO®, and SpMet® Disposable Sensors

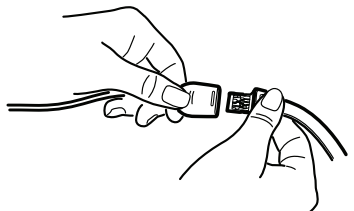


Fig. 5a

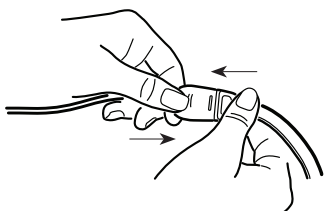


Fig. 5b

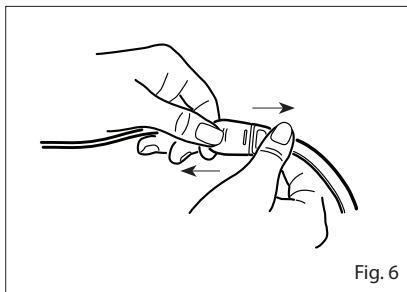


Fig. 6

## Adhesive Pulse CO-Oximetry 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**

RD rainbow™ 8λ SpCO sensors are indicated for the continuous noninvasive monitoring of functional oxygen saturation of arterial hemoglobin (SpO<sub>2</sub>), pulse rate, carboxyhemoglobin saturation (SpCO\*), and methemoglobin saturation (SpMet\*) 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**

RD rainbow 8λ SpCO adhesive sensors are contraindicated for patients who exhibit allergic reactions to adhesive tape.

**DESCRIPTION**

RD rainbow 8λ SpCO adhesive sensors have been verified using Masimo rainbow SET® technology. Consult individual oximetry system manufacturers for compatibility of particular devices and sensor models. Each device manufacturer is responsible for determining whether their devices are compatible with each sensor model.

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

**NOTE:** Though this sensor is capable of reading all parameters, it is limited by the parameters on the device.

**WARNINGS**

- Laboratory diagnostic tests using blood samples should be conducted prior to clinical decision making to completely understand the patient's condition.
- 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.
- Do not use the sensor during MRI scanning or in a MRI environment.
- 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.
- Sensors applied too tightly or that become tight due to edema will cause inaccurate readings and can cause pressure necrosis.
- 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.
- 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.
- 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.
- Misapplied sensors or sensors that become partially dislodged may cause incorrect measurements.
- Misapplications due to wrong sensor types can cause inaccurate or no readings.
- Inaccurate readings may be caused when values are provided with a low signal confidence indicator.
- 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 readings may be caused by birthmark(s), tattoos, or skin discolorations in sensor path, moisture on the skin, deformed fingers, misaligned sensor emitter and detector, EMC interference from other sensors attached to the patient, and objects blocking the light path.
- Avoid placing the sensor on any extremity with an arterial catheter or blood pressure cuff.
- Carefully route cable and patient cable to reduce the possibility of patient entanglement or strangulation.
- 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, Trendelenburg position).
- Inaccurate SpO<sub>2</sub>, SpCO, or SpMet readings may be caused by abnormal venous pulsation or venous congestion.
- 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.
- 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.
- High intensity extreme lights (such as pulsating strobe lights) directed on the sensor, may not allow the Pulse CO-Oximeter® to obtain vital sign readings.
- 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.
- Inaccurate SpCO, and SpMet readings can be caused by extreme hemoglobin levels, low arterial perfusion, or motion artifact.
- Inaccurate SpCO and SpMet readings can be caused by extreme hemoglobin levels, low arterial perfusion, low arterial oxygen saturation levels including altitude induced hypoxemia, motion artifact.
- 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.
- Venous pulsations may cause erroneous low SpO<sub>2</sub> readings (e.g. tricuspid valve regurgitation, Trendelenburg position).
- Inaccurate SpO<sub>2</sub> readings may be caused by severe anemia, very low arterial perfusion, or extreme motion artifact.
- Hemoglobinopathies and synthesis disorders such as thalassemias, Hb s, Hb c, sickle cell, etc. may cause inaccurate SpO<sub>2</sub>, SpCO, and SpMet readings.
- Inaccurate SpO<sub>2</sub>, SpCO, and SpMet readings may be caused by vasospastic disease such as Raynaud's, and peripheral vascular disease.
- Inaccurate readings may be caused by EMI radiation interference.
- Inaccurate SpO<sub>2</sub>, SpCO, and SpMet readings may be caused by elevated levels of dyshemoglobin, hypocapnic or hypercapnic conditions and severe vasoconstriction, or hypothermia.
- With very low perfusion at the monitored site, the reading may read lower than core arterial oxygen saturation.
- SpCO and SpMet readings may be affected under low perfusion conditions at the monitored site.

- Inaccurate SpCO and SpMet readings may be caused by elevated PaO<sub>2</sub> levels.
- Elevated levels of Carboxyhemoglobin (COHb) may lead to inaccurate SpO<sub>2</sub> and SpHb measurements.
- High levels of COHb or MetHb may occur with a seemingly normal SpO<sub>2</sub>. When elevated levels of COHb or MetHb are suspected, laboratory analysis (CO-Oximetry) of a blood sample should be performed.
- SpCO readings may not be provided if there are low arterial oxygen saturation levels or elevated methemoglobin levels.
- Elevated levels of Methemoglobin (MetHb) will lead to inaccurate SpO<sub>2</sub> and SpCO measurements.
- Elevated levels of total bilirubin or liver disease may lead to inaccurate SpO<sub>2</sub>, SpCO, and SpMet readings.
- Do not modify or alter the sensor in any way. Alteration or modification may affect performance and/or accuracy.
- To prevent damage, do not soak or immerse the sensor in any liquid solution.
- Do not attempt to sterilize by irradiation, steam, autoclave or ethylene oxide as it will damage the sensor.
- 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.
- 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 an application site which is well perfused and will completely cover the sensor's detector window.
- When aligning the emitter and detector, the emitter should not be placed behind the nail bed. If this occurs, it may be necessary to use a lower weight range sensor.
- Site should be cleaned of debris and dry prior to sensor placement.

#### RD rainbow Adt 8λ SpCO: Adult Sensor

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

#### RD rainbow Pdt 8λ SpCO: Pediatric Sensor

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

#### RD rainbow Inf 8λ SpCO: 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.

10-30 kg The preferred site is middle or ring finger of non-dominant hand.

#### RD rainbow Neo 8λ SpCO: Neonatal/Adult Sensor

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

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

### B) Attaching the sensor to the patient

- 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)

- 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.
- 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.
- 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.
- 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)

- 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).
- Refer to Fig. 2b. Wrap the adhesive wrap around the toe/thumb so the emitter is positioned on the back of the nail bed (not the tip of the nail). Complete coverage of the detector window is needed to ensure accurate data.
- Refer to Fig. 2c. Ensure that the emitter window (\*) aligns on the top of the toe/thumb directly opposite the detector. Verify correct positioning and reposition if necessary.

#### Neo Sensor for NEONATES (< 3 kg)

- Refer to Fig. 3a. 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.
- Refer to Fig. 3b. Wrap the adhesive wrap around the lateral aspect of the foot/hand and ensure that the emitter (\*) aligns with the detector. Be careful to maintain proper alignment of the detector and emitter while attaching adhesive wrap to secure sensor.
- Refer to Fig. 3c. Verify correct positioning and reposition if necessary. Continue to wrap the rest of the adhesive wrap around the foot/hand.

#### Neo Sensor for ADULTS (> 30 kg) and Inf Sensor for INFANTS (10 - 30 kg)

- 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.
- Refer to Fig. 4b. Wrap the adhesive wrap around the finger so the emitter is positioned on the back of the nail bed with the edge of the tape at the tip of the finger (not the tip of the nail). Complete coverage of the detector window is needed to ensure accurate data.
- Refer to Fig. 4c. Ensure that the emitter window (\*) aligns on the top of the finger directly opposite the detector. Verify correct positioning and reposition if necessary.

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

- 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.
- 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

- 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 rainbow SET technology monitors or with licensed Masimo rainbow SET technology modules using RD rainbow SET® series patient cables, the RD rainbow 8λ SpCO sensors have the following performance specifications:

RD rainbow 8λ SpCO Sensor :	Adt	Pdt	Inf		Neo	
 Weight Range	> 30 kg	10 - 50 kg	3 - 10 kg	10 - 30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Application Site	Finger	Finger	Thumb or Great Toe	Finger or Toe	Hand or Foot	Finger
SpO <sub>2</sub> Accuracy, No Motion <sup>1</sup> , (70 - 100%)	2%	2%	2%	2%	2%	2%
SpO <sub>2</sub> Accuracy, No Motion <sup>1</sup> , (60 - 80%)	3%	3%	3%	3%	---	3%
SpO <sub>2</sub> Accuracy, Motion <sup>2</sup>	3%	3%	3%	3%	3%	3%
SpO <sub>2</sub> Accuracy, Low Perfusion <sup>2</sup>	2%	2%	2%	2%	2%	2%
Pulse Rate Accuracy, No Motion <sup>4</sup>	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
Pulse Rate Accuracy, Low Perfusion <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
SpMet Accuracy, No Motion <sup>5</sup>	1%	1%	1%	1%	1%	1%
SpCO Accuracy, No Motion <sup>6</sup>	3%	3%	3%	3%	---	3%

**NOTE:** Arms accuracy is a statistical calculation of the difference between device measurements and reference measurements. Approximately two-thirds of the device measurements fell within +/- 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 60%-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> SpMet accuracy was determined by testing on healthy adult volunteers with light to dark skin pigmentation in the range of 0% - 15% MetHb against a laboratory CO-Oximeter.

<sup>6</sup> SpCO accuracy was determined by testing on healthy adult volunteers in the range of 0% - 40% SpCO against a laboratory CO-Oximeter.

<sup>7</sup> SpO<sub>2</sub> and SpMet accuracy for neonates was determined on 16 neonatal NICU patients ranging in age from 7 to 135 days old and weighing between 0.5 and 4.25 kgs. Seventy-nine (79) convenience data samples were collected over a range of 70-100% SaO<sub>2</sub> and 0.5 - 2.5% MethHb with a resultant neonatal accuracy of 2.9% SpO<sub>2</sub> (1 Std. Dev.) and 0.9% SpMet (1 Std. Dev.) against a laboratory CO-Oximeter.

## COMPATIBILITY

 This sensor is intended for use only with devices containing Masimo SET with rainbow technology or pulse oximetry monitors licensed to use RD rainbow 8λ SpCO compatible 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 instrument 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 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 confers no express or implied license to use the sensor with any device which is not separately authorized to use rainbow 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 full prescribing information, including indications, contraindications, warnings, precautions and adverse events.

If you encounter any serious incident with product, please notify the competent authority in your country and the manufacturer.

**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>	Caution: 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		Mark of conformity to European Medical Device Directive 93/42/EEC
	Manufacturer	<b>REF</b>	Catalogue number (model number)		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
	Light Emitting Diode (LED) LED emits light when current flows through		Instructions/Directions for Use/Manuals are available in electronic format @ <a href="http://www.Masimo.com/FecDocs">http://www.Masimo.com/FecDocs</a> <b>Note: elfU is not available in all countries.</b>		

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

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow Set, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter and rainbow are federally registered trademarks of Masimo Corporation.

RD rainbow is a trademark of Masimo Corporation.

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## Capteurs de CO-oxymétrie de pouls adhésifs

### MODE D'EMPLOI

À usage unique/utilisation  
sur un seul patient uniquement

☒ 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 RD rainbow™ 8λ SpCO sont indiqués pour la surveillance continue non invasive de la saturation fonctionnelle en oxygène de l'hémoglobine artérielle (SpO<sub>2</sub>), de la fréquence de pouls, de la saturation en carboxyhémoglobine (SpCO<sup>®</sup>) et de la saturation en méthémoglobin (SpMet<sup>®</sup>) chez les adultes, enfants, nourrissons et 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 adhésifs RD rainbow 8λ SpCO sont contre-indiqués chez les patients allergiques aux bandes adhésives.

#### DESCRIPTION

Les capteurs adhésifs RD rainbow 8λ SpCO ont été vérifiés avec la Masimo rainbow SET<sup>®</sup> technology. Pour plus d'informations sur la compatibilité d'appareils et de modèles de capteur spécifiques, consulter le fabricant du système d'oxymétrie. Chaque fabricant d'appareils 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 équipés de l'oxymètre de pouls Masimo rainbow SET ou autorisés à utiliser les capteurs Masimo.

**REMARQUE :** Bien que ce capteur soit capable de lire tous les paramètres, il est limité par les paramètres pouvant être affichés par le dispositif.

#### AVERTISSEMENTS

- Des tests diagnostiques en laboratoire à l'aide de prélèvements sanguins doivent être effectués avant de prendre une décision clinique pour comprendre parfaitement l'état du patient.
- 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 pas présenter de défauts visibles ni de traces de décoloration. 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.
- Ne pas utiliser le capteur lors d'un examen d'imagerie IRM ni dans un environnement IRM.
- Le site doit être contrôlé fréquemment 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 ; si le capteur n'est pas régulièrement déplacé, une érosion cutanée et une nécrose due à la pression peuvent apparaître. Inspecter le site toutes les heures sur les patients ayant une mauvaise perfusion et déplacer le capteur si des signes d'ischémie tissulaire apparaissent.
- Les capteurs trop serrés dès l'application ou à la suite d'un œdème sont à l'origine d'erreurs de lecture et peuvent provoquer une nécrose de pression.
- La circulation distale par rapport au capteur doit être vérifiée régulièrement.
- En cas de mauvaise circulation, le site du capteur doit être vérifié fréquemment afin d'identifier tout signe d'ischémie tissulaire, pouvant entraîner une nécrose due à la pression.
- Ne pas utiliser de bande adhésive pour fixer le capteur sur le site ; cela risque de restreindre le flux sanguin et de provoquer des erreurs de mesure. L'utilisation d'une bande supplémentaire peut endommager la peau et/ou provoquer une nécrose par compression ou peut détériorer le capteur.
- Les fortes concentrations en oxygène peuvent entraîner une rétinopathie du prématuré. Par conséquent, le seuil d'alerte supérieur de la saturation en oxygène doit respecter scrupuleusement les normes cliniques en vigueur.
- Une mauvaise application du capteur ou son détachement partiel peut entraîner des mesures incorrectes.
- Les mauvaises utilisations dues à des types de capteur incorrects peuvent entraîner des mesures imprécises ou l'absence totale de mesure.
- Des mesures inexactes peuvent être causées lorsque les valeurs sont fournies avec un indicateur de confiance de signal faible.
- 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 SpO<sub>2</sub>.
- Des mesures inexactes peuvent être causées par des marques de naissance, des tatouages ou une décoloration cutanée dans la trajectoire du capteur, de l'humidité sur la peau, une déformation des doigts, un mauvais alignement entre l'émetteur et le détecteur, une interférence CEM provenant d'autres capteurs rattachés au patient et des objets bloquant le trajet de la lumière.
- Éviter de placer le capteur sur une extrémité dotée d'un cathéter artériel ou d'un brassard de pression non invasive.
- Disposer le câble et le câble patient de façon à réduire les risques d'enchevêtrement ou de strangulation.

- 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 alité dont le bras pend au sol, position de Trendelenburg).
- Des mesures inexactes de la SpO<sub>2</sub>, de la SpCO ou de la SpMet peuvent être causées par une pulsation ou une congestion veineuse anormale.
- En cas d'utilisation de l'oxymétrie du pouls pendant une exposition du corps entier aux rayonnements, il faut 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.
- Des sources d'éclairage ambiant de forte intensité telles que des lampes chirurgicales (plus particulièrement celles au xénon), des lampes à bilirubine, les éclairages fluorescents, les lampes de chauffage à infrarouge ou une exposition directe au soleil peuvent interférer avec les performances du capteur.
- Ne pas diriger de lampes de très haute intensité (les lumières stroboscopiques par exemple) sur le capteur ; le CO-oxymètre® de pouls serait incapable d'obtenir les mesures des signes vitaux.
- 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. Le non-respect de ces précautions dans des conditions de lumière ambiante intense risque de fausser les mesures.
- Des mesures inexactes de la SpCO et de la SpMet peuvent être causées par une très forte concentration en hémoglobine, une perfusion artérielle faible ou des artefacts de mouvement.
- Une très forte concentration en hémoglobine, un artefact de mouvement et de faibles niveaux de saturation du sang artériel en oxygène, y compris l'hypoxémie induite par l'altitude, peuvent donner lieu à des mesures inexactes de la SpCO et de la SpMet.
- Les pulsations d'un ballon de support intra-aortique peuvent affecter la fréquence du pouls affichée sur l'oxymètre. Comparer la fréquence du pouls du patient à la fréquence cardiaque de l'ECG.
- Les pulsations veineuses peuvent générer de fausses mesures de SpO<sub>2</sub> faible (par exemple, régurgitation tricuspidienne, position de Trendelenburg).
- Une perfusion artérielle très faible ou un très fort artefact de mouvement est susceptible d'entraîner des mesures inexactes de la SpO<sub>2</sub>.
- Des hémoglobinoses et des troubles de la synthèse, comme des thalassémies, Hb S, Hb C, drépanocytose sont susceptibles d'entraîner des mesures erronées de la SpO<sub>2</sub>, de la SpCO et de la SpMet.
- Une affection vasospastique comme le syndrome de Raynaud est susceptible d'entraîner des mesures inexactes de la SpO<sub>2</sub>, de la SpCO et de la SpMet.
- Des perturbations électromagnétiques peuvent provoquer des mesures inexactes.
- Des taux élevés de dyshémoglobines, des conditions hypocapniques ou hypercapniques et une vasoconstriction sévère ou une hypothermie sont susceptibles d'entraîner des mesures inexactes de la SpO<sub>2</sub>, de la SpCO et de la SpMet.
- Si le site surveillé est très faiblement perfusé, la mesure peut être inférieure à la saturation de base du sang artériel en oxygène.
- Des conditions de perfusion faible au site sous surveillance sont susceptibles de fausser les mesures de la SpCO et de la SpMet.
- Des taux élevés de PaO<sub>2</sub> peuvent fausser les mesures de la SpCO et de la SpMet.
- Des taux élevés de carboxyhémoglobine (COHb) peuvent fausser les mesures de la SpO<sub>2</sub> et de la SpHb.
- Des taux élevés de COHb ou de MetHb peuvent apparaître avec une SpO<sub>2</sub> apparemment normale. En cas de suspicion d'élévation des taux de COHb et de MetHb, il convient de procéder à une analyse en laboratoire (CO-oxymétrie) d'un échantillon sanguin.
- Mesures de SpCO non fournies en cas de niveaux faibles de saturation du sang artériel en oxygène ou de niveaux élevés de méthémoglobin
- Des taux élevés de méthémoglobin (MetHb) peuvent donner lieu à des erreurs de mesure de la SpO<sub>2</sub> et de la SpCO.
- Des taux élevés de bilirubine totale ou une maladie hépatique peuvent fausser les mesures de la SpO<sub>2</sub>, de la SpCO et de la SpMet.
- Ne jamais modifier le capteur. Toute modification risque d'altérer les performances et/ou la précision du système.
- ne pas tremper ou immerger le capteur dans une solution liquide pour ne pas risquer de l'endommager.
- Ne pas tenter de stériliser par irradiation, vapeur, autoclave ou oxyde d'éthylène, car cela risque d'endommager le capteur.
- 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.
- **Mise en garde :** remplacer le capteur lorsqu'un message indiquant de remplacer le capteur s'affiche, ou lorsqu'un message SIQ faible reste affiché après avoir terminé les étapes de dépannage de SIQ faible identifiées dans le manuel de l'utilisateur de l'appareil de surveillance.
- **Remarque :** Le capteur est doté de la technologie X-Cal® pour minimiser le risque de mesures erronées et de perte imprévue de la surveillance patient. Après utilisation sur un seul patient, jeter le capteur.

## INSTRUCTIONS

### A) Choix du site

- Veiller à choisir un site d'application bien perfusé et qui recouvre totalement la fenêtre du détecteur du capteur.
- Lors de l'alignement de l'émetteur et du détecteur, l'émetteur ne doit pas être placé derrière le lit de l'ongle. Si cela se produit, il peut être nécessaire d'utiliser un capteur pour une plage de poids inférieure.
- Avant le placement du capteur, vérifier que le site est propre et sec.

**RD rainbow Adt 8λ SpCO : Capteur adulte**

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

**RD rainbow Pdt 8λ SpCO : Capteur enfant**

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

**RD rainbow Inf 8λ SpCO : Capteur nourrisson**

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

**RD rainbow Neo 8λ SpCO : Capteur adulte/nouveau-né**

< 3 kg Choisir de préférence le pied. Sinon, placer le capteur en travers de la paume et du dos de la main.

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

**B) Fixation du capteur au patient**

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

**Capteur Adt pour ADULTES (> 30 kg) et capteur Pdt pour ENFANTS (10 à 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, une par une, 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. Attacher les ailes, une par une, autour du doigt.
- Voir la **figure 1d**. Si l'assemblage est correct, l'émetteur et le détecteur sont alignés verticalement (les traits noirs doivent être alignés). Repositionner, si nécessaire.

**Capteur Inf pour NOURRISSONS (3 à 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 ou du pouce de sorte que l'émetteur soit positionné sur le lit de l'ongle du gros orteil (et non le bout de l'ongle). 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 ou du pouce à l'opposé du détecteur. Vérifier que le capteur est correctement positionné et le remettre en place si nécessaire.

**Capteur Neo pour NOUVEAU-NÉS (< 3 kg)**

- Voir la **figure 3a**. Diriger le câble du capteur vers la cheville (ou le poignet). Appliquer le détecteur 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 3b**. Envelopper la bande adhésive autour de l'aspect latéral du pied ou de la main, et vérifier que la fenêtre de l'émetteur (\*) est alignée avec le détecteur. Veiller à maintenir l'alignement du détecteur et de l'émetteur lors de la pose de la bande adhésive pour fixer le capteur.
- Voir la **figure 3c**. Vérifier que le capteur est correctement positionné et le remettre en place si nécessaire. Continuer à enrouler le reste de la bande adhésive autour du pied ou de la main.

**Capteur Neo pour ADULTES (> 30 kg) et capteur Inf pour NOURRISSONS (10 à 30 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.
- Voir la **figure 4b**. Enrouler le capteur adhésif autour du doigt de sorte que l'émetteur soit positionné sur le lit de l'ongle, le bord de la bande au niveau du bout du doigt (et non du bout de l'ongle). La fenêtre du détecteur doit être complètement couverte pour assurer la précision des mesures.
- Voir la **figure 4c**. Vérifier que la fenêtre de l'émetteur (\*) est alignée sur le dessus du doigt à l'opposé du détecteur. Vérifier que le capteur est correctement positionné et le remettre en place si nécessaire.

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

- Voir la **figure 5a**. Orienter la languette du connecteur du capteur pour 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 un déclic. Tirer doucement sur les connecteurs pour assurer un contact positif. Une bande 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'utilisés avec des moniteurs dotés de la Masimo rainbow SET technology ou des modules dotés de la Masimo rainbow SET technology sous licence avec des câbles patient de la série RD rainbow SET®, les capteurs RD rainbow 8λ SpCO ont les spécifications de performance suivantes :

Capteur RD rainbow 8λ SpCO :	Adt	Pdt	Inf		Neo	
Plage de poids	> 30 kg	10 à 50 kg	3 à 10 kg	10 à 30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Site d'application	Doigt	Doigt	Pouce ou gros orteil	Doigt ou orteil	Main ou pied	Doigt
Précision de la SpO <sub>2</sub> , au repos <sup>1</sup> , (70 à 100 %)	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
Précision de la SpO <sub>2</sub> , au repos <sup>1</sup> , (60 à 80 %)	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %
Précision de la SpO <sub>2</sub> , en mouvement <sup>2</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %
Précision de la SpO <sub>2</sub> en cas de perfusion faible <sup>3</sup>	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
Précision de la fréquence du pouls, au repos <sup>4</sup>	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
Précision de la fréquence du pouls, en cas de perfusion faible <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
Précision de la SpMet, au repos <sup>5</sup>	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %
Précision de la SpCO, au repos <sup>6</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %

**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 plus ou moins dans la valeur ARMS par rapport aux mesures de référence utilisées dans une étude contrôlée.

<sup>1</sup>La technologie Masimo SET a été homologuée pour sa précision au repos au cours d'études sur le sang humain prélevé chez des volontaires adultes sains de sexe masculin et féminin ayant une pigmentation cutanée claire à sombre. Ces études portaient sur les effets d'une hypoxie induite dans une plage SpO<sub>2</sub> comprise entre 60 % et 100 %, 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 sexe masculin et féminin ayant une pigmentation cutanée claire à sombre. Ces études portaient sur les effets d'une hypoxie induite lorsque les sujets exécutent des mouvements de frottement et de tapotement entre 2 et 4 Hz avec une amplitude de 1 à 2 cm, et un mouvement non répétitif entre 1 et 5 Hz avec une amplitude de 2 à 3 cm, dans une plage SpO<sub>2</sub> comprise entre 70 % et 100 %, 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 irrigation lors de bancs d'essais comparativement à un simulateur Bioteck Index 2 et un simulateur Masimo avec des forces de signaux supérieures 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 de pouls pour la plage de 25 à 240 bpm lors de bancs d'essais comparativement à un simulateur Bioteck Index 2 et un simulateur Masimo avec des forces de signaux supérieures 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 SpMet a été déterminée grâce à des tests sur des volontaires adultes sains avec une peau à pigmentation claire à sombre dans une plage de MetHb comprise entre 0 % et 15 %, comparativement à un CO-oxymètre de laboratoire.

<sup>6</sup> La précision de la SpCO a été déterminée grâce à des tests sur des volontaires adultes sains dans une plage SpCO de 0 à 40 %, comparativement à un CO-oxymètre de laboratoire.

<sup>7</sup> La précision de la SpO<sub>2</sub> et de la SpMet pour les nouveau-nés a été déterminée grâce à des tests sur 16 patients nouveau-nés en unité de soins intensifs âgés de 7 à 135 jours et pesant entre 0,5 et 4,25 kg. Soixante-dix-neuf (79) échantillons de données ont été collectés dans une plage de SaO<sub>2</sub> comprise entre 70 % et 100 % dans une plage MetHb de 0,5 à 2,5 % avec une précision néonatale résultante de 2,9 % pour la SpO<sub>2</sub> (1 écart type) et de 0,9 % pour la SpMet (1 écart type) comparativement à un CO-Oxymètre de laboratoire.

## COMPATIBILITÉ

Ce capteur ne peut fonctionner qu'avec des appareils contenant la technologie Masimo SET équipée de la  technologie rainbow ou des oxymètres de pouls sous licence prévus pour utiliser les capteurs compatibles RD rainbow 8λ SpCO. Chaque capteur ne peut fonctionner correctement que sur les systèmes d'oxymétrie de pouls 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 CONVENIENCE 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 instrument ou un système non prévu, ayant été modifié ou 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 POSSÉDÉTÉ 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. MASIMO NE PEUT EN AUCUN CAS ÊTRE TENU POUR RESPONSABLE DE TOUT DOMMAGE ASSOCIÉ À UN PRODUIT AYANT FAIT L'OBJET D'UN RETRAITEMENT, D'UN RECONDITIONNEMENT OU D'UN RECYCLAGE. LES LIMITATIONS ÉNONCÉES DANS CETTE SECTION NE SAURAIENT ENVISAGER L'EXCLUSION D'UNE RESPONSABILITÉ QUI, EN VERTU DE LA LOI APPLICABLE SUR LA RESPONSABILITÉ EN MATIÈRE DES PRODUITS, NE PEUT ÊTRE LÉGALEMENT EXCLUE PAR CONTRAT.

## **AUCUNE 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, jeter le capteur.

L'achat ou la possession de ce capteur ne confère aucune licence expresse ou tacite pour utiliser le capteur avec tout dispositif n'étant pas spécifiquement autorisé à utiliser les capteurs rainbow.

## **MISE EN GARDE : LA LOI FÉDÉRALE DES ÉTATS-UNIS RESTREINT LA VENTE DE CET APPAREIL PAR OU SUR PRESCRIPTION D'UN MÉDECIN.**

pour un usage professionnel. Voir le mode d'emploi pour obtenir des informations de prescription complètes, dont des indications, contre-indications, avertissements, précautions et effets indésirables.

En cas d'incident grave avec le produit, veuillez aviser l'autorité compétente de votre pays ainsi que le fabricant.

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

SYMBOLE	DÉFINITION	SYMBOLE	DÉFINITION	SYMBOLE	DÉFINITION
	Suivre les instructions d'utilisation		Collecte séparée des équipements électriques et électroniques (DEEE)	<b>Rx ONLY</b>	Attention : la loi fédérale des États-Unis restreint la vente de cet appareil par ou sur prescription d'un médecin
	Consulter le mode d'emploi	<b>LOT</b>	Code de lot	 0123	Marque de conformité à la directive européenne relative aux dispositifs médicaux 93/42/CEE
	Fabricant	<b>REF</b>	Référence du catalogue (référence du modèle)		Représentant autorisé dans la Communauté européenne
	Mise en garde	<b>####</b>	Numéro de référence Masimo		Poids du patient
	Date de péremption AAAA-MM-JJ	<b>&gt;</b>	Supérieur à		Plage de température de stockage
	Ne pas réutiliser/Produit à usage unique/utilisation sur un seul patient	<b>&lt;</b>	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		Pression atmosphérique (limite)
	Plusieurs utilisations sur un seul patient	<b>MD</b>	Appareil médical	<b>UDI</b>	Identifiant unique de l'appareil
	Les diodes électroluminescentes (LED) émettent de la lumière lorsque le courant circule à travers		Les instructions/modes d'emploi/manuels sont disponibles en format électronique à l'adresse <a href="http://www.Masimo.com/techDocs">http://www.Masimo.com/techDocs</a> Remarque : eIFU n'est pas disponible dans tous les pays.		

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

Masimo, SET, , RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter et rainbow sont des marques déposées de Masimo Corporation sur le plan fédéral.

RD rainbow est une marque de commerce de Masimo Corporation.

### 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.**

#### ANWENDUNGSGEBIETE

RD rainbow™ 8λ SpCO-Sensoren sind für die kontinuierliche, nichtinvasive Überwachung der funktionellen Sauerstoffsättigung des arteriellen Hämoglobins (SpO<sub>2</sub>) sowie der Pulsfrequenz, Carboxyhämoglobinsättigung (SpCO\*) und Methämoglobinsättigung (SpMet\*) 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.

#### KONTRAINDIKATIONEN

Die RD rainbow 8λ SpCO-Klebesensoren sind bei Patienten kontraindiziert, die allergisch auf Klebestreifen reagieren.

#### BESCHREIBUNG

Die RD rainbow 8λ SpCO-Klebesensoren wurden unter Verwendung der Masimo rainbow SET®-Technologie überprüft. Informationen zur Kompatibilität mit bestimmten Geräten und Sensormodellen erhalten Sie vom Hersteller des jeweiligen Oximetriesystems. 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 rainbow SET-Oximetrie enthalten oder zur Verwendung von Masimo Sensoren lizenziert sind.

**HINWEIS:** Obwohl dieser Sensor alle Parameter erfassen kann, ist er auf die Parameter des Geräts beschränkt.

#### WARNHINWEISE

- Vor dem Treffen klinischer Entscheidungen sollten labordiagnostische Untersuchungen unter Verwendung von Blutproben durchgeführt werden, um den gesundheitlichen Zustand des Patienten vollständig beurteilen zu können.
- 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 andererseits zu einer Leistungsbeeinträchtigung und/oder zu einer Verletzung des Patienten kommen kann.
- Der Sensor sollte 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 der elektrische Schaltkreis zu sehen ist, dürfen nicht verwendet werden.
- Verwenden Sie den Sensor nicht während einer MRT-Untersuchung oder in einem MRT-Umfeld.
- Die Messstelle muss häufig oder in Übereinstimmung mit dem klinischen Protokoll kontrolliert werden, um sicherzustellen, dass eine ausreichende Adhäsion, Zirkulation, Hautintegrität und optische Ausrichtung gewährleistet sind.
- Bei Patienten mit schlechter Durchblutung ist äußerste Vorsicht geboten. Wenn die Applikationsstelle nicht häufig genug gewechselt wird, kann es zu Hauterosionen und Drucknekrosen kommen. Bei schwacher Durchblutung muss die Messstelle mindestens einmal (1) die Stunde begutachtet und der Sensor gewechselt werden, wenn Anzeichen von Gewebeischämie zu beobachten sind.
- Sensoren, die zu fest angebracht sind oder aufgrund eines Ödems zu eng werden, können zu ungenauen Messungen führen und Drucknekrosen verursachen.
- Die Zirkulation an der Sensorposition muss regelmäßig überprüft werden.
- Bei geringer Durchblutung muss die Applikationsstelle häufig auf Anzeichen von Gewebeischämie untersucht werden, die zu einer Drucknekrose führen kann.
- Der Sensor darf nicht mit Klebeband an der Applikationsstelle gesichert werden, da sonst die Durchblutung eingeschränkt und falsche Werte ermittelt werden. Das Anbringen eines zusätzlichen Klebebands kann zu Schäden an der Haut oder dem Sensor und/oder zu einer Drucknekrose führen.
- Durch starke Sauerstoffanreicherung kann ein frühgebogenes Kind Retinopathie-anfällig werden. Der obere Alarmgrenzwert für Sauerstoffsättigung muss daher in Übereinstimmung mit zulässigen klinischen Normen sehr bedacht gewählt werden.
- Falsch angelegte oder (teilweise) verrutschte Sensoren können falsche Messwerte zur Folge haben.
- Fehlerhafte Applikationen bedingt durch falsche Sensortypen können zu ungenauen oder überhaupt keinen Messwerten führen.
- Ungenaue Messwerte können sich auf Werte mit einer niedrigen Anzeige der Signalgüte zurückführen lassen.
- 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.
- Ungenaue Messwerte können durch Muttermale, Tätowierungen oder Hautverfärbungen im Sensorpfad, Feuchtigkeit der Haut, falsch ausgerichtete Emitter und Detektoren, EMV-Störungen von anderen am Patienten angelegten Sensoren und den Lichtweg blockierende Gegenstände verursacht werden.
- Der Sensor darf nicht an Extremitäten mit einem arteriellen Katheter oder einer Blutdruckmanschette angelegt werden.
- Das Kabel und das Patientenkabel müssen sorgfältig so verlegt werden, dass ein Verheddern oder Strangulieren des Patienten nur schwer möglich ist.

- Venöse Kongestion kann zu niedrige Werte für die arterielle Sauerstoffsättigung zur Folge haben. Stellen Sie daher einen angemessenen venösen Blutfluss von der Applikationsstelle sicher. Der Sensor sollte sich nicht unter Herzöhe befinden (z. B. wenn die Hand mit dem Sensor bei einem liegenden Patienten über den Bettrand hängt, Trendelenburg-Lagerung).
- Ungenaue SpO<sub>2</sub>- SpCO- oder SpMet-Messwerte können durch abnorme venöse Pulsation oder venöse Stauung verursacht 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.
- Starkes Umgebungslicht, wie zum Beispiel durch chirurgische Lampen (besonders solche mit einer Xenon-Lichtquelle), Biliirubinlampen, Leuchstofflampen, Infrarotwärmelampen oder direktes Sonnenlicht, kann die Leistung eines Sensors beeinträchtigen.
- Bei intensiver, heller Lichteinstrahlung (z. B. pulsierenden Stroboskopen) auf den Sensor kann das Pulse CO-Oximeter® keine korrekten Werte ermitteln.
- Überprüfen Sie, ob der Sensor korrekt angebracht ist, und decken Sie die Messstelle bei Bedarf mit lichtundurchlässigem Material ab, um Störungen durch Umgebungslicht zu vermeiden. Werden diese Vorsichtsmaßnahmen hinsichtlich des Umgebungslichts nicht getroffen, können falsche Messwerte ermittelt werden.
- Ungenaue SpO<sub>2</sub>- und SpMet-Messwerte können durch extreme Hämoglobinwerte, geringe arterielle Durchblutung oder Bewegungsartefakte verursacht werden.
- Ungenaue SpCO- und SpMet-Messwerte können durch extreme Hämoglobinwerte, geringe arterielle Durchblutung, niedrige arterielle Sauerstoffsättigung, einschließlich durch die Höhenlage induzierter Hypoxie, oder Bewegungsartefakte verursacht werden.
- Intraartoriale Ballongegenpulsation kann sich additiv auf die durch den Pulsoximeter angezeigte Pulsfrequenz auswirken. Die Pulsfrequenz des Patienten muss anhand der EKG-Herzfrequenz überprüft werden.
- Venöse Pulsationen können falsch niedrige SpO<sub>2</sub>-Messwerte zur Folge haben (z. B. Trikuspidalinsuffizienz, Trendelenburg-Lagerung).
- Ungenaue SpO<sub>2</sub>-Messwerte können durch schwere Anämie, sehr geringe arterielle Durchblutung oder extreme Bewegungsartefakte entstehen.
- Hämoglobinopathien und Synthesestörungen wie z. B. Thalassämien, Hb s, Hb c, Sichelzelle usw. können zu ungenauen SpO<sub>2</sub>- SpCO- und SpMet-Messwerten führen.
- Ungenaue SpO<sub>2</sub>- SpCO- und SpMet-Messwerte können durch vasospastische Erkrankung wie z. B. Raynaud-Krankheit und periphere Gefäßerkranlung entstehen.
- Ungenaue Messwerte können durch elektromagnetische Störstrahlung verursacht werden.
- Ungenaue SpO<sub>2</sub>- SpCO- und SpMet-Messwerte können sich auf erhöhte Dyshämaglobinwerte, hypo- und hyperkapnische Zustände und schwere Vasokonstriktion oder Hypothermie zurückführen lassen.
- Bei sehr schwacher Durchblutung an der überwachten Hautstelle können die Messwerte niedriger sein als die arterielle Kern-Sauerstoffsättigung.
- SpCO- und SpMet-Messwerte können durch eine schlechte Durchblutung an der Messstelle beeinträchtigt werden.
- Ungenaue SpCO- und SpMet-Messwerte können durch erhöhte PaO<sub>2</sub>-Werte verursacht werden.
- Ein erhöhter Carboxyhämoglobin-Spiegel (COHb) kann ungenaue SpO<sub>2</sub>- und SpHb-Messwerte verursachen.
- Eine hohe Konzentration von COHb oder MetHb kann mit einem anscheinend normalen SpO<sub>2</sub>-Wert auftreten. Wenn der Verdacht auf eine erhöhte COHb- oder MetHb-Konzentration besteht, sollte eine Blutprobe im Labor analysiert werden (CO-oximetrie).
- SpCO-Messwertewerden möglicherweise nicht ausgegeben, wenn niedrige arterielle Sauerstoffsättigungskonzentrationen oder erhöhte Methämoglobin-Konzentrationen vorliegen.
- Erhöhte Methämoglobinwerte (MetHb) führen zu Ungenauigkeiten bei den SpO<sub>2</sub>- und SpCO- Messungen.
- Erhöhte Gesamtblutwerte oder Lebererkrankung können zu ungenauen SpO<sub>2</sub>- SpCO- und SpMet-Messwerten führen.
- Der Sensor darf in keiner Weise modifiziert oder geändert werden, da dadurch Funktion und/oder Genauigkeit beeinträchtigt werden könnten.
- Der Sensor darf nicht in Kontakt mit Flüssigkeiten gelangen, um Schäden zu vermeiden.
- Versuchen Sie nicht, Komponenten mit Bestrahlung, Dampf, im Autoklaven oder mit Ethylenoxid zu sterilisieren, da der Sensor dadurch beschädigt wird.
- Masimo Sensoren und Patientenkabel dürfen nicht bei verschiedenen Patienten verwendet, zerlegt und in Einzelteilen wiederverwendet, wiederaufbereitet oder wiederverwertet werden, da dies zu Beschädigungen der elektrischen Komponenten und möglicherweise zu Verletzungen des Patienten führen kann.
- **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 einmaligem Gebrauch.

## GEBRAUCHSANWEISUNG

### A) Auswahl der Applikationsstelle

- Wählen Sie stets eine Applikationsstelle aus, die gut durchblutet ist und das Detektorfenster des Sensors vollkommen bedeckt.
- Bei der Ausrichtung von Emitter und Detektor darf sich der Emitter nicht hinter dem Nagelbett befinden. In diesem Fall muss eventuell ein Sensor für einen niedrigeren Gewichtsbereich verwendet werden.
- Die Hautstelle sollte vor der Sensorapplikation sauber und trocken sein.

#### **RD rainbow ADT 8λ SpCO: Sensor für Erwachsene**

> 30 kg Der Mittel- oder Ringfinger der nicht dominanten Hand wird bevorzugt.

#### **RD rainbow Pdt 8λ SpCO: Sensor für Kinder**

10–50 kg Der Mittel- oder Ringfinger der nicht dominanten Hand wird bevorzugt.

#### **RD rainbow Inf 8λ SpCO: Sensor für Säuglinge**

3–10 kg Der Sensor wird bevorzugt am großen Zeh angebracht. Alternativ kann auch der Zeh neben dem großen Zeh oder der Daumen verwendet werden.

10–30 kg Der Mittel- oder Ringfinger der nicht dominanten Hand wird bevorzugt.

#### **RD rainbow Neo 8λ SpCO: 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.

> 30 kg Der Mittel- oder Ringfinger der nicht dominanten Hand wird bevorzugt.

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

- 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)**

1. 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 wird.
2. Siehe **Abb. 1b**. Drücken Sie die selbstklebenden Flügel nacheinander auf den Finger. Um korrekte Daten zu erzielen, muss das Detektorfenster vollständig abgedeckt sein.
3. 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.
4. 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)**

1. Siehe **Abb. 2a**. Verlegen Sie das Sensorkabel so an, dass es über den Fußrücken verläuft. Legen Sie den Detektor an der fleischigen Stelle des großen Zehs an. Alternativ kann auch der Zeh neben dem großen Zeh oder der Daumen verwendet werden (nicht abgebildet).
2. Siehe **Abb. 2b**. Legen Sie die Klebemanschette so um den Zeh/Daumen, dass der Emitter auf dem Rücken des Nagelbettes (und nicht auf der Nagelspitze) liegt. Um korrekte Daten zu erzielen, muss das Detektorfenster vollständig abgedeckt sein.
3. Siehe **Abb. 2c**. Achten Sie darauf, dass das Emitter-Fenster (\*) so oben auf dem Zeh/Daumen 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)**

1. Siehe **Abb. 3a**. 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.
2. Siehe **Abb. 3b**. Wickeln Sie die Klebemanschette um den Außenseite des Fußes bzw. der Hand, um sicherzustellen, dass der Emitter (\*) dem Detektor gegenüber liegt. Achten Sie beim Befestigen der Klebemanschette zum Sichern des Sensors darauf, dass Detektor und Emitter einander weiterhin direkt gegenüber liegen.
3. Siehe **Abb. 3c**. Überprüfen Sie den Sensor auf korrekte Positionierung und legen Sie ihn ggf. neu an. Wickeln Sie den Rest der Klebemanschette um den Fuß bzw. die Hand.

#### **Neo-Sensor für ERWACHSENE (> 30 kg) und Inf-Sensor für SÄUGLINGE (10–30 kg)**

1. 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.
2. Siehe **Abb. 4b**. Wickeln Sie die Klebemanschette so um den Finger, dass der Emitter auf dem Rücken Nadelbettes positioniert ist und sich die Kante des Bandes an der Fingerspitze (nicht der Nagelspitze) befindet. Um korrekte Daten zu erzielen, muss das Detektorfenster vollständig abgedeckt sein.
3. Siehe **Abb. 4c**. Achten Sie darauf, dass das Emitter-Fenster (\*) so oben auf dem Finger ausgerichtet ist, dass es dem Detektor direkt gegenüber liegt. Überprüfen Sie den Sensor auf korrekte Positionierung und legen Sie ihn ggf. neu an.

### **C) Anschließen 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 am Kabel, um sicherzustellen, dass sie sicher angeschlossen sind. Das Kabel kann mit einem Klebestreifen am Patienten fixiert werden, um Bewegungen zu erleichtern.

### **D) Erneutes Anschließen des Sensors**

- Der Sensor kann erneut an denselben 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.

## TECHNISCHE DATEN

Wenn die Sensoren zusammen mit Masimo rainbow SET-Technologie-Monitoren oder lizenzierten Masimo rainbow SET-Technologie-Modulen verwendet werden, die Patientenkabel der RD rainbow SET®-Serie nutzen, gelten für die RD rainbow 8λ SpCO-Sensoren die folgenden Leistungsspezifikationen:

<b>RD rainbow 8λ SpCO-Sensor:</b>	<b>Adt</b>	<b>Pdt</b>	<b>Inf</b>		<b>Neo</b>	
█ Gewichtsbereich	> 30 kg	10–50 kg	3–10 kg	10–30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Applikationsstelle	Finger	Finger	Daumen oder Großzehe	Finger oder Zehe	Hand oder Fuß	Finger
SpO <sub>2</sub> -Genauigkeit, ohne Bewegung <sup>1</sup> , (70–100 %)	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
SpO <sub>2</sub> -Genauigkeit, ohne Bewegung <sup>1</sup> , (60–80 %)	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %
SpO <sub>2</sub> -Genauigkeit, mit Bewegung <sup>2</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %
SpO <sub>2</sub> -Genauigkeit, schwache Durchblutung <sup>3</sup>	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
Genauigkeit der Pulsfrequenz, ohne Bewegung <sup>4</sup>	3 Schläge/min	3 Schläge/min	3 Schläge/min	3 Schläge/min	3 Schläge/min	3 Schläge/min
Pulsfrequenz-Genauigkeit, bei Bewegung <sup>4</sup>	5 Schläge/min	5 Schläge/min	5 Schläge/min	5 Schläge/min	5 Schläge/min	5 Schläge/min
Pulsfrequenz-Genauigkeit, schwache Durchblutung <sup>4</sup>	3 Schläge/min	3 Schläge/min	3 Schläge/min	3 Schläge/min	3 Schläge/min	3 Schläge/min
SpMet-Genauigkeit, ohne Bewegung <sup>5</sup>	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %
SpCO-Genauigkeit, ohne Bewegung <sup>6</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %

**HINWEIS:** Arms-Genauigkeit ist die statistische Berechnung des Unterschieds zwischen Gerätemessungen und Referenzmessungen. In einer kontrollierten Studie fallen ca. zwei Drittel der Gerätemessungen innerhalb von +/- 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 60–100 % 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 SpMet-Messgenauigkeit wurde durch Tests an gesunden erwachsenen Freiwilligen mit heller bis dunkler Hautpigmentierung im Bereich von 0 % bis 15 % MetHb im Vergleich zu einem Labor-CO-Oximeter bestimmt.

<sup>6</sup> Die Genauigkeit des SpCO-Wertes wurde durch Tests an gesunden erwachsenen Probanden im Bereich zwischen 0 % und 40 % SpCO im Vergleich zu einem Labor-CO-Oximeter ermittelt.

<sup>7</sup> Die SpO<sub>2</sub>- und SpMet-Genauigkeit für Neugeborene wurde an 16 Patienten der neonatologischen Intensivstation im Alter von 7 bis 135 Tagen und mit einem Gewicht von 0,5 bis 4,25 kg bestimmt. Es wurden neunundsiebzig (79) Datenproben in einem Bereich von 70–100 % SaO<sub>2</sub> und 0,5–2,5 % MetHb mit einer resultierenden Genauigkeit bei Neugeborenen von 2,9 % SpO<sub>2</sub> (1 Std.abw.) und 0,9 % SpMet (1 Std.abw.) im Vergleich zu einem Labor-CO-Oximeter erfasst.

## KOMPATIBILITÄT

**MASIMOSET**: Dieser Sensor ist nur für den Einsatz mit Geräten vorgesehen, die Masimo SET mit rainbow-Technologie enthalten, oder mit Pulsoximetrie-Monitoren, die für die Verwendung von RD rainbow 8λ SpCO-kompatiblen Sensoren lizenziert sind. Der ordnungsgemäße Betrieb ist nur mit Pulsoximetersystemen vom Original-Gerätehersteller gewährleistet. Die Verwendung dieses Sensors mit anderen Geräten kann zu Funktionsstörungen führen. Referenzen zu den Kompatibilitätsinformationen: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GEWÄHRLEISTUNG

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

DER VORANGEGANGENE TEXT STELLT DIE EINZIGE UND AUSSCHLIESSLICHE GEWÄHRLEISTUNG DAR, DIE FÜR VON MASIMO VERKAUFTEN PRODUKTEN GEGENÜBER DEM KÄUFER GILT. MASIMO SCHLIESST AUSDRÜCKLICH ALLE ANDEREN MÜNDLICHEN, AUSDRÜCKLICHEN ODER STILLSCHEINENDEN GEWÄHRLEISTUNGEN AUS; DIES UMFASST, IST ABER NICHT BEΣCHRÄNKT AUF GEWÄHRLEISTUNGEN HINSICHTLICH MARKTGÄNGIGKEIT ODER EIGNUNG FÜR EINEN BESTIMMTEN ZWECK. MASIMOS EINZIGE VERPFLICHTUNG UND DER AUSSCHLIESSLICHE REGRESSANSPRUCH DES KÄUFERS BEI JEGLICHEM VERSTOß 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 auseinandergetrennt und wieder zusammengesetzt wurden. Die Garantie gilt nicht für Sensoren oder Patientenkabel, die wiederaufbereitet, überarbeitet oder recycelt wurden.

MASIMO HAFTET DEM KÄUFER ODER EINER ANDEREN PERSON GEGENÜBER KEINESFALLS FÜR IRGENDWELCHE SPEZIELLEN, INDIREKten, NEBEN- ODER FOLGESCHÄDEN (DARIN OHNE Einschränkung Eingeschlossenen ENTGANGENE GEWINNE), SELBST DANN NICHT, WENN MASIMO VORHER AUF DIE MÖGLICHKEIT SOLCHER SCHÄDEN HINGEWEISEN WURDE. N KEINEM FALL IST DIE HAFTUNG VON MASIMO, DIE SICH AUS AN DEN KÄUFER VERKAUFTEN PRODUKTEN (DURCH EINEN VERTRAG, GEWÄHRLEISTUNG, UNERLAUBTE HANDLUNG ODER EINEN ANDEREN ANSPRUCH) ERGIBT, HÖHER ALS DER VOM KÄUFER FÜR DAS/DIE PRODUKT(E) BEZAHLTE KAUFPREIS. UNTER KEINEN UMSTÄNDEN IST MASIMO FÜR SCHÄDEN IN VERBINDUNG MIT EINEM PRODUKT HAFTBAR, DAS WIEDERAUFBEREITET, ÜBERARBEITET ODER RECYCLET WURDE. DIE VORSTEHEND GENANNTEN EINSCHRÄNKUNGEN BEZIEHEN SICH NICHT AUF EINE ETWAIGE GESETZLICHE PRODUKTHAFTPFLICHT, DIE VERTRÄGLICH NICHT AUSGESCHLOSSEN WERDEN KANN.

## KEINE IMPLIZITE LIZENZ

Ihnen wird für diesen für den Einmalgebrauch bestimmten Sensor unter den Patenten im Besitz von Masimo eine Lizenz für ausschließlich einmaligen Gebrauch 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 gewährt wird. Entsorgen Sie den Sensor nach einmaligem Gebrauch.

Kauf oder Besitz dieses Sensors verleiht keine ausdrückliche oder stillschweigende Lizenz für die Nutzung des Sensors mit Geräten, die nicht getrennt für den Einsatz von rainbow-Sensoren lizenziert wurden.

## ACHTUNG: LAUT US-BUNDESGESETZEN DARF DIESES GERÄT NUR AN ÄRZTE ODER AUF DEREN ANORDNUNG HIN VERKAUFT WERDEN.

Zur professionellen Verwendung. Vollständige Verschreibungsinformationen, einschließlich Indikationen, Gegenanzeigen, Warnungen, Vorsichtsmaßnahmen und unerwünschten Ereignissen, finden Sie in der Gebrauchsanweisung.

Falls im Zusammenhang mit diesem Produkt ein schwerwiegender Vorfall aufgetreten ist, teilen Sie dies bitte der zuständigen Behörde in Ihrem Land und dem Hersteller mit.

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 Elektronikeräten (WEEE, Waste from Electronic & Electrical Equipment, Abfall von elektronischen und elektrischen Geräten).	<b>Rx ONLY</b>	Vorsicht: Laut US-Bundesgesetz darf dieses Produkt nur an Ärzte bzw. auf ärztliche Anordnung hin verkauft werden
	Gebrauchsanweisung beachten	<b>LOT</b>	Chargencode		Konformitätszeichen bezüglich Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte
	Hersteller	<b>REF</b>	Katalognummer (Modellnummer)	<b>EC REP</b>	In der EU autorisierter Vertreter
	Vorsicht	<b>####</b>	Masimo Referenznummer		Körpergewicht
	Verwendbar bis JJJJ-MM-TT	<b>&gt;</b>	Größer als		Lagertemperatur
	Nicht wiederverwenden/Nur zur Verwendung für einen einzigen Patienten	<b>&lt;</b>	Kleiner als		Darf nicht in Kontakt mit Feuchtigkeit kommen
	Nicht steril		Luftfeuchtigkeit bei Lagerung		Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist, und Gebrauchsanweisung konsultieren
	Enthält keinen Latex aus Naturkautschuk		Vorsicht, zerbrechlich		Einschränkungen bezüglich des atmosphärischen Drucks
	Ein Patient - Mehrfachverwendung	<b>MD</b>	Medizinprodukt	<b>UDI</b>	Eindeutige Gerätekennung
	Leuchtdiode (LED) LED leuchtet, wenn durch Strom fließt		Anleitungen/Gebrauchsanweisungen/Handbücher sind im elektronischen Format unter <a href="http://www.masimo.com/TechDocs">http://www.masimo.com/TechDocs</a> verfügbar Hinweis: elFU ist nicht in allen Ländern verfügbar.		

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

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter und rainbow sind auf Bundesebene eingetragene Marken der Masimo Corporation.

RD rainbow ist eine Marke der Masimo Corporation.

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## Sensori CO-pulsossimmetria adesivi

### ISTRUZIONI PER L'USO

Esclusivamente monopaziente

Non contiene lattice di gomma naturale

Non-sterile

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

#### INDICAZIONI

I sensori RD rainbow™ 8λ SpCO sono indicati per il monitoraggio non invasivo continuo della saturazione funzionale dell'ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO<sub>2</sub>), e della frequenza cardiaca, della saturazione della carbossiemoglobina (SpCO®), della saturazione della mettaemoglobina (SpMet®) per l'uso su pazienti adulti, pediatrici, neonatali e lattanti, sia in condizioni di movimento sia in assenza di movimento e per pazienti con livello di perfusione buono o scarso negli ospedali, in strutture sanitarie di tipo diverso, in situazioni di mobilità e a domicilio.

#### CONTROINDICAZIONI

L'uso dei sensori adesivi RD rainbow 8λ SpCO è controindicato nei pazienti con manifestazioni allergiche al nastro adesivo.

#### DESCRIZIONE

I sensori adesivi RD rainbow 8λ SpCO sono stati verificati utilizzando la tecnologia Masimo rainbow SET®. Per informazioni sulla compatibilità di particolari modelli di dispositivi e sensori, rivolgersi ai singoli produttori dei sistemi di ossimetria. È responsabilità del produttore del dispositivo determinare la compatibilità tra i suoi dispositivi prodotti ed ogni modello di sensore.

**AVVERTENZA:** i cavi e i sensori Masimo sono progettati per l'uso con dispositivi dotati di sistemi di ossimetria Masimo rainbow SET o con strumenti che abbiano ottenuto la licenza d'uso con sensori Masimo.

**NOTA:** nonostante questo sensore sia in grado di leggere tutti i parametri, il suo utilizzo viene limitato ai parametri sul dispositivo.

#### AVVERTENZE

- Prima di adottare decisioni cliniche occorre eseguire test diagnostici di laboratorio utilizzando campioni di sangue per comprendere a fondo le condizioni del paziente.
- Tutti i sensori e i cavi sono progettati per l'uso con 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 o danneggiate. Se il sensore appare scolorito o danneggiato, interromperne l'uso. Non utilizzare mai un sensore danneggiato o un sensore con circuiti elettrici scoperti.
- Non utilizzare il sensore durante l'esecuzione della risonanza magnetica (RM) o in ambienti per risonanza magnetica.
- Il sito deve essere controllato a intervalli frequenti o in base al protocollo clinico per garantire un'adeguata adesione, circolazione, integrità della cute e un corretto allineamento ottico.
- Prestare attenzione nei pazienti con scarsa perfusione; se il sensore non viene spostato di frequente, è possibile 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.
- I sensori applicati troppo stretti o che diventano stretti a seguito di edema danno adito a letture imprecise e possono provocare necrosi da pressione.
- La circolazione distale al sito del sensore deve essere controllata regolarmente.
- Nei casi di scarsa perfusione, il sito del sensore deve essere ispezionato frequentemente per verificare la presenza di ischemia dei tessuti, che può determinare necrosi da pressione.
- Non fissare il sensore al sito con il nastro, poiché potrebbe limitare il flusso ematico e portare a letture non accurate. L'utilizzo di nastro supplementare può causare danni alla cute e/o necrosi da pressione oppure danneggiare il sensore.
- L'alta concentrazione di ossigeno può predisporre un neonato prematuro a retinopatia. Il limite d'allarme superiore relativo alla saturazione di ossigeno deve essere selezionato attentamente alla luce degli standard clinici accettati.
- 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.
- Letture non accurate possono inoltre verificarsi quando i valori vengono forniti con un indicatore di bassa affidabilità del segnale.
- I coloranti intravascolari, come verde indocianina o blu di metilene e i coloranti o gli elementi applicati esternamente, come ad esempio lo smalto per unghie, unghie acriliche, brillantini, ecc., possono causare misurazioni non accurate di SpO<sub>2</sub>.
- Letture non accurate possono inoltre essere causate da voglie, tatuaggi o decolorazione della cute nel percorso del sensore, umidità della cute, dita deformate, disallineamento fra emettitore e rilevatore del sensore, interferenza EMC da altri sensori applicati al paziente e oggetti che bloccano il percorso della luce.
- Evitare di posizionare il sensore sull'estremità in cui è stato applicato un catetere arterioso o un bracciale per misurare la pressione sanguigna.
- Posizionare attentamente il cavo e il cavo paziente in modo da ridurre la possibilità che il paziente vi rimanga intrappolato.
- La congestione venosa può causare una lettura errata in 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, posizione di Trendelenburg).

- Letture non accurate di SpO<sub>2</sub>, SpCO o SpMet possono essere causate da una pulsazione venosa anomala o da una congestione venosa.
- Se il pulse oximeter viene utilizzato durante l'irradiazione corporea totale (Total 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.
- Sorgenti di luce ambiente 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.
- Luci estreme molto intense (come le luci stroboscopiche intermittenti) dirette sul sensore potrebbero impedire al Pulse CO-Oximeter® di misurare i segni vitali.
- Per evitare interferenze dalla luce ambientale, assicurarsi che il sensore sia applicato in modo appropriato e coprire il sito del sensore con materiale opaco, se necessario. Se non si adottano queste precauzioni, in condizioni di eccessiva luce ambiente si possono ottenere misurazioni non accurate.
- Letture non accurate di SpCO e SpMet possono essere causate da livelli di emoglobina estremi, bassa perfusione arteriosa o artefatto motorio.
- Letture non accurate di SpCO e SpMet possono essere causate da livelli di emoglobina estremi, bassa perfusione arteriosa, bassi livelli di saturazione arteriosa dell'ossigeno, compresa ipossia provocata dall'altitudine, nonché da artefatto motorio.
- Le pulsazioni del palloncino intraortico possono influire sulla frequenza del polso visualizzata sul pulse oximeter®. Verificare la frequenza cardiaca del paziente confrontandola con l'ECG.
- Le pulsazioni venose possono causare letture di SpO<sub>2</sub> errate per difetto (ad esempio, rigurgito della valvola tricuspidale, posizione di Trendelenburg).
- Letture di SpO<sub>2</sub> non accurate possono essere causate da anemia grave, perfusione arteriosa molto bassa o artefatto motorio estremo.
- Emoglobinopatie e disturbi di sintesi come la talassemia, Hb s, Hb c, cellule falciformi ecc. possono causare letture non accurate di SpO<sub>2</sub>, SpCO e SpMet.
- Letture non accurate di SpO<sub>2</sub>, SpCO e SpMet possono essere inoltre causate da disturbi vasospastici quali quelli di Raynaud e da patologia vasolare periferica.
- Letture non accurate possono essere causate da interferenze elettromagnetiche da radiazioni.
- Livelli elevati di disemoglobina, condizioni ipocapniche o ipercapniche nonché vasocostrizioni gravi o ipotermia possono causare letture non accurate di SpO<sub>2</sub>, SpCO e SpMet.
- Se nel sito di monitoraggio il livello di perfusione è molto basso, la lettura può risultare inferiore alla saturazione arteriosa dell'ossigeno core.
- Le letture di SpCO e SpMet possono essere influenzate da condizioni di perfusione nel sito di monitoraggio.
- Letture non accurate di SpCO e SpMet possono essere causate da livelli elevati di PaO<sub>2</sub>.
- Livelli elevati di carbossiemoglobina (COHb) possono causare misurazioni non accurate di SpO<sub>2</sub> e SpHb.
- 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) di un campione di sangue.
- In presenza di livelli bassi di saturazione arteriosa dell'ossigeno o di livelli elevati di metaemoglobina, è possibile che le letture di SpCO non vengano fornite
- Livelli elevati di metaemoglobina (MetHb) possono causare misurazioni non precise di SpO<sub>2</sub> e SpCO.
- Livelli elevati di bilirubina totale o malattie al fegato possono portare a letture non accurate di SpO<sub>2</sub>, SpCO e SpMet.
- Non modificare né alterare il sensore in alcun modo. Eventuali alterazioni o modifiche possono incidere sulle prestazioni e/o sull'accuratezza del sensore.
- Per evitare danni, non bagnare o immergere il sensore in soluzioni liquide.
- Non tentare di sterilizzare per irradiazione, a vapore, in autoclave o con ossido di etilene in quanto ciò potrebbe danneggiare il sensore.
- Non tentare di riutilizzare su più pazienti, ritrattare, risterilizzare o riciclare i sensori Masimo o i cavi paziente. Tali processi possono danneggiare i componenti elettrici, comportando così rischi per il paziente.
- Attenzione:** sostituire il sensore quando viene visualizzato il messaggio di sostituzione sensore o quando viene ripetutamente segnalato un valore SIQ basso dopo aver completato la procedura di risoluzione dei problemi dovuti a un SIQ basso riportata nel manuale dell'operatore del dispositivo di monitoraggio.
- Nota:** il sensore è dotato di tecnologia X-Cal® per ridurre al minimo il rischio di letture imprecise e di interruzione imprevista del monitoraggio del paziente. Dopo averlo usato su un solo paziente, smaltire il sensore.

## ISTRUZIONI

### A) Scelta del sito

- Selezionare sempre un sito di applicazione ad elevata perfusione e coprire totalmente la finestrella del rilevatore del sensore.
- Durante l'allineamento dell'emettitore e del rilevatore, l'emettitore non deve essere posizionato dietro il letto ungueale. Se ciò dovesse verificarsi, potrebbe essere necessario utilizzare un sensore di range di peso inferiore.
- Prima del posizionamento del sensore, pulire il sito da eventuali residui o impurità e asciugare.

### RD rainbow Adt 8λ SpCO: sensore per adulti

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

### RD rainbow Pdt 8λ SpCO: sensore per pazienti pediatrici

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

### RD rainbow Inf 8λ SpCO: sensore per lattanti

3-10 kg Il sito d'elezione è l'alluce. In alternativa, è possibile utilizzare il dito del piede accanto all'alluce o il pollice.

10-30 kg Il sito di elezione è il dito medio o l'anulare della mano non dominante.

## **RD rainbow Neo 8λ SpCO: 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.

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

### **B) Come fissare il sensore sul paziente**

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

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

1. Vedere **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.
2. Vedere **Fig. 1b**. Premere le alette adesive, una alla volta, sul dito. Per garantire la precisione dei dati è necessaria la copertura completa della finestra del rivelatore.
3. Vedere **Fig. 1c**. Piegar il sensore sul dito con la finestra dell'emettitore (\*) posizionata sull'unghia. Fissare le alette adesive, una alla volta, intorno al dito.
4. Vedere **Fig. 1d**. Se il sensore è stato applicato correttamente, l'emettore e il rivelatore devono apparire allineati in verticale (le linee nere devono essere allineate). Riposizionarlo se necessario.

#### **Inf Sensore per LATTANTI (3 - 10 kg)**

1. Vedere **Fig. 2a**. Posizionare il cavo del sensore in modo da farlo scorrere lungo il piede. Posizionare il rivelatore sul polpastrello dell'alluce. In alternativa, è possibile utilizzare il dito del piede situato accanto all'alluce o il pollice (non mostrato).
2. Vedere **Fig. 2b**. Avvolgere la fascetta adesiva attorno all'alluce/pollice in modo che l'emettore sia posizionato sulla parte posteriore del letto ungueale (non sulla punta dell'unghia). Per garantire la precisione dei dati è necessaria la copertura completa della finestra del rivelatore.
3. Vedere **Fig. 2c**. Verificare che la finestra dell'emettitore (\*) sia allineata alla sommità dell'alluce/pollice, esattamente di fronte al fotorivelatore. Verificare che il sensore sia posizionato correttamente e se necessario, riposizionarlo.

#### **Neo Sensore per NEONATI (< 3 kg)**

1. Vedere **Fig. 3a**. Orientare il cavo del sensore verso la caviglia (o il polso). Applicare il sensore attorno al fianco laterale del piede (o della mano), allineato al quarto dito (o all'anulare). Per garantire la precisione dei dati è necessaria la copertura completa della finestra del rivelatore.
2. Vedere **Fig. 3b**. Avvolgere la fascetta adesiva attorno alla parte laterale del piede/mano e accertarsi che la finestra dell'emettitore (\*) sia allineata con il rivelatore. È importante che il rivelatore e la finestra dell'emettitore siano allineati correttamente mentre si collega la fascetta adesiva che consente di fissare il sensore.
3. Vedere **Fig. 3c**. Verificare che il sensore sia posizionato correttamente e se necessario, riposizionarlo. Continuare ad avvolgere il resto della fascetta adesiva intorno al piede/mano.

#### **Neo Sensore per ADULTI (> 30 kg) e Inf Sensore per LATTANTI (10 - 30 kg)**

1. Vedere **Fig. 4a**. Posizionare il cavo del sensore in modo da farlo scorrere lungo il dorso della mano. Posizionare il rivelatore sul polpastrello del dito.
2. Vedere **Fig. 4b**. Avvolgere la fascetta adesiva attorno al dito in modo che l'emettore sia posizionato sulla parte posteriore del letto ungueale, con il bordo del nastro sulla punta del dito (non sulla punta dell'unghia). Per garantire la precisione dei dati è necessaria la copertura completa della finestra del rivelatore.
3. Vedere **Fig. 4c**. Verificare che la finestra dell'emettitore (\*) sia allineata alla sommità del dito, esattamente di fronte al fotorivelatore. Verificare che il sensore sia posizionato correttamente e se necessario, riposizionarlo.

### **C) Come fissare il sensore al cavo del paziente**

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

### **D) RICOLLEGAMENTO**

- I sensori possono essere riapplicati sullo stesso paziente se le finestrelle dell'emettore e del rilevatore sono ancora trasparenti e l'adesivo riesce ancora ad aderire alla pelle.
- Se l'adesivo non aderisce più alla pelle, utilizzare un nuovo sensore.

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

### **E) COME Scollegare il sensore dal cavo del paziente**

1. Fare riferimento alla **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 li si usa con i monitor a tecnologie Masimo rainbow SET o con moduli che abbiano ottenuto la licenza d'uso con la tecnologia Masimo rainbow SET tramite cavi paziente serie RD rainbow SET®, i sensori RD rainbow 8λ SpCO hanno le seguenti specifiche prestazionali:

<b>Sensore RD rainbow 8λ SpCO:</b>	<b>Adt</b>	<b>Pdt</b>	<b>Inf</b>		<b>Neo</b>	
Intervallo peso	> 30 kg	10 - 50 kg	3 - 10 kg	10 - 30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Sito di applicazione	Dito	Dito	Pollice o alluce	Dito della mano o del piede	Mano o piede	Dito
Accuratezza SpO <sub>2</sub> in assenza di movimento <sup>1</sup> , (70 - 100%)	2%	2%	2%	2%	2%	2%
Accuratezza SpO <sub>2</sub> in assenza di movimento <sup>1</sup> , (60 - 80%)	3%	3%	3%	3%	---	3%
Accuratezza SpO <sub>2</sub> in presenza di movimento <sup>2</sup>	3%	3%	3%	3%	3%	3%
Accuratezza SpO <sub>2</sub> con scarsa perfusione <sup>3</sup>	2%	2%	2%	2%	2%	2%
Accuratezza della frequenza cardiaca, in assenza di movimento <sup>4</sup>	3 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	5 bpm
Accuratezza della frequenza cardiaca con bassa perfusione <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
Accuratezza SpMet, in assenza di movimento <sup>5</sup>	1%	1%	1%	1%	1%	1%
Accuratezza SpCO, in assenza di movimento <sup>6</sup>	3%	3%	3%	3%	---	3%

**NOTA:** la precisione ARMS è un calcolo statistico della differenza fra le misure del dispositivo e le misure di riferimento. In uno studio controllato, circa due terzi delle misure del dispositivo sono rientrati entro +/- ARMS delle 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 60%-100% SpO<sub>2</sub> rispetto a un co-ossimetro di laboratorio.

<sup>2</sup> La tecnologia Masimo SET è stata convalidata per la precisione durante il movimento in studi sul sangue nell'uomo, in volontari sani, di sesso maschile e femminile, con pigmentazione della cute da chiara a scura, in studi di ipossia indotta durante movimenti di sregamento e picchiettatura, da 2 a 4 Hz a un'ampiezza di 1 - 2 cm e con un movimento non ripetitivo fra 1 - 5 Hz a un'ampiezza di 2 - 3 cm in studi di ipossia indotta in un intervallo del 70%-100% SpO<sub>2</sub> rispetto a un co-ossimetro di laboratorio.

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

<sup>5</sup> L'accuratezza di SpMet è stata determinata mediante test su volontari adulti sani con pigmentazione della cute da chiara a scura nell'intervallo dello 0% - 15% di MetHb rispetto a un CO-ossimetro di laboratorio.

<sup>6</sup> La precisione di SpCO è stata determinata mediante test su volontari adulti sani nell'intervallo 0%-40% di SpCO, a confronto con un CO-ossimetro di laboratorio.

<sup>7</sup> L'accuratezza di SpO<sub>2</sub> e SpMet per neonati è stata determinata su 16 pazienti neonatali in unità di terapia intensiva neonatale, di età compresa tra 7 e 135 giorni e di peso compreso tra 0,5 e 4,25 kg. Sono stati raccolti settantanove (79) campioni per comodità in un intervallo di 70-100% di SaO<sub>2</sub> e 0,5 - 2,5% di MetHb con un'accuratezza neonatale risultante del 2,9% di SpO<sub>2</sub> (1 dev. st.) e dello 0,9% SpMet (1 dev. st.) rispetto a un CO-ossimetro di laboratorio.

## COMPATIBILITÀ

 Questo sensore è indicato per l'utilizzo esclusivo con dispositivi che comprendono Masimo SET con tecnologia rainbow o monitor di pulsosismetri che abbiano ottenuto la licenza di utilizzo con i sensori compatibili RD rainbow 8λ SpCO. Ogni sensore è progettato per funzionare correttamente solo sui sistemi di pulsosismetria fabbricati dal produttore del dispositivo originario. 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 i presenti prodotti, se usati in conformità alle istruzioni fornite con il Prodotto da Masimo, siano privi di difetti nei materiali e di fabbricazione per un periodo di sei (6) mesi. I prodotti monouso sono garantiti solo per l'utilizzo sul singolo paziente.

LA GARANZIA DI CUI SOPRA È LA SOLA GARANZIA ESCLUSIVA APPLICABILE AI PRODOTTI VENDUTI DA MASIMO ALL'ACQUIRENTE. MASIMO NEGA ESPRESSAMENTE TUTTE LE ALTRE GARANZIE, ORALI, ESPRESSE O IMPLICITE, TRA CUI, SENZA ALCUNA LIMITAZIONE, QUALSIASI GARANZIA DI COMMERCIALIBILITÀ O IDONEITÀ A SCOPI SPECIFICI. IL SOLO OBBLIGO DA PARTE DI MASIMO E L'UNICO RISARCIMENTO A FAVORE DELL'ACQUIRENTE PER VIOLAZIONE DI QUALUNQUE GARANZIA SARÀ, A DISCREZIONE DI MASIMO, LA RIPARAZIONE O LA SOSTITUZIONE DEL PRODOTTO.

## ESCLUSIONI DALLA GARANZIA

Questa garanzia non è valida per i prodotti che non siano stati utilizzati in conformità con le istruzioni per l'uso fornite con il prodotto stesso o che siano stati sottoposti a utilizzo errato, negligenza, manomissione o danneggiamenti. La presente garanzia non è valida per i prodotti che siano stati collegati a strumenti o a sistemi non previsti, modificati o smontati e rimontati. La presente garanzia non è valida per i sensori o i cavi paziente ritrattati, riparati o riciclati.

IN NESSUN CASO MASIMO SARÀ RESPONSABILE, NEI CONFRONTI DELL'ACQUIRENTI O DI QUALSIASI ALTRA PERSONA, PER DANNI ACCIDENTALI, INDIRETTI, SPECIALI O CONSEQUENZIALI (INCLUSI, SENZA alcuna LIMITAZIONE, I DANNI PER PERDITA DI PROFITTO), ANCHE NEL CASO IN CUI MASIMO SIA STATA INFORMATA DELLA POSSIBILITÀ DEL VERIFICARSI DI TALI DANNI. LA RESPONSABILITÀ DI MASIMO PER I PRODOTTI VENDUTI ALL'ACQUIRENTI (IN BASE A CONTRATTO, GARANZIA, ACCERTAMENTO DI ILLICITO O RICHIESTA DI RISARCIMENTO) NON POTRÀ IN NESSUN CASO SUPERARE IL PREZZO PAGATO DALL'ACQUIRENTI PER IL LOTTO DI PRODOTTI INTERESSATI DALLA RICHIESTA DI RISARCIMENTO. IN NESSUN CASO MASIMO POTRÀ ESSERE RITENUTA RESPONSABILE DI DANNI DOVUTI A PRODOTTI RITRATTATI, RICONDIZIONATI O RICICLATI. LE LIMITAZIONI IN QUESTA SEZIONE NON PRECLUDONO QUALSIASI RESPONSABILITÀ CHE, AI SENSI DELLE LEGGI VIGENTI IN MATERIA, NON POSSONO ESSERE PRECLUSE PER CONTRATTO.

## **NESSUNA LICENZA IMPLICITA**

Questo sensore monopaziente 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 rainbow.

## **ATTENZIONE: LA LEGGE FEDERALE STATUNITENSE LIMITA LA VENDITA DI QUESTO PRESIDIO DA PARTE O DIETRO PRESCRIZIONE DI UN MEDICO.**

Per uso professionale. Per informazioni complete sulle prescrizioni, compresi messaggi di avvertenza, indicazioni, controindicazioni, precauzioni ed eventi indesiderati, leggere le istruzioni.

In caso di incidenti gravi durante l'uso del prodotto, informare l'autorità nazionale competente e il produttore.

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

SYMBOL	DEFINIZIONE	SYMBOL	DEFINIZIONE	SYMBOL	DEFINIZIONE
	Attenersi alle istruzioni per l'uso		Raccolta differenziata per apparecchiature elettriche ed elettroniche (RAEE).	<b>Rx ONLY</b>	Attenzione: la legge federale statunitense limita la vendita di questo dispositivo da parte di un medico o su prescrizione medica
	Consultare le istruzioni per l'uso	<b>LOT</b>	Codice lotto		Marchio di conformità alla Direttiva europea sui dispositivi medici 93/42/CEE
	Produttore	<b>REF</b>	Numero catalogo (numero modello)	<b>EC REP</b>	Rappresentante autorizzato nella Comunità europea
	Attenzione	<b>####</b>	Numero di riferimento Masimo		Peso corporeo
	Data di scadenza AAAA-MM-GG	<b>&gt;</b>	Maggiore di		Intervallo temperatura di conservazione
	Non riutilizzare/Esclusivamente monopaziente	<b>&lt;</b>	Minore di		Conservare in un luogo asciutto
	Non sterile		Limite dell'umidità di 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 - uso multiplo	<b>MD</b>	Dispositivo medico	<b>UDI</b>	Identificativo unico del dispositivo
	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 all'indirizzo <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> <b>Nota: le istruzioni per l'uso in formato elettronico non sono disponibili in tutte le lingue.</b>		

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

Masimo, SET,  RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter e rainbow sono marchi registrati a livello federale di Masimo Corporation.

RD rainbow è un marchio commerciale di Masimo Corporation.

### 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 RD rainbow™ 8λ SpCO están indicados para la monitorización no invasiva y continua de la saturación de oxígeno funcional de la hemoglobina arterial (SpO<sub>2</sub>), la frecuencia cardíaca, la saturación de carboxihemoglobina (SpCO) y la saturación de metahemoglobina (SpMet®); puede usarse con pacientes adultos, pediátricos, lactantes y neonatales, en condiciones ya sea 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 adhesivos RD rainbow 8λ SpCO están contraindicados para pacientes que presenten reacciones alérgicas a la cinta adhesiva.

#### DESCRIPCIÓN

Los sensores adhesivos RD rainbow 8λ SpCO se han verificado mediante tecnología Masimo rainbow SET®. Consulte a los fabricantes individuales de sistemas de oximetría para verificar la compatibilidad de los dispositivos y los modelos de sensores particulares. 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 rainbow SET o que cuenten con licencia para utilizar sensores Masimo.

**NOTA:** Aunque este sensor puede leer todos los parámetros, está limitado por los parámetros del dispositivo.

#### ADVERTENCIAS

- Antes de tomar una decisión clínica, se deben realizar pruebas diagnósticas de laboratorio con muestras de sangre para comprender cabalmente el estado del paciente.
- Todos los sensores y cables están diseñados para usarse con monitores específicos. Antes de su uso, verifique la compatibilidad del monitor, el cable y el sensor, ya que, de lo contrario, esto puede ocasionar fallas en el rendimiento del equipo y/o daños al paciente.
- El sensor deberá estar libre de defectos, decoloraciones y daños visibles. Si el sensor está decolorado o dañado, suspenda su uso. Nunca utilice un sensor dañado ni uno que tenga circuitos eléctricos expuestos.
- No utilice el sensor durante una resonancia magnética ni en un entorno donde se realicen resonancias magnéticas.
- El sitio se debe revisar 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 mal perfundidos, evalúe el sitio cada (1) hora y mueva el sensor si aparecen signos de isquemia tisular.
- Los sensores que se colocan demasiado apretados o que se aprietaan debido al edema producirán lecturas imprecisas y pueden causar necrosis por presión.
- Se debe revisar rutinariamente la circulación distal al sitio del sensor.
- Durante una perfusión baja, se debe evaluar con frecuencia el sitio del sensor en busca de señales de isquemia tisular, ya que esta puede causar necrosis por presión.
- No utilice cinta adhesiva para fijar el sensor al sitio, ya que esto puede restringir el flujo sanguíneo y causar lecturas imprecisas. El uso de cinta adhesiva adicional puede provocar daños en la piel y/o necrosis por presión, o bien, puede dañar el sensor.
- 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.
- 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.
- Las lecturas pueden ser imprecisas cuando los valores se obtienen mientras está bajo el indicador de confianza de señal.
- Las tinturas intravasculares como el verde de indocianina o el azul de metileno o los colorantes y texturas aplicados externamente, como esmalte de uñas, uñas acrílicas, brillo, etc., pueden generar mediciones imprecisas de SpO<sub>2</sub>.
- Las manchas de nacimiento, los tatuajes o las decoloraciones de la piel que se encuentran en la trayectoria del sensor, la humedad en la piel, las deformidades en los dedos, una alineación incorrecta entre el emisor y el detector del sensor, la interferencia por compatibilidad electromagnética (EMC) de otros sensores colocados en el paciente y los objetos que bloquean la trayectoria de la luz pueden causar lecturas imprecisas.
- Evite colocar el sensor en cualquier extremidad en la que se haya colocado un catéter arterial o una manga para medir la presión sanguínea.

- Guíe cuidadosamente el cable del sensor y el cable del paciente para reducir la posibilidad de que el paciente se enrede o estrangle.
- La congestión venosa puede causar una lectura inferior a la saturación real de oxígeno arterial. Por lo tanto, asegúrese de que exista un flujo venoso adecuado desde el sitio monitorizado. El sensor no debe estar más abajo del nivel del corazón (por ejemplo, el sensor puesto en la mano de un paciente que está recostado con el brazo colgando hacia el suelo, en posición de Trendelenburg).
- La pulsación venosa anormal o la congestión venosa pueden causar lecturas imprecisas de SpO<sub>2</sub>, SpCO o SpMet.
- Si se utiliza pulsioximetría 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.
- Las fuentes de luz ambiental alta, tales como luces quirúrgicas (en especial las que tienen una fuente de luz de xenón), lámparas de bilirrubina, lámparas fluorescentes, lámparas de calor infrarrojo y luz solar directa pueden interferir en el rendimiento del sensor.
- Las luces de intensidad extremadamente alta (como las luces estroboscópicas pulsantes) dirigidas al sensor pueden impedir que el cooxímetro® de pulso obtenga lecturas de signos vitales.
- Para evitar la interferencia de las luces ambientales, asegúrese de que el sensor esté correctamente colocado y, en caso necesario, cubra el sitio del sensor con un material opaco. No tomar esta precaución en condiciones de luz ambiental alta puede generar mediciones imprecisas.
- Los niveles extremos de hemoglobina, una perfusión arterial baja o el artefacto debido al movimiento pueden causar lecturas imprecisas de SpCO y SpMet.
- Los niveles extremos de hemoglobina, una perfusión arterial baja, los niveles bajos de saturación de oxígeno arterial, incluida la hipoxemia inducida por la altitud, y el artefacto debido al movimiento, pueden generar lecturas de SpCO y SpMet imprecisas.
- Las pulsaciones del soporte del globo intraaórtico pueden afectar la frecuencia cardíaca mostrada en el oxímetro®. Verifique la frecuencia cardíaca del paciente comparándola contra la del electrocardiograma (ECG).
- Las pulsaciones venosas pueden causar lecturas erróneas de SpO<sub>2</sub> baja (por ejemplo, regurgitación de la válvula tricúspide, posición de Trendelenburg).
- La anemia grave, una perfusión arterial muy baja o el artefacto extremo debido al movimiento pueden causar lecturas imprecisas de SpO<sub>2</sub>.
- Las hemoglobinopatías y los trastornos en la síntesis como talasemias, Hb s, Hb c, células falciformes, etc., pueden causar lecturas imprecisas de SpO<sub>2</sub>, SpCO y SpMet.
- Las enfermedades vasoespásticas como el síndrome de Raynaud y la enfermedad vascular periférica pueden causar lecturas imprecisas de SpO<sub>2</sub>, SpCO y SpMet.
- La interferencia de radiación electromagnética (EMI) puede causar lecturas imprecisas.
- Los niveles elevados de deshemoglobina, los estados hipocápicos o hipercápicos, la vasoconstricción grave o la hipotermia pueden causar lecturas imprecisas de SpO<sub>2</sub>, SpCO y SpMet.
- Cuando la perfusión es muy baja en el sitio monitorizado, la lectura puede ser inferior a la saturación de oxígeno arterial central.
- Las lecturas de SpCO y SpMet se pueden ver afectadas por condiciones de baja perfusión en el sitio monitorizado.
- Los niveles elevados de PaO<sub>2</sub> pueden causar lecturas imprecisas de SpCO y SpMet.
- Los niveles elevados de carboxihemoglobina (COHb) pueden generar mediciones imprecisas de SpO<sub>2</sub> y de SpHb.
- Pueden presentarse niveles altos de COHb o MetHb con una SpO<sub>2</sub> aparentemente normal. Cuando haya sospecha de niveles elevados de COHb o MetHb, se deberán hacer análisis de laboratorio (cooximetría) en una muestra de sangre.
- Es posible que no se proporcionen lecturas de SpCO cuando haya niveles bajos de saturación de oxígeno arterial o niveles elevados de metahemoglobina.
- Los niveles elevados de metahemoglobina (MetHb) generarán mediciones imprecisas de SpO<sub>2</sub> y SpCO.
- Los niveles elevados de bilirrubina total o las enfermedades hepáticas pueden generar lecturas imprecisas de SpO<sub>2</sub>, SpCO y SpMet.
- No modifique ni altere el sensor de ninguna manera. Las alteraciones o modificaciones pueden afectar el rendimiento y/o la precisión.
- Para evitar daños, no remoje ni sumerja el sensor en ninguna solución líquida.
- No intente esterilizar el sensor con radiación, vapor, autoclave ni óxido de etileno, ya que esto lo dañará.
- 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 y potencialmente provocarle lesiones al paciente.
- **Precaución:** Reemplace el sensor cuando se muestre un mensaje de reemplazar sensor o cuando constantemente se muestre un mensaje de SIQ baja después de haber completado los pasos para la resolución de problemas 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 inesperada de monitorización del paciente. Despues del uso en un solo paciente, deseche el sensor.

## **INSTRUCCIONES**

### **A) Selección del sitio**

- Siempre elija un sitio de colocación que esté bien perfundido y que cubra completamente la ventana del detector del sensor.
- Cuando se estén alineando el emisor y el detector, el emisor no deberá quedar colocado detrás del lecho ungual. Si esto ocurre, podría ser necesario usar un sensor para un rango de peso inferior.
- El sitio debe limpiarse para eliminar la suciedad y debe estar seco antes de colocar el sensor.

**RD rainbow Adt 8λ SpCO: Sensor para uso en adultos**

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

**RD rainbow Pdt 8λ SpCO: Sensor para uso en pacientes pediátricos**

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

**RD rainbow Inf 8λ SpCO: Sensor para uso en lactantes**

3-10 kg El sitio preferido es el dedo gordo del pie. Como alternativa, se puede usar el dedo próximo al dedo gordo del pie, o bien, el pulgar.

10-30 kg El sitio preferido es el dedo medio o el dedo anular de la mano no dominante.

**RD rainbow Neo 8λ SpCO: Sensor para uso en neonatos/adultos**

< 3 kg El sitio preferido es el pie. Como alternativa, se puede utilizar la palma y el dorso de la mano.

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

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

- Abra la bolsa y saque el sensor. Retire el papel antiadherente del sensor, si lo hay.

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

- 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.
- 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.
- 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.
- 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 (3 - 10 kg)**

- 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).
- Consulte la **Fig. 2b**. Envuelva la banda adhesiva alrededor del dedo gordo/pulgar de modo que el emisor quede colocado sobre el lecho ungual (no en la punta de la uña). Es necesario que la ventana del detector quede completamente cubierta para garantizar la obtención de datos precisos.
- Consulte la **Fig. 2c**. Asegúrese de que la ventana del emisor (\*) quede alineada del lado directamente opuesto al detector en la parte superior del dedo gordo/pulgar. Verifique que haya quedado en la posición correcta y vuelva a posicionarlo si es necesario.

**Sensor Neo para NEONATOS (< 3 kg)**

- Consulte la **Fig. 3a**. 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.
- Consulte la **Fig. 3b**. Envuelva la banda adhesiva alrededor del aspecto lateral del pie/mano y asegúrese de que el emisor (\*) quede alineado con el detector. Procure mantener la alineación correcta entre el detector y el emisor mientras coloca la banda adhesiva para fijar el sensor.
- Consulte la **Fig. 3c**. Verifique que haya quedado en la posición correcta y vuelva a posicionarlo si es necesario. Siga envolviendo el resto de la banda adhesiva alrededor del pie/mano.

**Sensor Neo para ADULTOS (> 30 kg) y sensor Inf para LACTANTES (10 - 30 kg)**

- 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.
- Consulte la **Fig. 4b**. Envuelva la banda adhesiva alrededor del dedo de modo que el emisor quede colocado sobre el lecho ungual con el borde de la cinta en la punta del dedo (no en la punta de la uña). Es necesario que la ventana del detector quede completamente cubierta para garantizar la obtención de datos precisos.
- Consulte la **Fig. 4c**. Asegúrese de que la ventana del emisor (\*) quede alineada del lado directamente opuesto al detector en la parte superior del dedo. Verifique que haya quedado en la posición correcta y vuelva a posicionarlo si es necesario.

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

- 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.
- 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 y no del cable.

## ESPECIFICACIONES

Cuando se usan con monitores con tecnología Masimo rainbow SET o con módulos que cuenten con licencia para usar tecnología Masimo rainbow SET que tengan cables del paciente de la serie RD rainbow SET®, los sensores RD rainbow 8λ SpCO tienen las siguientes especificaciones de rendimiento:

Sensor RD rainbow 8λ SpCO :	Adt	Pdt	Inf		Neo	
Person Rango de peso	> 30 kg	10 - 50 kg	3 - 10 kg	10 - 30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Sitio de colocación	Dedo	Dedo	Pulgár o dedo gordo del pie	Dedo de la mano o del pie	Mano o pie	Dedo
Precisión de la SpO <sub>2</sub> , sin movimiento <sup>1</sup> , (70 - 100 %)	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
Precisión de la SpO <sub>2</sub> , sin movimiento <sup>1</sup> , (60 - 80 %)	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %
Precisión de la SpO <sub>2</sub> , con movimiento <sup>2</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %
Precisión de la SpO <sub>2</sub> , con baja perfusión <sup>3</sup>	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
Precisión de la frecuencia cardíaca, sin movimiento <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
Precisión de la frecuencia cardíaca, con movimiento <sup>4</sup>	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm
Precisión de la frecuencia cardíaca, con baja perfusión <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
Precisión de la SpMet, sin movimiento <sup>5</sup>	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %
Precisión de la SpCO, sin movimiento <sup>6</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %

**NOTA:** La precisión ARMS es un cálculo estadístico de la diferencia que existe entre las mediciones realizadas con el dispositivo y las mediciones de referencia. Alrededor de dos terceras partes de las mediciones realizadas con el dispositivo estuvieron dentro del rango +/- ARMS de las mediciones de referencia 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> de 60 % a 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> de 70 % a 100 %, en comparación con un cooxímetro de laboratorio.

<sup>3</sup> La tecnología Masimo SET se ha validado en pruebas comparativas de laboratorio para determinar la precisión en condiciones de baja perfusión en comparación con un simulador Biotek Index 2 y un simulador de Masimo con potencias de señal superiores a 0,02 % y una transmisión superior al 5 % para saturaciones de 70 % a 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 bpm en comparación con un simulador Biotek Index 2 y un simulador de Masimo con potencias de señal superiores a 0,02 % y una transmisión superior al 5 % para saturaciones de 70 % a 100 %.

<sup>5</sup> La precisión de la SpMet se determinó mediante pruebas en voluntarios adultos sanos con pigmentación de la piel de clara a oscura en el rango de MetHb de 0 a 15 %, en comparación con un cooxímetro de laboratorio.

<sup>6</sup> La precisión del SpCO se determinó mediante pruebas en voluntarios adultos sanos en el rango de SpCO de 0 % a 40%, en comparación con un cooxímetro de laboratorio.

<sup>7</sup> La precisión de la SpO<sub>2</sub> y la SpMet en neonatos se determinó en 16 pacientes neonatales internados en la UCIN de 7 a 135 días de edad y de 0,5 a 4,25 kg de peso. Se recopilaron setenta y nueve (79) muestras de datos de comodidad en un rango de SaO<sub>2</sub> de 70 % - 100 % y de MetHb de 0,5 - 2,5 % con una precisión de SpO<sub>2</sub> resultante en neonatos de 2,9 % (1 desviación estándar) y de SpMet de 0,9 % (1 desviación estándar), en comparación con un cooxímetro de laboratorio.

## COMPATIBILIDAD

 Este sensor está destinado para usarse solo con dispositivos que incluyan Masimo SET con tecnología rainbow, o bien con monitores de pulsioximetría que cuenten con licencia para usar sensores RD rainbow 8λ SpCO compatibles. Cada sensor se ha diseñado para que funcione correctamente solo en los sistemas de pulsioximetría 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 le garantiza únicamente al comprador inicial que estos productos, cuando se usan en conformidad con las instrucciones proporcionadas con los productos de Masimo, estarán libres de defectos de materiales y mano de obra durante un período de seis (6) meses. Los productos de un solo uso se garantizan únicamente 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 DESLIBRA EXPRESAMENTE DE CUALQUIER OTRA GARANTÍA VERBAL, EXPRESA O IMPLÍCITA, LO QUE INCLUYE, DE MANERA ENUNCIATIVA MAS NO LIMITATIVA, CUALQUIER GARANTÍA DE COMERCIALIZABILIDAD 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 en violación de las instrucciones de operación que se proporcionan con el producto o que haya estado sujeto a mal uso, negligencia, accidentes o daños de origen externo. Esta garantía no se extiende a ningún producto que se haya conectado a algún instrumento 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 MONTO PAGADO POR EL COMPRADOR POR EL LOTE DE PRODUCTO(S) IMPLICADO(S) EN DICHA RECLAMACIÓN. MASIMO EN NINGÚN 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**

La licencia que se le otorga para este sensor de uso en un solo paciente conforme a las patentes propiedad de Masimo es exclusivamente para el uso en un solo paciente. Al aceptar o usar este producto, usted reconoce y acepta que no se otorga 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 alguna, expresa o implícita, para utilizar el sensor con ningún dispositivo que no cuente con autorización por separado para utilizar sensores rainbow.

## **PRECAUCIÓN: POR LEY FEDERAL (EE.UU.), ESTE DISPOSITIVO SOLO ESTÁ A LA VENTA POR PARTE O POR ORDEN DE UN MÉDICO.**

Para uso profesional. Consulte las instrucciones para obtener información completa de prescripción, que incluye indicaciones, contraindicaciones, advertencias, precauciones y eventos adversos.

Si tiene algún incidente grave con el producto, comuníquese con la autoridad competente de su país y con el fabricante.

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

SÍMBOLO	DEFINICIÓN	SÍMBOLO	DEFINICIÓN	SÍMBOLO	DEFINICIÓN
	Siga las instrucciones de uso		Recolección por separado de equipos eléctricos y electrónicos – Directiva de Residuos de Aparatos Eléctricos y Electrónicos (WEEE, Waste Electrical and Electronic Equipment Directive)		Precaución: Las leyes federales (EE.UU.) restringen la venta de este dispositivo por parte de un médico o a personas que presenten la orden de un médico.
	Consulte las instrucciones de uso		Código de lote		Marca de conformidad con la Directiva Europea de Dispositivos Médicos 93/42/EEC
	Fabricante		Número de catálogo (número de modelo)		Representante autorizado en la Comunidad Europea
	Precaución		Número de referencia de Masimo		Peso corporal
	Fecha de caducidad: AAAA-MM-DD		Mayor que		Rango de temperatura de almacenamiento
	No reutilizar/exclusivamente para uso en un solo paciente		Menor que		Mantener seco
	No estéril		Límites de humedad de almacenamiento		No usar si el envase está dañado y consultar las instrucciones de uso
	Fabricado sin látex de caucho natural		Frágil, manipular con cuidado		Límites de presión atmosférica
	Uso en un solo paciente/varios pacientes		Dispositivo médico		Identificador único de dispositivo
	Diodo emisor de luz (LED) El LED emite luz cuando recibe corriente		Las instrucciones de uso y los manuales están disponibles en formato electrónico en <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> Nota: Las IFU en formato electrónico no están disponibles en todos los países.		

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

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter y rainbow son marcas comerciales registradas a nivel federal de Masimo Corporation.

RD rainbow es una marca comercial de Masimo Corporation.

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## Adhesive Pulse CO-Oximetry Sensors

### BRUKSANVISNING

 Användning med en patient endast

 Inte tillverkad med naturligt gummilatex

 Osteril

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

#### INDIKATIONER

RD rainbow™ 8λ SpCO-sensorer är indicerade för fortlöpande icke-invasiv övervakning av fungerande syremättnad i arteriellt hemoglobin (SpO<sub>2</sub>), pulsfrekvens, kolmonoxidmättnad i hemoglobin (SpCO®) samt methemoglobinmättnad (SpMet®) för användning med vuxen-, barn-, spädbarns- och neonatalpatienter både i rörelse och stillhet, samt för patienter med bra eller dåligt genomflöde på sjukhus, sjukhusliknande inrättnings, mobilt och i hemmet.

#### KONTRAINDIKATIONER

RD rainbow 8λ SpCO självhäftande sensorer är kontraindicerade för patienter som uppvisar allergiska reaktioner mot självhäftande tejp.

#### BESKRIVNING

RD rainbow 8λ SpCO självhäftande sensorer har verifierats med Masimo rainbow SET®-teknik. Konsultera de enskilda oximetrisystemens tillverkare för att få information om huruvida specifika enheter och sensormodeller är kompatibla. Varje enhetstillverkare ansvarar för att fastställa huruvida deras enheter är kompatibla med respektive sensormodell.

**VARNING:** Masimo-sensorer och -kablar är avsedda för användning med instrument som innehåller Masimo rainbow SET-oximetri eller som är licensierade för att använda Masimo-sensorer.

**Obs!** Även om denna sensor kan avläsa alla parametrar begränsas den av parametrarna på enheten.

#### VARNINGAR

- Laboratorieanalyser av blod ska utföras innan det kliniska beslutet fattas för en samlad bedömning av patientens tillstånd.
- Alla sensorer och kablar är utformade för att användas med specifika monitorer. Kontrollera monitorns, kabelns och sensorns kompatibilitet före användning för att undvika försämrat funktion och/eller risk för patientskada.
- Sensorn ska inte ha några synliga defekter, missfärgning eller skador. Om sensorn är missfärgad eller skadad ska den kasseras. Använd aldrig en skadad sensor eller en med blottlagt elektriskt kretssystem.
- Använd inte sensorn under MRT-undersökning eller i MRT-miljö.
- Platsen måste kontrolleras ofta enligt kliniska protokoll för att säkerställa rätt vidhäftning, cirkulation, hudens integritet och rätt placering.
- Iaktta försiktighet med patienter med dålig perfusion. Huderession eller trycknekros kan uppstå om sensorn inte flyttas tillräckligt ofta. Bedöm platsen så ofta som varje timma för patienter med dåligt genomflöde och flytta sensorn om det uppstår tecken på vävnadsischemi.
- Sensorer som appliceras för hårt eller som blir för hårt applicerade på grund av ödem kan ge felaktiga resultat och ge upphov till trycknekros.
- Cirkulationen distalt om sensorstället ska kontrolleras regelbundet.
- Under låg perfusion, måste sensorstället kontrolleras ofta efter tecken på vävnadsischemi, som kan leda till trycknekros.
- Använd inte tejp för att fästa sensorn på stället. Detta kan hindra blodflödet och ge felaktiga mätvärden. Användning av extra tejp kan medföra skada på huden och/eller trycknekros eller skada på sensorn.
- Höga syrekoncentrationer kan predisponera ett för tidigt fött barn för retinopati. Därför måste den övre larmgränsen för syremättningen väljas omsorgsfullt i enlighet med accepterade kliniska normer.
- 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.
- Felaktiga mätvärden kan uppstå när värden erhålls med en låg signalkonfidensindikator.
- Intravaskulära färgämnen som indocyaninrönn eller metylenblå eller externt applicerad färg eller material som nagellack, akrylnaglar, glitter osv. kan leda till felaktiga SpO<sub>2</sub>-mätvärden.
- Felaktiga mätvärden kan orsakas av födelsemärken, tatueringar eller missfärgad hud i sensorbanan, fukt på huden, deformerade fingrar, feljusterad sensorsändare och sensordetektor, elektromagnetiska störningar från andra sensorer som är fästa på patienten och föremål som blockerar ljusbanan.
- Undvik att placera sensorn på en extremitet med en arteriell kateter eller blodtryckmanschett.
- Dra kabeln och patientkabeln noggrant för att minska risken för att patienten trasslar in sig eller stryps.
- Venstas kan orsaka en för låg avläsning av den verkliga arteriella syremättningen. Se därför till att det övervakade stället har ett ordentligt venöst bortflöde. Sensorn ska inte sitta under hjärtnivå (t.ex. en sensor på handen på en sängliggande patient som har armen hängande ner mot golvet, Trendelenburg-position).
- Felaktiga SpO<sub>2</sub>, SpCO- eller SpMet-mätvärden kan orsakas av onormala venpulsationer eller venstas.

- Om pulsoximetri används vid helkroppsstrålning ska sensorn placeras utanför strålningsfältet. Om sensorn utsätts för strålningen kan mätvärdet bli felaktigt eller inte visas under den period då strålningen är aktiverad.
- Starka omgivande ljuskällor, såsom kirurgiska lampor (speciellt de som har Xenon-ljuskällor), bilirubinlampor, lysrör, infraröda värmelampor och direkt solljus, kan störa funktionen i sensorn.
- Extremt högintensitetsljus (till exempel pulserande elektroniskt ljus) riktat mot sensorn kan innehåra att CO-pulsoximetern® inte kan erhålla vitala mätvärden.
- Kontrollera att sensorn har applicerats korrekt och täck vid behov sensorstället med ogenomsiktig material för att förhindra störningar från omgivande belysning. Om denna försiktighetsåtgärd inte vidtas vid starkt omgivande ljus kan mätningarna bli felaktiga.
- Felaktiga SpCO- och SpMet-mätvärden kan orsakas av extrema hemoglobinnivåer, låg arteriell perfusion eller rörelseartefakt.
- Felaktiga SpCO- och SpMet-mätvärden kan orsakas av extremt syresaturation inklusive höjdinducerad hypoxemi eller rörelseartefakt.
- Pulsationerna från en intra-arteriell aortaballong kan påverka pulsfrekvensen som visas på oximetern®. Kontrollera patientens puls mot EKG:ets hjärtfrekvens.
- Venösa pulsationer kan ge felaktigt låga SpO<sub>2</sub>-mätvärden (t.ex. läckage i trikuspidalklaffen, Trendelenburgläge).
- Felaktiga SpO<sub>2</sub>-mätvärden kan orsakas av svår anemi, mycket låg arteriell perfusion eller kraftig rörelseartefakt.
- Hemoglobinopatier och rubbningsläsioner i syntesen, till exempel talassemier, Hb s, Hb c eller sickleceller, kan orsaka felaktiga SpO<sub>2</sub>, SpCO- och SpMet-mätvärden.
- Felaktiga SpO<sub>2</sub>, SpCO- och SpMet-mätvärden kan orsakas av vasospastisk sjukdom, till exempel Raynauds sjukdom, och perifer kärlsjukdom.
- Felaktiga mätvärden kan orsakas av störningar av elektromagnetisk strålning.
- Felaktiga SpO<sub>2</sub>, SpCO- och SpMet-mätvärden kan orsakas av förhöjda nivåer av dyshemoglobin, hypokapniska eller hyperkapniska tillstånd samt svår kärlsammändragning eller hypotermi.
- Med mycket låg perfusion på det övervakade stället kan mätvärdet bli lägre än den inre arteriella syresaturationen.
- SpCO- och SpMet-mätvärden kan påverkas vid tillstånd med låg perfusion på det övervakade stället.
- Felaktiga SpCO- och SpMet-mätvärden kan orsakas av förhöjda PaO<sub>2</sub>-nivåer.
- Förhöjd nivå av karboxyhemoglobin (COHb) kan leda till felaktiga SpO<sub>2</sub>- och SpHb-mätningar.
- Höga nivåer av COHb eller MetHb kan sammanfalla med till synes normalt SpO<sub>2</sub>. Vid misstanke om förhöjda COHb- eller MetHb-nivåer bör laboratorieanalys (CO-oximetri) av ett blodprov utföras.
- SpCO-mätvärden kan saknas vid låga nivåer av arteriell syresaturation eller förhöjda methemoglobinnivåer.
- Förhöjd nivå av methemoglobin (MetHb) leder till felaktiga mätningar av SpO<sub>2</sub> och SpCO.
- Förhöjd nivå av totalt bilirubin eller leversjukdom kan leda till felaktiga SpO<sub>2</sub>, SpCO- och SpMet-mätvärden.
- Gör inte några som helst förändringar på sensorn. Ändringar och/eller modifieringar kan påverka prestanda och/eller noggrannhet.
- För att förhindra skador får sensorn inte blötläggas eller sänkas ned i någon vätska.
- Sensorn får inte steriliseras med strålning, ånga, autoklavering eller etylenoxid eftersom det skadar sensorn.
- Masimo-sensorer och patientkablar får inte användas med flera patienter, ombearbetas, repareras eller återanvändas eftersom dessa processer kan skada de elektriska komponenterna, vilket kan leda till patientskada.
- **Försiktighet:** Byt ut sensorn när ett meddelande om byte av sensor visas, eller när ett meddelande om låg SIQ fortsätter att visas efter att du har slutfört felsökningssstegen för låg SIQ som finns i övervakningsenhетens användarmanual.
- **OBS!** Sensorn har X-Cal®-teknik som minimerar risken för felaktiga mätvärden och oförutsett bortfall av patientövervakningen. Efter användning med en patient ska sensorn kasseras.

## INSTRUKTIONER

### A) Val av appliceringsställe

- Välj alltid ett appliceringsställe med god perfusion som helt täcker sensorns fototransistorfönster.
- Vid inriktning av sändaren och detektorn bör inte sändaren placeras bakom nagelfästet. Om detta inträffar kan det bli nödvändigt att använda en sensor med ett lägre viktintervall.
- Stället ska rengöras och torkas innan sensorn sätts fast.

### RD rainbow Adt 8λ SpCO: sensor för vuxen

> 30 kg Det bästa stället är lång- eller ringfingeret på den icke-dominanta handen.

### RD rainbow Pdt 8λ SpCO: sensor för barn

10 - 50 kg Det bästa stället är lång- eller ringfingeret på den icke-dominanta handen.

### RD rainbow Inf 8λ SpCO: sensor för spädbarn

3 - 10 kg Det bästa stället är stortån. Alternativt kan tån bredvid stortån användas, eller tummen.

10 - 30 kg Det bästa stället är lång- eller ringfingeret på den icke-dominanta handen.

### RD rainbow Neo 8λ SpCO: sensor för nyfödd/vuxen

< 3 kg Det bästa stället är foten. Som alternativ kan man använda området över handens framsida eller baksida.

> 30 kg Det bästa stället är lång- eller ringfingeret på den icke-dominanta handen.

## B) Sätta fast sensorn på patienten

- 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 for BARN (10–50 kg)

1. Se **Fig. 1a**. Rikta sensorn så att detektorn kan placeras först. Placera fingerspetsen på den streckade linjen med den mjuka delen av fingret över fingerkonturen och detektorfönstret.
2. Se **fig. 1b**. Tryck fast de självhäftande vingarna en i taget på fingret. Detektorfönstret måste täckas fullständigt för att garantera korrekta data.
3. Se **fig. 1c**. Vika sensorn över fingret med sändarfönstret (\*) ovanför fingernageln. Fäst vingarna en i taget runt fingret.
4. Se **fig. 1d**. När de placeras rätt ska lysdioden och fototransistorn sitta i vertikalt rät linje med varandra på det sätt som visas (de svarta linjerna ska vara i rät linje). Flytta efter behov.

### Inf Sensor FÖR SPÄDBARN (3–10 kg)

1. Se **fig. 2a**. Rikta sensorkabeln så att den löper längs fotens översida. Placera detektorn på den mjuka delen av stortån. Alternativt kan tän bredvid stortån eller tummen användas (visas ej).
2. Se **fig. 2b**. Linda det självhäftande omslaget runt tän/tummen så att sändaren sitter på baksidan av nagelbädden (inte nagelns spets). Detektorfönstret måste täckas fullständigt för att garantera korrekta data.
3. Se **fig. 2c**. Kontrollera att sändarfönstret (\*) ligger mot tåns/tummens ovansida mittemot detektorn. Kontrollera att de är rätt placerade och placera om dem vid behov.

### Neo Sensor för NYFÖDDA (< 3 kg)

1. Se **Fig. 3a**. Rikta sensorkabeln mot fotleden (eller handleden). Placera sensorn runt sidan av foten (eller handen) i linje med fjärde tän (eller fingret). Detektorfönstret måste täckas fullständigt för att garantera korrekta data.
2. Se **fig. 3b**. Linda det självhäftande omslaget på sidan av foten/handen och kontrollera att sändaren (\*) bildar en rak linje med detektorn. Se nog till att detektorn och sändaren är rätt inriktade medan du fäster det självhäftande omslaget för att sätta fast sensorn.
3. Se **fig. 3c**. Kontrollera att de är rätt placerade och placera om dem vid behov. Fortsätt att vika resten av det självhäftande omslaget runt foten/handen.

### Neo Sensor för VUXNA (> 30 kg) och Inf Sensor for SPÄDBARN (10–30 kg)

1. Se **fig. 4a**. Rikta sensorkabeln så att den löper längs handens översida. Placera detektorn på den mjuka delen av fingret.
2. Se **fig. 4b**. Placera det självhäftande omslaget runt fingret så att sändaren positioneras på nagelbäddens baksida med tejpens kant vid fingertoppen (inte nagelkanten). Detektorfönstret måste täckas fullständigt för att garantera korrekta data.
3. Se **fig. 4c**. Kontrollera att sändarfönstret (\*) ligger mot fingrets ovansida mittemot detektorn. Kontrollera att de är rätt placerade och placera om dem vid behov.

### C) ANSLUTA sensorn TILL patientkabeln

1. Se **fig. 5a**. Rikta sensorns anslutningsflik så att sidan med de "blanka" kontakterna är vänd uppåt. Rikta patientkabeln så att färgstapeln och fingergrepren 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 kontakt. Tejp kan användas för att fästa kabeln på patienten så att rörligheten underlättas.

### D) ÅTERFÄSTNING

- Sensorn kan sättas tillbaka på samma patient om lysdiod- och fototransistorfönstren är rena och självhäftningen fortfarande sitter fast på huden.
- Använd en ny sensor om självhäftningen inte längre fäster på huden.

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

### E) Koppla ifrån sensorn från patientkabeln

1. Se **fig. 6**. Dra ordentligt i sensorns anslutningsdon för att lossa det från patientkabeln.

**OBS!** Dra i sensoranslutningsdonet, inte i kabeln för att undvika skada.

## SPECIFIKATIONER

Vid användning med monitorer som har Masimo rainbow SET-teknik, eller med licensierade moduler med Masimo rainbow SET-teknik med patientkablar i RD rainbow SET®-serien, har RD rainbow 8λ SpCO-sensorerna följande prestandaspecifikationer:

<b>RD rainbow 8λ SpCO-sensor :</b>	<b>Adt</b>	<b>Pdt</b>	<b>Inf</b>		<b>Neo</b>	
■ Viktområde	> 30 kg	10–50 kg	3–10 kg	10–30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Användningsställe	Finger	Finger	Tumme eller stortå	Finger eller tå	Hand eller fot	Finger
SpO <sub>2</sub> -precision, ingen rörelse <sup>1</sup> , (70–100 %)	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
SpO <sub>2</sub> -precision, ingen rörelse <sup>1</sup> , (60–80 %)	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %
SpO <sub>2</sub> -precision, rörelse <sup>2</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %
SpO <sub>2</sub> -precision för låg perfusion <sup>3</sup>	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
Pulsfrekvensnoggrannhet, ingen rörelse <sup>4</sup>	3 spm	3 spm	3 spm	3 spm	3 spm	3 spm
Pulsfrekvensnoggrannhet, rörelse <sup>4</sup>	5 spm	5 spm	5 spm	5 spm	5 spm	5 spm
Pulsfrekvensnoggrannhet, låg perfusion <sup>4</sup>	3 spm	3 spm	3 spm	3 spm	3 spm	3 spm
SpMet-precision, ingen rörelse <sup>5</sup>	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %
SpCO-precision, ingen rörelse <sup>6</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %

**OBS!** ARMS-noggrannhet är en statistisk beräkning av skillnaden mellan enhetsmätningar och referensmätningar. Cirka två tredjedelar av enhetens mätningar föll mellan +/- referensmätningarnas +/- ARMS-värden i en kontrollerad studie.

<sup>1</sup> *Masimo SET-tekniken har validerats för precision vid vila i studier av humant blod på friska vuxna manliga och kvinnliga frivilliga med ljus till mörk hudpigmentering i studier av inducerad hypoxi inom området 60–100 % SpO<sub>2</sub> jämfört med en CO-oximeter i laboratorium.*

<sup>2</sup> *Masimo SET-tekniken med har validerats för noggrannhet vid rörelse i undersökningar av 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 intervallet 70–100 % SpO<sub>2</sub> vid jämförelse med CO-oximeter i laboratorium.*

<sup>3</sup> *Masimo SET-tekniken har godkänts för noggrannhet vid låg perfusion i bänktester mot en Bioteck 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 intervallet 25–240 spm i bänktester mot en Bioteck Index 2-simulator och Masimo-simulator, med signalstyrkor större än 0,02 % och en procentuell överföringsandel större än 5 % för mättnader i intervallet 70 % till 100 %.*

<sup>5</sup> *Noggrannheten för SpMet har fastställts genom test på friska vuxna frivilliga med ljus till mörk hudpigmentering inom området 0 % till 15 % MetHb jämfört med en CO-oximeter i laboratorium.*

<sup>6</sup> *Noggrannheten för SpCO har bedömts vid mätning på frivilliga friska vuxna inom intervallet 0–40 % SpCO, jämfört med en CO-oximeter i laboratorium.*

<sup>7</sup> *SpO<sub>2</sub>- och SpMet-precision för nyfödda fastställdes på 16 neonatala NICU-patienter i åldrarna 7 till 135 dagar som vägde mellan 0,5 och 4,25 kg. Sjuttonio (79) lämpliga dataprover inhämtades i området 70–100 % SaO<sub>2</sub> och 0,5–2,5 % MetHb med en resulterande precision för nyfödda på 2,9 % SpO<sub>2</sub> (1 standardavvikelse) och 0,9 % SpMet (1 standardavvikelse) jämfört med laboratoriets CO-oximeter.*

## KOMPATIBILITET

 Denna sensor är endast avsedd att användas med enheter som innehåller Masimo SET med rainbow-teknik eller

 monitorer för pulsoximetri som har godkänts för användning med RD rainbow 8λ SpCO-kompatibla sensorer.

 Varje sensor är utformad för att endast fungera korrekt med pulsoximetrinsystem från den ursprungliga enhetstillverkaren. 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 SÄLJBARHET ELLER LÄMLIGHET FÖR ETT VISST ÅNDAMÅL. MASIMOS ENDA ANSVAR OCH KÖPARENS ENDA ERSÄTTNING FÖR BRUTEN GARANTI ÄR, ENLIGT MASIMOS VAL, REPARATION ELLER ERSÄTTNING AV PRODUKTEN.

## UNDANTAG FRÅN GARANTI

Denna garanti omfattar inte produkter som används i strid mot bruksanvisningarna som tillhandahålls med produkten, eller som har utsatts för vårdslöshet, vanskötsel, olycka eller extertt åsamkad skada. Denna garanti omfattar inte produkt som har kopplats till icke avsedda instrument eller system, har ändrats eller tagits isär eller satts ihop igen. Denna garanti omfattar inte sensorer eller patientkablar som har ombehandrats, repareras eller återanvänts.

UNDER INGA OMSTÄNDIGHETER BÄR MASIMO ANSVAR INFÖR KÖPAREN ELLER ANNAN PERSON FÖR FÖLJDSKADA, INDIREKT ELLER SÄRSKILD SKADA (INKLUSIVE, UTAN BEGRÄNSNING, UTEBLIVEN VINST), ÅVEN OM MÖGLIGHETEN DÄROM MEDDELAS. MASIMOS ANSVAR FÖR PRODUKTER SOM SÄLTS TILL KÖPARE (ENLIGT KONTRAKT, GARANTI, SKADESTÅND ELLER ANNAT YRKANDE) SKA UNDER INGA OMSTÄNDIGHETER ÖVERSKRIDA DET BELOPP SOM ERLAGTS AV KÖPAREN FÖR PRODUKTERNA SOM YRKANDET AVSER. MASIMO ÅR UNDER INGA OMSTÄNDIGHETER ANSVARIGA FÖR NÅGRA SKADOR ASSOCIERADE MED EN PRODUKT SOM HAR BLIVIT OMBEARBETAD, REPARERAD ELLER ÅTERANVÄND. BEGRÄNSNINGARNAS I DETTA AVSNITT SKA INTE ANSES UTESLUTA VARJE ANSVAR SOM, ENLIGT TILLÄMLIG PRODUKTANSVARSLAG, LAGLIGEN INTE KAN UTESLUTAS GENOM KONTRAKT.

## INGET UNDERFÖRSTÄTT TILLSTÅND

Denna enpatientsensor licensieras till dig enligt de patent som tillhör Masimo för användning med endast en patient. Genom ditt godkännande eller användning av denna produkt samtycker du till och accepterar att ingen licens har beviljats för användning av denna produkt med fler än en patient. Efter användning med en patient ska sensorn kasseras.

Köp eller innehav av denna sensor ger inget uttryckligt eller underförstått tillstånd att använda sensorn med enhet som inte är enskilt auktorisera för användning av rainbow-sensorer.

**OBSERVERA:** ENLIGT FEDERAL AMERIKANSK LAGSTIFTNING FÄR DENNA ENHET ENDAST SÄLJAS AV ELLER PÅ ORDER AV LÄKARE.

För professionell användning. Se bruksanvisningen för fullständig förskrivningsinformation, inklusive indikationer, kontraindikationer, varningar, försiktighetsåtgärder och biverkningar.

Om någon allvarlig händelse inträffar i samband med användning av produkten ska du meddela ansvarig myndighet i ditt land och tillverkaren.

Följande symboler kan finnas på produkten eller produktnärkningen:

SYMBOL	BESKRIVNING	SYMBOL	BESKRIVNING	SYMBOL	BESKRIVNING
	Följ bruksanvisningen		Separat insamling för elektrisk och elektronisk utrustning (WEEE)	<b>Rx ONLY</b>	Försiktighet: Enligt federal amerikansk lagstiftning (USA) får denna enhet endast säljas av eller på uppmaning av läkare
	Se bruksanvisningen	<b>LOT</b>	Partinummer		Konformitetsmärkning enligt det europeiska direktivet för medicinteknisk utrustning 93/42/EEG
	Tillverkare	<b>REF</b>	Katalognummer (modellnummer)	<b>EC REP</b>	Auktorisera representant inom EU
	Försiktighet:	<b>####</b>	Masimos referensnummer		Kroppsvikt
	Används senast ÅÅÅÅ-MM-DD	<b>&gt;</b>	Större än		Förvaringstemperatur
	Får ej återanvändas/Endast för användning med en patient	<b>&lt;</b>	Mindre än		Häll enheten torr
	Osteril		Luftfuktighetsbegränsning vid förvaring		Använd inte produkten om förpackningen är skadad och läs bruksanvisningen
	Denna produkt är inte tillverkad av naturgummilatex		Ömtälig/bräcklig, hantera varsamt		Atmosfärtryckbegränsning
	En patient – flera användningar	<b>MD</b>	Medicinteknisk utrustning	<b>UDI</b>	Unik enhetsidentifierare
	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> Obs! eIFU är inte tillgängligt i alla länder.		

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

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter och rainbow är federalt registrerade varumärken som tillhör Masimo Corporation.

RD rainbow är ett varumärke som tillhör Masimo Corporation.

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## CO-pulsoximetrie-kleefsensoren

### 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 RD rainbow™ 8λ SpCO-sensoren zijn bedoeld voor de continue, niet-invasieve bewaking van de functionele zuurstofverzadiging van arteriële hemoglobine ( $\text{SpO}_2$ ), de hartfrequentie, de carboxyhemoglobineverzadiging van arterieel bloed ( $\text{SpCO}^*$ ) en de methemoglobineverzadiging ( $\text{SpMet}^*$ ) voor gebruik bij volwassenen, kinderen, baby's en pasgeborenen in situaties met en zonder beweging en voor patiënten met goede of slechte doorbloeding in ziekenhuizen, medische instellingen, mobiel en thuis.

#### CONTRA-INDICATIES

RD rainbow 8λ SpCO-kleefsensoren hebben een contra-indicatie voor patiënten die allergisch zijn voor plakband.

#### BESCHRIJVING

RD rainbow 8λ SpCO-kleefsensoren zijn geverifieerd met Masimo rainbow SET®-technologie. Neem contact op met de producent van de verschillende oximetersystemen over de compatibiliteit van specifieke apparaten en sensormodellen. Iedere apparaatfabrikant moet zelf bepalen of zijn eigen apparaten compatibel zijn met de verschillende sensormodellen.

**WAARSCHUWING:** Masimo-sensoren en -kabels zijn ontworpen voor gebruik met apparaten met Masimo rainbow SET-oximetrie of die in licentie zijn gegeven voor gebruik met Masimo-sensoren.

**OPMERKING:** deze sensor kan alle parameters lezen, maar wordt beperkt door de parameters van het apparaat.

#### WAARSCHUWINGEN

- Voordat klinische beslissingen worden genomen, moeten diagnostische laboratoriumonderzoeken van bloedmonsters worden uitgevoerd om een volledig beeld te krijgen van de toestand van de patiënt.
- 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 van 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.
- Gebruik de sensor niet tijdens een MRI-scan of in een omgeving waarin een MRI-apparaat staat.
- De plek moet frequent of conform het klinisch 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 plek bij slecht doorbloede patiënten minstens één keer per uur en verwijder de sensor als er tekenen optreden van weefselchemie.
- Als een sensor te strak is aangebracht of zich strakker vastzet door oedeem, zijn de metingen onjuist en kan druknecrose worden veroorzaakt.
- De doorbloeding op de sensorplaats moet regelmatig worden gecontroleerd.
- Bij een slechte doorbloeding moet de sensorplek dikwijls worden gecontroleerd op tekenen van weefselchemie, die druknecrose kan veroorzaken.
- Gebruik geen tape om de sensor op de plek te bevestigen; dit kan de bloedsomloop beperken en aanleiding geven tot onjuiste afleeswaarden. Het gebruik van extra kleefband kan huidbeschadiging en/of druknecrose veroorzaken of de sensor beschadigen.
- Een hoge zuurstofconcentratie kan bij premature baby's aanleg tot retinopathie veroorzaken. Daarom moet de bovenste alarmgrens voor de zuurstofverzadiging zorgvuldig gekozen worden volgens de aanvaarde klinische normen.
- Onjuist aangebrachte sensoren of gedeeltelijk loslatende sensoren kunnen onjuiste metingen veroorzaken.
- Het gebruik van een verkeerd sensormodel kan onnauwkeurige meetwaarden of het uitbliven van meetwaarden veroorzaken.
- Onnauwkeurige metingen kunnen worden veroorzaakt door waarden met een betrouwbaarheidsindicator met een zwak signaal.
- Intravasculaire kleurstoffen, zoals indocyaninegroen of methyleenblauw of extern aangebrachte kleurstoffen en textuur (zoals nagellak, glitter, enzovoort) kunnen onnauwkeurige  $\text{SpO}_2$ -metingen veroorzaken.
- Onnauwkeurige metingen kunnen worden veroorzaakt door moedervlekken, tatoeages of huidverkleuringen onder de sensor, vocht op de huid, misvormde vingers, niet goed op elkaar afgestemde straler en detector van de sensor, elektromagnetische interferentie van andere sensoren op de patiënt en voorwerpen die de lichtstraal blokkeren.
- Plaats de sensor niet op een vinger of teen waar een arteriële katheter of bloeddrukmachet op is aangebracht.
- Positioneer de kabel en patiëntenkabel voorzichtig om te voorkomen dat de patiënt verstrikt of beklem raakt.
- Aderverstopping kan een te lage afleeswaarde van de eigenlijke arteriële zuurstofverzadiging veroorzaken. Daarom dient men te zorgen voor de juiste veneuze stroming in de bewaakte locatie. De sensor mag zich niet lager dan het hart bevinden (zoals op de hand van een patiënt wiens arm over de bedrand hangt, Trendelenburg-positie).

- Onnauwkeurige SpO<sub>2</sub>, SpCO- of SpMet-metingen kunnen worden veroorzaakt door abnormale veneuze pulsatie of aderverstopping.
- 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 uitlezing tijdens de actieve bestralingsperiode foutief zijn of uit blijven.
- Sterke lichtbronnen in de omgeving, zoals operatielampen (xenonlampen), bilirubinelampen, neonbuizen, infrarood hittelampen en direct zonlicht kunnen de werking van een sensor storen.
- Wanneer er extreem licht met een hoge intensiteit (zoals pulserende stroboscooplichten) op de sensor wordt gericht, kan dit ertoe leiden dat de Pulse CO-Oximeter® geen afleeswaarden van vitale functies kan verkrijgen.
- Om interferentie uit de omgeving te voorkomen, moet de sensor correct worden aangebracht, en zo nodig moet de plek waar de sensor is aangebracht met ondoordringbaar materiaal worden bedekt. Als deze voorzorgsmaatregel niet wordt genomen in een omgeving met sterk licht, kan een onjuiste meting het gevolg zijn.
- Onnauwkeurige SpCO- en SpMet-metingen kunnen worden veroorzaakt door extreme hemoglobineconcentraties, lage arteriële perfusie of bewegingsartefacten.
- Onnauwkeurige SpCO- en SpMet-metingen kunnen worden veroorzaakt door extreme hemoglobineconcentraties, lage arteriële perfusie, lage arteriële zuurstofverzadiging, inclusief hypoxemie door hoogte en bewegingsartefacten.
- De pulsaties van intra-aortale ballonondersteuning kunnen de hartfrequentie beïnvloeden die op de pulse oximeter® wordt weergegeven. Vergelijk de polsfrequentie van de patiënt met de hartslag op het ECG.
- Veneuze pulsaties kunnen verkeerde, te lage SpO<sub>2</sub>-metingen veroorzaken (bijv. regurgitatie van tricuspidalisklep, Trendelenburg-positie).
- Onnauwkeurige SpO<sub>2</sub>-metingen kunnen worden veroorzaakt door ernstige anemie, zeer lage arteriële perfusie of extreme bewegingsartefacten.
- Hemoglobinopathieën en afwijkingen in de bloedsamenstelling, zoals thalassemie, HbS, HbC, sikkcelziekte, enzovoort, kunnen onnauwkeurige SpO<sub>2</sub>, SpCO- en SpMet-metingen veroorzaken.
- Onnauwkeurige SpO<sub>2</sub>, SpCO- en SpMet-metingen kunnen worden veroorzaakt door vasospastische aandoeningen, zoals de ziekte van Raynaud en perifere vasculaire aandoeningen.
- EMI-stralingsinterferentie kan onnauwkeurige metingen veroorzaken.
- Onnauwkeurige SpO<sub>2</sub>, SpCO- en SpMet-metingen kunnen worden veroorzaakt door verhoogde dyshemoglobineconcentraties, hypocapnische of hypercapnische omstandigheden, en ernstige vasoconstrictie of hypothermie.
- Bij een zeer slechte doorbloeding op de bewaakte locatie kunnen de afleeswaarden lager zijn dan de arteriële zuurstofverzadiging in de kern.
- SpCO- en SpMet-metingen kunnen worden beïnvloed door lage doorbloeding op de bewaakte locatie.
- Onnauwkeurige SpCO- en SpMet-metingen kunnen worden veroorzaakt door verhoogde PaO<sub>2</sub>-concentraties.
- Een verhoogde carboxyhemoglobineconcentratie (COHb) kan resulteren in onnauwkeurige SpO<sub>2</sub>- en SpHb-metingen.
- 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.
- Er worden geen SpCO-metingen verricht als sprake is van lage arteriële zuurstofverzadiging of verhoogde methemoglobineconcentraties.
- Een verhoogd methemoglobinegehalte (MetHb) heeft onnauwkeurige SpO<sub>2</sub>- en SpCO-metingen tot gevolg.
- Verhoogde totale-bilirubineconcentraties of leverziekte kunnen leiden tot onnauwkeurige SpO<sub>2</sub>, SpCO- en SpMet-metingen.
- De sensor mag in geen geval worden gewijzigd of gemodificeerd. Wijzigingen of modificaties kunnen van invloed zijn op de prestaties en/of nauwkeurigheid.
- Week of dompel de sensor niet in vloeistoffen om schade te voorkomen.
- Steriliseer de sensor niet door middel van straling of stoom, in een autoclaaf of met ethyleenoxide aangezien de sensor daardoor beschadigd raakt.
- 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 bij de patiënt letsel tot gevolg kan hebben.
- Voorzichtig:** Vervang de sensor wanneer het bericht 'Sensor vervangen' wordt weergegeven of wanneer constant een bericht over lage SIQ wordt weergegeven nadat u de stappen voor probleemplossing voor lage SIQ hebt uitgevoerd volgens de gebruikershandleiding van het bewakingsapparaat.
- Opmering:** 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 een individuele patiënt moet u de sensor weggooien.

## INSTRUCTIES

### A) De locatie kiezen

- Kies altijd een goed doorbloede locatie die het detectievenster van de sensor geheel afdekt.
- Bij het uitlijnen van de straler en de detector mag de straler niet achter het nagelbed worden geplaatst. Als dit wel het geval is, kan het nodig zijn om een sensor met een geringer gewicht te gebruiken.
- De plaats moet gereinigd en droog zijn voordat de sensor wordt geplaatst.

### RD rainbow Adt 8λ SpCO: sensor voor volwassenen

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

#### **RD rainbow Pdt 8λ SpCO: sensor voor kinderen**

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

#### **RD rainbow Inf 8λ SpCO: sensor voor baby's**

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

10-30 kg De voorkeurslocatie is de middelvinger of ringvinger van de niet-dominante hand.

#### **RD rainbow Neo 8λ SpCO: sensor voor pasgeborenen en volwassenen**

< 3 kg De voorkeurslocatie is de voet. Anders kan de handpalm of de handrug worden gebruikt.

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

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

- 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)**

- Zie **afbeelding 1a**. Richt de sensor zodanig dat de detector als eerste kan worden aangebracht. Plaats de vingertop zodanig op de stippellijn dat het vlezige deel van de vinger de omtrek van de vinger en het detectorvenster bedekt.
- Zie **afbeelding 1b**. Druk de zelfklevende vleugels één voor één op de vinger. Er worden alleen nauwkeurige gegevens verkregen als het detectorvenster volledig is bedekt.
- 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.
- 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)**

- 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).
- Zie **afbeelding 2b**. Plak de kleefstrook zodanig rond de grote teen of de duim dat de straler zich aan het begin en niet aan het eind van het nagelbed bevindt. Er worden alleen nauwkeurige gegevens verkregen als het detectorvenster volledig is bedekt.
- Zie **afbeelding 2c**. Zorg ervoor dat het stralervenster (\*) is uitgelijnd met de top van de teen/duim tegenover de detector. Controleer of de sensor correct is geplaatst en verplaats deze eventueel.

#### **Neo-sensor voor PASGEBORENEN (< 3 kg)**

- Zie **afbeelding 3a**. 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 geheel uit met de vierde teen (of vinger). Nauwkeurige gegevens worden alleen verkregen als het detectorvenster volledig is bedekt.
- Zie **afbeelding 3b**. Wikkel de kleefstrook rond het laterale deel van de voet (of hand) en controleer of het stralervenster (\*) is uitgelijnd met de detector. Zorg ervoor dat de detector goed met het stralervenster uitgelijnd blijft terwijl u de kleefstrook aanbrengt om de sensor vast te zetten.
- Zie **afbeelding 3c**. Controleer of de sensor correct is geplaatst en verplaats deze eventueel. Wikkel de rest van de kleefstrook rond de voet/hand.

#### **Neo-sensor voor VOLWASSENEN (> 30 kg) en Inf-sensor voor KINDEREN (10-30 kg)**

- 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.
- Zie **afbeelding 4b**. Plak de kleefstrook zodanig rond de vinger dat de straler zich op de achterkant van het nagelbed van de vinger bevindt, met de rand van de kleefstrook op de punt van de vinger (niet de punt van de nagel). Nauwkeurige gegevens worden alleen verkregen als het detectorvenster volledig is bedekt.
- Zie **afbeelding 4c**. Zorg ervoor dat het stralervenster (\*) is uitgelijnd met de top van de vinger tegenover de detector. Controleer of de sensor correct is geplaatst en verplaats deze eventueel.

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

- Zie **afbeelding 5a**. Richt het connectorlipje zodanig dat de kant met de "glimmende" contactpunten naar boven is gericht. Richt de patiëntenkabel zodanig dat de kleurenbalk en de vingergrepen naar boven zijn gericht.
- Zie **afbeelding 5b**. Steek het sensorlipje in de patiëntenkabel, totdat u kunt horen of voelen dat de verbinding is gemaakt. Trek voorzichtig aan de connectoren 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 aanbrengen bij dezelfde patiënt als het straler- en detectorvenster 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 voordat u de aanbrengingsplaats wijzigt of de sensor opnieuw aanbrengt.

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

- 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

Bij gebruik in combinatie met monitoren met Masimo rainbow SET-technologie of met gelicentieerde Masimo rainbow SET-technologiemodules met patiëntenkabels uit de RD rainbow SET®-serie hebben de RD rainbow 8λ SpCO-sensoren de volgende prestatiespecificaties:

RD rainbow 8λ SpCO Sensor :	Adt	Pdt	Inf		Neo	
Gewicht	> 30 kg	10 - 50 kg	3 - 10 kg	10 - 30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Toepassingslocatie	Vinger	Vinger	Duim of grote teen	Vinger of teen	Hand of voet	Vinger
SpO <sub>2</sub> -precisie, geen beweging <sup>1</sup> , (70-100%)	2%	2%	2%	2%	2%	2%
SpO <sub>2</sub> -precisie, geen beweging <sup>1</sup> , (60-80%)	3%	3%	3%	3%	---	3%
SpO <sub>2</sub> -precisie, beweging <sup>2</sup>	3%	3%	3%	3%	3%	3%
SpO <sub>2</sub> -precisie, lage perfusie <sup>3</sup>	2%	2%	2%	2%	2%	2%
Nauwkeurigheid polsslag, geen beweging <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
Nauwkeurigheid polsslag, beweging <sup>4</sup>	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm
Nauwkeurigheid polsslag, lage perfusie <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
Nauwkeurigheid SpMet, geen beweging <sup>5</sup>	1%	1%	1%	1%	1%	1%
SpCO-precisie, geen beweging <sup>6</sup>	3%	3%	3%	3%	---	3%

**OPMERKING:** ARMS-nauwkeurigheid is een statistische berekening van het verschil tussen apparaatmetingen en referentiemetingen. Ongeveer tweederde van de apparaatmetingen viel binnen +/- ARMS van de referentiemetingen in een gecontroleerd onderzoek.

<sup>1</sup> De precisie 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 60%-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 precisie 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 precisie van Masimo SET-technologie is gevalideerd bij lage perfusie in benchtoptests en daarin vergeleken met een Bioteck 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 precisie van Masimo SET-technologie is gevalideerd voor de hartfrequentie in het bereik van 25-240 bpm in benchtoptests en daarin vergeleken met een Bioteck Index 2-simulator en de Masimo-simulator met een signaalsterkte van ten hoogste 0,02% en een transmissie van ten hoogste 5% bij een verzadiging van 70% tot 100%.

<sup>5</sup> De SpMet-precisie werd bepaald door tests bij gezonde volwassen vrijwilligers met een lichte tot donkere huidpigmentatie binnen het bereik van 0%-15% MetHb bij vergelijking met een CO-oximeter in het laboratorium.

<sup>6</sup> De SpCO-precisie werd bepaald aan de hand van tests bij gezonde volwassen vrijwilligers binnen het bereik van 0%-40% SpCO, in vergelijking met een CO-oximeter in het laboratorium.

<sup>7</sup> De SpO<sub>2</sub>- en SpMet-precisie voor pasgeborenen werd bepaald bij 16 pasgeboren NICU-patiënten tussen 7 en 135 dagen oud met een gewicht tussen 0,5 en 4,25 kg. Er werden 79 selecte steekproeven verzameld over een bereik van 70-100% SaO<sub>2</sub> en 0,5-2,5% MetHb met een resulterende precisie bij pasgeborenen van 2,9% SpO<sub>2</sub> (1 std. afw.) en 0,9% SpMet (1 std. afw.), vergeleken met een CO-oximeter in het laboratorium.

## COMPATIBILITEIT

Deze sensor is alleen bedoeld voor gebruik met apparaten die de Masimo SET met rainbow-technologie bevatten of met pulsoximetriemonitoren met een licentie voor het gebruik met RD rainbow 8λ SpCO-compatibele sensoren.

De sensoren werken alleen op de juiste wijze op pulsoximetriesystemen van de oorspronkelijke fabrikant. Het is mogelijk dat deze sensor niet of onjuist functioneert bij gebruik in combinatie met andere apparaten.

Meer informatie over compatibiliteit kunt u vinden op: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GARANTIE

Masimo biedt alleen de eerste koper de garantie dat deze producten, indien gebruikt volgens de bij de producten van Masimo geleverde aanwijzingen, geen gebreken zullen vertonen qua materialen en uitvoering gedurende de 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 VOLGENS MASIMO'S KEUZE.

## UITSLUITINGEN VAN GARANTIE

Deze garantie strekt zich niet uit tot 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 men heeft aangesloten op een ongeoorloofd instrument of systeem, die zijn gewijzigd of zijn gedemonteerd of weer opnieuw gemonteerd. Deze garantie geldt niet voor sensoren of patientenkabels die opnieuw zijn gebruikt/geprepareerd of gerecycled.

ONDER GEEN ENKELE VOORWAARDE IS MASIMO AANSPRAKELIJK JEGENS DE KOPER OF DERDEN VOOR EVENTUELE KOMSTIGE, INDIRECTE, BIJZONDREKE VERVERGLOSCHADE (MET INBEDRIP 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 AAN DE KOPER VERKOCHTE PRODUCTEN (DOOR CONTRACT, GARANTIE, ONRECHTMATIGE DAAD OF ANDERE CLAIMS) HET DOOR DE KOPER BETALDE BEDRAG VOOR DE PARTIJ PRODUTEN DIE EEN DERGELIKE CLAIM BETREFFEN, TE BOVEN. MASIMO IS IN GEEN GEVAL AANSPRAKELIJK VOOR SCHADE DIE WORDT VEROORZAAT DOOR EEN PRODUCT DAT OPNIEUW IS VERWERKT OF IS HERSTELD OF GERECYCLED. DE BEPERKINGEN IN DEZE SECTIE SLUITEN GEEN AANSPRAKELIJKHEDEN UIT DIE, VOLGENS DE TOEPASSELIJKE WETGEVING AANGAANDE PRODUCTAANSPRAKELIJKHED, NIET WETTELJK PER CONTRACT KUNNEN WORDEN UITGESLOTEN.

## GEEN IMPLICiete VERGUNNING

Deze sensor voor een individuele patiënt wordt u in licentie gegeven onder octrooien van Masimo die uitsluitend gelden voor gebruik bij individuele patiënten. Door acceptatie of gebruik van dit product aanvaardt u en stemt u er mee in dat er geen licentie wordt verleend voor het gebruik van dit product bij meer dan één patiënt. Na gebruik bij een individuele patiënt moet u de sensor weggooien.

De aanschaf of het bezit van deze sensor brengt geen expliciete of impliciete licentie met zich mee om de sensor te gebruiken in combinatie met een apparaat dat niet separaat voor gebruik in combinatie met rainbow-sensoren is goedgekeurd.

**LET OP: VOLGENS DE AMERIKAANSE FEDERALE WETGEVING MAG DIT INSTRUMENT UITSLUITEND WORDEN VERKOCHT**

**DOOR OF OP VOORSCHRIFT VAN EEN ARTS.**

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

Als u een ernstig incident met het product ervaart, neem dan contact op met de bevoegde autoriteit in uw land en de fabrikant.

De volgende symbolen kunnen op het product of productetiketten voorkomen:

SYMBOOL	DEFINITIE	SYMBOOL	DEFINITIE	SYMBOOL	DEFINITIE
	Volg de gebruiksaanwijzing op		Gescheiden inzameling van elektronische en elektrische apparatuur (WEEE).	<b>Rx ONLY</b>	Let op: Volgens de Amerikaanse federale wetgeving mag dit apparaat alleen door of op voorschrijf van een arts worden verkocht.
	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing	<b>LOT</b>	Partijcode		Keurmerk van conformiteit met Europese richtlijn 93/42/EEG betreffende medische hulpmiddelen
	Fabrikant	<b>REF</b>	Catalogusnummer (modelnummer)	<b>EC REP</b>	Erkend vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap
	Let op!	<b>####</b>	Referentienummer Masimo		Lichaamsgewicht
	Houdbaarheidsdatum JJJJ-MM-DD	<b>&gt;</b>	Groter dan		Toegestane temperatuur bij opslag
	Niet hergebruiken/Uitsluitend voor gebruik bij één patiënt	<b>&lt;</b>	Kleiner dan		Droog bewaren
	Niet-steriel		Luchtvochtigheidsgraadlimieten bij opslag		Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is en raadpleeg de gebruiksaanwijzing
	Bij de productie is geen latex van natuurrubber gebruikt		Voorzichtig! Breekbaar!		Atmosferische-druklimieten
	Eén patiënt - meervoudig gebruik	<b>MD</b>	Medisch hulpmiddel	<b>UDI</b>	Unieke apparaat-ID
	Light Emitting Diode (LED) - een LED-lamp geeft licht wanneer er stroom doorheen loopt		Gebruiksaanwijzingen/handleidingen zijn verkrijgbaar als elektronische documenten op @ <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> Opmerking: elFU is niet in alle landen beschikbaar.		

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

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter en rainbow zijn federaal geregistreerde handelsmerken van Masimo Corporation.

RD rainbow SET is een handelsmerk van Masimo Corporation.

## Selvkæbende Pulse CO-oximetrисensorer

### BRUGSANVISNING

 Må kun bruges til én patient

 Ikke fremstillet med naturlig gummilatex

 Ikke-steril

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

#### INDIKATIONER

RD rainbow™ 8λ SpCO-sensorer er beregnet til kontinuerlig noninvasiv monitorering af funktionel iltmætrning af arteriel hæmoglobin (SpO<sub>2</sub>), pulsfrekvens, carboxyhæmoglobinmætrning (SpCO™) og methæmoglobimætrning (SpMet™) til brug til voksne pædiatriske, spæde og neonatale patienter, både ved faser med og uden bevægelse, og til patienter, der er godt eller dårligt perfuseret på hospitaler, hospitallignende faciliteter samt mobile- og hjemmemiljøer.

#### KONTRAINDIKATIONER

De selvkæbende RD rainbow 8λ SpCO-sensorer er kontraindicerede til patienter, der udviser allergiske reaktioner på selvkæbende tape.

#### BESKRIVELSE

De selvkæbende RD rainbow 8λ SpCO-sensorer er verificeret ved hjælp af Masimo rainbow SET®-teknologi. Kontakt de individuelle producenter af oximetrisystemer for at få oplyst, om bestemte enheder og sensormodeller er kompatible. Hver enkelt enheds producent er ansvarlig for at afgøre, om vedkommendes enheder er kompatible med den enkelte sensormodel.

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

**BEMÆRK:** Selvom denne sensor kan måle alle parametre, er den begrænset af parametrene på enheden.

#### ADVARSLER

- Der skal foretages diagnostiske laboratorietest, som anvender blodprøver, før en klinisk beslutning tages, for at få et fuldstændigt billede af patientens tilstand.
- Alle sensorer og ledninger er beregnet til brug med bestemte monitoreringenheder. Kontrollér, at monitoreringenheten, ledningen 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, misfarvning eller skade. Hvis sensoren er misfarvet eller beskadiget, skal den tages ud af drift. Brug aldrig en beskadiget sensor eller en sensor med blottelet elektrisk kredsløb.
- Brug ikke sensoren under MR-scanning eller i MR-miljøet.
- Stedet skal kontrolleres hyppigt eller i henhold til klinisk protokol for at sikre tilstrækkelig tilhæftning og cirkulation samt korrekt optisk justering og for at undgå, at huden beskadiges.
- Udvis forsigtighed med patienter med dårlig perfusion. Der kan opstå huderosion og tryknekrose, hvis sensoren ikke flyttes ofte. Kontroller stedet så hyppigt som hver time ved brug på patienter med dårlig perfusion, og flyt sensoren, hvis der er tegn på vævsskæmi.
- Sensorer, der er fastsat for stramt, eller som kommer til at sidde for stramt på grund af ødemmer, vil forårsage unøjagtige målinger og kan medføre tryknekrose.
- Cirkulationen distalt på sensorens placering skal kontrolleres rutinemæssigt.
- Ved lav perfusion skal målestedet undersøges hyppigt for tegn på vævsskæmi, som kan medføre tryknekrose.
- Brug ikke tape til at fastgøre sensoren til målestedet med. Dette kan hæmme blodtilstrømningen og forårsage unøjagtige målinger. Brug af yderligere tape kan forårsage skader på huden og/eller tryknekrose eller skader på sensoren.
- Høje iltkoncentrationer kan prædisponere retinopati hos et ufuldbårent spædbarn. Den øvre alarmgrænse for iltmætrning skal derfor vælges omhyggeligt i overensstemmelse med accepterede, kliniske standarder.
- Sensorer, der er påsat forkert, eller sensorer, der flytter sig fra målestedet, kan forårsage forkerte målinger.
- Forkert påsætning pga. forkerte sensor typer kan forårsage unøjagtige eller manglende målinger.
- Unøjagtige målinger kan forekomme, når værdierne angives med en indikator med for lav signaltillid.
- Intravaskulære farvestoffer som f.eks. indocyanin grønt eller methylblått eller eksternt påført farve og stoffer, som f.eks. neglelak, kunstige negle, glimmer, osv., kan medføre unøjagtige SpO<sub>2</sub>-målinger.
- Unøjagtige målinger kan være forårsaget af modernmærke(r), tatoveringer eller misfarvninger i huden i sensorbanen, fugt på huden, deformé fingre, en forkert placeret lysensor og detektor, EMC-interferens fra andre sensorer, som sidder på patienten, samt genstande, der blokerer lysbanen.
- Undgå at placere sensoren på en ekstremitet, hvor der er lagt et arteriekateter eller påsat en blodtryksmanchet.
- For kabler og patientledninger omhyggeligt for at reducere risikoen for, at patienten vikles ind i dem eller bliver kvalt.
- Blodophobning i veneerne kan medføre måleværdier, der er lavere end den faktiske arterielle iltmætrning. Derfor skal det sikres, at der er ordentligt venøst udløb fra målestedet. Sensoren må ikke sidde under hjertenniveau (f.eks. må hånden med sensoren hos en sengeliggende patient ikke hænge ud over sengekanten og ned mod gulvet, Trendelenburg-position).

- Unøjagtige SpO<sub>2</sub>, SpCO- og SpMet-målinger kan være forårsaget af unormal venøs pulsering eller venøs overbelastning.
- Hvis du bruger pulsoximetri under helkropsbestråling, skal du sørge for at holde sensoren ude af strålingsfeltet. Hvis sensoren udsættes for stråling, kan målingen blive unøjagtig eller mangle i den periode, hvor den aktive stråling forekommer.
- Kraftig belysning, f.eks. kirurgiske lamper (specielt med en xenonlyskilde), bilirubinlamper, lysstofrør, infrarøde varmelamper og direkte sollys kan få sensoren til at fungere forkert.
- Kraftigt lys med høj intensitet (f.eks. pulserende lysblink) rettet direkte mod sensoren kan muligvis bevirke, at CO-pulsoximeteret® ikke kan måle livstegn.
- Sørg for, at sensoren er sat korrekt på, og dæk om nødvendigt sensorstedet med ugennemsigtigt materiale for at undgå påvirkning fra den omgivende belysning. Hvis disse forholdsregler ikke iagttages under forhold med sterk lys, kan det medføre unøjagtige måleresultater.
- Unojagtige SpCO- og SpMet-målinger kan være forårsaget af ekstreme hæmoglobinniveauer, lav arteriel perfusion eller bevægelsesartefakt.
- Unojagtige SpCO- og SpMet-målinger kan være forårsaget af ekstreme hæmoglobinniveauer, lav arteriel perfusion, lave niveauer af arteriel iltmætrning, herunder højdeprovokeret hypoxæmi, bevægelsesartefakt.
- Pulsationer fra en aortaballongpumpe kan påvirke den pulsfrekvens, der vises på pulsoximeteret®. Kontrollér patientens pulsfrekvens ved at sammenholde den med hjertefrekvensen på EKG'et.
- Venøse pulsationer kan give fejlagtigt lave SpO<sub>2</sub>-målinger (f.eks. trikuspidalklapinsufficiens, Trendelenburg-position).
- Unojagtige SpO<sub>2</sub>-målinger kan være forårsaget af alvorlig anæmi, meget lav arteriel perfusion eller ekstrem bevægelsesartefakt.
- Hæmoglobinpatier og synteselidelser såsom thalassemier, Hb s, Hb c, seglcelle mv. kan medføre unojagtige SpO<sub>2</sub>-, SpCO- og SpMet-målinger.
- Unojagtige SpO<sub>2</sub>-, SpCO-, SpMet-målinger kan være forårsaget af en vasospastisk lidelse, såsom Raynauds og perifer karlidelse.
- Unojagtige målinger kan være forårsaget af elektromagnetisk interferens.
- Unojagtige SpO<sub>2</sub>-, SpCO- og SpMet-målinger kan være forårsaget af forhøjede niveauer af dyshæmoglobin, hypokapni eller hyperkapniske lidelser og sver vasokonstriktion eller hypotermi.
- Hvis perfusionen på målestedet er meget lav, kan det medføre en lavere måling end den egentlige arterielle iltmætrning.
- SpCO- og SpMet-målinger kan påvirkes under forhold med lav perfusion på målestedet.
- Unojagtige SpCO- og SpMet-målinger kan være forårsaget af forhøjede PaO<sub>2</sub>-niveauer.
- Forhøjede niveauer af carboxyhæmoglobin (COHb) kan medføre unojagtige SpO<sub>2</sub>- og SpHb-målinger.
- Høje niveauer af COHb eller MetHb kan forekomme med et tilsyneladende normalt SpO<sub>2</sub>. Ved mistanke om forhøjede niveauer af COHb eller MetHb bør der udføres en laboratorieanalyse (CO-pulsoximetri) af en blodprøve.
- SpCO-målinger vises måske ikke, hvis der er lave niveauer af arteriel iltmætrning eller forhøjede methæmoglobinnivauer
- Forhøjede niveauer af methæmoglobin (MetHb) giver unojagtige målinger af SpO<sub>2</sub> og SpCO.
- Forhøjede niveauer af bilirubin eller leversygdom kan medføre unojagtige målinger af SpO<sub>2</sub>, SpCO og SpMet.
- Sensoren må ikke modificeres eller ændres på nogen måde. Ændring eller modifikation kan påvirke sensorens ydeevne og/eller nøjagtighed.
- Sensoren må ikke lægges i blød eller nedسانkes i væske, da det kan beskadige sensoren.
- Forsøg ikke at sterilisere ved hjælp af bestråling, damp, autoklavering eller ætylenoxid, da det vil beskadige sensoren.
- Forsøg ikke at genbruge på flere patienter, genbehandle, omarbejde eller genanvende Masimo-sensorer eller patientledninger, da det kan beskadige de elektriske komponenter og muligvis føre til skade på patienten.
- Forsiktig:** Udskift sensoren, når en besked for at udskifte sensoren vises, eller når en besked om lavt SIQ kontinuerligt vises efter fejlfindingstrin for lavt SIQ i overvågningsenhedens håndbog er blevet gennemført.
- Bemærk:** Sensoren leveres med X-Cal®-teknologi for at minimere risikoen for ukorrekte målinger og uventet tab af patientmonitorering. Bortskaf sensoren efter brug til én patient

## ANVISNINGER

### A) Valg af målested

- Vælg altid et påsætningssted, som er godt perfuseret, og som kan dække sensorens detektorvindue helt.
- Når lyssensoren og detektoren placeres, må lyssensoren ikke anbringes bag neglelejet. Hvis det sker, kan det være nødvendigt at bruge en sensor med et lavere vægtinterval.
- Stedet bør være rent og tørt, for sensoren påsættes.

### RD rainbow Adt 8A SpCO: Sensor til voksne

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

### RD rainbow Pdt 8A SpCO: Pædiatrisk sensor

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

## **RD rainbow Inf 8λ SpCO: Sensor til spædbørn**

3-10 kg Det anbefales at bruge storetåen. Alternativt kan tåen ved siden af storetåen eller tommelfingeren bruges.

10-30 kg Det anbefales at bruge lang- eller ringfingeren på den ikke-dominerende hånd.

## **RD rainbow Neo 8λ SpCO: Sensor til nyfødte/voksne**

< 3 kg Det anbefales at bruge fodden. Alternativt kan håndfladen og håndryggen bruges.

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

### **B) Påsætning af sensoren på patienten**

- Åbn posen, og tag sensoren ud. Fjern bagklædningen fra sensoren, hvis en sådan findes.

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

1. Se **fig. 1a**. Vend sensoren, så detekturen kan placeres først. Placer fingerspidsen på den stiplede linje, så den kødfulde del af fingeren dækker fingerkonturen og målevinduet.
2. Se **fig. 1b**. Tryk de selvklaebende vinger fast på fingeren én ad gangen. Fingeren skal dække målevinduet helt for at sikre, at måledataene bliver nøjagtige.
3. Se **fig. 1c**. Fold sensoren over fingeren med lyssensorruden (\*) placeret over fingerneflen. Fastgør vingerne ved at trykke dem ned omkring fingeren én ad gangen.
4. 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.

#### **Spb Sensor for SPÆDBØRN (3-10 kg)**

1. Se **fig. 2a**. Vend sensorkablet, så det løber langs toppen af fodden. Placer detektoren på den kødfulde del af storetåen. Alternativt kan tåen ved siden af storetåen eller tommelfingeren bruges (ikke vist).
2. Se **fig. 2b**. Fold tapepen omkring tåen/tommelfingeren, så emitteren er anbragt på bagsiden af negleroden (ikke spidsen af neglen). Fingeren skal dække målevinduet helt for at sikre, at måledataene bliver nøjagtige.
3. Se **fig. 2c**. Sørg for, at lyssensorruden (\*) er på linje med toppen af fingeren direkte modsat detektoren. Kontrollér korrekt placering, og ret om nødvendigt placeringen.

#### **Neo sensor til NEONATALE (< 3 kg)**

1. Se **fig. 3a**. Vend sensorkablet mod anklen (eller håndleddet). Sæt sensoren på rundt om fodsålens (eller håndens) laterale del, så den fluger med den fjerde tå (eller finger). Fingeren skal dække målevinduet helt for at sikre, at måledataene bliver nøjagtige.
2. Se **fig. 3b**. Påsæt det selvklaebende tape omkring den laterale side af fodden/hånden og sikr, at lyssensoren (\*) fluger med detektoren. Når det selvklaebende tapeombuk påsættes, skal det sikres, at detektoren og lyssensoren flugter med hinanden.
3. Se **fig. 3c**. Kontrollér korrekt placering, og ret om nødvendigt placeringen. Fortsæt med at påsætte resten af det selvklaebende tape omkring fodden/hånden.

#### **Neo Sensor til VOKSNE (> 30 kg) og Spb sensor til SPÆDBØRN (10-30 kg)**

1. Se **fig. 4a**. Vend sensorkablet, så det løber langs toppen af hånden. Placer detektoren på den kødfulde del af fingeren.
2. Se **fig. 4b**. Fold tapeombukket omkring fingeren, så lyssensoren anbringes på bagsiden af negleroden med kanten af tapen ved spidsen af fingeren (ikke spidsen af neglen). Fingeren skal dække målevinduet helt for at sikre, at måledataene bliver nøjagtige.
3. Se **fig. 4c**. Sørg for, at lyssensorruden (\*) er på linje med toppen af fingeren direkte modsat detektoren. Kontrollér korrekt placering, og ret om nødvendigt placeringen.

### **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 positiv kontakt. Der kan anvendes tape til at sikre kablet på patienten for at lette bevægelse.

### **D) Genfastgørelse**

- Sensoren kan sættes på samme patient flere gange, hvis lyssensor- og detektorvinduerne 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 sammen med monitorer med Masimo rainbow SET-teknologi eller med moduler med Masimo rainbow SET-teknologi på licens via RD rainbow SET®-seriens patientledninger har RD rainbow 8λ SpCO-sensorerne følgende ydelsesspecifikationer:

RD rainbow 8λ SpCO-sensor :	Vks	Pdt	Inf		Neo	
 Vægtinterval	> 30 kg	10-50 kg	3-10 kg	10-30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Påsætningssted	Finger	Finger	Tommelfinger eller storetå	Finger eller tå	Hånd eller fod	Finger
SpO <sub>2</sub> -nøjagtighed, ingen bevægelse <sup>1</sup> , (70-100 %)	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
SpO <sub>2</sub> -nøjagtighed, ingen bevægelse <sup>1</sup> , (60-80 %)	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %
SpO <sub>2</sub> -nøjagtighed, bevægelse <sup>2</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %
SpO <sub>2</sub> -nøjagtighed, lav perfusion <sup>3</sup>	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
Pulsfrekvensnøjagtighed, ingen bevægelse <sup>4</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
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
Pulsfrekvensnøjagtighed, lav perfusion <sup>4</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
SpMet-nøjagtighed, ingen bevægelse <sup>5</sup>	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %
SpCO-nøjagtighed, ingen bevægelse <sup>6</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %

**BEMÆRK:** Arms-nøjagtighed er en statistisk beregning af forskellen mellem enhedens målinger og referencemålinger. Cirka to tredjedele af enhedens målinger falder inden for +/- Arms af referencemålingerne i en kontrolleret undersøgelse.

<sup>1</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 i størrelsesordenen 60 %-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 trykkebevægelsesved 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 lav perfusionsnøjagtighed ved laboratorieforsøg mod en Biotek 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>4</sup> *Masimo SET-technology er blevet valideret for pulsfrekvensnøjagtighed for intervallet 25-240 bpm i laboratorieforsøg mod en Biotek 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> *SpMet-nøjagtighed blev bestemt ved at teste på raske, voksne frivillige med lys til mørk hudpigmentering i området 0 %-15 % MetHb mod et laboratorie CO-oximeter.*

<sup>6</sup> *SpCO-nøjagtighed blev bestemt ved at teste på raske, voksne frivillige i området 0 %-40 % SpCO mod et laboratorie CO-oximeter.*

<sup>7</sup> *SpO<sub>2</sub>- og SpMet-nøjagtighed for nyfødte blev bestemt på 16 neonatale NICU-patienter i alderen fra 7 til 135 dage gamle og på en vægt mellem 0,5 og 4,25 kg. Nioghafverds (79) stikprøver blev indsamlet over et område på 70-100 % SaO<sub>2</sub> og 0,5-2,5 % MetHb med en resulterende neonatal-nøjagtighed på 2,9 % SpO<sub>2</sub> (1 Std. dev.) Og 0,9 % SpMet (1 Std. dev.) mod et laboratorie CO-oximeter.*

## KOMPATIBILITET

 Denne sensor er bereget til brug med udstyr, der indeholder Masimo SET med rainbow-teknologi eller monitorer

 til pulsoximetermålinger, der har licens til at anvende sensorer, som er kompatible med RD rainbow 8λ SpCO.

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. Engangsprodukter er der kun garanti ved brug på én patient.

OVENSTÅENDE UDGØR DEN ENESTE GARANTI, DER GÆLDER FOR PRODUKTER, DER SÆLGES TIL KØBER AF MASIMO. MASIMO FRASKRIVER SIG UDTRYKKELT ALLE ANDRE MUNDTLIGE, UDTRYKKELT ELLER UNDERFORSTÅDE GARANTIER, HERUNDER, MEN IKKE BEGRÆNSET TIL, GARANTIER OM SALGBARHED ELLER EGNETHED TIL ET BESTEMT FORMÅL. MASIMOS ENSTE FORPLIGTELSE OG KØBERENS ENSTE RETSMIDDEL I TILFÆLDE AF BRUD PÅ GARANTIENT ER, AT MASIMO EFTER EGET VALG SKAL REPARERE ELLER UDSKIFTE PRODUKTET.

## UDELUKKELSER FRA GARANTI

Denne garanti omfatter ikke produkter, som er blevet brugt i strid med de brugsanvisninger, der levers sammen med produktet, eller som har været utsat for misbrug, forsommelse eller uehd eller er blevet beskadiget af grunde, der ikke har med produktet at gøre. Denne garanti omfatter ikke produkter, der har været tilsluttet et instrument eller et system, som de ikke er beregnet til at blive brugt sammen med, eller som er blevet modificeret eller skilt ad og samlet igen. Denne garanti omfatter ikke sensorer eller patientkabler, 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), UANSET AT MASIMO ER BLEVET GIJRT OPMÆRKSOM PÅ MULIGHEDEN FOR DISSE. MASIMOS ERSTATNINGSSANSVAR, SOM MÅTTE OPSTÅ AF ET PRODUKT, DER ER SOLGT TIL KØBER (INDEN FOR KONTRAKT, I亨HOLD TIL GARANTEN, UDEN FOR KONTRAKT ELLER I亨HOLD TIL ANDET RETSKRAV), VIL UNDER INGEN OMSTÅNDIGHEDER OVERSTIGE DET BELØB, SOM KØBER HAR BETALT FOR DET PARTI PRODUKTER, 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 ET ERSTATNINGSSANSVAR, SOM, I亨HOLD TIL GÆLDENDE LOV OM PRODUKTANSVAR, IKKE JURIDISK KAN UDELUKKES VED KONTRAKT.

## INGEN UNDERFORSTÅET LICENS

Denne sensor til brug på én patient gives i licens til dig under patenter ejet af Masimo og er kun beregnet til brug til én 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 enkelt patient. Bortskaf sensoren efter brug til én 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 rainbow-sensorer.

## FORSIGTIG! IFOLGE AMERIKANSK LOVGIVNING MÅ DETTE UDSTYR KUN SÆLGES AF ELLER PÅ FORANLEDNING AF EN LÆGE.

Til professionel brug. Se vejledningen for komplette beskrivende oplysninger, herunder indikationer, kontraindikationer, advarsler, forholdsregler og bivirkninger.

Hvis du støder på en alvorlig hændelse med produktet, skal du underrette den kompetente myndighed i dit land samt producenten.

Følgende symboler kan findes på produktet eller produktmærkningen:

SYMBOL	DEFINITION	SYMBOL	DEFINITION	SYMBOL	DEFINITION
	Følg brugervejledningen		Separat indsamling for elektrisk og elektronisk udstyr (WEEE).	<b>Rx ONLY</b>	Forsigtig: Ifølge amerikansk lovgivning må dette udstyr kun sælges af eller på foranledning af en læge
	Se brugervejledningen	<b>LOT</b>	Lotnummer		Mærkning, der angiver overholdelse af kravene i Rådets direktiv 93/42/EEG om medicinsk udstyr
	Producent	<b>REF</b>	Katalognummer (modelnummer)	<b>EC REP</b>	Autoriseret repræsentant i EU
	Forsigtig!	<b>####</b>	Masimo-referencenummer		Kropsvægt
	Anvendes inden ÅÅÅ-MM-DD	<b>&gt;</b>	Større end		Opbevaringstemperaturinterval
	Må ikke genbruges/kun til anvendelse til en enkelt patient	<b>&lt;</b>	Mindre end		Opbevares tørt
	Ikke-steril		Begrænsning for luftfugtighed ved opbevaring		Brug ikke, hvis pakken er beskadiget, og se brugsanvisningen
	Ikke fremstillet med naturlig gummitilæg		Skræbelig, behandles med forsigtighed		Begrænsning for atmosfærisk tryk
	Til anvendelse til en enkelt patient – flergangsbrug	<b>MD</b>	Medicinsk udstyr	<b>UDI</b>	Unik enhedsidentifikator
	Lysdiode (LED) 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> Bemærk: eIFU er ikke tilgængelig i alle lande.		

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

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter og rainbow er amerikansk registrerede varemærker tilhørende Masimo Corporation.

RD rainbow er et varemærke tilhørende Masimo Corporation.

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## Sensores adesivos CO-Oximetria de Pulso

### 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 RD rainbow™ 8λ SpCO são indicados para a monitorização não invasiva contínua da saturação de oxigénio funcional da hemoglobina arterial (SpO<sub>2</sub>), da frequência de pulso, da saturação da carboxihemoglobina (SpCO®) e da saturação da metemoglobina (SpMet®), 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 adesivos RD rainbow 8λ SpCO estão contraindicados em pacientes que apresentam reações alérgicas a fita adesiva.

#### DESCRÍÇÃO

Os sensores adesivos RD rainbow 8λ SpCO foram verificados com utilização da tecnologia Masimo rainbow SET®. Consulte os fabricantes do sistema de oximetria individual 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 utilizam a oximetria Masimo rainbow SET ou com licença para a utilização de sensores da Masimo.

**NOTA:** Embora este sensor tenha a capacidade de ler todos os parâmetros, está limitado aos parâmetros medidos pelo dispositivo.

#### ADVERTÊNCIAS

- Com vista a compreender totalmente a condição do paciente, devem ser efetuados testes laboratoriais de diagnóstico em amostras de sangue antes de se tomar uma decisão clínica.
- 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 do paciente.
- O sensor deve estar isento de defeitos, descoloração ou danos visíveis. Se o sensor apresentar descoloração ou danos, interrompa a utilização. Nunca utilize um sensor danificado ou um sensor com circuitos elétricos expostos.
- Não utilize o sensor durante um exame de IRM ou num ambiente de IRM.
- O local deve ser verificado frequentemente, ou de acordo com o protocolo clínico, para assegurar uma adesão, circulação e integridade da pele adequadas e 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.
- Os sensores aplicados de forma muito apertada, ou que ficam apertados devido a edema, produzem leituras imprecisas e podem causar necrose por pressão.
- A circulação numa localização distal em relação ao local do sensor deve ser verificada regularmente.
- Durante 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.
- Não utilize fita adesiva para fixar o sensor no local; isto 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.
- 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.
- 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.
- As leituras podem ser imprecisas quando os valores são fornecidos com um indicador de confiança do sinal baixo.
- Corantes intravasculares (p. ex., verde de indocianina ou o azul de metileno) ou coloração e textura de aplicação externa (p. ex., verniz para as unhas, unhas acrílicas, "glitter", etc.) podem conduzir a medições imprecisas de SpO<sub>2</sub>.
- Podem ocorrer leituras imprecisas devido a sinais da pele, tatuagens, descolorações da pele no caminho do sensor, humidade na pele, dedos deformados, desalinhamento entre o emissor e detetor do sensor, interferência CEM de outros sensores aplicados no paciente e objetos que bloqueiam o percurso da luz.
- Evite colocar o sensor em qualquer extremidade com um cateter arterial ou manga de medição de tensão.

- O cabo e o cabo do paciente devem ser colocados cuidadosamente num percurso que minimize a possibilidade de emaranhar ou estrangular o paciente.
- 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 (p. ex., sensor na mão de um paciente acamado com o braço pendurado em direção ao chão, posição de Trendelenburg).
- Podem obter-se leituras imprecisas de SpO<sub>2</sub>, SpCO ou SpMet devido a pulsação venosa anómala ou congestão venosa.
- 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.
- As fontes de luz ambiente intensas, p. 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.
- A incidência de luzes extremas de alta intensidade (p. ex., iluminação estroboscópica pulsante) no sensor pode não permitir a obtenção de leituras de sinais vitais pelo CO-oxímetro® de pulso.
- 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 obter-se leituras imprecisas de SpCO e SpMet devido a níveis extremos de hemoglobina, perfusão arterial baixa ou artefactos de movimento.
- Podem obter-se leituras imprecisas de SpCO e SpMet devido a níveis extremos de hemoglobina, perfusão arterial baixa, níveis baixos de oxigénio arterial, incluindo hipoxia induzida pela altitude, artefactos de movimento.
- As pulsações de um suporte de balão intra-aórtico podem afetar a frequência de pulso apresentada no oxímetro®. Verifique a frequência de pulso do paciente em comparação com a frequência cardíaca do ECG.
- As pulsações venosas podem produzir leituras de SpO<sub>2</sub> baixas erróneas (p. ex., regurgitação da válvula tricúspide, posição de Trendelenburg).
- Podem obter-se leituras imprecisas de SpO<sub>2</sub> devido a anemia grave, perfusão arterial muito baixa ou artefactos de movimento extremados.
- As hemoglobinopatias e anomalias da síntese como, p. ex., talassemias, Hb s, Hb c, células falciformes, etc., podem originar leituras imprecisas de SpO<sub>2</sub>, SpCO e SpMet.
- Podem obter-se leituras imprecisas de SpO<sub>2</sub>, SpCO e SpMet devido a doença vasoespástica como, p. ex., doença de Raynaud e doença vascular periférica.
- A interferência de radiação EM pode originar leituras imprecisas.
- Podem obter-se leituras imprecisas de SpO<sub>2</sub>, SpCO e SpMet devido a níveis elevados de hemoglobina disfuncional, condições hipocápnicas ou hipercápnicas e vasoconstricção grave ou hipotermia.
- Quando a perfusão no local monitorizado é muito baixa, a leitura pode ser inferior à saturação de oxigénio arterial central.
- As leituras de SpCO e SpMet podem ser afetadas em condições de perfusão baixa no local monitorizado.
- Podem obter-se leituras imprecisas de SpCO e SpMet devido a níveis elevados de PaO<sub>2</sub>.
- Níveis elevados de carboxihemoglobina (COHb) podem conduzir a medições imprecisas de SpO<sub>2</sub> e SpHb.
- 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.
- As leituras de SpCO podem não ser fornecidas se existirem níveis baixos de oxigénio arterial ou nível elevados de metemoglobina.
- Níveis elevados de metemoglobina (MetHb) conduzem a medições imprecisas de SpO<sub>2</sub> e SpCO.
- Níveis elevados de bilirrubina total ou doença hepática podem conduzir a leituras imprecisas de SpO<sub>2</sub>, SpCO e SpMet.
- Não modifique nem altere o sensor de qualquer forma. A alteração ou modificação pode afetar o desempenho e/ou exatidão.
- Para evitar danos, não mergulhe nem ensope o sensor em soluções líquidas.
- Não tente efetuar esterilização por irradiação, vapor, autoclave ou óxido de etileno, visto que estes procedimentos danificam o sensor.
- Não tente reutilizar em vários pacientes, reprocessar, recondicionar ou reciclar os sensores ou cabos do paciente da Máximo, uma vez que estes procedimentos podem danificar os componentes elétricos, com possíveis efeitos nocivos para o paciente.
- **Atenção:** 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 não exatas e perdas imprevistas de monitorização do paciente. Elimine o sensor após a utilização num paciente.

## INSTRUÇÕES

### A) Seleção do local

- Selecione sempre um local de aplicação com boa perfusão e que cubra totalmente a janela do detetor do sensor.
- Quando alinhar o emissor e o detetor, o emissor não deve estar colocado atrás do leito ungueal. Se for o caso, pode ser necessário utilizar um sensor para uma gama de peso mais baixa.
- O local deve ser limpo para eliminar detritos e seco antes da colocação do sensor.

### RD rainbow Adt 8A SpCO: Sensor de Adulto

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

**RD rainbow Pdt 8λ SpCO: Sensor Pediátrico**

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

**RD rainbow Inf 8λ SpCO: 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.

10-30 kg O local preferencial é o dedo médio ou anelar da mão não dominante.

**RD rainbow Neo 8λ SpCO: 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.

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

**B) Ligar o sensor ao paciente**

- 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)**

1. 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.
2. 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 precisos.
3. 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.
4. Consulte a **Fig. 1d**. Quando são aplicados corretamente, o emissor e o detetor devem estar alinhados na vertical (as linhas pretas devem estar alinhadas). Reposicione, se for necessário.

**Sensor Inf para LACTENTES (3 - 10 kg)**

1. 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).
2. Consulte a **Fig. 2b**. Enrole a película adesiva à volta do dedo do pé/polegar, de forma a que o emissor fique posicionado sobre a parte posterior do leito ungueal (e não na ponta da unha). É necessária uma cobertura total da janela do detetor para assegurar dados precisos.
3. Consulte a **Fig. 2c**. Certifique-se de que a janela do emissor (\*) está alinhada na parte superior do dedo do pé/polegar e em oposição ao detetor. Confirme o posicionamento correto e reposicione se necessário.

**Sensor Neo para RECÉM-NASCIDOS (< 3 kg)**

1. Consulte a **Fig. 3a**. 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 precisos.
2. Consulte a **Fig. 3b**. Enrole a película adesiva à volta do aspeto lateral do pé/mão e certifique-se de que o emissor (\*) está alinhado com o detetor. Tenha cuidado para manter um alinhamento correto do detetor e do emissor durante a aplicação da película adesiva para fixar o sensor.
3. Consulte a **Fig. 3c**. Confirme o posicionamento correto e reposicione se necessário. Continue a enrolar o resto da película adesiva em torno do pé/mão.

**Sensor Neo para ADULTOS (> 30 kg) e Sensor Inf para LACTENTES (10 - 30 kg)**

1. 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.
2. Consulte a **Fig. 4b**. Enrole a película adesiva à volta do dedo de modo a que o emissor fique posicionado sobre a parte posterior do leito ungueal, com a extremidade da fita na ponta do dedo (e não na ponta da unha). É necessária uma cobertura total da janela do detetor para assegurar dados precisos.
3. Consulte a **Fig. 4c**. Certifique-se de que a janela do emissor (\*) está alinhada na parte superior do dedo e em oposição ao detetor. Confirme o posicionamento correto e reposicione se necessário.

**C) Ligar o sensor ao cabo do paciente**

1. Consulte a **Fig. 5a**. Oriente a patilha de conexão 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 viradas 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 conexão. 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 reaplicado 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 se fixar à pele, utilize um novo sensor.

**NOTA:** Quando alterar o local de aplicação ou quando replicar 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 com tecnologia Masimo rainbow SET ou com módulos com licença da tecnologia Masimo rainbow SET e cabos do paciente da série RD rainbow SET®, os sensores RD rainbow 8λ SpCO têm as seguintes especificações de desempenho:

Sensor RD rainbow 8λ SpCO :	Adt	Pdt	Inf		Neo	
● Gama de peso	> 30 kg	10 - 50 kg	3 - 10 kg	10 - 30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Local de aplicação	Dedo	Dedo	Polegar ou dedo grande do pé	Dedo da mão ou do pé	Mão ou pé	Dedo
Exatidão de SpO <sub>2</sub> , sem movimento <sup>1</sup> , (70 - 100%)	2%	2%	2%	2%	2%	2%
Exatidão de SpO <sub>2</sub> , sem movimento <sup>1</sup> , (60 - 80%)	3%	3%	3%	3%	---	3%
Exatidão de SpO <sub>2</sub> , com movimento <sup>2</sup>	3%	3%	3%	3%	3%	3%
Exatidão de SpO <sub>2</sub> , perfusão baixa <sup>3</sup>	2%	2%	2%	2%	2%	2%
Exatidão da frequência de pulso, sem movimento <sup>4</sup>	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
Exatidão da frequência de pulso, perfusão baixa <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
Exatidão de SpMet, sem movimento <sup>5</sup>	1%	1%	1%	1%	1%	1%
Exatidão de SpCO, sem movimento <sup>6</sup>	3%	3%	3%	3%	---	3%

**NOTA:** A exatidão ARMS é um cálculo estatístico da diferença entre as medições do dispositivo e as medições de referência. Aproximadamente dois terços das medições do dispositivo situam-se no intervalo de +/- ARMS em relação às 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 60%-100% 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, com frequência de 2 a 4 Hz e amplitude de 1 a 2 cm e um movimento não repetido entre 1 e 5 Hz e amplitude de 2 a 3 cm em estudos de hipoxia induzida no intervalo de 70%-100% 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 Biotex 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 25-240 bpm em testes de bancada com comparação com um simulador Biotex 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 de SpMet foi determinada através de testes em voluntários adultos saudáveis com pigmentação de pele clara a escura no intervalo de 0% - 15% de MetHb, em comparação com um CO-oxímetro laboratorial.

<sup>6</sup> A exatidão de SpCO foi determinada através de testes em adultos voluntários saudáveis no intervalo de 0% - 40% SpCO em comparação com um CO-oxímetro laboratorial.

<sup>7</sup> A exatidão de SpO<sub>2</sub> e SpMet para recém-nascidos foi determinada em 16 pacientes na Unidade de Cuidados Intensivos Neonatais (UCIN) com idades compreendidas entre os 7 e 135 dias e com peso entre 0,5 e 4,25 kg. Foram recolhidas setenta e nove (79) amostras de dados por conveniência num intervalo de 70-100% SaO<sub>2</sub> e de 0,5 - 2,5% MetHb com uma exatidão em recém-nascidos resultante de 2,9% SpO<sub>2</sub> (1 Des. Pad.) e de 0,9% para SpMet (1 Des. Pad.), em comparação com um CO-oxímetro laboratorial.

## COMPATIBILIDADE

 Este sensor destina-se a ser utilizado apenas com dispositivos com tecnologia Masimo rainbow SET ou monitores  de oximetria de pulso com licença para utilização de sensores compatíveis com RD rainbow 8λ SpCO. 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: [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.

ESTA REPRESENTA A ÚNICA E EXCLUSIVA GARANTIA APLICÁVEL AOS PRODUTOS VENDIDOS PELA MASIMO AO COMPRADOR. A MASIMO É EXPRESSAMENTE NÃO RESPONSÁVEL POR TODAS AS OUTRAS GARANTIAS ORAIS, EXPRESSAS OU IMPLÍCITAS, INCLUINDO, ENTRE OUTRAS, QUALQUER GARANTIA DE MERCANTILIDADE OU ADEQUAÇÃO PARA UMA DETERMINADA FINALIDADE. A ÚNICA RESPONSABILIDADE DA MASIMO E O RECURSO EXCLUSIVO DO COMPRADOR EM CASO DE QUEBRA DA GARANTIA SERÁ, DE ACORDO COM A OPÇÃO DA MASIMO, A REPARAÇÃO OU SUBSTITUIÇÃO DO PRODUTO.

## **EXCLUSÕES DA GARANTIA**

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

EM NENHUMA CIRCUNSTÂNCIA PODERÁ A MASIMO SER RESPONSABILIZADA PERANTE O COMPRADOR OU QUALQUER OUTRA PESSOA POR QUAISQUER DANOS INCIDENTAIS, INDIRETOS OU CONSEQUENCIAIS (INCLUINDO, ENTRE OUTROS, PERDAS FINANCEIRAS), MESMO QUANDO NOTIFICADA DESTA POSSIBILIDADE. A RESPONSABILIDADE DA MASIMO RESULTANTE DA VENDA DE QUAISQUER PRODUTOS AO COMPRADOR (NO ÂMBITO DE CONTRATO, GARANTIA, RESPONSABILIDADE CIVIL, OU OUTROS) 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 APLICÁVEL PARA RESPONSABILIDADE SOBRE PRODUTOS, NÃO POSSA SER SUBSTITUÍDA CONTRATUALMENTE.

## **NENHUMA LICENÇA IMPLÍCITA**

No âmbito das patentes da Masimo, este sensor de paciente único está licenciado ao comprador para utilização exclusiva num único paciente. 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. Após a utilização num paciente, elimine o sensor.

A compra ou posse deste sensor não confere qualquer licença expressa ou implícita para a utilização do sensor com qualquer dispositivo que não esteja autorizado separadamente para a utilização de sensores rainbow.

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

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

Se encontrar algum incidente grave com o produto, notifique a autoridade competente do seu país e o fabricante.

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

SÍMBOLO	DEFINIÇÃO	SÍMBOLO	DEFINIÇÃO	SÍMBOLO	DEFINIÇÃO
	Seguir as instruções de utilização		Recolha separada para equipamento elétrico e eletrónico (EEE).	<b>Rx ONLY</b>	Cuidado: A lei federal (EUA) limita a venda deste dispositivo apenas a médicos ou mediante receita médica
	Consultar as instruções de utilização	<b>LOT</b>	Código do lote		Marca de conformidade com a Diretiva Europeia de Dispositivos Médicos 93/42/CEE
	Fabricante	<b>REF</b>	Número de catálogo (número do modelo)	<b>EC REP</b>	Representante autorizado na Comunidade Europeia
	Cuidado	<b>####</b>	Número de referência da Masimo		Peso corporal
	Prazo de validade AAAA-MM-DD	<b>&gt;</b>	Maior que		Intervalo de temperatura em armazenamento
	Não reutilizar/Para utilização exclusiva num único paciente	<b>&lt;</b>	Menor que		Manter seco
	Não esterilizado		Limits de humidade em armazenamento		Não utilize se a embalagem estiver danificada e consulte as instruções de utilização
	Não fabricado com látex de borracha natural		Frágil, manusear com cuidado		Limits de pressão atmosférica
	Para utilização múltipla num único paciente	<b>MD</b>	Dispositivo médico	<b>UDI</b>	Identificador de dispositivo exclusivo
	Díodo emissor de luz (LED) O LED emite luz quando é atravessado por corrente		As Instruções de Utilização/Manuais estão disponíveis em formato eletrónico em <a href="http://www.Masimo.com/techDocs">http://www.Masimo.com/techDocs</a> Nota: O elFU não está disponível em todos os países.		

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

Masimo, SET, , RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter e rainbow são marcas registadas federais da Masimo Corporation.

A rainbow RD é uma marca comercial da Masimo Corporation.

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## 黏附式脉搏碳氧血氧仪传感器

### 使用说明

 仅用于单个患者

 非天然乳胶制造

 未消毒



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。

#### 说明

RD rainbow™ 8λ SpCO 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>)、脉搏率、碳氧血红蛋白饱和度 (SpCO®) 和高铁血红蛋白饱和度 (SpMet®) 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

如果患者对胶带过敏，则不宜使用 RD rainbow 8λ SpCO 黏附式传感器。

#### 说明

RD rainbow 8λ SpCO 黏附式传感器已通过 Masimo rainbow SET® 技术的验证。若要了解特定设备与不同型号的传感器是否兼容，请咨询各个血氧仪系统制造商。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 rainbow SET 血氧仪或获准使用 Masimo 传感器的设备配套使用。

**注意：**虽然此传感器能够读取所有参数，但它受此设备上的参数限制。

#### 警告

- 在做出临床决策之前，应完成采用血液样本的实验室诊断测试，以便彻底查清患者的状况。
- 所有传感器和导联线都设计为与特定监测仪一起使用。使用之前，应检查监测仪、导联线和传感器的兼容性，否则可能导致性能降级和/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。切勿使用损坏的或电路裸露的传感器。
- 切不可在 MRI 扫描时或 MRI 环境下使用传感器。
- 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、皮肤完好无损并且传感器正确进行光校准。
- 血流灌注不足的患者使用传感器时应小心，务必时常移动传感器，以免造成患者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。
- 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。
- 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，需要不时检查传感器检测部位，查看是否有组织局部缺血征兆，否则可能导致压迫性组织坏死。
- 切忌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，导致读数不准确。使用多余的胶带还会损伤皮肤和/或导致压迫性坏死，或者损坏传感器。
- 如果血氧浓度过高，则可能会使未发育成熟的婴儿过早患上视网膜类疾病。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。
- 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能导致读数不准确或无读数。
- 如果提供值时低信号可信度指示灯亮起，则读数可能不准确。
- 如果血管内存在染色剂（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。
- 传感器路径上的胎记、纹身或皮肤变色，以及皮肤潮湿、手指变形、传感器发射器与检测器未对齐、患者身上贴附的其他传感器的 EMC 干扰、阻挡光路的物体都可能导致读数不准确。
- 避免将传感器用于任何带有动脉插管或血压计箍带的部位。
- 小心理顺线缆和患者导联线，以免患者被缠绕或勒住。
- 静脉淤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，患者的手臂垂挂于床边，Trendelenburg 体位）。
- 异常静脉搏动或静脉淤血可能导致 SpO<sub>2</sub>、SpCO 或 SpMet 读数不准确。
- 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。

- 过强的环境光，如手术灯（特别是采用氩气冷光源的手术灯）、胆红素灯、荧光灯、红外线加热灯以及直射的阳光都有可能影响传感器的性能。
- 直射在传感器上的高强度光线（如脉动的频闪光灯）可能会使 Pulse CO-Oximeter® 无法获得必需的体征读数。
- 为了防止环境光线或频闪光线的干扰，应确保正确应用了传感器，如果需要，请用不透明材料覆盖传感器测量部位。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。
- 血红蛋白水平异常、动脉灌注水平较低或体动伪影可能导致 SpCO 和 SpMet 读数不准确。
- 血红蛋白水平异常、动脉灌注水平低、动脉血氧饱和度水平低（包括由海拔高度引起的血氧不足）以及体动伪影，可能会导致 SpCO 和 SpMet 读数不准确。
- 主动脉内球囊扩充所产生的搏动可能会影响血氧仪上的脉搏率读数。请根据 ECG 心率验证患者的脉搏率。
- 静脉搏动可能会导致 SpO<sub>2</sub> 读数错误偏低（例如三尖瓣回流、Trendelenburg 体位）。
- 严重贫血、动脉灌注水平较低或异常体动伪影可能会导致 SpO<sub>2</sub> 读数不准确。
- 血红蛋白和合成紊乱，如地中海贫血、Hb s、Hb c、镰状细胞等，可能导致 SpO<sub>2</sub>、SpCO 和 SpMet 读数不准确。
- 血管痉挛性疾病，如雷诺氏病和外周血管性疾病，可能导致 SpO<sub>2</sub>、SpCO 和 SpMet 读数不准确。
- EMI 辐射干扰可能导致读数不准确。
- 异常血红蛋白水平升高、低碳酸血症或高碳酸血症以及严重血管收缩或低体温可能导致 SpO<sub>2</sub>、SpCO 和 SpMet 读数不准确。
- 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。
- 如果监测部位血流灌注水平极低，SpCO 和 SpMet 读数可能会受影响。
- PaO<sub>2</sub> 水平升高可能导致 SpCO 和 SpMet 读数不准确。
- 碳氧血红蛋白 (COHb) 水平升高可能导致 SpO<sub>2</sub> 和 SpHb 的测量值不准确。
- 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）。
- 如果动脉血氧饱和度水平低或高铁血红蛋白水平升高，可能不会提供 SpCO 读数。
- 高铁血红蛋白 (MetHb) 水平升高将导致 SpO<sub>2</sub> 和 SpCO 测量值不准确。
- 总胆红素水平升高或肝脏疾病可能导致 SpO<sub>2</sub>、SpCO 和 SpMet 读数不准确。
- 不得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。
- 为避免损坏，不要将传感器浸泡在任何液体中。
- 请勿尝试使用射线、蒸汽、高压或环氧乙烷进行消毒，因为这样会损坏传感器。
- 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。
- **警告：**如果系统显示更换传感器消息，或者在完成监控设备操作手册中指定的低 SIQ 故障排除步骤后系统持续显示低 SIQ 消息，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。在单个患者使用后，应将其丢弃。

## 使用说明

### 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窗的应用部位。
- 对齐发射器和检测器时，发射器不应放在甲床后面。如果出现这种情况，则有必要使用更低体重范围的传感器。
- 清洗检测部位的残余物并待其干燥后方可放置传感器。

#### RD rainbow Adt 8λ SpCO：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 rainbow Pdt 8λ SpCO：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 rainbow Inf 8λ SpCO：婴儿型传感器

3-10 kg 首选部位是大脚趾。此外，也可以选择紧挨着大脚趾的脚趾或拇指。

10-30 kg 理想的监测部位为非惯用手的中指或无名指。

#### RD rainbow Neo 8λ SpCO：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。

> 30 kg 理想的监测部位为非惯用手的中指或无名指。

## B) 将传感器与患者相连

- 开袋并取出传感器。将衬垫（若有）自传感器上卸下。

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

- 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。
- 参考图 1b。将具有粘性的两翼依次按压到手指上。必须完全覆盖检测器窗口才能确保获得准确的数据。
- 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。
- 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。用黏附式胶带缠住脚趾/拇指，以便使发射器位于甲床的后面（不是指甲尖）。必须完全覆盖检测器窗口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/拇指顶部对齐。检查位置是否正确，必要时重新调整位置。

### 适用于新生儿的 Neo 传感器 (< 3 kg)

- 参考图 3a。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。必须完全覆盖检测器窗口才能确保获得准确的数据。
- 参考图 3b。用粘胶束带缠住脚/手的侧面，保证发射器（\*）与检测器对齐。在贴上粘胶束带来固定传感器时，应注意保证正确对齐检测器和发射器。
- 参考图 3c。检查位置是否正确，必要时重新调整位置。继续将粘胶束带的其余部分缠绕在脚/手上。

### 适用于成人 (> 30 kg) 的 Neo 传感器和适用于婴儿 (10 - 30 kg) 的 Inf 传感器

- 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。
- 参考图 4b。将胶带缠绕在手指上，使得发射器盖放在甲床的后面，胶带边缘处于指尖位置（不是指甲尖）。必须完全覆盖检测器窗口才能确保获得准确的数据。
- 参考图 4c。确保发射器窗口（\*）与检测器正对面的手指顶部对齐。检查位置是否正确，必要时重新调整位置。

## C) 将传感器连接到患者导联线上

- 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。轻拉各端子，确保接合牢固。为方便患者活动，可用胶布将导联线固定在患者身上。

## D) 重新连接

- 如果发光器件和探头窗口仍然清洁，并且胶布仍然能够粘附到皮肤，则该传感器可在同一病人身上重复使用。
- 如果黏附式传感器不再粘着于皮肤，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) 断开传感器和患者导联线之间的连接

- 参考图 6。从患者导联线上用力拔出传感器连接器。

**注意：**为避免损坏，应拔出传感器连接器而非导联线。

## 规范

与采用 Masimo rainbow SET 技术的监测仪或经授权的采用 RD rainbow SET® 系列患者导联线的 Masimo rainbow SET 技术模块配合使用时，RD rainbow 8A SpCO 传感器具有以下性能规格：

RD rainbow 8A SpCO 传感器	Adt	Pdt	Inf		Neo	
体重范围	> 30 kg	10 - 50 kg	3 - 10 kg	10 - 30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
应用部位	手指	手指	拇指或大脚趾	手指或脚趾	手或脚	手指
SpO <sub>2</sub> 精度，无体动 <sup>1</sup> ，(70 - 100%)	2%	2%	2%	2%	2%	2%
SpO <sub>2</sub> 精度，无体动 <sup>1</sup> ，(60 - 80%)	3%	3%	3%	3%	---	3%
SpO <sub>2</sub> 精度，体动 <sup>2</sup>	3%	3%	3%	3%	3%	3%
SpO <sub>2</sub> 精度，低血流灌注 <sup>3</sup>	2%	2%	2%	2%	2%	2%
脉搏率精度，无体动 <sup>4</sup>	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
脉搏率精度，低血流灌注 <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
SpMet 精度，无体动 <sup>5</sup>	1%	1%	1%	1%	1%	1%
SpCO 精度，无体动 <sup>6</sup>	3%	3%	3%	3%	---	3%

**注意:** ARMS 精度是设备测量值和参考测量值之间差异的统计计算。对照研究中大约三分之二的设备测量值处于参考值 +/- ARMS 内。

<sup>1</sup> 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 60%-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 CO-Oximeter，证实 Masimo SET 技术在无体动状态下的监测是精确的。

<sup>2</sup> 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 m 幅度的非重复运动情况下，并对照实验室 CO-Oximeter，证实 Masimo SET 技术在运动情况下的测量是精确的。

<sup>3</sup> 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 技术在低灌注的情况下精度是准确的。

<sup>4</sup> 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。

<sup>5</sup> 通过对具有浅度至深度皮肤色素沉着的健康成年志愿者进行 0% - 15% 的 MetHb 范围内的测试，并对照实验室 CO-Oximeter，确定了 SpMet 精度。

<sup>6</sup> 通过对健康的成人志愿者进行 0% - 40% SpCO 范围内的测试，并对照 CO-Oximeter，确定了 SpCO 精度。

<sup>7</sup> 通过对出生时间为 7 到 135 天、体重介于 0.5 至 4.25 kg 之间的 16 名新生儿重症监护室 (NICU) 患者进行测试，确定了新生儿的 SpO<sub>2</sub> 和 SpMet 精度。在 70-100% 的 SaO<sub>2</sub> 和 0.5 - 2.5% 的 MetHb 范围内采集了七十九 (79) 个便利数据样本，对照实验室 CO-Oximeter，SpO<sub>2</sub> 和 SpMet 的新生儿综合精度为 2.9% (1 个标准差) 和 0.9% (1 个标准差)。

## 兼容性

  本传感器仅可与包含使用了 rainbow 技术的 Masimo SET 的设备或经授权使用 RD rainbow 8λ SpCO 兼容传感器一起使用。每个传感器仅在原始设备制造商制造的脉搏血氧仪系统上才能正常运行。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。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 仅向最初购买者保证，在按照 Masimo 随产品提供的使用说明使用的前提下，这些产品在六 (6) 个月内无任何材料和工艺上的缺陷。单人用产品仅享受单人使用的担保。

上述担保为适用于 MASIMO 出售给买家的产品的唯一和独有担保。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仪器或系统或者经过改装、拆卸或重装的任何产品。本担保不适用于再加工、修复或回收使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，即使已获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所支付的总金额。在任何情况下，MASIMO 对再加工、修复或回收使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定不能通过合同合法排除的责任。

## 无暗示许可

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。对单个患者使用传感器后，应将其丢弃。

购买或拥有本传感器不构成可与任何未单独授权使用 rainbow 传感器的设备一同使用本传感器的明示或暗示的许可。

**警示：**本装置的销售受美国联邦法律的限制，只能由医生或凭医生处方购买。  
供专业人员使用。请参阅说明了解完整的规定信息，包括用途说明、禁忌、警告、预防措施及不良反应。  
如果您遇到任何与产品有关的严重事件，请通知您所在国家/地区的主管部门和制造商。  
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		电气与电子设备的分类收集 (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		产品符合欧盟医疗器械指令 93/42/EEC 的标识
	制造商	<b>REF</b>	分类号 (型号)	<b>EC REP</b>	欧盟授权代表
	警示	<b>#####</b>	Masimo 参考号		体重
	有效期至 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
	未消毒		储存湿度限制		如果包装已损坏，请勿使用，请查阅使用说明
	非天然乳胶制造		易碎，小心轻放		大气压力限制
	单个患者 - 多次使用	<b>MD</b>	医疗设备	<b>UDI</b>	唯一的设备标识符
	当有电流通过时，发光二极管 (LED) 会发光		在 <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> 上可获得电子格式的说明/使用说明/手册 注意：elFU 并非在所有国家/地区都可用。		

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

Masimo、SET、、RD rainbow SET、rainbow SET、X-Cal、SpMet、SpCO、Pulse CO-Oximeter 和 rainbow 是 Masimo Corporation 的联邦注册商标。

RD rainbow 是 Masimo Corporation 的商标。

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## Pulse CO-Oximetry 粘着センサー

### 使用方法

⑧ 単一患者への使用のみ

☒ 天然ゴムは使用していません

△ 非殺菌

ユーザーは、このセンサーを使用する前に、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 rainbow™ 8λ SpCO センサーは、動脈ヘモグロビンの機能的酸素飽和度 ( $SpO_2$ )、脈拍、一酸化炭素ヘモグロビン ( $SpCO^*$ )、およびメトヘモグロビン飽和度 ( $SpMet^*$ ) を人体に外傷をつけずに連続的に計測するための装置であり、成人、小児、乳幼児、新生児に対して体動のあり、なしにかかわらず使用でき、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 rainbow 8λ SpCO 粘着センサーは、粘着テープにアレルギー症状を示す患者には禁忌となっています。

#### 説明

RD rainbow 8λ SpCO 粘着センサーは、Masimo rainbow SET® テクノロジを使用して検証済みです。特定の装置およびセンサーモデルの互換性については、各機器の製造元へ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ー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 センサーとケーブルは Masimo rainbow SET オキシメトリーを含む装置、または Masimo センサーの使用が許諾されている機器用に設計されています。

**注記:** このセンサーはすべてのパラメータを読み取ることができます、機器に搭載されているパラメータに限ります。

#### 警告

- 臨床診断の前に、血液サンプルを使用した検査室での診断検査を実施して、患者の状態を正確に把握する必要があります。
- すべてのセンサーおよびケーブルは特定のモニター用に設計されています。使用する前に、モニター、ケーブル、およびセンサーの互換性を確認してください。そうしないと、性能の低下や患者の怪我につながる可能性があります。
- センサーに目に見える異変や変色、損傷がないことを確認してください。センサーに変色や損傷がある場合、使用を中止してください。破損したセンサーや電子回路が露出したセンサーは絶対に使用しないでください。
- MRI スキャン実行中または MRI 環境では、センサーを使用しないでください。
- 取り付け部位は頻繁に、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、光センサー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。
- 低灌流患者の場合は特に注意してください。センサー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おそれがあります。低灌流患者の場合は、1 時間ごとに装着部位を調べ、虚血の兆候がある場合はセンサーを装着し直します。
- センサーの装着がきつすぎたり、浮腫のためにきつくなったりすると、正しい測定ができなくなり、圧迫壊死につながる可能性があります。
- センサー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。
- 低灌流時には、センサー装着部位は組織虚血の徵候と判定されるはずです。組織虚血は圧迫壊死につながる場合があります。
- センサー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、正しい測定ができない場合があります。追加でテープを使用すると皮膚を損傷したり、または圧迫壊死によってセンサーを破損してしまう可能性があります。
- 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と一致するよう注意して選択してください。
- センサーを誤って使用したり、センサー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。
- センサーの種類を誤って使用すると、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。
- 提供される測定値の信頼性を示す信号が弱いと、正確な測定ができないことがあります。
- インドシアニングリーンやメチレンブルーなどの血管内色素、またはマニキュア、アクリル製爪、グリッターなどの外部から塗布された色素と組織が原因で、 $SpO_2$  の値が正確に測定されない場合があります。
- センサーが当たる部分に母斑、刺青、皮膚の変色があったり、皮膚が湿っていたり、指が変形していたり、センサーのエミッターと受光部がきちんと配列されていなかったり、患者に取り付けられている他のセンサーによる EMC 障害があったり、光路をふさぐ障害物があると、正確な測定ができないことがあります。
- 動脈カテーテルを挿入している四肢上や、血压計カフを取り付けている四肢上に、センサーを設置しないようにしてください。
- ケーブルが患者にからまつたり、頸部圧迫を招いたりしないように、ルート ケーブルおよび患者ケーブルの取り扱いには注意してください。
- 静脈内うっ血が原因で、実際の動脈血酸素飽和度よりも読み取り値が低くなる場合があります。モニタリングする部位から、適切な静脈流出を確保します。センサーの位置は、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ーを装着する場合や、トレンドレンブルグ位など）。

- 静脈拍動や静脈うっ血などの異常があると、SpO<sub>2</sub>、SpCO、または SpMet の値が正確に測定されない場合があります。
- パルス オキシメトリを放射線の全身照射中に使用する場合、センサーを照射域の外に出しておいてください。センサー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。
- 手術用照明器具等(特にキセノン光源を使用したもの)、ビリルビンランプ、蛍光灯、赤外線ヒーターランプ、直射日光等強い周囲光のもとではセンサーの性能に影響が出る場合があります。
- 強力なライト(点滅するストロボ ライトなど)がセンサーに照射されると、パルス CO オキシメタ® がバイタル サインを測定できなくなる可能性があります。
- 周辺光による障害を回避するには、センサーが正しく装着されているかを確認し、必要に応じて不透明な素材でセンサーを覆います。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。
- 極端な値のヘモグロビン値、低い動脈血灌流、または体動アーチファクトが原因で、SpCO や SpMet の値が正確に測定されない場合があります。
- 極端な値のヘモグロビン値、低い動脈血灌流、高度誘発性低酸素症を含めた低い動脈血酸素飽和度レベル、体動アーチファクトによって、SpCO および SpMet の値が正確に測定されない場合があります。
- 大動脈内パレ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。
- 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(三尖弁逆流やトレンドレンブルグ位など)。
- 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、非常に低い動脈血灌流、または極端な体動アーチファクトが考えられます。
- 地中海貧血、Hb S、Hb C、鎌状細胞などの異常血色素症および合成障害によって、SpO<sub>2</sub>、SpCO、SpMet の値が正確に測定されない場合があります。
- レイノー病、末梢血管障害などの血管攣縮性疾患によって、SpO<sub>2</sub>、SpCO、SpMet の値が正確に測定されない場合があります。
- EMI 放射干渉によって、正確に測定されないことがあります。
- ヘモグロビン異常、低炭酸または炭酸過剰状態値の上昇、激しい血管収縮、低体温障害によって、SpO<sub>2</sub>、SpCO、SpMet の値が正確に測定されない場合があります。
- モニターリングする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読み取り値が低く読み取られる場合があります。
- 測定部位における灌流の状態が極めて低いと、SpCO および SpMet の測定値がその影響を受ける場合があります。
- PaO<sub>2</sub> が上昇すると、SpCO および SpMet の値が正確に測定されない場合があります。
- 一酸化炭素ヘモグロビン(COHB) レベルが高い場合、SpO<sub>2</sub> および SpHb の値が正確に測定されない場合があります。
- COHB または MetHb の値が上昇していても、SpO<sub>2</sub> の測定値が正常な場合があります。したがって、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。
- 動脈血酸素飽和度が低くなっている、またはメトヘモグロビン値が上昇している場合、SpCO 測定値は表示されません。
- メトヘモグロビン(MetHb) 値が高い場合、SpO<sub>2</sub> および SpCO の測定値が不正確になります。
- 総ビリルビンまたは肝疾患値が上昇すると、SpO<sub>2</sub>、SpCO、および SpMet の値が正確に測定されない場合があります。
- センサーの一部変更や改造は絶対にしないでください。変更や改造はパフォーマンスおよび/または精度に影響を及ぼす恐れがあります。
- 破損を防ぐため、センサーにはどのような溶液でもしみこませたり浸したりしないでください。
- センサーが破損する恐れがあるため、照射殺菌、蒸気、オートクレーブによる滅菌、またはエチレンオキサイドによる滅菌は行なわないでください。
- 電子部品の破損や患者のけがにつながるおそれがあるため、Masimoセンサー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、および再利用しないでください。
- 注意:**センサー交換メッセージが表示されたり、またはモニタリング デバイスのオペレーター用マニュアルの低 SIQ トラブルシューティングの手順を完了したあとに低 SIQ メッセージが継続的に表示されたら、センサーを交換してください。
- 注記:**このセンサーの X-Cal® テクノロジによって、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が最小限に抑えられます。1人の患者に使用した後、センサーを廃棄してください。

## 取扱説明

### A) 装着部位の選択

- 必ず、灌流が良好で、センサーの受光部窓を完全に覆うことができる装着部位を選んでください。
- 発光部と受光部を整列させるとときは、発光部(白いボックス)を爪床の裏に設置しないでください。裏に設置する場合は、低重量範囲センサーを使用する必要があります。
- センサーを装着する前に部位を清潔にし、乾かしてください。

### RD rainbow Adt 8λ SpCO:成人用センサー

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

### RD rainbow Pdt 8λ SpCO:小児用センサー

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

### RD rainbow Inf 8λ SpCO:乳幼児用センサー

3～10 推奨する装着部位は、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。

10～30 kg 利き手でない手の薬指もしくは中指で測定を行なうことを推奨します。

## RD rainbow Neo 8λ SpCO:新生児/成人用センサー

3 kg 未満 推奨する装着部位は足です。代りに、手の掌から手の甲にかけて使用することもできます。

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

### B) センサーを取り付ける方法

- 袋を開封し、センサーを取り出します。センサーにバッキングがついている場合、取り外します。

#### 成人(体重 30 kg 以上)用 Adt センサーおよび小児(体重 10 ~ 50 kg)用 Pdt センサー

- 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ーを配置します。指の肉厚部が指の輪郭と発光部窓を覆うように、指先を点線上に置きます。
- 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には、受光部窓が完全に覆われている必要があります。
- 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、センサー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。
- 図 1d を参照してください。正しく装着された状態では、発光部と検出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 センサー

- 図 2a を参照してください。センサー 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)。
- 図 2b を参照してください。発光部が爪床の裏(爪の先ではなく)に来るよう、粘着ラップを足の親指/手の親指に巻きつけます。正確なデータを得るためにには、受光部窓が完全に覆われている必要があります。
- 図 2c を参照してください。発光部窓(\*)が足の親指/手の親指の上部に位置し、指の反対側の受光部の位置と整合していることを確認します。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 未満)用 Neo センサー

- 図 3a を参照してください。センサー 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ーを取り付けます。正確なデータを得るためにには、受光部窓が完全に覆われている必要があります。
- 図 3b を参照してください。足/手の底外側面に沿って粘着ラップを巻きつけ、反対側の受光部の位置と整合するように発光部(\*)を取り付けます。粘着ラップを巻き付けてセンサーを固定するとき、受光部と発光部の位置がずれないよう注意してください。
- 図 3c 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。粘着ラップの残りの部分を足/手に巻き付けます。

#### 成人(体重 30 kg 以上)用 Neo センサーおよび乳幼児(体重 10 ~ 30 kg)用 Inf センサー

- 図 4a を参照してください。センサー 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センサーを取り付けます。
- 図 4b を参照してください。発光部が爪床の裏に位置し、指先(爪の先ではなく)がテープの端と合うように、粘着ラップを指に巻きつけます。正確なデータを得るためにには、受光部窓が完全に覆われている必要があります。
- 図 4c を参照してください。発光部窓(\*)が指の上部に位置し、指の反対側の受光部の位置と整合していることを確認します。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。

### C) センサーの患者ケーブルへの取り付け

- 図 5a を参照してください。センサーのコネクタタブを正しく配置し、「光る」接触面が上に向くようにします。患者ケーブルを正しく配置し、カラーバーとフィンガーグリップが上に向くようにします。
- 図 5b を参照してください。センサー 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

- センサーは、発光部と光検知部の窓がきれいで接着材がまだ皮膚に着くようであれば同じ患者に最接着してかまいません。
- 接着力がなくなった場合、新しいセンサーを使用してください。

**注記:** センサーの装着部位を変更したり、センサーを再度取り付ける場合は、まずセンサーを患者ケーブルから外してください。

### E) センサーを患者ケーブルから切断する方法

- 図 6 を参照してください。センサー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、センサーコネクタを引っ張ってください。ケーブルは引っ張らないでください。

## 仕様

Masimo rainbow SET technology モニターと使用する場合や、RD rainbow SET® シリーズの患者ケーブルを使用する、ライセンスを受けている Masimo rainbow SET technology モジュールと使用する場合の RD rainbow 8λ SpCO センサーの性能仕様は以下のとおりです。

RD rainbow 8λ SpCO センサー :	Adt	Pdt	Inf		Neo	
● 重量範囲	30 kg 以上	10 ~ 50 Kg	3 ~ 10 Kg	10 ~ 30 Kg	3 kg 未満 <sup>7</sup>	30 kg 以上
装着部分	指	指	手の親指 または 足の親指	指あるいは つま先	手 または足	指
SpO <sub>2</sub> 精度、体動なし <sup>1</sup> 、(70 ~ 100%)	2%	2%	2%	2%	2%	2%
SpO <sub>2</sub> 精度、体動なし <sup>1</sup> 、(60 ~ 80%)	3%	3%	3%	3%	---	3%
SpO <sub>2</sub> 精度、体動あり <sup>2</sup>	3%	3%	3%	3%	3%	3%
SpO <sub>2</sub> 精度、低環流 <sup>3</sup>	2%	2%	2%	2%	2%	2%
脈拍数精度、体動なし <sup>4</sup>	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>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
SpMet 精度、体動なし <sup>5</sup>	1%	1%	1%	1%	1%	1%
SpCO 精度、体動なし <sup>6</sup>	3%	3%	3%	3%	---	3%

注記: ARMS 精度は、機器の測定値と基準測定値との差を統計的に算出したものです。比較試験で得られた基準測定値と比べた場合、機器の測定値の約 2/3 が ARMS 値の前後に収まります。

<sup>1</sup> Masimo SET テクノロジーは、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康な成人男女のボランティアに対して、60 ~ 100% の SpO<sub>2</sub> 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 テクノロジーは、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康な成人男女のボランティアを対象に行なわれました。検証では、70 % ~ 100% の SpO<sub>2</sub> 範囲での誘発性低酸素症の研究において、1cm ~ 2cm の振幅での摩擦動作および軽くたたく動作 (2Hz ~ 4Hz)、そして 2cm ~ 3cm の振幅での非反復的運動 (1Hz ~ 5Hz) を実施しました。

<sup>3</sup> Masimo SET テクノロジーは、低灌流時の精度について Bioteck Index 2 シミュレータとの 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転送パ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 テクノロジーは、脈拍数の精度 (25 ~ 240bpm) について Bioteck Index 2 シミュレータとの 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転送パーセンテージについて調べた結果は 70 ~ 100% でした。

<sup>5</sup> SpMet 精度は、研究用 CO オキシメータを使用し、0% ~ 15% の MetHb 範囲で、明色および暗色皮膚を持つ健康な成人ボランティアを対象に検証されました。

<sup>6</sup> SpCO 精度は、研究用 CO-オキシメータを使用し、0% ~ 40% の SpCO 範囲で、健康な成人ボランティアを対象に検証されました。

<sup>7</sup> 新生児の SpO<sub>2</sub> および SpMet 精度は、生後 7 日 ~ 135 日、体重 0.5 ~ 4.25 kg の NICU 新生児患者 16 名を対象に検証されました。70% ~ 100% の SaO<sub>2</sub> および 0.5% ~ 2.5% の MetHb の範囲、2.9% の SpO<sub>2</sub> (1 標準偏差) および 0.9% の SpMet (1 標準偏差) の結果精度で、79 のデータサンプルが收集されました。

## 互換性

 このセンサーは、rainbow technology を利用した Masimo SET 搭載機器、または RD rainbow 8λ SpCO 対応センサーの使用許可を受けているパルスオキシメータモニター用に設計されています。各センサーは、製造元機器メーカーのパルスオキシメター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。このセンサー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。互換性に関する情報: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## 保証

Masimo 社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か月間保証します。単一使用製品は、1人の患者の使用に対してのみ保証が適用されます。

前述部分は、MASIMO が販売した製品に対して適用される、購入者に対す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、明示的にも黙示的にも、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、不履行、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、分解および組立てを行な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ー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ても、偶発的、間接的、特別、結果的損害（利益の損失を含みこれに限らず）に対する責任をたどえその可能性について通知されても、負いません。弊社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に基づき、いかなる法的責任も負れることを見なされません。また、契約により法的にも免除されません。

## 暗黙の保証なし

この単一患者用センサーは、Masimo 社が所有する特許に基づいて、1 人の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。1人の患者に使用した後、センサーを廃棄してください。

rainbow センサーの使用許可を別途受けていない機器と共に本センサーを使用する権限は、明示的、黙示的の如何を問わず、センサー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)により、この機器の医師による販売、および医師の指示による販売は禁止されています。**

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。

製品に重大な事故が発生した場合は、お住まいの国の管轄当局および製造元に通知してください。

次のシンボルが製品または製品ラベルに表示されている場合があります。

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		EU 医療機器指令 93/42/EEC 準拠
	製造元	<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/単一患者への使用のみ	<b>&lt;</b>	未満		湿気厳禁
	非殺菌		保管湿度の制限		包装が破損している場合は使用せず、使用上の注意を参照
	天然ゴムは不使用		われもの、取り扱い注意		気圧の制限
	単一患者への複数回使用	<b>MD</b>	医療機器	<b>UDI</b>	機器固有識別子
	発光ダイオード(LED)は、電流が流れると発光します		手順/使用方法/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> ) 注記: elFU は一部の国ではご利用いただけません。		

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

Masimo、SET、、RD rainbow SET、rainbow SET、X-Cal、SpMet、SpCO、Pulse CO-Oximeter、および rainbow は、Masimo Corporation の連邦登録商標です。

RD rainbow は Masimo Corporation の商標です。

## Itsekiinnityväät CO-pulssioskismetrianturit

### KÄYTTÖOHJEET

⊗ Vain yhden potilaan käyttöön

☒ Ei sisällä luonnonkumilateksia

⚠ Ei-sterili

Lue laitteen käyttöopas sekä nämä käyttöohjeet ennen anturin käyttöä.

#### KÄYTÖÄIHEET

RD rainbow™ 8λ SpCO -anturit on tarkoitettu valtimoveren hemoglobiinin funktionaalisen happisaturaation ( $SpO_2$ ), sykkeen, karboksihemoglobiinin saturaation ( $SpCO$ ) ja methemoglobiinin saturaation ( $SpMet$ ) jatkuaan noninvasiiviseen valvontaan aikuisilla, lapsilla, vauvoilla ja väistäsyntyneillä sekä liikkeen aikana että ilman liikettä sekä potilailla, joilla on hyvä tai heikko perfusio. Niitä voidaan käyttää sairaaloissa, sairaalan kaltaisissa laitoksissa, liikuttaessa ja kotona.

#### VASTA-AIHEET

Itsekiinnityviä RD rainbow 8λ SpCO -antureita ei ole tarkoitettu potilaille, jotka saavat allergisia reaktioita kiinnityksessä käytetyistä teipistä.

#### KUVAUS

Itsekiinnityvien RD rainbow 8λ SpCO -anturien toiminta on vahvistettu Masimo rainbow SET® -teknikkalla. Saat tietoja oksimetrijärjestelmien valmistajilta yksittäisten laitteiden ja anturimallien yhteensopivudesta. Kunkin laitevalmistajan vastuulla on määrittää, ovatko eri anturimallit yhteensopivia sen valmistamien laitteiden kanssa.

**VAROITUS:** Masimon anturit ja kaapelit on tarkoitettu käytettäväksi sellaisten laitteiden kanssa, joissa käytetään Masimo rainbow SET -oksimetria tai jotka on lisensoitu käyttämään Masimon antureita.

**HUOMAUTUS:** vaikka tämä anturi kykenee lukemaan kaikki parametrit, laitteen parametrit rajoittavat sen suorituskykyä.

#### VAROITUKSET

- Verinäytteistä on tehtävä diagnostisia testejä laboratoriossa ennen kliinisten päästösten tekemistä, jotta potilaan tila saadaan selville.
- Kaikki anturit ja kaapelit on suunniteltu käytettäväksi tiettyjen monitorien kanssa. Tarkista monitorin, kaapelin ja anturin yhteensopivuus ennen käyttöä, jottei toimintakyky heikkene ja/tai potilas loukkaannu.
- Anturissa ei saa olla näkyviä vikoja, haalistumia tai vaurioita. Jos anturin värit ovat haalistuneet tai se on vaurioitunut, älä käytä sitä. Älä koskaan käytä vaurioitunutta anturia tai anturia, jonka virtapiirit ovat paljaina.
- Älä käytä anturia magnettikuvausen aikana tai magnettikuvausympäristössä.
- Anturin sijoituskohta täytyy tarkistaa usein tai kliinisen käytännön mukaisesti riittävän kiinnityksen, verenkiuron, ihmunkin ja oikean optisen kohdistuksen varmistamiseksi.
- Ole varovainen niiden potilaiden kohdalla, joilla perfusio on alueella heikko. Jos anturin paikkaa ei vahdeta riittävän usein, seurauskena voi olla ihmän hankautuminen ja paineen aiheuttama kuolio. Tarkista sijoituskohta kerran tunnissa potilailla, jolla on heikko perfusio, ja siirrä anturia, jos kohdassa näkyy merkkejä kudosiskemiasta.
- Anturit, jotka kiinnitetään liian tiukasti tai jotka kiristävät turvotuksen vuoksi, aiheuttavat virheellisiä mittaustuloksia ja voivat johtaa paineen aiheuttamaan kuoloon.
- Anturin sijoituskohdan ääreisverenkierto tulee tarkistaa säännöllisesti.
- Heikon perfusioon aikana anturin paikkaa joudutaan tarkkailemaan usein kudosiskemian merkkien varalta, jotta paineen aiheuttamaa kuoliota ei pääse syntymään.
- Älä kiinnitä anturia teipillä. Teippi voi estää veren virtausta ja aiheuttaa virheellisiä lukemia. Teipin tarpeeton käyttö voi johtaa paineen aiheuttamaan kuoloon ja/tai vaurioittoa ihoa tai anturia.
- Korkeat happipitoisuudet voivat altistaa ennenaikeisesti syntyneen lapsen verkkokalvon sairaudelle. Tästä syystä happisaturaation ylhälytysraja tulee valita tarkkaan hyväksyttyjen kliinisten standardien mukaisesti.
- Väärin asetetut tai osittain irronneet anturit voivat aiheuttaa virheellisiä mittaustuloksia.
- Väärästä anturityypistä johtuvat asetusvirheet voivat aiheuttaa virheellisiä tai puuttuvia mittaustuloksia.
- Virheellisiä lukemia voi aiheutua, kun matalan signaalin luotettavuuden ilmansinta käytetään arvojen saamiseen.
- Suonensisäiset väriaineet, kuten indosyaniniivihreä tai metyleenisiini tai ulkoiset väriaineet ja tekstuurit, kuten esimerkiksi kynsilakka, akryylisyntetyt ja kimalle, voivat johtaa virheellisiin  $SpO_2$ -tuloksiin.
- Syntymämerkit, tatuoinnit ja ihmän värjäymät anturin reitillä, kostea iho, sormien epämuidostumat, huonosti kohdistettu anturin lähetin ja tunnistin, muiden anturien aiheuttama EMC-häiriö ja valoreitin katkaisevat esineet voivat aiheuttaa virheellisiä lukemia.
- Välttää anturin asettamista raajaan, jossa on valtimokatetri tai verenpainemittarin mansetti.
- Reititä kaapeli ja potilaskaateli huolellisesti, jotta potilas ei sotkeudu tai kuristu niihin.
- Laskimotukos voi aiheuttaa valtimon todellista happisaturaatiota alhaisemman lukeman. Tästä syystä tulee varmistaa tarkkailukohdan laskimoveren todellinen virtaus. Anturia ei tule sijoittaa sydämen tason alapuolelle (esim. potilaan käden roikkuessa vuoteen reunan yli, Trendelenburgin asennossa).

- Virheelliset SpO<sub>2</sub>-, SpCp- tai SpMet-lukemat voivat johtua vaikeasta epänormaalista laskimosykkinnästä tai laskimotukoksesta.
- Jos pulssioksimetria käytetään koko kehon säteilytyksen aikana, anturi tulee pitää säteilykentän ulkopuolella. Jos anturi altistuu säteilylle, lukemat voivat olla virheellisiä tai lukemia ei saada ollenkaan aktiivisen säteilytysjakson aikana.
- Voimakkaat ympäröivät valonlähteet, kuten kirurgiset lamput (etenkin ksenonlamput), bilirubiinilamput, loistelamput, infrapunalämpölamput ja suora auringonpaiste voivat häirittää anturin toimintaa.
- Anturiin suunnattut voimakkaat valot (kuten sykkivät ja välikyvät valot) voivat estää Pulse CO-Oximeter® -laitetta tarkistamasta elintointimontoja.
- Estää ympäristön valonlähteiden aiheuttamat häiriöt varmistamalla, että anturi on kiinnitetty oikein, ja peittämällä anturin kiinnityskohta tarvittaessa läpinäkymättömällä materiaalilla. Jos anturia ei suojata kirkkailta valoiltta, mittaustulokset voivat olla virheellisiä.
- Virheelliset SpCO- ja SpMet-lukemat voivat johtua äärimmäisistä hemoglobiinitasoista, heikosta valtimoperfuusiosista tai liikeartefaktista.
- Virheelliset SpCO- ja SpMet-lukemat voivat johtua äärimmäisistä hemoglobiinitasoista, heikosta valtimoperfuusiosista, alhaisesta valtimoiden happisaturaatiotasoista ja korkeuden aiheuttamasta hypoksemista sekä liikeartefakteista.
- Aorttaisäinen pallopumppu voi vaikuttaa oksimetrin ilmaisemaan sykearvoon. Tarkista potilaan syke vertaamalla sitä EKG:n ilmoittamaan pulssia.
- Laskimon sykintä voi aiheuttaa virheellisen alhaisia SpO<sub>2</sub>-lukemiaa (esim. kolmiliuskaläpän vuoto, Trendelenburgin asento).
- Virheelliset SpO<sub>2</sub>-lukemat voivat johtua vaikeasta anemiasta, erittäin heikosta valtimoperfuusiosista tai äärimmäisestä liikeartefaktista.
- Hemoglobinipatiat ja synteesihäiriöt, kuten talasemiat, Hb s, Hb c, sirppisolut jne. voivat aiheuttaa virheellisiä SpO<sub>2</sub>-, SpCO- ja SpMet-lukemiaa.
- Virheelliset SpO<sub>2</sub>-, SpCO- ja SpMet-lukemat voivat johtua vasospastisesta sairaudesta, kuten Raynaud'n oireyhtymästä ja ääreisverenkiertosairaudesta.
- EMI-säteilyn aiheuttama häiriö voi aiheuttaa virheellisiä lukemiaa.
- Virheelliset SpO<sub>2</sub>-, SpCO- ja SpMet-lukemat voivat johtua koholla olevista dyshemoglobiinin tasoista, hiiliidioksidiin liian suuresta tai liian vähäisestä määrästä veressä ja vaikeasta verisuonten supistumisesta tai hypotermiasta.
- Jos tarkkailtavan kohdan perfusio on erittäin heikko, mittaustulokset voivat olla alhaisempia kuin yleinen valtimoveren happisaturaatio.
- Tarkkailtavan kohdan erittäin heikko perfusio voi vaikuttaa SpCO- ja SpMet-lukemiin.
- Virheelliset SpCO- ja SpMet-lukemat voivat johtua kohonneista PaO<sub>2</sub>-tasoista.
- Kohonneet karboksihemoglobiiniarvot (COHb) voivat johtaa virheellisiin SpO<sub>2</sub>- ja SpHb-tuloksiin.
- COHb:n tai MetHb:n pitoisuus voi olla kohonnut, vaikka SpO<sub>2</sub> vaikuttaisi normaalilta. Kun epäillään COHb:n tai MetHb:n kohonnutta pitoisuutta, verinäyte tulee analysoida laboratoriossa (CO-oksimetria).
- SpCO-lukemia ei ehkä näy, jos valtimon happisaturaation tasot ovat alhaiset, tai methemoglobiinin tasot ovat koholla
- Kohonneet methemoglobiiniarvot (MetHb) johtavat virheellisiin SpO<sub>2</sub>- ja SpCO-tuloksiin.
- Kohonneet bilirubiiniin kokonaispitoisuudet tai maksasairaudet voivat johtaa virheellisiin SpO<sub>2</sub>-, SpCO- ja SpMet-lukemiin.
- Älä muuta tai muokkaa anturia millään tavalla. Muutokset tai muokkaukset voivat vaikuttaa suorituskykyyn ja/tai tarkkuuteen.
- Vältä vauriot – älä upota antureita nesteeseen.
- Älä steriloit säteilytämällä, höyryllä, autoklaavissa tai millään muulla tavalla kuin etyleenioksidilla, sillä nämä tavarat vahingoittavat anturia.
- Älä yritä käyttää uudelleen useilla potilailla, käsitellä uudelleen, kunnostaa tai kierrättää Masimo-antureita tai -potilaskaapeleita. Tällaiset toimet voivat vahingoittaa sähkökomponentteja, mikä voi aiheuttaa potilaalle vahinkoa.
- **Varoitus:** Vaihda anturi, kun anturin vaihtamisesta kertova viesti tulee näkyviin, tai kun heikosta signaalinaadusta ilmoitava viesti näkyy jatkuvasti monitorointilaitteen käyttööppaassa kuvattujen heikon signaalinaadun vianetsintävaiheiden tekemisen jälkeen.
- **Huomautus:** Anturissa käytetään X-Cal®-tekniikkaa, joka pienentää epätarkkojen lukemien ja potilaan valvontatietojen odottamattoman katoamisen riskiä. Kun anturia on käytetty yhdelle potilaalle, hävitä se.

## OHJEET

### A) Kohdan valitseminen

- Valitse aina sijoituskohta, jossa on hyvä perfusio ja joka peittää anturin tunnistinikkunan kokonaan.
- Kun lähetin ja tunnistin on kohdistettu oikein, lähetin ei ole kynnen takana. Jos lähetin on kynnen takana, tulee harkita pienemmälle potilaalle tarkoitettun anturin käyttämistä.
- Kohta puhdistetaan ja sen annetaan kuivua ennen anturin asettamista.

### RD rainbow Adt 8λ SpCO: aikuisten anturi

>30 kg Suositeltava kohta on heikomman käden nimetön tai keskisormi.

### RD rainbow Pdt 8λ SpCO: lasten anturi

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

**RD rainbow Inf 8λ SpCO: vauvojen anturi**

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

10–30 kg Suositeltava kohta on heikomman käden nimetön tai keskisormi.

**RD rainbow Neo 8λ SpCO: vastasyntyneiden/aikuisten anturi**

<3 kg Suositeltava kohta on jalka. Vaihtoehtoisesti voidaan käyttää kämmentä tai kämmenselkää.

>30 kg Suositeltava kohta on heikomman käden nimetön tai keskisormi.

**B) Anturin kiinnittäminen potilaaseen**

- Ota anturi pussista. Jos anturissa on paperi teipin suojava, poista se.

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

- Katso **kuva 1a**. Suuntaa anturi niin, että voit sijoittaa tunnistimen ensin. Aseta sormenpää katkoviivalle niin, että sormen pullein kohta peittää sormen ääriviihen ja tunnistinikkunen.
- Katso **kuva 1b**. Paina itsekiinnityvä siivet sormeen yksi kerrallaan. Tarkkojen tietojen saaminen edellyttää, että tunnistinikkuna peittyy kokonaan.
- Katso **kuva 1c**. Taita anturi sormen ympäri niin, että lähetinikkuna (\*) tulee kynnen päälle. Kiinnitä siivet sormeen yksi kerrallaan.
- 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)**

- Katso **kuva 2a**. Suuntaa anturin kaapeli niin, että se kulkee potilaan jalkaterän päällä. Aseta tunnistin isovarpaan pulleimpaan kohtaan. Vaihtoehtoisesti voidaan käyttää isovarpaan viereistä varvasta tai peukaloa (ei kuvalassa).
- Katso **kuva 2b**. Kääri itsekiinnityvä kiinnityskääre varpaan/peukalon ympäri siten, että lähetin tulee isovarpaan kynnen takaosaan (ei kynnen kärkeen). Tarkkojen tietojen saaminen edellyttää, että tunnistinikkuna peittyy kokonaan.
- Katso **kuva 2c**. Varmista, että lähettimen ikkuna (\*) on varpaan/peukalon päällä suoraan tunnistinta vastapäätä. Varmista oikea sijainti ja kiinnitettä tarvittaessa uudelleen.

**Neo-anturi VASTASYNTYNEILLE (<3 kg)**

- Katso **kuva 3a**. Suuntaa anturikaapeli nilkkaa tai rannetta kohti. Aseta anturi jalkaterän ( tai käden) ulkoreunan ympäri ja kohdista se neljäteen varpaaseen ( tai sormeen). Tarkkojen tietojen saaminen edellyttää, että tunnistinikkuna peittyy kokonaan.
- Katso **kuva 3b**. Kääri itsekiinnityvä kiinnityskääre jalan/käden ulkoreunan ympäri ja varmista, että lähetin (\*) on linjassa tunnistimen kanssa. Huolehdii tunnistimen ja lähettimen oikean linjan säilymisestä suhteessa toisiinsa, kun kiinnität itsekiinnityvä anturia kiinnityskääreellä avulla.
- Katso **kuva 3c**. Varmista oikea sijainti ja kiinnitettä tarvittaessa uudelleen. Kääri loput itsekiinnityvästä kiinnityskääreestä jalan/käden ympäälle.

**Neo-anturi AIKUISILLE (>30 kg) ja Inf-anturi VAUVOILLE (10–30 kg)**

- Katso **kuva 4a**. Suuntaa anturin kaapeli niin, että se kulkee potilaan kämmenselkää pitkin. Aseta anturi sormen pulleimpaan kohtaan.
- Katso **kuva 4b**. Kääri itsekiinnityvä kääre sormen ympärille ja aseta lähetin kynnen takosaan niin, että teipin reuna on sormenpäässä (ei kynnen kärjessä). Tarkkojen tietojen saaminen edellyttää, että tunnistinikkuna peittyy kokonaan.
- Katso **kuva 4c**. Varmista, että lähettimen ikkuna (\*) on sormen päällä suoraan tunnistinta vastapäätä. Varmista oikea sijainti ja kiinnitettä tarvittaessa uudelleen.

**C) Anturin kyttekeminen potilaskaapeliin**

- Katso **kuva 5a**. Käännä anturin liitinkieleke niin, että kiiltävät kosketuspinnat osoittavat ylöspäin. Aseta potilaskaapeli väripalkki ja tarttumaurat ylöspäin.
- 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 helpompaa.

**D) Uudelleen kiinnittäminen**

- Anturia voidaan käyttää uudestaan samalla potilaalla, jos lähetin- ja tunnistinikkunat ovat puhtaita ja teippi tartruu edelleen ihoon.
- Jos teippi ei enää tarttu ihoon, käytä uutta anturia.

**HUOMAUTUS:** Kun vaihdat kiinnityskohtaa tai kiinnität anturia uudestaan, irrota anturi ensin potilaskaapelista.

**E) Anturin irrottaminen potilaskaapelista**

- Katso **kuva 6**. Irrota anturi liitin potilaskaapelista vetämällä siitä napakasti.

**HUOMAUTUS:** Vaurioita ei synny, kun vedät anturin liittimestä kaapelin sijaan.

## TEKNISET TIEDOT

Käytössä Masimo rainbow SET -teknikkaa hyödyntävien monitorien tai lisensoitujen, RD rainbow SET -sarjan potilaskaapeleita ja Masimo rainbow SET® -teknikkaa hyödyntävien moduulien kanssa RD rainbow 8λ SpCO -anturien suorituskykyalue on:

<b>RD rainbow 8λ SpCO -anturi :</b>	<b>Adt</b>	<b>Pdt</b>	<b>Inf</b>		<b>Neo</b>	
Paino	>30 kg	10–50 kg	3–10 kg	10–30 kg	<3 kg <sup>7</sup>	>30 kg
Sijoituskohta	Sormi	Sormi	Peukalo tai isovarvas	Sormi tai varvas	Käsi tai jalka	Sormi
SpO <sub>2</sub> -tarkkuus, ei liikettä <sup>1</sup> , (70–100 %)	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
SpO <sub>2</sub> -tarkkuus, ei liikettä <sup>1</sup> , (60–80 %)	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %
SpO <sub>2</sub> -tarkkuus, liike <sup>2</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %
SpO <sub>2</sub> -tarkkuus, heikko perfusio <sup>3</sup>	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
Sykkeen tarkkuus, ei liikettä <sup>4</sup>	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
Sykkeen tarkkuus, heikko perfusio <sup>4</sup>	3 lyöntiä/min	3 lyöntiä/min	3 lyöntiä/min	3 lyöntiä/min	3 lyöntiä/min	3 lyöntiä/min
SpMet-tarkkuus, ei liikettä <sup>5</sup>	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %
SpCO-tarkkuus, ei liikettä <sup>6</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %

**HUOMAUTUS:** ARMS-tarkkuus on tilastollinen laskelma laitteen mittaustulosten ja viitemittaustulosten eroavuudesta. Noin kaksi kolmannesta laitteineen mittaustuloksista osui viitemittaustulosten alueelle +/- ARMS kontrolloidussa tutkimuksessa.

<sup>1</sup>Masimo SET teknikan liikkeeton tarkkuus on vahvistettu SpO<sub>2</sub>-alueella 60–100 % vertailussa laboratorio-CO-oksimetriin. Vahvistukseen käytettiin indusoidun hypoksiän tutkimuksissa terveitä, vaalea- ja tummaihoisia mieks- ja naispuolisilta vapaaehoisoilta otettuja verikokeita.

<sup>2</sup> Masimo SET -teknikan antureiden tarkkuus liikkeen aikana on vahvistettu terveiden, aikuisten mies- ja naispuolisten vaalea- ja tummaihoisten vapaaehoistoisen verikokeissa indusoidun hypoksiän tutkimuksissa, kun liikettä aiheutettiin hieromalla ja taputtamalla 2–4 Hz:n taajuudella ja 1–2 cm:n amplitudilla sekä toistumattomalla liikkeellä 1–5 Hz:n taajuudella ja 2–3 cm:n amplitudilla indusoidun hypoksiän tutkimuksissa 70–100 %. SpO<sub>2</sub>-alueella, vertaamalla tuloksia laboratoriorion CO-oksimetrin tuloksiin.

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

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

<sup>5</sup> SpMet-tarkkuus määritettiin testaamalla terveitä, aikuisia vaalea- ja tummaihoisia vapaaehoisia arvoilla 0–15 % MetHb ja vertaamalla tuloksia laboratoriorion CO-oksimetrin tuloksiin.

<sup>6</sup> SpCO-tarkkuus määritettiin testaamalla terveitä, aikuisia vapaaehoisia arvoilla 0–40 % SpCO ja vertaamalla tuloksia laboratoriorion CO-oksimetrin tuloksiin.

<sup>7</sup> SpO<sub>2</sub>- ja SpMet-tarkkuus määritettiin 16 vastasyntyneillä vastasyntyneiden tehoihoina osastolla. Potilaiden ikä oli 7–135 päivää ja paino 0,5–4,25 kg. Sopivia tietonyytteitä kerättiin seitsemänkymmentäyhdeksän (79) kappaletta SpO<sub>2</sub>-alueelta 70–100 % ja 0,5–2,5 % MetHb, jolloin vastasyntyneillä tarkkuudeksi saatuiin SpO<sub>2</sub>-arvoilla 2,9 % (keskihajonta 1) ja 0,9 % SpMet (keskihajonta 1) verrattuna laboratorio-CO-oksimetriin.

## YHTEENSOPIVUUS

Tämä anturi on tarkoitettu käytettäväksi vain sellaisten laitteiden kanssa, joissa käytetään Masimo rainbow SET -teknikkaa, tai pulssioksimetrimonitoreissa, jotka ovat saaneet lisenssin yhteensovivuudesta RD rainbow 8λ SpCO -sarjan anturien kanssa. Jokainen anturi on suunniteltu toimimaan oikein vain alkuperäisen valmistajan valmistamissa pulssioksimetrijärjestelmissä. Tämän anturin käyttö muiden laitteiden kanssa voi johtaa virheelliseen toimintaan tai anturin toimimattomuuteen. Lisätietoja yhteensovivuudesta: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## TAKUU

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

SEURAAVA ON AINOJA TAKUUJIA, JONKA MASIMO MYÖNTÄÄ TUOTTEEN OSTAJALLE. MASIMO KIELTÄÄ KAikki MUUT, SUULLISET, NIMENOMAISET JA HILJAISET TAKUUT, MUKAAN LUKIEN MM. KAUPALLISUUTTA JA TIETTYYN KÄYTTÖTARKOITUKSEEN SOPIVUUTTA KOSKEVAT TAKUUT. MASIMON AINOA VELVOLLISUUS JA OSTAJAN AINOAA KORVAUSVAATIMUSTA MINKÄ TAHANSA TAKUURIKEEN 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, laiminlyöty tai joka on vahingoittunut tapaturmassa tai jostaan ulkopuolisesta syystä. Tämä takuu ei koske tuotetta, joka on kytetty ei-tarkoituksenmukaiseen instrumenttiin tai järjestelmään, elikä tuotetta, jota on muutettu tai joka on purettu tai koottu uudelleen. Tämä takuu ei koske antureita tai potilaskaapeleita, joita on käsitledy uudelleen, kunnostettu tai jotka on kierrätetty.

MASIMO EI VASTAA OSTAJALLE TAI MUILLE HENKILÖILLE SATUNNAISISTA, EPÄSUORISTA, ERITYISISTÄ TAI VÄLLILLISISTÄ VAHINGOISTA (MUKAAN LUKIEN RAJOITUKSETTA TULOJEN MENETYKSET), VAIKKA TÄLLÄISESTA MAHDOLLISUUDESTA MAINITTAISIIN. MASIMO EI VASTAA MISSÄÄN TILANTEESSA OSTAJALLE MYYYDYSTÄ TUOTTEISTA (SOPIMUKSEN, TAKUUN, DELIKTIN TAI MUUN VAATEEN MUKAAN) SUUREMALLA SUMMALLA KUIN MILLÄ OSTAJA ON OSTATUN TUOTE-ERÄT, JOITA VAADE KOSKEE. MASIMO EI VASTAA MISSÄÄN TILANTEESSA VAHINGOISTA, JOTKA LIITTYVÄT TUOTTEESEEEN, JOTA ON KÄSITELTY UUDELLEEN, KUNNOSTETTU TAI JOKA ON KIERRÄTETTY. TÄSSÄ KOHDASSA ESITETTY RAJOITUKSET EIVÄT ESTÄ SELLAISTA VASTUUTA, JOTA SOVELTUVAN TUOTEVASTUULAIN MUKAAN EI VOI ESTÄÄ SOPIMUKSELLA.

## EI EPÄSUORAA LISENSSIÄ

Saat tämän kertakäytöisen anturin käyttöösi Masimon omistamien patenttien mukaisesti käytettäväksi vain yhdellä potilaalla. Hyväksymällä tämän tuotteen tai käytämällä sitä ilmoitat hyväksyväsi, että saat luvan käyttää tätä tuotetta vain yhdellä potilaalla. Kun anturia on käytetty yhdellä potilaalla, hävitä se.

Tämän anturin ostaminen tai omistaminen ei anna suoraa tai epäsuoraa lisensiä käyttää anturia laitteessa, joka ei ole laite, joka on saanut erillisen hyväksynnän rainbow-anturien käytämistä varten.

## VAARA: YHDYSVALTAIN LAIN MUKAAN TÄTÄ LAITETTA SAA MYYDÄ VAIN LÄÄKÄRI TAI LÄÄKÄRIN

### MÄÄRÄYKSESTÄ.

Tarkoitettu ammattikäytöön. Katso käyttöohjeista täydelliset määräystiedot, kuten käyttöaiheet, vasta-aiheet, varoitukset, varotoimet ja haittaavaikutukset.

Jos ilmenee vakava, tuotteeseen liittyvä onnettomuuks, ilmoita siitä maasi pätevälle viranomaiselle ja valmistajalle.

Tuotteessa tai tuotteen etiketissä voi esiintyä seuraavia symboleita:

SYMBOLI	SELITYS	SYMBOLI	SELITYS	SYMBOLI	SELITYS
	Noudata käyttöohjeita		Sähkö- ja elektroniikkalaitteiden erillinen keräys (WEEE).	<b>Rx ONLY</b>	Vaara: Yhdysvaltain liittovaltiolain mukaan tätä laitetta saa myydä vain lääkäri tai lääkärin määräyksestä
	Katso käyttöohjeista	<b>LOT</b>	Erän tunnus		Noudattaa Euroopan Unionin lääkintälaitedirektiivi 93/42/ETY
	Valmistaja	<b>REF</b>	Tilausnumero (mallinumero)	<b>EC REP</b>	Valtuutettu edustaja Euroopan unionissa
	Vaara	<b>####</b>	Masimon viitenumero		Paino
	Käytettävä viimeistään VVVV-KK-PP	<b>&gt;</b>	Suurempi kuin		Säilytyslämpötila
	Ei saa käyttää uudelleen / vain yhden potilan käytöön	<b>&lt;</b>	Pienempi kuin		Pidä kuivana
	Epästerilli		Säilytyskosteusraja		Älä käytä, jos pakkauks on vaurioitunut, katso käyttöohjeet
	Ei sisällä luonnonkumilateksia		Särkyvä, käsitlete varoen		Ilmanpaineraja
	Vain yhden potilan käytöön – useaan käytökeräntaan	<b>MD</b>	Lääkinäillinen laite	<b>UDI</b>	Yksilöllinen laitetunniste
	Valoa lähetävä diodi (LED) LED tuottaa valoa, kun sähkövirta kulkee sen läpi		Ohjeet/käyttöohjeet/oppaat ovat saatavilla sähköisessä muodossa osoitteessa <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> <b>Huomautus:</b> sähköiset käyttöohjeet eivät ole saatavilla kaikissa maissa.		

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

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter ja rainbow ovat Masimo Corporationin Yhdysvalloissa rekisteröityjä tavaramerkkejä.

RD rainbow on Masimo Corporationin tavaramerkki.

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## Selvklebende CO-oksimetrisensorer

### BRUKSANVISNING

 Kun til engangsbruk

 Er ikke fremstilt med naturgummilateks

 Ikke-sterile

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

#### INDIKASJONER

RD rainbow™ 8λ SpCO-sensorer er indisert for kontinuerlig noninvasiv overvåking av funksjonell oksygenmetning av arterielt hemoglobin (SpO<sub>2</sub>), pulsfrekvens, karboksyhemoglobinmetning (SpCO®) og methemoglobinmetning (SpMet®) til bruk hos voksne, barn, spedbarn og nyfødte under forhold både med og uten bevegelse, og til pasienter med god eller dårlig perfusjon på sykehus, sykehushuslignende institusjoner, i mobile miljøer og hjemmemiljøer.

#### KONTRAINDIKASJONER

RD rainbow 8λ SpCO selvklebende sensorer er kontraindisert for pasienter som er allergiske mot selvklebende tape.

#### BESKRIVELSE

RD rainbow 8λ SpCO selvklebende sensorer har blitt verifisert ved bruk av Masimo rainbow SET®-teknologi. Kontakt produsenten av oksimetrisystemet for å få vite om bestemte enheter eller sensormodeller er kompatible. Hver enkelt enhetsprodusent har ansvar for å fastslå om deres enheter er kompatible med hver enkelt sensormodell.

**ADVARSEL:** Masimo-sensorer og -kabler er laget for bruk sammen med enheter som er utstyrt med Masimo rainbow SET-oksimetri, eller som er lisensiert for bruk sammen med Masimo-sensorer.

**MERK:** Selv om denne sensoren kan måle alle parametere, er dette begrenset av parameterne på enheten.

#### ADVARSLER

- Det bør gjennomføres diagnostiske laboratoriemålinger av blodprøver før det flettes kliniske beslutninger, for å få en fullstendig forståelse av pasientens tilstand.
- Alle sensorer og kabler er laget 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, være misfarget eller skadet. Hvis sensoren er misfarget eller skadet, må den ikke brukes. Bruk aldri en skadet sensor eller en sensor der den elektriske kretsen er eksponert.
- Sensoren må ikke brukes under en MR-undersøkelse eller i et MR-miljø.
- Målestedet 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. Vurder målestedet så ofte som hver (1) time hos pasienter med dårlig perfusjon, og flytt sensoren hvis det finnes tegn på vevsiskemi.
- Sensorer som er festet for stramt, eller som blir for stramme på grunn av ødem, vil forårsake unøyaktige resultater og kan føre til trykknekrose.
- Sirkulasjonen lengst unna sensoren må kontrolleres rutinemessig.
- Ved lav perfusjon må målestedet kontrolleres ofte med tanke på tegn på vevsiskemi, noe som kan føre til trykknekrose.
- Sensoren må ikke festes med tape, da det kan begrense blodgjennomstrømningen og gi unøyaktige måleverdier. Bruk av tape kan føre til hudskade og/eller trykknekrose eller skade på sensoren.
- Høye oksygenkonsentrasjoner kan predisponere et prematurt barn for retinopati. Den øvre alarmgrensen for oksygenmetning må derfor velges med omhu i henhold til aksepterte kliniske standarder.
- Sensorer som er feil påsatt eller delvis løsnet, kan gi unøyaktige målinger.
- Feil påføring på grunn av feil sensortype kan føre til unøyaktige målinger eller ingen målinger.
- Unøyaktige målinger kan forekomme når verdiene gis med en indikator på lav signalkonfidens.
- Intravaskulære fargestoffer som indocyaniningrønt eller metyleneblått eller eksternt påført farge og tekstur, for eksempel neglelakk, akrylnegler, glitter osv., kan gi unøyaktige SpO<sub>2</sub>-målinger.
- Unøyaktige målinger kan forårsakes av fødselsmerke(r), tatoveringer eller misfarging av huden i sensorbanen, fuktighet på huden, feil plassering av sensorens detektor i forhold til senderen, elektromagnetisk interferens fra andre sensorer som er festet til pasienten, samt objekter som blokkere lysets bane.
- Unngå å plassere sensoren på en ekstremitet med et arterielt kateter eller en blodtrykksmansjett.
- Kabelen og pasientkablene må plasseres slik at pasienten ikke kan vikle seg inn i eller kveles av den.
- Venøs stuvning kan gi lavere måleverdier enn den faktiske arterielle oksygenmetningen. Det må derfor sørges for riktig venøs utstrømning fra målestedet. Sensoren må ikke plasseres under hjertenivå (f.eks. på hånden til en sengeliggende pasient som har armen hengende mot gulvet, Trendelenburg-posisjon).
- Unøyaktige målinger av SpO<sub>2</sub>, SpCO eller SpMet kan forårsakes av unormal venøs pulsasjon eller venøs stuvning.

- Hvis pulsoksimetri brukes under helkroppsstråling, må sensoren holdes utenfor strålefeltet. Hvis sensoren utsettes for stråling, kan det gi unøyaktige måleverdier eller ingen måleverdier mens strålingen pågår.
- Kraftig omgivelseslys, for eksempel kirurgiske lamper (spesielt lamper med xenonlys), bilirubinlamper, lysstoffrør, infrarøde varmelamper, og direkte sollys kan påvirke sensorens ytelse.
- Svært kraftige lyskilder (f.eks. pulserende stroboskoplamper) som rettes mot sensoren, kan forårsake at puls- CO-oksimeteret\* ikke kan måle vitale tegn.
- For å hindre interferens fra omgivelseslys må det kontrolleres at sensoren er riktig påført, og målestedet må ved behov dekkes med ugjennomsiktig materiale. Hvis ikke denne forholdsregelen følges under forhold med strekt lys i omgivelsene, kan det føre til unøyaktige målinger.
- Unøyaktige målinger av SpCO og SpMet kan forårsakes av ekstreme hemoglobinnivåer, lav arteriell perfusjon eller bevegelsesartefakt.
- Unøyaktige SpCO- og SpMet-måleverdier kan være forårsaket av ekstreme hemoglobinnivåer, lav arteriell perfusjon, lave arterielle oksygenmetningsnivåer, inkludert høydeindusert hypoksemi, og bevegelsesartefakt.
- Pulsene fra en ballongpumpe i aorta kan påvirke pulsfrekvensen som vises på oksimeteret. Kontroller pasientens pulsfrekvens mot EKG-hjertefrekvensen.
- Venøse pulser kan gi feilaktig lave SpO<sub>2</sub>-måleverdier (f.eks. trikuspidalklaffregurgitasjon, Trendelenburg-aposisjon).
- Unøyaktige målinger av SpO<sub>2</sub> kan forårsakes av alvorlig anemi, svært lav arteriell perfusjon eller artefakt ved svært mye bevegelse.
- Hemoglobinopati og synteseforstyrrelser som talassemier, Hb s, Hb c, sigdcelle osv. kan forårsake unøyaktige målinger av SpO<sub>2</sub>, SpCO og SpMet.
- Unøyaktige målinger av SpO<sub>2</sub>, SpCO og SpMet kan forårsakes av vasospasmesykdommer som Raynauds syndrom og perifer vaskulær sykdom.
- Unøyaktige målinger kan forårsakes av interferens fra elektromagnetisk stråling.
- Unøyaktige målinger av SpO<sub>2</sub>, SpCO og SpMet kan forårsakes av forhøyede nivåer av dyshemoglobin, hypokapniske eller hyperkapniske betingelser og alvorlig vasokonstriksjon eller av hypotermi.
- Svært lav perfusjon på målestedet kan gi lavere måleverdier enn den faktiske arterielle oksygenmetningen.
- Målinger av SpCO og SpMet kan bli påvirket under forhold med lav perfusjon på målestedet.
- Unøyaktige målinger av SpCO og SpMet kan forårsakes av økte nivåer av PaO<sub>2</sub>.
- Forhøyede nivåer av karboksyhemoglobin (COHb) kan gi unøyaktige SpO<sub>2</sub>- og SpHb-målinger.
- Høye nivåer av COHb eller MetHb kan forekomme sammen med et tilsynelatende 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-oksimetri) av en blodprøve.
- Ved lave arterielle oksygenmetningsnivåer eller forhøyede methemoglobinnivåer vil det kanskje ikke bli angitt måleresultater for SpCO.
- Forhøyede nivåer av methemoglobin (MethHb) vil gi unøyaktige SpO<sub>2</sub>- og SpCO-målinger.
- Forhøyede nivåer av totalbilirubin eller leversykdom kan føre til unøyaktige målinger av SpO<sub>2</sub>, SpCO og SpMet.
- Sensoren må ikke modifiseres eller endres. Endringer eller modifikasjoner kan påvirke sensorens ytelse og/eller nøyaktighet.
- For å hindre skade må sensoren ikke dyppes eller legges i noen form for væske.
- Ikke forsøk sterilisering med stråling, damp, autoklav eller etylenoksid da det vil skade sensoren.
- Masimo-sensorer eller -pasientkabler må ikke gjenbrukes på flere pasienter, reprosesseres, rekondisjoneres eller resirkuleres, da disse prosessene kan skade de elektriske komponentene og potensielt føre til skade på pasienten.
- **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 problemløsningstrinnene ved lav signalkvalitet som er oppgitt i brukerhåndboken for overvåkningsenheten.
- **Merk:** Sensoren leveres med X-Cal®-teknologi for å minimere risikoen for unøyaktige målinger og uventet avbrudd i pasientovervåkning. 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.
- Når senderen og detektoren justeres i forhold til hverandre, skal senderen ikke være plassert bak neglesengen. Hvis dette skjer, kan det være nødvendig å bruke en sensor for lavere vektområde.
- Målestedet må rengjøres og tørkes før sensoren plasseres.

### RD rainbow Adt 8λ SpCO: sensor for voksne

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

### RD rainbow Pdt 8λ SpCO: sensor for barn

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

## **RD rainbow Inf 8λ SpCO: sensor for spedbarn**

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

10–30 kg Foretrukket målesteds er på ring- eller langfingeren på den ikke-dominante hånden.

## **RD rainbow Neo 8λ SpCO: sensor for nyfødt/voksne**

<3 kg Foretrukket målesteds er føten. Alternativt kan sensoren plasseres på tvers av håndflaten eller håndbakken.

>30 kg Foretrukket målesteds er på langfingeren eller ringfingeren på den ikke-dominante hånden.

### **B) Feste sensoren på pasienten**

- Åpne posen og ta ut sensoren. Fjern beskyttelsespapiret fra sensoren (hvis den har det).

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

1. Se **figur 1a.** Hold sensoren slik at detektoren kan plasseres først. Plasser fingertuppen på den stiplede linjen. Den kjøttrike delen av fingeren skal dekke fingerkonturen og detektorvinduet.
2. Se **figur 1b.** Trykk de selvklebende vingene, én om gangen, mot fingeren. Detektorvinduet må dekkes helt for å sikre nøyaktige data.
3. Se **figur 1c.** Brett sensoren over fingeren med sendervinduet (\*) plassert over fingerne neglen. Fest vingene, én om gangen, rundt fingeren.
4. 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)**

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

#### **Neo-sensor for NYFØDTE (< 3 kg)**

1. Se **figur 3a.** Rett sensorkabelen mot ankelen (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 data.
2. Se **figur 3b.** Brett det selvklebende omslaget rundt den laterale delen av foten/hånden og påse at senderen (\*) er plassert rett overfor detektoren. Vær nøy med riktig plassering av detektoren i forhold til senderen når du legger på det selvklebende omslaget for å feste sensoren.
3. Se **figur 3c.** Kontroller at sensoren er riktig plassert. Plasser den på nytt ved behov. Brett resten av det selvklebende omslaget rundt foten/hånden.

#### **Neo-sensor for VOKSNE (> 30 kg) og Inf-sensor for SPEDBARN (10–30 kg)**

1. Se **figur 4a.** Legg sensorkabelen så den løper langs oversiden av hånden. Plasser detektoren på den kjøttrike delen av fingeren.
2. Se **figur 4b.** Brett det selvklebende omslaget rundt fingeren slik at senderen er plassert overfor neglesengen med kanten av tapen ved fingertuppen (ikke tuppen av neglen). Detektorvinduet må dekkes helt for å sikre nøyaktige data.
3. Se **figur 4c.** Påse at sendervinduet (\*) er plassert oppå fingeren rett overfor detektoren. Kontroller at sensoren er riktig plassert. Plasser den på nytt ved behov.

### **C) Koble sensoren til pasientkabelen**

1. Se **figur 5a.** Rett inn kontakten på sensoren slik at siden med de "blanke" kontaktene vender opp. Hold pasientkabelen med fargelinjen og fingergrepene vendt oppover.
2. Se **figur 5b.** Sett sensorkontakten inn i pasientkabelen til du føler eller hører et klikk ved tilkoblingen. 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 pasientkabelen.

### **E) Koble sensoren fra pasientkabelen**

1. Se **figur 6.** Trekk bestemt i sensorkontakten for å fjerne den fra pasientkabelen.

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

## **SPESIFIKASJONER**

Når de brukes sammen med monitorer med Masimo rainbow SET-teknologi eller med moduler med lisensiert Masimo rainbow SET-teknologi med bruk av pasientkabler i RD rainbow SET®-serien, har RD rainbow 8λ SpCO-sensorer følgende ytelsesspesifikasjoner:

<b>RD rainbow 8λ SpCO Sensor :</b>	<b>Adt</b>	<b>Pdt</b>	<b>Inf</b>		<b>Neo</b>	
Vektområde	> 30 kg	10–50 kg	3–10 kg	10–30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Målesteds	Finger	Finger	Tommel eller stortå	Finger eller tå	Hånd eller fot	Finger
SpO <sub>2</sub> -nøyaktighet, ingen bevegelse <sup>1</sup> , (70–100 %)	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
SpO <sub>2</sub> -nøyaktighet, ingen bevegelse <sup>1</sup> , (60–80 %)	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %
SpO <sub>2</sub> -nøyaktighet, bevegelse <sup>2</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %
SpO <sub>2</sub> -nøyaktighet, lav perfusjon <sup>3</sup>	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
Pulsfrekvensnøyaktighet, ingen bevegelse <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
Pulsfrekvensnøyaktighet, bevegelse <sup>4</sup>	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm
Pulsfrekvensnøyaktighet, lav perfusjon <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
SpMet-nøyaktighet, ingen bevegelse <sup>5</sup>	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %
SpCO-nøyaktighet, ingen bevegelse <sup>6</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %

**MERK:** ARMs-nøyaktighet er en statistisk beregning av forskjellen mellom enhetsmålinger og referansemålinger. Omrent to tredjedeler av enheten målinger lå innenfor +/- ARMs fra referanse-målingene 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 kvinner og menn med lyst til mørkt pigmentert hud i studier med indusert hypoksi i området 60 %–100 % SpO<sub>2</sub> mot et laboratorie-CO-oksimeter.*

<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 gribesigelser 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-oksimeter.*

<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 metning i området 70 % til 100 %.*

<sup>4</sup> *Masimo SET-teknologien er blitt validert for pulsfrekvensnøyaktighet i området 25–240 bpm i laboratorietester mot en Biotek 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> *SpMet-nøyaktigheten ble fastslått ved testing på friske voksne frivillige med lys til mørk hudpigmentering i området 0 %–15 % MetHb mot et laboratorie-CO-oksimeter.*

<sup>6</sup> *SpCO-nøyaktigheten ble fastslått ved testing på friske voksne frivillige i området 0 %–40 % SpCO mot et laboratorie-CO-oksimeter.*

<sup>7</sup> *SpO<sub>2</sub> og SpMet-nøyaktigheten for nyfødte ble fastsatt hos 16 nyfødte pasienter i nyfodtintensivenheter i alderen 7 til 135 dager med vekt mellom 0,5 og 4,25 kg. Data fra syttini (79) praktisk tilgjengelige prøver ble innhentet over et område på 70–100 % SaO<sub>2</sub> og 0,5–2,5 % MetHb med en resulterende nøyaktighet for nyfødte på 2,9 % SpO<sub>2</sub> (1 standardavvik) og 0,9 % SpMet (1 standardavvik) mot et laboratorie-CO-oksimeter.*

## **KOMPATIBILITET**

Denne sensoren skal kun brukes sammen med enheter som er utstyrt med Masimo SET med rainbow-teknologi,

eller pulsoksimetrimonitorer som er lisensiert for bruk sammen med RD rainbow 8λ SpCO -kompatible sensorer. Hver sensor er konstruert slik at den bare fungerer riktig på pulsoksimetrismene 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 bare 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. Engangsprøver er kun garantert for bruk på én pasient.

DET OVENNEVNTE ER DEN ENSTE OG EKSKLUSIVE GARANTIENT SOM GJELDER FOR PRODUKTENE SOM SELGES AV MASIMO TIL KJØPEREN. MASIMO FRASRER SEG UTTRYKKELIG ALLE ANDRE MUNTLIGE, UTTRYKTE ELLER UNDERFORSTÅTTE GARANTIER, INKLUDERT, UTE BEGRANSNING, ALLE GARANTIER OM SALGBARHET ELLER EGNETHET FOR ET BESTEMT FORMÅL. MASIMOS ENSTE FORPLIKTELSE OG KJØPERENS ENSTE RETTSMIDDEL 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 som har vært gjenstand for misbruk, forsommelse, uehell eller eksternt påførte skader. Denne garantien gjelder ikke for produkter som er blitt koblet til et ikke-tiltenkt instrument eller system, eller er blitt modifisert, demontert eller montert på nytt. Denne garantien gjelder ikke for sensorer eller pasientkabler som er blitt reprosessert, rekondisjonert eller resirkulert.

MASIMO KAN IKKE UNDER NOEN OMSTENDIGHETER HOLDES ANSVARLIG OVERFOR KJØPEREN ELLER ANDRE PERSONER FOR EVENTUELLE UTILSIKTE, INDIREKTE ELLER SPESIELLE SKADER ELLER FØLGESKADER (BLANT ANNEN TAPT FORTJENESTE), SELV OM SELSKAPET ER BLITT GJORT OPPMERKSOM PÅ MULIGHETEN FOR DETTE. MASIMOS ANSVAR FOR PRODUKTER SOM ER SOLGT TIL KJØPEREN (I HENHOLD TIL KONTRAKT, GARANTI, ERSTATNINGSRETTSLIGE FORHOLD ELLER ANDRE KRAV), SKAL IKKE UNDER NOEN OMSTENDIGHETER OVERSTIGE BELØPET KJØPEREN HAR BETALT FOR PRODUKTET/PRODUKTENE SOM ER BERØRT AV ET SLIKT KRAV. MASIMO SKAL IKKE UNDER NOEN OMSTENDIGHETER VÆRE ANSVARLIG FOR SKADER SOM OPPSTÅR I FORBINDELSE MED ET PRODUKT SOM ER BLITT REPROSERT, KLARGJORT FOR NY BRUK ELLER RESIRKULERET. BEGRENSNINGENE 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 bruk på én pasient er lisensiert til deg kun for bruk på én pasient 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 mer enn én pasient. Kasser sensoren etter at den er brukt på én pasient.

Kjøp eller besittelse av denne sensoren gir ingen uttrykk eller underforstått lisens til å bruke sensoren med annet utstyr som ikke separat er godkjent for bruk sammen med rainbow-sensorer.

**FORSIKTIG:** I HENHOLD TIL FØDERAL LOVGIVNING (USA) MÅ DETTE UTSTYRET KUN SELGES AV ELLER ETTER FORORDNING AV EN LEGE.

For profesjonell bruk. Se bruksanvisningen for fullstendig informasjon om resepter, inkludert indikasjoner, kontraindikasjoner, advarslar, forholdsregler og bivirkninger.

Hvis du opplever en alvorlig hendelse med produktet, må du varsle den kompetente myndigheten i ditt land og produsenten.

Følgende symboler kan være angitt på produktet eller produktmerkingen:

SYMBOL	DEFINISJON	SYMBOL	DEFINISJON	SYMBOL	DEFINISJON
	Følg bruksanvisningen		Separat innsamling for elektrisk og elektronisk utstyr (WEEE).	<b>Rx ONLY</b>	Forsiktig: I henhold til føderal lovgiving (USA) skal dette utstyret kun selges av eller etter forordning av en lege
	Se bruksanvisningen		Lot-nummer		Angir samsvar med EU-direktiv 93/42/EEC om medisinsk utstyr
	Produsent		Katalognummer (modellnummer)		Autorisert representant i EU
	Forsiktig		Masimo-referansenummer		Kropsvekt
	Brukes innen ÅÅÅÅ-MM-DD		Større enn		Lagringstemperaturområde
	Må ikke brukes flere ganger/kun til bruk på én pasient		Mindre enn		Må holdes tørt
	Ikke-sterilt		Fuktighetsbegrensning ved lagring		Ikke bruk hvis pakken er skadet, og se bruksanvisningen
	Er ikke fremstilt med naturgummimiljeks		Skjort, må behandles med forsiktighet		Begrensning for atmosfærisk trykk
	Kun én pasient – kan brukes flere ganger		Medisinsk enhet		Unik enhetsidentifikator
	LED-lampen sender ut lys når det går strøm gjennom den		Instruksjoner/bruksanvisninger/håndbøker er tilgjengelige i elektronisk format på <a href="http://www.Masimo.com/techDocs">http://www.Masimo.com/techDocs</a> Merk: elFU (elektronisk bruksanvisning) er ikke tilgjengelig i alle land.		

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

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter og rainbow er føderalt registrerte varemerker for Masimo Corporation.

RD rainbow er et varemerke som tilhører Masimo Corporation.

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## Nalepovací pulzní senzory pro CO-oxymetrii

### POKYNY K POUŽITÍ

 K použití pouze u jednoho pacienta

 Neobsahuje přírodní latex

 Nesterilní

**Před použitím tohoto senzoru by si uživatel měl přečíst a pochopit Návod k použití zařízení a tuto Uživatelskou příručku.**

#### INDIKACE

Senzory RD rainbow™ 8λ SpCO jsou určeny k nepřetržitému neinvazivnímu monitorování funkční saturace arteriálního hemoglobinu kyslíkem (SpO<sub>2</sub>), tepové frekvence, saturace karboxyhemoglobinu (SpCO<sup>®</sup>) a methemoglobinu (SpMet<sup>®</sup>) u dospělých pacientů, dětí, kojenců a novorozenců při pohybu i v klidu a u dobré nedostatečně prefundovaných pacientů v nemocnicích, zařízeních nemocničního typu a mobilním a domácím prostředí.

#### KONTRAINDIKACE

Použití nalepovacích senzorů RD rainbow 8λ SpCO je kontraindikováno u pacientů, kteří alergicky reagují na lepicí pásku.

#### POPIS

Funkce nalepovacích senzorů RD rainbow 8λ SpCO byla ověřena pomocí technologie Masimo rainbow SET<sup>®</sup>. Informace o kompatibilitě jednotlivých modelů zařízení a senzorů vám poskytne výrobce oxymetrů. Každý výrobce je povinen stanovit, zda jsou jeho zařízení kompatibilní s konkrétním modelem senzoru.

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

**POZNÁMKA:** Přestože je senzor schopen odečítat všechny parametry, je limitován parametry na přístroji.

#### VAROVÁNÍ

- Pro úplné zjištění stavu pacienta je nutné před klinickým rozhodováním provést laboratorní diagnostické testy krevních vzorků.
- Všechny senzory a kabely jsou určeny k použití s konkrétními monitory. Před každým použitím ověřte kompatibilitu monitoru, kabelu a senzoru, aby nedošlo k narušení činnosti přístroje nebo ke zranění pacienta.
- Senzor by neměl mít žádné viditelné defekty nebo poškození a neměl by vykazovat změnu barvy. Pokud má senzor pozměněnou barvu nebo je poškozený, přestaňte jej používat. Nikdy nepoužívejte poškozený senzor nebo senzor s odkrytým elektrickým obvodem.
- Nepoužívejte senzor během vyšetření MRI ani v prostředí MRI.
- Místo aplikace je nutno kontrolovat dostatečně často nebo podle klinického protokolu, aby bylo zajištěno dostatečné přilnutí, oběh, neporušený stav kůže a správný optický základ.
- U nedostatečně perfundovaných pacientů postupujte velmi opatrně. Pokud není senzor často přemisťován, může dojít ke vzniku kožních erozí a tlakové nekrózy. U nedostatečně perfundovaných pacientů místo kontrolujte každou (1) hodinu a v případě, že se objeví příznaky tkáňové ischemie, senzor přemísťte.
- Příliš těsně připevněné senzory nebo senzory, které těsně přiléhají kvůli vzniklému edému, způsobí nepřesnost odečtu a mohou také způsobit tlakovou nekrózu.
- Je třeba rutinně kontrolovat stav cirkulace distálně od senzoru.
- Při nízké perfuzi je nutné často sledovat umístění senzoru, abyste zachytily případné příznaky tkáňové ischemie, která může vést k tlakové nekróze.
- K zajištění senzoru na místě nepoužívejte pásku, protože by mohla omezit krevní tok a ohrozit tak přesnost odečtu. Při použití přídavné pásky může dojít k poškození kůže nebo senzoru a ke vzniku tlakové nekrózy.
- Vysoké koncentrace kyslíku mohou zvyšovat dispozice předčasně narozených novorozenců k retinopatií. Proto je třeba nastavit hranici hodnotu alarmu pro saturaci kyslíkem pečlivě v souladu s používanými klinickými standardy.
- Nesprávně umístěné senzory nebo senzory, které částečně změnily polohu, mohou vést k nesprávným výsledkům měření.
- Použití nesprávného typu senzoru může způsobit, že se odečty naznačují nesprávně nebo se nemusí naznačovat vůbec.
- V případě uvedení hodnot pomocí indikátoru spolehlivosti se slabým signálem může způsobit nepřesné odečty.
- Nitrožilně podaná barviva, jako je např. indocyaninová zeleň nebo metylénová modř, nebo barvy a textury aplikované externě (např. lak na nehty, akrylové nehty, lesk atd.) mohou ovlivnit přesnost měření SpO<sub>2</sub>.
- Mateřské znamínka, tetování nebo změny zbarvení kůže v dráze senzoru, vlnká pokožka, deformace prstů, špatná vzájemná poloha světelného zdroje a detektoru, elektromagnetické rušení jiných senzorů připojených k pacientovi a objekty blokující dráhu světla mohou způsobit nepřesné odečty.
- Neumísťujte senzor na končetinu, na níž je umístěn arteriální katétr nebo manžeta pro měření krevního tlaku.
- Kabel a kabel pacienta vedle vždy tak, abyste maximálně snížili riziko, že se do nich pacient zamotá nebo se jim uškrtí.
- Žilní městnání 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 úrovni srdce (např. senzor umístěný na ruce pacienta svěšené z lůžka, při Trendelenbergové poloze).

- Abnormální žilní pulzace nebo žilní městnání mohou ovlivnit přesnost odečtu SpO<sub>2</sub>, SpCO nebo SpMet.
- Pokud používáte pulzní oxymetrii během celotělového ozáření, senzor musí zůstat mimo ozařované pole. Pokud je senzor vystaven záření, mohou být odečty nepřesné nebo se během aktivní ozařovací periody nemusí vůbec zaznamenávat.
- Fungování senzoru mohou narušovat silné zdroje okolního světla, například chirurgické lampy (obzvláště ty s xenonovými světelnými zdroji), bilirubinové lampy, fluorescenční lampy, infračervené tepelné lampy a přímé sluneční světlo.
- V případě, že jsou na senzor namířeny světelné zdroje o extrémní intenzitě (např. pulzující stroboskopická světla), nemusí být pulzní CO-oxymetr® schopen měřit životní funkce.
- Abyste zabránili narušení činnosti senzoru okolním světlem, správně senzor přiložte a v případě potřeby jej překryjte neprůhledným materiélem. Pokud při silném okolním světle nepřijmete potřebná opatření, měření nemusí být přesné.
- Extrémní hladiny hemoglobinu, nízkou arteriální perfuze nebo pohybový artefakt mohou ovlivnit přesnost odečtu SpCO a SpMet.
- Nepřesné odečty hodnot SpCO a SpMet mohou být způsobeny extrémními hladinami hemoglobinu, nízkou arteriální perfuzí, nízkou úrovni saturace arteriální krve kyslíkem, včetně hypoxémie vyvolané atmosférickým tlakem, pohybovým artefaktem.
- Pulzace intraaortálního podpůrného balónku může ovlivnit tepovou frekvenci zobrazovanou na pulzním oxymetru. Porovnejte tepovou frekvenci pacienta se srdeční frekvencí zjištěnou vyšetřením EKG.
- Venózní pulzace mohou způsobit falešně nízké odečty SpO<sub>2</sub> (např. při regurgitaci trikuspidální chlopňy či Trendelenbergově poloze).
- Závažná anémie, velmi nízká arteriální perfuze nebo extrémní pohybový artefakt mohou ovlivnit přesnost odečtu SpO<sub>2</sub>.
- Hemoglobinopatie a poruchy syntézy, jako jsou např. talasémie, HbS, HbC, srpkovitá anémie atd., mohou způsobit nepřesné odečty SpO<sub>2</sub>, SpCO a SpMet.
- Vazospastické onemocnění, jako je např. Raynaudův syndrom a ischemická choroba dolních končetin může ovlivnit přesnost odečtu SpO<sub>2</sub>, SpCO a SpMet.
- Rušení elektromagnetickým zářením může způsobit nepřesné odečty.
- Zvýšené hladiny dysfunkčního hemoglobinu, případ hypokapnie nebo hyperkapnie a vážná vazokonstrikce nebo hypotermie mohou způsobit nepřesné odečty SpO<sub>2</sub>, SpCO a SpMet.
- V případě velmi nízké perfuze na monitorovaném místě mohou být zjištěné saturace nižší, než je jádrová saturace arteriální krve kyslíkem.
- Odečty SpCO a SpMet mohou být ovlivněny nízkou perfuzí na monitorovaném místě.
- Zvýšená úroveň PaO<sub>2</sub> může způsobit nepřesnost odečtu SpCO a SpMet.
- Zvýšené hladiny karboxyhemoglobinu (COHb) mohou ovlivnit přesnost měření SpO<sub>2</sub> a SpHb.
- 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.
- Při nízké úrovni saturace arteriální krve kyslíkem či při zvýšených hodnotách methemoglobinu se odečty hodnot SpCO nemusí podařit.
- Zvýšené hladiny methemoglobinu (MetHb) ovlivní přesnost měření SpO<sub>2</sub> a SpCO.
- Zvýšené hladiny celkového bilirubinu nebo onemocnění jater mohou ovlivnit přesnost odečtu SpO<sub>2</sub>, SpCO a SpMet.
- Senzor níjak nemodifikujte ani neupravujte. Úpravy nebo modifikace by mohly ovlivnit jeho výkon a přesnost.
- Nenamácejte senzoru ani jej neponořujte do kapalin. Mohl by se poškodit.
- Nesterilizujte senzor ozářením, párou, autoklávováním ani sterilizačním pomocí ethylenoxidu, protože ho to poškodí.
- Nepokoušejte se opakováně použít u více pacientů, upravovat, opravovat či recyklovat senzory Masimo ani kabely pacienta. Mohlo by dojít k poškození elektrických součástí a v důsledku toho i k ohrožení pacienta.
- **Upozornění:** Senzor vyměňte tehdy, když se zobrazí výzva k jeho výměně nebo když se po dokončení řešení potíží s nízkým SIQ dle postupu v uživatelské příručce monitorovacího zařízení trvale zobrazuje zpráva o nízkém SIQ.
- **Poznámka:** Senzor se dodává s technologií X-Cal®, aby se snížilo riziko nepřesného měření a neočekávané ztráty monitorování pacienta. Po použití u jednoho pacienta senzor zlikvidujte.

## POKYNY

### A) Volba umístění

- Vždy volte místo aplikace, které je dobré prokrveno a kde může být okénko detektoru senzoru zcela zakryto.
- Světelný zdroj a detektor je třeba umístit tak, aby světelný zdroj nebyl za lůžkem nehtu. Pokud je světelný zdroj na nesprávném místě, může být nutné použít senzor určený pro pacienty s nižší tělesnou hmotností.
- Před umístěním senzoru je třeba místo očistit a osušit.

### RD rainbow Adt 8λ SpCO: Senzor pro dospělé

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

### RD rainbow Pdt 8λ SpCO: Pediatrický senzor

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

### RD rainbow Inf 8λ SpCO: Senzor pro kojence

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

10–30 kg Vhodným místem je prostředník nebo prsteník nedominantní ruky.

### RD rainbow Neo 8λ SpCO: Senzor pro novorozence, dospělé

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

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

## B) Připojení senzoru k pacientovi

- Otevřete sáček a výjměte senzor. Je-li senzor opatřen fólií, odstraňte ji.

### Adt Senzor pro DOSPELÉ (> 30 kg) a Pdt Senzor pro DĚTI (10–50 kg)

- Postupujte podle **Obr. 1a**. Natočte 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 prstě tak, aby bylo okénko světelného zdroje (\*) přesně na lůžku 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.

### Inf Senzor pro KOJENCE (3–10 kg)

- Postupujte podle **Obr. 2a**. Nasměrujte kabel senzoru tak, aby vedl přes nárt. Umístěte detektor na měkkou část palce u nohy. Použijte také ukazováček na noze nebo palec ruky (není zobrazeno).
- Postupujte podle **Obr. 2b**. Omotejte nalepovací manžetu kolem prstu nohy/ruky tak, aby byl světelný zdroj umístěn na lůžku nehtu (nikoli na špičku nehtu). 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/ruce přesně proti detektoru. Zkontrolujte pozici senzoru a podle potřeby ji upravte.

### Neo Senzor pro NOVOROZENCE (< 3 kg)

- Postupujte podle **Obr. 3a**. Nasměrujte kabel senzoru ke kotníku (nebo zápěstí). 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. 3b**. Omotejte nalepovací manžetu kolem laterální části nohy nebo ruky tak, aby byl světelný zdroj (\*) na úrovni detektoru. Při zajišťování senzoru pomocí manžety dávejte pozor, aby detektor zůstal ve správné poloze na úrovni světelného zdroje.
- Postupujte podle **Obr. 3c**. Zkontrolujte pozici senzoru a podle potřeby ji upravte. Omotejte zbývající část nalepovací manžety kolem nohy nebo ruky.

### Neo Senzor pro DOSPELÉ (> 30 kg) a Inf Senzor pro KOJENCE (10–30 kg)

- Postupujte podle **Obr. 4a**. Nasměrujte kabel senzoru tak, aby vedl přes hřbet ruky. Umístěte detektor na měkkou část prstu.
- Postupujte podle **Obr. 4b**. Omotejte nalepovací manžetu kolem prstu tak, aby byl světelný zdroj umístěn na lůžku nehtu a okraj pásky přiléhal na špičku prstu (nikoli na špičku nehtu). Přesná data lze získat, pouze pokud je okénko detektoru zcela zakryto.
- Postupujte podle **Obr. 4c**. Ujistěte se, že se okénko světelného zdroje (\*) nachází na špičce prstu přesně proti detektoru. 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 znatelné nebo slyšitelné zapadnutí. Mírně zatáhněte za konektor, abyste ověřili, že spojení pevně drží. Aby se pacient mohl pohodlněji 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, senzor lze u jednoho pacienta použít opakováně.
- Pokud již lepidlo nelepí, 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**. Zatáhněte 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 monitory využívajícími technologii Masimo rainbow SET nebo s licencovanými moduly s technologií Masimo rainbow SET® a kabely pacienta řady RD rainbow SET mají senzory RD rainbow 8λ SpCO tyto funkční specifikace:

Senzor RD rainbow 8λ SpCO:	Adt	Pdt	Inf		Neo	
为人图标 Rozsah tělesné hmotnosti	> 30 kg	10–50 kg	3–10 kg	10–30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Místo aplikace	Prst na ruce	Prst na ruce	Palec na ruce nebo na noze	Prst na ruce nebo na noze	Ruka nebo noha	Prst na ruce
Přesnost měření SpO <sub>2</sub> v klidu <sup>1</sup> , (70 – 100 %)	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
Přesnost měření SpO <sub>2</sub> v klidu <sup>1</sup> , (60 – 80 %)	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %
Přesnost měření SpO <sub>2</sub> při pohybu <sup>2</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %
Přesnost měření při nízké perfuzi SpO <sub>2</sub> <sup>3</sup>	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
Přesnost měření tepové frekvence, v klidu <sup>4</sup>	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
Přesnost měření tepové frekvence, při nízké perfuzi <sup>4</sup>	3 tepy/min	3 tepy/min	3 tepy/min	3 tepy/min	3 tepy/min	3 tepy/min
Přesnost měření SpMet, v klidu <sup>5</sup>	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %
Přesnost měření SpCO, v klidu <sup>6</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %

**POZNÁMKA:** Přesnost ARMS je statistický výpočet rozdílu mezi naměřenými hodnotami zařízení a referenčními hodnotami. V kontrolované studii se přibližně dvě třetiny naměřených hodnot zařízení nacházely v rozsahu +/- ARMS od referenčních hodnot.

<sup>1</sup> Přesnost technologie Masimo SET byla ověřena v klidu ve studiích s lidskou krví od zdravých dospělých dobrovolníků mužského a ženského pohláví se světlou až tmavou pigmentací kůže v rámci studií indukované hypoxie v rozsahu 60 – 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 pohláví se světlou až tmavou pigmentací kůže při studiích s indukovanou hypoxií při tréně 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 indukovanou 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 srovnána se simulátorem Biotek Index 2 a simulátorem Masimo s intenzitami signálu vyššími než 0,02 % a přenosem vyšším než 5 % u saturací 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 Biotek Index 2 a simulátorem Masimo s intenzitami signálu vyššími než 0,02 % a přenosem vyšším než 5 % u saturací v rozsahu 70 až 100 %.

<sup>5</sup> Přesnost měření SpMet byla na zdravých dospělých dobrovolnících s různou úrovní pigmentace kůže stanovena v rozsahu 0–15 % MetHb v porovnání s laboratorním CO-oxymetrem.

<sup>6</sup> Přesnost měření SpCO byla stanovena testováním na zdravých dospělých dobrovolnících v rozsahu 0–40 % SpCO v porovnání s laboratorním CO-oxymetrem.

<sup>7</sup> Stanovení přesnosti měření SpO<sub>2</sub> a SpMet u novorozenců proběhlo na novorozenecké jednotce intenzivní péče u 16 novorozenců ve stáří 7 až 135 dní a tělesné hmotnosti 0,5 až 4,25 kg. Sedmdesát devět (79) vhodných získaných datových vzorků přesahovalo rozsah 70 % – 100 % SaO<sub>2</sub> a 0,5 – 2,5 % MetHb. Výsledná přesnost byla v porovnání s laboratorním CO-oxymetrem 2,9 % SpO<sub>2</sub> (1 směrodatná odchylka) a 0,9 % SpMet (1 směrodatná odchylka).

## KOMPATIBILITA

 Tento senzor je určen k použití výhradně se zařízeními využívajícími zařízení Masimo SET s technologií rainbow nebo monitory pulzní oxymetrie, které mají licenci k používání senzorů kompatibilních s technologií RD rainbow 8λ SpCO. 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 vady materiálu ani zpracování. Na produkty na jedno použití se vztahuje záruka pouze při použití u jednoho pacienta.

VÝše UVEDENÁ ZÁRUKA JE VÝHRADNÍ A EXKLUZIVNÍ ZÁRUKOU, KTERÁ SE VZTAHUJE NA PRODUKTY PRODÁVANÉ SPOLEČNOSTÍ MASIMO KUPUJÍCÍMU. SPOLEČNOST MASIMO VÝSLOVNĚ ODMÍTÁ JAKÉKOLI JINÉ ÚSTNÍ, VYJÁDŘENÉ NEBO PŘEDPOKLÁDANÉ ZÁRUKY, VČETNĚ ZÁRUKY OBCHODOVATELNOSTI NEBO VHODNOSTI PRO DANÝ ÚČEL. V PŘÍPADĚ ZÁRUCNÍ UDÁLOSTI JE PRÁVEM ZÁKAZNIKA 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 s produktem, nesprávným způsobem, nebyly rádně udržovány nebo byly poškozeny v důsledku nehody či vnějších vlivů. Tato záruka se nevztahuje na produkty, které byly připojeny k jinému než určenému přístroji 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 PŘÍPADĚ NENESE ODPOVĚDNOST VŮCÍ KUPUJÍCÍMU ANI VŮCÍ ŽÁDNÉ JINÉ OSOBE ZA NÁHODNÉ, NEPRÍMÉ, ZVLÁŠTNÍ NEBO NÁSLEDNÉ ŠKODY (VČETNĚ ZTRÁTY ZISKU), A TO ANI V PŘÍPADĚ, že NA MOŽNOST VZNIKU ŠKODY BYLA UPOZORNĚNA. ODPOVĚDNOST SPOLEČNOSTI MASIMO ZA PRODUKTY PRODANÉ KUPUJÍCÍMU (POD SMLOUVOU, ZÁRUKOU, V RÁMCI TRESTNÉHO PRÁVA NEBO JINÝCH NÁROKŮ) V ŽÁDNÉM PŘÍPADĚ NEPŘEKROČÍ SUMU ZAPLACENOU KUPUJÍCÍMU ZA ŠARŽI PRODUKTU (PRODUKTŮ) ZAHRNUTÝCH V TOMTO NÁROKU. SPOLEČNOST MASIMO V ŽÁDNÉM PŘÍPADĚ NENESE ODPOVĚDNOST ZA POŠKOZENÍ SOUVISEJÍCÍ S PRODUKTEM, KTERÝ BYL UPRAVEN, OPRAVEN NEBO RECYKLOVÁN. OMEZNÍ UVEDENÁ V TÉTO ČÁSTI NEVYLUČUJÍ ODPOVĚDNOST, KTERÁ PODLE PLATNÝCH ZÁKONŮ O ODPOVĚDNOSTI ZA PRODUKT NEMŮže Být SMLUVNĚ VYLOUČENA.

## ŽÁDNÉ PŘEDPOKLÁDANÉ OPRÁVNĚNÍ

Tento senzor pro použití u jednoho pacienta je dodáván s licencí odpovídající patentům společnosti Masimo pro použití pouze u jednoho pacienta. Přijetím nebo používáním tohoto produktu potvrzujete svůj souhlas s tím, že licence nepřipouští použití tohoto produktu u více než jednoho pacienta. Po použití u jednoho pacienta senzor zlikvidujte.

Nákup ani vlastnictví tohoto senzoru neuděluje žádné vyjádření ani předpokládané oprávnění používat tento senzor spolu s jakýmkoli zařízením, které není speciálně autorizováno pro použití senzorů rainbow.

**UPOZORNĚNÍ:** FEDERÁLNÍ ZÁKONY (USA) OMEZUJÍ PRODEJ TOHOTO PŘÍSTROJE POUZE NA PRODEJ LÉKAŘEM NEBO NA OBJEDNÁVKU LÉKAŘE.

Určeno pro profesionální pracovníky. Kompletní informace k předepisování, včetně indikací, kontraindikací, varování, bezpečnostních opatření a nežadoucích událostí naleznete v návodu k použití.

Pokud v souvislosti s výrobkem dojde k jakémukoli závažnému incidentu, informujte prosím příslušný úřad ve vaší zemi a výrobce.

Na produktu nebo na označení produkту mohou být uvedeny následující symboly:

SYMBOL	DEFINICE	SYMBOL	DEFINICE	SYMBOL	DEFINICE
	Říďte se pokyny k použití		Oddělený sběr elektrických a elektronických zařízení (WEEE).	<b>Rx ONLY</b>	Upozornění: Federální zákony (USA) omezují prodej tohoto zařízení pouze na lékaře nebo na jeho předpis.
	Prostudujte si pokyny k použití	<b>LOT</b>	Kód šarže		Značka souladu s evropskou směrnicí o zdravotnických prostředcích 93/42/EHS
	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 obal poškozen, a přečtěte si návod k použití
	Vyrobeno bez přírodního latexu		Křehké, nutná opatrná manipulace		Omezení atmosférického tlaku
	Použití u jednoho pacienta – více použití	<b>MD</b>	Zdravotnický prostředek	<b>UDI</b>	Jedinečný identifikátor zařízení
	Diody emisující světlo (LED) LED vyzáraje světlo, když jí protéká proud		Návod k použití / pokyny k použití / příručky jsou dostupné v elektronické verzi na webové stránce <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> Poznámka: elFU není k dispozici ve všech zemích.		

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

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter a rainbow jsou federálně registrované ochranné známky společnosti Masimo Corporation.

RD rainbow je ochranná známka společnosti Masimo Corporation.

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## Öntapadó impulzusos CO-oximetriás érzékelők

### HASZNÁLATI ÚTMUTATÓ

Csak egy betegnél használható

Nem tartalmaz természetes latexgumit

Nem steril

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

#### FELHASZNÁLÁSI TERÜLET

Az RD rainbow™ 8λ SpCO érzékelők mozgással járó vagy nem járó állapotokban, megfelelő vagy gyenge keringésű felnőttek, gyermekek, csecsemők és újszülöttök artériás hemoglobinja funkcionális oxigénszaturációjának (SpO<sub>2</sub>), pulzusszámnak, karboxihemoglobin-telítettségének (SpCO™) és methemoglobin-telítettségének (SpMet™) folyamatok, neminvazív monitorozására készültek, kórházban, kórház típusú létesítményben, mobil vagy otthoni környezetben történő felhasználásra.

#### ELLENJAVALLATOK

Az RD rainbow 8λ SpCO öntapadó érzékelők ellenjavalltak az olyan betegek esetében, akiknél öntapadó ragasztószalag hatására allergiás reakciók léptek fel.

#### LEÍRÁS

Az RD rainbow 8λ SpCO öntapadó érzékelők ellenőrzése Masimo rainbow SET® technológiával történt. Az egyes készülékekkel és érzékelőmodellekkel való kompatibilitásért forduljon az oximetriás rendszerek gyártóhoz. Mindegyik készülék gyártója felelősséggel tartozik annak meghatározásáért, hogy az általa gyártott készülékek kompatibilisek-e az egyes érzékelőmodellekkel.

**FIGYELEM!** A Masimo érzékelők és vezetékek kizárolag a Masimo rainbow SET oximetriás eszközökkel vagy a Masimo érzékelőkkel együtt való alkalmazására jóváhagyott készülékekkel való használatra szolgálnak.

**MEGJEGYZÉS:** Noha ez az érzékelő képes az összes paraméter mérésére, ezt a képességet a berendezésen megjeleníthető paraméterek száma korlátozza.

#### FIGYELEM!

- A klinikai döntés meghozatala előtt – a beteg állapotának teljes megértéséhez – vérminták felhasználásával laboratóriumi diagnosztikai teszteket kell végezni.
- Mindegyik érzékelő és vezeték csak bizonyos monitorokhoz való. A használat előtt ellenőrizze a monitor, a vezeték és az érzékelő kompatibilitását, különben a funkció romlása és/vagy a beteg sérülése léphet fel.
- Az érzékelőn nem szabad szemmel látható sérülésnek, elszíneződésnek vagy sérülésnek lennie. Ha az érzékelő elszíneződött vagy sérült, ne használjon sértő vagy szabadon lévő elektromos áramkörrel rendelkező érzékelőt.
- Ne használja az érzékelőt MRI-vizsgálat közben vagy MRI-környezetben.
- A megfelelő tapadás és keringés, a szemrevételéssel megfelelő pozíció, valamint a bőr sértettlenségek biztosítása érdekében a monitorozási helyet gyakran vagy az intézmény előírásainak megfelelő gyakorisággal kell ellenőrizni.
- A gyenge keringésű betegeknél körültekintés szükséges; nem elegendő mozgatás esetén az érzékelő bőrhorzsolást és nyomás okozta szövetelhalást okozhat. A gyenge keringésű betegeknél a monitorozási helyet legalább 1 óránként meg kell vizsgálni, és az érzékelőt át kell helyezni, ha szövetti vérellátási zavar észlelhető.
- A túl szorosan felhelyezett érzékelők, illetve amelyek ödéma miatt túl szorossá válnak, helytelen eredményt szolgáltathatnak, illetve nyomás okozta szövetelhalást okozhatnak.
- Az érzékelő helyétől disztiláisan lévő területek keringését rendszeresen ellenőrizni kell.
- Gyenge keringés esetén gyakran kell ellenőrizni az érzékelő monitorozási helyét, hogy észlelhető-e szövetti vérellátási zavar, mert ez nyomás okozta szövetelhaláshoz vezethet.
- Ne rögzítse az érzékelőt nagyméretű ragasztószalaggal a monitorozási helyhez; ez ronthatja a véráramlást és pontatlan értékek leolvasásához vezet. A külön ragasztószalag használata károsíthatja a bőrt és az érzékelőt és/vagy nyomás okozta szövetelhalást okozhat.
- Koraszülöttknél a magas oxigénkoncentráció a retina károsodását okozhatja. Ennél fogva az oxigéntelítettségi szint felső riasztási határértékét gondosan kell megválasztani az elfogadott klinikai szabványok szerint.
- A nem megfelelően felhelyezett vagy részlegesen elmozdult érzékelő pontatlan mérést okozhat.
- A tévesen megválasztott érzékelőtípus miatti helytelen alkalmazás pontatlan vagy hiányzó mérést okozhat.
- Az alacsony megbízhatósági jelzővel rendelkező értékek pontatlan eredményeket okozhatnak.
- Az éren belül alkalmazott kontrastanyagok, mint például az indocianinzöld és a metilénkék, valamint a külsőleg alkalmazott színező- és bevonóanyagok (például a körömlakk, a műköröm, a csillámpor) pontatlan SpO<sub>2</sub>-mérésekhez vezethetnek.
- Az érzékelőnél található anyajegy(ek), tetoválások vagy bőrelsíneződések, a bőrön lévő nedvesség, a deformálódott ujjak, az érzékelő sugárforrásának és vevőjének helytelen elhelyezése, a betegre felhelyezett más érzékelőktől származó EMC-interferencia, valamint a fény útját akadályozó tárgyak pontatlan eredményeket okozhatnak.
- Ne helyezze az érzékelőt olyan végtakra, amelyben artériás katéter, vagy amelyen vérnyomásmérő mandzsetta található.

- A beteg belegabolyodásának vagy megfojtásának elkerülése érdekében a vezeték és a betegvezeték elvezetését kellő körültekintéssel kell végezni.
- A vénás pangás a ténylegesnél alacsonyabb artériás oxigéntelítettségi érték leolvasását okozhatja. Ennél fogva ellenőrizze, hogy a monitorozási helyszín vénás kiáramlása megfelelő-e. Az érzékelő nem lehet a szív szintje alatt (például egy olyan ágyban fekvő beteg kezén, akinek a keze lelőg az ágyról, Trendelenburg-helyzet esetén).
- A rendellenes vénás pulzálás és a vénás pangás pontatlan SpO<sub>2</sub>-SpCO- vagy SpMet-értéket okozhat.
- Ha teljested besugárzás közben pulzoximetriát használ, tartsa az érzékelőt a sugármezőn kívül. Ha az érzékelő sugárzásnak van kitéve, akkor az aktív besugárzási időtartam alatt előfordulhat, hogy a leolvasott értékek pontatlanná válnak vagy az egység nem mutat semmit.
- A nagy erősségű környezeti fényforrások, például a sebészeti lámpák (különösen a xenon fényforrásúak), a bilirubinlámpák, a fluoreszcens fények, az infravörös melegítőlámpák és a közvetlen napfény ronthatja az érzékelő által nyújtott teljesítményt.
- Az érzékelőre irányított különösen nagy erősségű fény (például pulzáló stroboszkópfény) hatására előfordulhat, hogy a CO pulzoximéter® nem képes leolvasni az élettani jeleket.
- A környező fény okozta zavarás megelőzése érdekében ellenőrizze, hogy az érzékelő megfelelően lett-e felhelyezve, és ha szükséges, takarja le a mérési területet egy opálos anyaggal. Ezen óvintézkedés erős környezeti fényviszonyok közötti betartásának elmulasztása pontatlan mérésekhez vezethet.
- Pontatlan SpCO- és SpMet-értéket okozhat a szélsőséges hemoglobinszint, az alacsony artériás perfúzió, illetve a mozgási műtermék.
- Pontatlan SpCO- és SpMet-értéket okozhat a kiugróan rendellenes hemoglobinszint, az alacsony artériás perfúzió, az alacsony artériás oxigéntelítettség®, például a nagy tengerszint feletti magasság okozta hipoxémia, illetve a mozgási műtermék.
- Az intraartikolt ballonpumpától származó pulzálás befolyásolhatja a pulzoximéteren megjelenő pulzusszámot. Ilyenkor EKG segítségével ellenőrizze a beteg pulzusszámát.
- A vénás pulzálás téves SpO<sub>2</sub>-értékek leolvasását okozhatja (például a háromhegyű billentyűn keresztül történő visszáramlás, Trendelenburg-helyzet esetén).
- Pontatlan SpO<sub>2</sub>-értéket okozhat a súlyos anémia, a nagyon alacsony artériás perfúzió, illetve a szélsőséges mozgási műtermék.
- A hemoglobinopatiák és a hemoglobin-szintézis zavarai, mint például a thalassaemíák, a Hb s, a Hb c, a sarlösejtes betegség stb. pontatlan SpO<sub>2</sub>-SpCO- és SpMet-értékek leolvasásához vezethetnek.
- Pontatlan SpO<sub>2</sub>-SpCO- és SpMet-értéket okozhatnak az érspazmussal járó betegségek, mint például a Raynaud-betegség és a perifériás érbetegség.
- Pontatlan méréseket okozhat az elektromágneses interferencia.
- Pontatlan SpO<sub>2</sub>-SpCO- és SpMet-értéket okozhat az emelkedett diszhemoglobinszint, a hipokapniás vagy hiperkapniás állapot, valamint a súlyos érszükület vagy a hipotermia.
- Nagyon gyenge keringés esetén a monitorozási hely leolvasott artériás oxigéntelítettségi értéke alacsonyabb lehet, mint a mélyebben fekvő területek.
- Az SpCO- és az SpMet-értékeket befolyásolhatja, ha a monitorozási helyen a keringés gyenge.
- Pontatlan SpCO- és SpMet-értékeket okozhat az emelkedett PaO<sub>2</sub>-szint.
- Az emelkedett karboxi-hemoglobin- (COHb)-szint pontatlan SpO<sub>2</sub>- és SpHb-mérésekhez vezethet.
- Magas COHb- vagy MetHb-szint előfordulhat látyszólag normális SpO<sub>2</sub>-szint esetén is. Ha magas COHb- vagy MetHb-szint gyanitható, akkor a vérmintát laboratóriumi úton (CO-oximetriával) elemzni kell.
- Az SpCO-értékét a készülék nem feltétlenül jelzi ki alacsony artériás oxigéntelítettség, illetve emelkedett methemoglobinszint esetén.
- Az emelkedett methemoglobinszint (MetHb) pontatlan SpO<sub>2</sub>- és SpCO-mérésekhez vezethet.
- Az emelkedett összbilirubinszint vagy májbetegség pontatlan SpO<sub>2</sub>-SpCO- és SpMet-értékekhez vezethet.
- Semmilyen módon ne módosítsa vagy változtassa meg az érzékelőt. A megváltoztatás és a módosítás hatással lehet az eszköz teljesítményére és/vagy pontosságára.
- A károsodás megelőzése érdekében az érzékelőt ne áztassa és ne merítse semmilyen folyadékoldatba.
- Ne kísérjelje meg besugárzással, gözzel, autoklával vagy etilén-oxidddal sterilizálni, mert az károsítja az érzékelőt.
- Ne kísérjelje meg a Masimo érzékelőket és betegvezetékeket újrafelhasználni több betegen, újrafeldolgozni, helyreállítani vagy újrahasznosítani, mert ezek az eljárások károsíthatják az elektromos alkatrészeket, ami a beteg sériáléséhez vezethet.
- **Vigyázat!** Cserélje le az érzékelőt, ha megjelenik egy üzenet, amely az érzékelő cseréjének szükségességét vagy folyamatosan alacsony SIQ-t jelez az alacsony SIQ esetén a monitorozószköz használati útmutatójában előírt hibaelhárítási lépések végrehajtása után.
- **Megjegyzés:** Az érzékelő X-Cal® technológiával van ellátva, hogy minél kisebb legyen a kockázata a pontatlan eredményeknek és a betegmonitorozás váratlan leállásának. Ha egy betegnél felhasználta, akkor dobja el az érzékelőt.

## HASZNÁLATI UTASÍTÁSOK

### A) Monitorozási hely kiválasztása

- Mindig olyan felhelyezési területet válasszon, amely megfelelő keringéssel rendelkezik, és amelyet az érzékelő vevőablaka teljesen lefed.
- A sugárforrás és az érzékelő egymáshoz igazításakor a sugárforrás nem helyezhető a körömágy mögé. Ilyen előfordulásakor alacsonyabb súlytartományú érzékelő használata válhat szükségessé.
- Az érzékelő felhelyezése előtt a monitorozóhelyet meg kell tisztítani a szennyeződésektől és meg kell száritani.

### RD rainbow Adt 8λ SpCO: Felnőtt érzékelő

> 30 kg Lehetőleg a nem domináns kéz gyűrűs- vagy középső ujjára kell felhelyezni.

**RD rainbow Pdt 8λ SpCO: Gyermek érzékelő**

10–50 kg Lehetőleg a nem domináns kéz gyűrűs- vagy középső ujjára kell felhelyezni.

**RD rainbow Inf 8λ SpCO: Csecsemő érzékelő**

3–10 kg Az előnyös felerősítési hely a nagylábjú. Másik megoldásként a nagylábjú melletti ujj vagy a kézen a hüvelykujj is használható.

10–30 kg Lehetőleg a nem domináns kéz gyűrűs- vagy középső ujjára kell felhelyezni.

**RD rainbow Neo 8λ SpCO: Újszülött/felnött érzékelő**

< 3 kg Az előnyös felerősítési hely a lábfej. Más megoldásként a tenyéren és kézháton keresztül is használható.

> 30 kg Lehetőleg a nem domináns kéz gyűrűs- vagy középső ujjára kell felhelyezni.

**B) Az érzékelő csatlakoztatása a beteghez**

- Bontsa 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 igazítsa, hogy először a vevő legyen felhelyezhető. Helyezze az ujjhegyet a szaggatott vonalra úgy, hogy az ujj legnagyobb szövetvastagságú része (vagyis az ujjpárna) lefedje az ujj-körvonalaat és a vevő ablakát.
- Lásd az **1b. ábrát**. Az öntapadó szárnyakat egyenként nyomja rá az ujjra. A pontos adatrögzítés érdekében az érzékelő ablakát teljesen el kell takarni.
- Lásd az **1c. ábrát**. Hajtsa az érzékelőt az ujjra úgy, hogy a fényforrás ablaka (\*) a köröm felett 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 CSECSEMŐKNEK (3–10 kg)**

- Lásd a **2a. ábrát**. Irányítsa az érzékelő vezetékét úgy, hogy lábhát tetején fusson végig. Helyezze a vevőt a nagylábjú legnagyobb szövetvastagságú részére (vagyis az ujjpárna). Másik megoldásként a nagylábjú melletti ujj vagy a kézen a hüvelykujj is használható (az ábrán nem szerepel).
- Lásd a **2b. ábrát**. Tekerje az öntapadó szalagot a lábujj/hüvelykujj köré oly módon, hogy a fényforrás a körömágy hátsó részére (ne a köröm hegyére) kerüljön. A pontos adatrögzítés érdekében az érzékelő ablakát teljesen el kell takarni.
- Lásd a **2c. ábrát**. Ellenőrizze, hogy a fényforrás ablaka (\*) a lábujj/hüvelykujj tetején pontosan a vevővel szemben helyezkedik-e el. Ellenőrizze, hogy a helyzet megfelelő-e, és ha szükséges, pozicionálja újra.

**Neo érzékelő ÚJSZÜLÖTTEKNEK (< 3 kg)**

- Lásd a **3a. ábrát**. Vezesse az érzékelő vezetékét a boka (vagy a csukló) felé. Helyezze fel az érzékelőt a lábfej (vagy a kézfej) laterális része köré, a negyedik lábujjal (vagy kézujjal) egy vonalban. A pontos adatrögzítés érdekében az érzékelő ablakát teljesen el kell takarni.
- Lásd a **3b. ábrát**. Csavarja az öntapadó szalagot a lábfej/kézfej laterális része köré, majd ellenőrizze, hogy a fényforrás ablaka (\*) az érzékelővel szemben helyezkedik-e el. Az érzékelő rögzítéséhez szükséges öntapadó szalag felhelyezésekor járjon el a körültekintően, hogy a vevő és a sugárforrás egymáshoz igazított megfelelő helyzete ne mozduljon el.
- Lásd a **3c. ábrát**. Ellenőrizze, hogy a helyzet megfelelő-e, és ha szükséges, pozicionálja újra. Folytassa az öntapadó szalag többi részének körbetekerését a lábfej/kézfej körül.

**Neo érzékelő FELNŐTTEKNEK (> 30 kg) és Inf érzékelő CSECSEMŐKNEK (10–30 kg)**

- Lásd a **4a. ábrát**. Irányítsa az érzékelő vezetékét úgy, hogy kézhát tetején fusson végig. Igazítsa a vevőt az ujj legnagyobb szövetvastagságú részére.
- Lásd a **4b. ábrát**. Tekerje az öntapadó szalagot az ujj köré úgy, hogy a sugárforrás a körömágy hátsó részén helyezkedjen el és a szalag széle az ujjhegyn legyen (ne a köröm hegyén). A pontos adatrögzítés érdekében az érzékelő ablakát teljesen el kell takarni.
- Lásd a **4c. ábrát**. Ellenőrizze, hogy a fényforrás ablaka (\*) közvetlenül az érzékelővel szemben helyezkedik-e el. Ellenőrizze, hogy a helyzet megfelelő-e, és ha szükséges, pozicionálja újra.

**C) Az érzékelő csatlakoztatása a betegvezetékre**

- Lásd az **5a. ábrát**. Irányítsa az érzékelő csatlakozófélét úgy, hogy a „fényes” oldal tekintsen felfelé. Irányítsa a betegvezetéket úgy, hogy a színes sáv és az ujjfogak felfelé nézzenek.
- Lásd az **5b. ábrát**. Illessze az érzékelő félét a betegvezeték csatlakozójába addig, amíg a csatlakozást érezhető vagy hallható kattanás nem jelzi. Amegfelelő csatlakozás ellenőrzéséhez finoman húzza meg a csatlakozókat. A mozgás megkönyítése céljából a vezeték ragasztószalaggal rögzíthető a beteghez.

**D) Ismételt felerősítés**

- Az érzékelő újból felhelyezhető ugyanarra a betegre, ha a sugárforrás 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 felerősítési helyek megváltoztatásakor vagy az érzékelő ismételt felhelyezésekor először csatlakoztassa le az érzékelőt a betegvezetékről.

**E) Az érzékelő lecsatlakoztatása a betegvezetékről**

- Lásd a **6. ábrát**. Húzza meg erősen az érzékelő csatlakozóját, majd távolítsa el a betegvezetékről.

**MEGJEGYZÉS:** A károsodás megelőzése érdekében az érzékelő csatlakozóját húzza, ne a kábelt.

## MŰSZAKI JELLEMZŐK

Masimo rainbow SET technológiát alkalmazó monitorokkal vagy RD rainbow SET sorozatú betegvezetékekkel összekapcsolt, Masimo rainbow SET® technológiát alkalmazó engedélyezett modulokkal való alkalmazás esetén az RD rainbow 8λ SpCO érzékelők teljesítményjellemzői a következők:

<b>RD rainbow 8λ SpCO érzékelő :</b>	<b>Adt</b>	<b>Pdt</b>	<b>Inf</b>		<b>Újszülött</b>	
█ Testsúlytartomány	> 30 kg	10–50 kg	3–10 kg	10–30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Felhelyezési terület	Kézujj	Kézujj	Hüvelykujj vagy nagylábujj	Kézujj vagy lábujj	Kéfjei vagy lábfjei	Kézujj
SpO <sub>2</sub> pontossága mozgás nélkül <sup>1</sup> , (70–100%)	2%	2%	2%	2%	2%	2%
SpO <sub>2</sub> pontossága mozgás nélkül <sup>1</sup> , (60–80%)	3%	3%	3%	3%	---	3%
SpO <sub>2</sub> pontossága mozgás közben <sup>2</sup>	3%	3%	3%	3%	3%	3%
SpO <sub>2</sub> pontossága gyenge keringés mellett <sup>3</sup>	2%	2%	2%	2%	2%	2%
Pulzusszám pontossága mozgás nélkül <sup>4</sup>	3 ütés/perc	3 ütés/perc	3 ütés/perc	3 ütés/perc	3 ütés/perc	3 ütés/perc
Pulzusszám pontossága mozgással <sup>5</sup>	5 ütés/perc	5 ütés/perc	5 ütés/perc	5 ütés/perc	5 ütés/perc	5 ütés/perc
Pulzusszám pontossága gyenge keringés mellett <sup>4</sup>	3 ütés/perc	3 ütés/perc	3 ütés/perc	3 ütés/perc	3 ütés/perc	3 ütés/perc
SpMet pontossága mozgás nélkül <sup>5</sup>	1%	1%	1%	1%	1%	1%
SpCO pontossága mozgás nélkül <sup>6</sup>	3%	3%	3%	3%	---	3%

**MEGJEGYZÉS:** Az ARMS pontossági értékek a mérések és a referenciamérések különbsége alapján kerülnek statisztikai kiszámításra. Az eszközönmérések körülbelül kétharmada esett +/- ARMS érték közé a referenciamérésektől egy kontrollált oxigénláthatóvá válásra.

<sup>1</sup> A Masimo SET technológiának a mozgás nélküli helyzetekben fennálló pontosságát egészséges, fehértől sötétig terjedő bőrpigmentációjú önkéntes felnőtt férfiakon és nőkön végzett emberi vérvízsgálatokkal ellenőrizték, mesterségesen előidézett oxigénhzáros állapotban, 60–100% SpO<sub>2</sub> tartományban, laboratóriumi CO-oximéter eredményeivel összehoztak.

<sup>2</sup> A Masimo SET technológiának a mozgással járó helyzetekben fennálló pontosságát 2–4 Hz frekvenciájú, 1–2 cm amplitúdójú dörzsölő és érintő mozgások esetén, valamint nem ismétlődő, 1–5 Hz frekvenciájú, 2–3 cm amplitúdójú mozgások esetén, fehértől sötétig terjedő bőrpigmentációjú, önkéntes, egészséges, felnőtt férfiakon és nőkön végzett emberi vérvízsgálatokkal ellenőrizték, mesterségesen előidézett oxigénhzáros állapotban, a 70–100% SpO<sub>2</sub> tartományban, laboratóriumi CO-oximéter eredményeivel összehoztak.

<sup>3</sup> A Masimo SET technológia pontosságát validálták gyenge keringés (alacsony perfúzió) esetén laboratóriumi körülmények 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 technológia pulzusmérésének pontosságát validálták a 25–240 ütés/perc tartományra laboratóriumi körülmények 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>5</sup> Az SpMet pontosságának meghatározása egészséges önkéntes felnőttek vizsgálatával történt fehértől sötétig terjedő bőrpigmentáció mellett, 0–15% MetHb-tartományban, laboratóriumi CO-oximéterrel összehoztak.

<sup>6</sup> Az SpCO pontosságának meghatározása önkéntes felnőttek vizsgálatával történt 0–40% SpCO közötti tartományban, laboratóriumi CO-oximéterrel összehoztak.

<sup>7</sup> Az SpO<sub>2</sub> és az SpMet pontosságának meghatározása újszülöttkéknél 16, 7–135 nap életkorú, 0,5–4,25 kg testsúlyú, újszülött-intenzív osztályon dupló újszülöttön történt. Hetvenkilenc (79) önkéntes adatmintát sikeresített összegyűjteni 70–100% SaO<sub>2</sub> és 0,5–2,5% MetHb között, a kapott pontosság újszülöttök esetén pedig 2,9% SpO<sub>2</sub> (1 szórásnyi), 0,9 SpMet (1 szórásnyi) volt, laboratóriumi CO-oximéterrel összehasonlítva.

## KOMPATIBILITÁS

**MASIMO SET** Ez az érzékelő kizárolág rainbow technológiájú Masimo SET funkciót tartalmazó eszközökkel vagy RD rainbow 8λ SpCO-kompatibilis 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 kompatibilitástra vonatkozó információkat lásd: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## JÓTÁLLÁS

Kizárolág az első vevő számára a Masimo garantálja, hogy a termék a Masimo termékekhez mellékelt használati utasítások alapján történő felhasználás esetén hat (6) hónapig anyagi és gyártási hibáktól mentes marad. Az egyszer használatos termékekre vonatkozó jótállás csak egy betegnél történő felhasználás esetén érvényes.

AZ ELŐZŐK AZ AZON TERMÉKEKRE VONATKOZÓ EGYEDÜLI ÉS KIZÁRÓLAGOS JÓTÁLLÁST JELENTIK, AMELYEKET A MASIMO ÉRTÉKESÍT A VEVŐ RÉSZÉRE. A MASIMO NYOMATÉKOSAN VISSZAUTASÍT MINDEN EGYÉB SZÓBELI, FELTÜNTETETT VAGY BENNE FOGLALT JÓTÁLLÁST, BELEÉRTVE, DE NEM KIZÁRÓLAGOSAN VÉVE A KERESKEDELMI FORGALOMBA HOZHTÓSÁGRA ÉS AZ ADOTT CELRA VALÓ MEGFELELÉSRE VONATKOZÓ BÁRMILYEN JÓTÁLLÁST. A MASIMO EGYEDÜLI KÖTELEZETTSÉGE ÉS A VEVŐ KIZÁRÓLAGOS JOGORVOSLATI LEHETŐSÉGE BÁRMILYEN JÓTÁLLÁS SÉRÜLÉSE ESETÉN A TERMÉK JAVÍTÁSA VAGY CSERÉJE, MELYRÖL A MASIMO DÖNT.

## KIVÉTELEK A JÓTÁLLÁS ALÓL

E jótállás nem vonatkozik semmilyen olyan termékre, amely használata nem a termékhez mellékelt használati útmutatóban leírt módon, a rendeltetési célnak megfelelően, előirányzatlanul, balesetet okozó módon történt, vagy külső tényező alkalmazásával történt, vagy előidézett kár szemben. E jótállás nem vonatkozik egyetlen olyan termékre sem, melyet bármilyen téves berendezéshez vagy rendszerhez csatlakoztatnak, módosítottak, illetve szét- vagy összeszereltek. E jótállás nem vonatkozik azokra az érzékelőkre vagy betegvezetékre, amelyek újrafeldolgozásra, javításra vagy újrahasznosításra esnek át.

SEM A VEVŐ, SEM BÁRMILYEN MÁS SZEMÉLY SEMMIKOR NEM TARTHATJA FELELŐSNEK A MASIMÓT SEMMILYEN ELŐRE NEM LÁTHATÓ, KÖZVETETT, KÜLÖNLEGES VAGY KÖVETKEZMÉNES KÁRÉRT (BELEÉRTVE, DE NEM KIZÁRÓLAGOSAN VÉVE AZ ELVESZETT NYERÉSEGET IS), MÉG AKkor SEM, HA ANNAK VALÓSZÍNÉGERŐL A MASIMO ELŐRE TÁJEKOZTATÁST KAPOTT. A MASIMO FELELŐSSÉGE A VÁSÁRLÓNAK ÉRTEKESTITÉT TERMÉKKEL KAPCSOLATBAN (SZERZŐDÉS, JÓTÁLLÁS, KÁR VAGY MÁS KÖVETELÉS JOCGÍMÉN) SEMMILYEN ESETBEN SEM LEHET NAGYOBBA A VÁSÁRLÓ ÁLTAL A KÖVETELÉSBEN ÉRINTETT TERMÉKKEL TÉTELEIERT FIZETT ÖSSZEGNÉL. A MASIMO SEMMILYEN ESETBEN NEM FELELŐ AZ OLYAN TERMÉKKEL KAPCSOLATBAN BEKÖVETKEZETT KÁRÉRT, AMELY ÜRÁSTERELÍZÁLÁSON, JAVÍTÁSON VAGY ÚJRAHASZNOSÍTÁSON ESETT ÁT. AZ E RÉSZÉBEN EMLÍTETT KORLÁTOZÁSOK NEM ZÁRNAK KI SEMMILYEN OLYAN FELELŐSSÉGET, AMELY A TERMÉKRE VONATKOZÓ FELELŐSSÉGI JOGSZABÁLYOK SZERINT TÖRVÉNYESEN NEM ZÁRHATÓ KI EGY SZERZŐDÉSBEN.

## VÉLELMEZETT ENGEDÉLY KIZÁRÁSA

Ezt az betegnél használható érzékelőt Ön úgy használhatja, ha betartja a Masimo által levédett, kizárolág egy betegnél használatos eszközökre vonatkozó szabályokat. Ennek elfogadása vagy a termék használata révén Ön tudomásul veszi és elfogadja, hogy a termék a gyártó engedélye szerint egyéni több betegnél nem használható fel. Ha egy betegnél felhasználta, akkor dobja el az érzékelőt.

Ezen érzékelő megvásárlása vagy birtoklása nem jelent semmilyen kifejezetten vagy bennfoglalt engedélyt arra, hogy az érzékelő rainbow érzékelő alkalmazására külön jóváhagyással nem rendelkező eszközzel legyen használva.

## VIGYÁZAT! AZ (EGYESÜLT ÁLLAMOKBELI) SZÖVETSÉGI TÖRVÉNYEK EZEN ESZKÖZ ÁRUSÍTÁSÁT CSAK ORVOS ÁLTAL VAGY ORVOS RENDELÉSÉHEZ KÖTTÖN ENGEDÉLYEZIK.

A készüléket csak szakképzett személyek használhatják. A termék rendelésére vonatkozó teljes tájékoztatást, többek között a javallatokat, az ellenjavallatokat, a figyelmeztetéseket, az óvintézkedésekét és a nemkívánatos eseményeket lásd a megfelelő utasításokban.

Ha bármilyen komoly problémát tapasztal a termékkel kapcsolatban, kérjük, értesítse országának illetékes hatóságát és a gyártót.

A terméken vagy annak címkéin a következő szimbólumok szerepelhetnek:

SZIMBÓLUM	JELENTÉS	SZIMBÓLUM	SZIMBÓLUM	SZIMBÓLUM	SZIMBÓLUM
	Kövess a használati útmutatót		Külön gyűjtendő elektromos és elektronikus hulladék (WEEE)	<b>Rx ONLY</b>	Vigyázat! Az (egyesült államokbeli) szövetségi törvények ezen eszköz árusítását csak orvos által vagy orvos rendeléséhez köttően engedélyezik.
	További információkért láasd a használati útmutatót	<b>LOT</b>	Tételkód		Az európai orvosi eszközökre vonatkozó, 93/42/EK jelzésű rendeletben való megfelelés jele.
	Gyártó	<b>REF</b>	Katalógusszám (modellszám)	<b>EC REP</b>	Meghatalmazott képviselő az Európai Közösségen
	Vigyázat!	<b>####</b>	Masimo hivatkozási szám		Testsúly
	Lejárat: 0000-HH-NN	<b>&gt;</b>	Nagyobb mint		Tárolási hőmérséklettartomány
	Újrafelhasználása tilos/Csak egy betegnél használható	<b>&lt;</b>	Kevesebb mint		Tartsa száron
	Nem steril		Tárolási pártartalomra vonatkozó korlátozás		Ne használja, ha a csomag sérült, és olvassa el a használati útmutatót
	Nem tartalmaz természetes latexgumiit		Törékeny, óvatos kezelést igényel		Légköri nyomásra vonatkozó korlátozás
	Egy betegnél – többször használható	<b>MD</b>	Orvosi eszköz	<b>UDI</b>	Egyedi eszközazonosító
	Fénykibocsátó dióda (LED) LED-fényt bocsát ki, amikor áram folyik rajta.		Az útmutatók, használati utasítások és kézikönyvek elérhetők elektronikus formátumban a következő weboldalon: <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a>		
			<b>Megjegyzés:</b> Az elFU nem minden országban éréhető el.		

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

A Masimo, a SET, a , az RD rainbow SET, az RD SET, a rainbow SET, az X-Cal, az SpMet, az SpCO, az impluzos CO-oximéter és a rainbow a Masimo Corporation szövetségi jogosított védjegye.

Az RD rainbow a Masimo Corporation védjegye.

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## Czujniki samoprzylepne do CO-oksymetrii

### WSKAZÓWKI DOTYCZĄCE KORZYSTANIA

Wyłącznie do użytku przez jednego pacjenta

Produkt zostało wykonany bez zastosowania lateksu naturalnego

Niejałowy

**Przed użyciem czujnika użytkownik powinien przeczytać i zrozumieć podręcznik operatora urządzenia oraz niniejsze wskazówki dotyczące korzystania.**

#### WSKAZANIA

Czujniki RD rainbow™ 8λ SpCO są przeznaczone do ciągłego nieinwazyjnego monitorowania funkcjonalnej saturacji tlenem hemoglobiny krwi tętniczej (SpO<sub>2</sub>), częstości tętna, saturacji karboksyhemoglobinem (SpCO®) i saturacji methemoglobiną (SpMet®) 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

Sostosowanie czujników samoprzylepnych RD rainbow 8λ SpCO jest przeciwwskazane u pacjentów, którzy wykazują reakcje alergiczne na taśmę samoprzylepną.

#### OPIS

Czujniki samoprzylepne RD rainbow 8λ SpCO zostały zweryfikowane do użycia z technologią Masimo rainbow SET®. W celu uzyskania informacji na temat kompatybilności określonego urządzenia i modelu czujnika należy skonsultować się z producentem danego systemu do oksymetrii. Każdy producent urządzenia jest odpowiedzialny za określenie, czy wyprodukowane przed niesie urządzenie są zgodne z danym modelem czujnika.

**OSTRZEŻENIE:** Czujniki i kable firmy Masimo zostały zaprojektowane do użycia wyłącznie z urządzeniami wyposażonymi w technologię oksymetrii Masimo rainbow SET lub licencjonowanymi do stosowania czujników firmy Masimo.

**UWAGA:** Pomimo faktu, że niniejszy czujnik jest w stanie odczytywać wszystkie parametry, jest on ograniczony parametrami urządzenia.

#### OSTRZEŻENIA

- Przed podjęciem decyzji klinicznej w celu pełnego zrozumienia stanu pacjenta należy przeprowadzić laboratoryjne testy diagnostyczne przy użyciu próbek krwi.
- Wszystkie czujniki i kable zostały zaprojektowane do użytku z konkretnymi monitorami. Przed zastosowaniem należy zweryfikować zgodność monitora, kabla i czujnika, gdyż w przeciwnym razie grozi to pogorszeniem wydajności i/lub spowodowaniem obrażeń ciała pacjenta.
- Czujnik nie powinien nosić widocznych wad, przebarwień ani uszkodzeń. Jeżeli czujnik jest przebarwiony lub uszkodzony, należy przestać go używać. Nigdy nie należy stosować czujnika uszkodzonego lub z odsłoniętymi obwodami elektrycznymi.
- Czujnika nie należy stosować podczas obrazowania metodą rezonansu magnetycznego lub w środowisku rezonansu magnetycznego.
- W celu zapewnienia odpowiedniego przylegania, krażenia, ciągłości skóry i prawidłowego ułożenia optycznego miejsce należy sprawdzać częstą lub zgodnie z zasadami danej placówki.
- W przypadku pacjentów o słabej perfuzji należy zachować ostrożność, ponieważ rzadkie przemieszczanie czujnika może spowodować nadzierski skóry i martwicę na skutek ucisku. U pacjentów o słabej perfuzji miejsce należy sprawdzać co godzinę i przemieszczać czujnik, jeśli wystąpią objawy niedokrwienia tkanki.
- Zbyt ciasno założone czujniki lub te, pod którymi wystąpił obrzęk, mogą powodować błędne odczyty i martwicę na skutek ucisku.
- Należy rutynowo kontrolować krażenie dystalne do miejsca umieszczenia czujnika.
- Podczas słabej perfuzji miejsce umieszczenia czujnika wymaga częstej kontroli pod kątem objawów niedokrwienia tkanki, które może prowadzić do martwicy spowodowanej uciskiem.
- 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.
- Wysoce 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.
- Nieprawidłowo umieszczone czujniki lub czujniki częściowo odłączone mogą spowodować niedokładne pomiary.
- Nieprawidłowe umieszczenie związane z niewłaściwym rodzajem czujnika może powodować niedokładne odczyty lub ich brak.
- Niedokładne odczyty mogą występować, gdy wartości są dostarczane ze wskaźnikiem niskiej pewności sygnału.
- Barwniki wewnętrzczyniowe, takie jak zieleń indocyjaninowa lub błękit metylenowy, lub barwniki i substancje zastosowane zewnętrznie, takie jak lakier do paznokci, paznokcie akrylowe, brokat itp., mogą spowodować, że pomiary SpO<sub>2</sub> będą niedokładne.
- Niedokładne odczyty mogą być spowodowane przez znamiona wrodzone, tatuaże lub odbarwienia skóry na ścieżce czujnika, wilgoć na skórze, zniekształcone palce, brak wyrównania emitera i detektora czujnika, zakłócenia dotyczące zgodności elektromagnetycznej (EMC) pochodzące z innych czujników podłączonych do pacjenta i przedmioty blokujące drogi światła.
- Należy unikać umieszczania czujnika na koñczynach, gdzie założony jest cewnik tętniczy lub mankiet do pomiaru ciśnienia krwi.
- Kabel oraz kabel pacjenta należy starannie poprowadzić w taki sposób, aby ograniczyć prawdopodobieństwo zaplątania się lub uduszenia pacjenta.

- Zastój żyły może powodować zaniżone odczyty rzeczywistej saturacji krwi tętniczej tlenem. Dlatego należy zapewnić prawidłowy odpływ żyły z monitorowanego miejsca. Czujnik nie powinien znajdować się poniżej poziomu serca (np. czujnik na dloni pacjenta leżącego w łóżku z ręką zwisającą w kierunku podłogi, pozycja Trendelenburga).
- Niedokładne odczyty SpO<sub>2</sub>, SpCO lub SpMet mogą być spowodowane przez nieprawidłową pulsację żylną lub zastój żylny.
- W przypadku stosowania pulsoksymetrii podczas naświetlania całego ciała należy utrzymywać czujnik poza polem radiacyjnym. Jeżeli czujnik jest narażony na promieniowanie, w okresie aktywnej radiacji odczyt może być niedokładny lub nie być wyświetlany.
- Silne źródła światła otoczenia, takie jak lampy chirurgiczne (zwłaszcza z ksenonowym źródłem światła), lampy biliurabinowe, światło fluorescencyjne, podczerwone lampy grzewcze oraz bezpośrednie światło słoneczne, mogą zakłócać działanie czujnika.
- Silne źródła światła o dużej intensywności (takie jak pulsujące światła stroboskopowe) skierowane na czujnik mogą uniemożliwić pulsoksymetrowi/CO-oksymetrowi® uzyskiwanie odczytów parametrów życiowych.
- Aby zapobiec zakłóceniom spowodowanym przez światło otoczenia, należy upewnić się, że czujnik jest prawidłowo założony i w razie potrzeby zakryć miejsce założenia czujnika materiałem nieprzeczerwistym. Zaniechanie tego środka ostrożności w warunkach silnego światła otoczenia może spowodować niedokładne pomiary.
- Niedokładne odczyty SpCO i SpMet mogą być spowodowane przez skrajne stężenia hemoglobiny, niską perfuzję tętniczą lub artefakt spowodowany ruchem.
- Niedokładne odczyty SpCO i SpMet mogą być spowodowane przez skrajne stężenia hemoglobiny, niską perfuzję tętniczą, niskie poziomy saturacji krwi tętniczej tlenem, w tym hipoksemię wysokościową, artefakt spowodowany ruchem.
- Tętnienia pochodzące z balonu do kontrapulsacji wewnętrzortalnej mogą wpływać na wyświetlana na ekranie pulsoksymetru częstość tętna. Należy zweryfikować tętno pacjenta na podstawie częstości akcji serca na EKG.
- Tętnienia żylnie (np. niedomykalność zastawki trójdzielnej, pozycja Trendelenburga) mogą powodować błędnie zaniżone odczyty SpO<sub>2</sub>.
- Niedokładne odczyty SpO<sub>2</sub> mogą być spowodowane przez ciężką niedokrwistość, bardzo niską perfuzję tętniczą lub skrajny artefakt spowodowany ruchem.
- Niedokładne odczyty SpO<sub>2</sub>, SpCO i SpMet mogą być spowodowane przez hemoglobinopatie i zaburzenia syntezy, takie jak talasemie, HbS, HbC, krwinki sierpowate itd.
- Niedokładne odczyty SpO<sub>2</sub>, SpCO i SpMet mogą być spowodowane przez chorobę naczynioskurczową, taką jak zespół Raynauda, oraz chorobę naczyń obwodowych.
- Niedokładne odczyty mogą być spowodowane przez zakłócenia elektromagnetyczne (EMI).
- Niedokładne odczyty SpO<sub>2</sub>, SpCO i SpMet mogą być spowodowane przez podwyższone stężenia dyshemoglobiny, stany hipokapnii lub hiperkapnii oraz ciężkie zwężenie naczyń bądź hipotermię.
- W przypadku bardzo słabej perfuzji w monitorowanym miejscu odczyt może być niższy niż zasadnicza saturacja krwi tętniczej tlenem.
- Na odczyty SpCO i SpMet mogą wpływać stany niskiej perfuzji w monitorowanym miejscu.
- Niedokładne odczyty SpCO i SpMet mogą być spowodowane przez podwyższone ciśnienie PaO<sub>2</sub>.
- Podwyższone stężenie karboksyhemoglobiny (COHb) może spowodować, że pomiary SpO<sub>2</sub> i SpHb będą niedokładne.
- Wysokie stężenia COHb lub MetHb mogą występować z pozornie prawidłowym stężeniem SpO<sub>2</sub>. Jeśli spodziewane są podwyższone stężenia COHb lub MetHb, należy wykonać analizę laboratoryjną (CO-oksymetrię) próbki krwi.
- Odczyty SpCO mogą nie być zapewniałe w przypadku niskich wartości saturacji krwi tętniczej tlenem lub podwyższonych stężeń methemoglobiny
- Podwyższone stężenie methemoglobiny (MetHb) będzie prowadzić do niedokładnych pomiarów SpO<sub>2</sub> i SpCO.
- Podwyższone stężenie bilirubiny całkowitej lub choroba wątroby może prowadzić do niedokładnych odczytów SpO<sub>2</sub>, SpCO oraz SpMet.
- Czujnika nie należy w żaden sposób modyfikować lub zmieniać. Modyfikacja może wpływać na wydajność i/lub dokładność.
- Aby zapobiec uszkodzeniom, czujnika nie należy moczyć ani zanurzać w żadnym płynie.
- Nie należy podejmować prób sterylizacji przez napromieniowanie, za pomocą pary wodnej, w autoklawie ani tlenkiem etylenu, ponieważ spowoduje to uszkodzenie czujnika.
- Nie należy podejmować prób ponownego używania w 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.
- Przestroga:** Wymień 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 użytkownika urządzenia monitorującego.
- Uwaga:** Czujnik jest dostarczany z technologią X-Cal® w celu zminimalizowania ryzyka uzyskania niedokładnych odczytów i nieoczekiwanej utraty monitorowania pacjenta. Po użyciu u jednego pacjenta czujnik należy wyrzucić.

## INSTRUKCJE

### A) Wybór miejsca

- Należy zawsze wybierać miejsce aplikacji o dobrej perfuzji, które całkowicie zasłoni okienko detektora czujnika.
- Podczas ustawiania emitera i detektora emitera nie należy umieszczać za łożyskiem paznokcia. Jeżeli tak się stanie, może być konieczne zastosowanie czujnika o niższym zakresie wagowym.
- Przed umieszczeniem czujnika miejsce powinno zostać oczyszczone i osuszzone.

### RD rainbow Adt 8λ SpCO: czujnik dla dorosłych

>30 kg Preferowanym miejscem jest palec środkowy lub serdeczny ręki niedominującej.

### RD rainbow Pdt 8λ SpCO: czujnik dla dzieci

10–50 kg Preferowanym miejscem jest palec środkowy lub serdeczny ręki niedominującej.

## **RD rainbow Inf 8λ SpCO: czujnik dla niemowląt**

3–10 kg Preferowanym miejscem jest paluch. W innym wypadku można użyć kciuka lub palca nogi znajdującego się obok palucha.

10–30 kg Preferowanym miejscem jest palec środkowy lub serdeczny ręki niedominującej.

## **RD rainbow Neo 8λ SpCO: czujnik dla noworodków/dorosłych**

<3 kg Preferowanym miejscem jest stopa. W innym wypadku można użyć wewnętrznej oraz zewnętrznej części dloni.

>30 kg Preferowanym miejscem jest palec środkowy lub serdeczny ręki niedominującej.

### **B) Mocowanie czujnika do pacjenta**

• Otworzyć woreczek i wyjąć czujnik. Zdjąć opakowanie ochronne z czujnika, jeśli jest zapakowany.

#### **Ad Czujnik dla DOROSŁYCH (>30 kg) i Pdt Czujnik dla DZIECI (10–50 kg)**

1. Zobacz **Ryc. 1a.** Ustawić czujnik w taki sposób, aby najpierw można było umieścić detektor. Umieścić koniuszek palca na przerywanej linii w taki sposób, aby opuszka palca ręki zakrywała obrys palca i okienko detektora.
2. Zobacz **Ryc. 1b.** Przycisnąć kolejno samoprzylepne skrzydełka do palca. Aby uzyskać dokładne dane, niezbędne jest pełne zasłonięcie okienka detektora.
3. Zobacz **Ryc. 1c.** Zawiąć czujnik wokół palca z okienkiem emitera (\*) ustawionym nad paznokciem. Zawiąć kolejno skrzydełka wokół palca.
4. Zobacz **Ryc. 1d.** Po prawidłowym założeniu emiter i detektor powinny być wyrównane w pionie (czarne linie powinny być wyrównane). W razie potrzeby poprawić.

#### **Inf Czujnik dla NIEMOWLĄT (3–10 kg)**

1. Zobacz **Ryc. 2a.** Skierować kabel czujnika w taki sposób, aby przebiegał wzduż górnej części stopy. Ustawić detektor na podbiciu palucha. W innym wypadku można użyć kciuka lub palca nogi znajdującego się obok palucha (nie przedstawiono).
2. Zobacz **Ryc. 2b.** Owinąć opaskę samoprzylepną wokół palucha/kciuka, tak aby emiter znajdował się z tyłu łożyska paznokcia (nie czubka paznokcia). Aby uzyskać dokładne dane, niezbędne jest pełne zasłonięcie okienka detektora.
3. Zobacz **Ryc. 2c.** Upewnić się, że okienko emitera (\*) jest ustawione w górnej części palucha/kciuka bezpośrednio naprzeciwko detektora. Sprawdzić poprawność ułożenia i poprawić je w razie potrzeby.

#### **Neo Czujnik dla NOWORODKÓW (<3 kg)**

1. Zobacz **Ryc. 3a.** Skierować kabel czujnika w stronę kostki (lub nadgarstka). Umieścić czujnik wokół bocznej strony stopy (lub dloni) i wyrównać względem czwartego palca nogi (lub ręki). Aby uzyskać dokładne dane, niezbędne jest pełne zasłonięcie okienka detektora.
2. Zobacz **Ryc. 3b.** Owinąć opaskę samoprzylepną wokół bocznej części stopy/dloni i upewnić się, że emiter (\*) jest ustawiony równo z detektorem. Podczas mocowania opaski samoprzylepnej w celu zabezpieczenia czujnika należy uważać, aby zachować odpowiednie wyrównanie detektora i emitera.
3. Zobacz **Ryc. 3c.** Sprawdzić poprawność ułożenia i poprawić je w razie potrzeby. Owinąć pozostałą część taśmy samoprzylepnej wokół stopy/dloni.

#### **Neo Czujnik dla DOROSŁYCH (>30 kg) i Inf Czujnik dla NIEMOWLĄT (10–30 kg)**

1. Zobacz **Ryc. 4a.** Skierować kabel czujnika w taki sposób, aby biegł wzduż górnej części dloni. Umieścić detektor na opuszcze palca.
2. Zobacz **Ryc. 4b.** Owinąć opaskę samoprzylepną wokół palca, tak aby emiter znajdował się z tyłu łożyska paznokcia z krawędzią taśmy na końcu palca (nie na końcu paznokcia). Aby uzyskać dokładne dane, niezbędne jest pełne zasłonięcie okienka detektora.
3. Zobacz **Ryc. 4c.** Upewnić się, że okienko emitera (\*) jest ustawione w górnej części palca bezpośrednio naprzeciwko detektora. Sprawdzić poprawność ułożenia i poprawić je w razie potrzeby.

### **C) Mocowanie czujnika do kabla pacjenta**

1. Zobacz **Ryc. 5a.** Ustawić klapki łączące czujnika w taki sposób, aby były skierowane stroną „łśniących” styków do góry. Ustawić kabel pacjenta kolorowym paskiem i uchwytem palca do góry.
2. Zobacz **Ryc. 5b.** Włożyć klapkę czujnika do kabla pacjenta do momentu wyczuwalnego lub słyszalnego kliknięcia przy podłączaniu. Delikatnie pociągnąć za złączę, aby zapewnić dokładny kontakt. Aby ułatwić ruchy pacjenta, do zabezpieczenia kabla można użyć taśmy.

### **D) Ponowne mocowanie**

- Jeżeli okienka emitera i detektora są czyste oraz 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 wyposażonymi w technologię Masimo rainbow SET lub z licencjonowanymi modułami wyposażonymi w technologię Masimo rainbow SET i kable pacjenta serii RD rainbow SET®, czujniki RD rainbow 8λ SpCO mają następującą charakterystykę wydajności:

Czujnik RD rainbow 8λ SpCO :	Adt	Pdt	Inf		Neo	
■ Zakres masy ciała	>30 kg	10–50 kg	3–10 kg	10–30 kg	<3 kg <sup>7</sup>	>30 kg
Miejsce założenia	Palec	Palec	Kciuk lub paluch	Palec ręki lub nogi	Dłoń lub stopa	Palec
Dokładność pomiaru SpO <sub>2</sub> , brak ruchu <sup>1</sup> , (70–100%)	2%	2%	2%	2%	2%	2%
Dokładność pomiaru SpO <sub>2</sub> , brak ruchu <sup>1</sup> , (60–80%)	3%	3%	3%	3%	---	3%
Dokładność pomiaru SpO <sub>2</sub> , ruch <sup>2</sup>	3%	3%	3%	3%	3%	3%
Dokładność pomiaru SpO <sub>2</sub> , niska perfuzja <sup>3</sup>	2%	2%	2%	2%	2%	2%
Dokładność pomiaru częstości tętna, brak ruchu <sup>4</sup>	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
Dokładność pomiaru częstości tętna, niska perfuzja <sup>4</sup>	3 ud./min	3 ud./min	3 ud./min	3 ud./min	3 ud./min	3 ud./min
Dokładność pomiaru SpMet, brak ruchu <sup>5</sup>	1%	1%	1%	1%	1%	1%
Dokładność pomiaru SpCO, brak ruchu <sup>6</sup>	3%	3%	3%	3%	---	3%

**UWAGA:** Wskaźnik dokładności ARMS jest statystycznie obliczoną różnicą między wynikami pomiarów referencyjnych i pomiarów dokonanych przez urządzenie. W kontrolowanym badaniu klinicznym stwierdzono, iż w przybliżeniu dwie trzecie wyników pomiarów dokonanych przez urządzenie mieszczą się w przedziale wyznaczonym przez +/- wartość ARMS względem wyników pomiarów referencyjnych.

<sup>1</sup> Technologia Masimo SET została zwalidowana pod kątem dokładności przy braku ruchu podczas badań krwi z udziałem zdrowych dorosłych ochotników płci żeńskiej i żeńskiej o pigmentacji skóry od jasnej do ciemnej w badaniach indukowanego niedotlenienia w zakresie 60%–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 krwi z udziałem zdrowych dorosłych ochotników, kobiet i mężczyzn od jasnej do ciemnej pigmentacji skóry, w badaniach z indukowanym niedotlenieniem podczas wykonywania ruchów w poziomie i w pionie przy częstości od 2 do 4 Hz i amplitudzie od 1 do 2 cm oraz ruchów niepowtarzanych przy częstości 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 laboratoryjnym CO-oksymetrem.

<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 częstości tętna 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 SpMet określono, przeprowadzając badania z udziałem zdrowych dorosłych ochotników o pigmentacji skóry od jasnej do ciemnej, w zakresie 0–15% MetHb w porównaniu z CO-oksymetrem laboratoryjnym.

<sup>6</sup> Dokładność pomiaru SpCO określono, przeprowadzając badania u zdrowych dorosłych ochotników, w zakresie 0–40% SpCO w porównaniu z CO-oksymetrem laboratoryjnym.

<sup>7</sup> Dokładność pomiaru SpO<sub>2</sub> oraz SpMet w przypadku noworodków określono u 16 pacjentów oddziałów intensywnej terapii neonatologicznej (OTN) w wieku od 7 do 135 dni i o wadze od 0,5 do 4,25 kg. Uzyskano siedemdziesiąt dziewięć (79) pasujących próbek danych w zakresie 70–100% SaO<sub>2</sub> i 0,5–2,5% MetHb z dokładnością dla noworodków rzędu 2,9% SpO<sub>2</sub> (1 odchyl. stand.) oraz 0,9% SpMet (1 odchyl. stand.) w porównaniu z CO-oksymetrem laboratoryjnym.

## ZGODNOŚĆ

  Niniejszy czujnik jest przeznaczony do stosowania wyłącznie z urządzeniami wyposażonymi w technologię Masimo rainbow SET lub z monitorami pulsoksymetrii licencjonowanymi do stosowania czujników zgodnych z systemem RD rainbow 8λ SpCO. Każdy czujnik jest zaprojektowany do prawidłowego działania wyłącznie z systemami pulsoksymetrii pochodząymi 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 zastosowania u jednego pacjenta.

POWYŻSZE STANOWI JEDYNĄ I WYŁĄCZNĄ GWARANCJĘ MAJĄCĄ ZASTOSOWANIE DO PRODUKTÓW SPRZEDANYCH NABYWCY PRZEZ FIRME MASIMO. FIRMA MASIMO STANOWCZO WYKŁUCZA WSZELKIE INNE USTNE, WYRAŻNE LUB DOROZUMIANE GWARANCJE, W TYM BEZ OGRANICZEŃ WSZELKIE GWARANCJE PRZYDATNOŚCI HANDLOWEJ 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 stosowano z naruszeniem instrukcji obsługi dostarczonej z produktem lub który był przedmiotem niewłaściwego użytkowania, zaniechania, wypadku bądź uszkodzenia przez czynniki zewnętrzne. Niniejsza gwarancja nie obejmuje żadnego produktu, który był podłączony do nieprzeznaczonego dla tego celu aparatu lub systemu, był modyfikowany lub rozmontowany bądź ponownie montowany. Niniejsza gwarancja nie obejmuje czujników lub kabli pacjenta, które były przystosowywane do ponownego użycia, odnawiane lub poddawane recyklingowi.

FIRMA MASIMO W ŻADNYM WYPADKU NIE PONOSI ODPOWIEDZIALNOŚCI WOBEC NABYWCY LUB JAKIEKOLWIEK INNEJ OSOBY ZA JAKIEKOLWIEK PRZYPADKOWE, UMYSŁLNE, POSREDNIE LUB WTÜRNE SZKODY, W TYM BEZ ŻADNYCH OGRANICZEŃ ZA UTRATĘ ZYSKÓW, NAWET JEŚLI ZOSTAŁA POWIADOMIONA O TAKIEJ MOŻLIWOŚCI. FIRMA MASIMO NIE PONOSI W ŻADNYM WYPADKU ODPOWIEDZIALNOŚCI WYNIKAJĄCEJ ZE SPRZEDANIA JAKIEKOLWIEK PRODUKTÓW NABYWCY (NA MOCY UMOWY, GWARANCJI, CZYNU NIEDOZWOLONEGO LUB INNYCH ROSZCZEŃ) PRZEKRACZAJĄcej KWOTĘ ZAPŁACONĄ PRZEZ NABYWĘCĘ ZA SERIE PRODUKTÓW, KTÓRYCH DOTYCZY TAKIE ROZSzcZENIE. FIRMA MASIMO NIE PONOSI W ŻADNYM WYPADKU ODPOWIEDZIALNOŚCI ZA JAKIEKOLWIEK SZKODY ZWIĄZANE Z PRODUKTEM, KTÓRY ZOSTAŁ PRZYSTOSOWANY DO PONOWNEGO UŻYCIA, ODNOWIONY LUB PODDANY RECYKLINGOWI. OGRANICZENIA W NINIEJSZEJ CZĘŚCI NIE MOGĄ Prowadzić DO WYŁĄCZENIA JAKIEKOLWIEK ODPOWIEDZIALNOŚCI, KTÓREJ WEDŁUG PRAWA REGULUJĄCEGO ODPOWIEDZIALNOŚĆ ZA PRODUKTY NIE MOŻNA ZGODNIE Z PRAWEM WYŁĄCZYĆ W DRODZE UMOWY.

## BRAK DOROZUMIANEJ LICENCJI

Niniejsze czujniki przeznaczone dla jednego pacjenta są licencjonowane nabywcy zgodnie z patentami posiadonymi przez firmę Masimo wyłącznie do stosowania w jednym pacjencie. Zgoda na wymienione warunki lub użycie niniejszego produktu oznacza uznanie, że nie jest udzielana żadna licencja na stosowanie niniejszego produktu u więcej niż jednego pacjenta. Po użyciu u jednego pacjenta czujnik należy wyrzucić.

Zakup lub posiadanie niniejszego czujnika nie niesie ze sobą żadnej wyrażonej lub dorozumianej licencji na stosowanie tego czujnika z jakimkolwiek urządzeniem, które nie jest oddzielenie autoryzowane do stosowania z czujnikami rainbow.

**PRZESTROGA:** PRAWO FEDERALNE STANÓW ZJEDNOCZONYCH OGRANICZA MOŻLIWOŚĆ SPRZEDAŻY TEGO URZĄDZENIA WYŁĄCZNIE PRZEZ LEKARZA LUB NA JEGO ZLECENIE.

Do zastosowań profesjonalnych. Wszystkie informacje na temat przepisywania, w tym wskazania, przeciwskazania, ostrzeżenia, środki ostrożności oraz działania niepożądane, patrz instrukcja użytkowania.

W przypadku poważnego wypadku związanego z produktem należy powiadomić właściwy organ w swoim kraju i producenta.

Na produkcie lub etykietach produktu mogą pojawić się następujące symbole:

SÍMBOLO	DEFINIÇÃO	SÍMBOLO	DEFINIÇÃO	SÍMBOLO	DEFINIÇÃO
	Należy przestrzegać instrukcji użytkowania.		Oddzielnia zbiórka sprzętu elektrycznego i elektronicznego (WEEE).	<b>Rx ONLY</b>	Przestroga: prawo federalne Stanów Zjednoczonych pozwala na sprzedaż tego urządzenia wyłącznie przez lekarza lub na jego zlecenie
	Należy zapoznać się z instrukcją użytkowania.	<b>LOT</b>	Kod serii	<b>CE</b> 0123	Oznaczenie zgodności z europejską dyrektywą dotyczącą wyrobów medycznych 93/42/EWG
	Producent	<b>REF</b>	Numer katalogowy (numer modelu)	<b>EC REP</b>	Autoryzowany przedstawiciel na terenie Wspólnoty Europejskiej
	Przestroga	<b>####</b>	Numer referencyjny firmy Masimo		Masa ciała
	Termin ważności RRRR-MM-DD	<b>&gt;</b>	Ponad		Zakres temperatury podczas przechowywania
	Nie używać ponownie / Wyłącznie do użytku przez jednego pacjenta	<b>&lt;</b>	Poniżej		Przechowywać w suchym miejscu
	Niejałowy		Ograniczenia wilgotności podczas przechowywania		Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone, i zapoznać się z instrukcją użytkowania.
	Produkt został wykonany bez zastosowania lateksu naturalnego.		Produkt delikatny, zachować ostrożność.		Ograniczenia ciśnienia atmosferycznego
	Wyłącznie do wielokrotnego użytku przez jednego pacjenta	<b>MD</b>	Wyrób medyczny	<b>UDI</b>	Unikatowy identyfikator urządzenia
	Dioda (LED) emmituje 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: Elektroniczne instrukcje obsługi nie są dostępne we wszystkich krajach.</b>

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

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter i rainbow są zastrzeżonymi federalnie znakami towarowymi Masimo Corporation.

RD rainbow jest znakiem towarowym firmy Masimo Corporation.

### INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Utilizare pentru un singur pacient

Produs care nu conține latex din cauciuc natural

Nesteril

**Înainte de a utiliza acest senzor, utilizatorul trebuie să citească și să înțeleagă Manualul operatorului pentru dispozitiv și aceste Instrucțiunile de utilizare.**

#### INDICAȚII

Senzorii RD rainbow™ 8λ SpCO sunt indicați pentru monitorizarea continuă neinvazivă a saturării funktionale în oxigen a hemoglobinei arteriale (SpO<sub>2</sub>), a frecvenței pulsului, a saturării carboxihemoglobinei (SpCO®) și a saturării metemoglobinei (SpMet®) pentru utilizarea pentru pacienți adulți, copii, sugari și nou-născuți, atât în mișcare, cât și în absența mișcării, și pentru pacienți care sunt bine perfuzați sau slab perfuzați, în spitale, instituții de tip spital, în medii mobile sau acasă.

#### CONTRAINDICAȚII

Senzorii adezivi RD rainbow 8λ SpCO sunt contraindicați pentru pacienții care manifestă reacții alergice la bandă adezivă.

#### DESCRIEREA

Senzorii adezivi RD rainbow 8λ SpCO au fost verificati prin utilizarea tehnologiei Masimo rainbow SET®. Consultați producătorii individuali de sisteme de oximetrie pentru compatibilitatea anumitor dispozitive și modele de senzori. Fiecare producător de dispozitive este responsabil pentru determinarea compatibilității dispozitivelor sale cu fiecare model de senzor.

**AVERTISMENT:** Cablurile și senzorii Masimo sunt destinați numai utilizării cu dispozitive care conțin oximetria Masimo rainbow SET sau sunt licențiate să utilizeze senzori Masimo.

**NOTĂ:** Deși acest senzor poate citi toți parametrii, este limitat de parametrii de pe dispozitiv.

#### AVERTISMENTE

- Înainte de luarea unor decizii clinice este necesară efectuarea unor teste diagnostice de laborator utilizând probe de sânge, pentru o înțelegere deplină a stării pacientului.
- Toți senzorii și cablurile sunt proiectate pentru a fi utilizate cu monitoare specifice. Verificați compatibilitatea monitorului, a cablurilor și a senzorului înainte de utilizare, în caz contrar fiind posibilă obținerea unei funcționări defectuoase și/sau vătămarea pacientului.
- Senzorul ar trebui să nu prezinte niciun defect vizibil, decolorare sau avariere. Dacă senzorul este decolorat sau avariat, încetați să-l mai utilizați. Nu utilizați niciodată un senzor avariat sau unul care are circuitele electrice expuse.
- Nu utilizați senzorul în timpul scanării RMN sau lângă un dispozitiv RMN.
- Locusul trebuie verificat frecvent sau conform protocolului clinic, pentru a vă asigura de corectitudinea aderenței, a circulației, de integritatea pielii și de alinierea optică corespunzătoare.
- Pentru pacienții cu perfuzie slabă este nevoie de atenție maximă; dacă senzorul nu este mutat frecvent poate determina eroziunea tegumentului și necroza de presiune. La pacienții cu perfuzie slabă evaluați locul din oră în oră (1) și mutați senzorul dacă apar semne de ischemie tisulară.
- Senzorii aplicați prea strâns sau care se strâng din cauza edemului vor determina citiri inexacte și pot cauza apariția necrozei de presiune.
- Circulația distală față de senzor ar trebui verificată în mod regulat.
- În timpul perfuziei reduse, locul senzorului trebuie evaluat frecvent pentru semne de ischemie tisulară, care poate conduce la necroza de presiune.
- Nu utilizați bandă adezivă pentru a fixa senzorul; acest lucru poate restricționa fluxul sanguin și poate determina valori măsurate inexacte. Utilizarea de bandă adezivă suplimentară poate afecta tegumentul și/sau poate provoca necroză de presiune sau avarierea senzorului.
- Concentrațiile mari de oxigen pot predispune un sugar prematur la retinopatie. De aceea, limita superioară a alarmei pentru saturăția în oxigen trebuie selectată cu atenție în conformitate cu standardele clinice acceptate.
- Senzorii aplicați gresit sau senzorii care se desprind parțial pot determina obținerea unor rezultate incorecte.
- Aplicarea gresită datorită unor tipuri incorecte de senzor pot determina valori măsurate inexact sau nicio valoare măsurată.
- Valori imprecise măsurate pot fi generate atunci când valorile sunt determinate cu un indicator de încredere cu semnal scăzut.
- Coloranții intravasculari, precum verde de indocianină sau albastru de metilen sau coloranții și alte materiale cu aplicare externă, cum este cazul lacului sau luciului de unghii, a unghilor acrilice etc. pot conduce la determinări ale SpO<sub>2</sub> inexacte.
- Citiri incorecte pot fi cauzate de semne de naștere, tatuaje, sau decolorarea pielii în calea senzorului, umezeala de pe piele, degete deformate, nealinierarea emițătorului și detectorului senzorului, interferența EMC de la alți senzori atașați la pacient și obiectele care blochează calea luminii.
- Evitați plasarea senzorului pe o extremitate cu un cateter arterial sau un manșon de tensiometru.
- Desfășurați cu atenție cablul și cablul pentru pacient pentru a reduce posibilitatea ca pacientul să se incerce sau să se stranguleze accidental.

- Congestia venoasă poate determina valori măsurate ale saturării în oxigen a săngelui arterial mai mici decât cele reale. De aceea trebuie să asigurați un eflux venos adecvat de la locul de monitorizare. Senzorul nu trebuie să fie mai jos decât nivelul inimii (de ex. senzorul fixat pe mâna pacientului care stă în pat cu mâna atârnând în jos, poziția Trendelenburg).
- Determinări imprecise ale SpO<sub>2</sub>, SpCO sau SpMet pot fi cauzate de pulsări venoase anormale sau de congestie venoasă.
- Dacă utilizați oximetria puls în timpul iradierii întregului corp, mențineți senzorul în afara câmpului de radiere. Dacă senzorul este expus la radiații, valorile măsurate pot fi inexacte sau nefurnizate pe durata perioadei de iradiere.
- Sursele de lumină ambientală puternice, cum ar fi luminile chirurgicale (în special cele cu sursă de lumină pe bază de xenon), lămpile de bilirubină, luminile fluorescente, lămpile cu infraroșii și lumina directă a soarelui pot interfera cu performanțele senzorului.
- Luminile puternice (cum ar fi luminile pulsatorii de la stroboscop) direcționate înspre senzor pot împiedica puls-oximetru® CO să obțină valorile măsurate pentru semnalele vitale.
- Pentru a preveni interferențele provocate de lumina ambientală, asigurați-vă că senzorul este aplicat corect și acoperiți locul senzorului cu un material opac, dacă este necesar. Neaplicarea acestei măsuri de precauție în condiții de lumină ambientală puternică poate duce la determinări inexacte.
- Determinări imprecise ale SpCO și SpMet pot fi cauzate de nivele extreme ale hemoglobinei, perfuzie arterială deficitară, sau artefact de mișcare.
- Nivelurile extreme ale hemoglobinei, o perfuzie arterială scăzută, o saturăre în oxigen scăzută a săngelui arterial, inclusiv hipoxemie induată de altitudine, pot cauza determinări inexacte ale SpCO și SpMet.
- Pulsăriile de la un balon de susținere intra-aortic pot afecta frecvența pulsului afișat pe oximetru. Comparați frecvența pulsului pacientului cu frecvența cardiacă ECG.
- Pulsăriile venoase pot determina în mod eronat valori indicate mai mici pentru SpO<sub>2</sub> (de ex. regurgitație a valvei tricuspidă, poziție Trendelenburg).
- Valorile inexacte ale SpO<sub>2</sub> pot fi determinate de anemia severă, perfuzia arterială scăzută sau artefactele de mișcare.
- Hemoglobinopatii și disfuncții de sinteză, cum ar fi talasemile, Hb s, Hb c, sickle cell etc. pot determina valori măsurate eronat ale SpO<sub>2</sub>, SpCO și SpMet.
- Determinări imprecise ale SpO<sub>2</sub>, SpCO și SpMet pot fi cauzate de boli vasospastice cum ar Raynaud și boli vasculare periferice.
- Determinări imprecise pot fi cauzate de interferențe ale radiației EMI.
- Determinări imprecise ale SpO<sub>2</sub>, SpCO și SpMet pot fi cauzate de nivele crescute ale deoxyhemoglobinei, condiții hipercapnice sau hipocapnice și vasoconstricție severă ori hipotermie.
- În cazul perfuziei foarte reduse la locul monitorizat, valoarea măsurată poate fi mai scăzută decât saturărea în oxigen a săngelui arterial de bază.
- În cazul perfuziei foarte reduse la locul monitorizat, determinările SpCO și SpMet pot avea fi afectate.
- Nivelurile ridicate ale valorilor PaO<sub>2</sub> pot cauza determinări inexacte ale SpCO și SpMet.
- Nivelurile ridicate de carboxihemoglobină (COHb) pot conduce la determinări ale SpO<sub>2</sub> și SpHb inexacte.
- Pot apărea valori crescute de COHb sau MetHb cu un nivel apparent normal de SpO<sub>2</sub>. Când este suspectat un nivel ridicat de COHb sau MetHb, trebuie efectuată o analiză de laborator (CO-oximetrie) a probei de sânge.
- Este posibil ca valorile SpCO să nu fie furnizate dacă există o valoare mică a saturării în oxigen a săngelui arterial sau valori crescute de methemoglobină.
- Nivelurile ridicate de methemoglobină (MetHb) vor conduce la determinări SpO<sub>2</sub> și SpCO inexacte.
- Nivelurile ridicate de bilirubină totală sau boala hepatică pot conduce la determinări inexacte ale SpO<sub>2</sub>, SpCO și SpMet.
- Nu modificați sau transformați senzorul în niciun fel. Transformările sau modificările îi pot afecta performanța și/sau acuratețea.
- Pentru a preveni avarierea, nu uidați senzorul și nu-l scufundați în nicio soluție lichidă.
- Nu încercați să sterilizați prin iradiere, aburi, la autoclavă, sau prin oxid de etilenă întrucât pot deteriora senzorul.
- Nu încercați să reutilizați pentru mai mulți pacienți, să reprocessați, să recondiționați sau să reciclezi senzorii Masimo sau cablurile pentru pacient, deoarece aceste procese pot afecta componentele electrice și pot conduce la vătămarea pacientului.
- Atenție:** Înlăcuți senzorul atunci când este afișat un mesaj care recomandă înlocuirea senzorului sau când este afișat persistent un mesaj SIQ slab după completarea pașilor de depanare pentru SIQ slab din manualul operatorului dispozitivului de monitorizare.
- Notă:** Senzorul este furnizat cu tehnologie X-Cal® pentru minimizarea riscului de valori măsurate inexacte și pierderea neașteptată a monitorizării pacientului.

## INSTRUCȚIUNI

### A) Alegerea locului

- Alegeți întotdeauna un loc pentru aplicare bine perfuzat și care va acoperi în întregime fereastra detectoanelui senzorului.
- La alinierea emițătorului cu detectoare, emițătorul nu ar trebui să fie plasat în spatele patului unghiei. Dacă se întâmplă acest lucru, este posibil să fie nevoie să se utilizeze o categorie de senzori cu dimensiuni mai mici.
- Locul trebuie curățat și uscat înainte de amplasarea senzorului.

### RD rainbow Adt 8λ SpCO: Senzor pentru adulți

>30 kg De preferat ar fi degetul mijlociu sau inelarul mânii care nu este dominantă.

### RD rainbow Pdt 8λ SpCO: Senzor pentru copii

10-50 kg De preferat ar fi degetul mijlociu sau inelarul mânii care nu este dominantă.

### **RD rainbow Inf 8λ SpCO: Senzor pentru sugari**

3-10 kg Locul preferat este degetul mare de la picior. Alternativ, poate fi utilizat degetul alăturat celui mare de la picior, sau degetul mare de la mână.

10-30 kg De preferat ar fi degetul mijlociu sau inelarul mâinii care nu este dominantă.

### **RD rainbow Neo 8λ SpCO: Senzor pentru nou-născuți/adulți**

<3 kg Locul preferat este piciorul. De asemenea, senzorul se poate amplasa pe palmă și pe dosul palmei.

>30 kg De preferat ar fi degetul mijlociu sau inelarul mâinii care nu este dominantă.

### **B) Atașarea senzorului la pacient**

- Deschideți punga și extregeți senzorul. Îndepărtați pelicula protectoare a senzorului, dacă există.

### **Adt Senzor pentru ADULȚI (> 30 kg) și Pdt Senzor pentru COPII (10 - 50 kg)**

- Consultați **Fig. 1a**. Orientați senzorul astfel încât detectoarul să fie plasat primul. Plasați vârful degetului pe linia punctată cu partea cănoasă a degetului acoperind schița pentru deget și fereastra detectoarului.
- Consultați **Fig. 1b**. Apăsați pe rând aripiorele adezive pe deget. Pentru a obține date corecte, fereastra detectoarului trebuie să fie complet acoperită.
- Consultați **Fig. 1c**. Pliați senzorul peste deget cu fereastra emițătorului (\*) poziționată deasupra unghiei. Fixați pe rând aripiorele adezive în jurul degetului.
- Consultați **Fig. 1d**. Dacă sunt aplicate corect, emițătorul și detectoarul ar trebui să fie aliniate vertical (liniile negre trebuie să fie aliniate). Repozitionați-l, dacă este cazul.

### **Inf Senzor pentru SUGARI (3 - 10 kg)**

- Consultați **Fig. 2a**. Orientați cablul senzorului astfel încât să se desfășoare de-a lungul părții superioare a piciorului. Poziționați detectoarul pe partea cănoasă 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**. Înfășurați banda adezivă în jurul degetului piciorului/degetului mare de la mână astfel încât emițătorul să fie poziționat pe partea din spate a patului unghial (nu vârful unghiei). Pentru a obține date corecte, fereastra detectoarului trebuie să fie complet acoperită.
- Consultați **Fig. 2c**. Asigurați-vă că fereastra emițătorului (\*) se aliniază la vârful degetului mare de la picior/de la mână direct față în față cu detectoarul. Verificați poziționarea corectă și repozitionați dacă este necesar.

### **Neo Senzor pentru NOU-NĂSCUȚI (< 3 kg)**

- Consultați **Fig. 3a**. Orientați cablul senzorului înspre gleznă (sau încheietura mâinii). Aplicați senzorul pe partea laterală a tălpii piciorului (sau mâinii), aliniat cu al patrulea deget de la picior (sau de la mână). Pentru a obține date corecte, fereastra detectoarului trebuie să fie complet acoperită.
- Consultați **Fig. 3b**. Înfășurați banda adezivă în jurul părții laterale a piciorului/mâinii și asigurați-vă că emițătorul (\*) se aliniază cu detectoarul. Atenție să mențineți alinierea corespunzătoare a detectoarului și emițătorului în timp ce atașați banda adezivă pentru a fixa senzorul.
- Consultați **Fig. 3c**. Verificați poziționarea corectă și repozitionați dacă este necesar. Continuați să înfășurați restul benii adezive în jurul piciorului/mâinii.

### **Neo Senzor pentru ADULȚI (> 30 kg) și Inf Senzor pentru SUGARI (10 - 30 kg)**

- Consultați **Fig. 4a**. Orientați cablul senzorului astfel încât să se desfășoare de-a lungul părții superioare a mâinii. Poziționați detectoarul pe partea cănoasă a degetului.
- Consultați **Fig. 4b**. Înfășurați folia adezivă în jurul degetului astfel încât emițătorul să fie poziționat pe spatele unghiei cu marginea benzii la vârful degetului (nu la vârful unghiei). Pentru a obține date corecte, fereastra detectoarului trebuie să fie complet acoperită.
- Consultați **Fig. 4c**. Asigurați-vă că fereastra emițătorului (\*) se aliniază la vârful degetului direct față în față cu detectoarul. Verificați poziționarea corectă și repozitionați dacă este necesar.

### **C) Atașarea senzorului la cablul pentru pacient**

- Consultați **Fig. 5a**. Orientați limba conectorului senzorului astfel încât partea cu contactele „strălucitoare” să fie direcționată în sus. Orientați cablul pentru pacient cu bara color 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. Puteți fixa cablul cu bandă adezivă pe pacient, pentru ușurință în mișcări.

### **D) Reatașarea**

- Senzorul poate fi reaplicat pe același pacient dacă ferestrele emițătorului și detectoarului sunt curate și adezivul încă se mai lipește de piele.
- Dacă adezivul nu se mai lipește 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**

- Consultați **Fig. 6**. Trageți ferm de conectorul senzorului pentru a-l deconecta de la cablul pentru pacient.

**NOTĂ:** Pentru a evita avarierea, trageți de conectorul senzorului, nu de cablu.

## SPECIFICAȚII

Atunci când sunt folosiți cu monitoare care conțin tehnologie Masimo rainbow SET sau cu module licențiate cu tehnologie Masimo rainbow SET utilizând cabluri pentru pacient din seria RD rainbow SET®, senzorii RD rainbow 8λ SpCO au următoarele specificații de performanță:

Senzor RD rainbow 8λ SpCO:	Adt	Pdt	Inf		Neo	
Interval greutate	>30 kg	10 - 50 kg	3 - 10 kg	10 - 30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	>30 kg
Loc de aplicare	Deget	Deget	Degetul mare de la mână sau de la picior	Deget de la mână sau de la picior	Mână sau picior	Deget
Acuratețea SpO <sub>2</sub> , în repaus <sup>1</sup> , (70 - 100%)	2%	2%	2%	2%	2%	2%
Acuratețea SpO <sub>2</sub> , în repaus <sup>1</sup> , (60 - 80%)	3%	3%	3%	3%	---	3%
Acuratețea SpO <sub>2</sub> , în mișcare <sup>2</sup>	3%	3%	3%	3%	3%	3%
Acuratețea SpO <sub>2</sub> , perfuzie redusă <sup>3</sup>	2%	2%	2%	2%	2%	2%
Acuratețea frecvenței pulsului, în repaus <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
Acuratețea frecvenței pulsului, mișcare <sup>4</sup>	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm
Acuratețea frecvenței pulsului, în caz de perfuzie redusă <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
Acuratețea SpMet, în repaus <sup>5</sup>	1%	1%	1%	1%	1%	1%
Acuratețea SpCO, în repaus <sup>6</sup>	3%	3%	3%	3%	---	3%

**NOTĂ:** Precizia ARMS (medie pătratică) este un calcul statistic al diferenței dintre măsurătorile dispozitivului și măsurătorile de referință. Aproximativ două treimi din măsurătorile dispozitivului au fost cuprinse în +/- valoarea ARMS a măsurătorilor de referință într-un studiu controlat.

<sup>1</sup>Tehnologia Masimo SET fost validată pentru acuratețea în repaus în studiu ale săngelui uman realizată pe voluntari sănătoși adulți, bărbați și femei, cu pigmentație deschisă și închisă, a legăturilor, în studiu cu hipoxie indușă în intervalul 60-100% SpO<sub>2</sub>, în paralel cu un CO-oximetru de laborator.

<sup>2</sup> Tehnologia Masimo SET a fost validată pentru acuratețea determinărilor obținute cu mișcare prin studiu ale săngelui uman realizată pe voluntari adulți bărbați și femei cu piele cu pigment de la deschis spre închis în studiu de hipoxie indușă, efectuând mișcări de freare și atingere cu 2 până la 4 Hz la o amplitudine de 1 până la 2 cm și o mișcare non-repetitivă între 1 și 5 Hz la o amplitudine de 2 până la 3 cm în studiu cu hipoxie indușă în intervalul 70%-100% SpO<sub>2</sub> comparând rezultatele cu cele obținute pe un co-oximetru de laborator.

<sup>3</sup> Tehnologia Masimo SET a fost validată pentru acuratețea determinărilor obținute în condiții de perfuzie redusă la testările de probă față de un simulator Bioteck Index 2 și simulatorul Masimo cu intensități ale semnalului mai mari de 0,02% și o transmitere mai mare de 5% pentru saturății cuprinse în intervalul de la 70 la 100%.

<sup>4</sup> Tehnologia Masimo SET a fost validată pentru acuratețea frecvenței pulsului în intervalul 25-240 bpm la testările de probă față de un simulator Bioteck Index 2 și simulatorul Masimo cu intensități ale semnalului mai mari de 0,02% și o transmitere mai mare de 5% pentru saturății cuprinse în intervalul de la 70 la 100%.

<sup>5</sup>Acuratețea SpMet a fost determinată prin teste efectuate pe voluntari adulți sănătoși în intervalul 0%-15% MetHb comparând rezultatele cu cele obținute pe un CO-oximetru de laborator.

<sup>6</sup>Acuratețea SpCO a fost determinată prin teste efectuate pe voluntari adulți sănătoși în intervalul 0% - 40% SpCO comparând rezultatele cu cele obținute pe un co-oximetru de laborator.

<sup>7</sup>Acuratețea SpO<sub>2</sub> și SpMet pentru nou-născuți a fost determinată la unitățile de terapie intensivă nou-născuți (UTIN) pe 16 pacienți nou-născuți cu vîrstă cuprinse între 7 și 135 de zile și având greutăți între 0,5 și 4,25 kg. Au fost colectate saptezeci și nouă (79) de măsoare de date pe un interval de 70-100% SaO<sub>2</sub> și 0,5 - 2,5% MetHb cu o acuratețe rezultată de 2,9% SpO<sub>2</sub> (1 Dev. Std.) și 0,9% SpMet (1 Dev. Std.) comparând rezultatele cu cele obținute pe un co-oximetru de laborator.

## COMPATIBILITATE

 **Masimo SET**. Acest senzor este destinat numai utilizării cu dispozitive care conțin Masimo SET cu tehnologie rainbow sau monitoare de pulsoximetrie licențiate să utilizeze senzori compatibili RD rainbow 8λ SpCO. Fiecare senzor este conceput pentru a funcționa corect numai pe sistemele de pulsoximetrie 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, consultați: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## GARANȚIE

Masimo garantează primului cumpărător că aceste produse, dacă sunt utilizate în conformitate cu indicațiile oferite de Masimo împreună cu produsele, nu vor prezenta defecți de materiale sau de execuție pentru o perioadă de șase (6) luni. Produsele de unică folosință sunt garantate pentru utilizare pentru un singur pacient.

CELE MAI SUS MENTIONATE REPREZINTĂ GARANȚIA UNICĂ ȘI EXCLUSIVĂ APPLICABILĂ PRODUSELOR VÂNDUTE DE MASIMO CĂTRE CUMPĂRĂTOR. MASIMO NU RECUNOAȘTE NICIO ALTĂ GARANȚIE, TRANSMISĂ VERBAL, ÎN MOD EXPRES SAU IMPLICIT, INCLUZÂND AICI FĂRĂ LIMITĂ ORICE GARANȚII COMERCIALE SAU DE POTRIVIRE PENTRU UN SCOP ANUME. UNICA OBLIGAȚIE CARE REVINE MASIMO ȘI SINGURA COMPENSĂȚIE LA DISPOZIȚIA CUMPĂRĂTORULUI ÎN CAZ DE ÎNCĂLCARE A GARANȚIEI VA FI, LA DISCREȚIA MASIMO, REPARAREA SAU ÎNLOCUIREA PRODUSULUI.

## **EXCLUDERI DIN GARANTIE**

Această garanție nu se aplică niciunui produs care a fost utilizat încălcând instrucțiunile de operare furnizate cu produsul sau care a fost supus utilizării improprii, neglijenței, accidentelor sau care a fost avariat din cauze externe. Această garanție nu se aplică niciunui produs care a fost conectat la orice instrument sau sistem necompatibil, a fost modificat sau a fost dezasamblat sau reasamblat. Această garanție nu se aplică senzorilor sau cablurilor pentru pacienti care au fost reprocesate, recondiționate sau reciclate.

ÎN NICIUN CAZ, MASIMO NU poate fi TRAS LA RĂSPUNDERE DE CÂTRE CUMPĂRATOR SAU DE CÂTRE ORICE ALTĂ PERSOANĂ PENTRU ORICE DAUNE ACCIDENTALE, SPECIALE, DIRECTE SAU INDIRECTE (INCLUSIV, DAR FĂRĂ A SE LIMITA LA, PIERDEREA PROFITULUI), CHIAR DACĂ I-A FOST ADUSĂ LA CUNOȘTINȚĂ ACEASTĂ POSIBILITATE. ÎN NICIUN CAZ, RĂSPUNDEREA MASIMO CARE REIESE ÎN URMA VÂNZĂRII PRODUSULUI CÂTRE CUMPĂRATOR (ÎN BAZA UNUI CONTRACT, A UNEI GARANȚII, A UNUI PREJUDICIU SAU A ORICAREI ALTE ACȚIUNI) NU poate depăși suma plătită de CUMPĂRATOR PENTRU LOTUL DE PRODUSE IMPLICAȚI ÎNTR-O ASEMEANA ACȚIUNE. ÎN NICIO SITUATIE MASIMO NU poate fi RESPONSABILĂ PENTRU DAUNE ASOCIAȚE UNUI PRODUS CARE A FOST REPROCESAT, RECONDIȚIONAT SAU RECICLAT. LIMITĂRILE DIN ACEASTĂ SECȚIUNE NU POT FI CONSIDERATE CA ÎNLĂTURÂND ORICE RĂSPUNDERI CARE, ÎN BAZA LEGISLAȚIEI PRIVIND GARANȚIA PRODUSELOR, NU POT FI EXCLUSE PRIN CONTRACT.

## **NICIO LICENȚĂ IMPLICITĂ**

Acest senzor pentru un singur pacient este licențiat către dvs. sub brevetele obținute de Masimo pentru utilizare pentru un singur pacient. Prin acceptarea sau utilizarea acestui produs, recunoașteți și sunteți de acord că nu este oferită nicio licență pentru utilizarea acestui produs pentru mai mulți pacienți. După utilizarea pentru un singur pacient, senzorul trebuie aruncat.

Achiziționarea sau posesia acestui senzor nu asigură nicio licență implicită sau expresă pentru utilizarea acestui senzor cu orice dispozitiv care nu este autorizat separat pentru a utiliza senzorii rainbow.

**ATENȚIE:** LEGILE FEDERALE (S.U.A.) PERMIT VÂNZAREA ACESTUI DISPOZITIV NUMAI DE CÂTRE UN MEDIC SAU LA COMANDA ACESTUIA.

De uz profesional. Consultați instrucțiunile pentru informații complete, inclusiv indicații, contraindicații, avertismente, precauții și reacții adverse. Dacă întâmpinați vreun incident grav cu produsul, anunțați autoritatea competență din țara dvs. și producătorul.

Pe produs sau pe eticheta produsului pot apărea următoarele simboluri:

SIMBOL	DEFINIȚIE	SIMBOL	DEFINIȚIE	SIMBOL	DEFINIȚIE
	Urmați instrucțiunile de utilizare		Echipamentul electric și electronic trebuie colectat separat (DEEE).	<b>Rx ONLY</b>	Atenție: 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		Marcă de conformitate cu Directiva europeană pentru dispozitive medicale 93/42/CEE
	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 utiliza până la AAAA-LL-ZZ	<b>&gt;</b>	Mai mare decât		Interval temperatură de depozitare
	A nu se reutiliza/Utilizare pentru un singur pacient	<b>&lt;</b>	Mai mic decât		A se menține uscat
	Nesteril		Limite umiditate de depozitare		Nu folosiți dacă ambalajul este deteriorat și consultați instrucțiunile de utilizare
	Produs care nu conține latex din cauciuc natural		Fragil, a se manevra cu grijă		Limite pentru presiunea atmosferică
	Un singur pacient - utilizări multiple	<b>MD</b>	Dispozitiv medical	<b>UDI</b>	Identificator unic de dispozitiv
	Dioda emițătoare de lumină (LED) LED emite lumină la trecerea unui curent prin acesta	Instrucțiunile/Instrucțiunile de utilizare/Manualele sunt disponibile în format electronic la <a href="http://www.Masimo.com/techdocs">http://www.Masimo.com/techdocs</a> <b>Notă: elFU nu sunt disponibile în toate țările.</b>			

Brevete în curs de aprobată: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter și rainbow sunt mărci comerciale înregistrate federal ale Masimo Corporation.

RD rainbow este marcă înregistrată a Masimo Corporation.

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## Adhezívne pulzné senzory na CO-oxymetriu

### NÁVOD NA POUŽITIE

Na použitie len pre jedného pacienta

Pri výrobe sa nepoužil 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

Senzory RD rainbow™ 8λ SpCO sú určené na trvalé neinvazívne monitorovanie funkčnej saturácie arteriálneho hemoglobínu kyslíkom (SpO<sub>2</sub>), srdcové frekvencie, saturácie karboxyhemoglobínom (SpCO<sup>®</sup>) a saturácie methemoglobínom (SpMet<sup>®</sup>). Senzory sú určené na použitie u dospelých, detí, dojčiat a novorodencov počas pohybu ako aj pri nehybnosti pacienta, u pacientov s dobrým a slabým prekrvením, v nemocničach, zariadeniach nemocničného typu, v mobilnom aj domácom prostredí.

#### KONTRAINDIKÁCIE

Adhezívne senzory RD rainbow 8λ SpCO sú kontraindikované u pacientov, u ktorých sa prejavuje alergická reakcia na adhezívnu pásku.

#### OPIS

Adhezívne senzory RD rainbow 8λ SpCO boli overené pomocou technológie Masimo rainbow SET<sup>®</sup>. Informácie o kompatibilite príslušných zariadení a modeloch senzorov získate od výrobcov jednotlivých oxymetrických systémov. Za overenie a potvrdenie kompatibility zariadení s jednotlivými modelmi senzora nesú zodpovednosť výrobcovia zariadení.

**VÝSTRAHA:** Senzory a káble Masimo sú určené na použitie so zariadeniami vybavenými oxymetrickou technológiou Masimo rainbow SET alebo so zariadeniami licencovanými na použitie senzorov Masimo.

**POZNÁMKA:** Hoci je tento senzor schopný merať všetky parametre, je obmedzený parametrami v monitorovacom zariadení.

#### VÝSTRAHY

- Pred urobením klinického rozhodnutia by sa mali vykonať laboratórne diagnostické testy s použitím krvných vzoriek, aby bolo možné úplne vyhodnotiť stav pacienta.
- 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 dôjsť k zraneniu pacienta.
- Na senzore by nemali 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.
- Senzor nepoužívajte pri skenovaní magnetickou rezonanciou (MRI) ani v prostredí, kde sa MRI používa.
- Miesto aplikácie senzora sa musí často alebo podľa klinických predpisov kontrolovať, aby sa zaistila dostatočná prílnavost, krvný obeh, celistvosť pokožky a správne optické zarovnanie senzora.
- U slabo prekrvených pacientov postupujte opatrné – ak sa senzor často nepremiestňuje, môže spôsobiť eróziu pokožky a tlakovú nekrózu. U slabo prekrvených pacientov kontrolujte miesto každú (1) hodinu a pri výskytu príznakov ischémie tkaniva senzor premiestnite.
- Senzory aplikované veľmi natesno, prípadne senzory, ktoré začali byť tesné kvôli opuchu, nebudú merať presne a môžu spôsobiť tlakovú nekrózu.
- Pravidelne sa musí kontrolovať krvný obeh distálne od miesta pod senzorom.
- Pri slabom prekrvení sa miesto pod senzorom musí často kontrolovať, či nevykazuje príznaky ischémie tkaniva, ktorá môže viesť k tlakovej nekróze.
- Senzor neprivepívajte na monitorované miesto páskou, mohlo by to obmedziť prietok krvi a spôsobiť nepresné namerané hodnoty. Použitie dodatočnej pásky by mohlo spôsobiť poškodenie pokožky, tlakovú nekrózu alebo poškodenie senzora.
- Vysoká koncentrácia kyslíka môže u predčasne narodených detí spôsobiť náhľinosť k retinopatii. Preto sa musí starostlivo stanoviť horná hraničná hodnota saturácie kyslíkom pre výstrahu podľa uznávaných klinických štandardov.
- Nesprávne nasadenie senzora alebo jeho čiastočné posunutie môže spôsobiť nesprávne hodnoty merané.
- Použitie nesprávneho typu senzora môže spôsobiť, že sa odpočty zaznamenávajú nesprávne alebo sa nemusia zaznamenávať vôbec.
- Nepresné namerané hodnoty môžu vzniknúť vtedy, keď sa poskytujú pomocou indikátora s nízkou spoľahlivosťou signálu.
- Intravaskulárne farbívá ako napr. indokyanínová zelená alebo metylénová modrá alebo zvonka aplikované farbívá či dekorácie, ako napr. lak na nechty, akrylové nechty, lesk atď. môžu viesť k nepresným meraniam SpO<sub>2</sub>.
- Nepresné namerané hodnoty môžu byť spôsobené materskými znamienkami, tetovaniami alebo zmenami farby kože na dráhe senzora, vlhkosťou pokožky, deformovanými prstami, nesprávou polohou emitora alebo detektora senzora, elektromagnetickým rušením iných senzorov pripojených k pacientovi a objektmi blokujúcimi dráhu svetla.
- Senzor neumiestňujte na končatinu s arteriálnym katéterom ani na končatinu s manžetou na meranie krvného tlaku.
- Kábel a pacientský kábel umiestnite starostlivo tak, aby sa znižila možnosť zamotania alebo priškrtenia pacienta.
- Venózna kongescia môže zapríčiňať nižšie namerané hodnoty saturácie arteriálnej krvi kyslíkom. Z tohto dôvodu je potrebné zabezpečiť dostatočný odtok venóznej krvi z monitorovaného miesta. Senzor by sa nemal nachádzať nižšie ako srdce (napríklad na ruke, ktorú má ležiaci pacient spustenú z posteľe na zem, Trendelenburgova poloha).
- Nepresné namerané hodnoty SpO<sub>2</sub>, SpCO alebo SpMet môžu byť spôsobené abnormálnou venózou pulzáciou alebo venózou kongesciou.

- Ak sa pulzná oxymetria používa počas ožarovania celého tela, umiestnite senzor mimo polä ožiarenia. Ak je senzor vystavený ožiareniu, hodnoty namerané počas trvania aktívneho ožiarenia môžu byť nepresné alebo sa nemusia zaznamenávať.
- Intenzívne zdroje okolitého svetla ako napr. chirurgické svetlá (najmä s xenónovým zdrojom svetla), bilirubínové lampy, fluorescenčné svetlá, infračervené ohrievacie lampy a priame slnečné svetlo môžu narúšať činnosť senzora.
- Extrémne intenzívne osvetlenie (ako napríklad pulzujúce stroboскопické svetlo) nasmerované na senzor môže zariadeniu Pulse CO-Oximeter® znemožniť získať merania hodnôt životných parametrov.
- Ak chcete predísť narušeniu činnosti vplyvom okolitého svetla, skontrolujte, či je senzor správne nasadený, a v prípade potreby miesto aplikácie senzora zakryte nepriesvitným materiálom. Ak sa pri silnom osvetlení prostredia toto opatrenie nevykoná, výsledky meraní môžu byť nepresné.
- Nepresné namerané hodnoty SpCO a SpMet môžu byť spôsobené extrémnou hladinou hemoglobínu, slabým arteriálnym prekrvením alebo pohybovým artefaktom.
- Nepresné namerané hodnoty SpCO a SpMet môžu byť spôsobené extrémnou hladinou hemoglobínu, slabým arteriálnym prekrvením, nízkou hladinou saturácie arteriálnej krvi kyslíkom vrátane hypoxémie vyvolanej nadmorskou výškou, či pohybového artefaktu.
- Pulzy intraortálnej balónkovej kontrapulzácie môžu ovplyvniť srdcovú frekvenciu zobrazovanú pulzným oxymetrom. Srdcovú frekvenciu pacienta overte podľa srdcovej frekvencie vyhodnotenej na EKG.
- Venózna pulzácia môže spôsobiť príliš nízke namerané hodnoty SpO<sub>2</sub> (napr. pri regurgitácii trikuspidálnej chlopne alebo v Trendelenburgovej polohe).
- Nepresné namerané hodnoty SpO<sub>2</sub> môžu byť spôsobené ľažkou anémiou, veľmi slabým arteriálnym prekrvením alebo extrémnym pohybovým artefaktom.
- Hemoglobinopatie a poruchy tvorby hemoglobínu, ako napríklad talasémie, Hb s, Hb c, kosáčikovitá anémia, atď. môžu spôsobiť nepresné namerané hodnoty SpO<sub>2</sub>, SpCO a SpMet.
- Nepresné namerané hodnoty SpO<sub>2</sub>, SpCO a SpMet môžu byť spôsobené vazospastickými ochoreniami ako napríklad Raynaudovým syndrómom a ochorením periférnych ciev.
- Nepresné namerané hodnoty môžu byť zapričinené rušivým elektromagnetickým žiareniom.
- Nepresné namerané hodnoty SpO<sub>2</sub>, SpCO a SpMet môžu byť spôsobené zvýšenou hladinou dyshemoglobínu, hypokapnickými alebo hyperkapnickými podmienkami a závažnou vazokonstrikciou alebo hypotermiou.
- Pri veľmi slabom prekrvení na monitorovanom mieste môže byť nameraná hodnota nižšia, než je skutočná saturácia arteriálnej krvi kyslíkom.
- Pri slabom prekrvení na monitorovanom mieste môžu byť ovplyvnené namerané hodnoty SpCO a SpMet.
- Nepresné namerané hodnoty SpCO a SpMet môžu byť spôsobené zvýšenou hladinou PaO<sub>2</sub>.
- Zvýšená hladina karboxyhemoglobínu (COHb) môže viesť k nepresnému meraniu SpO<sub>2</sub> a SpHb.
- Vysoká hladina COHb alebo Methb sa môže vyskytnúť aj pri zdalivo normálnej hodnote SpO<sub>2</sub>. Pri podozrení na zvýšenú hladinu COHb alebo Methb by sa mala vykonať laboratórna analýza (CO-oxymetria) vzorky krvi.
- Namerané hodnoty SpCO nemusia byť k dispozícii v prípade nízkej hladiny saturácie arteriálnej krvi kyslíkom alebo zvýšenej hladiny methemoglobínu.
- Zvýšená hladina methemoglobínu (MetHb) spôsobí nepresné merania SpO<sub>2</sub> a SpCO.
- Zvýšená celková hladina biliрубínu alebo ochorenie pečene môže viesť k nepresnému nameraným hodnotám SpO<sub>2</sub>, SpCO a SpMet.
- Senzor nijakým spôsobom neupravujte. Úpravy senzora môžu negatívne ovplyvniť jeho činnosť a presnosť.
- Senzor nenamáčajte ani neponárajte do žiadneho kvapalného roztoku, predtieto tak jeho poškodeniu.
- Nepokúšajte sa ho sterilizovať ožarováním, parou, v autokláve ani etylénoxidom, pretože to poškodí senzor.
- Senzory a pacientske káble Masimo sa nepokúšajte opakovane používať u viacerých pacientov, regenerovať, opravovať ani recyklovať. Tieto procesy môžu poškodiť elektrické časti a potenciálne viesť k zraneniu pacienta.
- **Upozornenie:** Keď sa zobrazi správa upozorňujúca na výmenu senzora alebo konštantne nízke 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 nepresné nameraných hodnôt a neočakávaného výpadku počas monitorovania pacienta. Po použíti u jedného pacienta senzor zlikvidujte.

## POKYNY

### A) Výber miesta

- Vždy vyberajte také miesto aplikácie, ktoré je dobre prekrvené a úplne zakryje okienko detektora senzora.
- Pri zarovnávaní emitora a detektora dbajte na to, aby emitor nebol umiestnený za koncom nechťového lôžka. V takom prípade bude možno potrebné použiť senzor pre nižší rozsah hmotnosti.
- Zvolené miesto sa pred nasadením senzora musí očistiť od nečistôt a vysušiť.

### RD rainbow Adt 8λ SpCO: Senzor pre dospelých

> 30 kg Preferovaným miestom je prostredník alebo prstenník nedominantnej ruky.

### RD rainbow Pdt 8λ SpCO: Senzor pre deti

10 – 50 kg Preferovaným miestom je prostredník alebo prstenník nedominantnej ruky.

## **RD rainbow Inf 8λ SpCO: Senzor pre dojčatá**

- 3 – 10 kg Preferovaným miestom je palec na nohe. Prípadne je možné použiť druhý prst na nohe vedľa palca alebo palec na ruke.  
 10 – 30 kg Preferovaným miestom je prostredník alebo prstenník nedominantnej ruky.

## **RD rainbow Neo 8λ SpCO: Senzor pre novorodencov/pre dospelých**

- < 3 kg Preferovaným miestom je chodidlo. Prípadne je možné nasadiť senzor cez dlaň alebo na chrbát ruky.  
 > 30 kg Preferovaným miestom je prostredník alebo prstenník nedominantnej ruky.

### **B) Nasadenie senzora pacientovi**

- Otvorte puzdro a vyberte senzor. Zo senzora odlepte ochrannú fóliu, ak sa na ňom nachádza.

### **Adt Senzor pre DOSPELÝCH (> 30 kg) a Pdt Senzor pre DETI (10 – 50 kg)**

- Pozrite si obr. č. 1a. Senzor otočte tak, aby sa dal najskôr umiestniť detektor. Konček prsta položte na prerusovanú čiaru tak, aby bruško prsta zakryvalo obrys prstu a okienko detektora.
- Pozrite si obr. č. 1b. Adhezívne krídelká po jednom pritlačte na prst. Na zabezpečenie presných údajov je potrebné úplne prekrytie okienka detektora.
- Pozrite si obr. č. 1c. Senzor zahnite okolo prsta tak, aby bolo okienko emitora (\*) umiestnené na nechte. Krídelká po jednom zlepzte okolo prsta.
- 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.

### **Inf Senzor pre DOJČATÁ (3 – 10 kg)**

- Pozrite si obr. č. 2a. Kábel senzora nasmerujte tak, aby prechádzal pozdĺž hornej strany chodidla. Detektor umiestnite na bruško palca na nohe. Prípadne je možné použiť druhý prst na nohe vedľa palca alebo palec na ruke (nie je zobrazené).
- Pozrite si obr. č. 2b. Adhezívnu manžetu zahnite okolo palca na nohe/ruke tak, aby bol emitor umiestnený na zadnej strane nechťového lôžka (nie na konci nechta). Na zabezpečenie presných údajov je potrebné úplné prekrytie okienka detektora.
- Pozrite si obr. č. 2c. Uistite sa, že je okienko emitora (\*) umiestnené na hornej strane palca na nohe/ruke priamo oproti detektoru. Skontrolujte správne umiestnenie a v prípade potreby senzor premiestnite.

### **Neo Senzor pre NOVOROZENCOV (< 3 kg)**

- Pozrite si obr. č. 3a. Nasmerujte kábel senzora smerom k členku (alebo zápalstiu). Senzor aplikujte okolo spodnej strany chodidla (alebo ruky) zarovno so štvrtým prstom na nohe (alebo na ruke). Na zabezpečenie presných údajov je potrebné úplné prekrytie okienka detektora.
- Pozrite si obr. č. 3b. Adhezívnu manžetu zahnite okolo spodnej strany chodidla/ruky tak, aby bol emitor (\*) umiestnený priamo oproti detektoru. Adhezívnu manžetu na zaistenie senzora prikladajte opatrne, aby ste zachovali správnu vzájomnú polohu detektora a emitora.
- Pozrite si obr. č. 3c. Skontrolujte správne umiestnenie a v prípade potreby senzor premiestnite. Pokračujte zahýbaním zvyšných časťí adhezívnej manžety okolo chodidla/ruky.

### **Neo Senzor pre DOSPELÝCH (> 30 kg) a Inf Senzor pre DOJČATÁ (10 – 30 kg)**

- Pozrite si obr. č. 4a. Kábel senzora nasmerujte tak, aby prechádzal pozdĺž hornej strany ruky. Detektor umiestnite na bruško prsta.
- Pozrite si obr. č. 4b. Adhezívnu manžetu zahnite okolo prsta tak, aby bol emitor umiestnený na zadnej strane nechťového lôžka a okraj pásky na končku prsta (nie na konci nechta). Na zabezpečenie presných údajov je potrebné úplné prekrytie okienka detektora.
- Pozrite si obr. č. 4c. Uistite sa, že je okienko emitora (\*) umiestnené na hornej strane prsta priamo oproti detektoru. Skontrolujte správne umiestnenie a v prípade potreby senzor premiestnite.

### **C) Pripojenie senzora k pacientskemu káblu**

- Pozrite si obr. č. 5a. Výstupok konektora senzora otočte stranou s „lesklými“ kontaktmi smerom nahor. Pacientsky kábel otočte tak, aby bol farebný indikátor a držadlá otočené nahor.
- Pozrite si obr. č. 5b. Výstupok senzora zasuňte do pacientskeho kábla, kým nebudeť počuť alebo nezacítite zapadnutie po spojení. Pevnosť spojenia overte jemným potiahnutím za konektory. Na uľahčenie 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 adhezívna vrstva stále drží na pokožke.
- Ak adhezívna vrstva na pokožke nedrží, použite nový senzor.

**POZNÁMKA:** Pri zmene miesta aplikácie alebo opäťovnom nasadzovaní senzora najskôr senzor odpojte od pacientskeho kábla.

### **E) Odpojenie senzora od pacientskeho kábla**

- Pozrite si obr. č. 6. Pevne potiahnite konektor senzora a odpojte ho od pacientskeho kábla.

**POZNÁMKA:** Čahajte za konektor senzora, nie za kábel, aby ste predišli poškodeniu.

## **SPECIFIKÁCIE**

Pri použíti s monitorovacími zariadeniami vybavenými technológiou Masimo rainbow SET alebo s modulmi licencovanými na použitie s technológiou Masimo rainbow SET s pacientskymi káblami radu RD rainbow SET® majú senzory RD rainbow 8λ SpCO nasledujúce špecifikácie výkonu:

<b>Senzor RD rainbow 8λ SpCO:</b>	<b>Adt</b>	<b>Pdt</b>	<b>Inf</b>		<b>Neo</b>	
• Rozsah hmotnosti	> 30 kg	10 – 50 kg	3 – 10 kg	10 – 30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Miesto aplikácie	Prst na ruke	Prst na ruke	Palec na ruke alebo nohe	Prst na ruke alebo nohe	Ruka alebo chodidlo	Prst na ruke
Presnosť SpO <sub>2</sub> bez pohybu <sup>1</sup> (70 – 100 %)	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
Presnosť SpO <sub>2</sub> bez pohybu <sup>1</sup> (60 – 80 %)	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %
Presnosť SpO <sub>2</sub> s pohybom <sup>2</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %	3 %
Presnosť SpO <sub>2</sub> pri slabom prekrvení <sup>3</sup>	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %	2 %
Presnosť srdcovéj frekvencie, bez pohybu <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
Presnosť srdcovéj frekvencie, s pohybom <sup>4</sup>	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm
Presnosť srdcovéj frekvencie pri slabom prekrvení <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
Presnosť SpMet, bez pohybu <sup>5</sup>	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %
Presnosť SpCO, bez pohybu <sup>6</sup>	3 %	3 %	3 %	3 %	---	3 %

**POZNÁMKA:** Presnosť typu ARMS je štatistický výpočet rozdielu medzi meraniami zariadenia a referenčnými meraniami. Približne dve tretiny meraní zariadenia spadajú +/- do presnosti ARMS referenčných meraní v kontrolovanéj štúdie.

<sup>1</sup> Presnosť technológie Masimo SET pri nehybnosti pacienta bola overená pomocou štúdia ľudskej krvi na zdravých dospelých dobrovoľníkoch oboch pohlaví so svetlou až tmavou pigmentáciou pokožky pri navodenej hypoxii v rozsahu merania 60 – 100 % SpO<sub>2</sub> voči laboratórnemu CO-oxymetru.

<sup>2</sup> Presnosť technológie Masimo SET pri pohybe pacienta bola overená pomocou štúdia ľudskej krvi na zdravých dospelých dobrovoľníkoch oboch pohlaví so svetlou až tmavou pigmentáciou pokožky pri navodenej hypoxémii pri výkonávaní pohybov trenia 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 laboratórnemu CO-oxymetru.

<sup>3</sup> Presnosť technológie Masimo SET pri slabom prekrvení bola overená pri strojovom testovaní voči simulátoru Bioteck Index 2 a simulátoru od spoločnosti Masimo pri signálach so súlou vyššou ako 0,02 % a podieľe prenosu vyššom ako 5 % pri saturáciách v rozsahu od 70 do 100 %.

<sup>4</sup> Presnosť technológie Masimo SET pri meraní srdcovéj frekvencie v rozsahu 25 – 240 bpm bola overená pri strojovom testovaní voči simulátoru Bioteck Index 2 a simulátoru od spoločnosti Masimo pri signálach so súlou vyššou ako 0,02 % a podieľe prenosu vyššom ako 5 % pri saturáciách v rozsahu od 70 do 100 %.

<sup>5</sup> Presnosť merania SpMet bola určená testovaním na zdravých dospelých dobrovoľníkoch so svetlou až tmavou pigmentáciou pokožky a v rozsahu od 0 % – 15 % MetHb voči laboratórnemu CO-oxymetru.

<sup>6</sup> Presnosť merania SpCO bola určená testovaním na zdravých dospelých dobrovoľníkoch v rozsahu merania 0 – 40 % SpCO voči laboratórnemu CO-oxymetru.

<sup>7</sup> Presnosť merania SpO<sub>2</sub> a SpMet u novorodencom bola určená na 16-tich novorodeckých pacientoch na jednotke intenzívnej starostlivosti o novorodencom vo veku od 7 do 135 dní a väžiacich 0,5 kg až 4,25 kg. Bolo zozbieraných 79 evidenčných údajových vzoriek v rozsahu 70 % – 100 % SaO<sub>2</sub> a 0,5 – 2,5 % MetHb s výslednou presnosťou u novorodencom 2,9 % SpO<sub>2</sub> (1 štandardná odchýlka) a 0,9 % SpMet (1 štandardná odchýlka) voči laboratórnemu CO-oxymetru.

## **KOMPATIBILITA**

 Tento senzor je určený na použitie iba so zariadeniami obsahujúcimi technológiu Masimo SET s technológiou rainbow alebo  s monitorovacími prístrojmi pulznéj oxymetrie licencovanými na použitie senzorov kompatibilných s technológiou RD rainbow 8λ SpCO. Každý senzor je určený na spoľahlivú prevádzku iba so systémami pulznéj 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 kupcovi, že ak sa tieto výrobky používajú v súlade s pokynmi, ktoré k nim dodala spoločnosť Masimo, nevyškýtnutú sa na týchto výrobkoch po dobu šiestich (6) mesiacov ziadne chyby materiálu ani výrobné chyby. Na jednorazové výrobky sa vzťahuje záruka len pri použíti u jedného pacienta.

HORE UVEDENÁ ZÁRUKA JE JEDINOU A VÝHRADNOU ZÁRUKOU, KTORÁ SA VZŤAHUJE NA VÝROBKY PREDÁVANÉ SPOLOČNOSŤOU MASIMO KUPCOVI. SPOLOČNOSŤ MASIMO VÝSLOVNÉ ODMIETA AKÉKOĽVEK INÉ ÚSTNE, VÝSLOVNÉ ALBO IMPLICITNÉ ZÁRUKY VRÁTANE, OKREM INÉHO, VŠETKÝCH ZÁRUK PREDAJNOSTI ALBO VHODNOSTI NA URČITY ÚČEL. JEDINOU POVINNOSŤOU SPOLOČNOSTI MASIMO A VÝHRADNÝM OPRAVNÝM PROSTRIEDKOM PRE KUPCA PRI PORUŠENÍ AKEJKOĽVEK ZÁRUKY JE PODĽA UVÁŽENIA 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 použitie alebo zanedbanie výrobky ani na výrobky poškodené pri nehode alebo vonkajším vplyvom. Táto záruka sa nevzťahuje na výrobky, ktoré boli pripojené k prístroju 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 V ŽIADNOM PRÍPADE NENESIE VO VZŤAHU KU KUPCOVI ANI INÝM OSOBÁM ZODPOVEDNOSŤ ZA NÁHODNÚ, NEPRIAMU, ZVLÁŠTNU ANI NAŠLEDNÚ ŠKODU (VRÁTANE, OKREM INÉHO, USLÉHO ZISKU), A TO ANI V PRÍPADE, AK SÚ TIETO OSOBY UPOZORNENÉ NA TÚTO MOŽNOSŤ. ZODPOVEDNOSŤ SPOLOČNOSTI MASIMO VYPLÝVAJÚCA Z PREDAJU VÝROBKOV KUPCOVI (NA ZÁKLADE ZMLUVY, ZÁRUKY, PORUŠENIA PRÁVA ALEBO INÉHO NÁROKU) NEBUDE V ŽIADNOM PRÍPADE VÝSŠIA AKO SUMA ZAPLATENÁ KUPCOM ZA VÝROBKY, KTORÝCH SA UPLATŇOVANIE NÁROKU TÝKA. SPOLOČNOSŤ MASIMO V ŽIADNOM PRÍPADE NENESIE ZODPOVEDNOSŤ ZA ŽIADNE ŠKODY SÚVISIACE S VÝROBKOM, KTORÝ BOL REGENEROVANÝ, OPRAVOVANÝ ALEBO RECYKLOVANÝ. OBMEDZENIA V TEJTO ČASŤI SA NEPOVAŽUJÚ ZA VYLÚCENIE ZODPOVEDNOSTI, KTORÚ PODĽA PRÍSLUŠNÉHO ZÁKONA O ZODPOVEDNOSTI ZA VÝROBKY NIE JE MOŽNÉ PRÁVNE VYLÚCIT ZMLUVOU.

## VYLÚCENIE IMPLICITNÉHO SÚHLASU

Na tento senzor pre jedného pacienta vám bola poskytnutá licencia na základe patentov vlastnených spoločnosťou Masimo a oprávňuje vás použiť tento senzor len u jedného pacienta. Akceptáciu alebo používaním tohto výrobku beriete na vedomie a súhlasíte s tým, že na použitie tohto výrobku u viac než jedného pacienta nie je udelená licencia. Po použití u jedného pacienta senzor zlikvidujte.

Zakúpenie ani vlastníctvo tohto senzora neudeľuje výslovny ani implicitný súhlas na používanie senzora so zariadením, ktoré nebolo samostatne schválené na použitie so senzormi rainbow.

**UPOZORNENIE:** FEDERÁLNY ZÁKON (V USA) OBMEDZUJE PREDAJ TOHTO ZARIADENIA NA PREDAJ LEKÁRMU ALEBO NA LEKÁRSKY PREDPIS.

Na odborné použitie. Uplné informácie vrátane indikácií, kontraindikácií, výstrah, opatrení a nepriaznivých udalostí nájdete v návode.

Ak narazíte na akýkoľvek väzny incident s výrobkom, informujte o tom príslušný orgán vo vašej krajinе a výrobcom.

Na výrobku alebo na štítku výrobku sa môžu nachádzať nasledujúce symboly:

SYMBOL	DEFINÍCIA	SYMBOL	DEFINÍCIA	SYMBOL	DEFINÍCIA
	Riadte sa návodom na použitie		Samostatný zber elektrických a elektronických zariadení (WEEE).	<b>Rx ONLY</b>	Upozornenie: Federálny zákon (USA) umožňuje predaj tohto zariadenia len lekárom alebo na objednávku lekára
	Prečítajte si návod na použitie		Kód šarže		Známka súlada s európskou smernicou pre zdravotnícke pomôcky 93/42/EHS
	Výrobca		Katalógové číslo (číslo modelu)		Autorizovaný zástupca v Európskom spoločenstve
	Upozornenie		Referenčné číslo spoločnosti Masimo		Telesná hmotnosť
	Dátum spotreby RRRR-MM-DD		Viac ako		Rozsah skladovacích teplôt
	Nepoužívajte opakovane/Na použitie len pre jedného pacienta		Menej ako		Uchovávajte v suchu
	Nesterilné		Obmedzenie skladovacej vlhkosti		Nepoužívajte, ak je obal poškodený a prečítajte si návod na použitie
	Pri výrobe sa nepoužil prírodný gumový latex		Krehké, manipulujte opatrné		Obmedzenie atmosférického tlaku
	Na použitie u jedného pacienta – viacerou použití		Zdravotnícka pomôcka		Jedinečný identifikátor zariadenia
	Diódy emitujúce svetlo (LED) LED vyžaruje svetlo, keď ňou preteká prúd		Pokyny, Návod na použitie a príručky sú k dispozícii v elektronickej verzii na webovej stránke <a href="http://www.Masimo.com/FechDocs">http://www.Masimo.com/FechDocs</a> <b>Poznámka:</b> elFU nie je k dispozícii vo všetkých krajinách.		

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

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter a rainbow sú federálne registrované ochranné známky spoločnosti Masimo Corporation.

RD rainbow je ochranná známka spoločnosti Masimo Corporation.

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## Yapışkanlı Nabız Co-Oksimetri Sensörleri

### KULLANIM KILAVUZU

Sadece tek hasta kullanımı

Doğal kauçuk lateks ile üretilmemiştir

Steril değildir

**Kullanıcı bu sensörü kullanmadan önce cihazın Kullanıcı El Kitabını ve bu Kullanım Kilavuzunu okuyup anlamalıdır.**

#### ENDİKASYONLAR

RD rainbow™ 8λ SpCO sensörler hareketli ve hareketsiz koşullarda yetişkin, çocuk, bebek ve yenidoğan hastalarda hastanelerde, hastane tipi tesislerde, hareketli ortamlarda ve ev ortamında iyi veya kötü düzeyde perfüzyon uygulanan hastalarda arteriyel hemoglobinini ( $SpO_2$ ) işlevsel doygunluğunun, nabız hızının, karboksihemoglobin doygunluğunun ( $SpCO^®$ ) ve methemoglobin doygunluğunun ( $SpMet^®$ ) sürekli noninvasiv izlemesi için endikedir.

#### KONTRENDİKASYONLAR

RD rainbow 8λ SpCO yapışkanlı sensörler, yapışkanlı banda alerjik reaksiyon gösteren hastalar için kontrendikedir.

#### AÇIKLAMA

RD rainbow 8λ SpCO yapışkanlı sensörler, Masimo rainbow SET® teknolojisi kullanılarak doğrulanmıştır. Belirli cihazlar ve sensör modellerinin uyumluluğu için ilgili oksimetri sistemi üreticisine danışın. Her bir cihaz üreticisi, cihazlarının her sensör modeliyle uyumlu olup olmadığını belirlemekle yükümlüdür.

**UYARI:** Masimo sensörleri ve kabloları, Masimo rainbow SET oksimetrisini içeren veya Masimo sensörlerini kullanma lisansına sahip cihazlarla birlikte kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

**NOT:** Her ne kadar bu sensör tüm parametreleri okuyabile de cihaz üzerindeki parametrelerle sınırlıdır.

#### UYARILAR

- Hastanın durumunu tam olarak anlamak için, klinik karar verilmeden önce kan numunelerini kullanan laboratuvar teşhis testleri gerçekleştirilmelidir.
- Tüm sensörler ve kablolar spesifik monitörlerle kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Kullanmadan önce monitörün, kabloların ve sensörün uyumluluğunu kontrol edin; aksi takdirde düşük performans ve/veya hasta yarananması meydana gelebilir.
- Sensörde görünür kusur, renk bozulması ve hasar bulunmamalıdır. Sensörde renk bozulması veya hasar varsa sensör kullanmayı bırakın. Hasarlı veya elektrik devresi açıkta olan sensörü kesinlikle kullanmayın.
- MRI taraması veya bir MRI ortamında sensör kullanmayın.
- Yeterli yapışma, dolaşım, ciltle bütünleşme ve doğru optik hizalamayı sağlamak için alan sıklıkla veya her klinik protokolde kontrol edilmelidir.
- Perfüzyon düzeyi kötü olan hastalarda dikkatli olun; sensör sık sık hareket ettirilmediğinde cilt erozyonu ve basınç nekrozuya meydana gelebilir. Perfüzyon düzeyi kötü olan hastalarda her (1) saat başı alanın durumunu kontrol edin ve doku iskemisi belirtisi varsa sensörü hareket ettirin.
- Sensörlerin aşırı sıkı şekilde uygulanması veya ödem nedeniyle sıkı hale gelmesi yanlış değerlere sebep olur ve basınç nekrozuna neden olabilir.
- Sensör alanına uzak yerlerdeki dolaşım düzenli olarak kontrol edilmelidir.
- Düşük perfüzyon esnasında sensör bölgesinin, basınç nekrozuna neden olabilecek doku iskemisine dair işaretler açısından sıklıkla kontrol edilmesi gereklidir.
- Sensör bölgeye sabitlemek için bant kullanmayın; bu, kan akışını kısıtlayabilir ve yanlış değerler okunmasına neden olabilir. Ek bant kullanılması cildin zarar görmesine ve/veya basınç nekrozuna ya da sensörün hasar görmesine neden olabilir.
- Yüksek oksijen konsantrasyonları prematüre bebeklerin retinopatiye yatkın hale gelmesine neden olabilir. Bu yüzden oksijen doygunluğu için üst alarm sınırı, kabul edilen klinik standartlar uyarınca dikkatli bir şekilde seçilmelidir.
- Yanlış uygulanmış sensörler veya kısmen yerinden oynayan sensörler hatalı ölçümlere yol açabilir.
- Yanlış sensör tiplerinden kaynaklanan yanlış uygulamalar hatalı değerlere veya hiçbir değerin okunamamasına yol açabilir.
- Değerler düşük bir sinyal güven düzeyi ile verildiğinde okumalar yanlış olabilir.
- İndosyan yeşili veya metilen mavi gibi intravasküler boyalar veya tırnak cilası, akrilik tırnak, parlatıcı gibi harici olarak uygulanan boyalar ve dokular hatalı  $SpO_2$  ölçümüllerine neden olabilir.
- Sensör bölgesinde doğum lekeleri, dövmeler veya cilt rengi değişikleri, ciltte nem olması, parmaklarda deformasyon, sensör yayıcısının ve detektörün hizalanmaması, hastaya takılan diğer sensörler nedeniyle EMC enterferansı olması ve ışık yolunu bloke eden nesneler olması yanlış değerlerin okunmasına neden olabilir.
- Arteriyel kateter veya kan basıncı manşonu takılı olan herhangi bir uzva sensör takmaktan kaçının.
- Hastanın kabloların dolaşması nedeniyle engellenmesi veya boğulması riskini azaltmak için kabloyu ve hasta kablosunu dikkatli bir şekilde yönlendirin.

- Venöz konjesyon, gerçek arteriyel oksijen doygunluğu için daha düşük bir değer okunmasına neden olabilir. Bu yüzden izlenen bölgede uygun bir venöz çıkış olduğundan emin olun. Sensör, kalp seviyesinden aşağıda olmamalıdır (örn. yataktakta yatan ve kolunu yere doğru sarkıtan hastanın eline takılması, Trendelenburg pozisyonu).
- Anormal venöz pulsasyon veya venöz konjesyon yanlış SpO<sub>2</sub>, SpCO veya SpMet değerlerine neden olabilir.
- Tüm vücut irradasyonu esnasında nabız oksimetrisi kullanılıyorsa, sensörü radyasyon alanının dışında tutun. Sensör radyasyona maruz kalırsa, aktif radyasyon süresi boyunca değer yanlış olabilir veya herhangi bir değer elde edilemeyebilir.
- Ameliyathane lambaları gibi yüksek yoğunluklu lambalar (özellikle ksenon ışık kaynağı olanlar), bilirubin lambaları, floresan lambalar, kızılıtesi ısıtma lambaları ve doğrudan güneş ışığı sensörün performansını bozabilir.
- Sensöre yönlendirilmiş yüksek yoğunluklu şiddetli ışıklar (örn. titreşimli stroboskop lambaları), Pulse CO-Oximeter'in® yaşamsal belirtisi değerlerini okumasına izin vermeyebilir.
- Ortam ışığının performansı etkilemesini önlemek için, sensörün doğru uygulandığından emin olun ve gerekirse sensör bölgesini opak bir maddeyle kaplayın. Yüksek yoğunluklu ışık bulunan ortamlarda bu önlemin alınmaması yanlış ölçümlere neden olabilir.
- Aşırı hemoglobin seviyeleri, düşük arteriyel perfüzyon veya hareket artefaktı yanlış SpCO ve SpMet değerlerinin okunmasına neden olabilir.
- Aşırı hemoglobin seviyeleri, düşük arteriyel perfüzyon, rakım ile tetiklenen hipoksemi dahil düşük arteriyel oksijen doygunluğu seviyeleri ve hareket artefaktı yanlış SpCO ve SpMet değerlerine neden olabilir.
- İntraaortik balon desteği neden olduğu pulsasyonlar, oksimetredre görüntülenen nabız hızını etkileyebilir. EKG kalp atım hızıyla kıyaslayarak hastanın nabız hızından emin olun.
- Venöz pulsasyonlar, hatalı düşük SpO<sub>2</sub> değerlerinin okunmasına neden olabilir (örn. triküspit valf regürjitasyonu, Trendelenburg pozisyonu).
- Yanlış SpO<sub>2</sub> değerleri ciddi anemi, çok düşük arteriyel perfüzyon veya aşırı hareket artefaktından kaynaklanabilir.
- Talasemi, Hb s, Hb c, orak hücre gibi hemoglobinopati ve sentez bozuklukları yanlış SpO<sub>2</sub>, SpCO ve SpMet değerlerine neden olabilir.
- Yanlış SpO<sub>2</sub>, SpCO ve SpMet değerleri Raynaud sendromu gibi bir vazospatik hastalıktan ve periferik vasküler hastalıktan kaynaklanabilir.
- EMI radyasyon girişimi yanlış değerlere neden olabilir.
- Yanlış SpO<sub>2</sub>, SpCO ve SpMet değerleri yüksek dishemoglobin düzeylerinden, hipokapnik veya hiperkapnik koşullardan ve ciddi vazokonstrüksiyon veya hipotermiden kaynaklanabilir.
- İzlenen alandardaki perfüzyonun çok düşük olması durumunda değer ana arteriyel oksijen doygunluğundan daha düşük çıkabilir.
- SpCO ve SpMet değerleri izlenen bölgede düşük perfüzyon koşulları olmasından etkilenebilir.
- Artmış PaO<sub>2</sub> seviyeleri yanlış SpCO ve SpMet değerlerinin okunmasına neden olabilir.
- Yüksek düzeylerdeki Karboksihemoglobin (COHb), yanlış SpO<sub>2</sub> ve SpHb ölçümüne neden olabilir.
- Normal görünen bir SpO<sub>2</sub> ile yüksek COHb veya MetHb seviyeleri meydana gelebilir. COHb veya MetHb seviyelerinin yükseldiğinden şüphelenildiğinde, kan numunesinden laboratuvar analizi (CO-Oksimetri) gerçekleştirilmelidir.
- Arteriyel oksijen doygunluğu düzeyleri düşükse veya methemoglobin düzeyleri yüksekse SpCO değerleri temin edilemeyebilir
- Yüksek düzeylerdeki Methemoglobin (MetHb), yanlış SpO<sub>2</sub> ve SpCO ölçümüne neden olur.
- Artmış total bilirubin seviyeleri veya karaciğer hastalığı yanlış SpO<sub>2</sub>, SpCO ve SpMet değerlerine neden olabilir.
- Herhangi bir şekilde sensörde değişiklik veya modifikasyon gerçekleştirilmeyin. Değişiklik veya modifikasyon performansı ve/veya doğruluğu etkileyebilir.
- Hasar görmesini önlemek için sensörü herhangi bir sıvı çözeltisine temas ettirmeyin veya daldırmayın.
- İrradyasyon, buhar, otoklav veya etilen oksit ile sterilize etmemi denemeyin; sensör hasar görebilir.
- Masimo sensörleri veya hasta kablolarını birden fazla hastada yeniden kullanmaya, yeniden işlemeye, onarmaya veya geri dönüştürmeye çalışmayın; bu işlemler elektrikli bileşenlere hasar verebilir ve hastanın zarar görmesine yol açabilir.
- İkaz: Sensör değişimi mesajı görüntülenirse veya izleme cihazının kullanıcı el kitabında tanımlanan düşük SIQ sorun giderme adımları tamamlandıktan sonra sürekli düşük SIQ mesajı görüntülenirse sensörü değiştirin.
- Not: Hatalı değer elde edilmesi ve hasta izlemesinin beklenmedik şekilde kaybı riskini en aza indirmek için sensörde X-Cal® teknolojisi kullanılmıştır. Tek bir hastada kullandıktan sonra sensörü atın.

## TALİMATLAR

### A) Bölge Seçimi

- Daima, iyi perfüze olan ve sensörün detektör penceresini tamamen kaplayacak bir uygulama bölgesi seçin.
- Yayıcı ve detektör hizalanırken, yayıcı tırnak yatağının arkasına yerleştirilmelidir. Bu meydana gelirse daha düşük ağırlık aralığına uygun bir sensör kullanmak gerekebilir.
- Sensör yerleştirilmeden önce bölge temizlenmeli ve kurululmalıdır.

### RD rainbow Adt 8λ SpCO: Yetişkin Sensörü

> 30 kg Tercih edilen bölge baskın olmayan elin orta veya yüzük parmağıdır.

### RD rainbow Pdt 8λ SpCO: Çocuk Sensörü

10-50 kg Tercih edilen bölge baskın olmayan elin orta veya yüzük parmağıdır.

#### **RD rainbow Inf 8λ SpCO: Bebek Sensörü**

3-10 kg Tercih edilen bölge ayak başparmağıdır. Alternatif olarak ayak başparmağının yanındaki parmak veya el başparmağı da kullanılabilir.

10-30 kg Tercih edilen bölge baskın olmayan elin orta veya yüzük parmağıdır.

#### **RD rainbow Neo 8λ SpCO: Yenidoğan/Yetişkin Sensörü**

< 3 kg Tercih edilen bölge ayaktır. Alternatif olarak avuç içi ve elin ters kısmı da kullanılabilir.

> 30 kg Tercih edilen bölge baskın olmayan elin orta veya yüzük parmağıdır.

#### **B) Sensörün hastaya takılması**

- Torbayı açın ve sensörü çıkartın. Eğer mevcutsa sensörün arka kısmını çıkartın.

#### **YETİŞKİNLER (> 30 kg) için Adt Sensörü ve ÇOCUKLAR (10 - 50 kg) için Pdt Sensörü**

- Şekil 1a**'ya bakın. Sensörü, öncelikle detektör yerleştirilebilecek şekilde yönlendirin. Parmağın dolgun kısmı parmak konturunu ve detektör penceresini kaplayacak şekilde parmağın ucunu kesikli çizginin üzerinde yerleştirin.
- Şekil 1b**'ye bakın. Yapışkanlı kanatları tek tek parmağın üzerine bastırın. Verilerin doğru olmasını sağlamak için detektör penceresinin tamamen kaplanması gereklidir.
- Şekil 1c**'ye bakın. Yayıcı penceresi tırnağın üzerinde konumlanacak şekilde (\*) sensörü parmağın üzerine katlayın. Kanatları tek tek indirerek parmağın etrafında sabitleyin.
- Şekil 1d**'ye bakın. Doğru uygulandığında yayıcı ve detektör dikey olarak hizalı olmalıdır (siyah çizgiler hizalı olmalıdır). Gerekirse yeniden konumlandırın.

#### **BEBEKLER (3 - 10 kg) için Inf Sensörü**

- Şekil 2a**'ya bakın. Sensör kablosunu, ayağın üst kısmı boyunca uzanacak şekilde doğrultun. Detektörü ayak başparmağının dolgun kısmı üzerine yerleştirin. Alternatif olarak ayak başparmağının yanındaki parmak veya el başparmağı da kullanılabilir (gösterilmemiştir).
- Şekil 2b**'ye bakın. Yayıcı tırnak yatağının arkasında olacak şekilde (tırnağın ucunda değil) yapışkanlı sargıyı ayak parmağının/el baş parmağının etrafına sarın. Verilerin doğru olmasını sağlamak için detektör penceresinin tamamen kaplanması gereklidir.
- Şekil 2c**'ye bakın. Yayıcı penceresinin (\*) ayak parmağının/el başparmağının ucunda detektörün tam karşısında hizalı olduğundan emin olun. Konumun doğru olup olmadığını kontrol edin ve gerekirse yeniden konumlandırın.

#### **YENİDOĞANLAR (< 3 kg) için Neo Sensörü**

- Şekil 3a**'ya bakın. Sensör kablosunu ayak bileğine (veya el bileğine) doğru doğrultun. Sensörü, dördüncü ayak parmağı (veya el parmağı) ile hizalı olacak şekilde ayağın (veya elin) yan kesitinin etrafına uygulayın. Verilerin doğru olmasını sağlamak için detektör penceresinin tamamen kaplanması gereklidir.
- Şekil 3b**'ye bakın. Yapışkanlı sargayı ayağın/elin yan kesitinin etrafına sarın ve yayıcının (\*) detektör ile hizalandığından emin olun. Sensörü sabitlemek için yapışkanlı sargıyı takarken detektör ile yayıcı arasındaki doğru hizayı korumaya dikkat edin.
- Şekil 3c**'ye bakın. Konumun doğru olup olmadığını kontrol edin ve gerekirse yeniden konumlandırın. Yapışkanlı sarginin kalan kısmını ayağın/elin etrafına sarmaya devam edin.

#### **YETİŞKİNLER (> 30 kg) için Neo Sensörü ve BEBEKLER (10 - 30 kg) için Inf Sensörü**

- Şekil 4a**'ya bakın. Sensör kablosunu, elin üst kısmı boyunca uzanacak şekilde doğrultun. Detektörü el parmağının dolgun kısmı üzerine yerleştirin.
- Şekil 4b**'ye bakın. Yapışkanlı sargıyı, yayıcı tırnak yatağının arka kısmı üzerinde ve bandın kenarı parmak ucunda olacak şekilde (tırnağın ucunda değil) parmağın etrafına sarın. Verilerin doğru olmasını sağlamak için detektör penceresinin tamamen kaplanması gereklidir.
- Şekil 4c**'ye bakın. Yayıcı penceresinin (\*) parmağın ucunda detektörün tam karşısında hizalı olduğundan emin olun. Konumun doğru olup olmadığını kontrol edin ve gerekirse yeniden konumlandırın.

#### **C) Sensörün Hasta Kablosuna Takılması**

- Şekil 5a**'ya bakın. Sensörün bağlantı tırnağını, "parlak" kontaklarını olduğu taraf yukarı bakacak şekilde yönlendirin. Hasta kablosunu renkli çubuk ve parmak tutacağı yukarı bakacak şekilde yönlendirin.
- Şekil 5b**'ye bakın. Sensörün tırnağını, bağlandığını gösteren bir dokunma hissedene veya tık sesi duyanın kadar hasta kablosuna yerleştirin. Pozitif temas sağlandığından emin olmak için konnektörleri hafife çekin. Hareket kolaylığı açısından kabloyu hastaya sabitlemek için bant kullanılabılır.

#### **D) Yeniden takılması**

- Yayıcı ve detektör pencereleri temizse ve yapışkanlı kısım halen cilde yapışmıyorsa yeni bir sensör kullanın.
- Yapışkanlı kısım artık cilde yapışmıyorsa yeni bir sensör kullanın.

**NOT:** Uygulama bölgelerini değiştirirken veya sensörü yeniden takarken, öncelikle sensörü hasta kablosundan ayıran.

#### **E) Sensörün Hasta Kablosundan Ayırılması**

- Şekil 6**'ya bakın. Hasta kablosundan çıkartmak için sensör konnektörünü sıkıca çekin.

**NOT:** Hasarı önlemek için kablodan değil sensör konnektöründen çekin.

## **SPESİFİKASYONLAR**

Masimo rainbow SET teknolojisine sahip monitörlerle veya RD rainbow SET® Serisi hasta kabloları vasıtıyla lisanslı Masimo rainbow SET teknolojisi modülleriley kullanıldığında, RD rainbow 8λ SpCO sensörlerin amaçlanan performans spesifikasyonları aşağıdaki gibidir:

RD rainbow 8λ SPCO Sensör :	Adt	Pdt	Inf		Neo	
			3 - 10 kg	10 - 30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Ağırlık Aralığı	> 30 kg	10 - 50 kg				
Uygulama Bölgesi	El Parmağı	El Parmağı	Ayak Başparmağı veya El Başparmağı	El veya Ayak Parmağı	El veya Ayak	El Parmağı
SpO <sub>2</sub> Doğruluğu, Hareketsiz <sup>1</sup> , (%70 - 100)	%2	%2	%2	%2	%2	%2
SpO <sub>2</sub> Doğruluğu, Hareketsiz <sup>1</sup> , (%60 - 80)	%3	%3	%3	%3	---	%3
SpO <sub>2</sub> Doğruluğu, Hareketli <sup>2</sup>	%3	%3	%3	%3	%3	%3
SpO <sub>2</sub> Doğruluğu, Düşük Perfüzyon <sup>3</sup>	%2	%2	%2	%2	%2	%2
Nabız Hızı Doğruluğu, Hareketsiz <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
Nabız Hızı Doğruluğu, Hareketli <sup>4</sup>	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm	5 bpm
Nabız Hızı Doğruluğu, Düşük Perfüzyon <sup>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
SpMet Doğruluğu, Hareketsiz <sup>5</sup>	%1	%1	%1	%1	%1	%1
SpCO Doğruluğu, Hareketsiz <sup>6</sup>	%3	%3	%3	%3	---	%3

**NOT:** ARMS doğruluğu, cihaz ölçümü ile referans ölçümü arasındaki farkın istatistiksel hesaplamasıdır. Cihaz ölçümünün yaklaşık üçte ikisi, kontrollü bir çalışmada referans ölçümünün +/- ARMS değerleri dahilindedir.

<sup>1</sup> Masimo SET teknolojisi, bir laboratuvar CO-Oksimetre cihazında %60-%100 SpO<sub>2</sub> aralığında gerçekleştirilen induklenmiş hipoksi çalışmalarında açık ilaçla 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 cihazında %70-%100 SpO<sub>2</sub> aralığında gerçekleştirilen induklenmiş hipoksi çalışmalarında, açık ilaçla koyu deri pigmentasyonuna sahip sağlıklı yetişkin erkek ve kadın gönüllülerdeki insan kanı çalışmalarında 1 ila 2 cm amplitüdde 2 ila 4 Hz'lik sürtünme ve vurma hareketleri ve 2 ila 3 cm amplitüdde 1 ila 5 Hz'lik tekrarlanmayan hareket gerçekleştirerek hareket doğruluğu açısından onaylanmıştır.

<sup>3</sup> Masimo SET teknolojisi, sinyal güçleri %0,02'den büyük ve iletimleri %5'ten büyük olan Biotek Index 2 simülatöründe ve Masimo simülatöründe karşı %70 ile %100 arasında değişen doygunluklar 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 simülatöründe ve Masimo simülatöründe karşı %70 ile %100 arasında değişen doygunluklar ile yapılan tezgah üstü testinde 25–240 bpm aralığındaki nabız hızı hassasiyeti açısından onaylanmıştır.

<sup>5</sup> SpMet doğruluğu; açık ilaçla koyu deri pigmentasyonuna sahip sağlıklı yetişkin gönüllüler üzerinde, %0 - %15 MetHb aralığında, bir laboratuvar CO-Oksimetresine karşı test edilerek belirlenmiştir.

<sup>6</sup> SpCO doğruluğu; sağlıklı yetişkin gönüllüler üzerinde, %0 - %40 SpCO aralığında bir laboratuvar CO-Oksimetresine karşı test edilerek belirlenmiştir.

<sup>7</sup> Yenidoğanlar için SpO<sub>2</sub> ve SpMet doğruluğu; ağırlığı 0,5 ile 4,25 kg arasındaki 7 ila 135 günlük 16 yenidoğan NICU hastasında tespit edilmiştir. %70 - 100 SaO<sub>2</sub> ve %0,5 - 2,5 MetHb aralığında yetmiş dokuz (79) elverili veri numunesi toplanmış ve bir laboratuvar CO-Oksimetresine karşı %2,9 SpO<sub>2</sub> (1 Std. Sapma) ve %0,9 SpMet (1 Std. Sapma) yenidoğan doğruluğu elde edilmiştir.

## **UYUMULULUK**

Bu sensör, yalnızca rainbow teknolojisi bulunan Masimo SET'i veya RD rainbow 8λ SpCO uyumlu sensörlerle kullanım açısından lisanslı olan nabız oksimetresi monitörlerini içeren cihazlarla birlikte kullanıma yönelikdir. Her sensör, yalnızca orijinal cihaz üreticisinden temin edilen nabız oksimetresi sistemlerinde doğru çalışacak şekilde tasarlanmıştır. Bu sensörün diğer cihazlarda kullanılması, çalışmamasına veya uygun olmayan bir performansla çalışmasına neden olabilir. Uyumluluk Bilgileri Referansı için: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)

## **GARANTİ**

Masimo, kendi ürünleriley birlikte temin edilen talimatlara uygun şekilde kullanılması şartıyla yalnızca ilk alıcı için bu ürünlerin altı (6) aylık bir sürede malzeme ve işçilik açısından herhangi bir kusura sahip olmayacağı garanti eder. Tek kullanımlık ürünler, yalnızca tek hasta kullanımı için garanti edilmektedir.

YUKARIDAKİ İFADE, MASIMO TARAFINDAN ALICIYA SATILAN ÜRÜNLER İÇİN GEÇERLİ OLAN TEK VEÖZEL GARANTİDİR. MASIMO, PAZARLANABILIRLIK VEYA ÖZEL AMAÇ İÇİN UYGUNLUKLAR İLGİLİ GARANTİLER DAHİL OLACAK ANCAK BUNLARLA SINIRLI OLMIYACAK ŞEKLİDE TÜM DİĞER SÖZLÜ, AÇIK VEYA DOLAYLI GARANTİLERİ AÇIKÇA REDDEDER. MASIMO'NU TEK SORUMLULUĞU VE ALICININ HERHANGİ BİR GARANTİ İHLALİYLE İLGİLİ ÖZEL ÇÖZÜMÜ, MASIMO'NUN TERCİHİ DOĞRULTUSUNDA ÜRÜNÜN ONARILMASI VEYA DEĞİŞİRTİLMESİDIR.

## GARANTİ İSTİŞNALARI

Bu garanti, ürünlle birlikte temin edilen kullanım talimatlarına uyulmayarak kullanılmış, yanlış kullanım, ihmäl, kaza veya harici olarak meydana gelen hasar gibi durumlara maruz kalmış hiçbir ürün kapsamaz. Bu garanti, uygun olmayan herhangi bir cihaza veya sisteme bağlanmış, üzerinde değişiklik yapılmış ya da sökülmüş veya yeniden monte edilmiş hiçbir ürünü kapsamaz. Bu garanti yeniden işlenmiş, onarılmış veya geri dönüştürülmüş tabi tutulmuş sensörleri veya hasta kablolarını kapsamaz.

**HİÇBİR DURUMDA MASIMO, GERÇEKLEŞME OLASILIGIYLA İLGİLİ HERHANGI BİR TAVSİYE ALMIŞ OLSA DAHI ARIZI, DOLAYLI, ÖZEL VEYA SONUC OLARAK ORTAYA CIKAN HASARLARDAN (KAR KAYIPLARI DAHİLDE ANCAK KAR KAYIPLARI SINIRI DEĞIL) DOLAY ALICI VEYA DIĞER KİŞİLER TARAFINDAN SORUMLU TUTULAMAZ. HİÇBİR DURUMDA, MASIMO'NUN MÜŞTERİYE SATILINEN ÜRÜNDEN DOĞAN YÜKÜMLÜLÜĞÜ (SÖZLEŞME, GARANTI, HAKSIZ FİİL VEYA DIĞER İDDİA KAPSAMINDA), MÜŞTERİNİN İDDİAYA KONU OLAN URÜN LOTU İÇİN ÖDEĐİĞİ ÜCRETTEN FAZLA OLAMAZ. HİÇBİR DURUMDA MASIMO, YENİDEN İŞLENMİŞ, ONARIMLIŞ VEYA GERİ DÖNÜŞÜMETABI TUTULMUS BIR ÜRÜNLE İLGİLİ HERHANGI HASARDAN DOLAY SORUMLU TUTULAMAZ. BU BÖLÜMDEKİ KİSLİMALARIN, YÜRÜRLÜTEKİ ÜRÜN SORUMLUK KANUNU ÇERÇEVESİNDE, SÖZLEŞME YOLUYLA YASAL OLARAK GEÇERSİZ KİLINAMAYAN HERHANGI BİR SORUMLUŁUĞU GEÇERSİZLEŞTİRDİĞİ DÜŞÜNÜLMEMELİDİR.**

## DOLAYLI LİSANS VERİLMEZ

Bu tek hasta'da kullanılan sensör yalnızca tek hasta kullanımı için Masimo'nun sahibi olduğu patentler çerçevesinde size lisanslanmıştır. Bu ürünün alındığınızda veya kullandığınızda, bu ürünün birden fazla hasta'da kullanımı için herhangi bir lisans verilmediğini onaylamış ve kabul etmiş olursunuz. Tek bir hasta'da kullanılduktan sonra sensör atın.

Bu sensörün satın alınması veya bu sensöre sahip olunması; sensörün, rainbow sensörlerinin kullanımı için ayrı olarak yetki verilmemiş herhangi bir cihazla kullanılması için herhangi bir açık veya dolaylı lisans teşkil etmez.

**İKAZ: FEDERAL KANUNLAR (ABD) BU CİHAZIN BİR DOKTOR TARAFINDAN VEYA BİR DOKTORUN SİPARİŞİ ÜZERİNE SATILMASI YÖNÜNDÉ KİSITLAMA GETİRMEKTEDİR.**

Profesyonel kullanım içindir. Endikasyonlar, kontrendikasyonlar, uyarılar, önlemler ve advers olaylar dahil tüm reçete bilgileri için talimatlara bakın. Ürünle ilgili ciddi bir olayla karşılaşsanız, lütfen ülkenizdeki yetkili kurumu ve üreticiyi konu hakkında bilgilendirin.

Aşağıdaki simgeler ürünlerde veya ürün etiketinde görünebilir:

SEMBOL	TANIM	SEMBOL	TANIM	SEMBOL	TANIM
	Kullanım için talimatları takip edin		Elektrikli ve elektronik cihazlar için aynı toplama (EEE).	<b>Rx ONLY</b>	Dikkat: Federal kanunlar (ABD) bu cihazın bir doktor tarafından veya bir doktorun siparişi üzerine satılması yönünde kısıtlama getirmektedir
	Kullanım talimatlarına başvurun	<b>LOT</b>	Lot kodu		Avrupa Tıbbi Cihaz Direktifi 93/42/EEC ile Uyumluluk İşareti
	Üretici	<b>REF</b>	Katalog numarası (model numarası)	<b>EC REP</b>	Avrupa topluluğundaki yetkili temsilci
	Dikkat	<b>####</b>	Masimo referans numarası		Vücut ağırlığı
	Son Kullanma Tarihi: 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 hasarlıya kullanmayın ve kullanım talimatlarına göz atın
	Doğal kauçuk lateks ile üretilmemiştir		Hassas, dikkatli taşıyın		Atmosfer basıncı sınırı
	Tek hasta - çoklu kullanım	<b>MD</b>	Tıbbi cihaz	<b>UDI</b>	Benzersiz cihaz tanımlayıcı
	İşik Yayan Diyotlar (LED) Akım akışı gerçekleştürürse LED ışık yanar		Kullanım Talimatları/Kullanım Kılavuzu/El Kitapları elektronik biçimde <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> adresinde yer almaktadır Not: elfU tüm ülkelerde mevcut değildir.		

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

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter ve rainbow, Masimo Corporation şirketinin federal olarak tescilli ticari markalarıdır.

RD rainbow, Masimo Corporation ticari markasıdır.

# RD rainbow™ 8λ SpCO

## Αυτοκόλλητοι αισθητήρες παλμικής οξυμετρίας CO

### ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

Για χρήση σε έναν μόνο ασθενή

Δεν έχει κατασκευαστεί  
με φυσικό ελαστικό λάτες

Μη αποστειρωμένο

**Προτού χρησιμοποιήσετε αυτόν τον αισθητήρα, πρέπει να διαβάσετε και να κατανοήσετε το Εγχειρίδιο Χειριστή για τη συσκευή, καθώς και τις παρούσες Οδηγίες Χρήσης.**

#### ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Οι αισθητήρες RD rainbow™ 8λ SpCO ενδείκνυνται για τη συνεχή μη επεμβατική παρακολούθηση του λειτουργικού κορεσμού του οξυγόνου της αιμοσφαιρίνης του αρτηριακού αίματος (SpO<sub>2</sub>), του ρυθμού παλμών, του κορεσμού της καρβοξυμοσφαιρίνης (SpCO®) και του κορεσμού της μεθαιμοσφαιρίνης (SpMet®) για χρήση σε εντίλικες, παιδιατρικούς ασθενείς, νήπια και νεογόνα σε συνθήκες κίνησης και ακινησίας και για ασθενείς με ικανοποιητική ή ανεπαρκή αιμάτωση σε περιβάλλον νοσοκομείου, νοσοκομειακού τύπου, σε περιβάλλον μετακίνησης ή σε οικιακό περιβάλλον.

#### ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Οι αυτοκόλλητοι αισθητήρες RD rainbow 8λ SpCO αντενδέικνυνται για ασθενείς που παρουσιάζουν αλλεργικές αντιδράσεις στην κολλητική τανία.

#### ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

Οι αυτοκόλλητοι αισθητήρες RD rainbow 8λ SpCO έχουν επικυρωθεί με χρήση της τεχνολογίας Masimo rainbow SET®. Συμβουλεύεται τους αντίστοιχους κατασκευαστές συστημάτων οξυμετρίας για τη συμβατότητα συγκεκριμένων μοντέλων συσκευών και αισθητήρων. Κάθε κατασκευαστής συσκευών είναι υπεύθυνος να καθορίσει εάν οι συσκευές του είναι συμβατές με κάθε μοντέλο αισθητήρα.

**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ:** Οι αισθητήρες και τα καλώδια Masimo έχουν σχεδιαστεί για χρήση με συσκευές που διαθέτουν οξυμετρία Masimo rainbow SET ή έχουν αδειοδοτηθεί να χρησιμοποιούν αισθητήρες Masimo.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Ο αισθητήρας είναι σε θέση να μετρήσει όλες τις παραμέτρους, αλλά περιορίζεται από τις παραμέτρους της συσκευής.

#### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Πριν από τη λήψη κλινικών αποφάσεων, πρέπει να διεξάγονται εργαστηριακές διαγνωστικές δοκιμές που χρησιμοποιούν δείγματα αίματος, για να γίνει πλήρως κατανοητή η κατάσταση του ασθενούς.
- Όλοι οι αισθητήρες και τα καλώδια έχουν σχεδιαστεί για χρήση με συγκεκριμένες συσκευές παρακολούθησης. Επαληθύνεται τη συμβατότητα της συσκευής παρακολούθησης, του καλωδίου και του αισθητήρα πριν από τη χρήση, αλλιώς ενδέχεται να σημειωθεί μειωμένη απόδοση ή/και τραυματισμός του ασθενούς.
- Ο αισθητήρας δεν πρέπει να έχει ορατά ελαστώματα, αποχρωματισμό ή ζημιές. Εάν ο αισθητήρας έχει αποχρωματιστεί ή έχει υποστεί ζημιά, διακόπτει τη χρήση. Μη χρησιμοποιήσετε ποτέ έναν αισθητήρα που έχει υποστεί ζημιά ή έχει εκτεθειμένα ηλεκτρικά κυκλώματα.
- Μη χρησιμοποιείτε τον αισθητήρα κατά τη μαγνητική τομογραφία ή σε περιβάλλοντα λήψης μαγνητικής τομογραφίας.
- Η θέση πρέπει να ελέγχεται συχνά ή σύμφωνα με το κλινικό πρωτόκολλο προκειμένου να διασφαλίζεται η κατάλληλη προσκόλληση, η καλή κυκλοφορία του αίματος, η ακεραιότητα του δέρματος και η σωστή οπτική ευθυγράμμιση.
- Να επιδεικνύετε ιδιαίτερη προσοχή όταν οι αισθητήρες έχουν πτωχή αιμάτωση - υπάρχει κίνδυνος να προκληθεί διάρρωση του δέρματος και νέκρωση από πίεση, όταν ο αισθητήρας δεν μετακινείται συχνά. Να αξιολογείται την κατάσταση της θέσης κάθε μία (1) ώρα στους ασθενείς με πτωχή αιμάτωση και να μετακινείται τον αισθητήρα εάν υπάρχουν σημεία ιστικής ισχαιμίας.
- Να οριστούνται πολύ σφικτά ή που σφίγγουν λόγω οιδήματος, θα προκαλέσουν εσφαλμένες μετρήσεις και είναι δυνατόν να προκαλέσουν νέκρωση από πίεση.
- Η κυκλοφορία περιφερικά προς τη θέση του αισθητήρα πρέπει να ελέγχεται τακτικά.
- Κατά την ανεπαρκή αιμάτωση, η θέση του αισθητήρα πρέπει να αξιολογείται συχνά για ενδείξεις ισχαιμίας ιστού, η οποία μπορεί να οδηγήσει σε νέκρωση από πίεση.
- Μη χρησιμοποιείτε κολλητική ταινία για να στερεώσετε τον αισθητήρα στη θέση του. Η ενέργεια αυτή μπορεί να περιορίσει την αιματική ροή και να προκαλέσει την εμφάνιση ανακριβών ενδέξεων. Η χρήση πρόσθετης κολλητικής ταινίας ενδέχεται να προκαλέσει δερματική βλάβη ή/και νέκρωση από πίεση ή ζημιά στον αισθητήρα.
- Οι υψηλές συγκεντρώσεις οξυγόνου ενδέχεται να προκαλέσουν προδιάθεση για αμφιβληστροειδόπαθεια στα πρόωρα βρέφη. Επομένως, το άνω όριο συναγερμού για τον κορεσμό οξυγόνου πρέπει να επιλέγεται προσεκτικά σύμφωνα με τα αποδεκτά κλινικά πρότυπα.
- Οι αισθητήρες που δεν έχουν τοποθετηθεί καλά ή έχουν μετακινηθεί ενδέχεται να προκαλέσουν εσφαλμένες μετρήσεις.
- Εσφαλμένες εφαρμογές λόγω λανθασμένου τύπου αισθητήρα ενδέχεται να προκαλέσουν ανακριβείς ενδείξεις ή έλλειψη ενδέξεων.
- Μπορεί να προκληθούν ανακριβείς ενδείξεις όταν οι τιμές παρέχονται με χαμηλό δείκτη εμπιστοσύνης σήματος.
- Οι ενδαγγειακές χρώσεις, όπως πράσινο της ιδιοκυανίνης ή κυανού του μεθυλενίου ή η εξωτερική εφαρμογή χρωμάτων και σχεδίων όπως π.χ. θερμός νυχιών, ψεύτικα νύχια, γκλίτερ κλπ. ενδέχεται να προκαλέσουν ανακριβείς μετρήσεις SpO<sub>2</sub>.
- Ανακριβείς ενδείξεις μπορεί να προκληθούν από γενετήσια σημάδια, τατουάζ ή αποχρωματισμούς του δέρματος στη διαδρομή του αισθητήρα, υγρασία στο δέρμα, παραμορφωμένα δάκτυλα, έλλειψη ευθυγράμμισας μεταξύ πομπού και ανιχνεύτη αισθητήρα, ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές από άλλους αισθητήρες που έχουν τοποθετηθεί στον ασθενή και αντικείμενα που εμποδίζουν τη διαδρομή του φωτός.
- Αποφέύγετε να τοποθετείτε τον αισθητήρα σε άκρο με αρτηριακό καθετήρα ή περιχειρίδια πίεσης του αίματος.
- Δρομολογήστε προσεκτικά το καλώδιο και το καλώδιο ασθενούς για να μειωθεί η πιθανότητα να μπερδευτεί ή να στραγγαλιστεί ο ασθενής.

- Η φλεβική στάση ενδέχεται να προκαλέσει την εμφάνιση μικρότερων ενδείξεων από τις πραγματικές ενδείξεις κορεσμού οξυγόνου του αρτηριακού αίματος. Επομένως, έξασφαλίστε την κατάλληλη φλεβική εκροή από την παρακολούθημένη θέση. Ο αισθητήρας δεν πρέπει να βρίσκεται κάτω από το επίπεδο της καρδιάς (π.χ. αισθητήρας στο χέρι σε εύρος ασθενούς ο οποίος είναι ξαπλωμένος και το χέρι του είναι κρεμασμένο, θέση Trendelenburg).
- Τυχόν μη φυσιολογικός φλεβικός σφυγμός ή φλεβική συμφόρηση είναι δυνατό να προκαλέσουν την εμφάνιση ανακριβών ενδείξεων SpO<sub>2</sub>, SpCO ή SpMet.
- Εάν χρησιμοποιείτε παλμική οξυμετρία κατά την εφαρμογή ακτινοβολίας σε ολόκληρο το σώμα, κρατήστε τον αισθητήρα μακριά από το πεδίο ακτινοβολίας. Εάν ο αισθητήρας εκτείνεται στην ακτινοβολία, η ένδειξη μπορεί να είναι ανακριβής ή να μην δίνεται κατά τη χρονική διάρκεια της ενεργού ακτινοβολίας.
- Οι φωτεινές πηγές υψηλής έντασης, όπως οι προβολείς χειρουργίεων (ειδικά οι προβολείς ζένου), οι λυχνίες χολερυθρίνης, οι λαμπτήρες φθορισμού, οι λυχνίες θέρμανσης υπερυθρών και το άμεσο ηλιακό φως μπορούν να επηρεάσουν την απόδοση του αισθητήρα.
- Ο ακραίος φωτισμός υψηλής έντασης (π.χ. παλόμενος στροβοσκοπικός φωτισμός) που κατευθύνεται στον αισθητήρα, ενδέχεται να μην επιτρέψει στο Pulse CO-Oximeter® να μετρήσει τιμές ζωτικών ενδείξεων.
- Για να αποτραπεί η επίδραση του φωτισμού του περιβάλλοντος, βεβαιωθείτε ότι ο αισθητήρας τοποθετήθηκε σωστά και καλύψτε τη θέση του αισθητήρα με αδιαφανές υλικό, εάν χρειάζεται. Εάν δεν ληφθεί αυτή η προφύλαξη σε συνθήκες φωτισμού περιβάλλοντος υψηλής έντασης, ενδέχεται να προκύψουν ανακριβείς μετρήσεις.
- Τα ακραία επίπεδα αιμοσφαιρίνης, η χαμηλή αρτηριακή αιμάτωση ή οι ψευδείς πληροφορίες κίνησης είναι δυνατό να προκαλέσουν την εμφάνιση ανακριβών ενδείξεων SpCO και SpMet.
- Τα ακραία επίπεδα αιμοσφαιρίνης, η χαμηλή αρτηριακή αιμάτωση, τα χαμηλά επίπεδα κορεσμού οξυγόνου του αρτηριακού αίματος, συμπεριλαμβανομένης της υποζιάμιας που οφείλεται σε υψόμετρο, και οι ψευδείς πληροφορίες κίνησης είναι δυνατό να προκαλέσουν την εμφάνιση ανακριβών ενδείξεων SpCO και SpMet.
- Οι παλμοί από την υποστήριξη του ενδαρτοκινού μταλονιού ενδέχεται να επηρεάσουν τα ρυθμό παλμών που εμφανίζεται στο οξύμετρο. Επαληθεύστε το ρυθμό παλμών του ασθενούς ως προς τον καρδιακό ρυθμό του ΗΚΓ.
- Οι φλεβικοί παλμοί ενδέχεται να προκαλέσουν εσφαλμένες μειωμένες ενδείξεις SpO<sub>2</sub> (π.χ. παλινδρόμηση τριγλώχινας βαλβίδας, θέση Trendelenburg).
- Η σοβαρή αναιμία, η πολύ χαμηλή αρτηριακή αιμάτωση ή οι έντονες, ψευδείς πληροφορίες κίνησης είναι δυνατό να προκαλέσουν την εμφάνιση ανακριβών ενδείξεων SpO<sub>2</sub>.
- Η αιμοσφαιρινόπαθεία και οι διαταραχές σύνθεσης αιμοσφαιρίνης όπως η θαλασσαιμία, η αιμοσφαιρίνη s (Hbs), η αιμοσφαιρίνη c (Hbc), η δρεπανοκυτταρική αναιμία κ.λπ. είναι δυνατό να προκαλέσουν την εμφάνιση ανακριβών ενδείξεων SpO<sub>2</sub>, SpCO και SpMet.
- Ανακριβείς ενδείξεις SpO<sub>2</sub>, SpCO και SpMet μπορεί να προκαλέσουν και αγγειοσπαστικές ασθένειες, όπως η νόσος του Raynaud και η περιφερική αγγειακή νόσος.
- Ανακριβείς ενδείξεις μπορεί να προκληθούν από παρεμβολές ακτινοβολίας EMI.
- Τα αυξημένα επίπεδα δυσαιμοσφαιρίνης, υποκαπνικές ή υπερκαπνικές συνθήκες και η σοβαρή αγγειοσύσπαση ή υποθερμία είναι δυνατό να προκαλέσουν την εμφάνιση ανακριβών ενδείξεων SpO<sub>2</sub>, SpCO και SpMet.
- Όταν η αιμάτωση είναι πολύ χαμηλή στην παρακολουθούμενη θέση, οι ενδείξεις μπορεί να είναι χαμηλότερες από το βασικό κορεμό οξυγόνου του αρτηριακού αίματος.
- Οι ενδείξεις SpCO και SpMet μπορεί να επηρεαστούν σε συνθήκες χαμηλής αιμάτωσης στην παρακολουθούμενη θέση.
- Τα υψηλά επίπεδα παρεμβολές ή παρακαπνίας σε συνθήκες χαμηλής αιμάτωσης στην παρακολουθούμενη θέση, οι ενδείξεις SpCO και SpMet.
- Τα αυξημένα επίπεδα καρβοξιδαιμοσφαιρίνης (COHb) ενδέχεται να δώσουν ανακριβείς μετρήσεις SpO<sub>2</sub> και SpHb.
- Υψηλά επίπεδα COHb ή MetHb ενδέχεται να προκύψουν με φαινομενικά φυσιολογικό SpO<sub>2</sub>. Όταν υπάρχει υποψία για αυξημένα επίπεδα COHb ή MetHb, θα πρέπει να εκτείνεται εργαστηριακή ανάλυση (οξυμετρία CO) ενός δείγματος αίματος.
- Οι ενδείξεις SpCO μπορεί να μην παρέχονται, εάν υπάρχουν χαμηλά επίπεδα κορεσμού οξυγόνου του αρτηριακού αίματος ή αυξημένα επίπεδα μεθαιμοσφαιρίνης
- Τα αυξημένα επίπεδα μεθαιμοσφαιρίνης (MethHb) θα προκαλέσουν ανακριβείς μετρήσεις SpO<sub>2</sub> και SpCO.
- Τα αυξημένα επίπεδα ολικής χόλερυθρίνης ή οι ηπατικές νόσοι ενδέχεται να προκαλέσουν ανακριβείς ενδείξεις SpO<sub>2</sub>, SpCO και SpMet.
- Μην τροποποιήσετε και μην άλλαξετε τον αισθητήρα κατά οποιονδήποτε τρόπο. Τυχόν αλλαγές ή τροποποιήσεις ενδέχεται να επηρεάσουν την απόδοση ή/και την ακριβεία.
- Για να μην προκληθεί ζημιά, μη διαποτίσετε και μην εμβαπτίσετε τον αισθητήρα σε οποιοδήποτε υγρό διάλυμα.
- Μην επηγειρήσετε να αποστειρώσετε με ακτινοβολία, ατμό, αυτόκαυστο ή αιθυλεοξείδιο, καθώς θα προκληθεί ζημιά στον αισθητήρα.
- Μην επικρίσετε να επαναχρησιμοποιήσετε σε πολλαπλούς ασθενείς, να επανεπεξεργαστείτε, να ανακαίνιστε ή να ανακυκλώσετε τους αισθητήρες Masimo ή τα καλώδια ασθενούς καθώς αυτές οι διαδικασίες μπορεί να προκαλέσουν ζημιά στα ηλεκτρικά εξαρτήματα, προκαλώντας ενδεχομένως βλάβη στον ασθενή.
- **Προσοχή:** Αντικαταστήστε τον αισθητήρα όταν εμφανιστεί μήνυμα αντικατάστασης αισθητήρα ή όταν εμφανίζεται διαρκώς μήνυμα χαμηλού SIQ μετά την ολοκλήρωση των βιβλιάτων για την αντιμετώπιση προβλημάτων χαμηλού SIQ όπως περιγράφονται στο εγχειρίδιο χειριστή της συσκευής παρακολούθησης.
- **Σημείωση:** Ο αισθητήρας διαθέτει τεχνολογία X-Cal® για ελαχιστοποίηση του κινδύνου ανακριβών ενδείξεων και απρόβλεπτης απώλειας της παρακολούθησης του ασθενούς. Μετά τη χρήση σε έναν μόνο ασθενή, απορρίψτε τον αισθητήρα.

## ΟΔΗΓΙΕΣ

### Α) Επιλογή θέσης

- Επιλέγετε πάντοτε μία θέση εφαρμογής με καλή αιμάτωση, η οποία θα καλύπτει εντελώς το παράθυρο ανιχνευτή του αισθητήρα.
- Κατά την ευθυγράμμιση πομπού και ανιχνευτή, ο πομπός δεν πρέπει να τοποθετηθεί πίσω από την κοίτη του νυχιού. Αν συμβεί αυτό, μπορεί να χρειαστεί να χρησιμοποιηθεί αισθητήρας με χαμηλότερο εύρος βάρους.
- Η θέση πρέπει να καθαριστεί από υπολείμματα και να έχει στεγνώσει πριν από την τοποθέτηση του αισθητήρα.

## **RD rainbow Adt 8λ SpCO: Αισθητήρας ενηλίκων**

> 30 kg Οι θέσεις που προτιμούνται είναι ο μέσος ή ο παράμεσος του μη επικρατούντος χεριού.

## **RD rainbow Pdt 8λ SpCO: Παιδιατρικός αισθητήρας**

10-50 kg Οι θέσεις που προτιμούνται είναι ο μέσος ή ο παράμεσος του μη επικρατούντος χεριού.

## **RD rainbow Inf 8λ SpCO: Αισθητήρας νηπίων**

3-10 kg Η προτιμώμενη θέση είναι ο μεγάλο δάκτυλο του ποδιού. Μπορεί επίσης να χρησιμοποιηθεί το δάκτυλο δίπλα στο μεγάλο δάκτυλο του ποδιού ή ο αντίχειρας.

10-30 kg Οι θέσεις που προτιμούνται είναι ο μέσος ή ο παράμεσος του μη επικρατούντος χεριού.

## **RD rainbow Neo 8λ SpCO: Αισθητήρας νεογνών/ενηλίκων**

< 3 kg Η προτιμώμενη θέση είναι το πόδι. Μπορεί επίσης να χρησιμοποιηθεί η παλάμη και το πίσω μέρος του χεριού.

> 30 kg Οι θέσεις που προτιμούνται είναι ο μέσος ή ο παράμεσος του μη επικρατούντος χεριού.

## **B) Τοποθέτηση του αισθητήρα στον ασθενή**

- Ανοίξτε τη σακούλα και βγάλτε τον αισθητήρα. Αφαιρέστε το υλικό στήριξης του αισθητήρα, εάν υπάρχει.

## **Αισθητήρας Adt για ΕΝΗΛΙΚΕΣ (> 30 kg) και Αισθητήρας Pdt για ΠΑΙΔΙΑΤΡΙΚΟΥΣ ΑΣΘΕΝΕΙΣ (10 - 50 kg)**

1. Ανατρέξτε στην **Εικ. 1a**. Προσανατολίστε τον αισθητήρα ώστε ο ανιχνευτής να μπορεί να τοποθετηθεί πρώτα. Τοποθετήστε το άκρο του δακτύλου στη διακεκομένη γραμμή με την περισσότερη σάρκα του δακτύλου να καλύπτει το περίγραμμα του δακτύλου και το παράθυρο του ανιχνευτή.
2. Ανατρέξτε στην **Εικ. 1b**. Πιέστε τα αυτοκόλλητα πτερύγια, πάνω στο δάκτυλο, ένα προς ένα. Απαιτείται πλήρης κάλυψη του παραθύρου ανιχνευτή για να εξασφαλιστεί η ακριβής λήψη δεδομένων.
3. Ανατρέξτε στην **Εικ. 1c**. Διπλώστε τον αισθητήρα στο δάκτυλο με το παράθυρο του πομπού (\*) τοποθετημένο πάνω από το νύχι του δακτύλου. Στερεώστε τα πτερύγια, γύρω από το δάκτυλο, ένα προς ένα.
4. Ανατρέξτε στην **Εικ. 1d**. Όταν έχουν τοποθετηθεί σωστά, ο πομπός και ο ανιχνευτής πρέπει να είναι κάθετα ευθυγραμμισμένοι (οι μάυρες γραμμές πρέπει να είναι ευθυγραμμισμένες). Επανατοποθετήστε τους, εάν χρειάζεται.

## **Αισθητήρας Inf για ΝΗΠΙΑ (3 - 10 kg)**

1. Ανατρέξτε στην **Εικ. 2a**. Κατευθύνετε το καλώδιο του αισθητήρα με τέτοιον τρόπο ώστε να διέρχεται από το πάνω μέρος του ποδιού. Τοποθετήστε τον ανιχνευτή στο σαρκώδες τμήμα του μεγάλου δακτύλου του ποδιού. Μπορεί επίσης να χρησιμοποιηθεί το δάκτυλο δίπλα στο μεγάλο δακτύλου του ποδιού ή ο αντίχειρας (δεν απεικονίζεται).
2. Ανατρέξτε στην **Εικ. 2b**. Τυλίξτε την αυτοκόλλητη ταινία γύρω από το δάκτυλο του ποδιού/αντίχειρα, με τέτοιο τρόπο ώστε ο πομπός να βρίσκεται στο πάνω μέρος της κοίτης του δακτύλου (όχι στην άκρη του νυχιού). Απαιτείται πλήρης κάλυψη του παραθύρου ανιχνευτή για να εξασφαλιστεί η ακριβής λήψη δεδομένων.
3. Ανατρέξτε στην **Εικ. 2c**. Βεβαιωθείτε ότι το παράθυρο του πομπού (\*) ευθυγραμμίζεται στο πάνω μέρος του δακτύλου του ποδιού/αντίχειρα, ακριβώς απέναντι από τον ανιχνευτή. Επιβεβαιώστε τη σωστή τοποθέτηση και επανατοποθετήστε, εάν χρειάζεται. Συνεχίστε να τυλίγετε το υπόλοιπο αυτοκόλλητη περίτυλιγμα γύρω από το πόδι/χέρι.

## **Αισθητήρας Neo για ΝΕΟΓΝΑ (< 3 kg)**

1. Ανατρέξτε στην **Εικ. 3a**. Κατευθύνετε το καλώδιο του αισθητήρα προς τον αιστράγαλο (ή τον καρπό). Εφαρμόστε τον αισθητήρα γύρω από την πλάγια όψη του ποδιού (ή του χεριού), σε ευθυγράμμιση με το τέταρτο δάκτυλο. Απαιτείται πλήρης κάλυψη του παραθύρου ανιχνευτή για να εξασφαλιστεί η ακριβής λήψη δεδομένων.
2. Ανατρέξτε στην **Εικ. 3b**. Τυλίξτε την αυτοκόλλητη ταινία γύρω από την πλάγια όψη του ποδιού/χεριού και βεβαιωθείτε ότι το παράθυρο του πομπού (\*) είναι ευθυγραμμισμένο με τον ανιχνευτή. Φροντίστε να διατηρήσετε την κατάλληλη ευθυγράμμιση του ανιχνευτή με τον πομπό κωνώσης ποτοθετείτε την αυτοκόλλητη ταινία για να στερεώσετε τον αισθητήρα.
3. Ανατρέξτε στην **Εικ. 3c**. Επιβεβαιώστε τη σωστή τοποθέτηση και επανατοποθετήστε, εάν χρειάζεται. Συνεχίστε να τυλίγετε το υπόλοιπο αυτοκόλλητη περίτυλιγμα γύρω από το πόδι/χέρι.

## **Αισθητήρας Neo για ΕΝΗΛΙΚΕΣ (> 30 kg) και Αισθητήρας Inf για ΝΗΠΙΑ (10 - 30 kg)**

1. Ανατρέξτε στην **Εικ. 4a**. Κατευθύνετε το καλώδιο του αισθητήρα με τέτοιον τρόπο ώστε να διέρχεται από το πάνω μέρος του χεριού. Τοποθετήστε τον ανιχνευτή στο σαρκώδες τμήμα του δακτύλου του χεριού.
2. Ανατρέξτε στην **Εικ. 4b**. Τυλίξτε την αυτοκόλλητη ταινία γύρω από το δάκτυλο, με τέτοιο τρόπο ώστε ο πομπός να τοποθετηθεί στο πάνω μέρος της κοίτης του νυχιού με το άκρο της ταινίας στο άκρο του δακτύλου (όχι στο άκρο του νυχιού). Απαιτείται πλήρης κάλυψη του παραθύρου ανιχνευτή για να εξασφαλιστεί η ακριβής λήψη δεδομένων.
3. Ανατρέξτε στην **Εικ. 4c**. Βεβαιωθείτε ότι το παράθυρο του πομπού (\*) ευθυγραμμίζεται στο πάνω μέρος του δακτύλου, ακριβώς απέναντι από τον ανιχνευτή. Επιβεβαιώστε τη σωστή τοποθέτηση και επανατοποθετήστε, εάν χρειάζεται.

## **Γ) Σύνδεση του αισθητήρα στο καλώδιο ασθενούς**

1. Ανατρέξτε στην **Εικ. 5a**. Προσανατολίστε τη γλωττίδα συνδέσμου του αισθητήρα με τέτοιον τρόπο, ώστε η πλευρά με τις "γνωστικέρες" επαφές να είναι στραμμένη προς τα πάνω. Προσανατολίστε το καλώδιο ασθενούς με την χρωματιστή λωρίδα και τις λαβές δακτύλων να είναι στραμμένες προς τα πάνω.
2. Ανατρέξτε στην **Εικ. 5b**. Εισαγάγτε τη γλωττίδα του αισθητήρα στο καλώδιο ασθενούς μέχρι να αντιληφθείτε ότι να ακούσετε τον ήχο σύνδεσης ("κλικ"). Τραβήγτε απαλά τους συνδέσμους για να εξασφαλίσετε μια θετική επαφή. Μπορείτε να χρησιμοποιήσετε κολλητική ταινία για να στερεώσετε το καλώδιο στον ασθενή για ευκολία στη μετακίνηση.

## **Δ) Επανατοποθέτηση**

- Ο αισθητήρας μπορεί να επανατοποθετηθεί στον ίδιο ασθενή εάν τα παράθυρα πομπού και ανιχνευτή είναι διαφανή και το αυτοκόλλητο εξακολουθεί να προσκολλάται στο δέρμα.
- Εάν το αυτοκόλλητο δεν προσκολλάται πλέον στο δέρμα, χρησιμοποιήστε νέο αισθητήρα.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Οταν αλλάζετε θέσεις εφαρμογής ή επανατοποθετείτε τον αισθητήρα, πρώτα αποσυνδέστε τον αισθητήρα από το καλώδιο ασθενούς.

## **E) Αποσύνδεση του αισθητήρα από το καλώδιο ασθενούς**

1. Ανατρέξτε στην **Εικ. 6**. Τραβήγτε σταθερά το σύνδεσμο του αισθητήρα για να τον αφαιρέσετε από το καλώδιο ασθενούς.

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Για να μην προκληθεί ζημιά, τραβήγτε από το σύνδεσμο του αισθητήρα, όχι από το καλώδιο.

## ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Όταν χρησιμοποιούνται με μόνιτορ που διαθέτουν τεχνολογία Masimo rainbow SET ή με αδειοδοτημένες υπομονάδες με τεχνολογία Masimo rainbow SET που χρησιμοποιούν καλώδια ασθενούς της σειράς RD rainbow SET®, οι αισθητήρες RD rainbow 8λ SpCO έχουν τις ακόλουθες προδιαγραφές απόδοσης:

Αισθητήρας RD rainbow 8λ SpCO :	Ενήλ.	Παιδ. ασθ.	Νήπ.		Νεογν.	
Εύρος βάρους	> 30 kg	10 - 50 kg	3 - 10 kg	10 - 30 kg	< 3 kg <sup>7</sup>	> 30 kg
Θέση εφαρμογής	Δάκτυλο χεριού	Δάκτυλο χεριού	Αντίχειρας ή μεγάλο δάκτυλο ποδιού	Δάκτυλο χεριού ή ποδιού	Χέρι ή πόδι	Δάκτυλο χεριού
Ακρίβεια SpO <sub>2</sub> , σε συνθήκες ακινησίας <sup>1</sup> , (70 - 100%)	2%	2%	2%	2%	2%	2%
Ακρίβεια SpO <sub>2</sub> , σε συνθήκες ακινησίας <sup>1</sup> , (60 - 80%)	3%	3%	3%	3%	---	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%	2%	2%	2%
Ακρίβεια ρυθμού παλμών, σε συνθήκες ακινησίας <sup>4</sup>	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>4</sup>	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm	3 bpm
Ακρίβεια SpMet, σε συνθήκες ακινησίας <sup>5</sup>	1%	1%	1%	1%	1%	1%
Ακρίβεια SpCO, σε συνθήκες ακινησίας <sup>6</sup>	3%	3%	3%	3%	---	3%

**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η ακρίβεια ARMS είναι ένας στατιστικός υπολογισμός της διαφοράς μεταξύ των μετρήσεων της συσκευής και μετρήσεων αναφοράς. Σε μια ελεγχόμενη μελέτη, περίπου τα δύο τρίτα των μετρήσεων της συσκευής βρέθηκαν εντός του εύρους +/- ARMS των μετρήσεων αναφοράς.

<sup>1</sup> Η ακρίβεια της τεχνολογίας *Masimo SET* σε συνθήκες ακινησίας έχει επιβεβαιωθεί σε μελέτες ανθρώπινου αίματος σε υγείες ενήλικες εθελοντές, άνδρες και γυναίκες, με ανοιχτή έως ακούρα απόχρωση δέρματος σε μελέτες προκαλούμενης υποξίας κατά την εκτέλεση κινήσεων τρόπης και ελαφρού χτυπήματος, σε 2 έως 4 Hz με πλάτος 1 έως 2 cm και με επαναλαμβανόμενη κίνηση από 1 έως 5 Hz με πλάτος 2 έως 3 cm σε μελέτες προκαλούμενης υποξίας στο εύρος 70%-100% SpO<sub>2</sub> ως προς ένα εργαστηριακό οξύμετρο CO.

<sup>2</sup> Η ακρίβεια της τεχνολογίας *Masimo SET* σε συνθήκες κίνησης έχει επιβεβαιωθεί σε μελέτες ανθρώπινου αίματος σε υγείες ενήλικες εθελοντές, άνδρες και γυναίκες, με ανοιχτή έως ακούρα απόχρωση δέρματος σε μελέτες προκαλούμενης υποξίας κατά την εκτέλεση κινήσεων τρόπης και ελαφρού χτυπήματος, σε 2 έως 4 Hz με πλάτος 1 έως 2 cm και με επαναλαμβανόμενη κίνηση από 1 έως 5 Hz με πλάτος 2 έως 3 cm σε μελέτες προκαλούμενης υποξίας στο εύρος 70%-100% SpO<sub>2</sub> ως προς ένα εργαστηριακό οξύμετρο CO.

<sup>3</sup> Η τεχνολογία *Masimo SET* έχει ελεγχθεί για την ακρίβεια χαμηλής αιμάτωσης σε δοκιμές έναντι ενός προσδοκιματικού *Biotek Index 2* και έναν προσδοκιματικό *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 προσδοκιματικού *Biotek Index 2* και ενός προσδοκιματικού *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 του *SpMet* προσδοκιματικά με δοκιμές σε υγείες ενήλικες εθελοντές με ανοιχτή έως ακούρα απόχρωση δέρματος στο εύρος 0% - 15% MetHb σε σύγκριση με ένα εργαστηριακό οξύμετρο CO.

<sup>6</sup> Η ακρίβεια του *SpCO* προσδοκιματικά με δοκιμές σε υγείες ενήλικες εθελοντές με ανοιχτή έως ακούρα απόχρωση δέρματος στο εύρος 0% - 40% SpCO σε σύγκριση με ένα εργαστηριακό οξύμετρο CO.

<sup>7</sup> Η ακρίβεια των *SpO<sub>2</sub>* και *SpMet* για τα νεογέννητα προσδοκιματικά στο 16 νεογέννητα ΑΣΘΕΝΕΙΣ ΜΕΘΝ ηλικίας 7 έως 135 ημερών και βάρους μεταξύ 0,5 και 4,25 kg. Εδόμοντα ενέά (79) βολικά δείγματα δεδομένων συλλέχθηκαν σε ένα εύρος 70 - 100% 70-100% SaO<sub>2</sub> και 0,5 - 2,5% MetHb με προκύπτουσα ακρίβεια για το νεογέννητο *SpO<sub>2</sub>* (1 τυπική απόκλιση) και 0,9% *SpMet* (1 τυπική απόκλιση) ως προς ένα εργαστηριακό οξύμετρο CO.

## ΣΥΜΒΑΤΟΤΗΤΑ

 **Ο αισθητήρας αυτός προορίζεται για χρήση μόνο με συσκευές που διαθέτουν τεχνολογία *Masimo SET* με *rainbow* ή μόνιτορ οξυμετρίας παλμών που έχουν οδειοδοτηθεί να χρησιμοποιούν αισθητήρες συμβατούς με *RD rainbow 8λ SpCO*. Κάθε αισθητήρας είναι σχεδιασμένος να λειτουργεί σωστά μόντα στα συστήματα παλμικής οξυμετρίας του κατασκευαστή της πρωτότυπης συσκευής. Η χρήση αυτού του αισθητήρα με άλλες συσκευές μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα να μη λειτουργήσει ο αισθητήρας ή να μη λειτουργήσει σωστά. Για τις πληροφορίες συμβατότητας ανατρέξτε στη διεύθυνση: [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)**

## ΕΓΓΥΗΣΗ

Η *Masimo* εγγύαται στον αρχικό αγοραστή μόνον ότι τα προϊόντα αυτά, όταν χρησιμοποιούνται σύμφωνα με τις οδηγίες που παρέχονται με τα προϊόντα της *Masimo*, δεν θα παρουσιάσουν ελαττώματα στα υλικά και την εργασία για χρονικό διάστημα έξι (6) μηνών. Για τα προϊόντα μίας χρήσης η εγγύηση ισχύει για χρήση σε έναν ασθενή μόνο.

Η ΑΝΩΤΕΡΟ ΕΙΝΑΙ Η ΜΟΝΑΔΙΚΗ ΚΑΙ ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΗ ΕΓΓΥΗΣΗ ΠΟΥ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΠΟΥ ΠΩΛΟΥΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ *MASIMO* ΣΤΟΝ ΑΓΟΡΑΣΤΗ. Η *MASIMO* ΑΠΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΡΗΤΩΣ ΟΛΕΣ ΤΙΣ ΆΛΛΕΣ ΠΡΟΦΟΡΙΚΕΣ, ΝΗΤΕΣ Η ΣΩΠΗΡΕΣ ΕΓΓΥΗΣΕΙΣ, ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΩΝ, ΧΩΡΙΣ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟ, ΟΠΟΙΩΝΗΠΟΤΕ ΕΓΓΥΗΣΕΩΝ ΕΜΠΡΟΓΕΥΜΟΤΗΤΑΣ Η ΚΑΤΑΛΛΗΛΟΤΗΤΑ ΓΙΑ ΣΥΓΚΕΚΡΙΜΕΝΟ ΣΚΟΠΟ. Η ΜΟΝΑΔΙΚΗ ΥΠΟΧΡΕΩΣΗ ΤΗΣ *MASIMO* ΚΑΙ Η ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΗ ΑΠΟΖΗΜΙΩΣΗ ΤΟΥ ΑΓΟΡΑΣΤΗ ΓΙΑ ΠΑΡΑΒΙΑΣΗ ΟΠΟΙΑΣΔΗΠΟΤΕ ΕΓΓΥΗΣΗΣ ΘΑ ΕΙΝΑΙ, ΚΑΤΑ ΤΗ ΔΙΑΚΡΙΤΙΚΗ ΕΥΧΕΡΕΙΑ ΤΗΣ *MASIMO*, Η ΕΠΙΣΚΕΥΗ Η ΑΝΤΙΚΑΤΑΣΤΑΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ.

## ΕΞΑΙΡΕΣΕΙΣ ΑΠΟ ΤΗΝ ΕΓΓΥΗΣΗ

Η παρούσα εγγύηση δεν καλύπτει οποιοδήποτε προϊόν το οποίο έχει χρησιμοποιηθεί κατά παράβαση των οδηγιών χρήσης που συνυδεύουν το προϊόν ή έχει υποστεί κακή χρήση, αμέλεια, ατύχημα ή έχει υποστεί ζημιά λόγω εξωτερικών συνθηκών. Η παρούσα εγγύηση δεν καλύπτει οποιοδήποτε προϊόν έχει συνδεθεί με μη εγκεκριμένο όργανο ή σύστημα, έχει τροποποιηθεί, έχει αποσυναρμολογηθεί ή επανασυναρμολογηθεί. Η παρούσα εγγύηση δεν καλύπτει αισθητήρες ή καλώδια ασθενούς τα οποία έχουν υποβληθεί σε επανεπέξεργασία, ανακαίνιση ή ανακύκλωση.

ΣΕ ΚΑΜΙΑ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ Η MASIMO ΔΕΝ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΗ ΕΝΑΝΤΙ ΤΟΥ ΑΓΟΡΑΣΤΗ Η ΟΠΟΙΟΔΗΠΟΤΕ ΆΛΛΟ ΑΤΟΜΟ ΓΙΑ ΤΥΧΟΝ ΣΥΜΠΤΩΜΑΤΙΚΕΣ, ΕΜΜΕΣΕΣ, ΕΙΛΙΚΕΣ Ή ΑΠΟΦΕΤΙΚΕΣ ΖΗΜΙΕΣ (ΜΕΤΑΞΥ ΤΩΝ ΟΠΟΙΩΝ ΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΝΤΑΙ ΚΑΙ ΤΑ ΑΠΟΛΕΞΕΩΝΤΑ ΚΕΡΑΗ, ΑΚΟΜΗ ΚΑΙ ΕΥΧΑΡΙΣΤΗΣ ΖΗΜΙΕΣ ΠΟΥ ΕΠΑΝΕΠΕΞΕΡΓΑΣΙΑΣ ΑΝΑΚΑΙΝΙΣΗΣ Η ΑΝΑΚΥΚΛΩΣΗΣ). ΟΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΣΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΕΝΟΤΗΤΑ ΔΕΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΘΕΩΡΗΘΕΙ ΟΤΙ ΑΠΟΚΛΕΙΟΥΝ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΕΥΘΥΝΗ Η ΟΠΟΙΑ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΗΝ ΙΣΧΥΟΥΣΑ ΝΟΜΟΣΧΗΜΑ ΠΕΡΙ ΕΥΘΥΝΗΣ ΓΙΑ ΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ, ΔΕΝ ΜΠΟΡΕΙ ΝΟΜΙΚΑ ΝΑ ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΕΙ ΜΕΣΩ ΣΥΜΒΑΣΗΣ.

## ΧΩΡΙΣ ΣΙΩΠΗΡΗ ΑΔΕΙΑ

Οι αισθητήρες αυτών προορίζεται για χρήση σε έναν μόνο ασθενή και σας χορηγείται άδεια να τον χρησιμοποιείτε σύμφωνα με τα διπλώματα ευρεσιτεχνίας της Masimo για χρήση σε έναν μόνο ασθενή. Μέσω της αποδοχής ή χρήσης του παρόντος προϊόντος, αναγνωρίζετε και συμφωνείτε ότι δεν χρησηγείται άδεια για χρήση του παρόντος προϊόντος σε περισσότερους του ενός ασθενείς. Μετά τη χρήση σε έναν μόνο ασθενή, απορρίψετε τον αισθητήρα.

Η αγορά ή κατοκή του παρόντος αισθητήρα δεν παρέχει καμία ρητή ή σιωπηρή άδεια για χρήση του αισθητήρα με οποιαδήποτε συσκευή η οποία δεν διαθέτει χωριστή εξουσιοδότηση χρήσης των αισθητήρων rainbow.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Η ΟΜΟΣΠΟΝΔΙΑΚΗ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑ (ΗΠΑ) ΠΕΡΙΟΡΙΖΕΙ ΤΗΝ ΑΓΟΡΑ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ ΑΥΤΗΣ ΜΟΝΟ ΑΠΟ ΙΑΤΡΟ Ή ΚΑΤΟΠΙΝ ΕΝΤΟΛΗΣ ΙΑΤΡΟΥ.

Για επαγγελματική χρήση. Ανατρέξτε στις οδηγίες για τις πλήρεις πληροφορίες συνταγογράφησης, συμπεριλαμβανομένων των ενδείξεων, των αντενδείξεων, των προειδοποιήσεων, των προφυλάξεων και των ανεπιθύμητων ενεργειών.

Εάν αντιμετωπίστε σοβαρό συμβάν με προϊόν, ενημερώστε την αρμόδια αρχή στη χώρα σας και τον κατασκευαστή.

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 ηλεκτροκού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού (ΑΗΗΕ).	<b>Rx ONLY</b>	Προσοχή: 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		Σήμα συμμόρφωσης με την ευρωπαϊκή οδηγία 93/42/EOK για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα
	Κατασκευαστής	<b>REF</b>	Αριθμός καταλόγου (αριθμός μοντέλου)	<b>EC REP</b>	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα
	Προσοχή	<b>####</b>	Αριθμός αναφοράς Masimo		Βάρος σώματος
	Χρήση έως ΕΕΕΕ-MM-HH	<b>&gt;</b>	Μεγαλύτερο από		Εύρος θερμοκρασίας φύλαξης
	Να μην επαναχρησιμοποιηθεί/Για χρήση σε έναν μόνο ασθενή	<b>&lt;</b>	Μικρότερο από		Διατηρείτε στεγνό
	Μη αποστειρωμένο		Περιορισμός υγρασίας φύλαξης		Μη χρησιμοποιείτε έαντο ποκέτο είναι κατεστραμμένο και συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης
	Δεν έχει κατασκευαστεί με φυσικό έλαστικό λάτεξ		Εύθραυστο, να το χειρίζεστε με προσοχή		Περιορισμός αποσφαιρικής πίεσης
	Για χρήση σε έναν μόνο ασθενή - πολλών χρήσεων	<b>MD</b>	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	<b>UDI</b>	Μοναδικό αναγνωριστικό συσκευής
	Φωτοδιόδος (LED) Η φωτοδιόδος LED εκπέμπει φως όταν δύοκετεύεται ρεύμα		Οι οδηγίες χρήσης, τα γεγειρίδια και άλλες οδηγίες διατίθενται σε ηλεκτρονική μορφή στη διεύθυνση <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> Σημείωση: Το eIFU δεν είναι διαθέσιμο σε όλες τις χώρες.		

Διπλώματα ευρεσιτεχνίας: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Τα Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter και rainbow είναι εμπορικά σήματα κατατεθέντα της Masimo Corporation σε ομοσπονδιακό επίπεδο.

To RD rainbow είναι εμπορικό σήμα της Masimo Corporation.

**УКАЗАНИЯ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ**

Только для индивидуального использования

Изготовлено без использования натурального латекса

Без стерилизации

**Перед использованием этого датчика пользователь должен прочитать и принять к сведению руководство оператора устройства и данные указания по использованию.**

**ПОКАЗАНИЯ**

Датчики RD rainbow™ 8λ SpCO предназначены для непрерывного неинвазивного мониторинга функционального насыщения гемоглобина артериальной крови кислородом (SpO<sub>2</sub>), а также для мониторинга частоты пульса, уровня насыщения карбоксигемоглобином (SpCO\*) и уровня насыщения меттемоглобином (SpMet\*). Они предназначены для использования взрослыми пациентами, детьми, младенцами и новорожденными, как в движении, так и без движения, а также пациентами с нормальной или слабой перфузией в больницах, других медицинских учреждениях, в дороге и дома.

**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Самоклеящиеся датчики RD rainbow 8λ SpCO противопоказаны пациентам с аллергической реакцией на самоклеящуюся ленту.

**ОПИСАНИЕ**

Самоклеящиеся датчики RD rainbow 8λ SpCO были проверены с использованием технологии Masimo rainbow SET®. За информацией о совместимости конкретных моделей устройств и датчиков обращайтесь к производителям соответствующих систем оксиметрии. Каждый производитель 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 rainbow SET либо лицензированными для использования с датчиками Masimo.

**ПРИМЕЧАНИЕ.** Хотя датчик может снимать показания всех параметров, его использование ограничено параметрами устройства.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

- Для точного определения состояния пациента перед принятием клинических решений следует провести лабораторные диагностические тесты с использованием образцов крови.
- Все датчики и кабели предназначены для использования с конкретными мониторами. Перед началом работы следует обязательно проверить совместимость монитора, кабеля и датчика, в противном случае может произойти снижение производительности и/или пациенту может быть нанесена травма.
- На датчике не должно быть видимых дефектов, обесцвечивания и повреждений. Если датчик поменял цвет или поврежден, прекратите его использование. Никогда не используйте поврежденные датчики или датчики с неизолированными участками электрической цепи.
- Не используйте датчик во время выполнения МРТ или в среде МРТ.
- 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 перфузией. 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 плохо перфузируемыми пациентами и переставляйте датчик при наличии признаков ишемии тканей.
- Датчики, прикрепленные слишком плотно или ставшие прикрепленными плотно из-за отека, дадут неточные показания и могут привести к омертвению тканей из-за давления.
- Следует регулярно проверять дистальную циркуляцию крови в месте установки датчика.
- При низкой перфузии место подключения датчика следует регулярно проверять на предмет наличия местной ишемии тканей, которая может привести к омертвению из-за давления.
- Не используйте ленту для закрепления датчика на месте, это может ограничить кровоток и привести к неточности показаний. Использование дополнительной ленты может привести к повреждению кожи и/или омертвению тканей из-за давления либо к повреждению датчика.
- Высокие концентрации кислорода могут вызвать у недоношенных новорожденных ретинопатию. Поэтому верхний предел сигнала тревоги для насыщения кислородом необходимо выбрать точно в соответствии с принятыми клиническими стандартами.
- Неправильно установленные или частично смешенные датчики могут привести к неточности измерений.
- Неправильная установка из-за неправильного типа датчика может привести к неточности или отсутствию показаний.
- Показания могут быть неточными, когда значения отображаются с индикатором низкого уровня сигнала.
- Внутрисосудистое окрашивание, например индоцианином зеленым или метиленовой синью, или краска и фактура, нанесенные снаружи (например, лак для ногтей, наращенные акриловые ногти, блестки и т. д.), могут привести к неточности измерений SpO<sub>2</sub>.
- Неточность показаний может быть обусловлена родинками, татуировками или обесцвечиванием кожи на пути датчика, влагой на коже, деформированными пальцами, смещением излучателя и детектора, электромагнитными помехами от других датчиков, подключенных к пациенту, и объектами, преграждающими путь световых лучей.
- Избегайте размещения датчика на конечности с артериальным катетером или манжетой для измерения давления крови.
- Рационально прокладывайте кабель датчика и кабель для подключения к пациенту, чтобы снизить вероятность зацепления кабеля пациентом или удушения пациента кабелем.

- Застои венозной крови могут привести к снижению показаний относительно действительного насыщения артериальной крови кислородом. Поэтому необходимо убедиться в надлежащем оттоке венозной крови от места мониторинга. Датчик не должен находиться ниже уровня сердца (например, на свисающей руке при размещении пациента лежа, в положении Трендelenбурга).
- Неточные показания SpO<sub>2</sub>, SpCO или SpMet могут быть обусловлены ненормальной венозной пульсацией или застоями венозной 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.
- 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 производительность датчика.
- Направленные на датчик световые источники высокой интенсивности (например, стробирующие световые источники) могут помешать прибору Pulse CO-Oximeter® получить основные важные показания.
- 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 высокого внешнего освещения может привести к неточным измерениям.
- Неточные показания SpCO и SpMet могут быть обусловлены крайними уровнями гемоглобина, низкой артериальной перфузии или артефактом вследствие движения.
- Неточные показания SpCO и SpMet могут быть обусловлены такими факторами, как крайние уровни гемоглобина, низкая артериальная перфузия, низкий уровень насыщения артериальной крови кислородом, включая гипоксемию, вызванную большой высотой, и артефакт вследствие движения.
- Пульсации баллона внутриартерной поддержки может повлиять на частоту пульса, отображаемую на оксиметре. Сверните частоту пульса пациента с частотой его сердечных сокращений на ЭКГ.
- Венозные пульсации могут привести к заниженным показаниям SpO<sub>2</sub> (например, при регургитации правого трехстворчатого клапана, в положении Трендelenбурга).
- Неточные показания SpO<sub>2</sub> могут быть обусловлены сильной анемией, очень низкой артериальной перфузией или очень значительным артефактом от движения.
- Гемоглобинопатии и такие нарушения синтеза, как талассемия, Hb s, Hb c, серповидные клетки и т. д., могут привести к получению неточных показаний SpO<sub>2</sub>, SpCO и SpMet.
- Неточные показания SpO<sub>2</sub>, SpCO и SpMet могут быть обусловлены вазоспастическим заболеванием, таким как синдром Рейно, и болезнью периферических сосудов.
- Неточные показания могут быть вызваны электромагнитными помехами.
- Неточные показания SpO<sub>2</sub>, SpCO и SpMet могут быть вызваны повышенными уровнями дисгемоглобина, состояниями гипокапии или гиперкапии и тяжелыми случаями сужения сосудов или гипотермии.
- При очень низкой перфузии в месте мониторинга показания могут быть ниже действительного насыщения артериальной крови кислородом.
- На показания SpCO и SpMet могут влиять состояния низкой перфузии в месте мониторинга.
- Неточные показания SpCO и SpMet могут быть обусловлены повышенными уровнями PaO<sub>2</sub>.
- Повышенные уровни карбоксигемоглобина (COHb) могут привести к неточности измерения SpO<sub>2</sub> и SpHb.
- Высокий уровень COHb или MetHb может иметь место при кажущемся нормальном уровне SpO<sub>2</sub>. При подозрении на повышенный уровень COHb или MetHb необходимо провести лабораторный анализ (СО-оксиметрию) образца крови.
- Показания SpCO могут быть не предоставлены при низком уровне насыщения артериальной крови кислородом или повышенном уровне метгемоглобина
- Повышенные уровни метгемоглобина (MetHb) могут привести к неточности измерения SpO<sub>2</sub> и SpCO.
- Повышенные уровни общего билирубина или болезнь печени могут привести к неточности показаний SpO<sub>2</sub>, SpCO и SpMet.
- Не модифицируйте и не изменяйте датчик никакими способами. Изменения или модификации могут ухудшить производительность и/или точность.
- Во избежание повреждения датчика не погружайте его в какие-либо жидкые растворы.
- Не стерилизуйте излучением, паром, автоклавированием или этиленоксидом, поскольку это приведет к повреждению датчика.
- Не пытайтесь повторно использовать для нескольких пациентов, собрать заново, восстановить или повторно использовать датчики Masimo или кабели для подключения к пациенту, поскольку это может привести к повреждению электронных компонентов и к потенциальной травме пациента.
- Внимание!** Заменяйте датчик, когда отображается сообщение о замене датчика или когда постоянно отображается сообщение о низком качестве сигнала после завершения действий по устранению неполадок при низком качестве сигнала, приведенных в руководстве оператора по устройству 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 место для установки с хорошей перфузией и следите, чтобы окошко детектора датчика было полностью закрыто.
- При выравнивании излучателя и детектора излучатель не должен быть установлен за ногтевым ложем. Если это произойдет, может потребоваться использовать датчик нижнего весового диапазона.
- Перед установкой датчика участок кожи необходимо очистить и вымыть.

### RD rainbow Adt 8λ SpCO: датчик для взрослых

>30 кг Рекомендуется использовать средний или безымянный палец левой руки (для левшей — правой руки).

### RD rainbow Pdt 8λ SpCO: датчик для детей

10–50 кг Рекомендуется использовать средний или безымянный палец левой руки (для левшей — правой руки).

## **RD rainbow Inf 8λ SpCO: датчик для младенцев**

3–10 кг Рекомендуется использовать большой палец ноги. Можно также использовать соседний с большим палец ноги или большой палец руки.

10–30 кг Рекомендуется использовать средний или безымянный палец левой руки (для левшой — правой руки).

## **RD rainbow Neo 8λ SpCO: датчик для новорожденных / взрослых**

<3 кг Рекомендуется использовать стопу. Кроме того, можно использовать ладонь и тыльную сторону руки.

>30 кг Рекомендуется использовать средний или безымянный палец левой руки (для левшой — правой руки).

### **Б) Подсоединение датчика к пациенту**

• Откройте мешок и извлечите датчик. Снимите защитное покрытие с датчика, если оно присутствует.

#### **Датчик Adt для ВЗРОСЛЫХ (>30 кг) и датчик Pdt для ДЕТЕЙ (10–50 кг)**

1. 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.

2. См. **рис. 1б.** Прижмите самоклеящиеся крылышки к пальцу по одному. Для обеспечения точности результатов окошко детектора должно быть полностью закрыто.

3. См. **рис. 1с.** Оберните датчик вокруг пальца так, чтобы окошко излучателя (\*) было расположено над ногтем. Прижмите самоклеящиеся крылышки к пальцу по одному.

4. 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)**

1. 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).

2. См. **рис. 2б.** Оберните самоклеящуюся манжету вокруг пальца ноги или руки, чтобы излучатель располагался на тыльной стороне ногтевого ложа (но не на кончике ногтя). Для обеспечения точности результатов окошко детектора должно быть полностью закрыто.

3. См. **рис. 2с.** Убедитесь, что окошко излучателя (\*) выровнено на верхней части пальца ноги или руки напротив детектора. Проверьте положение и при необходимости переустановите датчик.

#### **Датчик Neo для НОВОРОЖДЕННЫХ (<3 кг)**

1. См. **рис. 3а.** 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.

2. См. **рис. 3б.** Оберните самоклеящуюся манжету вокруг боковой части стопы или кисти и убедитесь, что излучатель (\*) выровнен относительно детектора. Прикрепляя самоклеящуюся манжету для фиксации датчика, старайтесь не сдвигнуть детектор и излучатель.

3. См. **рис. 3с.** Проверьте положение и при необходимости переустановите датчик. Оберните оставшуюся часть самоклеящейся манжеты вокруг стопы или кисти руки.

#### **Датчик Neo для ВЗРОСЛЫХ (>30 кг) и датчик Inf для МЛАДЕНЦЕВ (10–30 кг)**

1. См. **рис. 4а.** Проложите кабель датчика таким образом, чтобы он проходил вдоль верхней части кисти руки. Расположите детектор на подушечке пальца.

2. См. **рис. 4б.** Оберните самоклеящуюся манжету вокруг пальца так, чтобы излучатель оказался на тыльной стороне ногтевого ложа. Край ленты необходимо наложить на кончик пальца (а не ногтя). Для обеспечения точности результатов окошко детектора должно быть полностью закрыто.

3. См. **рис. 4с.** Окошко излучателя (\*) должно быть выровнено на верхней части пальца ноги напротив детектора. Проверьте положение и при необходимости переустановите датчик.

### **В) Подсоединение 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 и 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 отключите 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, поддерживающими технологию Masimo rainbow SET, или с лицензированными модулями, использующими технологию Masimo rainbow SET и кабели для подключения к пациенту серии RD rainbow SET®, датчики RD rainbow 8λ SpCO имеют следующие характеристики производительности.

Датчик RD rainbow 8λ SpCO	Adt	Pdt	Inf		Neo	
Весовой диапазон	>30 кг	10–50 кг	3–10 кг	10–30 кг	<3 кг <sup>7</sup>	>30 кг
Место установки	Палец руки	Палец руки	Большой палец руки или ноги	Палец руки или ноги	Рука или стопа	Палец руки
Точность измерения SpO <sub>2</sub> без движения <sup>1</sup> (70–100%)	2%	2%	2%	2%	2%	2%
Точность измерения SpO <sub>2</sub> без движения <sup>1</sup> (60–80%)	3%	3%	3%	3%	---	3%
Точность измерения SpO <sub>2</sub> при движении <sup>2</sup>	3%	3%	3%	3%	3%	3%
Точность измерения SpO <sub>2</sub> при низкой перфузии <sup>3</sup>	2%	2%	2%	2%	2%	2%
Точность измерения частоты пульса без движения <sup>4</sup>	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
Точность измерения частоты пульса при низкой перфузии <sup>4</sup>	3 уд./мин	3 уд./мин	3 уд./мин	3 уд./мин	3 уд./мин	3 уд./мин
Точность измерения SpMet без движения <sup>5</sup>	1%	1%	1%	1%	1%	1%
Точность измерения SpCO, без движения <sup>6</sup>	3%	3%	3%	3%	---	3%

**ПРИМЕЧАНИЕ.** Точность ARMS — это статистический расчет разницы между измерениями устройства и референтными измерениями. Примерно две трети измерений устройства попадают в диапазон  $\pm$  ARMS от референтных измерений в контролируемом исследовании.

<sup>1</sup> Технология Masimo SET была протестирована на точность измерения при отсутствии движения в исследованиях человеческой крови с участием здоровых добровольцев обоих полов со светлой или темной пигментацией кожи при индуцировании гипоксии в диапазоне 60–100% 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 обоих полов со светлой или темной пигментацией кожи при индуцировании 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 индуцировании 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 SpMet была определена с помощью лабораторного CO-оксиметра при тестировании с участием здоровых взрослых добровольцев со светлой или темной пигментацией кожи в диапазоне 0–15% MetHb.

<sup>6</sup> Точность значений SpCO была определена при тестировании с участием здоровых взрослых добровольцев в диапазоне 0–40% SpCO с помощью лабораторного CO-оксиметра.

<sup>7</sup> Точность измерения SpO<sub>2</sub> и SpMet для новорожденных была определена с участием 16 новорожденных пациентов из отделения интенсивной терапии новорожденных, возраст которых находился в диапазоне от 7 до 135 дней, а вес — от 0,5 до 4,25 кг. Было получено семидесят девять (79) образцов данных в диапазоне 70–100% SaO<sub>2</sub> и 0,5–2,5% MetHb с результатирующей точностью 2,9% SpO<sub>2</sub> (1 стандартное отклонение) и 0,9% SpMet (1 стандартное отклонение) с помощью лабораторного CO-оксиметра.

## СОВМЕСТИМОСТЬ

  Этот датчик предназначен для использования только с устройствами, использующими технологию Masimo SET. SET rainbow, или с мониторами пульсоксиметрии, лицензированными для использования с совместимыми датчиками RD rainbow 8λ SpCO. Правильная работа каждого датчика гарантируется только при его использовании с оригинальными системами пульсоксиметрии от производителя. Использование данного датчика с другими устройствами может привести к отказу в работе или к неправильной работе. Справочную информацию о совместимости см. по адресу: [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 одноразового применения гарантия предоставляется при условии индивидуального использования.

ВЫШЕУПОМЯНУТАЯ ГАРАНТИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ЕДИНСТВЕННОЙ И ИСКЛЮЧИТЕЛЬНОЙ ГАРАНТИЕЙ, РАСПРОСТРАНЯЮЩЕЙСЯ НА ИЗДЕЛИЯ, ПРОДАВАЕМЫЕ КОМПАНИЕЙ MASIMO ПОКУПАТЕЛЕМ. КОМПАНИЯ MASIMO В ЯВНОЙ ФОРМЕ ОТКАЗЫВАЕТСЯ ОТ КАКИХ-ЛИБО ДРУГИХ УСТНЫХ, ВЫРАЖЕННЫХ ИЛИ ПОДРАЗУМЕВАЕМЫХ ГАРАНТИЙ, ВКЛЮЧАЯ, ПОМIMО ПРОЧЕГО, ГАРАНТИИ ТОВАРНОЙ ПРИГОДНОСТИ ИЛИ ПРИГОДНОСТИ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ В КОНКРЕТНЫХ ЦЕЛЯХ. ЕДИНСТВЕННЫМ ОБЯЗАТЕЛЬСТВОМ КОМПАНИИ MASIMO В СЛУЧАЕ НАРУШЕНИЯ ЕЮ 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, подвергшиеся неправильной эксплуатации, небрежному обращению, несчастному случаю либо внешнему повреждению. Гарантия не распространяется на изделия, подключенные к каким-либо несовместимым приборам или системам, подвергшиеся модификации либо разборке или повторной сборке. Настоящая гарантия не распространяется на пересобранные, восстановленные или отремонтированные датчики и кабели для подключения к пациенту.

НИ В КОЕМ СЛУЧАЕ 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 ПОКУПАТЕЛЕМ (ПО ДОГОВОРУ, ГАРАНТИИ ИЛИ ДРУГОМУ ТРЕБОВАНИЮ), НИ ПРИ КАКИХ ОБСТОЯТЕЛЬСТВАХ НЕ БУДЕТ ПРЕВЫШАТЬ СУММУ, УПЛАЧЕННУЮ ПОКУПАТЕЛЕМ ЗА ПАРТИЮ ИЗДЕЛИЙ, СВЯЗАННЫХ С ДАННОЙ ПРЕТЕНЗИЕЙ. НИ В КОЕМ СЛУЧАЕ КОМПАНИЯ MASIMO НЕ НЕСЕТ ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА ЛЮБОЙ УЩЕРБ, ВЫЗВАННЫЙ ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ПЕРЕСОБРАННОГО, ВОССТАНОВЛЕННОГО ИЛИ ОТРЕМОНТИРОВАННОГО ИЗДЕЛИЯ. ПРИВЕДЕННЫЕ В ДАННОМ РАЗДЕЛЕ ОГРАНИЧЕНИЯ НЕ ОТМЕНЯЮТ ОТВЕТСТВЕННОСТИ, КОТОРАЯ НЕ МОЖЕТ БЫТЬ ЗАКОННО ОТМЕНЕНА ДОГОВОРОМ В СООТВЕТСТВИИ С ПРИМЕНИМЫМ 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 предусматривает явного или подразумеваемого разрешения на использование датчика с каким-либо не одобренным отдельно для использования с датчиками rainbow устройством.

## ВНИМАНИЕ! ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ЗАКОН США РАЗРЕШАЕТ ПРОДАЖУ ДАННОГО УСТРОЙСТВА ТОЛЬКО МЕДИЦИНСКОМУ ПЕРСОНАЛУ ИЛИ ПО ЗАКАЗУ МЕДПЕРСОНАЛА КЛИНИКИ.

Для профессионального применения. См. инструкции, в которых содержится полная информация по применению устройства, в том числе показания, противопоказания, предупреждения, меры предосторожности и нежелательные явления.

Если у вас возникли какие-либо серьезные проблемы с продуктом, сообщите об этом компетентному органу в вашей стране и производителю.

На изделии или на его маркировке могут использоваться следующие обозначения:

ОБОЗНАЧЕНИЕ	ОПРЕДЕЛЕНИЕ	ОБОЗНАЧЕНИЕ	ОПРЕДЕЛЕНИЕ	ОБОЗНАЧЕНИЕ	ОПРЕДЕЛЕНИЕ
	См. инструкции по эксплуатации		Отдельная утилизация для электрического и электронного оборудования (директива WEEE)	<b>Rx ONLY</b>	Внимание! Федеральный закон США разрешает продажу данного устройства только врачам или по их заказу
	См. инструкции по эксплуатации	<b>LOT</b>	Код партии		Знак соответствия Европейской директиве о медицинском оборудовании 93/42/ECC
	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 ГГГГ-ММ-ДД	<b>&gt;</b>	Больше		Диапазон температуры хранения
	Не использовать повторно / Только для индивидуального использования	<b>&lt;</b>	Меньше		Хранить в сухом месте
	Без стерилизации		Ограничение влажности при хранении		Не использовать, если упаковка повреждена. См. инструкции по эксплуатации
	Изготовлено без использования натурального латекса		Хрупкое, обращаться с осторожностью		Ограничение атмосферного давления
	Многоразовое применение только для одного пациента	<b>MD</b>	Медицинское оборудование	<b>UDI</b>	Уникальный идентификатор устройства
	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> Примечание. Электронные руководства по эксплуатации не доступны ни в одной стране.		

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

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow SET, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter и rainbow являются федеральными зарегистрированными товарными знаками компании Masimo Corporation.

RD rainbow является товарным знаком компании Masimo Corporation.

## 접착식 Pulse CO-Oximetry 센서

## 사용 지침

② 환자 1인용

④ 천연 고무 라텍스 비형유

③ 비말균

이 센서를 사용하기 전에 장치의 작동 설명서와 본 사용 지침을 읽고 이해해야 합니다.

## 용도 설명

RD rainbow™ 8λ SpCO 센서는 움직임이 있거나 움직임이 없는 상태 모두에서 성인, 소아, 유아 및 신생아 환자와 병원, 의료 시설, 이동 및 가정 환경에서 관류 상태가 좋거나 좋지 않은 환자를 대상으로 동맥 혜모글로빈의 기능적 산소 포화도(SpO<sub>2</sub>), 맥박수, 일산화탄소혈색소 포화도(SpCO™) 및 애트혜모글로빈 포화도(SpMet™)를 지속적이고 비침습적으로 모니터링하는데 사용됩니다.

## 금기 사항

RD rainbow 8λ SpCO 접착식 센서는 접착 테이프에 알레르기 반응을 보이는 환자에게는 금기입니다.

## 설명

RD rainbow 8λ SpCO 접착식 센서는 Masimo rainbow SET® 기술을 사용하여 검증되었습니다. 특정 장치 및 센서 모델의 호환성에 대해서는 개별 산소측정기 시스템 제조업체에 문의하십시오. 해당 장치가 각 센서 모델과 호환되는지 여부를 파악할 책임은 각 장치 제조업체에 있습니다.

**경고:** Masimo 센서 및 케이블은 Masimo rainbow SET 산소 측정기를 포함하거나 Masimo 센서 사용이 허가된 장치에 사용하도록 설계되었습니다.

**참고:** 이 센서는 모든 매개 변수를 판독할 수 있지만, 판독은 장치의 매개 변수로 제한됩니다.

## 경고

- 임상적 결정을 내리기 전에 혈액 샘플을 사용하는 검사실 진단 검사를 수행하여 환자의 상태를 철저히 파악해야 합니다.
- 모든 센서와 케이블은 특정 모니터용으로 설계되었습니다. 성능 저하 및/또는 환자의 부상을 방지하기 위해 사용 전에 모니터, 케이블 및 기기의 호환성을 확인하십시오.
- 육안으로 보기에 센서에 결함, 변색, 손상이 없어야 합니다. 센서가 변색되거나 파손된 경우 사용하지 마십시오. 손상되거나 전기 회로가 노출된 센서를 절대로 사용하지 마십시오.
- MRI 검사 중이나 MRI 환경에서는 센서를 사용하지 마십시오.
- 적당한 접착, 순환, 피부 상태 및 올바른 광학 정렬을 위해 해당 부위를 자주 또는 임상 시험계획서에 따라 검사해야 합니다.
- 관류가 좋지 않은 환자에게는 주의를 기울여야 합니다. 센서를 자주 옮겨 주지 않으면 피부 염증 및 암박 괴사가 일어날 수 있습니다. 관류 상태가 좋지 않은 환자에 대해 1시간 간격으로 부위를 평가하여 조직 허혈 조짐이 있을 경우 센서 위치를 옮깁니다.
- 센서를 너무 꽉 맞게 부착하거나 부위로 인해 센서가 꽉 맞게 되면 부정확한 수치가 판독되며 암박 괴사가 발생할 수 있습니다.
- 센서 부위의 순환 밀도를 일상적으로 확인해야 합니다.
- 관류가 느려질 경우 센서 부위를 자주 검사하여 암박 괴사로 이어질 수 있는 조직 허혈 조짐이 있는지 확인해야 합니다.
- 센서를 테이프로 부위에 고정해 두지 마십시오. 유클리드가 제한되어 수치가 부정확해집니다. 추가로 테이프를 사용할 경우 피부 손상 및/또는 암박 괴사가 발생하거나 센서가 손상될 수 있습니다.
- 산소 농도가 높으면 미숙이 암막증에 걸리기 쉽습니다. 따라서 산소 포화도의 경보 상한은 허용된 임상 표준에 따라 신중하게 선택해야 합니다.
- 센서를 잘못 부착하거나 센서가 부문적으로 이탈하면 측정이 잘못될 수 있습니다.
- 잘못된 센서 유형을 사용하여 오작동하면 판독값이 부정확하거나 판독되지 않을 수 있습니다.
- 신호 신뢰도 지표가 낮은 상태에서 값이 제공되면 판독값이 부정확할 수 있습니다.
- 인도시아닌 그림 또는 메탈린 블루와 같은 물질과 영색 시약 또는 매니큐어, 아크릴 네일, 글리터 등 외부에 사용한 색소 및 조직으로 인해 SpO<sub>2</sub> 측정값이 부정확해질 수 있습니다.
- 센서 경도의 모분, 문신 또는 피부색, 피부의 수분, 변형된 손가락, 잘못 정렬된 센서 방출기 및 감지기, 환자에게 부착된 다른 센서의 EMC 간섭, 빛의 경로를 차단하는 물체로 인해 판독값이 부정확해질 수 있습니다.
- 동맥 카테터나 혈압계 낭대를 부착한 팔이나 발에 센서를 부착하지 마십시오.
- 케이블과 환자 케이블을 실저동맥 산소 포화도보다 낮게 나올 수 있습니다. 따라서 모니터링 부위의 정맥류 유출이 원활한지 확인해야 합니다. 센서를 심장 높이 아래에 두지 말아야 합니다. 예를 들어 환자가 침상에서 손에 센서를 부착한 채 팔을 바닥으로 드리우거나 트렌델殷루크 세트를 하지 않도록 해야 합니다.
- 비정상적인 정맥 박동 또는 정맥성 유타일로 인해 SpO<sub>2</sub>, SpCO 또는 SpMet 판독값이 부정확해질 수 있습니다.
- 전신 조사 중 맥박 산소 측정기를 사용하려면 센서를 방사선 조사 영역 외부에 두십시오. 센서가 방사선에 노출되면 판독값이 부정확해지거나 방사선 조사 진행 중에 판독값이 제공되지 않을 수 있습니다.
- 특히 저는 전구를 사용하는 수술실 조명, 밀리리루빈 램프, 형광등, 적외선 헤터, 직사광선과 같이 강한 주변 조명은 센서의 성능을 저해할 수 있습니다.
- 맥박 플래시 라이트를 포함하여 강한 밝기의 조명은 센서에 집중적으로 비추면 Pulse CO-Oximeter™에서 바이탈 사인 값을 수집하지 못할 수 있습니다.
- 주변 조명의 간섭을 방지하려면 센서를 제대로 부착하고 필요에 따라 센서 부위를 불투명한 물건으로 덮으십시오. 주변 조명이 강한 곳에서 이러한 예방 조치를 취하지 않으면 측정 결과가 부정확해질 수 있습니다.
- 과도한 혜모글로빈 수치, 낮은 동맥 관류 또는 모션 아티팩트로 인해 SpCO 및 SpMet 판독값이 부정확해질 수 있습니다.
- 과도한 혜모글로빈 수치, 낮은 동맥 관류, 고도로 인한 저산소 혈증을 포함한 동맥 산소 포화도 저하, 모션 아티팩트로 인해 SpCO 및 SpMet 판독값이 부정확해질 수 있습니다.
- 대동맥 내 풍선의 박동으로 인해 산소측정기에 표시되는 맥박수에 영향을 미칠 수 있습니다. 환자의 맥박수와 ECG 심박수를 비교하여 확인하십시오.
- 정맥 박동으로 인해 측정이 잘되지 않아 낮은 SpO<sub>2</sub> 판독값이 나올 수 있습니다(예: 삼첨판막 억류, 트렌델殷루크 자세).
- 중증 빈혈, 심한 동맥 관류 부족 또는 극심한 모션 아티팩트로 인해 SpO<sub>2</sub> 판독값이 부정확해질 수 있습니다.
- 지중해 빈혈, Hb<sub>s</sub>, Hb<sub>c</sub>, 경상 적혈구 등과 같은 혈색소 이상에 의한 빈혈 및 합성 장애로 인해 SpO<sub>2</sub>, SpCO 및 SpMet 판독값이 부정확해질 수 있습니다.
- 레이노병 및 말초혈관병 같은 혈관성 질환으로 인해 SpO<sub>2</sub>, SpCO 및 SpMet 판독값이 부정확해질 수 있습니다.
- EMI 방출 간섭으로 판독값이 부정확해질 수 있습니다.
- 이상 혜모글로빈, 저탄산증 또는 고탄산증 상태 및 중증 혈관수축 또는 저체온증 수치가 증가하면 SpO<sub>2</sub>, SpCO 및 SpMet 판독값이 부정확해질 수 있습니다.
- 모니터링하는 부위의 관류가 매우 낮을 경우 수치가 코어 동맥 산소 포화도보다 낮을 수 있습니다.
- 모니터링 부위의 관류 조건이 낮으면 SpO<sub>2</sub> 및 SpMet 판독값이 영향을 받을 수 있습니다.
- PaO<sub>2</sub> 수치가 증가하면 SpCO 및 SpMet 판독값이 부정확해질 수 있습니다.
- 일산화탄소혈색소(CO<sub>Hb</sub>) 수치가 증가하면 SpO<sub>2</sub> 및 SpHb 측정값이 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-Oximetry)해야 합니다.
- 엔조이 산소 포화도 저하 또는 에트레모글로빈 수치 증가의 경우 SpCO 측정치가 제공되지 않을 수 있습니다.
- 에트레모글로빈(MetHb) 수치가 증가할 때 SpO<sub>2</sub> 및 SpCO 측정값이 부정확해집니다.
- 총 밸리루빈 수치 증가 또는 간 질환으로 인해 SpO<sub>2</sub>, SpCO 및 SpMet 판독값이 부정확해질 수 있습니다.
- 어떤 방식으로든 센서를 수정하거나 변경하지 마십시오. 변경 또는 수정으로 인해 성능 및/또는 정확도에 영향을 줄 수 있습니다.
- 손상을 예방하기 위해 어떠한 액체에도 센서를 적시거나 담그지 마십시오.
- 방사선, 증기, 가압 살균 또는 에틸렌 신화물로는 센서가 손상되므로 살균하지 마십시오.
- Masimo 센서 또는 환자 케이블을 여러 환자에게 재사용, 재생, 수리, 재활용 과정에서 전기 부품이 손상되어 환자에게 해를 미칠 수 있습니다.
- **주의:** 센서 교체 메시지가 표시되거나 모니터링 장비 사용 설명서에 나온 낮은 SIQ 문제 해결 단계를 완료한 후에도 SIQ 낮은 메시지가 계속 표시되면 센서를 교체하십시오.
- **참고:** 이 센서에는 환자 모니터링 시 부정확한 수치가 나올 위험과 예측하지 못한 손실을 최소화하는 X-Cal® 기술이 적용되었습니다. 환자 1인에게만 사용하고, 사용 후 센서를 폐기하십시오.

## 지침

### A) 부위 선택

- 항상 관류 상태가 원활하고 센서의 감지기 침이 완전히 덮히는 부착 부위를 선택합니다.
- 방출기와 감지기를 정렬할 때 방출기를 손발톱바닥 위에 놓으면 안 됩니다. 이 경우 더 낮은 무게 범위 센서를 사용해야 할 수 있습니다.
- 센서를 부착하기 전에 해당 부위에서 이물질을 제거하고 부위를 건조시켜야 합니다.

#### RD rainbow Adt 8λ SpCO: 성인용 센서

> 30kg 선호되는 부위는 주로 사용하지 않는 손의 중지 또는 약지입니다.

#### RD rainbow Pdt 8λ SpCO: 소아용 센서

10 ~ 50kg 선호되는 부위는 주로 사용하지 않는 손의 중지 또는 약지입니다.

#### RD rainbow Inf 8λ SpCO: 유아용 센서

3 ~ 10kg 선호되는 부위는 엉지발가락입니다. 또는 엉지발가락 옆의 발가락이나 엉지손가락을 사용할 수 있습니다.

10 ~ 30kg 선호되는 부위는 주로 사용하지 않는 손의 중지 또는 약지입니다.

#### RD rainbow Neo 8λ SpCO: 신생아/성인용 센서

< 3kg 선호되는 부위는 발입니다. 또는 손바닥과 손등을 가로질러 사용할 수 있습니다.

> 30kg 선호되는 부위는 주로 사용하지 않는 손의 중지 또는 약지입니다.

### B) 환자에게 센서 부착

- 피부지를 열고 센서를 꺼냅니다. 지지대가 있는 경우 센서에서 분리합니다.

#### 성인(> 30kg)용 Adt 센서 및 소아(10 ~ 50kg)용 Pdt 센서

1. 그림 1a를 참조하십시오. 감지기를 먼저 배치할 수 있도록 센서 방향을 조정합니다. 손가락의 살집이 많은 부분이 손가락 윤곽선과 겹출기 침을 덮도록 손가락 절개를 절선 위에 놓습니다.
2. 그림 1b를 참조하십시오. 점착 날개를 한 번에 하나씩 손가락에 누릅니다. 정확한 데이터를 얻을 수 있도록 손가락이 감지기 침을 완전히 덮도록 합니다.
3. 그림 1c를 참조하십시오. 방출기 침(\*)을 손톱 위에 놓고 센서를 손가락 위로 접습니다. 손가락 주위의 날개를 한 번에 하나씩 아래로 고정합니다.
4. 그림 1d를 참조하십시오. 올바르게 부착되었다면 방출기와 겹출기가 수직으로 정렬되어야 합니다(검은색 선이 정렬되어야 함). 필요한 경우 위치를 변경합니다.

#### 유아(3 ~ 10kg)용 Inf 센서

1. 그림 2a를 참조하십시오. 센서 케이블의 방향이 발의 상단을 따라 뻗도록 합니다. 감지기를 엉지발가락의 살집이 많은 부분에 놓습니다. 또는 엉지발가락 옆의 발가락이나 엉지손가락을 사용할 수 있습니다(표시되지 않음).
2. 그림 2b를 참조하십시오. 발가락/엉지손가락 주위에 접착 텁크를 강아 방출기가 손발톱바닥 뒤(손톱 끝이 아님)에 위치하도록 합니다. 정확한 데이터를 얻을 수 있도록 손가락이 감지기 침을 완전히 덮도록 합니다.
3. 그림 2c를 참조하십시오. 방출기 침(\*)이 감지기 바로 반대쪽 발가락/엉지손가락 상단에 정렬되었는지 확인합니다. 올바른 위치를 확인하고 필요한 경우 위치를 변경합니다.

#### 신생아(< 3kg)용 Neo 센서

1. 그림 3a를 참조하십시오. 센서 케이블이 발목(또는 손목)을 향하도록 합니다. 네 번째 발가락(또는 손가락)에 맞춰 발(또는 손)의 외측 주위에 센서를 부착합니다. 정확한 데이터를 얻을 수 있도록 손가락이 감지기 침을 완전히 덮도록 합니다.
2. 그림 3b를 참조하십시오. 발/손의 외측 주위에 접착 텁크를 강아 방출기(\*)가 감지기와 정렬되도록 합니다. 접착 텁크를 부착하여 센서를 고정하는 동안 감지기와 방출기와 올바른 정렬을 유지하도록 주의합니다.
3. 그림 3c를 참조하십시오. 올바른 위치를 확인하고 필요한 경우 위치를 변경합니다. 나머지 접착 텁크를 발/손 주위에 계속 깁니다.

#### 성인(> 30kg)용 Neo 센서 및 유아(10 ~ 30kg)용 Inf 센서

1. 그림 4a를 참조하십시오. 센서 케이블의 방향이 손의 상단을 따라 뻗도록 합니다. 감지기를 손가락의 살집이 많은 부분에 놓습니다.
2. 그림 4b를 참조하십시오. 접착 텁크를 손가락 주위에 강아 방출기가 손가락 손발톱바닥 위에 위치하고 테이프 가장자리가 손가락 끝에 있도록(손톱 끝이 아님) 합니다. 정확한 데이터를 얻을 수 있도록 손가락이 감지기 침을 완전히 덮도록 합니다.
3. 그림 4c를 참조하십시오. 방출기 침(\*)이 감지기 바로 반대쪽 손가락 상단에 정렬되었는지 확인합니다. 올바른 위치를 확인하고 필요한 경우 위치를 변경합니다.

### C) 환자 케이블에 센서 부착

1. 그림 5a를 참조하십시오. 센서 케이블의 방향이 손의 상단을 따라 뻗도록 합니다. 감지기와 손가락의 살집이 많은 부분에 놓습니다.
2. 그림 5b를 참조하십시오. 접착 텁크를 손가락 주위에 강아 방출기가 손가락 손발톱바닥 위에 위치하고 테이프 가장자리가 손가락 끝에 있도록(손톱 끝이 아님) 합니다. 정확한 데이터를 얻을 수 있도록 손가락이 감지기 침을 완전히 덮도록 합니다.

- 참고:** 부착 부위를 변경하거나 센서를 다시 부착할 때는 먼저 환자 케이블에서 센서를 분리하십시오.

### D) 재부착

- 방출기와 감지기 침이 깨끗하고 접착면이 피부에 여전히 접착될 경우 센서를 동일 환자에게 다시 부착할 수 있습니다.
- 접착면이 더 이상 피부에 붙지 않는 경우 새 센서를 사용합니다.

**참고:** 부착 부위를 변경하거나 센서를 다시 부착할 때는 먼저 환자 케이블에서 센서를 분리하십시오.

### E) 환자 케이블에서 센서 분리

1. 그림 6을 참조합니다. 센서 커넥터를 꽉 잡고 당겨서 환자 케이블에서 분리합니다.

**참고:** 손상을 방지하려면 케이블이 아니라 센서 커넥터를 잡고 당기십시오.

## 사양

Masimo rainbow SET 기술 모니터 또는 RD rainbow SET® 시리즈 환자 케이블을 사용하는 허가받은 Masimo rainbow SET 기술 모듈과 함께 사용되는 RD rainbow 8A SpCO 센서의 사양은 다음과 같습니다.

RD rainbow 8A SpCO 센서 :	Adt	Pdt	Inf		Neo	
체중 범위	> 30kg	10 ~ 50kg	3 ~ 10kg	10 ~ 30kg	< 3kg <sup>7</sup>	> 30kg
부착 부위	손가락	손가락	엄지손가락 또는 엄지발 가락	손가락 또는 발가락	손 또는 발	손가락
SpO <sub>2</sub> 정확도, 움직임 없음 <sup>1</sup> , (70 ~ 100%)	2%	2%	2%	2%	2%	2%
SpO <sub>2</sub> 정확도, 움직임 없음 <sup>1</sup> , (60 ~ 80%)	3%	3%	3%	3%	---	3%
SpO <sub>2</sub> 정확도, 움직임 <sup>2</sup>	3%	3%	3%	3%	3%	3%
SpO <sub>2</sub> 정확도, 저 관류 <sup>3</sup>	2%	2%	2%	2%	2%	2%
맥박수 정확도, 움직임 없음 <sup>4</sup>	3bpm	3bpm	3bpm	3bpm	3bpm	3bpm
맥박수 정확도, 움직임 <sup>4</sup>	5bpm	5bpm	5bpm	5bpm	5bpm	5bpm
맥박수 정확도, 저 관류 <sup>4</sup>	3bpm	3bpm	3bpm	3bpm	3bpm	3bpm
SpMet 정확도, 움직임 없음 <sup>5</sup>	1%	1%	1%	1%	1%	1%
SpCO 정확도, 움직임 없음 <sup>6</sup>	3%	3%	3%	3%	---	3%

**참고:** Arms 정확도는 장치 측정과 참조 측정 간 차이를 통계적으로 계산한 것입니다. 장비 측정값의 2/3 정도가 통제 연구 내 기준 측정값의 +/- Arms 범위에 들어갑니다.

<sup>1</sup> Masimo SET 기술의 무동작 정확도는 60% ~ 100% SpO<sub>2</sub> 범위의 저산소혈증 유도 검사에서 밝거나 어두운 피부색을 가진 건강한 성인 남녀 자원 봉사자를 대상으로 인체 혈액 검사를 실시하여 검사실 CO-Oximeter와 비교 검증했습니다.

<sup>2</sup> Masimo SET 기술의 동작 정확도는 1 ~ 2cm 폭으로 2 ~ 4Hz로 문자지거나 두드리는 동작 및 2 ~ 3cm 폭으로 1 ~ 5Hz 사이의 비반복적 동작을 수행하는 동시에 70% ~ 100% SpO<sub>2</sub> 범위의 저산소혈증 유도 검사에서 밝거나 어두운 피부색을 가진 건강한 성인 남녀 자원 봉사자를 대상으로 인체 혈액 검사를 실시하여 검사실 CO-Oximeter와 비교 검증했습니다.

<sup>3</sup> Masimo SET 기술의 저 관류 정확도는 70% ~ 100% 범위의 포화도에 대해 0.02% 이상의 신호 강도와 5% 이상의 전도율을 기준으로 벤치 탐 검사를 실시하여 Bioteck 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 벤치 탐 검사를 실시하여 Bioteck Index 2 시뮬레이터 및 Masimo 시뮬레이터와 비교 검증했습니다.

<sup>5</sup> SpMet 정확도는 MetHb 범위가 0% ~ 15%인 밝거나 어두운 피부 색을 가진 건강한 성인 지원자를 대상으로 검사를 실시하여 검사실 CO-Oximeter와 비교 측정했습니다.

<sup>6</sup> SpCO 정확도는 SpCO 범위가 0% ~ 40%인 건강한 성인 지원자를 대상으로 검사를 실시하여 검사실 CO-Oximeter와 비교 측정했습니다.

<sup>7</sup> 신생아의 SpO<sub>2</sub> 및 SpMet 정확도는 생후 7일 ~ 135일, 체중 0.5 ~ 4.25kg인 NICU 신생아 환자 16명을 대상으로 측정했습니다. SaO<sub>2</sub> 범위 70 ~ 100% 및 MetHb 0.5 ~ 2.5%에 걸쳐 절차 구(79) 개의 편의 데이터 샘플을 수집한 결과 검사실 CO-Oximeter와 비교한 신생아 정확도는 SpO<sub>2</sub> 2.9%(표준편차 1)이고 SpMet 0.9%(표준편차 1)였습니다.

## 호환성

MASIMO SET 이 센서는 rainbow 기술이 적용된 Masimo SET가 포함된 장치 또는 RD rainbow 8A SpCO 호환 센서 사용 허가를 받은 맥박 산소 모니터와만 사용하기 위한 것입니다. 각 센서는 원래 기기 제조업체의 맥박 산소 측정기 시스템에서 제대로 작동하도록 설계되었습니다. MASIMO SET입니다. 이 센서를 다른 기기에 사용하면 작동하지 않거나 오작동할 수 있습니다. 호환성 정보는 [www.Masimo.com](http://www.Masimo.com)을 참조하십시오.

## 보증

Masimo는 이러한 제품들의 원구매자에 대해서만 Masimo 제품에서 제공한 지침에 따라 제품을 사용할 경우 본 제품에 소재 또는 제조상 결함이 없음을 42개월 동안 보증합니다. 일회용 제품은 환자에게 일회용으로 사용했을 경우에만 보증을 받습니다.

위의 조항은 MASIMO가 구매자에게 판매한 제품에 적용되는 유일하고 배타적인 보증입니다. MASIMO는 상업성 또는 특정 목적 적합성에 대한 유통적 보증을 비롯하여 모든 구수 보증이나 명시적, 육시적 보증을 하지 않음을 명시적으로 밝힙니다. 모든 보증 위반에 대한 MASIMO의 단독 책임 및 구매자의 유일한 구제 절차는 MASIMO의 재량에 따른 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. 용도가 아닌 기기 또는 시스템에 연결하거나, 개조하거나, 분해 또는 재조립한 제품에는 이 보증이 적용되지 않습니다. 재생, 수리, 재활용한 센서 또는 환자용 케이블은 본 보증의 적용 대상에서 제외됩니다.

MASIMO는 어떠한 경우에도 구매자 또는 다른 사용자에 대해 이의 손실을 비롯하여 우발적, 간접적 손해, 특별 손해, 기타 파생적인 손해에 대한 책임을 지지 않으며, 이는 이에 대한 가능성을 알린 경우에도 마찬가지입니다. 어떠한 경우에도 MASIMO가 구매자에게 판매한 제품에 대해 계약, 보증, 불법 행위 또는 기타 모상 청구에 의거하여 발생하는 MASIMO의 책임은 그러한 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 제조물 책임법에 따라 계약에 의해 법적으로 면제할 수 없는 책임을 면제하는 것으로 간주되지 않습니다.

## 목시적 라이선스 없음

이 일회용 센서는 Masimo가 소유한 특허권 내에서 일회용으로 사용하도록 허가되었습니다. 본 제품을 인수하거나 사용하는 것은 본 제품을 일회용이 아닌 다른 다른 용도로 사용할 경우 본 제품을 사용할 수 있는 라이선스가 부여되지 않을 것을 인정하고 이에 동의합니다. 환자 1인에게만 사용하고, 사용 후 센서를 폐기하십시오.

이 센서를 구입하거나 소유한다고 해서 rainbow 센서를 사용하도록 별도로 허가되지 않은 장치에 센서를 사용할 수 있다는 명시적 또는 목시적 라이선스가 부여되는 것은 아닙니다.

**주의:** 미국 연방법에 따라 이 기기는 의사가 직접 판매하거나 의사의 지시에 따라서만 판매할 수 있습니다.  
전문가용, 표시, 금기 사항, 경고, 주의 및 역효과 등 모든 치료 정보 사용에 대한 내용은 지침을 참조하십시오.

제품에 심각한 문제가 발생하면 해당 국가 및 제조업체의 관할 기관에 알리십시오.

다음은 제품 또는 제품 라벨에서 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		European Medical Device Directive 93/42/EEC 규격 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
	사용 기한 YYYY-MM-DD	<b>&gt;</b>	초과		보관 온도 범위
	재사용 불가/환자 1인용	<b>&lt;</b>	미만		건조한 곳에 보관
	비멸균		보관 습도 제한		페키지가 손상된 경우 사용하지 말고 사용 지침을 참조하십시오.
	천연 고무 라텍스 비함유		깨지기 쉬움, 취급 주의		대기암 제한
	환자 1인용 - 다회용	<b>MD</b>	의료 기기	<b>UDI</b>	고유한 기기 식별자
	발광 다이오드(LED) 전류가 흐를 때 발광 다이오드 LED가 빛을 발함		사용/설명서에 대한 지침/지시는 디지털 형식으로 제공될 @ <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> <b>참고:</b> 일부 국가에서는 elFU를 사용할 수 없습니다.		

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

Masimo, SET, RD rainbow SET, rainbow Set, X-Cal, SpMet, SpCO, Pulse CO-Oximeter 및 rainbow는 연방 정부에 등록된 Masimo Corporation의 등록 상표입니다.

RD rainbow는 Masimo Corporation의 등록 상표입니다.

**تنبيه:** يحظر القانون الفيدرالي (بالولايات المتحدة الأمريكية) بيع هذا الجهاز إلا من خلال الطبيب أو بناء على طلبه.  
لاستخدام المحترفين. انظر تعليمات لمعرفة المعلومات الكاملة حول وصف العلاج، بما في ذلك دواعي الاستعمال، وموانع الاستعمال، والتحذيرات، والاحتياطات، والأثار الجانبية.

إذا واجهت أي حادث خطير مع المنتج، يرجى إبلاغ السلطة المختصة في بلدك والشركة المصنعة.

قد تظهر الرموز التالية على المنتج أو ملصق المنتج:

التعريف	الرمز	التعريف	الرمز	التعريف	الرمز
تنبيه: يحظر القانون الفيدرالي (بالولايات المتحدة الأمريكية) بيع هذا الجهاز إلا من خلال الطبيب أو بناء على طلبه.	<b>Rx ONLY</b>	مجموعة منفصلة بالنسبة للمعدات الكهربائية والإلكترونية. (WEEE)		اقرئ تعليمات الاستخدام	
علامة المطابقة لتوجيه الأجهزة الطبية الأوروبية EEC/٤٢٣		رمز المجموعة	<b>LOT</b>	راجع تعليمات الاستخدام	
ممثل الاتحاد الأوروبي المرخص	<b>EC REP</b>	رقم الكatalog (رقم الطراز)	<b>REF</b>	الجهة المصنعة	
وزن الجسم		Masimo	<b>####</b>	تنبيه	
نطاق درجة حرارة التخزين		أكبر من	<	الاستخدام بحسب السنة-الشهر-اليوم	
حافظ على جفاف الجهاز		أصغر من	>	تجنب إعادة الاستخدام/استخدام مرض واحد فقط	
لا تستخدمه إذا كانت العبوة تالفة واستشر تعليمات الاستخدام		حد رطوبة التخزين		غير معقم	
حد الضغط الجوي		هش، التعامل معه بعناية		لا يحتوي هذا المنتج على مطاط اللاكتين الطبيعي	
معرف الجهاز الغريد	<b>UDI</b>	جهاز طبي	<b>MD</b>	مريض واحد - استخدامات متعددة	
توفر التعليمات/توجيهات الاستخدام/الأداة بتنسيق إلكتروني على <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> ملحوظة: لا تتوفر إرشادات الاستخدام الإلكترونية في جميع البلدان.				يقوم الصمام الثنائي الباعث للضوء (LED) ببيت الضوء عندما يمر التيار	

براءات الاختراع: <http://www.masimo.com/patents.htm>

Masimo، rainbow، SET، و SET، و SET، و rainbow SET، RD rainbow SET، و SpMet، و SpCO، و X-Cal، و rainbow، و Pulse CO-Oximeter، و SpCO، و Masimo Corporation هي علامات تجارية مسجلة اتحاديًا لشركة Masimo Corporation.

Masimo Corporation هي علامة تجارية خاصة بشركـة RD rainbow

- 1 تم التحقق من تقنية Masimo SET فيما يتعلق بدقة السكّون في دراسات البالغين الأصحاء المتطرعين من الذكور والإثناه مع التعرض لتصبغ البشرة الفاتحة إلى الداكنة في دراسات نفس التأكيس المستحدث في الدم في نطاق SpO2 60-100%.  
2 تم التتحقق من تقنية Masimo SET فيما يتعلق بدقة الحرارة في دراسات الدم البشري التي تم إجراؤها على مُقابل جهاز CO-Oximeter معملي.  
لتصبغ البشرة الفاتحة إلى الداكنة في دراسات نفس التأكيس المستحدث في الدم أثناء تتفيد حركات التدليك والنقير، عند 2 إلى 4 هرتز وبعدي من 1 إلى 2 سـم وحرارة غير متكررة بين 1 إلى 5 هرتز بمدى من 2 إلى 3 سم في دراسات نفس التأكيس المستحدث في الدم في نطاق SpO2 70-100%.  
3 تم التتحقق من تقنية Masimo SET فيما يتعلق بدقة الإراؤه المختبر في اختبار منضدي في مقابل محاكي مؤشر 2 Biotek ومحاكي Masimo الذي تزيد قدرة إشارته عن 5% للتشبعات التي تتراوح بين 70 و100%.

- 4 تم التتحقق من تقنية Masimo SET فيما يتعلق بالقيمة الدقيقة لمعدل النبض النطاط 240-250 بـنسبة في الدقيقة في اختبار منضدي في مقابل محاكي مؤشر 2 Biotek ومحاكي Masimo الذي تزيد قدرة إشارته عن 0.02% وتزيد نسبة إرساله عن 5% للتشبعات التي تتراوح بين 70 و100%.
- 5 تم تحديد دقة SpMet من خلال الاختبار على متوسط عين من البالغين الأصحاء مع تعريضهم لتصبغ البشرة الفاتحة إلى الداكنة في نطاق 15% - 0% من الميثامولوبين مقابل جهاز CO-Oximeter معملي.

- 6 تم تحديد دقة SpCO بواسطة اختبار متقطعين بالبالغين أصحاء ضمن نطاق 0% - 40% SpO2 مقابل جهاز CO-Oximeter معملي.  
7 تم تحديد دقة SpO2 وSpMet لحديثي الولادة على 16 من المرضى حديثي الولادة من عمر 7 أيام إلى 135 يوماً ومن وزن 0.5 كجم إلى 4.25 كجم، وتم جمع نسعة وسبعين (79) عينة بيانات ملائمة بنطاق يتراوح بين 70 و100% وSpO2 0.5 و2.5% MetHb. بـنسبة لحديثي الولادة تبلغ (1) انحراف معياري (0.9% SpMet) (1) انحراف معياري (0.9% SpO2).

## التوافق

هذا المستشعر مصمم للاستخدام فقط مع الأجهزة التي تحتوي على rainbow أو شاشات قياس تأكسج النبض مركبةMasimo SET RD rainbow 8L SpCO لاستخدام مستشعرات RD rainbow 8L SpCO. تم تصميم كل مستشعر للعمل بشكل صحيح على أنظمة pulse oximetry فقط من جهةMasimo SET rainbow تصميف الجهاز الأصلي. قد يؤدي استخدام هذا المستشعر مع الأجهزة الأخرى إلى توقف الأداء أو الأداء على نحو غير ملائم، مما ينبع على مرجع معلومات التوافق www.Masimo.com

## الضمائن

تضمن Masimo ملصق المشتري الأول أن هذه المنتجات، عندما يتم استخدامها طبقاً للتوجيهات المرفقة بمنتجات Masimo أنها ستكون خالية من أي عيوب في المواد أو الصناعة لمدة ستة (6) أشهر. تخصيص المنتجات المعدة للاستخدام مرة واحدة للضمائن مع مريض واحد فقط. مasic ينبع هو الضمان الوارد والحراري الذي يسري على المنتجات التي تبيئها MASIMO للمشتري، وتأتي MASIMO مسؤولةيتها صراحةً عن جميع الضمانات الأخرى سواء كانت شفوية أو صريحة، أو ضمنية، بما في ذلك على سبيل المثال لا الحصر، أي ضمان من ضمانات صلاحية التسويق أو الملاءمة لغرض معين. ويكون التزام MASIMO MASIMO بالضمان التأميني الخاص للمشتري عند خرق أي ضمان، وفق اختبار MASIMO، هو إصلاح المنتج أو استبداله.

## استثناءات الضمان

هذا الضمان لا يشمل أي منتج تم استخدامه في انتهائه أي تعليمات خاصة بالتشغيل تم إرفاقها مع المنتج أو تعرّضه للتلف بسبب سوء الاستخدام، أو التلف، أو الحوادث، أو أي ضرر خارجي. لا يشمل هذا الضمان أي منتج تم توصيله بـجهاز أو نظام دون قصد، أو تم تعديله، أو تم فك أجزاء، أو إعادة تجميعها، أو إصلاحها، أو إعادة تدويرها.

لا يمكن بأي حال من الأحوال أن تصبح MASIMO مسؤولة تجاه المشتري أو أي شخص آخر عن أي أضرار عرضية أو غير مباشرة أو خاصة أو تبعية (بما في ذلك على سبيل المثال لا الحصر التعويض عن الخسائر)، حتى في حالة الإخبار عن احتمالية ذلك ولا يمكن بأي حال من الأحوال أن تتجاوز مسؤولية MASIMO المنشورة عن أي منتجات بيعها للمشتري (موجب عقد، أو مسمان، أو تعويض للضرر، أو دعوى أخرى) المبلغ المدفوع من قبل المشتري مقابل المنتج (مجموعة المنتجات) المضمونة في تلك الدعوى. ولا تلتزم شركة MASIMO بأي حال من الأحوال دفع أي تعويضات ذات صلة ينتهي تفاصيله مع حلها، أو تجديده، أو تدريسه. لا تقترب القيد المذكور في هذا القسم عائقاً عن أي مسؤولية لا يمكن التنازع عنها قانوناً موجباً عقد، وذلك يمقتضى القانون الساري الخاص بالمسؤولية عن المنتجات.

## لا يوجد ترخيص ضمني

هذا المستشعر المعد لمريض واحد مخصوص لك في ظل براءات الاختراع المملوكة لشركة MASIMO لاستخدام مريض واحد فقط. يعد قيوك أو استخدامك لهذا المنتج إقراراً منك على الموافقة بأنه لا توجد رخصة ممنوحة لاستخدام هذا المنتج لأكثر من مريض واحد. يخلص من المستشعر، بعد الاستخدام مريض واحد.

لا يتضمن شراء هذا المستشعر أو جيانته منح ترخيص صريح أو ضمني لاستخدام المستشعر مع أي جهاز غير مخصوص بشكل مستقل لاستخدام مستشعرات rainbow.

### مستشعر Adt للبالغين (أكبر من 30 كجم) ومستشعر Pdt للأطفال (50 - 10 كجم)

1. ارجع إلى الشكل 1، وجّه المستشعر حتى يمكّن وضع جهاز الاستكشاف أولاً. قم بوضع طرف الإصبع على الخط المقطعي حيث يغطي الجزء اللحمي للإصبع نافذة جهاز الاستكشاف والحد الخارجي للإصبع.
2. ارجع إلى الشكل 1ب. اضغط على الأجنحة الاصفية على الإصبع، واحداً تلو الآخر. يجب أن تتم تغطية نافذة جهاز الاستكشاف بالكامل للتأكد من دقة البيانات.
3. ارجع إلى الشكل 1ج. قم بطي المستشعر فوق الإصبع مع وضع نافذة الباعث (\*) فوق طرف الإصبع. قم بتثبيت الأجنحة حول الإصبع، واحداً تلو الآخر.
4. ارجع إلى الشكل 1د. ندد وضع الباعث وجهاز الاستكشاف بشكل صحيح، يجب محاذاة هما رأسياً ( يجب محاذاة الخطوط السوداء)، قم بتغيير الموضع إذا لزم الأمر.

**مستشعر Inf للرطوبة (10 - 3 كجم)**

1. ارجع إلى الشكل 1ـ2، وجّه كل المستشعر أصبع القدم الكبير أو الإبهام (غير موضح).

2. ارجع إلى الشكل 2ـ3، قم بلف الشريط الاصفی حول الإبهام (أصبع القدم) بالإبهام بحيث يتم وضع الباعث على الجزء الخلفي من قاعدة الظفر (وليس طرف الظفر). يجب أن تتم تغطية نافذة جهاز الاستكشاف بالكامل للتأكد من دقة البيانات.
3. ارجع إلى الشكل 2ـج. تأكد من محاذاة نافذة الباعث (\*) أعلى أصبع القدم/الإبهام مقابل جهاز الاستكشاف مباشرةً. قم بالتأكد من الوضع الصحيح وتغيير الموضع إذا لزم الأمر.

### مستشعر Neo لتحديث الولادة (أكبر من 3 كجم)

1. ارجع إلى الشكل 3ـأ، وجّه كل المستشعر نحو حاجة الكاحل (أو المصمم). ضع المستشعر حول الجزء الجانبي من القدم (أو اليد)، بمحاذاة أصبع القدم (أو أصبع اليد).
2. ارجع إلى الشكل 3ـب، قم بلف الشريط الاصفی حول الجزء الجانبي من القدم/اليد وتأكد من محاذاة الباعث (\*) مع جهاز الاستكشاف. توخي الحرص للحفاظ على المحاذاة الصحيحة لجهاز الاستكشاف والباعث أثناء توصيل الشريط الاصفی لتأمين المستشعر.

3. ارجع إلى الشكل 3ـج. قم بالتأكد من الوضع الصحيح وتغيير الموضع إذا لزم الأمر. تابع لف الجزء المتبقى من الشريط الاصفی حول القدم/اليد.

### مستشعر Neo للبالغين (أكبر من 30 كجم) وInf مستشعر لتحديث الولادة (30 - 10 كجم)

1. ارجع الشكل 4ـأ، وجّه كل المستشعر بحيث يمكّن بالتجاهز الجزء العلوي من اليد. قم بوضع جهاز الاستكشاف على الجزء اللحمي من الإصبع.
2. ارجع إلى الشكل 4ـبـهـ، لف الشريط الاصفی حول الإصبع بحيث يتم وضع الباعث على الجزء الخلفي من قاعدة الظفر مع وجود حافة الشريط على طرف الإصبع (ليس طرف الظفر). يجب أن تتم تغطية نافذة جهاز الاستكشاف بالكامل للتأكد من دقة البيانات.
3. ارجع إلى الشكل 4ـجـ. تأكد من محاذاة نافذة الباعث (\*) أعلى أصبع اليد مقابل جهاز الاستكشاف مباشرةً. قم بالتأكد من الوضع الصحيح وتغيير الموضع إذا لزم الأمر.

(ج) توصيل المستشعر بـكيل المريض

1. ارجع إلى الشكل 5ـأـلـعـلـىـ، وجّه غطّي التوصيل بالمستشعر بحيث تتجه الملامس "اللامعة" لأعلى. وجّه كيل المريض مع توجيه الشريط الذهبي وماسكينات الإصبع أعلى.
2. ارجع إلى الشكل 5ـبـ، انحذل شريط المستشعر في كيل المريض حتى يحدث تلامس أو تسمّع نقرة صوتية للاتصال. اسحب الموصلات برفق للتأكد من وجود تلامس إيجابي. يمكن استخدام الشريط لتأمين الكيل إلى المريض لسهولة الحركة.

### د) إعادة التوصيل

- يمكن إعادة استخدام المستشعر مع نفس المريض إذا كانت نوافذ الباعث وجهاز الاستكشاف فارغة والمادة الاصفية لا تزال متصلة بالجلد.
- إذا لم تتدّع المادة الاصفية قليلاً للالتصال على الجلد، فاستخدم مستشعر جديداً.

**ملاحظة:** عند تغيير مواضع التثبيت، أو إعادة توصيل المستشعر، عليك أولاً فصل المستشعر عن كيل المريض.

هـ) فصل المستشعر عن كيل المريض

1. ارجع إلى الشكل رقم 6ـسـ. اسحب موصل المستشعر بشدة لإزالته من كيل المريض.

ملاحظة: لتجنب إتلاف موصل المستشعر، اسحبه هو وليس الكيل.

### المواصفات

عند الاستخدام مع شاشات بتقنية SET Masimo rainbow SET، أو وحدات بتقنية SET RD rainbow 8A SpCO، تكون مستشعرات RD rainbow SET® هذه مصممة للاستخدام بمواصفات الأداء التالية:

مستشعر	RD rainbow 8A SpCO	Adt	Pdt	Inf	Neo
نطاق الوزن	أكبر من 30 كجم	أكبر من 30 كجم	10 - 50 كجم	3 - 10 كجم	أصغر من 7 كجم
موقع التثبيت				أصبع اليد أو القدم	أصبع اليد أو القدم
دقة SpO2، في حالة السكون <sup>1</sup>	(70 - 100%)	2%	2%	2%	2%
دقة SpO2، حالة السكون <sup>1</sup>	(60 - 80%)	3%	3%	3%	3%
دقة SpO2 حالة الحركة <sup>2</sup>					
دقة SpO2 الإبراء المختفيض <sup>3</sup>					
القيمة الدقيقة لمعدل النبض، حالة السكون <sup>4</sup>				3 نبضات في الدقيقة	3 نبضات في الدقيقة
القيمة الدقيقة لمعدل النبض، حالة الحركة <sup>5</sup>				5 نبضات في الدقيقة	5 نبضات في الدقيقة
القيمة الدقيقة لمعدل النبض، الإبراء المختفيض <sup>6</sup>				3 نبضات في الدقيقة	3 نبضات في الدقيقة
دقة SpMet، حالة السكون <sup>5</sup>				1%	1%
دقة SpCO، حالة السكون <sup>6</sup>				---	3%

**ملاحظة:** دقة متوسط الجنز التربيري للدقة ARMS هي عملية حساب إحساني للفرق بين قياسات الجهاز والقياسات المرجعية. يقع ما يقرب من ثلثي قياسات الجهاز ضمن +/- ARMS الخاص بالقياسات المرجعية في دراسة موجهة.

- ربما لا تسمح الأضواء الشديدة (مثل أضواء المصاعق النابض) والسلطة على مستشعر جهاز التاكسج Pulse CO-Oximeter بالحصول على قراءات الإشارات الحيوية.
- لمنع التداخل من مصادر الضوء المحيطة، يجب التأكد من وضع المستشعر بصورة صحيحة، وتغطية موضع المستشعر بمادة غير شفافة، إذا طلب الأمر. ربما يؤدي ذلك في مراعاة تلك الاختيارات في حالات الضوء الشديد المحيط إلى الحصول على قياسات غير دقيقة.
- من الممكن أن حدث قراءات SpCO وSpMet غير الدقيقة نتيجة مستويات الهيموجلوبين المطرفة، أو انخفاض الإرואה بالدم الشرياني، أو الحركة المقطعة.
- هناك عدة أسباب لحدوث قراءات SpCO وSpMet غير دقيقة منها: المستويات غير العادية للهيموجلوبين، وضعف الإرואה الشرياني، والمستويات الضغعية للتقطعة الدم الشريانية بالأكسجين الشرياني بما في ذلك زيادة نقص التاكسج المستحدث في الدم، والحركة المقطعة.
- يمكن أن يؤثر قراءات النبض من دعامة البالون داخل الألياف على معدل النبض المعروض على جهاز التاكسج. تحقق من معدل نبض المريض مقابل معدل المخطط الكهربائي للقلب (ECG).
- حالات النبض الوردي قد تؤدي إلى حدوث قراءات SpO2 منخفضة خاطئة (مثلاً الانبساط ثلاثي الشُّرْف، وضعيّة ترندلينبورغ).
- قد تحدث قراءات SpO2 غير الدقيقة نتيجة قفر الدم الحاد، أو الارتفاع الشرياني المنخفض للغالية، أو الحركة المقطعة الشديدة.
- قد تنتج قراءات SpCO، SpO2، SpMet، SpCO، وغير الدقيقة عن الاعتلالات الهيموجلوبينية والتراكيبية مثل الفلاسيمية، والهيموجلوبين المثلثي، والهيموجلوبين المثلثي، والخلية المجلبية، وما إلى ذلك.
- كما أن قراءات SpO2، SpCO، SpMet، SpCO، وغير الدقيقة قد تنتج عن الأمراض التشنجية الوعائية مثل: متلازمة رينود، والمرض الوعائي الطرفى.
- ومن الممكن أن تنتج قراءات غير دقيقة من تداخل إشعاع التداخل الكهرومغناطيسي (EMI).
- قد تنتج قراءات SpO2، SpCO، SpMet عن مستويات مرتفعة من اضطرابات الهيموجلوبين، أو حالات نقص أو فرف ثانى أكسيد الكربون في الدم، أو انقباض الأوعية الدموية الحادة، أو انخفاض درجة الحرارة.
- إذا تم الحقن بشكل منخفض في الموقع الذي يتم مراقبته فإن القراءات ربما تكون أقل من قيمة تشبع الدم الشرياني بالأكسجين.
- ربما تتأثر قراءات SpCO في ظل حالات الإرואה المنخفض في الموضع المراقب.
- كما أن قراءات SpMet، SpCO غير الدقيقة قد تنتج عن ارتفاع مستويات PaO2.
- ربما تؤدي المستويات العالية من الكربوكسی هيموجلوبين (COHb) إلى قياسات غير دقيقة لـ SpHb وSpO2.
- قد تحدث المستويات العالية من الكربوكسی هيموجلوبين (COHb) أو الميثاموجلوبين (MetHb) مع الذي يبدو طبيعياً عند الشك في المستويات المرتفعة من الكربوكسی هيموجلوبين (COHb) أو الميثاموجلوبين (MetHb). يجب إجراء تحليل معملى (القياس البيولوجي للغازات في الدم) لعينة الدم.
- قد يتعدى الحصول على مستويات منخفضة من تشبع الشريان بالأكسجين أو مستويات مرتفعة من الميثاموجلوبين SpCO إذا وجدت مستويات منخفضة من تشبع الشريان بالأكسجين أو مستويات مرتفعة من الميثاموجلوبين.
- ربما تؤدي مستويات البيروربين الكلل العلية أو أمراض الكبد إلى عدم دقة قراءات SpO2، SpCO، SpMet، SpCO، وغير دقيقة.
- ربما تؤدي مستويات البيروربين الكلل العلية أو أمراض الكبد إلى عدم دقة قراءات SpO2، SpCO، SpMet، SpCO، وغير دقيقة.
- تجنب تعديل المستشعر أو تغييره بأي طريقة. ربما يؤثر التعديل على الأداء وأدلة الدقة.
- لتجنب أي تلف لا تقم بتنعيمه أو غمسه في أي محلول سائل.
- لا تحاول تعقيميه بتعريضه للإشعاع، أو النبار، أو وعاء التعقيم، أو أكسيد الإيثيلين، حيث سيؤدي ذلك إلى تلف المستشعر.
- لا تحاول إعادة استخدام المستشعرات أو كيلات المرضى من Masimo، أو إعادة معالجتها، أو إصلاحها، أو إعادتها تدويرها، فقد تؤدي هذه العمليات إلى تلف المكونات الكهربائية، مما يؤدي بدوره إلى إيذاء المريض.
- تنبية: استبدل المستشعر عندما يتم عرض رسالة استبدل المستشعر، أو عندما يتم عرض جودة تعریف الإشارة المنخفضة على نحو منتظم بعد استكمال خطوات استكشاف الأعطال وإصلاحها لجودة تعریف الإشارة المنخفضة المحددة في دليل مشغل جهاز المراقبة.
- ملاحظة: يتم توفير المستشعر مع تقنية® X-Cal لقليل من خطر حدوث قراءات غير دقيقة والانقطاع غير المتوقع لمراقبة المريض. بعد استخدام المستشعر مع مريض واحد، تخلص منه.

## التطبيقات (ا) اختبار الموقف

- احرص دائمًا على اختيار موضع ذي ارواه جيد وسيعطي تافتة جهاز اكتشاف المستشعر بالكامل.
  - عند معاذاة البالغ وجهاز الاكتشاف، يجب الا يوضع البعض البعض خلف قاعدة الظرف. في حالة حدوث ذلك، قد يكون من الضروري استخدام مستشعر نطاق ذي وزن أقل.
  - ينبع توظيف الموضع من المخلفات وتوجهه قبل وضع المستشعر.
- RD rainbow Adt 8λ SpCO**: مستشعر بالبالغين
- أكبر من 30 كجم أفضل موضع هو إصبع الوسطي أو البنصر لليد الأقل استخدامًا.
- RD rainbow Pdt 8λ SpCO**: مستشعر الأطفال
- 10 - 50 كجم يفضل استخدام الإصبع الأوسط أو البنصر لليد الأقل استخدامًا.
- RD rainbow Inf 8λ SpCO**: مستشعر الرضع
- 10 - 3 كجم أفضل موضع هو إصبع القدم الكبير. بدلاً من ذلك، يمكن استخدام الإصبع بجانب إصبع القدم الكبير أو الإبهام.
- 10 - 30 كجم يفضل استخدام الإصبع الأوسط أو البنصر لليد الأقل استخدامًا.
- RD rainbow Neo 8λ SpCO**: مستشعر حديث الولادة/البالغين
- أقل من 3 كجم أفضل موضع هو القدم. بدلاً من ذلك، يمكن استخدام راحة اليد وظهر اليد.
- أكبر من 30 كجم أفضل موضع هو إصبع الوسطي أو البنصر لليد الأقل استخدامًا.
- ب) توصل المستشعر بالمريض**
- افتح الجراب وقم بجازة المستشعر. قم بجازة ورقة الدعم من المستشعر، إن وجدت.

## المستشعرات اللاصقة لقياس النبض للغازات في الدم

## إرشادات الاستخدام

بر مُعَمَّم

لا يحتوي هذا المنتج على مطاط الالكتن الطبيعي

استخدام مريض واحد فقط

قبل استخدام هذا المستشعر، يتعين على المستخدم القراءة والفهم للدليل مشغل الجهاز، والشاشة، وإرشادات الاستخدام هذه.

## دعاي الاستعمال

يُوصى باستخدام مستشعرات RD rainbow™ 8λ SpCO لحالات المراقبة المتواصلة غير البارضة لتشبع الأكسجين الوريقي للهيوجلوبين الشرياني ( $SpO_2$ )، ومعدل النبض، وتشبع الأوكسجين في الهيموبيوغلوبين ( $SpCO$ )، وتشبع الميثيمبوغلوبين ( $SpMet$ ) للاستخدام مع المرضى البالغين، والأطفال، والرضع، وحديثي الولادة خلال حالتي الحركة والسكن، وللمرضى الذين يتمتعون بارواه جيد أو يعانون من سوء الإرואה في المستشفيات، ومرافق الاستئفاء، والبيئات المتنقلة، والمنازل.

## موقع الاستعمال

يُنصح باستخدام المستشعرات اللاصقة RD rainbow 8λ SpCO للمرضى الذين يعانون من حساسية تجاه الشريان اللاصقة.

## الوصف

تم اختبار المستشعرات اللاصقة RD rainbow 8λ SpCO RD rainbow SET من Masimo. يوصى بالرجوع إلى جهات تصنيع جهاز قياس تأكيد الدم كل على حدة من أجل توافق بعض طرز المستشعرات والأجهزة. يتحمّل مصنفو الأجهزة مسؤولية تحديد ما إذا كانت أجهزتهم متواقة مع طرز المستشعرات.

**تحذير:** سبقت المستشعرات والكبلات المقيدة من Masimo للاستخدام فقط مع الأجهزة التي تحتوي على قياس التاكسيك في الدم أو المفرخة لاستخدام مستشعرات Masimo rainbow SET.

**ملحوظة:** على الرغم أن هذا المستشعر قادر على قراءة كل المعلومات، إلا أنه يقتصر على المعلومات الموجودة على الجهاز.

## التحذيرات

- يجب إجراء اختبارات تشخيصية عملية باستخدام عينات الدم قبل اتخاذ القرار السريري لفهم حالة المريض بالكامل.
- صفت جميع المستشعرات والكابلات للاستخدام مع أجهزة مراقبة معينة. تحقق من توافق جهاز المراقبة، والكبل، والمستشعر قبل الاستخدام، وإن فقد ينبع عن ذلك تدهور الأداء وأو إصابة المريض.
- يجب أن يكون المستشعر خالياً من أي عيب ظاهر، أو تغير لون، أو تلف. توقف عن استخدام المستشعر إذا تغير لونه أو كان به تلف. ولا تستخدم مستشعرات تالقاً أو يحتوي على دوائر كهربائية مكشوفة مطلقاً.
- لا تستخدم المستشعر أثناء مسح التصوير بالرنين المغناطيسي (MRI) أو في بيئة التصوير بالرنين المغناطيسي (MRI).
- ينبغي فحص الموضع بشكل متكرر أو بقاعة البروتوكول الإلكتروني لضمان الالتصاق الكافي، والدورة الدموية، وسلامة الجلد، والمحاذاة البصرية الصحيحة.
- يجب التعامل بحذر شديد مع المرضى ذوي الإرואה الضعيف؛ حيث يمكن حدوث تآكل الجلد أو النخر الانضغاطي في حالة عدم تحريك المستشعر بشكل متكرر. قد يفجح الموضع كل ساعة في حالة المرضى ذوي الإرואה الضعيف، وقد يتحرّك المستشعر في حالة وجود علامات لفقدان إرادة الأنسجة.
- قد يتسبّب تثبيت المستشعرات بإحكام مفرط أو تورم الجلد الذي يجعلها مثبتة بforceps، في ظهور فراءات غير دقيقة وقد يتسبّب بخرا انضغاطياً.
- يجب فحص الدورة الدموية بعيدة عن موضع المستشعر بصفة دورية.
- خلال الإرואה المنخفض، يجب فحص موضع المستشعر بشكل متكرر للبحث عن علامات نقص إرادة الأنسجة، التي يمكن أن تؤدي لحدوث نخر انضغاطي.
- لا تستخدم الشريط اللاصق لتشيّب المستشعر في الموضع حيث سيؤدي هذا الاعتقاد تدفق الدم والتسبّب في حدوث قراءات غير دقيقة، يمكن أن يؤدي استخدام الشريط الإضافي إلى حدوث ضرر في الجلد، و/أو النخر الانضغاطي، أو تلف المستشعر.
- قد تجعل ترکيزات الأكسجين المرتفعة المبترس عرضة لاعتلال الشبكيّة. وعلىه، يتعين تحديد الحد الأعلى للتنبيه بتشبع الأكسجين بحرص وذلك وفقاً للمعايير السريرية المقيدة.
- ربما تؤدي المستشعرات التي يتم وضعها بشكل خاطئ أو المستشعرات التي يتم التخلص منها بشكل جزئي لقياسات غير صحيحة.
- قد تؤدي حالات سوء الاستخدام بسبب أنواع المستشعر الخاطئة إلى قراءات غير دقيقة أو عدم ظهور قراءات.
- قد تحدث القراءات غير الدقيقة عندما يتم توفير قيم بمقدار التقيني الموثوقة منخفض الإشارة.
- ربما تؤدي الصبغات الوراثية مثل حُضنرة الإنديبيانين، أو رُزفة الميتيلين، أو الألوان الموضوعة خارجياً والأنسجة كطلاء الأظافر، والأظافر الأكريليكية، والمعلم وما إلى ذلك إلى قياسات  $SpO_2$  غير دقيقة.
- قد تنتهي القراءات غير الدقيقة من الوحمة (الوحمات)، أو الأوشام، أو تغيير لون الجلد في مصر المستشعر، والبرطوية في الجلد، والاصبع المشوه، واختلال محاذاة باعث المستشعر وجهاز الكشف، وتداخل التأثير الكهروandanطائي من المستشعرات الأخرى المتصلة بالمربيض، والأجسام التي تحجب مصر الضوء.
- تجنب وضع المستشعر على أي طرف يحتوي على قسطرة دم شرياني أو كفة ضغط دم.
- ووجه الكابل وكابل المريض بعناية لتقليل إمكانية تشابكه في جسم المريض أو اختناق.
- ربما يتسبّب الاختناق الوريدي في الحصول على قراءات خاطئة التشبع الوريقي للدم الشرياني بالأكسجين. ولها يجب التأكد من وجود تنفس مناسب للخارج من الموضع المراقب. يجب أن يكون المستشعر تحت مستوى القلب (مثل، مستشعر موصل بيد مريض دائم في السرير والذراع متصل على الأرض، ووضعية ترتدينيور).
- قد تحدث قراءات  $SpO_2$  أو  $SpCO$ ، أو  $SpMet$  غير الدقيقة نتيجة التبضوض الوريدي غير الطبيعي أو الاحتقان الوريدي.
- يجب الاحتفاظ بالمستشعر خارج مجال الإشعاع إذا تم استخدام قياس تاكمي النبض خلال الأشعة الجسدية الكاملة. إذا تعرض المستشعر للإشعاع، فقد يؤدي ذلك إلى الحصول على قراءة غير دقيقة أو عدم ظهور قراءة طوال فترة الإشعاع الناشط.
- يمكن لمصادر الضوء الشديد المحاطة مثل مصابيح الجراحة (وخاصية التي تستخدم ضوء الرينون) أو مصابيح بيلبروبين أو مصابيح الفلوروسينت أو مصابيح التدفئة بالأشعة تحت الحمراء وأشعة الشمس المباشرة أن تعيق أداء المستشعر.

### PERFORMANCE SPECIFICATIONS:

The table below shows ARMS (Accuracy Root Mean Square) values measured using rainbow sensors with Masimo SET Oximetry Technology in a clinical study.

#### rainbow Series

**70 - 100%**

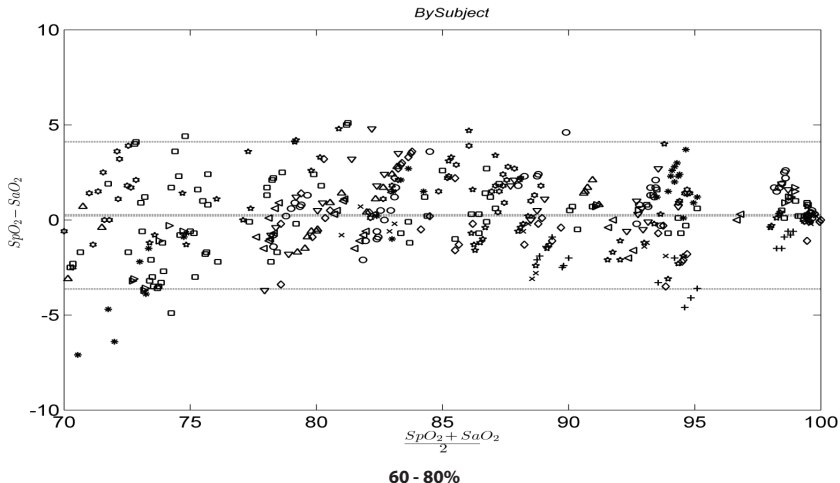
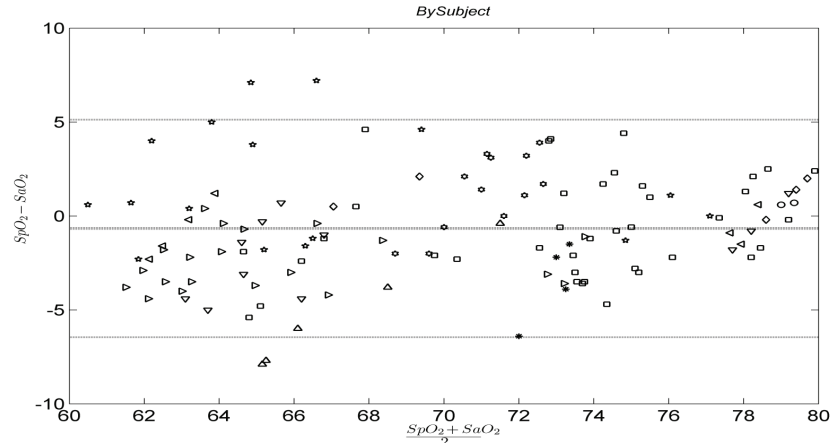
SpO <sub>2</sub>	ARMS
90-100%	1.57 (1,57) %
80-90%	1.80 (1,80) %
70-80%	2.47 (2,47) %
70-100%	1.98 (1,98) %

**60 - 80%**

SpO <sub>2</sub>	ARMS
60-70%	3.42 (3,42) %
70-80%	2.49 (2,49) %
60-80%	2.99 (2,99) %

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.

#### rainbow Series

**70 - 100%****60 - 80%**



© 2020 Masimo Corporation

 Manufacturer:  
Masimo Corporation  
52 Discovery  
Irvine, CA 92618  
USA

[www.masimo.com](http://www.masimo.com)

EU Authorized Representative for Masimo  
Corporation:

 EC REP

MDSS GmbH  
Schiffgraben 41  
D-30175 Hannover, Germany

 CE  
0123

9373E-eIFU-0820