



Руководство пользователя

HAMILTON-C1

624332/03 | Версия программы 2.1x | 2017-02-22

Подходит для устройств с серийным номером
SN 6000 и более позднего выпуска

CE 0197 EAC

HAMILTON
MEDICAL
Intelligent Ventilation since 1983

НАМИЛТОН-С1
Руководство
пользователя

© Hamilton Medical AG, 2017. Все права защищены. Отпечатано в Швейцарии. Ни одна часть данной публикации не может быть воспроизведена либо сохранена в базе данных, системе поиска информации, а также передана в любой форме или любым способом – электронным, механическим, путем фотокопирования, записи или каким-либо иным образом – без предварительного письменного разрешения компании Hamilton Medical.

Компания Hamilton Medical сохраняет за собой право редактировать или заменять данное руководство в любое время и без предварительного уведомления. Убедитесь, что используется последняя версия руководства. В случае сомнений обратитесь в маркетинговый отдел компании Hamilton Medical AG. Несмотря на то, что приведенная в данном документе информация считается правильной, она не может заменять профессиональную оценку специалиста.

Сведения в этом руководстве никоим образом не ограничивают права компании Hamilton Medical на модификацию описанного в данном документе оборудования или внесение в него любых других изменений (включая программное обеспечение) без предварительного уведомления. Если иное явно не оговорено в соглашении письменно, компания Hamilton Medical не несет перед владельцем или пользователем описанного в данном документе оборудования (включая программное обеспечение) обязательств за модификацию оборудования, внесение в него каких-либо исправлений или любого другого типа изменений.

К эксплуатации и обслуживанию оборудования допускаются только квалифицированные специалисты. Ответственность компании Hamilton Medical в отношении аппарата и его применения не выходит за пределы ограниченной гарантии, приведенной в данном руководстве.

К зарегистрированным товарным знакам компании Hamilton Medical относятся INTELLiVENT[®]-ASV и ASV[®].

Masimo SET[®] является зарегистрированным товарным знаком корпорации Masimo. Aeroneb[®] является зарегистрированным товарным знаком компании Aerogen. Capnostat[®] является зарегистрированным товарным знаком компании Philips Respironics.

Другие указанные в данном документе названия продуктов и компаний могут являться товарными знаками соответствующих владельцев.

По требованию клиента компания Hamilton Medical предоставляет принципиальные схемы, списки составных частей, описания, инструкции по калибровке и другую информацию, которая поможет уполномоченному квалифицированному персоналу на стороне пользователя восстановить функциональность тех компонентов оборудования, возможность ремонта которых заявлена компанией Hamilton Medical.

Производитель



Hamilton Medical AG
Via Crusch 8
CH-7402 Bonaduz
Switzerland
Телефон: (+41) 58 610 60 120
Факс: (+41) 58 610 00 20
info@hamilton-medical.com
www.hamilton-medical.com

Дистрибьютор в США

Hamilton Medical, Inc.
4990 Energy Way
P.O. Box 30008
Reno, NV 89520
Телефон: (775) 858-3200
Бесплатная линия: (800) 426-6331
Факс: (775) 856-5621
marketing@hamilton-medical.net

Информация о программном обеспечении HAMILTON-C1

Версия программного обеспечения HAMILTON-C1 отображается в окне «Система» -> «Инфо». Версия программного обеспечения должна соответствовать версии, указанной на титульной странице этого руководства. Подробнее см. в разделе 3.3.1.

Определения

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Пометка «**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**» указывает на риск получения травм, возможность летального исхода или другие серьезные побочные реакции, связанные с использованием или неправильным использованием устройства. Она также описывает возможные серьезные побочные реакции и угрозы безопасности.

ВНИМАНИЕ!

Пометка «**ВНИМАНИЕ!**» указывает на риск возникновения проблемы, вызванной использованием или неправильным использованием устройства, в частности его неисправности либо сбоя, а также повреждения этого устройства или другого имущества. Указывает также на рискованные способы использования аппарата и описывает специальные процедуры по обслуживанию оборудования, позволяющие обеспечить его безопасную и эффективную работу.

ПРИМЕЧАНИЕ.

Пометка «**ПРИМЕЧАНИЕ**» служит для обозначения особо важной информации.

Названия кнопок и вкладок выделены **жирным** шрифтом.

**NIV/
NIV-ST**

Применяется только при установленной опции «NIV/NIV-C/B»

CO2

Применяется только при установленной опции датчика CO2

SpO2

Применяется только при установленной опции датчика SpO2

**DuoPAP/
APRV**

Применяется только при установленной опции «DuoPAP/APRV»



Применяется только при установленной опции «Тренд/Петли»



Применяется только при установленной опции «Младенец»

Назначение

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 предназначен для проведения искусственной вентиляции легких с поддержкой положительного давления у взрослых и детей, а при необходимости и у младенцев и новорожденных.

Предполагаемые области использования:

- блок интенсивной терапии, отделение постинтенсивной терапии, отделение экстренной медицинской помощи, послеоперационная палата, а также больница, специализирующаяся на длительном лечении острых случаев;
- транспортировка механически вентилируемых пациентов в пределах одного медицинского учреждения.

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 – это медицинское оборудование, предназначенное для использования квалифицированным, прошедшим надлежащее обучение персоналом под руководством врача и в пределах указанных технических характеристик.

ВНИМАНИЕ!

Только для США: федеральное законодательство разрешает продажу устройства только врачам или по их заказу.

Общие указания и примечания

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Запрещается вносить изменения в конструкцию устройства.

Общие примечания по эксплуатации

- Данное оборудование предусматривает подключение только одного пациента за раз.
- *Руководство по обслуживанию* содержит подробную информацию по установке медицинского оборудования, а также дополнительные технические сведения.
- Не используйте аппарат ИВЛ при наличии внешних повреждений какого-либо из его компонентов. В таком случае следует выполнить техническое обслуживание оборудования.
- Характеристики диапазона групп пациентов: новорожденные и дети весом 0,2–30 кг и ростом от 30 см (идеальный вес тела – 3 кг), взрослые пациенты ростом до 250 см (идеальный вес тела – 139 кг).

Минимальный дыхательный объем должен составлять не менее 20 мл для взрослых/детей и не менее 2 мл для новорожденных.

- Изображения дисплея, приведенные в данном руководстве, могут отличаться от фактического изображения на дисплее аппарата ИВЛ.
- Ознакомьтесь с данным руководством пользователя перед подключением аппарата ИВЛ к больному.
- Не прикасайтесь одновременно к компонентам, которые проводят ток (например, порту USB), электропроводящим частям корпуса аппарата ИВЛ и к пациенту.
- Затененная информация на дисплее неактивна и недоступна для выбора.
- Прочерки в полях мониторируемых данных указывают на то, что действительные значения пока недоступны или неприменимы к показателям.
- Если параметр в интерфейсе аппарата ИВЛ не реагирует на нажатие или поворот диска, это означает, что он в данный момент неактивен или требуемая функция отсутствует.
- С помощью рукоятки можно легко перемещать аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 (например, с тележки на стол компьютерного томографа).

Мониторинг и сигналы тревоги

- Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 не предназначен для комплексного мониторинга основных показателей жизнедеятельности пациента, к которому подключено оборудование системы жизнеобеспечения. Такие пациенты должны находиться под наблюдением квалифицированного медицинского персонала с использованием соответствующих устройств для мониторинга. Использование систем мониторинга

с сигналами тревоги не является абсолютной гарантией предупреждения о каких-либо неполадках в аппарате ИВЛ. Сигналы тревоги могут не содержать точных сведений о проблеме. В таких случаях необходимо проведение клинической оценки.

- Когда применяется аппарат ИВЛ, необходимо обеспечить наличие альтернативных способов искусственной вентиляции легких. В случае обнаружения неисправности в аппарате или наличии сомнений в возможности поддержания жизненно важных функций с его помощью отключите аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 от пациента и незамедлительно начните искусственную вентиляцию легких с помощью альтернативного устройства (например, реанимационного мешка Амбу), применив РЕЕР и/или путем увеличения концентрации кислорода (если доступно). В таком случае аппарат необходимо изъять из клинического использования и передать квалифицированному инженеру по техническому обслуживанию аппаратуры производства Hamilton Medical.
- Во время механической вентиляции рекомендуется использовать дополнительные автономные устройства мониторинга. Оператор аппарата ИВЛ несет полную ответственность за надлежащее проведение вентиляции и безопасность пациента во всех ситуациях.
- Оставляя пациента без присмотра, не отключайте звуковой сигнал тревоги.
- Не используйте выпускной канал клапана выдоха для спирометрии. Ввиду мощности базового потока аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 объем выпускаемого газа больше, чем фактический выдыхаемый пациентом объем воздуха.
- Не размещайте на аппарате емкости с жидкостью. Попадание жидкости в аппарат может привести к воспламенению и/или поражению электрическим током.

Опасность возникновения пожара и другие риски

- Во избежание воспламенения или взрыва не устанавливайте аппарат ИВЛ в среде, содержащей легковоспламеняемые или взрывоопасные вещества (например, в месте хранения легковоспламеняющихся анестетиков или других подобных источников), либо в недостаточно проветриваемых помещениях. Не используйте аппарат с оборудованием, загрязненным маслом или смазочными веществами. Контакт сжатого под высоким давлением кислорода со взрывоопасными веществами может привести к самопроизвольному взрыву.
- С целью снижения риска воспламенения не используйте газовые шланги высокого давления, если они изношены или загрязнены легковоспламеняющимися веществами, например смазкой или маслом.
- Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 может использоваться в обогащенной кислородом среде. С целью снижения риска воспламенения используйте только дыхательные контуры, предназначенные для применения в обогащенной кислородом среде. Не используйте антистатические или электропроводящие трубки.
- В случае возникновения пожара незамедлительно обеспечьте вентиляцию легких пациента альтернативным способом, отключите аппарат и отсоедините его от источника газовой смеси и электричества.
- Запрещено использовать при поврежденных кабелях основного источника питания.
- Чтобы предотвратить проникновение токсичных компонентов в дыхательную смесь, выполняйте вентиляцию с концентрацией кислорода 100%.

Техническое обслуживание и тестирование

- Чтобы обеспечить надлежащее техническое обслуживание и предотвратить вероятность получения травм, для проведения соответствующих работ обращайтесь исключительно к персоналу, авторизованному компанией Hamilton Medical.

-
- Чтобы снизить риск поражения электрическим током, отсоединяйте аппарат ИВЛ от источника питания перед проведением работ по техническому обслуживанию. Обращаем ваше внимание на то, что после отключения аппарата от электросети аккумулятор сохраняет напряжение. Помните, что даже после перемещения переключателя электропитания в положение «Выкл.» некоторые детали остаются под напряжением.
 - Проведение процедур по техническому обслуживанию, не указанных в руководстве по эксплуатации, запрещено.
 - Для замены используйте только компоненты, представленные компанией Hamilton Medical.
 - Любые попытки модифицировать оборудование и программное обеспечение аппарата ИВЛ без явного письменного согласия компании Hamilton Medical являются основанием для автоматической аннуляции всех гарантий и обязательств.
 - Программа по профилактическому обслуживанию подразумевает обязательное проведение общего сервисного обслуживания аппарата через каждые 5000 часов эксплуатации или ежегодно (в зависимости от того, что наступит раньше).
 - Чтобы обеспечить безопасность при проведении вентиляции легких, выполняйте проверку аппарата ИВЛ, прежде чем подключать его к пациенту. Если по результатам какого-либо тестирования аппарат будет определен как неисправный, следует немедленно изъять его из клинического использования. Не используйте аппарат ИВЛ до завершения необходимых ремонтных работ и успешного проведения всех видов тестирования.
 - Производитель несет ответственность за безопасность, надежность и эффективность работы аппарата ИВЛ только при полном соблюдении следующих условий.

- Ремонтные работы или операции по сборке, расширению, регулировке, модификациям, техническому обслуживанию проводятся персоналом, прошедшим надлежащую подготовку.
- Электропроводка в используемом помещении отвечает действующим требованиям.
- Система аппарата ИВЛ используется в соответствии с руководством пользователя.

Электромагнитная восприимчивость

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

НЕБЕЗОПАСЕН ДЛЯ МРТ. Не приближайтесь к оборудованию для магнитно-резонансной томографии (МРТ). В условиях магнитного резонанса аппарат HAMILTON-C1 опасен для пациента, медицинских работников и других людей.

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 отвечает сопроводительному стандарту IEC 60601-1-2 EMC («Электромагнитная совместимость») и предназначен для использования в электромагнитной среде, описанной в таблицах A-17–A-19.

Общие стандарты и утверждения

ПРИМЕЧАНИЕ.

При упоминании о стандартах HAMILTON-C1 ссылается на версии, которые содержит Таблица 1.

Таблица 1. Стандарты и утверждения, действующие версии

МЭК 60601-1:2005/A1:2012

ANSI/AAMI ES60601-1:2005/(R)2012

CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1:14

МЭК 60601-1-2:2007

**Таблица 1. Стандарты и утверждения,
действующие версии**

ISO 80601-2-12:2011 + Cor.:2011
ISO 80601-2-55:2011
МЭК 61000-3-2:2005
МЭК 61000-3-3:2008
МЭК 61000-4-2:2008
МЭК 61000-4-3:2006+A1:2007+A2:2010
МЭК 61000-4-4:2004
МЭК 61000-4-5:2005
МЭК 61000-4-6:2003+A1:2004+A2:2006
МЭК 61000-4-8:2009
МЭК 61000-4-11:2004
EN ISO 5359:2008 + A1: 2011
EN ISO 13485:2012/AC:2012
МЭК 60950-1:2013
ISO 15883-1:2006+A1:2014
ISO 15883-2:2006
ISO 15883-3: 2006
ISO 15883-4:2008
ISO 11607-1: 2006 + AMD1:2014
EN ISO 9001:2008
EN ISO 5356-1:2004
ISO 4135:2001

Подробнее см. в разделе А.12.

Единицы измерения

ПРИМЕЧАНИЕ.

В этом руководстве единицей измерения давления является смН₂O (сантиметр водного столба), а длина потока указана в см.

Показатели давления на дисплее аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 приводятся в смН₂O, мбар или гПа. В некоторых учреждениях вместо указанных выше единиц измерения используются гектопаскали (гПа). Поскольку 1 мбар равен 1 гПа, что соответствует 1,016 смН₂O, эти единицы можно использовать как взаимозаменяемые. Длина указана в см или дюймах.

Утилизация

Все изъятые компоненты устройства считаются загрязненными и представляющими риск заражения инфекционными заболеваниями. Утилизация всех деталей, извлеченных из устройства, должна выполняться согласно протоколу вашего учреждения. Соблюдайте все региональные, государственные и федеральные нормы по защите окружающей среды, в особенности при утилизации электронного устройства или его деталей (например, кислородной ячейки, аккумулятора).

Год выпуска

Год выпуска указан на наклейке с серийным номером на аппарате ИВЛ HAMILTON-C1.

Содержание

Введение и правила техники безопасности	iii
Содержание	xiii
Раздел 1 Общая информация	1-1
1.1 Введение	1-2
1.2 Функциональное описание	1-8
1.2.1 Обзор системы	1-8
1.2.2 Поступление и подача газовой смеси	1-9
1.2.3 Контроль потока газовой смеси с помощью датчика потока	1-11
1.3 Физические характеристики	1-12
1.3.1 Дыхательные контуры и принадлежности	1-12
1.3.2 Аппарат ИВЛ	1-15
1.3.3 Главный экран	1-23
1.4 Обозначения, используемые на наклейках устройства и упаковки	1-26
Раздел 2 Подготовка к вентиляции легких	2-1
2.1 Введение	2-3
2.2 Установка увлажнителя	2-5
2.3 Установка дыхательного контура пациента	2-6
2.3.1 Установка бактериального фильтра или теплообменника с фильтром/теплообменника	2-8
2.3.2 Установка клапана выдоха	2-9
2.3.3 Выбор дыхательного контура	2-11
2.3.4 Сборка дыхательного контура пациента	2-12
2.3.5 Размещение дыхательного контура	2-17
2.4 Установка пневматического небулайзера	2-17
2.5 Настройка мониторинга CO ₂	2-19
2.5.1 Измерение CO ₂ в основном потоке	2-21
2.5.2 Измерение CO ₂ в боковом потоке	2-24
2.6 Установка небулайзера Aeroneb Pro	2-27
2.7 Использование фильтра выдоха	2-28
2.8 Подключение к источнику питания	2-29
2.8.1 Подключение к источнику переменного тока ..	2-29

2.9	Про аккумулятор	2-30
2.10	Подключение источника подачи кислорода	2-33
2.10.1	Использование источника кислорода низкого давления	2-35
2.10.2	Подключение источника подачи кислорода к аппарату ИВЛ	2-37
2.10.3	Выбор типа источника кислорода	2-37
2.11	Использование тележки	2-39
2.11.1	Установка кронштейна воздуховода пациента	2-40
2.11.2	Подготовка тележки для перевозки в пределах медицинского учреждения	2-41
2.12	Подключение к внешнему монитору пациента или другому устройству	2-42
2.13	Включение аппарата ИВЛ	2-42
2.14	Выключение аппарата ИВЛ	2-43
2.15	Принципы перемещения по элементам дисплея	2-44
Раздел 3 Тестирования, калибровки и утилиты		3-1
3.1	Введение	3-2
3.2	Выполнение проверки перед работой	3-4
3.3	Системные функции	3-7
3.3.1	«Инфо»: просмотр специальных данных аппарата	3-8
3.3.2	«Тесты и калибр»: выполнение калибровок и теста на герметичность	3-9
3.3.3	«Датчик вк/вык»: Включение/выключение мониторинга O ₂ , CO ₂ и SpO ₂	3-22
3.3.4	Настройка параметров яркости экрана для дневного и ночного режимов работы	3-23
3.3.5	Установка даты и времени	3-26
3.4	Утилиты	3-27
3.4.1	«Перед. Дан.»: Копирование данных журнала регистрации событий на запоминающее устройство USB	3-27
3.5	Тестирования системы тревог	3-29
3.5.1	Высокое давление	3-29
3.5.2	Низкий минутный объем	3-29
3.5.3	Низкий уровень кислорода	3-30

3.5.4	Отсоединение от пациента	3-30
3.5.5	Потеря напряжения сети	3-31
3.5.6	Обструкция выдоху.	3-31
3.5.7	Апноэ	3-32
Раздел 4	Настройки аппарата ИВЛ.	4-1
4.1	Введение	4-2
4.2	Возрастные группы пациентов	4-3
4.3	Параметры быстрой настройки	4-3
4.4	Настройка данных пациента	4-4
4.5	Окно «Режимы»: установка режима вентиляции	4-8
4.6	Установка параметров режима.	4-10
4.6.1	Изменение настроек параметров	4-11
4.6.2	Выбор настроек параметров при изменении режима	4-13
4.6.3	О резервной вентиляции при апноэ	4-14
4.6.4	Таблица настроек контролируемых параметров	4-16
4.7	Использование сигналов тревоги.	4-23
4.7.1	Установка предельных значений тревог.	4-24
4.7.2	Регулировка громкости сигнала тревоги.	4-27
4.7.3	«Буфер»: просмотр данных тревоги	4-28
4.7.4	Таблица предельных значений тревог	4-29
Раздел 5	ИВЛ у младенцев	5-1
5.1	Введение	5-2
5.2	Подготовка к процедуре вентиляции легких у младенцев	5-3
5.2.1	Установка неонатального клапана выдоха	5-4
5.2.2	Выбор группы и веса пациента	5-6
5.2.3	Выбор режима вентиляции	5-7
5.2.4	Установка дыхательного контура	5-11
5.2.5	Проведение тестов и калибровок	5-21
5.2.6	Выполнение проверки перед началом работы	5-30
5.3	Режимы неонатальной вентиляции	5-32
5.3.1	Сведения о режиме nCPAP	5-34
5.3.2	Сведения о режиме nCPAP-PC	5-36
5.4	Параметры для вентиляции легких у младенцев	5-39

5.4.1	Вес	5-40
5.4.2	Твд макс	5-40
5.4.3	P-рамп.	5-41
5.4.4	Поток и ИнспПоток.	5-41
5.5	Тревоги для ИВЛ у младенцев	5-42
5.5.1	Тревога «Поток»	5-43
5.5.2	Тревоги, связанные с объемом (параметры «МинОбъВыд» и «Vt»)	5-44
5.6	Обогащение O ₂ для новорожденных	5-44
Раздел 6	Мониторинг вентиляции.	6-1
6.1	Введение	6-2
6.2	Просмотр цифровых данных пациента	6-3
6.2.1	Сведения об основных параметрах мониторинга («ММР»)	6-4
6.2.2	Просмотр данных пациента в окне «Мониторинг»	6-6
6.3	Кривые и графики	6-7
6.3.1	Выбор графического отображения данных пациента	6-7
6.4	Сведения о типах графиков	6-9
6.4.1	Кривые	6-9
6.4.2	Динам. Легк.	6-12
6.4.3	Сост. Вент.	6-12
6.4.4	ASV График	6-12
6.5	Тренд	6-12
6.5.1	Отображение трендов	6-14
6.6	Петли	6-15
6.6.1	Отображение петель	6-16
6.6.2	Сохранение петель	6-17
6.7	Таблица параметров мониторинга	6-17
6.8	Остановка кривых и курсорные измерения	6-29
Раздел 7	Интеллектуальные панели.	7-1
7.1	Панель «Динам. Легк.»	7-2
7.1.1	Отображение панели «Динам. Легк.»	7-4
7.1.2	Дыхательный объем («Vt»)	7-4
7.1.3	Податливость («Сстат»)	7-5
7.1.4	Иницилируемый пациентом вдох: мышца	7-6

7.1.5	Соппротивление (Ринсп): бронхиальное дерево	7-6
7.2	Панель «Сост. Вент»	7-8
7.2.1	Отображение панели «Сост. Вент»	7-11
7.3	Панель «ASV График»	7-12
7.3.1	Отображение панели «ASV График»	7-12
Раздел 8	Реагирование на тревоги	8-1
8.1	Введение	8-2
8.2	Действия при тревоге	8-6
8.3	Буфер тревог	8-7
8.4	Сведения о журнале регистрации событий	8-9
8.5	Таблица данных по устранению проблем при тревоге	8-11
Раздел 9	Специальные функции	9-1
9.1	Введение	9-2
9.2	Режим ожидания	9-3
9.3	Отключение звукового сигнала тревоги	9-6
9.4	Обогащение O ₂	9-7
9.5	Инструмент аспирации	9-8
9.6	Ручной вдох/инспираторная пауза	9-9
9.7	Небулайзер	9-10
9.8	Снимок экрана	9-11
9.9	Блокирование/разблокирование экрана	9-13
9.10	День/Ночь	9-14
Раздел 10	Техническое обслуживание	10-1
10.1	Введение	10-3
10.2	Очистка, дезинфекция и стерилизация	10-3
10.2.1	Общие рекомендации по очистке	10-7
10.2.2	Общие рекомендации по дезинфекции	10-8
10.2.3	Общие рекомендации по повторной обработке	10-14
10.3	Профилактическое обслуживание	10-19
10.3.1	Обслуживание впускного воздушного фильтра и фильтра вентилятора	10-22
10.3.2	Работа от аккумулятора	10-24
10.3.3	Замена кислородной ячейки	10-24
10.4	Хранение	10-25

10.5	Повторная упаковка и транспортировка	10-25
10.6	Повторная обработка автоклавируемого клапана выдоха	10-26
10.6.1	Обзор процедуры повторной обработки клапана выдоха.	10-27
10.6.2	Подготовка и повторная обработка клапана выдоха после использования	10-29
10.6.3	Очистка и дезинфекция клапана выдоха	10-29
10.6.4	Визуальная проверка	10-33
10.6.5	Упаковка	10-33
10.6.6	Стерилизация	10-33
10.6.7	Проверка перед использованием	10-34
10.6.8	Срок эксплуатации клапана выдоха	10-34
10.6.9	Клапан выдоха, простерилизованный в автоклаве и упакованный: срок эксплуатации и условия хранения	10-35
10.6.10	Утилизация	10-35
Приложение А Технические характеристики		А-1
A.1	Физические характеристики	A-2
A.2	Технические требования к внешним условиям эксплуатации	A-3
A.3	Пневматические характеристики	A-4
A.4	Электрические характеристики	A-5
A.5	Контролируемые параметры	A-7
A.6	Параметры мониторинга	A-16
A.7	Сигналы тревоги	A-23
A.8	Спецификации конфигурации	A-26
A.9	Технические характеристики дыхательного контура аппарата ИВЛ	A-28
A.10	Данные о технической производительности	A-30
A.10.1	Проверка погрешностей	A-33
A.10.2	Базовая производительность	A-33
A.11	Данные датчика пульсового оксиметра	A-35
A.12	Стандарты и утверждения	A-35
A.13	Заявления об ЭМС (IEC 60601-1-2).	A-37
A.14	Гарантия	A-45
A.15	Разное	A-47
A.16	Разрешения регулируемых тревог	A-47

Приложение В	Режимы вентиляции	В-1
В.1	Введение	В-2
В.2	Двухфазная концепция	В-6
В.3	Принудительные режимы	В-9
В.3.1	Режим (S)CMV+ (APVcmv)	В-9
В.3.2	Режим PCV+	В-12
В.4	Режимы спонтанного дыхания (SPONT и NIV)	В-14
В.5	Режимы SIMV	В-20
В.5.1	Режим SIMV+ (APVsimv)	В-21
В.5.2	Режим PSIMV+	В-25
В.5.3	Режим NIV-C/B	В-30
В.6	Режим DuoPAP (двойное положительное давление в дыхательных путях)	В-33
В.6.1	Многофункциональность режима DuoPAP	В-34
В.6.2	Поддержка давлением при вдохах DuoPAP	В-35
В.6.3	Синхронизация	В-36
В.6.4	Контролируемые показатели DuoPAP	В-37
В.7	Режим APRV (вентиляция с переменным давлением в дыхательных путях)	В-39
В.7.1	Инициализация APRV	В-40
В.7.2	Маневр открытия легких стабильно высоким давлением	В-41
В.7.3	Контролируемые показатели в режиме APRV	В-41
В.8	Безопасный режим Safety и режим атмосферного воздуха Ambient	В-43
Приложение С	ASV, адаптивная поддерживающая вентиляция	С-1
С.1	Введение	С-2
С.2	Использование режима ASV в клинической практике	С-4
С.3	Подробное функциональное описание режима ASV	С-19
С.3.1	Нормальная минутная вентиляция	С-19
С.3.2	Целевая минутная вентиляция	С-20
С.3.3	Стратегия защиты легких	С-22
С.3.4	Оптимальный паттерн дыхания	С-27
С.3.5	Динамическая регулировка защиты легких	С-31

С.3.6	Динамическая регулировка оптимального паттерна дыхания	C-32
С.4	Минимальные дыхательные усилия (уравнение Отиса)	C-34
С.5	Технические данные ASV.	C-36
С.6	Запуск режима ASV	C-38
С.7	Список литературы	C-39
Приложение D	NIV, неинвазивная вентиляция	D-1
D.1	Введение	D-2
D.2	Преимущества неинвазивной вентиляции	D-4
D.3	Требуемые условия использования	D-5
D.4	Противопоказания.	D-5
D.5	Возможные побочные реакции	D-6
D.6	Выбор средства неинвазивной вентиляции для пациента	D-6
D.7	Контролируемые параметры	D-7
D.8	Сигналы тревоги	D-8
D.9	Параметры мониторинга	D-9
D.10	Дополнительные примечания об использовании неинвазивной вентиляции	D-10
D.11	Список литературы	D-13
Приложение E	Опция датчика CO₂: волюметрическая капнография	E-1
E.1	Введение	E-2
E.2	Выведение CO ₂ (V'CO ₂)	E-2
E.3	CO ₂ в конце выдоха (PetCO ₂ и FetCO ₂).	E-5
E.4	Мертвое пространство дыхательных путей («VDдп»)	E-5
E.5	Альвеолярная минутная вентиляция («V'альв»)	E-6
E.6	Форма капнограммы	E-7
E.7	Формулы	E-9
E.8	Список литературы	E-10
Приложение F	Схема пневматической системы	F-1
Приложение G	Детали и принадлежности	G-1
Приложение H	Коммуникационный интерфейс	H-1

Н.1	Введение	Н-2
Н.2	Сведения о протоколах	Н-3
Н.3	Использование коммуникационного интерфейса COM1	Н-5
Н.3.1	Подключение к монитору пациента	Н-5
Н.3.2	Подключение к PDMS или компьютеру	Н-7
Н.3.3	Разводка контактов разъема COM1	Н-9
Н.4	Использование коммуникационного интерфейса вызова медсестры (6-контактный разъем)	Н-10
Н.4.1	Передача сигналов тревоги на удаленное устройство	Н-10
Н.4.2	Передача сигналов синхронизации вдоха:выдоха (I:E)	Н-11
Н.4.3	Схема назначения выводов 6-контактного разъема вызова медсестры	Н-12

Приложение I Конфигурация

I.1	Введение	I-3
I.2	Переход в режим «Конфигурация»	I-3
I.3	Настройка общих параметров	I-4
I.3.1	«Язык»: выбор языка по умолчанию	I-4
I.3.2	Выбор единиц измерения по умолчанию	I-5
I.3.3	Активация коммуникационного интерфейса	I-6
I.3.4	Установка минимальной громкости сигнала тревоги	I-7
I.4	Установка временных характеристик дыхательного цикла и выбор названий режимов	I-8
I.4.1	Установка временных характеристик дыхательного цикла для режимов PCV+ и (S)CMV+	I-9
I.4.2	Выбор названий для режимов	I-9
I.5	Конфигурация основных параметров мониторинга, отображаемых по умолчанию	I-10
I.6	Окно «Setups» (конфигурация быстрой настройки) ..	I-11
I.6.1	Конфигурация отдельных параметров быстрой настройки	I-11
I.6.2	Выбор параметров быстрой настройки по умолчанию	I-18
I.7	Конфигурация настроек датчика пульсового оксиметра	I-19

1.8	Копирование параметров конфигурации	I-19
1.9	Конфигурация опций программного и аппаратного обеспечения	I-20
1.9.1	Просмотр установленных опций	I-20
1.9.2	Добавление опций программного обеспечения	I-20
1.9.3	Активация опций аппаратного обеспечения	I-23
1.9.4	Удаление опций	I-24
Приложение J Пульсовая оксиметрия		J-1
J.1	Введение	J-3
J.2	Мониторинг показателя SpO2 с помощью Masimo SET	J-8
J.2.1	Компоненты для выполнения пульсовой оксиметрии	J-9
J.3	Обработка данных пульсовой оксиметрии	J-10
J.3.1	Включение мониторинга показателя SpO2	J-10
J.3.2	Параметры и настройки мониторинга	J-11
J.4	Просмотр данных пульсовой оксиметрии	J-13
J.4.1	Просмотр данных в окне «Мониторинг»	J-14
J.4.2	Просмотр данных SpO2 на главном экране	J-15
J.4.3	Панель «Динам. Легк.» с показателем SpO2	J-16
J.4.4	Отображение плетизмограммы	J-18
J.4.5	Отображение трендов	J-19
J.5	Использование тревог	J-20
J.5.1	Установка предельных значений тревог	J-20
J.5.2	Задержка срабатывания тревоги для SpO2	J-21
J.5.3	Тревоги и настройки, связанные с пульсовой оксиметрией	J-21
J.6	Подключение к системе пульсовой оксиметрии	J-26
J.6.1	Подсоединение компонентов	J-30
J.6.2	Проверка измерений датчика	J-32
J.6.3	Отсоединение адаптера SpO2	J-33
J.6.4	Подсоединение адаптера для транспортировки	J-34
J.7	Настройка и включение пульсового оксиметра	J-35
J.7.1	Включение аппаратного обеспечения	J-36
J.7.2	Выбор параметров данных датчика SpO2	J-37
J.8	Устранение проблем	J-41

J.9	Очистка и обслуживание	J-43
J.9.1	Очистка адаптера и датчика	J-44
J.9.2	Замена адаптера, кабелей и датчика	J-44
J.9.3	Утилизация адаптера, кабелей и датчика	J-44
J.10	Описание коэффициента SpO2/FiO2	J-45
Глоссарий		Глоссарий-1
Алфавитный указатель . . .		Алфавитный указатель-1

1 Общая информация

1.1	Введение	1-2
1.2	Функциональное описание	1-8
1.2.1	Обзор системы	1-8
1.2.2	Поступление и подача газовой смеси	1-9
1.2.3	Контроль потока газовой смеси с помощью датчика потока	1-11
1.3	Физические характеристики	1-12
1.3.1	Дыхательные контуры и принадлежности	1-12
1.3.2	Аппарат ИВЛ	1-15
1.3.3	Главный экран	1-23
1.4	Обозначения, используемые на наклейках устройства и упаковки	1-26

1.1 Введение

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 предназначен для проведения искусственной вентиляции легких с поддержкой положительным давлением у взрослых и детей, а также младенцев и новорожденных (дополнительная функция).

Режимы вентиляции. Этот полнофункциональный реанимационный аппарат ИВЛ включает полный набор режимов вентиляции.

Таблица 1-1. Режимы вентиляции

Режимы с управлением по объему (адаптивная вентиляция по давлению)	
<i>В этих режимах, работу которых обеспечивает адаптивный контроллер объема, объединены свойства вентиляции с управлением по давлению и по объему.</i>	
(S)CMV+/APVcmv	Синхронизированная управляемая принудительная вентиляция
SIMV+/APVsimv	Синхронизированная перемежающаяся принудительная вентиляция
Режимы с управлением по давлению	
<i>Традиционная вентиляция с управлением по давлению.</i>	
PCV+	Вентиляция с управлением по давлению
PSIMV+	Синхронизированная перемежающаяся вентиляция с управлением по давлению
SPONT	Спонтанная вентиляция с поддержкой давлением
<i>Сходные формы вентиляции с управлением по давлению, предназначенные для поддержки спонтанного дыхания на двух сменяющихся уровнях CPAP (опционально).</i>	
DuoPAP	Двойной уровень положительного давления в дыхательных путях
APRV	Вентиляция с переменным давлением в дыхательных путях

Таблица 1-1. Режимы вентиляции (продолжение)



<p>Интеллектуальная вентиляция</p> <p><i>Обеспечивает получение пациентом заданного минутного объема вентиляции легких с оптимальным паттерном дыхания (минимальным давлением и объемом, оптимальной частотой для минимизации работы дыхания и внутреннего PEEP).</i></p>	
<p>ASV[®]</p>	<p>Адаптивная поддерживающая вентиляция</p> <p>Недоступна для младенцев.</p>
<p>Неинвазивная</p> <p><i>Вентиляция с поддержкой давлением при помощи маски или другого неинвазивного оборудования (опционально).</i></p>	
<p>NIV</p>	<p>Неинвазивная вентиляция.</p> <p>Компенсация утечек, а также наличие функции IntelliTrig, обеспечивающей оптимальную синхронизацию «пациент–аппарат ИВЛ».</p>
<p>NIV-C/B</p>	<p>Спонтанная/заданная по времени неинвазивная вентиляция.</p> <p>Компенсация утечек, а также наличие функции IntelliTrig, обеспечивающей оптимальную синхронизацию «пациент–аппарат ИВЛ».</p>
<p>nCPAP</p> <p></p>	<p>Непрерывное положительное давление в дыхательных путях, обеспечиваемое при помощи назальной системы (маска или канюли) для ИВЛ у младенцев и новорожденных.</p> <p>В данном режиме обеспечивается контролируемое давление в дыхательных путях, даже если пациент не дышит самостоятельно.</p>

Таблица 1-1. Режимы вентиляции (продолжение)

<p>nCPAP-PC</p> 	<p>Непрерывное положительное давление в дыхательных путях (с функцией контроля давления), обеспечиваемое при помощи назальной системы (маска или канюли) для ИВЛ у младенцев и новорожденных.</p> <p>Обеспечивает принудительные дыхательные движения, инициируемые ИВЛ и управляемые по давлению.</p>
---------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Спонтанные (инициированные пациентом) вдохи триггеруются по потоку.

Мониторинг. В аппарате ИВЛ HAMILTON-C1 предусмотрен ряд возможностей для мониторинга. Параметры мониторинга отображаются на дисплее в виде цифр, а также на графиках в виде воспроизводимых в реальном времени кривых, петель, трендов и специальных интеллектуальных панелей.

Таковыми интеллектуальными панелями являются экран «Динам. Легк.», где отображается информация о состоянии легких, и «Сост. Вент», по данным которого можно определить уровень готовности пациента к отключению от аппарата ИВЛ.

Данные, мониторируемые аппаратом ИВЛ HAMILTON-C1, основываются на измеряемых проксимальным датчиком потока¹ Hamilton Medical показателях давления и потока в области между Y-образным коннектором и пациентом, а также на показателе реальной концентрации кислорода на вдохе (FiO₂), измеряемом с помощью встроенного оксиметра.

Сигналы тревоги. Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 оснащен системой регулируемых и нерегулируемых сигналов тревоги, которая помогает обеспечивать безопасность пациента.

Интерфейс пользователя. Эргономичный дизайн аппарата ИВЛ (цветной сенсорный дисплей с диагональю 8,4 дюйма, поворотный-нажимной регулятор и кнопки) позволяет легко получать доступ к настройкам аппарата и параметрам мониторинга.

Возможность настройки. Для этого аппарата ИВЛ можно создавать предварительную конфигурацию, чтобы при включении HAMILTON-C1 активировались заданные пользователем настройки.

Питание. В качестве основного источника питания для аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 используется переменный ток. При отключении основного источника питания аппарат автоматически переходит в режим работы от резервных аккумуляторов.

Доступные варианты установки аппарата HAMILTON-C1: стандартная тележка и монтаж на полке. На тележке предусмотрено место для одного кислородного баллона.

Функция небулайзера. При активации функции распыления лекарственных веществ аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 включает пневматический небулайзер, подключенный к соответствующему разъему. При неонатальной вентиляции функция пневматического небулайзера отключена.

Опции¹

В аппарате ИВЛ HAMILTON-C1 доступны указанные ниже опции.

1. В режимах nCPAP и nCPAP-PC для неонатальной ИВЛ вместо датчика потока используется линия контроля давления.

1. Для некоторых стран полный ряд опций не доступен.

Таблица 1-2. Опции

Опция	Описание
<i>Для использования некоторых опций необходимо дополнительное оборудование. Настройка производится в режиме конфигурации.</i>	
Поддержка для педиатрических/взрослых пациентов	Вентиляция легких у взрослых и детей.
Поддержка для младенцев	Искусственная вентиляция легких у новорожденных и младенцев (дыхательным объемом от 2 мл).
Режимы вентиляции nCPAP и nCPAP-PC	См. Таблица 1-1.
Режимы вентиляции DuoPAP и APRV	См. Таблица 1-1.
Режимы вентиляции NIV и NIV-C/B	См. Таблица 1-1.
Датчик CO ₂	Непрерывно контролирует концентрацию углекислого газа в дыхательных путях и передает информацию о содержании углекислоты в конце выдоха (etCO ₂) и объеме CO ₂ во вдыхаемом/выдыхаемом воздухе с целью мониторинга и подачи сигнала тревоги в случае необходимости.
Датчик SpO ₂	Непрерывно контролирует уровень насыщения крови кислородом.
Петли и тренды	Позволяет просматривать тренды для параметров мониторинга за 1, 6, 12, 24 или 72 часа. ¹ Отображает динамическую петлю, которая формируется на основе различных комбинаций параметров (например, объем-давление, давление-поток, поток-объем).
Коммуникационный интерфейс	Предусматривает порт COM1 для подключения средств удаленного контроля, системы управления данными пациента (PDMS) или другой компьютерной системы.

Таблица 1-2. Опции (продолжение)

Опция	Описание
<i>Для использования некоторых опций необходимо дополнительное оборудование. Настройка производится в режиме конфигурации.</i>	
Вызов медсестры	Интерфейс вызова медсестры позволяет аппарату ИВЛ передавать сигналы тревоги и сообщения в систему вызова медсестры.

1. Опция трендов за 72 часа доступна не во всех странах.

1.2 **Функциональное описание**

Ниже описана работа аппарата ИВЛ HAMILTON-C1.

1.2.1 **Обзор системы**

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 – это пневматическая система вентиляции с электронным управлением и встроенной системой сжатия воздуха.

Система работает от источника переменного тока. Кроме того, предусмотрен резервный аккумулятор, который питает аппарат в случае перебоев в энергоснабжении и колебаний напряжения, а также облегчает транспортировку пациента в пределах медицинского учреждения.

Пневматические механизмы аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 отвечают за подачу газовой смеси, при этом управление пневматикой выполняют электрические системы, они же контролируют сигналы тревоги и распределение энергии.

Пользователь вводит данные в микропроцессорную систему аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 с помощью сенсорного экрана, клавиш и поворотного-нажимного регулятора. На основе введенных данных формируются команды для пневматической системы HAMILTON-C1 о подаче пациенту газовой смеси точного состава. Аппарат HAMILTON-C1 получает входные сигналы от проксимального датчика потока и других встроенных датчиков. Согласно полученным в ходе мониторинга данным аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 регулирует подачу газовой смеси пациенту. Данные мониторинга также отображаются в графическом интерфейсе пользователя.

Микропроцессорная система аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 контролирует подачу газовой смеси и отслеживает состояние пациента. Контроллер сигналов тревоги осуществляет перекрестный контроль за функциями подачи газовой смеси и мониторинга. Перекрестный контроль позволяет избежать одновременного отказа этих двух основных функций и минимизирует возможный риск сбоя программного обеспечения.

Комплексная система визуальных и звуковых сигналов тревоги обеспечивает безопасность пациента. Сигналы

тревоги по клиническим показателям могут указывать на патологические изменения в физиологическом состоянии пациента. Технические сигналы тревоги, воспроизводимые в ходе самотестирования аппарата ИВЛ (включая проверки, постоянно выполняемые в фоновом режиме), могут свидетельствовать о неисправности оборудования или отказе программного обеспечения. В случае срабатывания технического сигнала тревоги активируется специальный безопасный режим, который поддерживает работу аппарата с основным параметром минутной вентиляции и таким образом предоставляет пользователю время на устранение неполадок.

Если ситуация критична и безопасность вентиляции подвергается риску, аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 переходит в режим атмосферного воздуха Ambient. Канал вдоха и клапан выдоха открываются, пациент вдыхает воздух окружающей среды через канал вдоха и выдыхает через клапан выдоха.

В аппарате ИВЛ HAMILTON-C1 имеется несколько возможностей поддержания безопасного давления для пациента. Максимальное рабочее давление обеспечивается верхней границей тревоги давления (МаксДавл). При достижении заданного верхнего предела давления аппарат ИВЛ переходит в режим выдоха. Давление в аппарате ИВЛ не может превышать 60 смH₂O.

1.2.2 Поступление и подача газовой смеси

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 использует атмосферный воздух и кислород низкого или высокого давления (рис. 1-1). Использование устройства подачи кислорода медицинского назначения является обязательным условием. Воздух поступает через впускной канал для забора свежего газа, после чего сжимается турбиной и смешивается с кислородом. Кислород поступает к пациенту через разъем для источника кислорода высокого¹ или низкого давления².

1. Кислород высокого давления: максимальное допустимое давление – 600 кПа.

2. Кислород низкого давления: максимальное допустимое давление – 600 кПа; максимальная допустимая скорость потока – 15 л/мин.



Рисунок 1-1. Подача газовой смеси к аппарату ИВЛ HAMILTON-C1

В аппарате ИВЛ HAMILTON-C1 газовая смесь подается к пневматической системе. В случае применения кислорода высокого давления заданная оператором концентрация кислорода обеспечивается за счет заслонки смесителя. Если в систему подается кислород низкого давления, требуемая концентрация достигается путем регулировки потока из его источника.

Газовая смесь поступает к пациенту под воздействием турбины. Скорость и продолжительность работы нагнетателя регулируются микропроцессором, благодаря чему соблюдаются указанные пользователем параметры.

В аппарате ИВЛ HAMILTON-C1 газовая смесь подается к пациенту через патрубок вдоха в дыхательном контуре. Он может включать в себя фильтр вдоха, гибкие шланги, систему увлажнения дыхательной смеси, влагосборники, У-образный коннектор и датчик потока. Встроенный пневматический небулайзер подает струю аэрозоля.

Выдыхаемый пациентом газ проходит через патрубок выдоха дыхательного контура. В его состав могут входить гибкие шланги, датчик потока, У-образный коннектор, влагосборник, а также крышка и мембрана клапана выдоха. Углекислый газ выходит через выдыхательный

клапан, при этом выдыхаемый газ не контактирует ни с одним внутренним компонентом HAMILTON-C1 благодаря конструкции самого аппарата. После этого на основе показателей, установленных датчиком потока, система определяет уровни давления, потока и объема.

Кислородная ячейка (кислородный датчик) определяет концентрацию кислорода в газовой смеси, которая подается пациенту. Этот гальванический элемент генерирует напряжение, пропорциональное парциальному давлению кислорода в газовой смеси, подаваемой пациенту. Изменение концентрации кислорода, определенное датчиком, компенсируется за счет изменений давления.

Турбина и клапан выдоха функционируют согласованно, что позволяет поддерживать установленные уровни давления в системе.

1.2.3 Контроль потока газовой смеси с помощью датчика потока

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 оснащен датчиком потока Hamilton Medical, который обеспечивает точность измеряемых показателей потока, объема и давления в дыхательных путях. Благодаря проксимальному датчику потока аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 определяет даже слабые дыхательные усилия пациента. Кроме этого, высокочувствительный триггер по потоку и высокое быстродействие позволяют снизить работу дыхания у пациента, подключенного к аппарату ИВЛ HAMILTON-C1.

Основным элементом конструкции датчика потока является тонкая мембрана ромбовидной формы, заключенная в корпус, по обе стороны которого расположены два напорных отверстия. Отклонение мембраны обеспечивает продвижение двунаправленного потока через регулируемое отверстие (рис. 1-2).



Рисунок 1-2. Датчик потока (взрослый/педиатрический)

Сечение отверстия мембраны изменяется пропорционально скорости потока. При увеличении скорости потока отверстие постепенно расширяется, вследствие чего давление внутри него падает. Перепад давлений определяется встроенным в аппарат ИВЛ высокоточным датчиком дифференциального давления. Степень перепада давления зависит от потока (эта взаимосвязь определяется на этапе калибровки датчика потока).

Таким образом, поток пациента определяется по степени падения давления. Дыхательный объем в аппарате ИВЛ HAMILTON-C1 определяется по результатам измерения параметров потока.

Датчик потока предоставляет высокоточные данные даже при наличии в нем секрета и влаги, а также при проведении небулайзерной терапии. Для предотвращения закупорки измерительные трубки в аппарате ИВЛ HAMILTON-C1 продуваются газовой смесью (продувочным потоком).

1.3 Физические характеристики

1.3.1 Дыхательные контуры и принадлежности

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Для обеспечения надлежащей работы аппарата ИВЛ используйте только детали и принадлежности, указанные в приложении G, каталоге товаров или списке совместимых продуктов.

ПРИМЕЧАНИЕ.

Использование дыхательного контура с высоким сопротивлением влияет на точность измерения давления и объема. В ходе тестирования точности показателей в устройствах Hamilton Medical применялись дыхательные контуры PN 281592 для ИВЛ у новорожденных и PN 260086 для ИВЛ у взрослых пациентов и детей.

На рисунке 1-3 изображен аппарат ИВЛ HAMILTON-C1, его дыхательный контур и принадлежности. Свяжитесь с представителем компании Hamilton Medical, чтобы получить детальную информацию о поставляемых ею дыхательных контурах и принадлежностях Hamilton Medical.

Информацию о совместимых дыхательных контурах и принадлежностях см. в приложении G этого руководства и каталоге продукции.

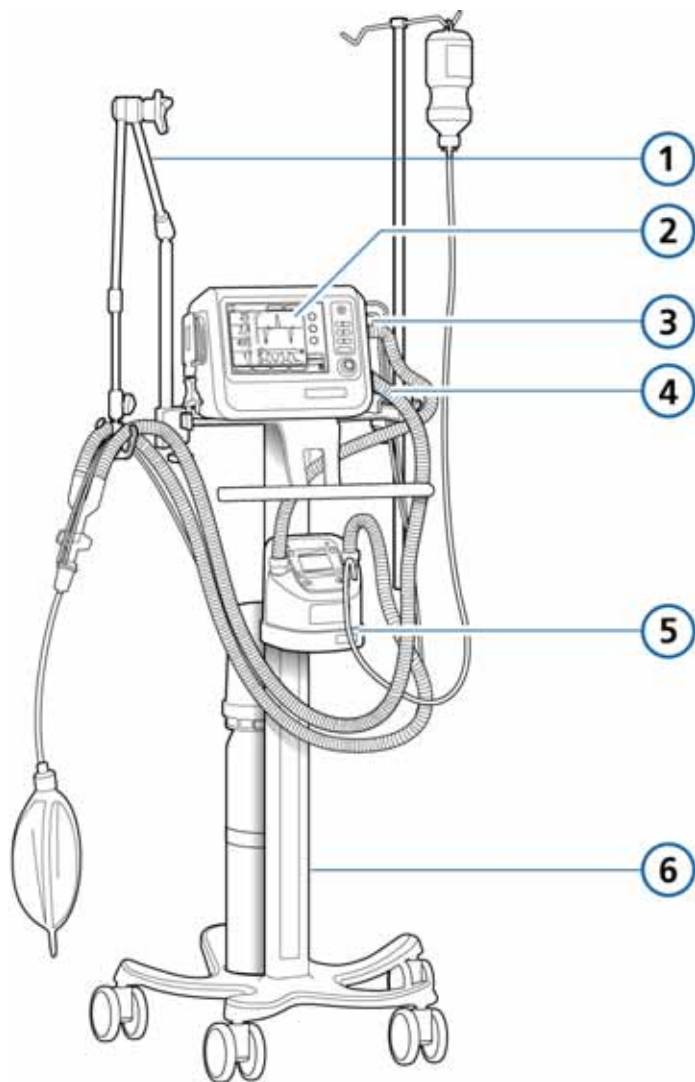


Рисунок 1-3. HAMILTON-C1 с принадлежностями

- | | | | |
|---|-------------------------------|---|--------------------|
| 1 | Кронштейн | 4 | Дыхательный контур |
| 2 | Дисплей и элементы управления | 5 | Увлажнитель |
| 3 | Разъемы дыхательного контура | 6 | Тележка |

1.3.2 Аппарат ИВЛ

На рисунках 1-4–1-7 показаны элементы управления, индикаторы и другие важные компоненты аппарата ИВЛ.

Когда выбранная функция активна, рядом с клавишей загорается индикатор.

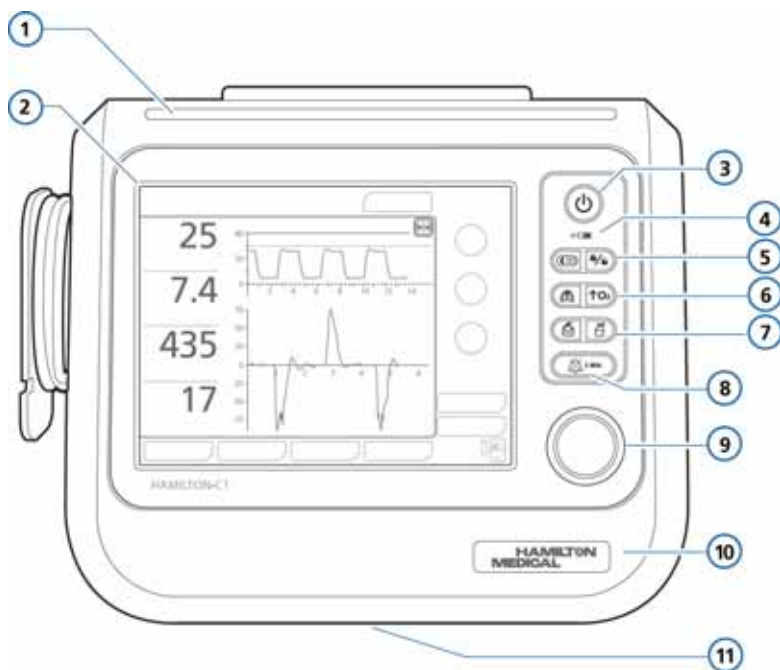











Рисунок 1-4. Вид спереди

Элемент	Описание
1	Световой индикатор тревоги. При активации сигнала тревоги загорается световой индикатор (красный цвет = сигнал тревоги высокой приоритетности, желтый = сигнал тревоги средней или низкой приоритетности). Кроме этого, пока система тревоги работает в режиме без звука, светодиодный индикатор по центру горит красным. После отключения этого режима индикатор продолжает мигать красным, при этом система остается активной.

Элемент	Описание
2	Сенсорный экран. Обеспечивает доступ к показателям и элементам управления.
3 	Клавиша питания/режима ожидания. Включение/выключение аппарата ИВЛ и переход в режим ожидания. См. раздел 9.2. <ul style="list-style-type: none"> • Чтобы включить аппарат ИВЛ, нажмите и удерживайте клавишу приблизительно 0,3 секунды. • Чтобы перевести аппарат в режим ожидания, нажмите и отпустите клавишу, после чего выберите параметр «Актив. Ожидание». • Чтобы выключить аппарат ИВЛ, нажмите и отпустите клавишу (откроется окно режима ожидания), после чего снова нажмите ее и удерживайте > 3 с. В случае технической неполадки удерживайте клавишу > 10 с.
4 	Индикатор заряда аккумулятора. Загорается при полном заряде аккумулятора, даже если аппарат ИВЛ отключен. Мигает, когда аккумулятор заряжается, даже если аппарат ИВЛ отключен. Не горит, если аккумулятор не заряжается (перегрелся) или устройство не подключено к основному источнику питания.
5 	Клавиша «День/ночь». Переход между настройками яркости экрана для дневного и ночного режимов работы, указанными в окне «Система». Если функция ночного режима работы активирована, светится зеленый индикатор. См. раздел 9.10.
5 	Клавиша блокировки/разблокировки экрана. Предотвращает возможность случайного изменения параметров. Если экран заблокирован, светится зеленый индикатор. См. раздел 9.9.
6 	Клавиша ручного вдоха/инспираторной паузы. При нажатии инициирует принудительный вдох, отпустить необходимо на выдохе. При удерживании на любой из фаз дыхания инициируется инспираторная пауза. Если светится зеленый индикатор, функция активирована. См. раздел 9.6.

Элемент	Описание
<p>6</p> 	<p>Клавиша обогащения O₂. Если светится зеленый индикатор, функция активирована. См. раздел 9.4.</p> <p>Взрослые/педиатрические пациенты: подача кислорода в концентрации 100% в течение 2 минут. Фактическая концентрация кислорода отображается на регуляторе кислорода (зеленый). Чтобы преждевременно завершить насыщение кислородом, повторно нажмите клавишу или вручную измените показатель концентрации кислорода (FiO₂).</p> <p>Младенец: подача кислорода в концентрации 125% от предыдущего показателя в течение 2 минут. Экран подсвечивается зеленым, а регулятор кислорода отображает текущее значение. Чтобы преждевременно завершить насыщение кислородом, повторно нажмите клавишу или вручную измените показатель концентрации кислорода (FiO₂).</p>
<p>7</p> 	<p>Клавиша снимка экрана. Сохранение текущего изображения с экрана аппарата ИВЛ в формате JPG на USB-накопителе. Когда изображение с устройства сохраняется на USB-накопителе, загорается зеленый индикатор. См. раздел 9.8.</p>
<p>7</p> 	<p>Клавиша включения/выключения небулайзера. При подключенном источнике кислорода высокого давления активирует пневматический небулайзер на этапе вдоха. Распыление автоматически прекращается через 30 минут. Повторное нажатие клавиши прекращает процедуру раньше указанного времени. Если светится зеленый индикатор, функция активирована. Подробнее см. раздел 9.7.</p>
<p>8</p> 	<p>Клавиша отключения звукового сигнала тревоги. Отключение основного звукового сигнала тревоги в аппарате ИВЛ на 2 минуты. Чтобы вновь включить звуковой сигнал, нажмите клавишу повторно. Если система тревоги активирована, а звуковой сигнал не отключен, рядом с клавишей мигает красный индикатор. При отключенном звуковым сигнале светодиодный индикатор горит постоянно. См. раздел 9.3.</p>
<p>9</p>	<p>Поворотно-нажимной регулятор. Используется для выбора и корректировки настроек аппарата ИВЛ. Когда аппарат включен, регулятор подсвечивается зеленым цветом.</p>

Элемент	Описание
10	Передняя крышка и аккумулятор. Резервный аккумулятор размещен в отсеке за передней крышкой.
11	<i>Нижняя часть аппарата ИВЛ:</i> сливное отверстие клапана выдоха. Не блокировать.

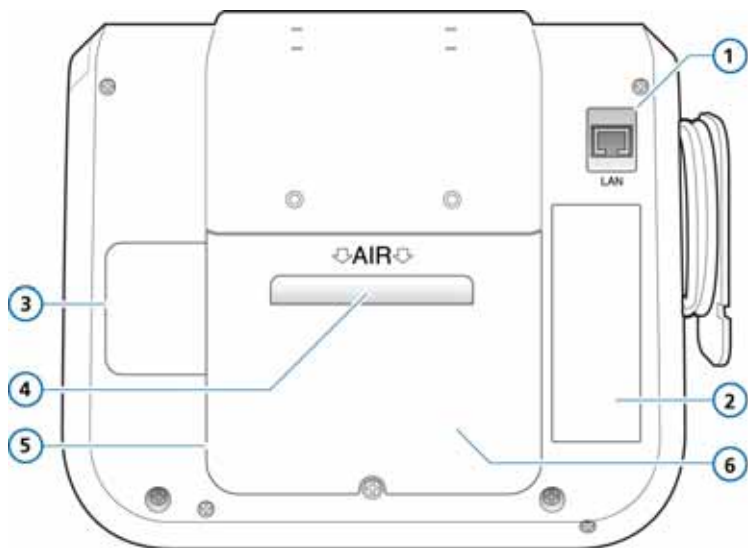


Рисунок 1-5. Вид сзади

Элемент	Описание
1	Разъем RJ-45 Ethernet Только для внутреннего применения.
2	Табличка с техническими характеристиками аппарата
3	Ячейка O2
4	Впускной воздушный фильтр и фильтр-пылеотделитель Не блокировать.
5	Задняя крышка Чтобы заменить фильтр HEPA или ячейку O2, снимите заднюю крышку.
6	Фильтр HEPA (находится под пластиковой крышкой)

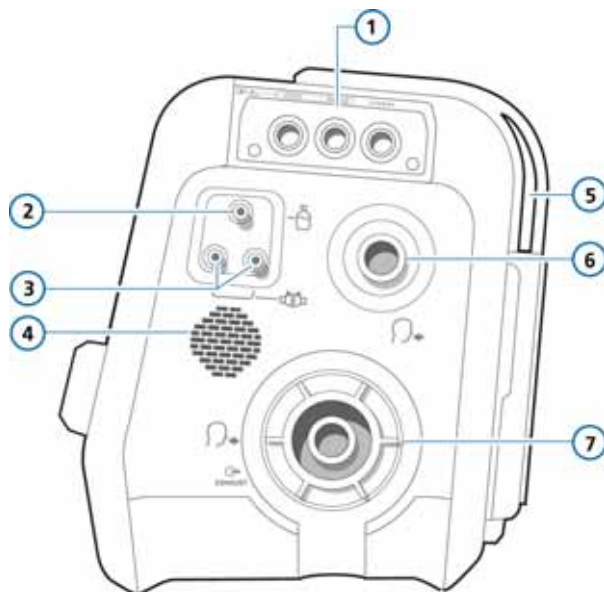







Рисунок 1-6. Вид сбоку (разъемы дыхательного контура)

Элемент	Описание
1	Панель подключения устройств связи (дополнительно)
2 	Выходной разъем пневматического небулайзера Порт для пневматического небулайзера. Подробнее см. раздел 9.7.
3 	Порты датчика потока Hamilton Medical
4	Динамик
5	Вентиляционное отверстие Не блокировать.

Элемент	Описание
<p>6</p> 	<p>Порт «к пациенту»</p> <p>Подсоединение фильтра и патрубка вдоха дыхательного контура.</p>
<p>7</p>   <p>EXHAUST</p>	<p>Порт «от пациента» с крышкой и мембраной клапана выдоха</p> <p>Подсоединение патрубка выдоха дыхательного контура</p>

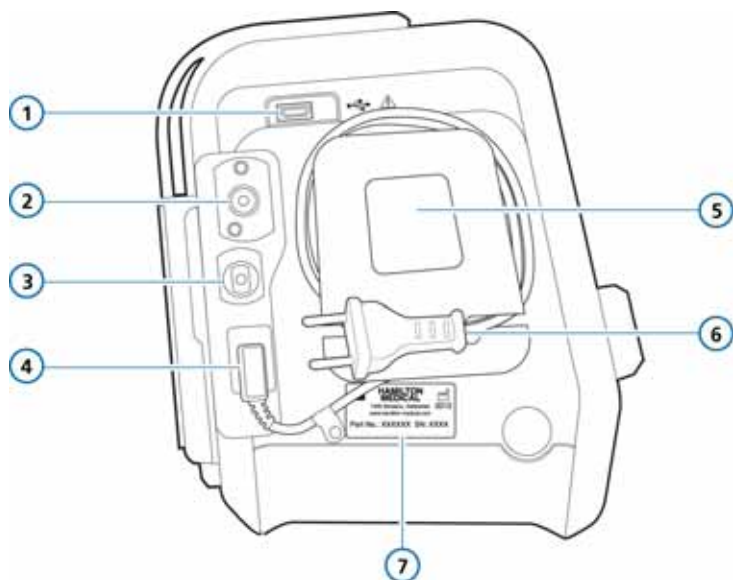



Рисунок 1-7. Вид сбоку (разъемы подачи газовой смеси)

Элемент	Описание
<p>1</p> 	<p>USB-разъем. Используется только пассивными устройствами хранения данных для обновления программного обеспечения, экспорта журналов регистрации событий, экспорта и импорта конфигураций, а также снимков экрана.</p> <p>ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ</p> <p>Не предназначен для использования в качестве беспроводного соединения (аппаратного ключа). Этот порт нельзя применять для подключения беспроводных устройств.</p>
2	Впускной разъем стандарта DISS или NIST для подключения источника кислорода высокого давления
3	Коннектор подачи кислорода низкого давления
4	Электрическая розетка переменного тока

Элемент	Описание
5	Впускной фильтр охлаждающего воздуха и фильтр-пылеотделитель Не блокировать.
6	Шнур питания переменного тока с удерживающим зажимом
7	Табличка с серийным номером

1.3.3 Главный экран

Прямой доступ ко всем окнам режимов, регуляторов, сигналов тревоги и мониторинга с главного экрана при нормальных условиях проведения ИВЛ. На рисунке 1-8 показан экран по умолчанию.

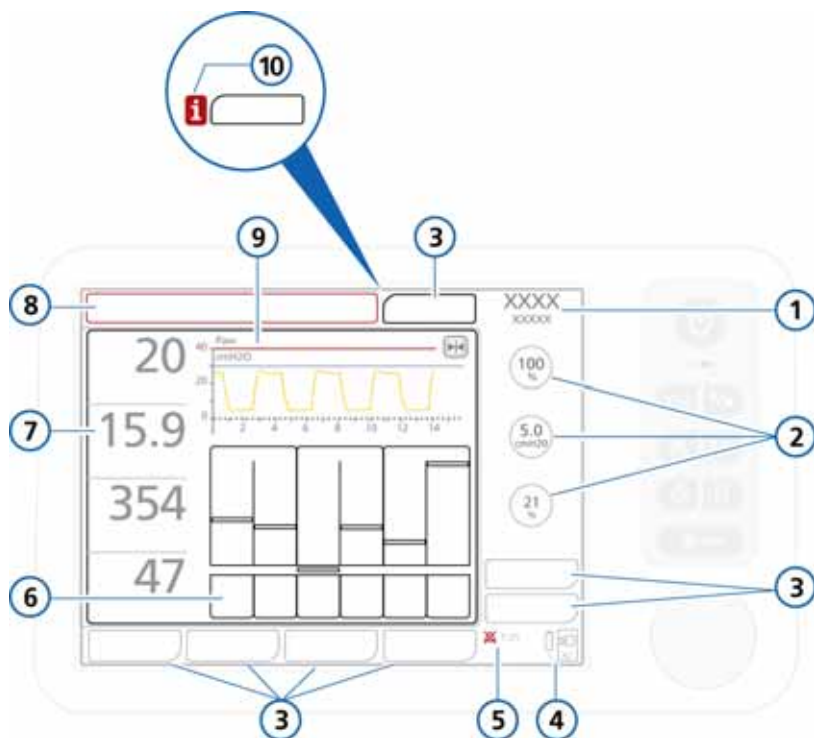


Рисунок 1-8. Стандартный (основной) экран


Элемент	Описание
1	Активный режим и возрастная группа пациента
2	Основные контролируемые показатели. Важнейшие контролируемые показатели. Чтобы отображались все контролируемые показатели для выбранного режима, нажмите кнопку «Управление» (3).








Элемент	Описание
3	Кнопки окон (вкладки). При нажатии на них на экране открываются соответствующие окна.
4	Источник питания. Отображение всех доступных источников питания. Символ внутри прямоугольника обозначает используемый в текущий момент источник питания (АС = электросеть, 1 = аккумулятор). Выделенный зеленым цветом участок на изображении аккумулятора указывает на уровень заряда аккумулятора, участок красного цвета – уровень разряда.
5	Индикатор и обратный отсчет времени при отключении сигнала тревоги. Указывает, отключено ли звуковое сопровождения сигнала тревоги, а также отображает время, оставшееся до его возобновления.
6	Отображение графической информации. Отображает выбираемую пользователем кривую или график интеллектуальной панели («Динам. Легк.», «ASV График», «Сост. Вент»).
7	Основные параметры мониторинга (ММП). В окнах параметров мониторинга можно просматривать прочие числовые значения. Если состояние пациента становится критическим, числовые значения параметров меняют цвет на красный (при тревоге высокой приоритетности) или желтый (при тревоге средней приоритетности).
8	Строка сообщений. Отображает сообщения тревоги с цветовой кодировкой. В случае активации сигнала тревоги нажмите на строку сообщений, чтобы просмотреть данные буфера системы тревоги.
9	<p>Кривая давления/времени. Отображается всегда.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Кривая представляет дыхательные циклы пациента. • Красная линия вверху обозначает максимальное давление, отвечающее пороговому уровню тревоги «МаксДавл». • Синяя линия указывает на значение предела тревоги (максимальное значение – 10 смН20). • Если пациент инициирует вдох, отображаются треугольники розового цвета. • Кнопка приостановки прекращает обновление графика в реальном времени, позволяя просмотреть точки и детальнее их изучить.

Элемент	Описание
10	Индикатор тревоги (значок «i») . Указывает на наличие данных о сигналах в буфере системы тревог. Для перехода в буфер системы тревог нажмите значок.

1.4 Обозначения, используемые на наклейках устройства и упаковки

Обозначение	Определение
	Клавиша питания/режима ожидания
	Производитель
	Дата выпуска
	Рабочая часть аппарата (изделие типа В), находящаяся в непосредственном контакте с пациентом; тип В согласно классификации по стандарту IEC 60601-1 для медицинского электрооборудования.
	Рабочая часть аппарата (изделие типа ВF), находящаяся в непосредственном контакте с пациентом; тип ВF согласно классификации по стандарту IEC 60601-1 для медицинского электрооборудования.
	См. руководство пользователя. Полную информацию см. в руководстве пользователя. Эта наклейка на устройстве указывает на то, что полную информацию можно найти в руководстве пользователя. В руководстве пользователя это обозначение служит перекрестной ссылкой на наклейку.
	Обозначение сообщений «Внимание!». Рабочие части без защиты от разряда дефибриллятора.

Обозначение	Определение
	<p>Маркировка CE – знак, означающий соответствие изделия требованиям Европейского Союза, а именно Директиве 93/42/ЕЭС «О медицинском оборудовании».</p>
	<p>Знак Евразийского соответствия (EAC)</p>
	<p>Указывает на степень защиты от поражения электрическим током согласно стандарту IEC 60601-1. Для устройства класса II должна применяться двойная или усиленная изоляция, поскольку они не оснащены защитным заземлением.</p>
	<p>Знак TÜV NRTL с обозначениями C и US указывает, что продукт соответствует требованиям к безопасности, установленным уполномоченными органами в Канаде и США соответственно.</p>
	<p>Утилизировать в соответствии с Директивой 2002/96/ЕС или Директивой WEEE («Отходы электрического и электронного оборудования»).</p>
	<p>Серийный номер</p>
	<p>Не кантовать при транспортировке и в период хранения</p>
	<p>Ломкое! Обращаться осторожно при транспортировке и в период хранения!</p>
	<p>Беречь от сырости при транспортировке и в период хранения</p>
	<p>Ограничения по температуре при транспортировке и в период хранения</p>

Обозначение	Определение
	Ограничения по влажности при транспортировке и в период хранения
	Ограничения по атмосферному давлению при транспортировке и в период хранения
	Ограничения по ярусной установке при транспортировке и в период хранения
	Перерабатываемые материалы
	Вес
IP21	Защита от попадания капель воды и твердых частиц размером больше 12,5 мм.
	В условиях магнитного резонанса аппарат HAMILTON-C1 опасен для пациента, медицинских работников и других людей.
	<p>Автоклавируемый.</p> <p>Автоклавируемые детали можно использовать в автоклаве (например, паровом) без какого-либо ущерба. Они выдерживают температуру до приблизительно 134 °С. Как правильно проводить повторную обработку автоклавируемых деталей описано в <i>Руководстве по повторной обработке</i>, которое предоставляется производителем.</p> <p>Детали, которые Hamilton Medical относит к <i>автоклавируемым</i>, можно очищать с помощью паровой стерилизации без какого-либо ущерба для них.</p>

Обозначение	Определение
	<p>Многоразовый.</p> <p>Многоразовые детали – это медицинское оборудование, которое можно использовать повторно, если провести их должную обработку до использования их во время приема другого пациента. Процедура правильной повторной обработки многоразовых деталей описана в <i>Руководстве по повторной обработке</i>, которое предоставляется производителем.</p> <p>Детали, которые Hamilton Medical относит к <i>многоразовым</i>, нельзя очищать с помощью паровой стерилизации.</p>
	<p>Одноразовый</p>
	<p>Применяется к группе пациентов «Младенец»</p>
	<p>Применяется к группе пациентов «Педиатрическая»</p>
	<p>Применяется к группе пациентов «Взрослые»</p>
	<p>Применяется к группе пациентов «Младенец/Пед.»</p>
	<p>Применяется к группе пациентов «Пед./Взрос.»</p>
	<p>Применяется ко всем группам пациентов</p>

2 Подготовка к вентиляции легких

2.1	Введение	2-3
2.2	Установка увлажнителя	2-5
2.3	Установка дыхательного контура пациента	2-6
2.3.1	Установка бактериального фильтра или тепловлагообменника с фильтром/теповлагообменника	2-8
2.3.2	Установка клапана выдоха	2-9
2.3.3	Выбор дыхательного контура	2-11
2.3.4	Сборка дыхательного контура пациента	2-12
2.3.5	Размещение дыхательного контура	2-17
2.4	Установка пневматического небулайзера	2-17
2.5	Настройка мониторинга CO ₂	2-19
2.5.1	Измерение CO ₂ в основном потоке	2-21
2.5.2	Измерение CO ₂ в боковом потоке	2-24
2.6	Установка небулайзера Aegoneb Pro	2-27
2.7	Использование фильтра выдоха	2-28
2.8	Подключение к источнику питания	2-29
2.8.1	Подключение к источнику переменного тока	2-29
2.9	Про аккумулятор	2-30
2.10	Подключение источника подачи кислорода	2-33
2.10.1	Использование источника кислорода низкого давления	2-35
2.10.2	Подключение источника подачи кислорода к аппарату ИВЛ	2-37
2.10.3	Выбор типа источника кислорода	2-37
2.11	Использование тележки	2-39

2.11.1	Установка кронштейна воздуховода пациента	2-40
2.11.2	Подготовка тележки для перевозки в пределах медицинского учреждения	2-41
2.12	Подключение к внешнему монитору пациента или другому устройству	2-42
2.13	Включение аппарата ИВЛ	2-42
2.14	Выключение аппарата ИВЛ	2-43
2.15	Принципы перемещения по элементам дисплея	2-44

2.1 Введение

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Дополнительные устройства, подключаемые к медицинскому электрооборудованию, должны отвечать требованиям соответствующих стандартов IEC или ISO (например, IEC 60950 «Оборудование для обработки данных»). Кроме этого, все конфигурации должны отвечать требованиям к медицинским электрическим системам (стандарт IEC 60601-1, пункт 16).

Лица, выполняющие подключение дополнительных устройств к медицинскому электрооборудованию, осуществляют конфигурацию системы, поэтому несут ответственность за ее соответствие требованиям к медицинским электрическим системам.

Помните, что местное законодательство является приоритетным по отношению к указанным выше требованиям. По вопросам касательно дальнейших действий обращайтесь к представителю компании Hamilton Medical или в отдел технической поддержки.

- В случае отказа аппарата ИВЛ отсутствие немедленного доступа к надлежащим альтернативным средствам вентиляции может привести к смерти пациента.
- Аппарат ИВЛ не предназначен для использования в гипербарической камере.
- Прежде чем начать вентиляцию, убедитесь, что ячейка O₂ установлена. См. раздел 10.3.3.
- Установка дополнительных приспособлений, других компонентов или вспомогательных блоков в аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 может привести к изменению градиента давления в системе HAMILTON-C1. Указанные изменения могут негативно повлиять на работу аппарата ИВЛ HAMILTON-C1.
- Чтобы предотвратить противодействие и возможный ущерб здоровью пациента, не подключайте к порту выдоха на корпусе клапана

выдоха компоненты, не рекомендованные компанией Hamilton Medical в явной форме (например, спирометры, трубки и т. д.).

- Во избежание увеличения объемов выбросов, снижения иммунитета, сбоев в работе аппарата ИВЛ или принадлежностей используйте только принадлежности и кабели, указанные в данном руководстве.
 - Чтобы предотвратить сбои в работе аппарата ИВЛ вследствие электромагнитных помех, не устанавливайте аппарат рядом с другими устройствами, а также не размещайте другие устройства на нем. Если единственно возможным вариантом является смежная или ярусная установка аппарата с другими устройствами, убедитесь, что в планируемой конфигурации аппарат функционирует нормально.
 - Важные правила техники безопасности, которые необходимо соблюдать при использовании тележки аппарата ИВЛ HAMILTON-C1, см. в разделе 2.11.
-

ВНИМАНИЕ!

- Перед первым использованием аппарата ИВЛ рекомендуется протереть его поверхности и стерилизовать компоненты, как описано в разделе 10.
 - Чтобы обесточить аппарат ИВЛ одновременно со всех полюсов основного источника питания, отключите аппарат от сетевой розетки.
 - Чтобы избежать возможных негативных последствий для пациента, не блокируйте отверстия на задней и боковой (на стороне охлаждающего вентилятора) панелях аппарата ИВЛ. Они предназначены для забора воздуха и работы охлаждающего вентилятора.
-

2.2 Установка увлажнителя

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента и повреждение аппарата ИВЛ вследствие попадания на него воды, убедитесь, что для увлажнителя заданы правильные параметры температуры и степени увлажнения.
- Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента и повреждение оборудования, не включайте увлажнитель до запуска подачи газовой смеси и нормализации ее потока. Включение нагревателя или его продолжительная работа без газовой смеси может привести к перегреванию, в результате чего в дыхательные пути пациента будет направлена струя горячего воздуха. Это также может привести к плавке системы воздуховода. Выключите нагреватель, прежде чем отключить подачу газовой смеси.

ВНИМАНИЕ!

Регулярно проверяйте влагосборники и шланги дыхательного контура на предмет отсутствия накопления воды. При необходимости слейте скопившуюся воду.

Установите увлажнитель на аппарате ИВЛ HAMILTON-C1 с помощью скользящего кронштейна на опоре тележки. Подготовьте увлажнитель к применению, следуя инструкциям в предоставленном производителем руководстве пользователя.

2.3 Установка дыхательного контура пациента

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Чтобы свести к минимуму риск бактериального загрязнения или телесных повреждений, обращайтесь с бактериальными фильтрами осторожно.
 - Убедитесь, что фильтр HEPA установлен.
 - Во избежание заражения пациента или загрязнения аппарата ИВЛ всегда используйте бактериальный фильтр или теплообменник с фильтром/теплообменник (HMEF/HME), установив его в контуре между пациентом и отверстием вдоха.
 - С целью снижения риска воспламенения используйте только дыхательные контуры, предназначенные для применения в обогащенной кислородом среде. Не используйте антистатические или электропроводящие трубки.
 - Используйте только расходные материалы с маркировкой CE.
-

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Наличие бактериального фильтра, теплообменника с фильтром/теплообменника или дополнительных принадлежностей в патрубке выдоха может значительно увеличить сопротивление потоку и затруднить вентиляцию легких.
- Чтобы предотвратить появление утечек во всех точках соединения в дыхательном контуре, выполняйте тест на герметичность при каждой установке контура или замене его части.
- Не используйте одновременно неонатальный адаптер воздуховода с датчиком CO₂ и датчик потока для взрослых. При измерении показателей возможны артефакты.

- Чтобы обеспечить оптимальную работу аппарата ИВЛ, используйте дыхательные контуры Hamilton Medical или другие контуры, отвечающие техническим характеристикам, приведенным в приложении А. При изменении конфигурации дыхательного контура Hamilton Medical (например, в случае добавления компонентов) проверьте, не превышены ли в дыхательной системе аппарата ИВЛ значения инспираторного и экспираторного сопротивления (согласно стандарту ISO 80601-2-12).
- Использование дыхательного контура с высоким сопротивлением влияет на точность измерения давления и объема. В ходе тестирования точности показателей в устройствах Hamilton Medical применялись дыхательные контуры PN 281592 для ИВЛ у новорожденных и PN 260086 для ИВЛ у взрослых пациентов и детей.

Подключение взрослого/педиатрического дыхательного контура предусматривает следующие этапы. Сведения о неонатальной вентиляции см. в разделе 5.

		См.
1.	Установка бактериального фильтра или тепловлагообменника с фильтром/теповлагообменника	Раздел 2.3.1 на стр. 2-8
2.	Установка клапана выдоха	Раздел 2.3.2 на стр. 2-9
3.	Выбор соответствующего дыхательного контура и компонентов	Раздел 2.3.3 на стр. 2-11
4.	Сборка дыхательного контура	Раздел 2.3.4 на стр. 2-12
5.	Выравнивание дыхательного контура	Раздел 2.3.5 на стр. 2-17
6.	Выполнение всех обязательных тестов (тест на герметичность и калибровка) и проверки перед работой	Раздел 3

2.3.1 Установка бактериального фильтра или тепловлагообменника с фильтром/тепловлагообменника

Во избежание заражения пациента и загрязнения аппарата ИВЛ обязательно используйте бактериальный фильтр (фильтр вдоха) или тепловлагообменник с фильтром/тепловлагообменник (HMEF/HME), установив его в контуре между пациентом и отверстием вдоха.



Для процедур неонатальной вентиляции используйте детский тепловлагообменник с фильтром/тепловлагообменник (HMEF/HME).

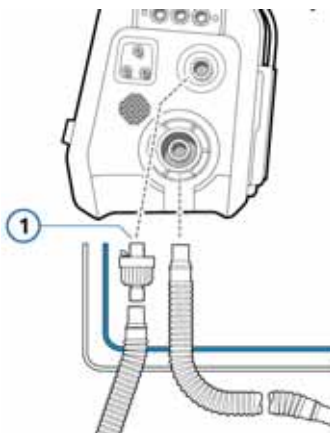


Рисунок 2-1. Установка бактериального фильтра (1)

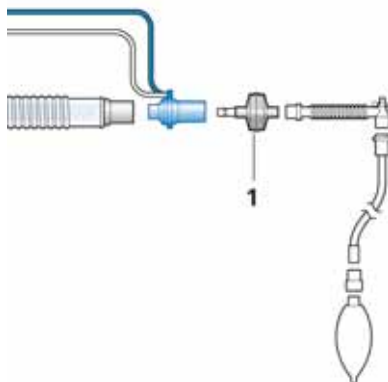


Рисунок 2-2. Установка теплообменника с фильтром/теплообменника (HMEF/HME) (1)

2.3.2 Установка клапана выдоха

ПРИМЕЧАНИЕ.

Убедитесь, что выбран надлежащий тип клапана выдоха (взрослый/педиатрический или неонатальный). Если он не соответствует выбранной возрастной группе пациентов, срабатывает сигнал тревоги «Несоответствующий клапан выдоха». См. таблицу 8-2.

Сведения о неонатальной вентиляции см. в разделе 5.

1. Удерживая корпус клапана выдоха (рис. 2-3), установите силиконовую мембрану в корпусе.

Металлическая пластина находится на лицевой стороне (ее должно быть видно).

2. Вставьте корпус и поверните по часовой стрелке, пока он не зафиксируется на месте.

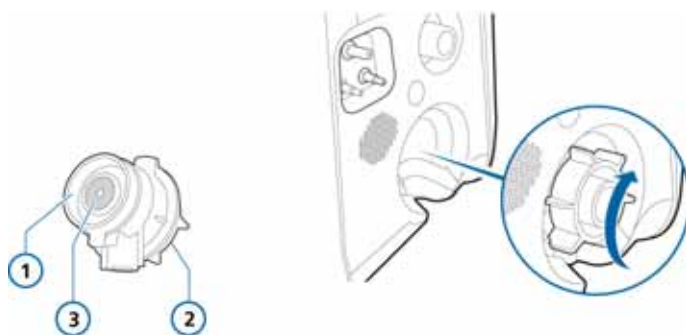


Рисунок 2-3. Установка клапана выдоха

- | | | | |
|---|-------------------------|---|---------------------------------------------------------------------|
| 1 | Мембрана клапана выдоха | 3 | Металлическая пластина, установленная по направлению к аппарату ИВЛ |
| 2 | Корпус клапана выдоха | | |
-

2.3.3 Выбор дыхательного контура

Выберите для пациента соответствующие компоненты дыхательного контура из таблиц 2-1 и 2-2 (если применимо).

Сведения о неонатальной вентиляции см. в разделе 5.

Таблица 2-1. Компоненты взрослого/педиатрического дыхательного контура

Группа пациентов	Рост пациента (см)	ИдВес (кг)	Диаметр ЭТ-трубки (мм)	Диаметр трубки дыхательного контура (мм)	Датчик потока	Адаптер воздуховода с датчиком CO ₂
Педиатрический	30–150	3–42	3–7	15	Педиатрический/взрослый	Педиатрический/взрослый
Взрослый	> 130	> 30	≥ 5	22	Педиатрический/взрослый	Педиатрический/взрослый

CO₂

Таблица 2-2. Эндотрахеальные трубки и датчик CO₂

Диаметр ЭТ-трубки (мм)	Адаптер воздуховода с датчиком CO ₂
≥ 4	Взрослый/педиатрический

2.3.4 Сборка дыхательного контура пациента

Сборка взрослого/педиатрического дыхательного контура состоит из следующих этапов.

		См.
1.	Подключение контура	Рис. 2-4–2-5 на стр. 2-13
2.	Установка датчика потока	Раздел 2.3.4.2 на стр. 2-16

2.3.4.1 Подключение дыхательного контура

На рис. 2-4–2-5 показаны стандартные взрослые/педиатрические дыхательные контуры. Сведения о неонатальной вентиляции см. в разделе 5.

Сведения об оформлении заказа можно получить у представителя компании Hamilton Medical. Следуйте инструкциям по установке каждого отдельного компонента.

Надлежащим образом подсоедините компоненты к пациенту.

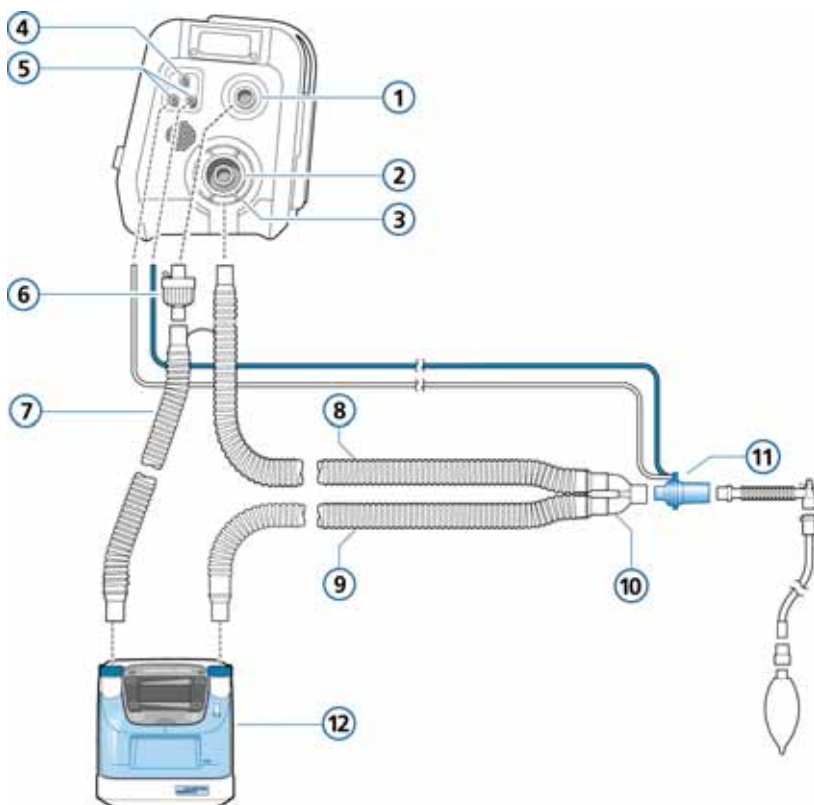


Рисунок 2-4. Дыхательный контур с U-образным коннектором и увлажнителем (взрослый/педиатрический)

- | | | | |
|---|------------------------------------|----|-------------------------------------------------------------|
| 1 | Порт «к пациенту» | 7 | Патрубок вдоха |
| 2 | Порт «от пациента» | 8 | Патрубок выдоха |
| 3 | Клапан выдоха с мембранной крышкой | 9 | Патрубок вдоха (со встроенным проводом-нагревателем) |
| 4 | Разъем небулайзера | 10 | U-образный коннектор (интегрированный в дыхательный контур) |
| 5 | Разъемы датчика потока | 11 | Датчик потока |
| 6 | Бактериальный фильтр | 12 | Увлажнитель |

В некоторых случаях стоит использовать коленчатый патрубок для соединения фильтра и патрубка вдоха.

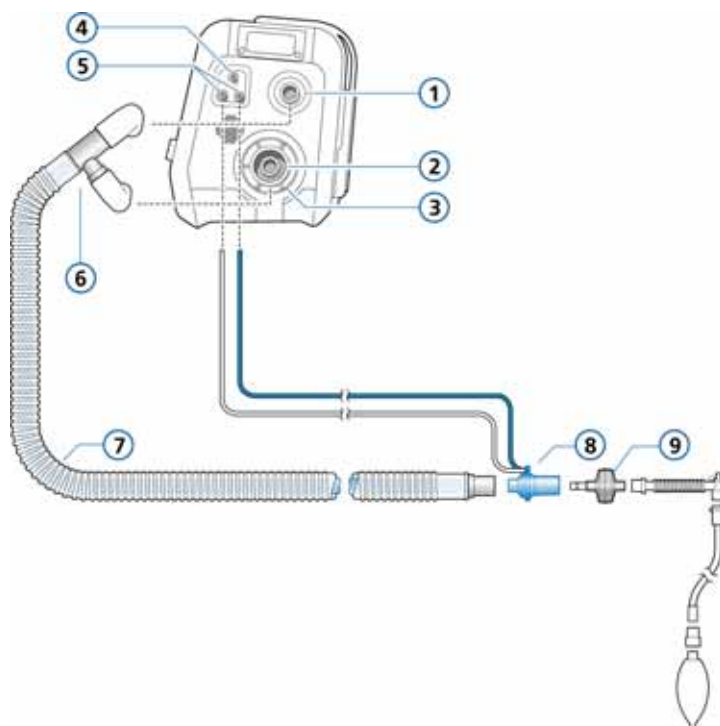


Рисунок 2-5. Коаксиальный дыхательный контур с теплообменником с фильтром/теплообменником (HMEF/HME) (взрослый/педиатрический)

- | | | | |
|---|------------------------------------|---|---------------------------------------------------|
| 1 | Порт «к пациенту» | 6 | Соединитель патрубков |
| 2 | Порт «от пациента» | 7 | Соосный патрубков вдоха/выдоха |
| 3 | Клапан выдоха с мембранной крышкой | 8 | Датчик потока |
| 4 | Разъем небулайзера | 9 | Теплообменник с фильтром/теплообменник (HMEF/HME) |
| 5 | Разъемы датчика потока | | |

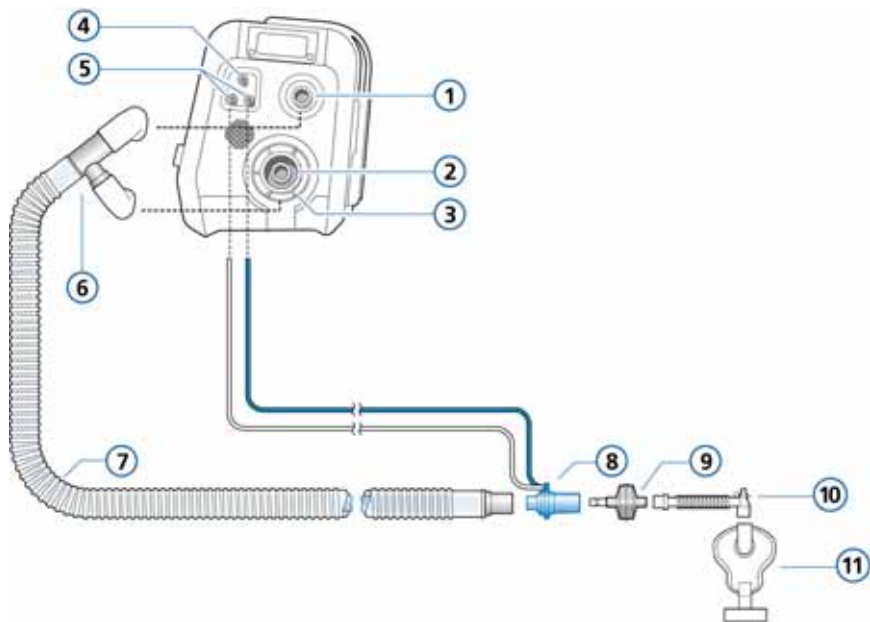


Рисунок 2-6. Коаксиальный дыхательный контур, используемый с маской (взрослый/педиатрический)

- | | | | |
|---|------------------------------------|----|-------------------------------------------------------------|
| 1 | Порт «к пациенту» | 7 | Соосный патрубков вдоха/выдоха |
| 2 | Порт «от пациента» | 8 | Датчик потока |
| 3 | Клапан выдоха с мембранной крышкой | 9 | Тепловлажнотеменик с фильтром/тепловлажнотеменик (HMEF/HME) |
| 4 | Разъем небулайзера | 10 | Адаптер |
| 5 | Разъемы датчика потока | 11 | Маска (невентируемая) |
| 6 | Соединитель патрубков | | |

2.3.4.2 Установка датчика потока

ПРИМЕЧАНИЕ.

Чтобы обеспечить правильность данных, получаемых от датчика потока, убедитесь, что он установлен правильно.

- Следите за тем, чтобы трубки, подключаемые к датчику потока, не перегибались.
 - Трубки, подключаемые к датчику потока, должны быть зафиксированы зажимом (не препятствует работе дыхательных контуров HAMILTON-C1).
 - Сведения о неонатальной вентиляции см. в разделе 5.
-

1. Установите датчик потока между У-образным коннектором дыхательного контура и пациентом.
2. Подсоедините голубую и бесцветную трубки к разъемам датчика потока аппарата ИВЛ.

Голубую трубку следует подключить к голубому разъему, а прозрачную – к белому.

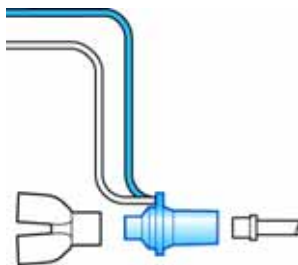


Рисунок 2-7. Установка датчика потока

2.3.5 Размещение дыхательного контура

Разместите собранный дыхательный контур таким образом, чтобы при перемещении пациента, применении небулайзера или выполнении других процедур шланги не сдавливались, не натягивались и не перегибались.

Далее выполните все обязательные тесты, калибровки и проверку перед началом работы. См. раздел 3.

2.4 Установка пневматического небулайзера

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Не используйте фильтр выдоха или теплообменник с фильтром в дыхательном контуре пациента, когда применяется небулайзер. Во время распыления в фильтре выдоха может образоваться пробка, которая существенно увеличит сопротивление потоку и усложнит процесс вентиляции.
 - Подключая небулайзер к патрубку вдоха, следуйте установленным в вашем учреждении правилам проведения процедур. Установка небулайзера между датчиком потока и эндотрахеальной трубкой увеличивает мертвое пространство и приводит к неправильному измерению показателей давления.
 - Чтобы предотвратить слипание клапана выдоха в результате распыления лекарственных препаратов, используйте только одобренные для использования в небулайзерной терапии препараты, а также регулярно проверяйте и очищайте или заменяйте мембрану клапана выдоха.
 - Обратите внимание на то, что применение небулайзера влияет на концентрацию кислорода, подаваемого пациенту.
-

ПРИМЕЧАНИЕ.

При неонатальной вентиляции функция пневматического небулайзера отключена.

Если активирована функция небулайзера, создается стабильное рабочее давление, которое приводит в действие подключенный к соответствующему разъему пневматический небулайзер (оптимизированный для потока интенсивностью приблизительно 8 л/мин).

Подключите небулайзер и принадлежности, как показано на Рис. 2-8. Сведения о совместимых небулайзерах см. в приложении G.

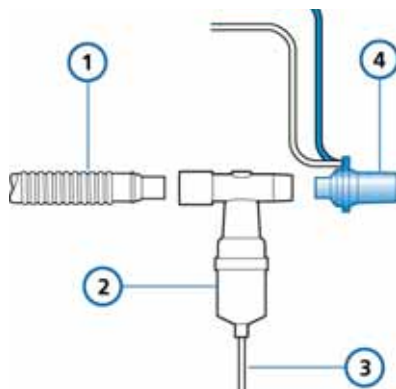


Рисунок 2-8. Установка пневматического небулайзера

1	Дыхательный контур (коаксиальный)	3	Трубка
2	Небулайзер	4	Датчик потока

2.5 Настройка мониторинга CO₂

CO₂

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- После установки адаптера воздуховода всегда проверяйте целостность дыхательного контура пациента по кривой CO₂ (капнограмме) на экране аппарата ИВЛ.
 - Если в капнограмме наблюдаются отклонения от нормы, проверьте адаптер воздуховода с датчиком CO₂ и при необходимости замените его.
 - Во время вентиляции легких следите за тем, чтобы уровни CO₂ на капнограмме не превышали ожидаемые пределы. Такое повышение может быть вызвано проблемами с датчиком или состоянием пациента.
 - Используйте адаптер нужного размера. У взрослых пациентов малый (неонатальный) адаптер может вызвать снижение дыхательных объемов и внутреннее РЕЕР. При использовании адаптеров больших размеров для неонатальной ИВЛ снижается эффективность элиминации углекислого газа из легких.
 - Не используйте датчик CO₂, если он поврежден или работает неправильно. Обратитесь к уполномоченному представителю Hamilton Medical для проведения ремонтных работ.
 - Во избежание взрыва не устанавливайте датчик CO₂ в среде, содержащей легковоспламеняемые или взрывоопасные вещества (например, в месте хранения легковоспламеняющихся анестетиков или других подобных источников возгорания).
 - Не используйте датчик CO₂, если в него попала жидкость или на поверхности образовался конденсат.
 - Чтобы предотвратить рост показателей PaCO₂, не используйте для новорожденных взрослых адаптер датчика, поскольку он увеличивает мертвое пространство.
-

ВНИМАНИЕ!

- Размещайте адаптеры воздуховода таким образом, чтобы окна находились в вертикальном, а не в горизонтальном положении. Такое положение поможет избежать концентрации секрета и засорения окон адаптера.
- Во избежание преждевременного отказа датчика CO₂ компания Hamilton Medical рекомендует изымать его из контура при проведении ингаляционной терапии. Это поможет предотвратить засорение окон адаптера медицинскими препаратами, которые характеризуются повышенной вязкостью.
- Отсутствие соответствующей защиты на всех устройствах не позволяет использовать их во время электрической дефибрилляции.
- Избегайте длительного прямого контакта датчика CO₂ с телом.
- Применение небулайзера может оказывать воздействие на показатели концентрации CO₂.
- Прежде чем применять дефибриллятор, отсоедините датчик CO₂.

Показатели, отслеженные с помощью датчика CO₂, используются в разных областях для получения разного рода информации, например для определения цельности дыхательного контура пациента или правильного размещения эндотрахеальной трубки.

В аппарате ИВЛ HAMILTON-C1 предусмотрены две возможности мониторинга:

- измерение CO₂ в основном потоке;
- измерение CO₂ в боковом потоке.

В зависимости от клинической ситуации мониторинг концентрации CO₂ в конце выдоха может выполняться в основном или боковом потоке. Объемная капнограмма (см. приложение E) доступна только при использовании датчика CO₂ для основного потока.

2.5.1 Измерение CO₂ в основном потоке

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

При проведении неонатальной ИВЛ и неинвазивной вентиляции (NIV) утечки в эндотрахеальных трубках без надувной манжеты могут привести к искажению данных объемной капнограммы и полученных мониторируемых цифровых параметров.

Опциональный датчик CO₂ для бокового потока – это полупроводниковый инфракрасный датчик, прикрепленный к адаптеру, который подключается к эндотрахеальной трубке (ЭТ) или другому воздухопроводу и измеряет CO₂ в основном потоке, проходящем через дыхательный контур.

Датчик генерирует инфракрасный свет и направляет его через адаптер к детектору на противоположной стороне. Поток CO₂ от пациента проходит через адаптер воздуховода основного потока или аспирируется в измерительную ячейку, поглощая при этом часть энергии инфракрасного излучения. Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 определяет концентрацию CO₂ в дыхательной смеси, измеряя количество света, поглощенного газовыми смесями, которые проходят по воздухопроводу или измерительной ячейке.

На экране аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 отображаются показатели с датчика CO₂ в виде цифровых значений, кривых, линейных трендов и петель. Кривая – это важный клинический инструмент, который может использоваться для определения целостности дыхательного контура пациента и правильности размещения эндотрахеальной трубки (ЭТ).

Датчик CO₂ можно легко перемещать с одного аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 на другой, не прерывая процесс вентиляции легких.

2.5.1.1 Подключение датчика CO₂ для основного потока

ПРИМЕЧАНИЕ.

Чтобы избежать увеличения мертвого пространства, используйте для подключения датчика CO₂ для бокового потока к неонатальному датчику потока только адаптер из комплекта поставки.

Настройка мониторинга CO₂

1. Вставьте кабель датчика в разъем модуля CO₂ на аппарате ИВЛ (рис. 1-6), соблюдая направление по указателям на корпусе соединителя. Кабель должен зафиксироваться в разъеме со щелчком.
2. Подсоедините адаптер воздуховода к датчику CO₂.
 - a. Убедитесь, что окна адаптера чистые и сухие. При необходимости очистите адаптер или замените его.
 - b. Стрелка на нижней части адаптера должна находиться на одной линии со стрелкой в нижней части датчика.
 - c. Сожмите датчик и адаптер. Они должны зафиксироваться со щелчком.

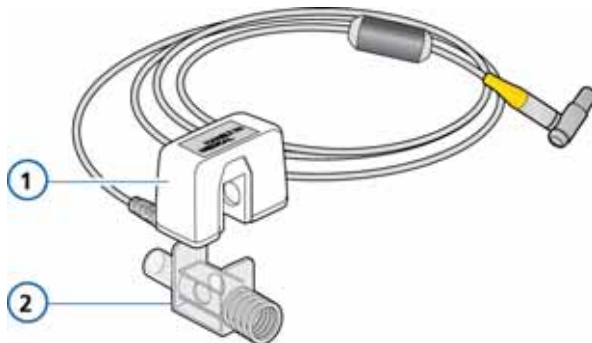


Рисунок 2-9. Прикрепление адаптера воздуховода к датчику CO₂

1 Датчик CO₂ 2 Адаптер воздуховода

3. Подключите датчик/адаптер воздуховода к дыхательному контуру пациента (рисунок 2-10), следуя приведенным ниже инструкциям.

- a. Разместите датчик/адаптер воздуховода на конце контура воздуховода, который находится ближе всего к месту крепления (см. рисунок).

Не устанавливайте адаптер воздуховода между ЭТ-трубкой и коленом, поскольку при такой установке в адаптере может накапливаться секрет.

- b. Размещайте адаптер воздуховода таким образом, чтобы его окна находились в вертикальном, а не в горизонтальном положении.

Такое положение поможет избежать концентрации секрета и засорения окон адаптера. Если адаптер все же засорился, его можно снять с контура, промыть водой и повторно вставить на место. Чтобы предотвратить попадание влаги в адаптер, *не* устанавливайте его в месте, на которое воздействует гравитация.

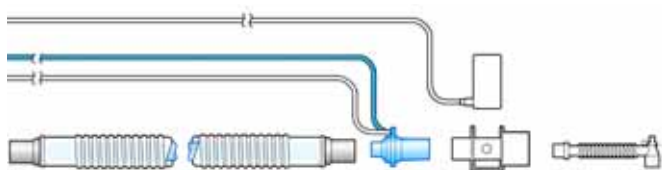


Рисунок 2-10. Подключение датчика CO₂/адаптера воздуховода к контуру пациента

4. Убедитесь, что на экране HAMILTON-C1 отображается кривая CO₂ (капнограмма): это свидетельствует о том, что все подключения выполнены правильно. Следите за тем, чтобы уровни CO₂ на капнограмме не превышали ожидаемые пределы. В случае повышения уровней CO₂ в первую очередь необходимо проверить состояние пациента. Если повышение вызвано не изменением состояния пациента, датчик необходимо откалибровать.
5. Чтобы обеспечить безопасное размещение кабеля датчика, прикрепите к трубкам воздуховода удерживающие зажимы, после чего подсоедините кабель датчика к зажимам. Кабель датчика должен быть направлен в сторону, противоположную от пациента.

Далее откалибруйте датчик. См. стр. 3-19.

Чтобы снять кабель датчика, оттяните назад корпус соединителя и достаньте кабель из соединителя.

2.5.2 Измерение CO₂ в боковом потоке

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Уровень влажности (без конденсации) и циклическое давление (до 10 кПа) не влияют на заявленную точность устройства.
- Устройство работает описанным образом при питании как от источника переменного тока, так и от аккумулятора.

Опциональный датчик CO₂ для бокового потока используется для взятия образцов газовой смеси через пробоотборный патрубок, размещенный в дыхательном контуре возле пациента. Газовая смесь проходит через пробоотборное отверстие к измерительной ячейке. Пробоотборная трубка водонепроницаема, благодаря чему эффекты перекрестной интерференции и ударного расширения сведены к минимуму.

В измерительной ячейке определяются компоненты газовой смеси, которые поглощают ИК-излучение с длиной волны 4260 нм. Полученные показатели в реальном времени отображаются на экране аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 в виде кривых, петель, трендов и цифровых значений.

2.5.2.1 Подключение датчика CO₂ для бокового потока

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Утечки в дыхательной системе или системе отбора образцов могут привести к тому, что отображаемые значения etCO₂ окажутся значительно ниже реальных показателей.
- Всегда проверяйте надежность подключения всех компонентов и отсутствие утечек в соответствии со стандартными процедурами, утвержденными в медицинском учреждении. Смещение назальных или назо-оральных канюль может стать причиной получения низких показателей etCO₂, которые не отвечают действительным значениям.

ВНИМАНИЕ!

- НЕ ИСПОЛЬЗОВАТЬ для пациентов, клиническое состояние которых не допускает снижения общего объема минутной вентиляции на 50 мл/мин ±10 мл/мин. В адаптивных режимах (например, ASV, APV_{cmv} и APV_{simv}) такое снижение полностью компенсируется.

- **Всегда используйте адаптер CO2 соответствующего типа. При использовании адаптеров меньших размеров у взрослых пациентов снижаются дыхательные объемы и внутреннее РЕЕР. При использовании адаптеров больших размеров для неонатальной вентиляции снижается эффективность элиминации углекислого газа из легких.**

Настройка мониторинга CO2 в боковом потоке

1. Вставьте кабель модуля CO2 для бокового потока LoFlow™ в разъем CO2 на панели опций (желтый), соблюдая направление по указателям на корпусе соединения. Кабель должен со щелчком зафиксироваться в разъеме. См. рис. 2-11.
2. Подсоедините измерительную ячейку к модулю CO2 (см. рис. 2-11). Коннектор должен защелкнуться.

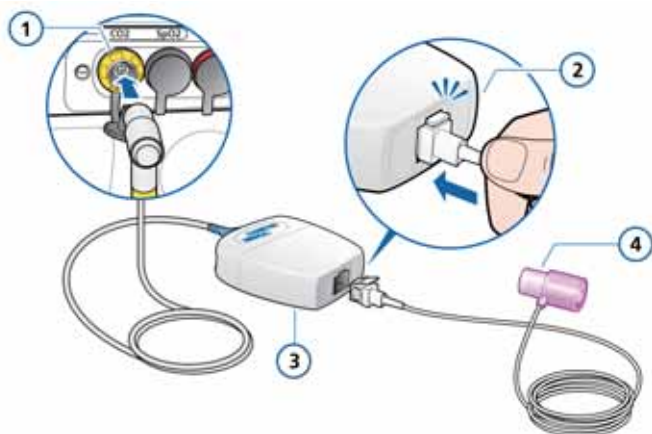


Рисунок 2-11. Подключение измерительной ячейки к модулю CO2

- | | | | |
|---|---------------------------------------|---|---------------------------------------|
| 1 | Подключение модуля CO2 к аппарату ИВЛ | 3 | Модуль CO2 для бокового потока LoFlow |
| 2 | Измерительная ячейка защелкивается | 4 | Адаптер воздуховода |

3. Как только ячейка будет вставлена в гнездо, автоматически запускается насос системы отбора проб газа. При извлечении ячейки этот насос отключается.
4. Откалибруйте датчик CO₂, прежде чем подключать к нему адаптер воздуховода. См. стр. 3-19.
5. Установите адаптер воздуховода между датчиком потока и ЭТ-трубкой.
Трубка отбора пробы газа должна быть направлена в сторону от пациента.
6. Чтобы закрепить трубку отбора пробы газа в стороне, установите на трубке воздуховода удерживающие зажимы, после чего подсоедините к ним линию.



Рисунок 2-12. Крепление датчика CO₂ (1) к воздуховоду

Чтобы извлечь из гнезда измерительную ячейку (входит в набор для забора образцов), нажмите на стопорный язычок и выньте ее.

2.6 Установка небулайзера Aeroneb Pro

ПРИМЕЧАНИЕ.

Подключайте только небулайзеры с пьезокристаллами, одобренные для использования с аппаратом ИВЛ HAMILTON-C1.

Система небулайзера Aerogen Aeroneb Pro доступна для аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 как дополнительный продукт. Прикрепите его к монтажному кронштейну. Детальные инструкции по установке и использованию см. в инструкциях, которые входят в комплект поставки небулайзера.

2.7 Использование фильтра выдоха

ВНИМАНИЕ!

- **Использование фильтра выдоха может привести к значительному увеличению экспираторного сопротивления в контуре. Чрезмерное экспираторное сопротивление в контуре может ухудшить вентиляцию легких и увеличить дыхательные движения пациента и/или вызвать АвтоРЕЕР.**
- **Распыление лекарственных смесей может привести к закупорке фильтра и повышению сопротивления.**

ПРИМЕЧАНИЕ.

Параметры, используемые для мониторинга увеличенного экспираторного сопротивления, не являются специфичными для дыхательного контура и могут указывать на повышенное сопротивление в дыхательных путях пациента и/или искусственных дыхательных путях (эндотрахеальная/трахеостомическая трубка). Осмотрите пациента и выберите соответствующий способ вентиляции легких.

Применение фильтра выдоха с аппаратом ИВЛ HAMILTON-C1 не обязательно (кроме случаев, когда его использование предусмотрено протоколом учреждения). Использование фильтра выдоха не является обязательным, поскольку конструкция клапана выдоха исключает контакт внутренних компонентов аппарата ИВЛ с газовой смесью, выдыхаемой пациентом.

В случае использования фильтра выдоха устанавливайте его на крышке клапана выдоха со стороны пациента. Во время небулайзерной терапии фильтр выдоха или теплообменник с фильтром/теплообменник необходимо отсоединить от контура. Внимательно следите за увеличенным экспираторным сопротивлением в контуре. О чрезмерном экспираторном сопротивлении в контуре также сви-

детельствует тревога «Обструкция выдоху». В случае повторной активации тревоги «Обструкция выдоху» немедленно уберите фильтр выдоха. Если об увеличенном экспираторном сопротивлении в контуре свидетельствуют другие факторы, снимите фильтр выдоха или замените его, чтобы устранить потенциальную причину проблемы.

2.8 Подключение к источнику питания

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Чтобы предотвратить случайное отсоединение шнура питания, убедитесь, что он надежно подсоединен к гнезду аппарата и закреплен с помощью удерживающего зажима для шнура питания переменного тока.
 - Разместите аппарат ИВЛ таким образом, чтобы его можно было легко отключать от основного источника питания.
 - Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 не требует защитного заземления, поскольку принадлежит к устройствам класса II (согласно стандарту IEC 60601-1).
-

2.8.1 Подключение к источнику переменного тока

Подключите аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 к розетке сети переменного тока с напряжением 100–240 В и частотой 50/60 Гц.

Проверьте исправность розетки переменного тока. Когда аппарат ИВЛ подключен к источнику питания переменного тока, вокруг символа питания переменного тока в нижнем правом углу экрана отображается прямоугольная рамка.

2.9 Про аккумулятор

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Аккумуляторы не заряжаются, если температура окружающей среды превышает 43 °С.
 - Помните, что вентиляция прекращается, если внутренние аккумуляторы полностью разряжены, а внешний источник питания недоступен.
 - Периодически проверяйте аккумулятор и при необходимости заменяйте его.
-

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Использование одного аккумулятора является обязательным условием. Он является встроенным резервным источником питания.
 - Компания HAMILTON MEDICAL рекомендует полностью зарядить аккумулятор, прежде чем использовать аппарат ИВЛ для вентиляции легких. Регулярно проверяйте, достаточен ли оставшийся заряд аккумулятора.
 - При достижении аккумулятором низкого заряда активируется соответствующий сигнал тревоги. Подробнее см. описание тревоги Низк. заряд аккумулятора на стр. 8-22.
 - Скорость расхода заряда может меняться в зависимости от длительности использования аккумулятора, режима вентиляции, температуры, выбранных параметров и т. д.
-

Резервный аккумулятор обеспечивает непрерывную работу аппарата ИВЛ в случае падения напряжения или сбоя основного источника питания. В случае отключения основного источника питания аппарат ИВЛ автоматически переходит в режим работы от резервного аккумулятора (процесс вентиляции легких при этом не прерывается). О переходе в режим сигнализирует звуковой сигнал тревоги.

Отключите звуковой сигнал тревоги, чтобы подтвердить получение оповещения об изменении системы питания. Тревога будет отключена.

Также аппарат оснащен резервным звуковым сигнализатором, который приводится в действие с помощью конденсатора. При полной разрядке аккумулятора это устройство подает непрерывный звуковой сигнал в течение 2 минут.

Аккумулятор питает аппарат ИВЛ до восстановления работы основного источника питания или до полного расхода заряда.

Компания Hamilton Medical также предоставляет аккумуляторы большой емкости,¹ которые обеспечивают более длительное питание. После установки такого устройства в окне «Система» -> «Инфо» рядом с данными о емкости аккумулятора появится надпись High-Cap.

Аппарат ИВЛ начинает зарядку аккумуляторов сразу после подключения к основному источнику питания переменного тока, независимо от того, включен ли сам аппарат. Во время зарядки аккумулятора светится индикатор.

1. Ионно-литиевые аккумуляторы Hamilton Medical, версия 4 и новее

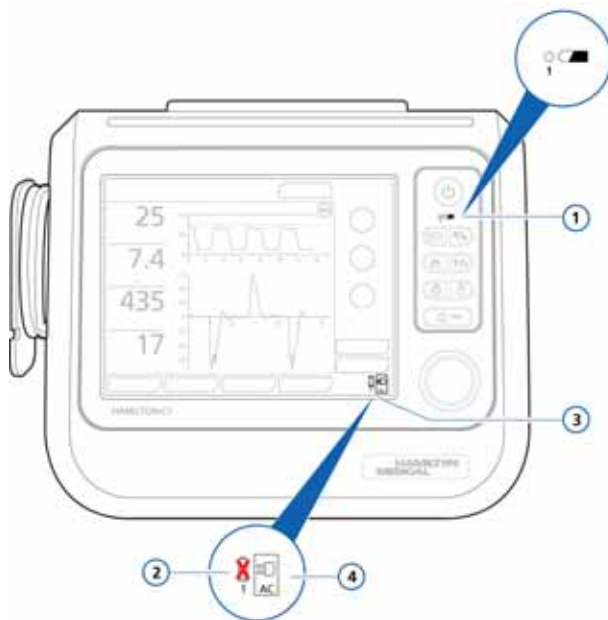


Рисунок 2-13. Обозначения источников питания и индикатор заряда аккумулятора

- | | |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>1 Индикатор заряда аккумулятора</p> <p>2 Перечеркнутый аккумулятор указывает на то, что стандартный аккумулятор недоступен.</p> | <p>3 Символ питания переменного тока</p> <p>4 Наличие рамки указывает на источник питания, от которого работает аппарат в текущий момент.</p> |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

В нижнем правом углу экрана отображаются символы доступных источников питания. Рамка вокруг символа указывает на источник питания, от которого работает аппарат ИВЛ в текущий момент. Зеленым цветом отображается уровень заряда аккумулятора.

Перед подключением аппарата ИВЛ к пациенту, а также перед его отключением для транспортировки или других целей проверьте уровень заряда аккумулятора.

На уровень заряда аккумулятора указывают следующие обозначения.

- Значок зеленого цвета указывает на то, что аккумулятор заряжен полностью.
- Значок оранжевого и зеленого цвета указывает на то, что аккумулятор частично разряжен.
- Перечеркнутый значок аккумулятора свидетельствует о том, что аккумулятор разряжен или неисправен.

Если аккумулятор заряжен не полностью, необходимо подключить аппарат ИВЛ к основному источнику питания минимум на 4 часа, пока уровень заряда аккумулятора не достигнет 80–100%. Также его можно зарядить с помощью внешнего зарядного устройства.

Инструкции по замене аккумулятора приведены в разделе 10.

2.10 Подключение источника подачи кислорода

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- **ЗАПРЕЩЕНО** использовать оборудование с легковоспламеняющимися газами или анестезирующими средствами. Существует опасность воспламенения!
 - **ЗАПРЕЩЕНО** использовать в аппарате ИВЛ гелий или смеси с содержанием гелия.
 - **Обязательно** установите ячейку O₂.
-

ВНИМАНИЕ!

- Всегда проверяйте состояние кислородных баллонов или других источников кислорода, прежде чем использовать аппарат ИВЛ при транспортировке пациента.
 - Убедитесь, что кислородные баллоны оснащены редуционными клапанами.
 - С целью снижения риска воспламенения не используйте газовые шланги высокого давления, если они изношены или загрязнены легковоспламеняющимися веществами, например смазкой или маслом.
-

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Чтобы предотвратить повреждение аппарата ИВЛ, подключайте к нему только источники чистого сухого кислорода, предназначенного для использования в медицине.
- Перед началом процедуры вентиляции легких убедитесь, что при настройке аппарата ИВЛ был выбран соответствующий источник кислорода высокого (режим «**Выс давл O2**») или низкого давления (режим «**Низк давл O2**»).

Выберите тип источника в окне «Утилиты» (в режиме ожидания). См. раздел 2.10.3.

Кислород может подаваться к аппарату ИВЛ HAMILTON-S1 из источника высокого или низкого давления.

- Кислород высокого давления может подаваться как через централизованную систему медицинского газоснабжения в учреждении, так и из баллона сжатого газа (оба источника подключаются к штекерным разъемам стандарта DISS или NIST). С помощью опционального держателя кислородные баллоны

можно установить на тележке. Если газовая смесь подается из баллонов, зафиксируйте их на тележке с помощью ремней, которые входят в комплект поставки..

Давление	2,8 –6 бар/280–600 кПа/ 41–87 фунтов на кв. дюйм
----------	-----------------------------------------------------

- Кислород низкого давления подается концентратором или из жидкостного баллона.

Поток	≤ 15 л/мин
Давление	≤ 6 бар/600 кПа/87 фунтов на кв. дюйм

Важные правила техники безопасности, касающиеся использования кислорода низкого давления, см. в разделе 2.10.1.

Установленный параметр сбрасывается только после его изменения вручную или перезапуска аппарата ИВЛ.

2.10.1 Использование источника кислорода низкого давления

ВНИМАНИЕ!

- Во избежание воспламенения соблюдайте указанные ниже требования.
 - НЕ ИСПОЛЬЗУЙТЕ источник кислорода низкого давления со скоростью потока выше 15 л/мин.
 - Обеспечьте достаточную вентиляцию с задней стороны аппарата ИВЛ.
 - Отключайте источник подачи кислорода, если режим вентиляции не активирован.
- Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента в то время, когда аппарат ИВЛ подключен к концентратору кислорода, никогда не используйте концентратор одновременно с увлажнителем. Перед использованием аппарата ИВЛ необходимо высушить или отсоединить систему увлажнителя, которая входит в комплект поставки концентратора.
- При использовании кислорода низкого давления контролируемый показатель «Кислород» не активен. За настройками концентрации кислорода должен следить оператор.
- Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента, используйте кислород низкого давления исключительно в тех случаях, когда соответствующий уровень оксигенации может обеспечить только источник кислорода низкого давления.
- Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента, обеспечьте наличие резервного источника кислорода (например, баллона) на случай неполадки источника кислорода низкого давления.
- На время калибровки ячейки O₂ отсоединяйте все источники O₂. Калибровка выполняется при 21%.

-
- **Во избежание неполадок системы контроля подачи кислорода не подавайте на аппарат ИВЛ кислород высокого и низкого давления одновременно.**
-

Настройка подачи кислорода низкого давления выполняется в два этапа.

- Подключение источника подачи к аппарату ИВЛ (раздел 2.10.2)
- Выбор типа источника в интерфейсе аппарата ИВЛ (раздел 2.10.3)

2.10.2 Подключение источника подачи кислорода к аппарату ИВЛ

ПРИМЕЧАНИЕ.

Подключайте устройство к источнику подачи кислорода только с помощью шлангов низкого давления, отвечающих стандарту EN ISO 5359.

Подключение источника подачи кислорода к аппарату ИВЛ

Подсоедините кислородный шланг к впускному разъему для источника кислорода высокого или низкого давления на аппарате ИВЛ HAMILTON-C1. См. раздел 2.10.3.

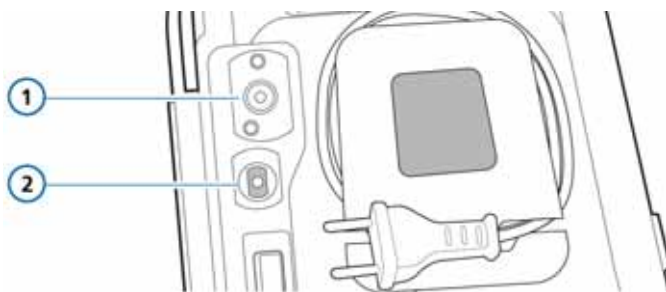


Рисунок 2-14. Впускные разъемы для источника подачи кислорода

- | | |
|--------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>1 Впускной разъем для источника кислорода высокого давления</p> | <p>2 Впускной разъем для источника кислорода низкого давления (правила техники безопасности см. в разделе 2.10.1 на стр. 2-36)</p> |
|--------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

2.10.3 Выбор типа источника кислорода

Перед началом процедуры вентиляции легких убедитесь, что выбран правильный источник подачи кислорода. По умолчанию для аппарата ИВЛ установлена подача кислорода высокого давления («Выс давл O2»).

Выбор источника осуществляется в режиме ожидания.

Выбор источника кислорода

1. В режиме ожидания нажмите кнопку «**Утилиты**».
По умолчанию отображается окно «Источн. газа».

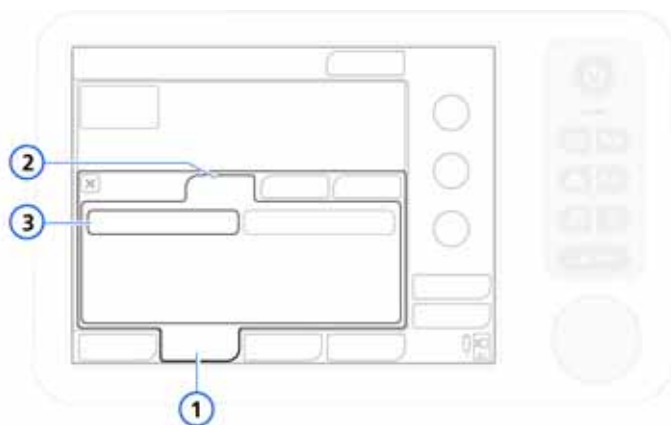


Рисунок 2-15. Окно «Источн. газа»

- | | |
|-----------------------|---------------------------------------|
| <p>1 Утилиты</p> | <p>3 «Выс давл O2»/«Низк давл O2»</p> |
| <p>2 Источн. газа</p> | |

2. Нажмите кнопку для требуемого источника подачи кислорода.

-
- Установите параметр «**Выс давл O2**», чтобы выбрать подачу кислорода высокого давления (по умолчанию).
 - Установите параметр «**Низк давл O2**», чтобы выбрать подачу кислорода низкого давления (см. раздел 2.10.1).

При каждом перезапуске аппарата ИВЛ выбранные ранее настройки источника кислорода сбрасываются и устанавливается параметр «Выс давл O2».

3. Закройте окно «Утилиты».

2.11 Использование тележки

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Чтобы предотвратить ущерб здоровью и повреждение оборудования, убедитесь, что аппарат ИВЛ надлежащим образом зафиксирован на тележке.
- Чтобы тележка не опрокинулась, а оборудование не было повреждено, выполните указанные ниже действия.
 - Блокируйте колеса тележки, оставляя ее в месте временного пребывания.
 - Будьте осторожны, перевозя тележку через пороги.
 - В таблице 2-3 ниже описаны наклейки с предупреждениями, касающимися использования тележки HAMILTON-C1.

Таблица 2-3. Наклейки с предупреждениями по использованию тележки HAMILTON-C1



Перевозя тележку, убедитесь, что тормоза колес разблокированы.



Не облакачивайтесь на тележку.

Таблица 2-3. Наклейки с предупреждениями по использованию тележки HAMILTON-C1



Не оставляйте тележку на спуске. Угол наклона поверхности не должен превышать 5 градусов.

2.11.1 Установка кронштейна воздуховода пациента

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента в результате случайной экстубации, проверьте места соединения кронштейна и зафиксируйте его должным образом.

Установите кронштейн воздуховода пациента сбоку на тележке HAMILTON-C1.

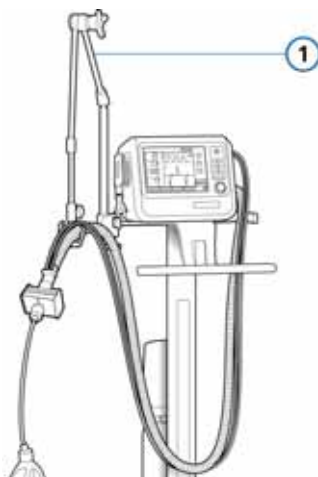


Рисунок 2-16. Кронштейн воздуховода пациента (1)

2.11.2 Подготовка тележки для перевозки в пределах медицинского учреждения

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- При перевозке в пределах медицинского учреждения не можно использовать только перечисленные в этом разделе компоненты.
- Если во время перевозки на тележке находятся дополнительные устройства, например кронштейн воздуховода пациента или увлажнитель, тележка может перевернуться.
- Аппарат ИВЛ необходимо закрепить на тележке при помощи зажимного винта. Прежде чем использовать аппарат, убедитесь, что он надежно зафиксирован.

ПРИМЕЧАНИЕ.

Приведенные ниже требования касаются только перевозки аппаратов ИВЛ, установленных на тележку HAMILTON-C1. Они не распространяются на остальные варианты установки оборудования.

Во время перевозки в пределах медицинского учреждения аппарат ИВЛ и его компоненты на тележке HAMILTON-C1 (включая саму тележку) **должны** быть скомпонованы и установлены описанным ниже образом.

- Аппарат ИВЛ следует надежно закрепить на тележке.
- Баллон с O₂ должен быть надежно зафиксирован на тележке.
- Во время транспортировки аппарата ИВЛ к нему разрешено подключать *только* перечисленные ниже компоненты.
 - Дыхательный контур
 - Датчик потока (или линия контроля давления)
 - Датчик CO₂ (для основного или бокового потока)
 - Датчик SpO₂
 - Баллон с O₂

2.12 Подключение к внешнему монитору пациента или другому устройству

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Все устройства, подключаемые к аппарату ИВЛ HAMILTON-C1, должны предназначаться для использования в медицинских учреждениях и соответствовать требованиям стандарта IEC 60950.

Аппарат ИВЛ можно подключить к монитору пациента, системе мониторинга показателей пациента (PDMS) или компьютеру через порт COM1. Подробные сведения о коммуникационном интерфейсе см. в приложении H.

2.13 Включение аппарата ИВЛ

ВНИМАНИЕ!

Чтобы обеспечить безопасность при проведении вентиляции легких, выполняйте проверку аппарата ИВЛ, прежде чем подключать его к пациенту. Если по результатам какого-либо тестирования аппарат будет определен как неисправный, следует немедленно изъять его из клинического использования. Не используйте аппарат ИВЛ до завершения необходимых ремонтных работ и успешного проведения всех видов тестирования.

ПРИМЕЧАНИЕ.

Если аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 новый и до этого не использовался, убедитесь, что при его настройке выбран нужный язык по умолчанию, установлены надлежащие тревоги, а также другие важные параметры (см. приложение I).

Включение аппарата ИВЛ

1. Нажмите клавишу питания на аппарате ИВЛ. Аппарат начнет самотестирование.

Вскоре отобразится окно настройки данных пациента.

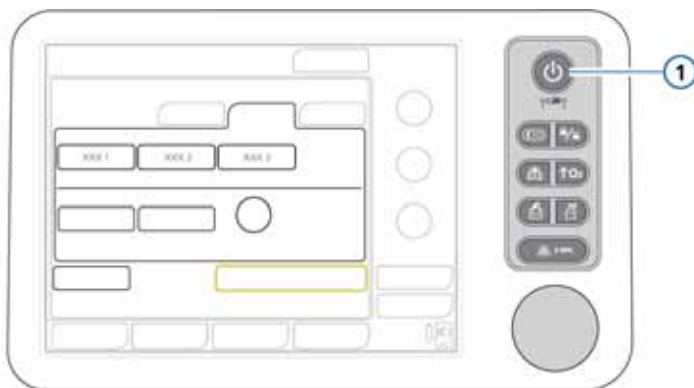


Рисунок 2-17. Клавиша питания/режима ожидания (1)

2. Выполните настройку аппарата ИВЛ согласно инструкциям, приведенным в разделе 4.
3. Выполните проверку перед работой (раздел 3.2).

2.14 Выключение аппарата ИВЛ

ПРИМЕЧАНИЕ.

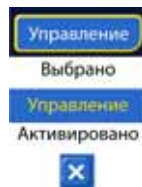
Когда питание отключено, аппарат остается подключенным к электросети. Таким образом обеспечивается зарядка аккумулятора. Чтобы полностью отключить подачу питания к аппарату ИВЛ, выньте штепсель из сетевой розетки.

Чтобы отключить аппарат ИВЛ HAMILTON-C1, нажмите и отпустите клавишу питания для перехода в режим ожидания, после чего снова нажмите и удерживайте ее > 3 секунд. В случае сбоя нажмите и удерживайте клавишу > 10 секунд.

2.15 Принципы перемещения по элементам дисплея

Чтобы перейти к параметрам вентиляции аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 и данным мониторинга, используйте сенсорный экран и поворотный-нажимной регулятор. Как правило, при работе с аппаратом ИВЛ выполняются такие операции: выбрать – активировать или выбрать – активировать – отрегулировать – активировать.

Чтобы открыть окно, нажмите вкладку окна для его выбора и активации или поворачивайте поворотный-нажимной регулятор, пока необходимая вкладка окна не будет выбрана (выделена желтой рамкой), после чего нажмите на этот же регулятор.



Чтобы закрыть окно, нажмите вкладку окна или значок X в верхнем левом углу для его выбора и активации или поворачивайте поворотный-нажимной регулятор, пока значок X не будет выбран (выделен желтой рамкой), после чего нажмите на этот же регулятор.

Чтобы отрегулировать контролируемые параметры, нажмите на них для выбора и активации или поворачивайте поворотный-нажимной регулятор, пока необходимый элемент управления не будет выбран (выделен желтой рамкой), после чего нажмите на этот же регулятор. Активированный параметр выделяется оранжевым. Поворачивайте поворотный-нажимной регулятор для увеличения или уменьшения значения. Нажмите поворотный-нажимной регулятор или коснитесь элемента управления на экране, чтобы подтвердить настройку и отключить элемент управления.



Чтобы прокрутить и просмотреть список событий с помощью линейки или стрелок, коснитесь линейки прокрутки для ее выбора и активации либо поверните поворотнo-нажимной регулятор для выбора линейной прокрутки (выделена желтой рамкой), после чего нажмите на регулятор для активации. Выбранный элемент будет подсвечен оранжевым. После этого поворачивайте поворотнo-нажимной регулятор для просмотра журнала событий. Коснитесь линейки прокрутки или нажмите на поворотнo-нажимной регулятор для деактивации.



3 Тестирования, калибровки и утилиты

3.1	Введение	3-2
3.2	Выполнение проверки перед работой	3-4
3.3	Системные функции	3-7
3.3.1	«Инфо»: просмотр специальных данных аппарата	3-8
3.3.2	«Тесты и калибр»: выполнение калибровок и теста на герметичность	3-9
3.3.3	«Датчик вк/вык»: Включение/выключение мониторинга O ₂ , CO ₂ и SpO ₂	3-22
3.3.4	Настройка параметров яркости экрана для дневного и ночного режимов работы	3-23
3.3.5	Установка даты и времени	3-26
3.4	Утилиты	3-27
3.4.1	«Перед. Дан.»: Копирование данных журнала регистрации событий на запоминающее устройство USB	3-27
3.5	Тестирования системы тревог	3-29
3.5.1	Высокое давление	3-29
3.5.2	Низкий минутный объем	3-29
3.5.3	Низкий уровень кислорода	3-30
3.5.4	Отсоединение от пациента	3-30
3.5.5	Потеря напряжения сети	3-31
3.5.6	Обструкция выдоху	3-31
3.5.7	Апноэ	3-32

3.1 Введение

ПРИМЕЧАНИЕ.

В устройстве автоматически компенсируется барометрическое давление.

Тестирования и калибровки, описанные в данном разделе, помогают обеспечить безопасность и надежность работы аппарата ИВЛ HAMILTON-C1. Следуйте инструкциям по выполнению тестирований и калибровок аппарата ИВЛ HAMILTON-C1, приведенным в таблице 3-1. Если в ходе тестирования будет определена неполадка аппарата ИВЛ, ее необходимо устранить, следуя указанным инструкциям, или передать аппарат для проведения технического обслуживания. Прежде чем вернуться к клиническому использованию аппарата, убедитесь, что тестирование пройдено успешно.

Таблица 3-1. Процедура выполнения тестирований и калибровок

Когда выполнять	Тестирование или калибровка
<p>Перед подключением нового пациента к аппарату ИВЛ</p> <p>ВНИМАНИЕ!</p> <p>Чтобы обеспечить безопасность при проведении вентиляции легких, необходимо выполнить полную предварительную проверку аппарата ИВЛ. Если по результатам какого-либо тестирования аппарат будет определен как неисправный, следует немедленно изъять его из клинического использования. Не используйте аппарат ИВЛ до завершения необходимых ремонтных работ и успешного проведения всех видов тестирования.</p>	<p>Проверка перед работой</p>
<p>После установки нового или продезинфицированного дыхательного контура либо компонента (в том числе датчика потока или линии контроля давления)</p>	<p>Тест на герметичность, калибровка датчика потока и контура для режимов nCPAP и nCPAP-PC</p>
<p>После установки новой кислородной ячейки или активации соответствующей тревоги</p>	<p>Калибровка кислородной ячейки</p>

Таблица 3-1. Процедура выполнения тестирований и калибровок
(продолжение)

Когда выполнять	Тестирование или калибровка
<p>Обязательно – после установки нового датчика CO₂, не использованного ранее, или при активации связанной тревоги; рекомендуется – после перехода на другой тип адаптера воздуха.</p> <hr/> <p>ПРИМЕЧАНИЕ.</p> <p>Все данные калибровки сохраняются в измерительном наконечнике датчика. Таким образом, при повторном подсоединении ранее используемого датчика нет необходимости выполнять его калибровку повторно (до замены типа адаптера).</p> <hr/>	<p>Калибровка датчика CO₂/адаптера (основной/боковой поток)</p>
<p>По мере необходимости</p>	<p>Тестирования системы тревог</p>

3.2 Выполнение проверки перед работой

ВНИМАНИЕ!

Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента, отсоединяйте аппарат ИВЛ от него перед выполнением проверки. Убедитесь в доступности альтернативного устройства для вспомогательной искусственной вентиляции легких.

Когда выполнять: перед подключением нового пациента к аппарату ИВЛ.

Требуемые материалы: используйте приведенные ниже параметры в зависимости от возрастной группы пациента. Чтобы обеспечить соответствие режима работы аппарата ИВЛ техническим характеристикам, указанным для текущего пациента, мы рекомендуем использовать для вентиляции тот контур, который использовался при тестировании.

Подробные сведения о проверке перед началом неонатальной вентиляции см. в разделе 5.

Таблица 3-2. Установка дыхательного контура

<p>Взрослые/педиатрические пациенты</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Дыхательный контур, диаметр 22 мм с разъемами 22F • Датчик потока, педиатрический/взрослый • Демонстрационный симулятор легкого (2 л), с ЭТ-трубкой для взрослых между датчиком потока и легким (PN 151815 или эквивалент)
-----------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Процедура.

Выполните или следите за...	Проверьте...	Примечания
<p>1. Подключите аппарат ИВЛ к источнику питания переменного тока и источнику кислорода. Выполните сборку дыхательного контура пациента.</p>	<p>Дыхательный контур собран правильно.</p>	<p>См. раздел 2.3.4.</p>

Выполните или следите за...	Проверьте...	Примечания
2. Включите питание.	В ходе самотестирования по очереди мигают красный и желтый индикаторы тревоги, а также срабатывает звуковой сигнал. После удачного самотестирования индикатор снова мигает красным.	Звучит короткий сигнал.
3. Убедитесь, что аппарат ИВЛ находится в режиме ожидания, и выберите в окне настройки данных пациента опцию «Подготовка».		
4. Откройте окно «Система» -> «Тесты и калибр» (рис. 3-2). Выберите и запустите тест на герметичность, после чего откалибруйте датчик потока. Следуйте всем указаниям на экране.	Эти тесты и калибровки успешно завершены.	Подробнее о выполнении этих тестирований и калибровок см. в разделе 3.3.2.
5. При необходимости выполните калибровку «02 ячейка». Закройте окно.	Эта калибровка успешно завершена.	См. раздел 3.3.2.3.

Выполните или следите за...	Проверьте...	Примечания
6. Создайте ситуацию, при которой активируется тревога (например, отсоедините аппарат от основного источника питания).	В строке сообщений отображается соответствующее сообщение тревоги (например, « Потеря напряжения сети »).	В режиме ожидания тревоги относительно состояния пациента отключены.
7. Устраните причину активации тревоги (например, подключите аппарат к электросети).	Тревога отключена.	

Мера по устранению неисправностей: если проверка перед работой не была выполнена успешно, передайте аппарат ИВЛ специалисту по техническому обслуживанию.

3.3 Системные функции

В окне «Система» можно выполнять тестирования и калибровки, просматривать специальные данные устройства и выполнять другие системные функции аппарата ИВЛ.

3.3.1 «Инфо»: просмотр специальных данных аппарата

Чтобы просмотреть информацию об аппарате, выберите «Система» -> «Инфо». В этом окне доступны такие данные, как серийный номер, модель, часы эксплуатации, время работы с момента запуска, оставшееся время до технического обслуживания, емкость аккумулятора, версия программного обеспечения и установленные опции.

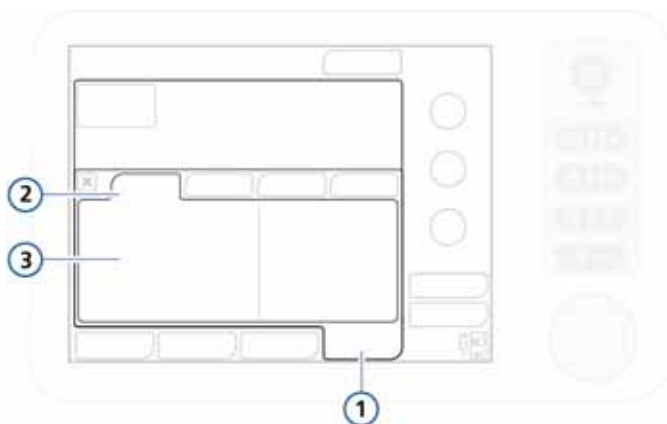


Рисунок 3-1. Окно «Инфо»


- | | |
|-----------|----------------------|
| 1 Система | 3 Сведения о системе |
| 2 Инфо | |

3.3.2 «Тесты и калибр»: выполнение калибровок и теста на герметичность

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Инструкции по включению и отключению мониторинга показателей O₂, CO₂ и SpO₂ см. в разделе 3.3.3.
- Во время выполнения калибровок и в течение еще 30 секунд после их завершения звуковой сигнал тревоги отключен.

В зависимости от модели устройства и выбранного режима вентиляции проводятся все или некоторые из указанных ниже тестов и калибровок.

	См.
Тест на герметичность	стр. 3-10
Калибровка датчика потока	стр. 3-13 и раздел 5 (младенцев)
 В режимах nCPAP и nCPAP-PC выполняется калибровка контура, а не датчика потока	раздел 5
Калибровка ячейки O ₂ (при необходимости)	стр. 3-16
Калибровка датчика CO ₂ (если используется)	стр. 3-19

Чтобы перейти к тестам и калибровкам, выберите «Система» -> «Тесты и калибр».

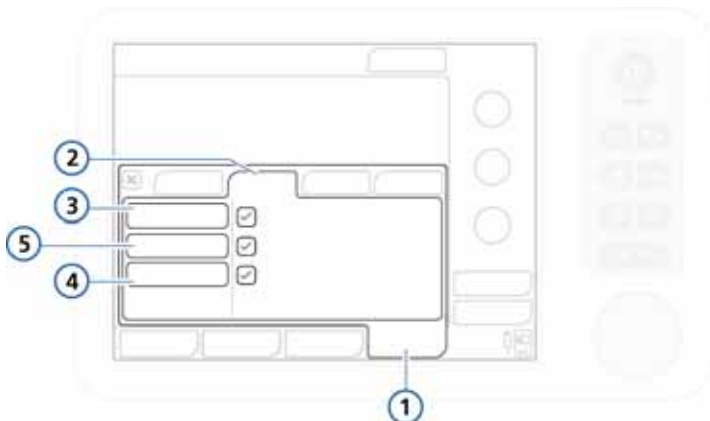



Рисунок 3-2. Окно «Тесты и калибр»

- | | | | |
|---|----------------|-----------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------|
| 1 | Система | 5 | Доступно в зависимости от выбранного режима. |
| 2 | Тесты и калибр |  | <i>В режимах неонатальной вентиляции nCPAP-PC и nCPAP: «Контур»</i> |
| 3 | Герметич-ть | | <i>В остальных режимах: «Датч.Потока»</i> |
| 4 | O2 ячейка | | |

3.3.2.1 Тест на герметичность

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Перед выполнением этого теста убедитесь, что доступно альтернативное устройство для искусственной вентиляции легких. Это связано с тем, что для выполнения теста пациента необходимо отключить от аппарата ИВЛ.
- Чтобы отменить тест на герметичность во время его выполнения, повторно выберите «Герметич - ть».

Описание. В ходе этого теста выполняется проверка на наличие утечек в дыхательном контуре пациента. Аппарат ИВЛ работает под давлением до 45 смН₂O. Контур считается герметичным, если в аппарате ИВЛ может поддерживаться такое давление.

Процедура.

1. Выполните настройку аппарата ИВЛ для проведения стандартной вентиляции легких, соберите дыхательный контур.
2. Активируйте параметр **«Герметич-ть»** в окне **«Тесты и калибр»** (рис. 3-2).
На экране отобразится сообщение **Отсоедините Пациента**.
3. Отсоедините дыхательный контур от датчика потока со стороны пациента. Не блокируйте конечное отверстие датчика потока.
На экране отображается сообщение **«Герметизируйте Контур Пациента»**.
4. Закройте отверстие (рекомендуется выполнять процедуру в стерильных перчатках).
На экране отобразится сообщение **«Подсоедините Пациента»**.
5. Подсоедините пациента.
6. После завершения калибровки проверьте, установлены ли в поле **«Герметич-ть»** зеленый флажок.

Действия в случае неудовлетворительных результатов теста

Если тест не пройден, в поле «Герметич-ть» отображается красный значок X.

Проведите указанные ниже проверки, выполняя после каждой из них тест на герметичность, пока он не будет пройден.

- Проверьте дыхательный контур на предмет существенных утечек (например, в самом контуре или увлажнителе), а также убедитесь, что датчик не отсоединен от аппарата ИВЛ.
- Убедитесь, что клапан выдоха установлен правильно.
- Замените дыхательный контур, датчик потока и клапан выдоха.

Если проблему не удастся устранить, обратитесь к персоналу по техническому обслуживанию.

3.3.2.2 Калибровка датчика потока

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Для выполнения калибровки убедитесь, что доступно альтернативное устройство для вспомогательной искусственной вентиляции легких. Это связано с тем, что для выполнения теста пациента необходимо отключить от аппарата ИВЛ.
- Чтобы отменить выполняемую калибровку датчика потока, повторно активируйте опцию «Датч . Потока».
- В ходе калибровки измеряется компенсация сопротивления в контуре.
- Если используется LiteCircuit, закройте пальцем отверстие клапана сброса давления.
- Если профиль текущего пациента не соответствует типу используемого датчика потока, выполнить калибровку не удастся. Убедитесь, что для пациента используется правильный датчик потока.
- В режиме неинвазивной неонатальной вентиляции датчик потока не применяется. Подробнее о неонатальной вентиляции, тестах и калибровках см. в разделе 5.



Описание. В ходе калибровки выполняются проверка и сброс точек калибровки, установленных для используемого датчика потока.

Выберите процедуру в соответствии с типом пациента.

- Взрослый/педиатрический
- Новорожденный/младенец. Подробнее см. в разделе 5.

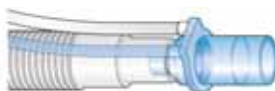


Калибровка взрослого/педиатрического датчика потока

1. Выполните настройку аппарата ИВЛ для проведения стандартной вентиляции легких, соберите дыхательный контур и установите датчик потока.
2. Активируйте параметр «Датч. Потока» в окне «Тесты и калибр» (рис. 3-2).

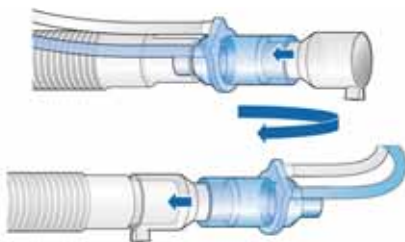
Если аппарат не отключен от пациента, в строке отобразится сообщение **Отсоедините Пациента**.

3. Отсоедините аппарат от пациента.



4. Следуя инструкциям в строке сообщений, подсоедините адаптер и поверните датчик потока.

Если используется одноразовый датчик потока PN 281637, следует подключить дополнительный адаптер для калибровки.



5. Следуя инструкциям в строке сообщений, верните датчик потока в исходное положение.
6. После завершения калибровки проверьте, установлен ли в поле «Датч. Потока» зеленый флажок.
7. Если калибровка успешна, в окне «Режим Ожидания» нажмите кнопку «Запуск вентиляции» и, следуя инструкциям, подсоедините пациента к аппарату ИВЛ.

Действия в случае сбоя калибровки

Если калибровка не выполнена, в поле «Датч. Потока» отображается красный значок X.

Проведите указанные ниже проверки, выполняя после каждой из них калибровку, пока она не будет успешно завершена.

- Проверьте дыхательный контур на предмет существенных утечек (например, в самом контуре или увлажнителе), а также убедитесь, что датчик не отсоединен от аппарата ИВЛ.
- Убедитесь, что датчик потока правильный и надежно зафиксирован на месте. Также проверьте фиксацию клапана выдоха/мембраны.
- В случае сбоя повторной калибровки замените датчик потока.
- Если дальнейшие попытки выполнить калибровку неудовлетворительны, замените клапан выдоха/мембрану.

Если проблему не удастся устранить, обратитесь к специалисту по техническому обслуживанию.

3.3.2.3 Калибровка кислородной ячейки

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Для выполнения калибровки кислородной ячейки необходимо активировать в аппарате мониторинг кислорода. Для получения информации о наличии в аппарате кислородной ячейки см. раздел 10.3.3. Чтобы определить, включен ли мониторинг кислорода, откройте окно «Система» -> «Датчик вк/вык» и проверьте, установлен ли флажок **O₂ ячейка**.
 - Если кислород подается в режиме низкого давления, на время калибровки отсоедините все источники подачи O₂. После подключения источника для кислорода устанавливается концентрация 21%.
 - Ячейка O₂ начинает работать в стабильном режиме после приблизительно 30 минут прогрева. В течение указанного времени значения мониторинга могут колебаться. Рекомендуется калибровать ячейку O₂ после достижения ею максимальной производительности.
-

Описание. В ходе двухминутной калибровки кислородной ячейки аппарат ИВЛ использует значения концентрации, указанные в таблице 3-3. В это время ячейка тестируется и выполняется сброс точек калибровки, установленных для используемой ячейки.

Таблица 3-3. Концентрации кислорода во время калибровки ячейки O₂

Режим ожидания или активный режим вентиляции	Источник газовой смеси/состояние подключения	Настройки кислорода (FiO₂)	Концентрация кислорода, используемая при калибровке
Рекомендуемые параметры калибровки при концентрации кислорода 100%			
Режим ожидания	Режим «Выс давл O ₂ »/ подключен	> 21%	100%
Активный режим вентиляции	Режим «Выс давл O ₂ »/ подключен	> 21%	100%
Параметры калибровки при концентрации кислорода 21%			
Режим ожидания	Режим «Выс давл O ₂ »/ отключен	любое значение	21%
Режим ожидания	Режим «Выс давл O ₂ »/ подключен	21%	21%
Режим ожидания	Режим «Низк давл O ₂ »/ отключен	любое значение	21%
Активный режим вентиляции	Режим «Выс давл O ₂ »/ подключен	21%	21%
Активный режим вентиляции	Режим «Низк давл O ₂ »/ отключен	любое значение	21%

Рекомендуется калибровать ячейку O₂ при концентрации кислорода 100%, чтобы обеспечить стабильность измерений при дальнейшей работе с высокими концентрациями кислорода. Для этого выберите нужные параметры калибровки и настройки подключения на основе информации, приведенной в таблице 3-3.

Процедура.

1. *Рекомендуется* откалибровать устройство при концентрации кислорода 100%, установив для аппарата ИВЛ соответствующие параметры (см. таблицу 3-3).
2. В окне «Тесты и калибр» выберите «O2 ячейка».
3. После завершения калибровки проверьте, отображается ли в поле «O2 ячейка» зеленый флажок.

Действия в случае сбоя калибровки

Если выполнить калибровку не удастся, в поле «O2 ячейка» появится красный значок X.

Проведите указанные ниже проверки, выполняя после каждой из них калибровку, пока она не будет успешно завершена.

- Убедитесь, что подключена именно предоставленная компанией Hamilton Medical ячейка O2 (PN 396200).
- Если выполнить повторную калибровку не удалось, замените ячейку O2.

Если проблему не удастся устранить, обратитесь к специалисту по техническому обслуживанию.

3.3.2.4 Нулевая калибровка датчика CO₂/адаптера

ВНИМАНИЕ!

- Датчик CO₂ следует калибровать только с установленным воздуховодом.
 - Ни в коем случае **НЕ** закрывайте оба конца адаптера воздуховода пальцами.
-

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Сняв адаптер с воздуховода, подождите минимум 20 секунд (рекомендованный срок – 2 минуты), прежде чем откалибровать датчик/адаптер CO₂. За это время остатки CO₂ в адаптере рассеются.
 - Если после безуспешной калибровки закрыть окно «Тесты и калибр», аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 начнет или продолжит вентиляцию легких, но на экране по-прежнему будет отображаться сообщение «Треб. Калиб. Датч. CO₂». Это может привести к получению неточных данных мониторинга.
-

Описание. В ходе нулевой калибровки датчика CO₂/адаптера компенсируется разность оптического хода между адаптерами воздуховода и дрейфом датчика.

Процедура.

1. Прежде чем начать, проверьте, соблюдены ли указанные ниже условия.
 - Датчик/адаптер CO₂ установлен и активирован.
 - Мониторинг CO₂ включен («Система» -> «Датчик вк/вык»).
2. Отсоедините датчик CO₂ от дыхательного контура.
3. Прикрепите адаптер CO₂ к датчику.
На рис. 3-3 показан датчик/адаптер для основного потока. На рис. 3-4 показан датчик/адаптер для бокового потока.

Разместите датчик/адаптер на расстоянии ото всех источников CO₂ (включая пациента и себя) и выпускного канала на клапане выдоха.

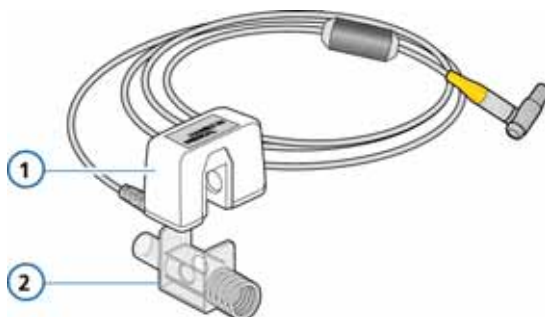


Рисунок 3-3. Крепление датчика CO₂ к адаптеру воздуховода

- 1 Датчик CO₂ 2 Адаптер воздуховода

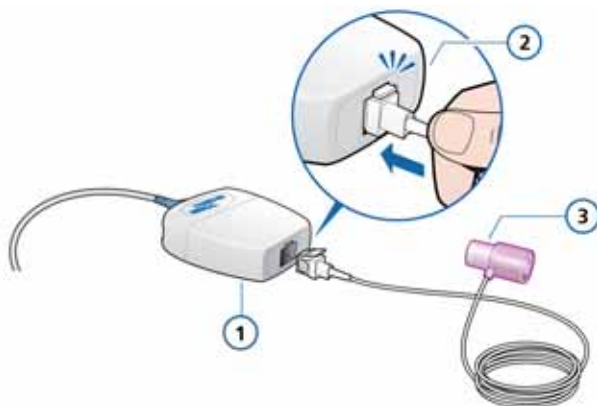


Рисунок 3-4. Подключение датчика для бокового потока к модулю CO₂

- 1 Модуль CO₂ для бокового потока LoFlow™ 3 Адаптер воздуховода
2 Измерительная ячейка защелкивается

Подключите кабель адаптера к разъему CO2 на аппарате ИВЛ.

4. Убедитесь, что мониторинг CO2 включен («Система» -> «Датчик вк/вык»).

После включения датчик выходит на стабильный режим работы приблизительно через 90 секунд.

5. Выберите окно «Система» -> «Тесты и калибр», после чего нажмите CO2.

Датчик будет откалиброван.

Во время калибровки не перемещайте датчик.

6. Убедитесь, что в поле «CO2» установлен зеленый флажок.

Действия в случае сбоя калибровки

Если выполнить калибровку не удалось, в поле «CO2» отображается красный значок X.

Проведите указанные ниже проверки, выполняя после каждой из них калибровку, пока она не будет успешно завершена.

- Проверьте адаптер воздуховода и при необходимости очистите его.
- Повторно откалибруйте датчик, предварительно убедившись, что рядом с адаптером воздуховода нет источника CO2.
- Подключите новый адаптер воздуховода.
- Установите новый датчик CO2.

Если проблему не удается устранить, обратитесь к специалисту по техническому обслуживанию.

3.3.3 «Датчик вк/вык»: Включение/выключение мониторинга O₂, CO₂ и SpO₂

ВНИМАНИЕ!

Функцию мониторинга кислорода в аппарате ИВЛ HAMILTON-S1 можно отключить. Убедитесь, что альтернативные средства мониторинга объема кислорода доступны и используются.

ПРИМЕЧАНИЕ.

Чтобы использовать функцию дополнительного мониторинга CO₂ и SpO₂, сначала активируйте соответствующую функцию аппаратного обеспечения.

1. Откройте окно «Система» → «Датчик вк/вык».
 2. Для включения/выключения функций мониторинга выберите необходимые поля (O₂, CO₂, SpO₂).
- Мониторинг ячейки O₂ выполняется по умолчанию.

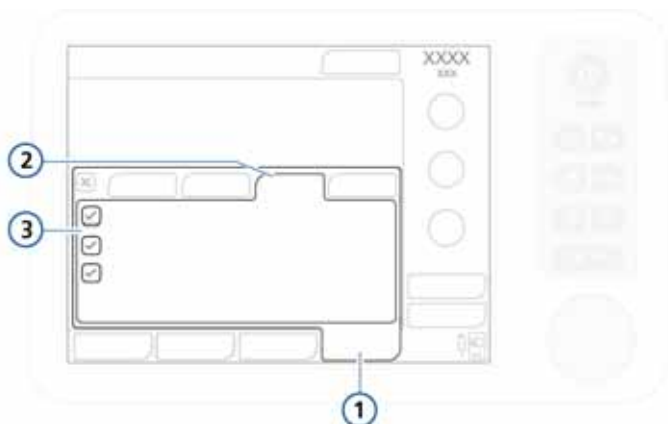


Рисунок 3-5. Окно «Датчик вк/вык»

- | | |
|-----------------|-----------------|
| 1 Система | 3 Опции датчика |
| 2 Датчик вк/вык | |

3.3.4 Настройка параметров яркости экрана для дневного и ночного режимов работы

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Настройки дневного и ночного режимов работы доступны в окне «Система» -> «Настройки».
- С помощью клавиши **«День/Ночь»** можно быстро переходить между настройками режимов по умолчанию. См. раздел 9.10.

Используйте эти настройки, чтобы устанавливать уровень яркости экрана для работы днем и ночью.

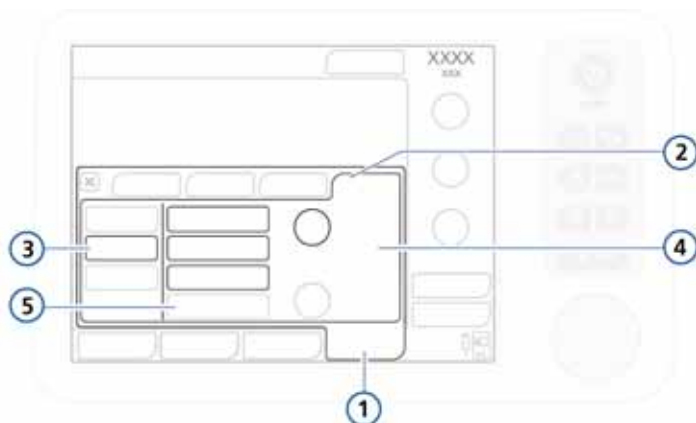


Рисунок 3-6. Окно «День и ночь»

1 Система	3 Кнопка «День и ночь»
2 Настройки	4 Настройки «День», «Ночь», «Яркость»

Настройка яркости экрана

1. Откройте окно «Система» -> «Настройки».
2. Чтобы выбрать режим для дневного времени (яркий экран), нажмите кнопку **«День»**.
 Чтобы выбрать режим для ночного времени (приглушенная яркость экрана), нажмите кнопку **«Ночь»**.
 Если выбран параметр «Ночь», рядом с клавишей **«День/Ночь»** загорается зеленый индикатор.
 После перезапуска устройства выбранный режим не сбрасывается.
3. Установите для каждого режима требуемую яркость экрана с помощью элемента управления **«Яркость»**.

Выбранное значение становится новым параметром по умолчанию для соответствующего режима.

Настройка	Диапазон яркости	По умолчанию
День	10–100%	80%
Ночь	10–100%	40%

4. Чтобы устройство регулировало яркость в зависимости от окружающего освещения, нажмите кнопку **«Автоматически»**.

Датчик устройства определяет интенсивность освещения и динамически регулирует яркость экрана.

Чтобы быстро переключиться между настройками яркости экрана для дневного и ночного режимов, нажмите клавишу **«День/Ночь»** на¹ панели аппарата ИВЛ. Подробнее см. раздел 9.10.

1. Не доступен для некоторых стран.

3.3.5 Установка даты и времени

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Установить дату и время можно в окне «Система» -> «Настройки».
- Убедитесь, что дата и время установлены верно, а записи в журнале регистрации событий имеют правильные отметки о времени и дате.

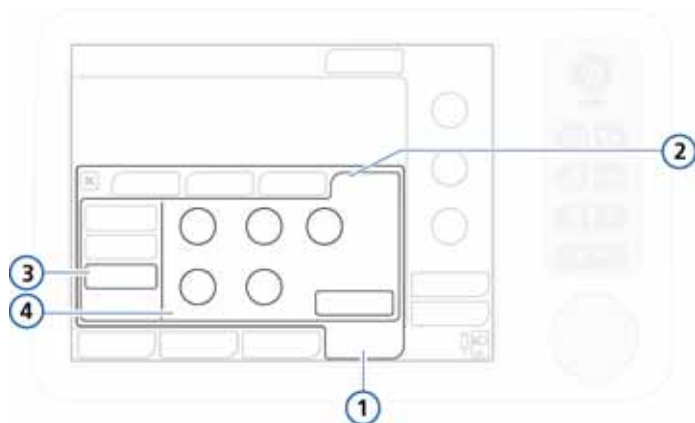


Рисунок 3-7. Настройки «Дата и Время»

- | | |
|-------------|---------------------------------------------------|
| 1 Система | 3 Дата и Время |
| 2 Настройки | 4 Настройки «Дата и Время»,
кнопка «Применить» |

Установка даты и времени

1. Откройте окно «Система» -> «Настройки».
2. Выберите «Дата и Время» и установите нужные значения.
3. Чтобы сохранить изменения, нажмите кнопку «Применить».

3.4 Утилиты

В окне «Утилиты» можно выполнить указанные ниже действия.

- Выбор источника газовой смеси («Выс давл O2» или «Низк давл O2»).
Подробнее см. в разделе 2.10 на стр. 2-33.
- Доступ к окну «Конфигурация».
Подробнее см. в приложении I.
- Копирование данных журнала регистрации событий на запоминающее устройство USB.

3.4.1 «Перед. Дан.»: Копирование данных журнала регистрации событий на запоминающее устройство USB

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Перед использованием порта USB коснитесь HAMILTON-C1.
- USB-разъем предназначен только для пассивных устройств хранения данных.
- Если запоминающее устройство было извлечено до завершения передачи файлов, необходимо повторно инициализировать порт USB, отключив и повторно включив аппарат ИВЛ.
- Устройство USB должно поддерживать стандарт USB 1.1.
- Снимок экрана в формате .jpg, созданный с помощью соответствующей кнопки, можно сохранить на устройстве USB.

На запоминающее устройство USB также можно сохранить журналы событий и обслуживания. Устройство должно иметь формат FAT или FAT32, на нем не должна быть установлена ни операционная система, ни система защиты.

Сохранение журналов

1. Перейдите в режим ожидания и вставьте запоминающее устройство в USB-разъем.
2. Выберите «Утилиты» -> «Перед. Дан.» (рис. 3-8), а затем – «Журнал эксп. данных».
3. Извлеките запоминающее устройство, как только на экране отобразится сообщение «Экспорт выполнен».

На запоминающем устройстве USB будет создана папка под названием «C1_sn» со всеми файлами журналов событий и журналов обслуживания.

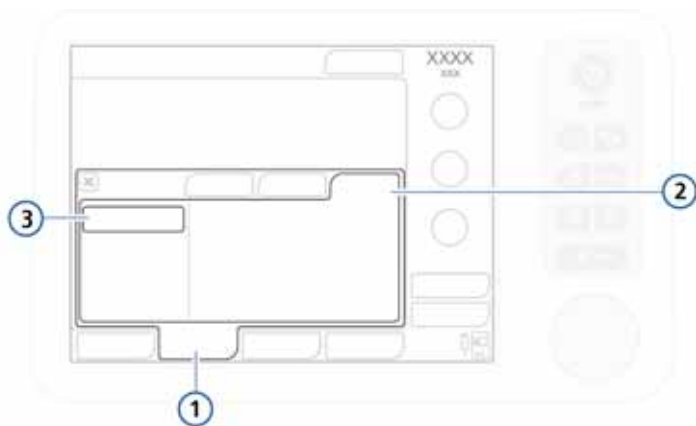


Рисунок 3-8. Окно «Перед. Дан.» 1

- | | | | |
|---|-------------|---|---------------------|
| 1 | Утилиты | 3 | Журнал эксп. данных |
| 2 | Перед. Дан. | | |

3.5 Тестирования системы тревог

Аппарат HAMILTON-C1 выполняет самотестирование после включения и на протяжении всего времени работы. В ходе этого самотестирования выполняется проверка функциональности системы тревог. Вы также можете запустить тестирование системы тревог, в течение которого демонстрируется активация сигналов тревог.

Перед тестированием системы сигналов тревог выполните настройку аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 для проведения стандартной вентиляции легких, установите дыхательный контур, демонстрационный симулятор легких (2 л) и ЭТ-трубку.

3.5.1 Высокое давление

1. Убедитесь, что демонстрационный симулятор легкого (2 л) подсоединен к аппарату ИВЛ.
2. Активируйте режим PCV+.
3. Для тревоги «Давление» установите предельное значение, превышающее измеренное пиковое давление в дыхательных путях («Рпик») на 15 смН₂O.
4. Сильно сожмите демонстрационный симулятор легкого на вдохе.
5. Убедитесь, что тревога «**Высокое давление**» активирована, аппарат ИВЛ переключается на выдох, а давление снижается до уровня РЕЕР/CPAP.

3.5.2 Низкий минутный объем

1. Подождите, пока аппарат ИВЛ выполнит 10 дыхательных циклов без тревог.
2. Отрегулируйте минимальный предел тревоги «МинОбъВыд» таким образом, чтобы он превышал измеряемое значение.

3. Проверьте, активирована ли тревога «**Низкий минутный объем**».

3.5.3 Низкий уровень кислорода

1. Установите концентрацию кислорода на значение 50%.
2. Подождите 2 минуты.
3. Отсоедините источник подачи кислорода.
4. Убедитесь, что выполнены следующие условия.
 - Значение концентрации кислорода, отображаемое в окне мониторинга, снижается.
 - Активируется тревога **Низкий уровень кислорода**.
5. Подождите 30 секунд, или пока показатель концентрации кислорода не станет меньше 40%.
6. Подсоедините источник подачи кислорода.
7. Убедитесь, что тревога «Низкий уровень кислорода» отключается. Тревога «Низкий уровень кислорода» должна отключиться, как только измеряемый показатель кислорода превысит 45%.

3.5.4 Отсоединение от пациента

1. Отсоедините демонстрационный симулятор легкого.
2. Убедитесь, что тревога «**Отсоединение от пациента**» активирована.
3. Снова присоедините демонстрационный симулятор легкого.
4. Проверьте, отключилась ли тревога и восстановлена ли автоматически вентиляция в аппарате ИВЛ.

3.5.5 Потеря напряжения сети

1. Подсоедините аппарат ИВЛ к источнику переменного тока и включите его.
2. Отсоедините шнур питания.
3. Проверьте, сработала ли тревога **«Потеря напряжения сети»** и перешел ли аппарат ИВЛ в режим работы от резервного аккумулятора.
4. Снова подключите аппарат ИВЛ к источнику питания переменного тока.
5. Проверьте, отключилась ли тревога и подсоединен ли аппарат ИВЛ к источнику питания переменного тока.

3.5.6 Обструкция выдоху

1. Заблокируйте выпускной канал клапан выдоха.
2. Проследите за повышением давления.
3. Проверьте, активирована ли тревога **«Обструкция выдоху»**.

3.5.7 Апноэ

1. Активируйте режим SPONT. Убедитесь, что функция резервной вентиляции при апноэ отключена.
2. Подождите, пока истечет установленное время апноэ.
3. Проверьте, активирована ли тревога «Апноэ».
4. Сожмите демонстрационный симулятор легкого.
5. Убедитесь, что тревога «Апноэ» отключается.

4 Настройки аппарата ИВЛ

4.1	Введение	4-2
4.2	Возрастные группы пациентов	4-3
4.3	Параметры быстрой настройки	4-3
4.4	Настройка данных пациента	4-4
4.5	Окно «Режимы»: установка режима вентиляции	4-8
4.6	Установка параметров режима	4-10
4.6.1	Изменение настроек параметров	4-11
4.6.2	Выбор настроек параметров при изменении режима	4-13
4.6.3	О резервной вентиляции при апноэ	4-14
4.6.4	Таблица настроек контролируемых параметров	4-16
4.7	Использование сигналов тревоги	4-23
4.7.1	Установка предельных значений тревог	4-24
4.7.2	Регулировка громкости сигнала тревоги	4-27
4.7.3	«Буфер»: просмотр данных тревоги	4-28
4.7.4	Таблица предельных значений тревог	4-29

4.1 Введение

ВНИМАНИЕ!

- Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для здоровья пациента, убедитесь, что настройки аппарата ИВЛ соответствуют возрастной группе пациента, а при сборке дыхательного контура использовались надлежащие компоненты (см. описание в разделе 2).
- *Чтобы обеспечить безопасную эксплуатацию аппарата ИВЛ, перед его подключением к пациенту всегда выполняйте требуемые тесты и калибровки.*
- Чтобы обеспечить безопасность при проведении вентиляции легких, выполняйте проверку аппарата ИВЛ, прежде чем подключать его к пациенту. Если по результатам какого-либо тестирования аппарат будет определен как неисправный, следует немедленно изъять его из клинического использования. Не используйте аппарат ИВЛ до завершения необходимых ремонтных работ и успешного проведения всех видов тестирования.
- Врач несет ответственность за правильную настройку аппарата ИВЛ, даже если используются стандартные параметры или такие автоматизированные функции, как ASV.

В данном разделе описывается процедура настройки аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 для вентиляции легких у пациентов разных возрастных категорий. Подготовьте аппарат ИВЛ к использованию согласно инструкциям, приведенным в разделе 2.



Сведения о неонатальной вентиляции см. в разделе 5.

Для выбора, активации и подтверждения параметров необходимо ознакомиться с функциями сенсорного экрана и поворотного-нажимного регулятора. Подробнее см. раздел 2.15.

4.2 Возрастные группы пациентов

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 используется для двух возрастных групп пациентов: «Младенец» и «Взрос./Пед.».

Таблица 4-1. Возрастные группы пациентов

	Младенец	Взрос./Пед.
Группа пациентов	Вес: 0,2–30 кг	Пол: Муж., Жен. Рост: 30–250 см ИдВес: 3–139 кг
Специальные режимы	nCPAP, nCPAP-PC	ASV, Динам. Легк., Сост. Вент

4.3 Параметры быстрой настройки

В аппарате ИВЛ HAMILTON-C1 предусмотрены три разные кнопки быстрой настройки – по одной для каждой группы пациентов (см. рис. 4-1). Для каждой преконфигурации быстрой настройки можно задать режим, а также параметры управления режимом, тревог, состояния вентиляции и параметр « Vt /ИдВес» или « Vt /кг» (для неонатальной вентиляции).

Подробнее об установке параметров быстрой настройки см. в разделе I.6.

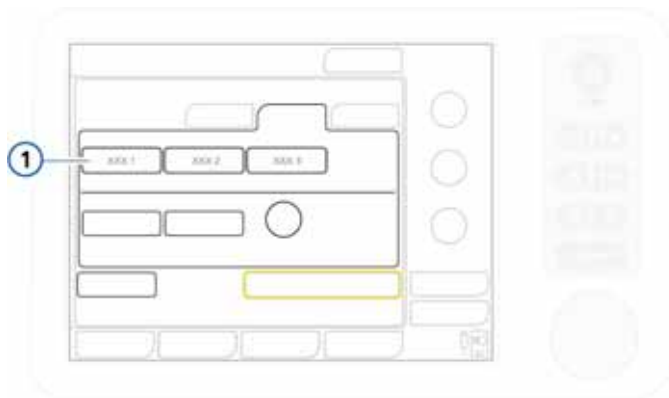


Рисунок 4-1. Кнопки быстрой настройки (1) в окне «Режим Ожидания»

4.4 Настройка данных пациента

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Убедитесь, что выбрана правильная группа пациентов («Взрос./Пед.» или «Младенец»). Также укажите пол (если необходимо). Установка правильных настроек позволит избежать гипер- или гиповентиляции.
- Если указать для параметра «Рост» данные, существенно отличающиеся от фактического роста пациента из группы «Взрос./Пед.», параметр «ИдВес» и, как следствие, значение «Частота» будут рассчитаны неправильно. Внимательно проверяйте значения, указанные в окне «Режим Ожидания».

ПРИМЕЧАНИЕ.

- В окне установки параметров для нового пациента отображаются настройки режима, управления и тревог, заданные по умолчанию.

Если выбран параметр «Посл. Пациент», на экране отобразятся последние использовавшиеся настройки.

- Можно установить параметры по умолчанию для каждой группы пациентов (режим и управление). См. раздел «Конфигурация».
- Если какой-либо параметр был введен по неосторожности, но не был подтвержден, система автоматически отменит его через 30 секунд. Кроме того, окно введения параметров закрывается через 3 минуты, также отменяя введенные, но не подтвержденные параметры.
- Если выбрана группа пациентов «Младенец», на экране отображается сообщение «Младенец».



После запуска вентиляции на экране отобразится окно настройки данных пациента (рис. 4-2) с выбранными настройками по умолчанию. Выберите, измените и активируйте необходимые элементы.

Убедитесь, что аппарат ИВЛ настроен в соответствии с используемыми компонентами дыхательного контура, как описано в разделе 2.3. Подробные сведения о неонатальной вентиляции также доступны в разделе 5.

Запуск вентиляции

1. Если обязательные тесты еще не были проведены, нажмите кнопку «Подготовка» и выполните все необходимые действия.
2. Выберите необходимую группу пациентов.
 - «Взрос. / Пед. ». К этой группе относятся взрослые пациенты и дети (рис. 4-2). Таблица 4-1 содержит диапазоны возраста и веса.



- «Младенец». Группа, к которой относятся младенцы (рис. 4-3). Таблица 4-1 содержит диапазоны возраста и веса.
- «Посл. Пациент». Повторное применение последних активных параметров, использовавшихся для аппарата ИВЛ.

Выбранная группа пациентов («Взрос./Пед.» или «Младенец») отображается под названием режима в верхнем правом углу экрана.

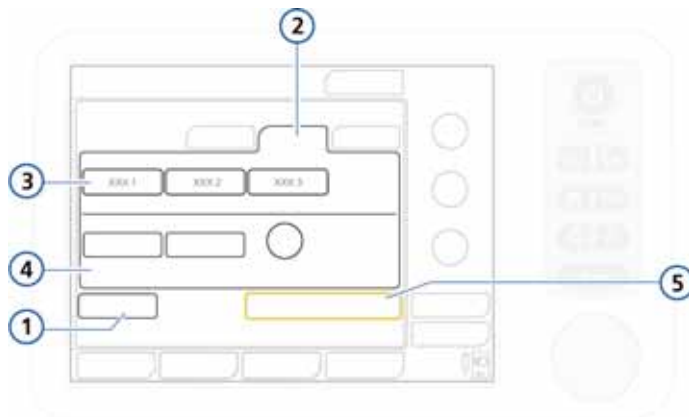
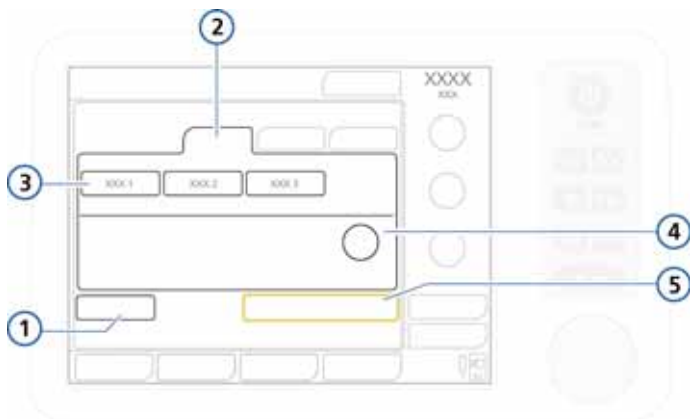


Рисунок 4-2. Окно «Настройка данных пациента»/ «Режим Ожидания» («Взрос./Пед.»)

- | | |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|
| <p>1 Подготовка</p> <p>2 Группа пациентов «Взрос./Пед.»</p> <p>3 Кнопки быстрой настройки</p> | <p>4 Пол, Рост и ИдВес</p> <p>5 Запуск вентиляции</p> |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|



**Рисунок 4-3. Окно «Настройка данных пациента»/
«Режим Ожидания» («Младенец»)**

1	Подготовка	4	Вес
2	Группа пациентов «Младенец»	5	Запуск вентиляции
3	Кнопки быстрой настройки		

3. Отрегулируйте параметры следующим образом.

- Для взрослых пациентов и детей выберите значение параметра «Пол», а также укажите рост («Рост»).

Аппарат ИВЛ автоматически определяет идеальный вес тела («ИдВес») и выводит его на экран¹.



- Для младенцев укажите «Вес».

1. Расчет идеального веса тела (согласно критерию для взрослых, установленному Пенсильванским медицинским центром, и критерию для педиатрических пациентов, принятому в публикации Traub SL. Am J Hosp Pharm 1980) выполняется по приведенной ниже формуле.

ИдВес: Идеальный вес тела [кг] P: Рост [см]

$P \leq 70 \text{ см}$ ИдВес = $0,125 \times \text{Рост} - 0,75$ $70 < P \leq 128$

ИдВес = $0,0037 \times P - 0,4018 \times P + 18,62$ $P \geq 129$

ИдВес мужчины = $0,9079 \times P - 88,022$; ИдВес женщины = $0,9049 \times P - 92,006$

В системе применяется значение фактического веса; значение для параметра «ИдВес» не рассчитывается.

4. Для инициирования процедуры вентиляции легких выберите «Запуск **вентиляции**».

4.5 Окно «Режимы»: установка режима вентиляции

ПРИМЕЧАНИЕ.



- Подробные сведения о режимах приведены в указанных ниже частях руководства.
 - Раздел 5 о специальных режимах неонатальной вентиляции (nCPAP и nCPAP-PC).
 - Приложение С об адаптивной поддерживающей вентиляции (ASV).
 - Приложение D о неинвазивной вентиляции.
 - Приложение В обо всех остальных режимах.
- Режим ASV не предназначен для вентиляции легких у младенцев.

Название активного режима вентиляции отображается в верхнем правом углу экрана.

При первоначальном запуске процедуры ИВЛ устанавливается режим по умолчанию. При необходимости выберите другой режим, выполнив указанные ниже действия.

Раздел 4.6 на стр. 4–10 содержит подробные сведения о режимах и соответствующих контролируемых параметрах.

Изменение режима

1. Откройте окно «Режимы». См. рис. 4-4.
2. Выберите режим, который необходимо установить.

3. Нажмите «Подтвердить», чтобы выбрать режим и просмотреть соответствующие настройки управления.

Откроется окно «Управление».

4. Просмотрите установленные параметры и при необходимости внесите изменения (см. раздел 4.6.2), а затем нажмите «Подтвердить» в окне «Управление», чтобы активировать выбранный режим.

Аппарат не будет работать в новом режиме, пока вы не нажмете «Подтвердить» в окне «Управление». Если не нажать кнопку «Подтвердить», аппарат продолжит работать в текущем режиме.

Обратите внимание: кнопка «Подтвердить» отображается только при изменении режима.

Если контролируемые параметры не будут подтверждены, через некоторое время окно автоматически закроется. Новый режим не будет выбран, а во время вентиляции будут применяться предыдущие параметры.

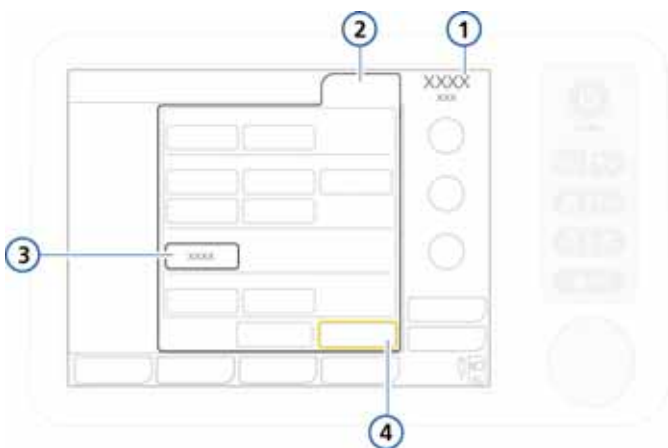


Рисунок 4-4. Изменение режима, окно «Режимы»

- | | | | |
|---|----------------|---|--------------------------------|
| 1 | Активный режим | 3 | Режим, который нужно применить |
| 2 | Режимы | 4 | Подтвердить |

4.6 Установка параметров режима

ПРИМЕЧАНИЕ.



- Кроме контролируемых параметров, в окне «Базовый» отображаются временные характеристики дыхательного цикла, определяемые на основе контролируемых временных параметров (см. рис. 4-5).
- Сведения о режимах неинвазивной вентиляции (NIV, NIV-C/B) приведены в приложении D.
- Сведения о режимах неонатальной вентиляции (включая nCPAP, nCPAP-PC) приведены в разделе 5.
- При переходе в режимы nCPAP или выходе из них может появляться предупреждающее сообщение **«Нужна калибр. Датч. Потока»**.

Контролируемые параметры устанавливаются в трех окнах «Управление» («Базовый», «Больше» и «Апноэ»).

Функцию вдоха можно включить в окне «Больше». Резервную вентиляцию при апноэ можно включить в окне «Апноэ».

Дополнительную информацию о контролируемых параметрах см. в перечисленных ниже таблицах.

- В Таблица 4-2 указываются настройки контролируемых параметров.
- В Таблица А-5 описаны диапазоны контролируемых параметров и настройки по умолчанию, включая погрешности.
- В таблице А-6 приведены контролируемые параметры для разных режимов вентиляции.

4.6.1 Изменение настроек параметров

ПРИМЕЧАНИЕ.

Установить параметры РЕЕР/СРАР, «Кислород», а также выполнить дополнительную настройку (в зависимости от активного режима) можно на главном экране, не открывая окно «Управление».

В окне «Управление» доступны настройки параметров для активного режима.

Для изменения настроек параметров активного режима выполните указанные ниже действия.

1. Откройте окно «Управление» -> «Базовый» (рис. 4-5).
2. Выберите параметр и измените его значение. Изменение будет применено немедленно. Повторите эту процедуру для каждого параметра.
3. Откройте окно «Управление» -> «Больше» (рис. 4-6), после чего выберите и измените необходимые параметры.
4. Если применимо, откройте окно «Управление» -> «Апное» (рис. 4-7). Выберите или отмените выбор для параметра «Backup».

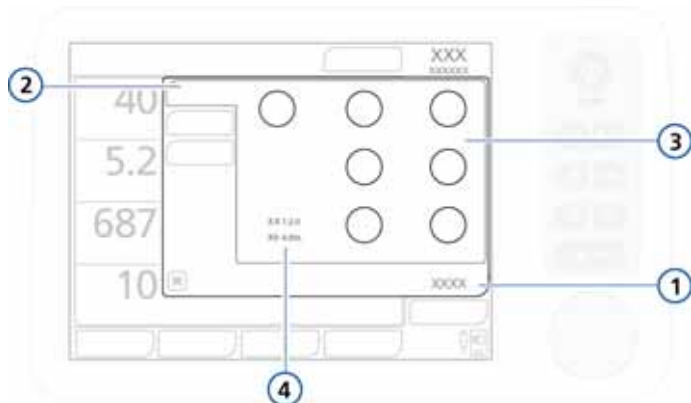


Рисунок 4-5. Настройки на вкладке «Базовый», окно «Управление»

- | | |
|-------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>1 Управление</p> <p>2 Базовый</p> <p>3 Контролируемые параметры режима</p> | <p>4 Временные характеристики дыхательного цикла, определяемые по настройкам дыхания (если в выбранном режиме возможны принудительные вдохи).</p> <ul style="list-style-type: none">• I:E: коэффициент времени вдоха (применяется к принудительным вдохам)• Ввыд: продолжительность фазы выдоха;
Ввдох: продолжительность фазы вдоха |
|-------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

В процессе изменения режима также будут отображаться кнопки «Подтвердить» и «Отмена».

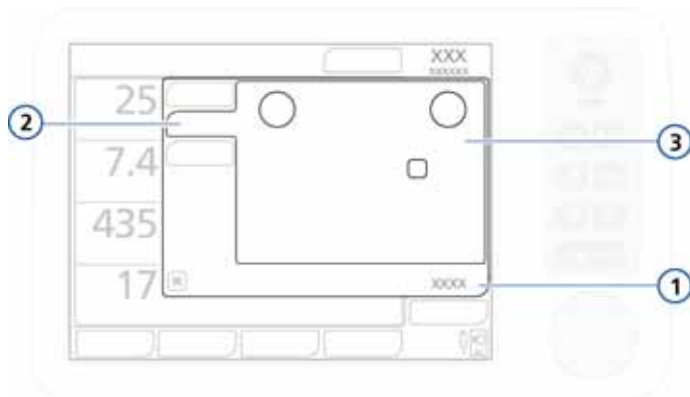


Рисунок 4-6. Настройки на вкладке «Больше» окна «Управление»

- | | | | |
|---|------------|---|---------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые параметры режима |
| 2 | Больше | | |

4.6.2 Выбор настроек параметров при изменении режима

После перехода в другой режим автоматически открывается окно «**Базовый**», в котором отображаются название нового режима и настройки параметров (рис. 4-7). Просмотрите и подтвердите предлагаемые параметры. Без подтверждения переход в другой режим не будет выполнен.

Чтобы просмотреть настройки контролируемых параметров и подтвердить их, выполните указанные ниже действия.

1. Выберите параметр и измените его значение. Изменение будет применено сразу после подтверждения изменения режима. Повторите эту процедуру для каждого параметра.
2. Откройте окно «**Управление**» -> «**Больше**» (рис. 4-6), после чего выберите и измените необходимые параметры.

3. Если применимо, откройте окно «Управление» -> «Апноэ» (рис. 4-7).

Выберите или отмените выбор «Backup». Подробнее см. раздел 4.6.3.

Отрегулируйте параметры. Подробнее см. раздел 4.6.4.

4.6.3 О резервной вентиляции при апноэ

ВНИМАНИЕ!

Компания Hamilton Medical рекомендует активировать резервную вентиляцию при апноэ для каждого режима, в котором можно выбрать спонтанное дыхание. По соображениям безопасности резервная вентиляция при апноэ активирована по умолчанию.

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 оснащен функцией резервной вентиляции при апноэ – механизмом, который минимизирует возможные негативные последствия для пациента вследствие апноэ или остановки дыхания. Апноэ может возникнуть во всех режимах, кроме (S)CMV+, PCV+, ASV, PSIMV+, NIV-C/B и nCPAP-PC.

Если во время работы в одном из таких режимов аппарат ИВЛ обнаружит отсутствие инспираторных усилий или проведение управляемого дыхания на протяжении заданного оператором интервала, такая ситуация расценивается как апноэ. Если функция резервной вентиляции при апноэ включена, процесс вентиляции легких не прерывается.

Если функция резервной вентиляции при апноэ включена. Функция резервной вентиляции при апноэ обеспечивает непрерывную вентиляцию легких, если по истечении заданного времени апноэ не обнаружено ни одной дыхательной попытки (значение «Время Апноэ» задается в окне «Тревоги»). В такой ситуации аппарат

ИВЛ автоматически незамедлительно переходит в режим резервной вентиляции при апноэ. При этом срабатывает тревога низкой приоритетности, на экране отображается Вентиляция Апноэ, а вентиляция выполняется с приведенными ниже параметрами.

Если исходным режимом является...	аппарат ИВЛ переходит в такой резервный режим...
SIMV+/APVsimv	SIMV+/APVsimv
SPONT	SIMV+
DuoPAP/APRV	SIMV+
NIV	PCV+

Настройка контролируемого параметра режима резервной вентиляции при апноэ зависит от идеального веса тела пациента (в случае младенцев – фактического веса тела). Для замены значений по умолчанию снимите отметку «Автоматически».

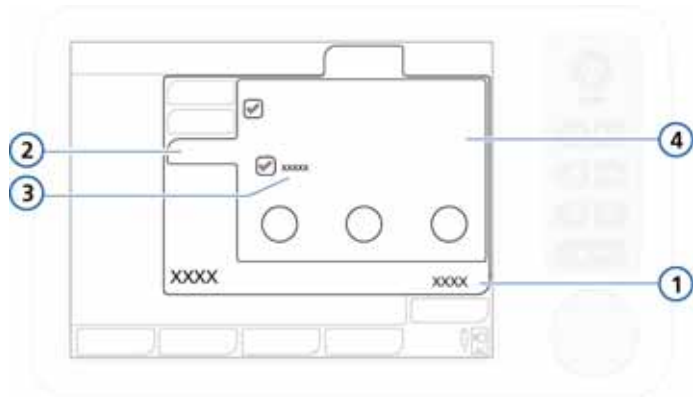


Рисунок 4-7. Окно «Апноэ», кнопка «Автоматически»

- | | | | |
|---|------------|---|---------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Флажок «Автоматически» |
| 2 | Апноэ | 4 | Контролируемые параметры режима |

Как только пациент инициирует два последовательных вдоха, аппарат ИВЛ восстанавливает исходный режим вентиляции с первоначальными параметрами, а на экране отображается сообщение Вентиляция апноэ закончена.

После включения/выключения функции резервной вентиляции при апноэ она сохраняет свое текущее состояние во всех применимых режимах. Если активирован режим резервной вентиляции при апноэ, никакого вмешательства со стороны медперсонала не требуется. Вместе с тем вы можете изменить режим во время применения этой функции, перейдя в новый режим или приняв резервный режим как новый.

Если апноэ возникает, когда функция резервной вентиляции при апноэ отключена, активируется тревога высокой приоритетности «Апноэ».

4.6.4 Таблица настроек контролируемых параметров

В таблице ниже кратко описываются все контролируемые параметры аппарата ИВЛ.

В таблице А-5 (приложение А) описаны диапазоны контролируемых параметров и настройки по умолчанию, включая погрешности.

Таблица 4-2. Контролируемые параметры

Параметр	Определение
ETS	<p>Чувствительность экспираторного триггера. Выраженный в процентах коэффициент максимальной скорости потока на вдохе, при котором аппарат ИВЛ переходит от фазы вдоха в фазу выдоха.</p> <p>Увеличение показателя ETS приводит к сокращению времени вдоха, что может иметь положительный эффект у пациентов с обструктивной болезнью легких. Показатель ETS позволяет согласовать время вдоха для дыхания с поддержкой давления и время получения нервного импульса пациента.</p> <p>Применяется к спонтанному дыханию.</p>
F-триггер	<p>Инспираторный поток пациента, который инициирует аппаратный вдох.</p> <p>Если изменить настройки в фазе вдоха, это повлияет на один следующий вдох, а если в фазе выдоха, то на два вдоха.</p> <p>Применяется ко всем режимам, кроме nCPAP-PC.</p> <hr/> <p>ВНИМАНИЕ!</p> <p>Если триггер срабатывает автоматически, сначала проверьте возможные причины (состояние пациента, дыхательный контур и другие параметры) и только после этого при необходимости снизьте его чувствительность.</p> <hr/> <p>ПРИМЕЧАНИЕ.</p> <p>Если значение потокового триггера превышает возможности пациента, вдох не инициируется. Установите значение, соответствующее состоянию пациента, и инициируйте ручной вдох, чтобы активировать новые параметры.</p> <hr/>
I:E	<p>Процентное соотношение времени вдоха к времени выдоха. Применяется к принудительным вдохам.</p>

Таблица 4-2. Контролируемые параметры (продолжение)

Параметр	Определение
P-рамп	<p><i>Дополнительные сведения, включая диапазоны параметров и погрешности, приведены в таблице А-5 на стр. А-7.</i></p> <p>Время достижения давления. Время, необходимое для достижения заданного давления на вдохе.</p> <p>Параметр «P-рамп» позволяет точно отрегулировать начальный выходной поток при проведении вентиляции с управлением по давлению или вентиляции с поддержкой давлением, что дает возможность установить поток газовой смеси, который соответствует потребностям пациента.</p> <p>Если для параметра «P-рамп» задан короткий промежуток времени (0–50 мс), это приводит к повышению скорости начального потока и более быстрому достижению целевого давления, что может оказать благоприятное воздействие на пациентов с повышенной активностью дыхательного центра.</p> <p>У некоторых пациентов понижение значений параметра «P-рамп» связано со снижением дыхательных усилий.</p> <p>Если для параметра «P-рамп» установлено очень низкое значение, в особенности если используется ЭТ-трубка малого диаметра (высокое сопротивление), это может привести к достижению пикового давления на раннем этапе вдоха и активации тревоги Ограничение давления.</p> <p>Слишком высокое значение параметра «P-рамп» может препятствовать достижению заданного давления на вдохе. Целевым показателем является квадратная (прямоугольная) форма кривой давления.</p> <p>Применяется ко всем режимам, кроме nCPAP.</p> <hr/> <p>ПРИМЕЧАНИЕ.</p> <p>Во избежание чрезмерного пикового давления при проведении вентиляции легких у детей рекомендуется установить для параметра «P-рамп» значение не ниже 75 мс.</p>

Таблица 4-2. Контролируемые параметры (продолжение)

Параметр	Определение
<i>Дополнительные сведения, включая диапазоны параметров и погрешности, приведены в таблице А-5 на стр. А-7.</i>	
РЕЕР/CPAP	Положительное давление в конце выдоха и постоянное положительное давление в дыхательных путях (значения базового давления в фазе выдоха). Применяется ко всем видам дыхания.
Рвысок	Настройка высокого давления в режимах APRV и DuoPAP. Абсолютное значение давления, включая РЕЕР.
Ринсп	Давление (дополнительно к РЕЕР/CPAP), которое применяется в фазе вдоха. Применяется в режимах PSIMV+ IntelliSync и NIV-C/B.
Рнизк	Параметр низкого давления в режиме APRV.
Рподдерж	Поддержка давлением применяется к спонтанному дыханию в режимах SPONT, NIV и SIMV+. Давление (дополнительно к РЕЕР/CPAP), которое применяется в фазе вдоха. Поддержка давлением помогает пациенту противодействовать сопротивлению потоку в дыхательном контуре и эндотрахеальной трубке. Она компенсирует снижение дыхательного объема и повышение частоты спонтанного дыхания у пациента.
Руправл	Давление (дополнительно к РЕЕР/CPAP), применяемое в фазе вдоха в режимах PCV+ и nCPAP-PC.

Таблица 4-2. Контролируемые параметры (продолжение)


Параметр	Определение
<i>Дополнительные сведения, включая диапазоны параметров и погрешности, приведены в таблице А-5 на стр. А-7.</i>	
Твд	<p>Время вдоха, в течение которого выполняется подача газовой смеси в требуемом объеме (время достижения заданного оператором целевого дыхательного объема V_t или значения «Руправл»). Используется вместе с параметром «Частота» для установки времени дыхательного цикла.</p> <p>В режимах PCV+ и (S)CMV+ временные характеристики принудительного дыхания могут контролироваться на основе частоты вдохов и значения параметра «Твд» или же соотношения I:E. Требуемый метод мониторинга устанавливается в окне «Конфигурация». Показатели в других режимах отслеживаются на основе частоты вдохов и значения параметра «Твд».</p>
Твд макс	Максимальное время вдоха для дыхательных движений с переключением на выдох по потоку для неонатальной вентиляции в режимах NIV, NIV-C/B, SPONT.
Твысок	Продолжительность работы при более высоком уровне давления («Рвысок») в режимах DuoPAP и APRV.
Тнизк	Продолжительность работы при более низком уровне давления («Рнизк») в режиме APRV.
V_t	Дыхательный объем, подаваемый во время вдоха в режимах (S)CMV+ и SIMV+.
V_t/kg	Дыхательный объем на килограмм массы тела.
Вес 	Фактический вес. Используется только для младенцев.

Таблица 4-2. Контролируемые параметры (продолжение)

Параметр	Определение
<p><i>Дополнительные сведения, включая диапазоны параметров и погрешности, приведены в таблице А-5 на стр. А-7.</i></p>	
Вдох	<p>Вдохи, выполняемые с регулярным интервалом (каждые 50 вдохов) при давлении не более чем на 10 смН₂O выше, чем вдохи без вздохов, в соответствии с заданным пределом тревоги «Давление».</p> <p>Во время вдохов со вздохами пределы тревог «Давление» и «Vt» остаются действительными, что защищает пациента от чрезмерного превышения значений давления и объема.</p> <p>Недоступно для неонатальной вентиляции, а также в режимах DuoPAP и APRV.</p>
ДвASV _v макс	<p>Максимальное значение давления для режима ASV. Для правильной работы контроллера ASV значение параметра «ДвASV_vмакс» должно превышать значение PEEP/CPAP по крайней мере на 15 смН₂O. При изменении значения «ДвASV_vмакс» или предела тревоги «Давление» автоматически изменяются и другие параметры: Для предела тревоги «Давление» в обязательном порядке устанавливается значение, которое на 10 смН₂O превышает значение «ДвASV_vмакс».</p>
Кислород	<p>Концентрация кислорода в подаваемой газовой смеси. Применяется ко всем видам дыхания. Не активен в случае использования кислорода низкого давления.</p>

Таблица 4-2. Контролируемые параметры (продолжение)

Параметр	Определение
%МиноОбъ	<p>Процентное отношение подаваемого минутного объема в режиме ASV. Аппарат ИВЛ использует параметры «%МиноОбъ», «Рост» и «Пол» для расчета целевого минутного объема вентиляции.</p> <p>Стандартные значения для параметра «%МиноОбъ» могут быть такими:</p> <ul style="list-style-type: none"> • для пациентов с нормальным клиническим состоянием – 100% (100 мл/мин/кг массы тела для взрослых и 300 мл/мин/кг массы тела для детей); • для пациентов с хронической обструктивной болезнью легких – 90%; • для пациентов с респираторным дистресс-синдромом – 120%; • для прочих пациентов – 110%. <p>Добавляйте 20% на каждый градус температуры тела > 38,5 °С. Добавляйте 5% на каждые 500 м над уровнем моря.</p>
Пол	Пол пациента. Используется для вычисления идеального веса тела («ИдВес») взрослых и детей.
Резервная вентиляция при апноэ	<p>Функция, которая обеспечивает вентиляцию, если по истечении регулируемого времени апноэ дыхательные попытки не были обнаружены.</p> <p>Если функция «Автоматически» включена, контролируемые параметры рассчитываются на основе параметра «ИдВес» пациента.</p>
Рост	Рост пациента. Определяет идеальный вес тела («ИдВес»), расчет которого необходим для режима ASV и параметров быстрого запуска процедур вентиляции для взрослых пациентов и детей.
Частота	Частота дыхания или количество дыхательных движений в минуту.

4.7 Использование сигналов тревоги

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Установленный уровень звукового сигнала должен превышать уровень внешних шумов. В противном случае вы не сможете услышать сигналы тревог и определить причины их срабатывания.

В окне «Тревоги» можно выполнять следующие действия:

- устанавливать предельные значения тревог (раздел 4.7.1);
- регулировать уровень звукового сигнала тревог (раздел 4.7.2);
- просматривать активные сигналы тревоги (раздел 4.7.3).

Подробные сведения о воспроизводимых устройством сигналах тревоги см. в указанных ниже частях данного руководства.

- В таблице 4-3 описаны все настраиваемые сигналы тревог.
- В таблице 8-2 (раздел 8) подробно изложены способы устранения проблем при тревогах.
- Таблица А-9 (приложение А) содержит сведения о диапазонах и погрешностях.

4.7.1 Установка предельных значений тревог

ВНИМАНИЕ!

Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента, перед подключением аппарата ИВЛ к пациенту убедитесь, что пределы тревог установлены правильно.

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Если аппарат ИВЛ работает в режиме (S)CMV+ или SIMV+, убедитесь, что тревога «Давление» настроена правильно. Эта тревога определяет предел безопасного давления для аппарата ИВЛ, который соответствующим образом регулирует давление на вдохе для достижения целевого дыхательного объема.

Максимальное доступное значение давления на вдохе на 10 смН₂O ниже предельного значения параметра «Давление» (обозначено голубой линией на отображаемой кривой давления).

Установите для тревоги «Давление» безопасный предел (например, 45 смН₂O, при котором целевое значение давления ограничивается показателем не более 35 смН₂O). Если установить для параметра «Давление» слишком низкое значение, это приведет к сужению диапазона, в котором аппарат ИВЛ сможет регулировать давление на вдохе и обеспечивать целевой дыхательный объем.

- При выборе функции «Авто» система автоматически настраивает все пределы тревог в зависимости от текущих значений параметров мониторинга (кроме предельных значений тревог «Vt» и «Апноэ»). Пределы тревоги «Vt» не изменяются – их необходимо устанавливать вручную.
- Во время неонатальной вентиляции кнопка «Авто» недоступна.



-
- В случае перебоев в питании длительностью до 120 секунд устройство сохраняет последние настройки, включая указанные предельные значения тревог. После восстановления энергоснабжения аппарат возобновляет вентиляцию с применением сохраненных параметров. Если сбой в энергоснабжении длится дольше 120 секунд, выбранные настройки также сохраняются в памяти системы, но после восстановления электропитания устройство переходит в режим ожидания.
-

Можно в любое время перейти в окно «Тревоги» и изменить соответствующие параметры тревоги, не меняя настройки вентиляции.

В аппарате ИВЛ предлагается два варианта установки тревог.

- Установка предельных значений для отдельных тревог вручную.
- Использование функции «Авто» для тревог.

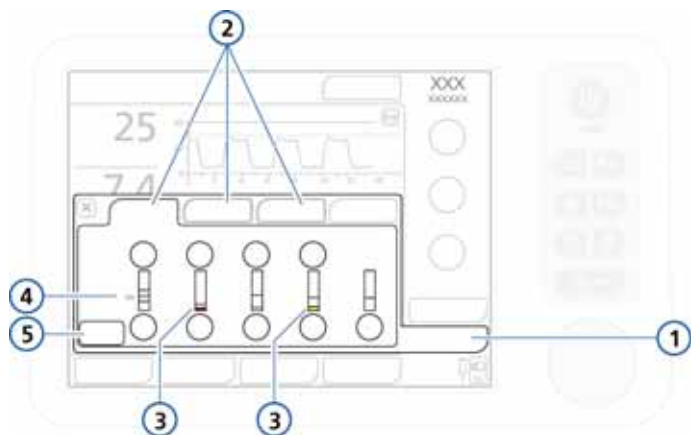


Рисунок 4-8. Окно «Границы»

- | | | | |
|---|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---|------------------------------|
| 1 | Тревоги | 4 | Текущее значение мониторинга |
| 2 | Граница 1, 2, 3 | 5 | Кнопка «Авто» |
| 3 | Красная или желтая полоса (в зависимости от приоритетности тревоги – высокой, средней или низкой) указывает на выход отслеживаемого значения за пределы допустимого диапазона. | | |

Просмотр и регулировка параметров срабатывания тревог

1. Коснитесь кнопки «Тревоги». Отобразится окно «Граница 1» (рис. 4-8).
2. Чтобы установить предельное значение для отдельной тревоги, выберите соответствующий параметр и отрегулируйте его. Повторите этот шаг для других тревог.

Дополнительные настройки сигналов тревоги доступны в окне «Граница 2», а также «Граница 3» (если используется).
3. Чтобы установить предельные значения сигналов тревоги автоматически, нажмите кнопку «Авто» в окне «Граница 1».

При выборе функции «Авто» система автоматически настраивает все пределы тревог в зависимости от текущих значений параметров мониторинга (кроме предельных значений тревог «Vt» и «Апноэ»). Пределы тревоги «Vt» не изменяются – их необходимо устанавливать вручную.

4. Закройте окно.

4.7.2 Регулировка громкости сигнала тревоги

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Установленный уровень звукового сигнала должен превышать уровень внешних шумов. В противном случае вы не сможете услышать сигналы тревог и определить причины их срабатывания.

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Нельзя установить громкость сигналов тревоги ниже минимальной указанной для аппарата в окне «Конфигурация» (раздел 1.3.4).
- Если перед выключением аппарата ИВЛ для сигналов тревоги был установлен уровень громкости < 5, при следующем включении оборудования он будет восстановлен на уровне 5.

Однако если заданное минимальное значение составляет больше 5, при включении будет установлено более высокое значение.

- Если на время ночной смены громкость тревоги была снижена, утром необходимо установить прежнее значение параметра.
 - Отрегулировать громкость сигналов тревоги можно на вкладке «Настройки».
-

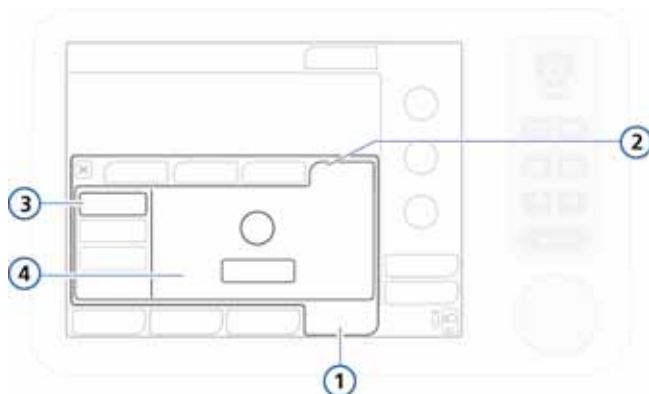


Рисунок 4-9. Настройка громкости сигналов тревоги

1	Система	3	Кнопка «Громкость»
2	Настройки	4	Регулятор «Громкость» и кнопка «Тест»

Регулировка громкости сигналов тревоги

1. Откройте окно «Система» -> «Настройки».
2. Перейдите к регулятору «Громкость» и установите необходимый уровень звука.
3. Проверьте громкость, нажав кнопку «Тест».
Убедитесь, что уровень громкости сигналов тревоги превышает уровень внешних шумов.
4. При необходимости повторите процедуру, после чего закройте окно.

4.7.3 «Буфер»: просмотр данных тревоги

Описание буфера тревог см. в разделе 8.

4.7.4 Таблица предельных значений тревог

В таблице ниже кратко описываются все регулируемые сигналы тревог, воспроизводимые аппаратом ИВЛ. В таблице А-9 (приложение А) описаны диапазоны регулируемых сигналов тревоги и настройки по умолчанию, включая погрешности.

Таблица 4-3. Регулируемые тревоги

Тревога	Определение
<i>Дополнительные сведения, включая диапазоны сигналов тревог и погрешности, приведены в таблице А-9 на стр. А-23.</i>	
PetCO ₂ (выс. и низк.)	Определенные в ходе мониторинга низкие и высокие показатели PetCO ₂ . В случае достижения любого из указанных пределов звучит сигнал тревоги средней приоритетности.
Vt (выс. и низк.)	<p>Низкий и высокий дыхательный объем на выдохе для двух последовательных вдохов. В случае достижения любого из указанных пределов звучит сигнал тревоги средней приоритетности.</p> <p>Если подаваемый объем Vt в > 1,5 раза выше заданного верхнего предела тревоги для параметра «Vt», срабатывает сигнал тревоги «Вдох прерван, граница Vt выс».</p> <p>В таких случаях устройство прекращает цикл вдоха-выдоха и снижает давление до уровня PEEP.</p> <p>С помощью параметров APV давление для следующего дыхательного движения снижается на 3 смН₂O.</p> <p>Не применяется в режимах nCPAP и nCPAP-PC.</p>
Время Апноэ	<p>Максимальное время от начала одного вдоха до начала следующего. Если в этот промежуток пациент не инициирует вдох, срабатывает тревога. Активируется резервная вентиляция при апноэ (если включена).</p> <p>Не применяется в режимах nCPAP и nCPAP-PC.</p>

Таблица 4-3. Регулируемые тревоги (продолжение)


Тревога	Определение
<p>Давл. (выс. и низк.)</p>	<p>Дополнительные сведения, включая диапазоны сигналов тревог и погрешности, приведены в таблице А-9 на стр. А-23.</p> <p>Определенное в ходе мониторинга высокое или низкое давление в дыхательных путях пациента («Рпик»). Если заданного значения достичь не удалось (низк.) или достигнуто заданное значение давления (выс.), срабатывает тревога высокой приоритетности.</p> <p>Кроме того, если уровень давления (выс.) достигает заданного значения для параметра «Давление» минус 10 смН₂О, этот уровень ограничивается: давление далее не повышается. Достигнув заданного давления (выс.), аппарат ИВЛ немедленно прекращает подачу газовой смеси пациенту и открывает клапан выдоха для снижения давления до уровня РЕЕР/CPAP. Система аппарата ИВЛ ограничивает давление в дыхательных путях пациента до 60 смН₂О, однако если давление повышается до 75 смН₂О, открывается клапан атмосферного воздуха, тем самым снижая давление до атмосферного.</p> <p>Исключением является дыхание со вздохами, при котором аппарат ИВЛ может применять давление на вдохе на 3 смН₂О ниже предела тревоги «Давление».</p>
<p>Кислород (выс. и низк.)</p>	<p>Определенные в ходе мониторинга низкая и высокая концентрация кислорода («Кислород»). В случае достижения любого из указанных пределов срабатывает тревога высокой приоритетности.</p> <p>Применяется только в случае использования кислорода низкого давления.</p>
<p>МинОбВьд (выс. и низк.)</p>	<p>Низкое и высокое значение минутного объема на выдохе. В случае достижения любого из указанных пределов срабатывает тревога высокой приоритетности.</p> <p>Не применяется в режимах nCPAP и nCPAP-PC.</p>
<p>Поток </p>	<p>Доступно только в режимах nCPAP и nCPAP-PC.</p> <p>Достижение предельного значения сопровождается сигналом тревоги «Высокая скорость потока».</p>

Таблица 4-3. Регулируемые тревоги (продолжение)

Тревога	Определение
<i>Дополнительные сведения, включая диапазоны сигналов тревог и погрешности, приведены в таблице А-9 на стр. А-23.</i>	
Частота общ (выс. и низк.)	Определенная в ходе мониторинга низкая и высокая общая частота дыхания («ЧДобщ»), включая спонтанные и принудительные вдохи. В случае достижения любого из указанных пределов срабатывает тревога средней приоритетности. Не применяется в режимах nCPAP и nCPAP-PC.

5 ИВЛ у младенцев

5.1	Введение	5-2
5.2	Подготовка к процедуре вентиляции легких у младенцев	5-3
5.2.1	Установка неонатального клапана выдоха	5-4
5.2.2	Выбор группы и веса пациента	5-6
5.2.3	Выбор режима вентиляции	5-7
5.2.4	Установка дыхательного контура	5-11
5.2.5	Проведение тестов и калибровок	5-21
5.2.6	Выполнение проверки перед началом работы	5-30
5.3	Режимы неонатальной вентиляции	5-32
5.3.1	Сведения о режиме nCPAP	5-34
5.3.2	Сведения о режиме nCPAP-PC	5-36
5.4	Параметры для вентиляции легких у младенцев	5-39
5.4.1	Вес	5-40
5.4.2	Твд макс	5-40
5.4.3	P-рамп	5-41
5.4.4	Поток и ИнспПоток	5-41
5.5	Тревоги для ИВЛ у младенцев	5-42
5.5.1	Тревога «Поток»	5-43
5.5.2	Тревоги, связанные с объемом (параметры «МинОбъВыд» и «Vt»)	5-44
5.6	Обогащение O ₂ для новорожденных	5-44

5.1 Введение



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента, убедитесь, что аппарат ИВЛ настроен правильно для проведения неонатальной вентиляции. К аппарату ИВЛ должны быть подсоединены все требуемые компоненты дыхательного контура, в том числе неонатальный датчик потока или линия контроля давления (режим nCPAP/nCPAP-PC).
 - Убедитесь, что перед использованием аппарата ИВЛ были выполнены все тестирования и калибровки.
-

ВНИМАНИЕ!

Чтобы предотвратить рост показателей PaCO₂, не используйте для новорожденных взрослых адаптер воздуховода, поскольку он увеличивает мертвое пространство.

ПРИМЕЧАНИЕ.

- При переходе от одной группы пациентов к другой («Взрос./Пед.» или «Младенец») обязательно откалибруйте датчик потока или контур (линия контроля давления), после чего проведите тест на герметичность.
 - При смене режима nCPAP/nCPAP-PC на другой или наоборот необходимо откалибровать датчик потока или контур (линия контроля давления).
 - Подсоединив новый или продезинфицированный дыхательный контур/компонент, выполните тест на герметичность, а также откалибруйте датчик потока или контур (линия контроля давления для режимов nCPAP/nCPAP-PC).
 - При неонатальной вентиляции функция пневматического небулайзера отключена.
-

Процедура вентиляции легких у младенцев схожа с аналогичной процедурой для других категорий пациентов, однако ее проведение сопряжено с рядом специфических задач и требований. Данный раздел содержит полное описание таких требований и условий.

5.2 Подготовка к процедуре вентиляции легких у младенцев

Подготовка к процедуре вентиляции легких у младенцев состоит из следующих этапов.

		См.
1.	Установите неонатальный клапан выдоха.	Раздел 5.2.1 на стр. 5-4
2.	На экране аппарата ИВЛ выберите группу пациента и укажите вес.	Раздел 5.2.2 на стр. 5-6
3.	Установите режим вентиляции.	Раздел 5.2.3 на стр. 5-7
4.	Установите дыхательный контур.	Раздел 5.2.4 на стр. 5-11
5.	Выполните все обязательные тесты (тест на герметичность и калибровки), а также проверку перед началом работы.	Раздел 5.2.5 на стр. 5-21

5.2.1 Установка неонатального клапана выдоха

ВНИМАНИЕ!

Убедитесь, что для пациента установлен правильный тип клапана выдоха.

- Убедитесь, что для используемого неонатального клапана выдоха выбрана соответствующая возрастная группа пациентов «Младенец». Данный клапан нельзя использовать для взрослых/педиатрических пациентов.
 - Неонатальный клапан выдоха разрешено применять только для младенцев.
-

ПРИМЕЧАНИЕ.

Убедитесь, что выбран надлежащий тип клапана выдоха (взрослый/педиатрический или неонатальный). Если он не соответствует выбранной возрастной группе пациентов, срабатывает сигнал тревоги «Несоответствующий клапан выдоха». Подробные сведения см. в таблице по устранению проблем при тревоге (раздел 8.5).

Таблица 5-1 включает изображения неонатального и взрослого/педиатрического клапанов выдоха, на которых показаны отличия между ними.

Таблица 5-1. Неонатальные и взрослые/педиатрические клапаны выдоха



Установка неонатального клапана выдоха

1. Удерживая корпус клапана выдоха (рис. 5-1), установите силиконовую мембрану в корпусе.
Металлическая пластина находится на лицевой стороне (ее должно быть видно).
2. Вставьте корпус и поверните по часовой стрелке, пока он не зафиксируется на месте.

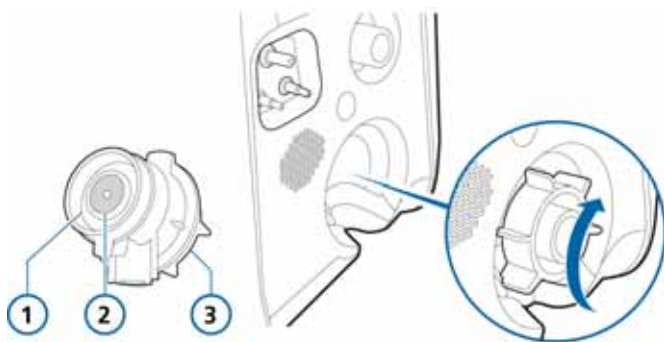


Рисунок 5-1. Установка неонатального клапана выдоха

- | | |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|
| <p>1 Мембрана клапана выдоха</p> <p>2 Металлическая пластина, направленная к аппарату ИВЛ</p> | <p>3 Корпус клапана выдоха</p> |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|

5.2.2 Выбор группы и веса пациента

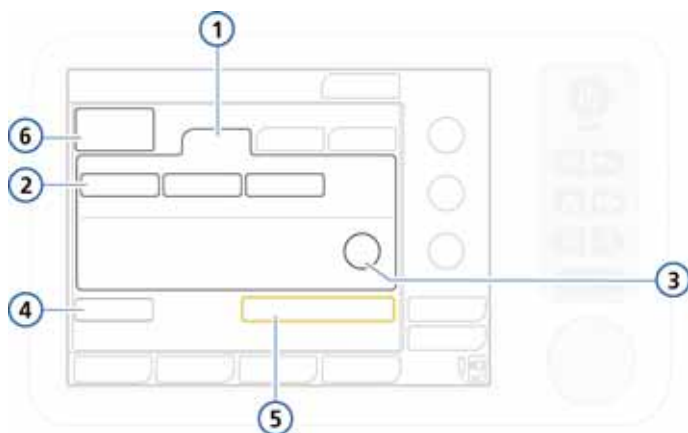


Рисунок 5-2. Группа пациентов «Младенец» (в окне «Режим Ожидания»)

- | | |
|------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>1 Младенец</p> <p>2 Кнопки быстрой настройки</p> <p>3 Вес</p> | <p>4 Подготовка</p> <p>5 Запуск вентиляции</p> <p>6 Истекшее время в режиме ожидания</p> |
|------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------|

Выбор группы пациентов

1. В окне «Режим Ожидания» перейдите на вкладку «Младенец». См. рис. 5-2.
2. Нажмите соответствующую кнопку быстрой настройки (если применимо).

На рис. 5-2 они обозначены как «Младенец 1», «Младенец 2» и «Младенец 3» (в ходе настройки названия кнопок можно изменить). Эти настройки устанавливаются в конфигурации (раздел I.6). С помощью функций быстрой настройки можно указать параметры по умолчанию, в том числе применяемый режим вентиляции.

3. Коснитесь элемента управления «Вес» и установите значение веса пациента.

Выбор точного значения веса – критически важное условие, от которого зависит правильность настройки сигналов тревоги для параметров дыхательного и минутного объема.

По умолчанию для параметра «Вес» установлено значение, равное 2 кг.

Теперь выберите необходимый режим вентиляции, если он еще не установлен.

После запуска вентиляции название выбранной группы пациентов будет отображаться под названием используемого режима. См. пункт 1 на рис. 5-4.

5.2.3 Выбор режима вентиляции

ПРИМЕЧАНИЕ.

- В режиме ожидания доступен только режим nCPAP/nCPAP-PC. Также можно переключиться из режима nCPAP/ nCPAP-PC на другой.
 - При смене режима nCPAP/nCPAP-PC на другой или наоборот необходимо откалибровать контур (для линии контроля давления) или датчик потока.
-

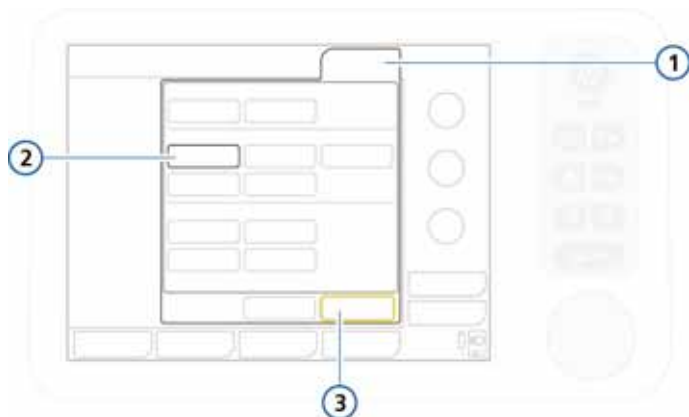


Рисунок 5-3. Режимы ИВЛ у младенцев

- | | | | |
|---|--------------------|---|------------------------|
| 1 | Режимы | 3 | Подтвердить,
Отмена |
| 2 | Выбранный
режим | | |

Выбор режима вентиляции

1. Коснитесь кнопки «**Режимы**» вверху экрана.
Откроется окно «Режимы» (рис. 5-3).
2. Выберите необходимый.
Отобразится окно «Управление» для выбранного режима.

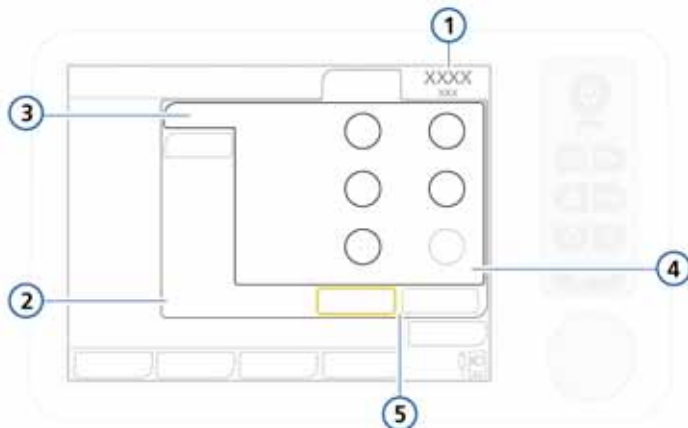


Рисунок 5-4. Окно «Управление»

- | | |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------|
| <p>1 Активный режим и выбранная группа пациентов</p> <p>2 Новый выбранный режим</p> <p>3 Базовый</p> | <p>4 Контролируемые показатели режима</p> <p>5 Подтвердить, Отмена</p> |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------|

3. Установите необходимые значения для параметров на разных вкладках («Базовый», «Больше», «Апноэ») и нажмите **«Подтвердить»**.

Дальнейшие действия зависят от выбранного режима.

- При смене режима nCPAP/nCPAP-PC на другой (и наоборот) открывается окно «Система» -> «Тесты и калибр». Перейдите к выполнению шага 4.
 - При переходе между любыми другими режимами установите требуемые предельные значения тревог. Перейдите к выполнению шага 5.
4. Откалибруйте датчик потока или контур (режимы nCPAP, nCPAP-PC).

5. Нажмите кнопку «Тревоги» и установите требуемые предельные значения тревог в окне «Границы» (рис. 4-8).

Устройство готово к проведению соответствующих проверок и калибровок перед началом работы (если они еще не выполнены). После этого можно начинать вентиляцию.

5.2.4 Установка дыхательного контура

Установка неонатального дыхательного контура состоит из следующих этапов.

		См.
1.	Выбор компонентов	Раздел 5.2.4.1 на стр. 5-11
2.	Подключение дыхательного контура	Раздел 5.2.4.2 на стр. 5-13
3.	Установка датчика потока	Раздел 5.2.4.3 на стр. 5-19
4.	Подсоединение линии контроля давления (в режимах nCPAP и nCPAP-PC)	Раздел 5.2.4.4 на стр. 5-20
5.	Размещение контура	Раздел 5.2.4.5 на стр. 5-21

5.2.4.1 Компоненты для выполнения вентиляции легких у младенцев

ВНИМАНИЕ!

- Чтобы определить соответствующий дыхательный и минутный объемы для младенцев, необходимо учитывать (анатомическое) мертвое пространство. Воздуховоды искусственной вентиляции (У-образный коннектор, датчик потока, ЭТ-трубка, адаптер воздуховода CO₂ и т. д.) могут увеличивать мертвое пространство.
- Всегда используйте адаптер CO₂ соответствующего типа. При использовании адаптеров меньших размеров у взрослых пациентов снижаются дыхательные объемы и внутреннее РЕЕР. При использовании адаптеров больших размеров для неонатальной вентиляции снижается эффективность элиминации углекислого газа из легких.
- Инспираторное сопротивление в неонатальном дыхательном контуре может существенно увеличиваться под воздействием проводонагревателя.

ПРИМЕЧАНИЕ.

Неонатальный датчик потока необходимо использовать для дыхательных контуров во всех режимах вентиляции, кроме nCPAP и nCPAP-PC.

В режиме nCPAP или nCPAP-PC отсоедините датчик потока от дыхательного контура. Вместо него используйте линию контроля давления. См. раздел 5.2.4.4.

Выберите для пациента соответствующие компоненты дыхательного контура, для этого см. таблицу 5-1.

Таблица 5-2. Характеристики компонентов неонатального дыхательного контура

Группа пациентов	Вес (кг)	Внутренний диаметр ЭТ-трубки (мм)	Диаметр трубки дыхательного контура (мм)	Датчик потока ¹	Адаптер воздуховода с датчиком CO ₂
Младенец	≤ 30	< 4	10	Детский	Детский

1. Не используется в режимах неинвазивной вентиляции легких у младенцев (nCPAP и nCPAP-PC). Вместо него устанавливается линия контроля давления.

CO₂

Таблица 5-3. Неонатальная эндотрахеальная трубка и адаптер воздуховода CO₂

Внутренний диаметр ЭТ-трубки (мм)	Адаптер воздуховода с датчиком CO ₂
< 4	Младенец

5.2.4.2 Подключение неонатального дыхательного контура

На рис. 5-5 и 5-6 представлены стандартные дыхательные контуры с использованием увлажнителя или теплообменника, применяемые в большинстве режимов вентиляции. На рис. 5-7 и 5-8 показаны стандартные дыхательные контуры для режимов nCPAP и nCPAP-PC.

Сведения об оформлении заказа можно получить у представителя компании Hamilton Medical. Следуйте инструкциям по установке каждого отдельного компонента.

Надлежащим образом подсоедините компоненты к пациенту.

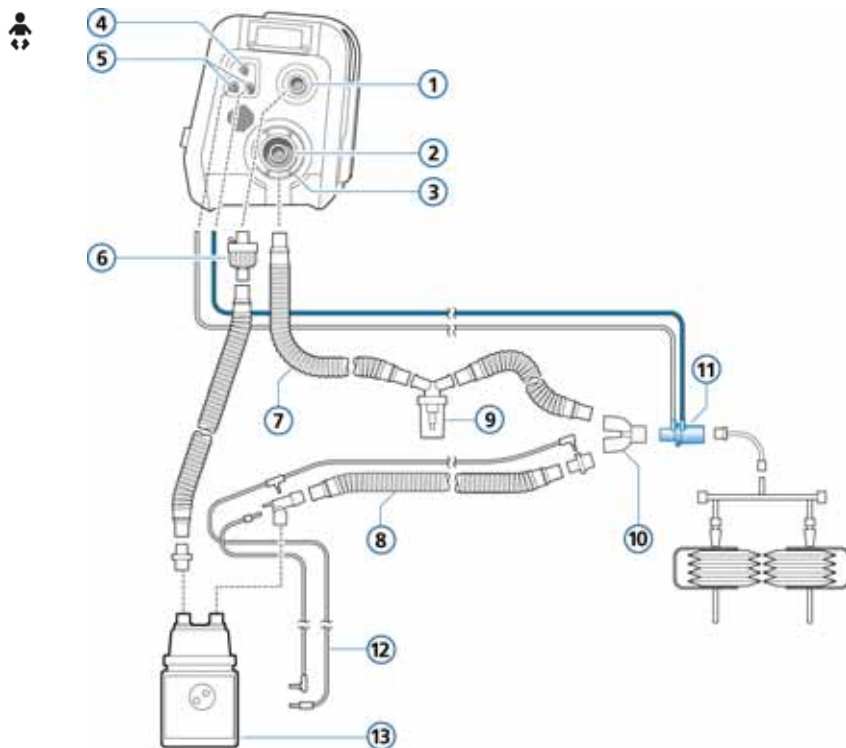


Рисунок 5-5. Дыхательный контур с У-образным коннектором и увлажнителем (неонатальный)

- | | | | |
|---|------------------------------------|----|----------------------|
| 1 | Порт «к пациенту» | 8 | Патрубок вдоха |
| 2 | Порт «от пациента» | 9 | Влагосборник |
| 3 | Клапан выдоха с мембранной крышкой | 10 | У-образный коннектор |
| 4 | Разъем небулайзера | 11 | Датчик потока |
| 5 | Разъемы датчика потока | 12 | Провод-нагреватель |
| 6 | Фильтр вдоха | 13 | Увлажнитель |
| 7 | Патрубок выдоха | | |

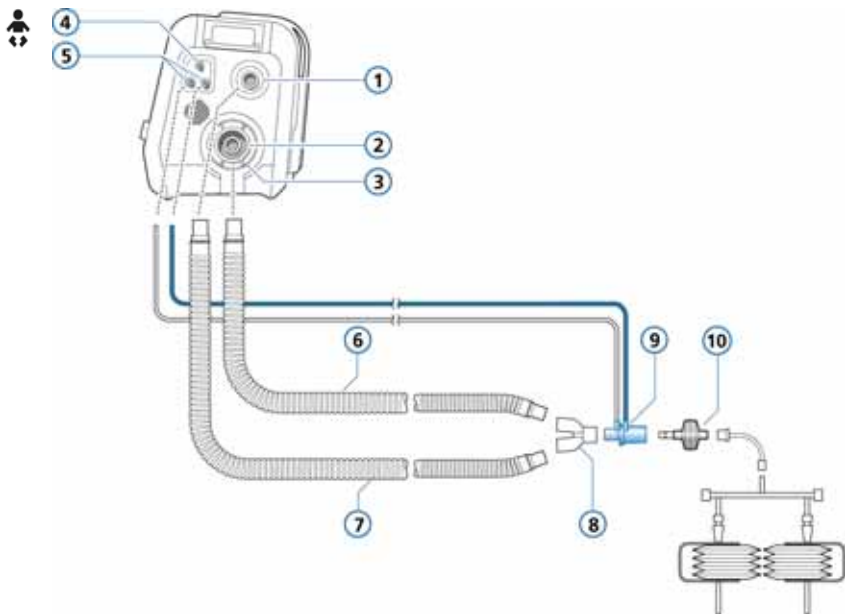


Рисунок 5-6. Дыхательный контур с У-образным коннектором и тепловлажеообменником с фильтром/тепловлажеообменником (неонатальный)

- | | | | |
|---|------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------|
| 1 | Порт «к пациенту» | 6 | Патрубок выдоха |
| 2 | Порт «от пациента» | 7 | Патрубок вдоха |
| 3 | Клапан выдоха с мембранной крышкой | 8 | У-образный коннектор |
| 4 | Разъем небулайзера | 9 | Датчик потока |
| 5 | Разъемы датчика потока | 10 | тепловлажеообменник с фильтром/тепловлажеообменник (младенец) |

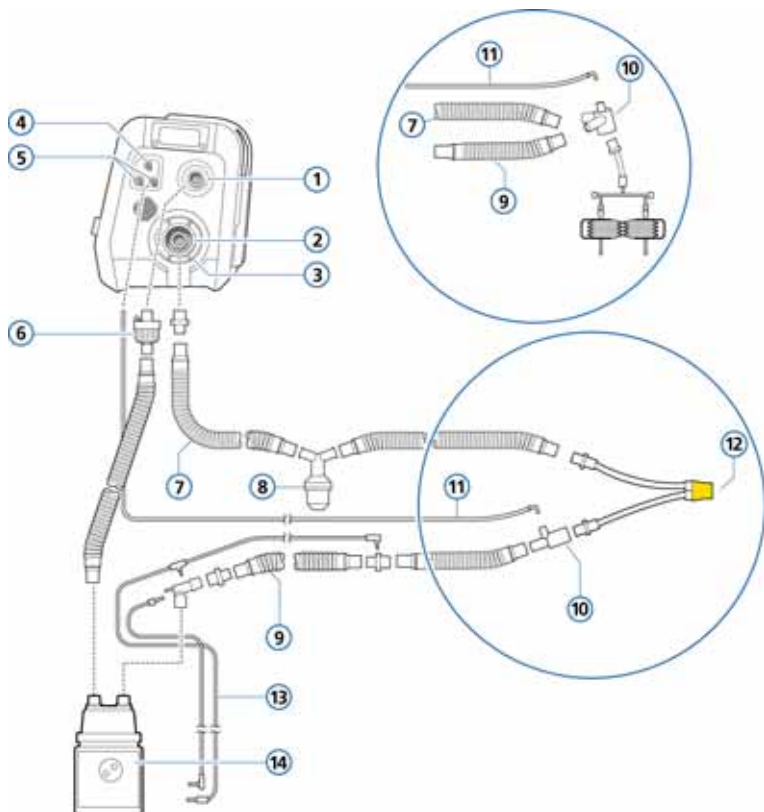


Рисунок 5-7. Дыхательный контур с линией контроля давления и увлажнителем для режимов nCPAP и nCPAP-PC с У- или Т-образным коннектором (неонатальный)

- | | | | |
|---|------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Порт «к пациенту» | 8 | Влагосборник |
| 2 | Порт «от пациента» | 9 | Патрубок вдоха |
| 3 | Клапан выдоха с мембранной крышкой | 10 | Т-образный коннектор с линией контроля давления или У-образный коннектор с линией контроля давления |
| 4 | Разъем небулайзера | 11 | Линия контроля давления |

-
- | | | | |
|----------|---------------------------------------------|-----------|--------------------------------------------------|
| 5 | Коннектор линии контроля давления (голубой) | 12 | Средство вентиляции (маска или назальные канюли) |
| 6 | Фильтр вдоха | 13 | Провод-нагреватель |
| 7 | Патрубок выдоха | 14 | Увлажнитель |

Помните, что в данном контуре не используется датчик потока. Вместо него устанавливается линия контроля давления.

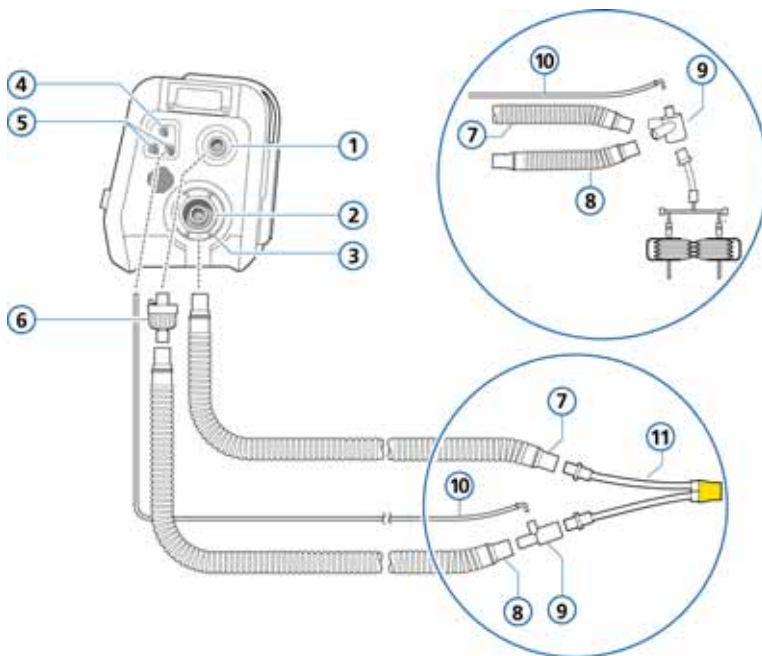


Рисунок 5-8. Дыхательный контур с линией контроля давления и увлажнителем для режимов nCPAP и nCPAP-PC с У- или Т-образным коннектором (неонатальный)

- | | | | |
|---|---------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Порт «к пациенту» | 7 | Патрубок выдоха |
| 2 | Порт «от пациента» | 8 | Патрубок вдоха |
| 3 | Клапан выдоха с мембранной крышкой | 9 | Т-образный коннектор с линией контроля давления или У-образный коннектор с линией контроля давления |
| 4 | Разъем небулайзера | 10 | Линия контроля давления |
| 5 | Коннектор линии контроля давления (голубой) | 11 | Средство вентиляции (маска или назальные канюли) |
| 6 | Фильтр вдоха | | |

Помните, что в данном контуре не используется датчик потока. Вместо него устанавливается линия контроля давления.

5.2.4.3 Установка датчика потока

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Чтобы обеспечить правильность данных, получаемых от датчика потока, убедитесь, что он установлен надлежащим образом.
 - Следите за тем, чтобы трубки, подключаемые к датчику потока, не перегибались.
 - Трубки, подключаемые к датчику потока, должны быть зафиксированы зажимом (входит в комплект поставки).
 - В режиме nCPAP или nCPAP-PC отсоедините датчик потока от дыхательного контура. Вместо него используйте линию контроля давления. См. раздел 5.2.4.4.
-

Для процедуры вентиляции легких у младенцев используйте неонатальный датчик потока производства компании Hamilton Medical. Не используйте датчик потока для взрослых. Мертвое пространство неонатального датчика потока составляет < 1,3 мл.

Установка неонатального датчика потока

1. установите его между Y-образным коннектором дыхательного контура и пациентом (рис. 5-9).
2. Подсоедините голубую и бесцветную трубки к разъемам датчика потока аппарата ИВЛ.

Голубую трубку следует подключить к голубому разъему, а прозрачную – к белому.

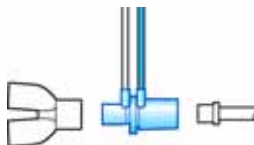


Рисунок 5-9. Установка неонатального датчика потока

3. Откалибруйте датчик потока. См. раздел 5.2.5.2.

5.2.4.4 Подключение линии контроля давления (режим nCPAP)

В режиме nCPAP или nCPAP-PC подсоедините к дыхательному контуру линию контроля давления. Не используйте датчик потока.

Давление измеряется с помощью встроенного адаптера T-образного коннектора в трубке вдоха со стороны пациента или при помощи дополнительного соединения для измерения давления на Y-образном коннекторе дыхательного контура (если это возможно).

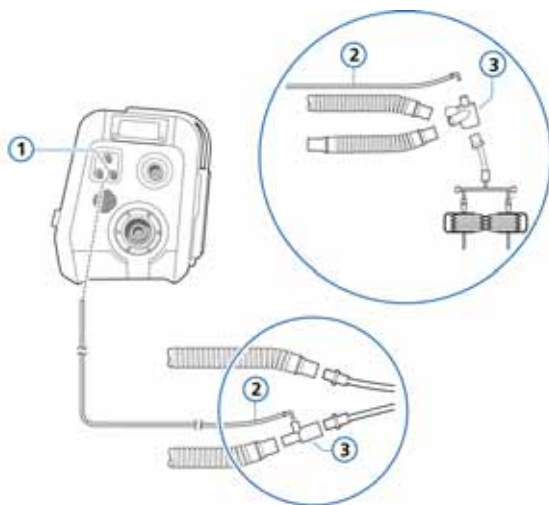


Рисунок 5-10. Подключение линии контроля давления

- | | | | |
|---|---------------------------------------------|---|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Коннектор линии контроля давления (голубой) | 3 | T-образный коннектор с линией контроля давления или Y-образный коннектор с линией контроля давления |
| 2 | Линия контроля давления | | |

Подключение линии контроля давления

1. С помощью адаптера подсоедините линию контроля давления к небольшому входному отверстию на верх-

ней части Т- или У-образного коннектора (в зависимости от того, какой используется). См. рис. 5-10.

2. Подсоедините линию контроля давления к голубому разъему датчика потока на аппарате ИВЛ.
3. Откалибруйте дыхательный контур. См. раздел 5.2.5.3.

5.2.4.5 Размещение дыхательного контура

Разместите собранный дыхательный контур таким образом, чтобы при перемещении пациента, применении небулайзера или выполнении других процедур шланги не сдавливались, не натягивались и не перегибались.

5.2.5 Проведение тестов и калибровок

Наряду с проверками, выполняемыми перед началом работы, проведите тест на герметичность, а также откалибруйте датчик потока или дыхательный контур. Подробные сведения, а также информацию о дополнительных тестах и процедурах (например, калибровке ячейки O₂ и датчика CO₂) см. в разделе 3.

В данном разделе описаны основные тесты и калибровки, необходимые для проведения вентиляции легких у младенцев.

		См.
1.	Выполнение теста на герметичность	Раздел 5.2.5.1 на стр. 5-22
2.	Выполнение калибровки неонатального датчика потока	Раздел 5.2.5.2 на стр. 5-24
	Выполнение калибровки неонатального дыхательного контура (только для режимов nCPAP и nCPAP-PC)	Раздел 5.2.5.3 на стр. 5-27
3.	Выполнение проверки перед работой	Раздел 5.2.6 на стр. 5-30

5.2.5.1 Выполнение теста на герметичность

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Для выполнения этого теста предварительно убедитесь, что доступно альтернативное устройство для вспомогательной искусственной вентиляции легких. Это связано с тем, что на время теста пациента необходимо отключить от аппарата ИВЛ.
- Чтобы отменить тест на герметичность во время его выполнения, повторно выберите «Герметич-ть».
- Выполните указанный тест после установки нового или продезинфицированного дыхательного контура либо компонента (в том числе датчика потока или линии контроля давления).

Описание. В ходе этого теста выполняется проверка на наличие утечек в дыхательном контуре пациента.

Процедура.

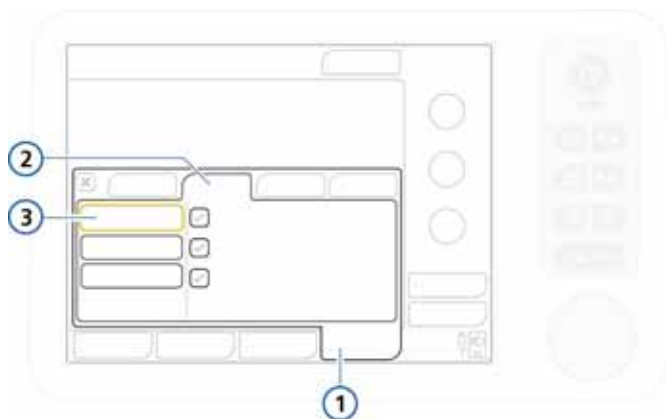


Рисунок 5-11. Окно «Тесты и калибр», тест на герметичность

- | | | | |
|---|----------------|---|-------------|
| 1 | Система | 3 | Герметич-ть |
| 2 | Тесты и калибр | | |

Выполнение теста на герметичность

1. Выполните настройку аппарата ИВЛ для проведения стандартной вентиляции легких, соберите дыхательный контур.

2. В окне «Система» -> «Тесты и калибр» выберите **«Герметич-ть»**. См. рис. 5-11.

На экране отобразится сообщение **Отсоедините Пациента**.

3. Отсоедините дыхательный контур от датчика потока со стороны пациента. Не блокируйте конечное отверстие датчика потока.

На экране отображается сообщение **«Герметизируйте Контур Пациента»**.

4. Закройте отверстие (рекомендуется выполнять процедуру в стерильных перчатках).

На экране отобразится сообщение **«Подсоедините Пациента»**.

5. Подсоедините пациента.

6. После завершения калибровки проверьте, отображается ли в поле **«Герметич-ть»** зеленый флажок.

Действия в случае неудовлетворительных результатов теста

Если тест не пройден, в поле **«Герметич-ть»** отображается красный значок X.

Проведите указанные ниже проверки, выполняя после каждой из них тест на герметичность, пока он не будет пройден.

- Убедитесь в надежности соединений дыхательного контура и отсутствии существенных утечек (например, в самом контуре или увлажнителе); проверьте, не отсоединен ли датчик или линия контроля давления (режимы nCPAP, nCPAP-PC) от аппарата ИВЛ.
- Убедитесь, что клапан выдоха установлен правильно.

- Замените дыхательный контур и датчик потока (в режимах nCPAP и nCPAP-PC – линию контроля давления), а также клапан выдоха.

Если проблему не удастся устранить, обратитесь к персоналу по техническому обслуживанию.

5.2.5.2 Выполнение калибровки неонатального датчика потока

ПРИМЕЧАНИЕ.

Неонатальный датчик потока необходимо использовать для дыхательных контуров во всех режимах вентиляции, кроме nCPAP и nCPAP-PC.

Выполняйте калибровку каждый раз, когда подсоединяете новый датчик потока, а также при срабатывании тревоги «**Нужна калибр. Датч. Потока**».

Калибровка не выполняется, если система аппарата ИВЛ выявляет несоответствие между выбранной группой пациента и датчиком потока.

Процедура.

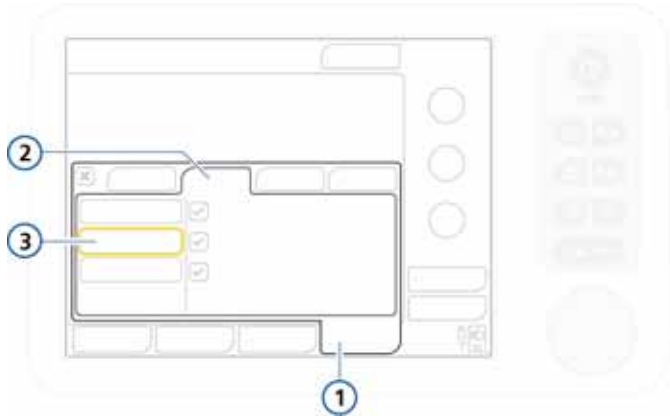


Рисунок 5-12. Окно «Тесты и калибр», калибровка датчика потока

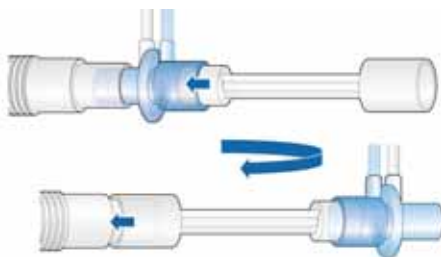
1	Система	3	Датчик потока
2	Тесты и калибр		

Калибровка неонатального датчика потока

1. Выполните настройку аппарата ИВЛ для проведения стандартной вентиляции легких, соберите дыхательный контур, а также крышку и мембрану клапана выдоха.
2. Убедитесь, что выбрана группа пациентов «Младенец», на контуре установлены детский датчик потока и неонатальный клапан выдоха, а адаптер для калибровки имеется в наличии.
3. В окне «Система» -> «Тесты и калибр» выберите «Датч. Поток».
Если аппарат не отключен от пациента, отобразится сообщение «Отсоедините Пациента».
4. Отсоедините аппарат от пациента.



5. Следуя инструкциям в строке сообщений, подсоедините адаптер и поверните датчик потока.



6. Когда появится запрос, еще раз поверните датчик (в исходное положение) и отсоедините адаптер для калибровки.
7. После завершения калибровки проверьте, отображается ли в поле **Датч. Потока** зеленый флажок.
8. Если калибровка прошла успешно, подсоедините пациента к аппарату ИВЛ и нажмите кнопку **«Запуск вентиляции»** в окне **«Режим Ожидания»**, чтобы начать вентиляцию.

Действия в случае сбоя калибровки

Если калибровка не выполнена, в поле **«Датч. Потока»** отображается красный значок X.

Проведите указанные ниже проверки, выполняя после каждой из них калибровку, пока она не будет успешно завершена.

- Проверьте дыхательный контур на предмет существенных утечек (например, в самом контуре или увлажнителе), а также убедитесь, что датчик не отсоединен от аппарата ИВЛ.

-
- Убедитесь, что датчик потока правильный и надежно зафиксирован на месте. Также проверьте фиксацию клапана выдоха/мембраны.
 - В случае сбоя повторной калибровки замените датчик потока.
 - Если дальнейшие попытки выполнить калибровку неудовлетворительны, замените клапан выдоха/мембрану.

Если проблему не удастся устранить, обратитесь к специалисту по техническому обслуживанию.

5.2.5.3 Калибровка неонатального дыхательного контура (в режимах nCPAP и nCPAP-PC)

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Настоятельно рекомендуем проводить калибровку дыхательного контура перед началом процедуры вентиляции легких в режиме nCPAP или nCPAP-PC.
- Если предварительная калибровка невозможна, обеспечьте доступность альтернативного устройства для искусственной вентиляции легких. На время калибровки пациента необходимо отключить от аппарата ИВЛ.

В режимах nCPAP и nCPAP-PC используется дыхательный контур с линией контроля давления, при помощи которой измеряются показатели давления на вдохе. Не используйте датчик потока.

Эта калибровка обеспечивает точность компенсации сопротивления в контуре.

Процедура.

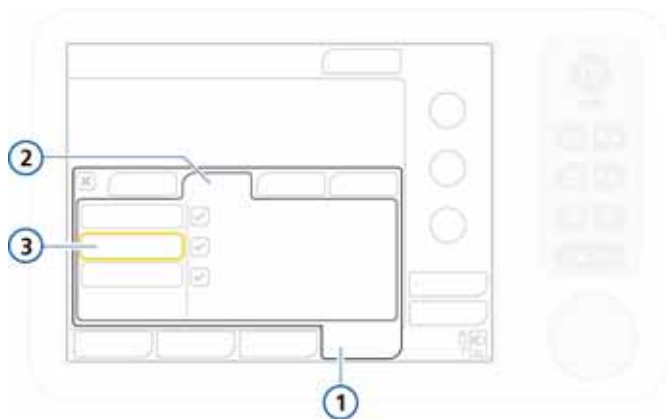


Рисунок 5-13. Окно «Тесты и калибр», калибровка контура

1	Система	3	Контур
2	Тесты и калибр		

Калибровка контура с линией контроля давления

1. В окне «Система» -> «Тесты и калибр» выберите «**Контур**».

Если аппарат не отключен от пациента, отобразится сообщение «**Отсоедините Пациента**».
2. Отключите аппарат от пациента, как описано ниже.
 - Если используется У-образный коннектор, отсоедините от пациента дыхательный контур.
 - Если используется Т-образный коннектор, снимите с пациента средство вентиляции.
3. Следуйте инструкциям в строке сообщений.
4. После завершения калибровки проверьте, отображается ли в поле «**Контур**» зеленый флажок.
5. Если калибровка завершилась успешно, нажмите кнопку «**Запуск вентиляции**» в окне «Режим Ожидания».

ния» и, следуя приведенным инструкциям, подсоедините пациента к аппарату ИВЛ.

Действия в случае сбоя калибровки

Если калибровка не выполнена, в поле «**Контур**» отображается красный значок X.

Проведите указанные ниже проверки, выполняя после каждой из них калибровку, пока она не будет успешно завершена.

- Проверьте дыхательный контур на предмет существенных утечек (например, в самом контуре или в увлажнителе), а также убедитесь, что линия контроля давления не отсоединена от аппарата ИВЛ.
- Убедитесь, что линия контроля давления и клапан выдоха/мембрана надежно зафиксированы.
- В случае сбоя калибровки замените линию контроля давления.
- Если дальнейшие попытки выполнить калибровку безуспешны, замените дыхательный контур и клапан выдоха/мембрану.

Если проблему не удастся устранить, обратитесь к специалисту по техническому обслуживанию.

5.2.6 Выполнение проверки перед началом работы

ВНИМАНИЕ!

- Чтобы обеспечить безопасность при проведении вентиляции легких, необходимо выполнить полную предварительную проверку аппарата ИВЛ. Если по результатам какого-либо тестирования аппарат будет определен как неисправный, следует немедленно изъять его из клинического использования. Не используйте аппарат ИВЛ до завершения необходимых ремонтных работ и успешного проведения всех видов тестирования.
- Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента, отсоединяйте аппарат ИВЛ от него перед выполнением проверки. Убедитесь в доступности альтернативного устройства для вспомогательной искусственной вентиляции легких.

Когда выполнять: перед подключением нового пациента к аппарату ИВЛ.

Требуемые материалы: Чтобы режим работы аппарата ИВЛ соответствовал требуемым условиям для текущего пациента, рекомендуем использовать для вентиляции и тестов одинаковые контуры.

Дыхательный контур	Неонатальный, внутренний диаметр 10 мм с разъемами 10F
Датчик потока	Неонатальный, для всех режимов, кроме nCPAP и nCPAP-PC
Линия контроля давления	Неонатальный (длина 1,4 м, 2,1 м или 3,1 м) Для режимов nCPAP и nCPAP-PC (без датчика потока)

Тестовая модель легкого	Неонатальная, с неонатальной ЭТ-трубкой между датчиком потока и моделью легкого (рекомендуется использовать неонатальную модель легкого IngMar)
-------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Процедура.

Выполните или следите за...	Проверьте...
1. Подключите аппарат ИВЛ к источнику питания переменного тока и источнику кислорода. Выполните сборку дыхательного контура пациента.	Дыхательный контур собран правильно. См. раздел 5.2.4 на стр. 5-11
2. Включите питание.	При включении аппарата ИВЛ прозвучит короткий сигнал тревоги, а индикатор тревоги начнет мигать красным. После удачного самотестирования индикатор снова замигает красным.
3. Убедитесь, что аппарат ИВЛ находится в режиме ожидания, и выберите «Подготовка» в окне «Настройка данных пациента»/«Режим Ожидания».	
4. Откройте окно «Система» -> «Тесты и калибр» (рис. 3-2). Выберите и запустите тест на герметичность, после чего откалибруйте датчик потока и контур. Следуйте всем указаниям на экране.	Эти тестирования успешно завершены.
5. При необходимости выполните калибровку «O ₂ ячейка». Закройте окно.	Эти тестирования успешно завершены. Подробнее см. в разделе 3.

Выполните или следите за...	Проверьте...
6. Создайте ситуацию, при которой активируется тревога (например, отсоедините аппарат от основного источника питания).	В строке сообщений отображается соответствующее сообщение тревоги (например, «Потеря напряжения сети»). Обратите внимание: в режиме ожидания все тревоги о состоянии пациента отключены.
7. Устраните причину активации тревоги (например, подключите аппарат к основному источнику питания).	Тревога отключена.

Мера по устранению неисправностей: если проверка перед работой не была выполнена успешно, передайте аппарат ИВЛ специалисту по техническому обслуживанию.

5.3 Режимы неонатальной вентиляции

ВНИМАНИЕ!

Автоматическое срабатывание триггера опасно для пациента и легко происходит, когда возле ЭТ-трубок случаются утечки газовой смеси, а для триггера задана слишком высокая чувствительность.

ПРИМЕЧАНИЕ.

Поскольку неонатальные ЭТ-трубки, как правило, не предусматривают манжет, существует большая вероятность значительной утечки, т. е. показатели дыхательного объема на вдохе (VTI) могут значительно превышать измеряемый дыхательный объем на выдохе (VTE).

Периодически проверяйте значение параметра «V-Утечки» в окне «Мониторинг». Это поможет вовремя заметить утечку, поскольку спрогнозировать ее удается не всегда.

Режимы неонатальной вентиляции, предусмотренные в аппарате ИВЛ HAMILTON-C1, являются управляемыми по давлению или же адаптивными (регулируются по давлению и целевому объему).

Для вентиляции легких у новорожденных могут применяться приведенные ниже режимы (рис. 5-3).

PCV+	PSIMV+	(S)CMV+/ APVcmv	SIMV+/ APVsimv	SPONT
DuoPAP	APRV	NIV	NIV-C/B	
nCPAP	nCPAP-PC			

Подробные сведения можно найти в следующих источниках:

- режимы nCPAP только для ИВЛ у младенцев – см. разделы 5.3.1 и 5.3.2;
- остальные режимы – см. приложение В.

5.3.1 Сведения о режиме nCPAP

ПРИМЕЧАНИЕ.

В режиме nCPAP недоступны резервная вентиляция при апноэ и функция определения триггера. В этом режиме также не отслеживается отсоединение аппарата от пациента и не проводится измерение объема.

Режим nCPAP (nasal Continuous Positive Airway Pressure – непрерывное положительное давление в дыхательных путях, подаваемое через назальную систему) предназначен для применения CPAP посредством назальной системы (маска или канюли). Возможность утечки компенсируется заданным пределом интенсивности потока.

В режиме nCPAP применяются указанные ниже параметры.

- РЕЕР/CPAP
- Кислород

В режиме nCPAP применяются указанные ниже параметры мониторинга.

- ИнспПоток
- Поток

Подробнее об этих параметрах см. в разделе 5.4.4.

Когда выполняется ручной вдох, для давления поддерживается значение РЕЕР + 5 смH₂O в течение 0,4 секунды или же все время, пока нажата кнопка (но не более 15 секунд). После завершения маневра ручного вдоха показатель давления восстанавливается до заданного уровня CPAP.

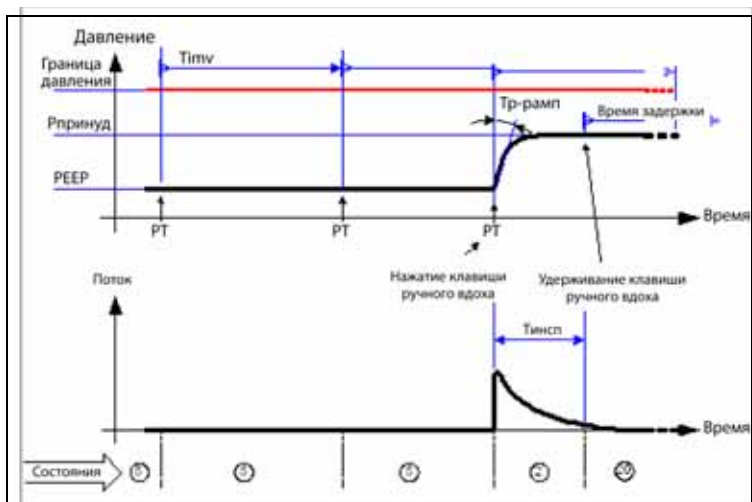


Рисунок 5-14. Паттерн дыхания пСРАП

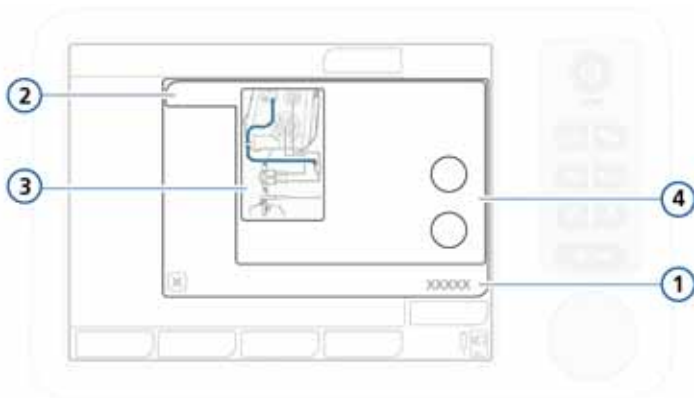


Рисунок 5-15. Основные контролируемые показатели режима пСРАП

- | | | | |
|---|------------|---|--------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Схема подключения в режиме пСРАП |
| 2 | Базовый | 4 | Контролируемые показатели режима: РЕЕР, Кислород |

Подробную информацию о диапазонах, настройках по умолчанию и точности показателей для параметров, применяемых в неонатальной вентиляции, см. в таблице А-5 (приложение А).

5.3.2 Сведения о режиме nCPAP-PC

ПРИМЕЧАНИЕ.

В режиме nCPAP-PC недоступны резервная вентиляция при апноэ и функция определения триггера. В этом режиме также не отслеживается отсоединение аппарата от пациента и не проводится измерение объема.

В дополнение к установленному CPAP режим nCPAP-PC (nasal Continuous Positive Airway Pressure – Pressure Control: непрерывное положительное давление в дыхательных путях, подаваемое через назальную систему, с функцией контроля давления) обеспечивает перемежающиеся управляемые по давлению вдохи с переключением на выдох по времени. Таким образом устанавливается двухфазный паттерн дыхания.

Пациент также может свободно дышать на любом уровне давления. Поток на вдохе следует за дыхательными усилиями пациента на обоих уровнях давления. Возможность утечки компенсируется заданным пределом интенсивности потока.

В режиме nCPAP-PC применяются указанные ниже параметры.

- Частота
- Р-рампы
- Руравл
- РЕЕР/CPAP
- Твд
- Кислород

В режиме nCPAP применяются указанные ниже параметры мониторинга.

- ИнспПоток
- Поток

Подробнее об этих параметрах см. в разделе 5.4.4.

Когда выполняется ручной вдох, для давления устанавливается значение «Руправл» на время, заданное в параметре «Ввдох» (время вдоха), или пока нажата кнопка (но не более 15 секунд). После завершения ручного вдоха показатель давления восстанавливается до заданного уровня CPAP.

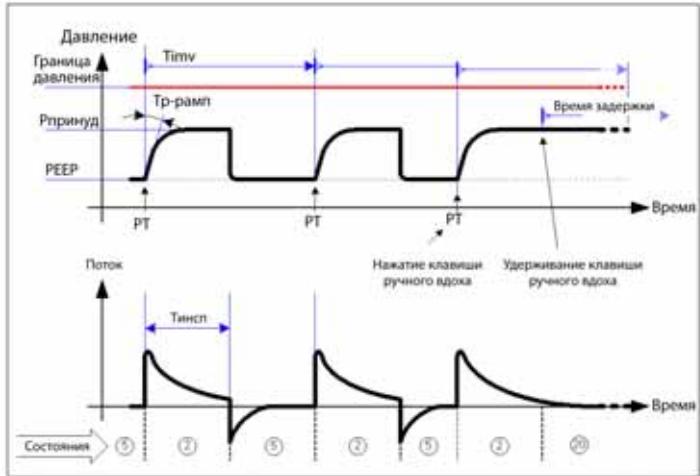


Рисунок 5-16. Паттерн дыхания nCPAP-PC

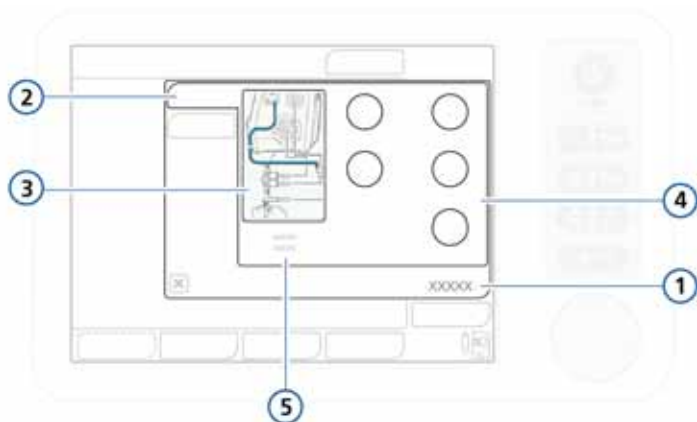


Рисунок 5-17. Основные контролируемые показатели режима nCPAP-PC

- | | | | |
|---|----------------------------------|---|-----------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 4 | Контролируемые показатели режима: «Частота», «Руправл», «Твд», «РЕЕР», «Кислород» |
| 2 | Базовый | 5 | I:E, Ввыд |
| 3 | Схема подключения в режиме nCPAP | | |

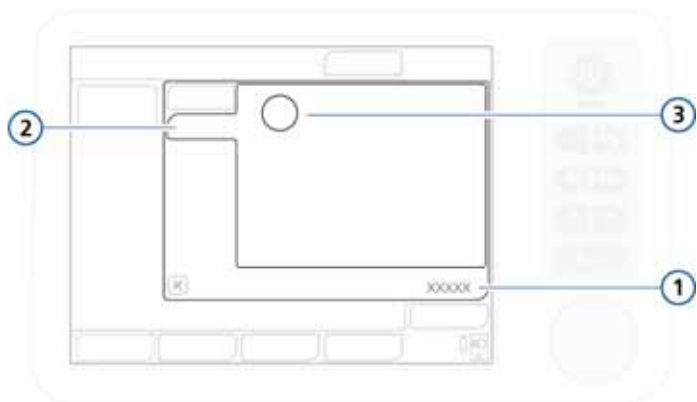


Рисунок 5-18. Параметры режима nCPAP-PC, дополнительные контролируемые показатели

- | | | | |
|---|------------|---|------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима: P-рамп |
| 2 | Больше | | |

Подробную информацию о диапазонах, настройках по умолчанию и точности показателей для параметров, применяемых в неонатальной вентиляции, см. в таблице А-5 (приложение А).

5.4 Параметры для вентиляции легких у младенцев

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Длительное воздействие высокой концентрации кислорода может привести к необратимой слепоте и пневмофиброзу у недоношенных детей.
 - Установка высокой частоты или слишком короткого времени «Вдох» или «Вывод» может привести к неполному вдоху или выдоху.
-

ПРИМЕЧАНИЕ.

- При вентиляции легких у младенцев функция пневматического небулайзера отключена. При необходимости используйте небулайзер Aerogen.
 - В конце выдоха аппарат ИВЛ генерирует постоянный стабильный базовый экспираторный поток вдоль дыхательного контура. Для младенцев значение базового потока неизменно и равно 4 л/мин.
-

Некоторые параметры требуют особого внимания при настройке аппарата для проведения неонатальной вентиляции.

В данном разделе кратко описываются следующие параметры:

- Вес
- Р-рампы
- ETS
- Поток (параметр мониторинга)
- Твд макс

Подробные сведения об этих и других параметрах см. в указанных ниже таблицах и разделах.

- Таблица 4-2 (раздел 4) содержит определения контролируемых показателей аппарата ИВЛ.
- Подробную информацию о диапазонах, настройках по умолчанию и точности показателей для параметров, применяемых в неонатальной вентиляции, см. в таблицах А-5 и А-7.

5.4.1 Вес

Для новорожденных в системе аппарата ИВЛ указывается фактический вес. Прежде чем начать процедуру вентиляции легких, обязательно укажите правильный вес пациента на экране «Настройка данных пациента». См. раздел 5.2.1 на стр. 5-4

Параметр «Вес» крайне важен в неонатальной вентиляции, так как на основании этого показателя устанавливаются пределы тревог для объема вдоха и минутного объема.

Значение веса для новорожденных, установленное по умолчанию, равно 2 кг.

Подробные сведения о параметрах приведены в таблице А-5 «Диапазоны и точность контролируемых параметров».

5.4.2 Твд макс

Параметр «Твд макс» (максимальное время вдоха) устанавливается для спонтанных вдохов в режимах NIV и NIV-C/V.

Для всех возрастных групп пациентов переключение со вдоха на выдох при спонтанном дыхании обычно контролируется ETS (чувствительностью экспираторного триггера). Однако достижению заданного значения ETS может препятствовать существенная утечка газовой смеси.

Параметр «Твд макс» обеспечивает резервную вентиляцию, что позволяет прервать вдох. Достигнув заданного значения «Твд макс», аппарат ИВЛ переходит на выдох.

Подробные сведения о параметрах приведены в таблице А-5 «Диапазоны и точность контролируемых параметров».

5.4.3 Р-рамп

«Р-рамп» (время достижения давления) – это время, требуемое для повышения давления на вдохе до заданного (целевого) значения.

Примечание. Значение «Р-рамп» не может превышать одной трети времени вдоха («Твд»). Для указанных режимов максимальное значение равно 200 мс: SPONT, NIV, NIV-C/B, nCPAP, nCPAP-PC.

По умолчанию для новорожденных значение параметра «Р-рамп» равно 50 мс.

В случае высокой ригидности легких у неонатального пациента (например, при РДС) соблюдайте осторожность при использовании короткого времени для «Р-рамп» (времени повышения давления). Слишком низкое значение «Р-рамп» может привести к избыточному пиковому давлению.

Подробные сведения о параметрах приведены в таблице А-5 «Диапазоны и точность контролируемых параметров».

5.4.4 Поток и ИнспПоток

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Параметр «Поток» доступен только в режимах nCPAP и nCPAP-PC.
- График невозможно сгенерировать на основе значений параметра «Поток».

С помощью параметров «Поток» и «ИнспПоток» отслеживаются средняя и максимальная скорости потока соответственно (в режимах CPAP и nCPAP-PC).

См. описание ниже.

Таблица 5-4. Параметры потока в режимах nCPAP и nCPAP-PC

	Режим nCPAP	Режим nCPAP-PC
Поток (л/мин)	Средняя скорость потока (посекундное обновление значений). Отображается в окне «Мониторинг».	Средняя скорость потока на выдохе (обновление при каждом дыхательном движении). Отображается в окне «Мониторинг».
ИнспПоток (л/мин)	Максимальная скорость потока на вдохе (посекундное обновление значений). «ИнспПоток» – основной мониторируемый параметр (ММП), который постоянно отображается на экране.	Максимальная скорость потока на вдохе (обновление значений при каждом дыхательном движении). «ИнспПоток» – основной мониторируемый параметр (ММП), который постоянно отображается на экране.

Значение для параметра «Поток» устанавливается с учетом заданной тревоги для потока (раздел 5.5.1).

5.5 Тревоги для ИВЛ у младенцев

Для процедур ИВЛ у младенцев особого внимания требуют указанные ниже тревоги.

- Регулируемые тревоги:
 - Поток
 - Тревоги, связанные с объемом (параметры «МиноОбъВыд» и «Vt»)
- Нерегулируемые тревоги (см. таблицу 8-2):
 - Обструкция

Дополнительную информацию о тревогах и настройках см. в таблицах 8-2 и А-9.

5.5.1 Тревога «Поток»

ВНИМАНИЕ!

Во избежание избыточного внутреннего давления, а также с целью обнаружения утечек и случаев отсоединения средства вентиляции убедитесь, что предельное значение для тревоги скорости потока превышает показатель текущей максимальной скорости потока.

ПРИМЕЧАНИЕ.

Доступно только в режимах nCPAP и nCPAP-PC.

Тревога средней приоритетности для параметра «Поток» (отслеживание показателей потока на вдохе) помогает выявлять отсоединение средства вентиляции (параметр «ИнспПоток»).

Если установленный предел превышен, инициируется тревога «Высокая скорость потока», а в системе уменьшается скорость потока, в результате чего также может снизиться подаваемое давление.

Чтобы снизить частоту срабатывания данной тревоги, изучите показатели «ИнспПоток» и установите предельное значение, превышающее среднее значение «ИнспПоток» (с учетом поправки на минимальную утечку).

В случае срабатывания тревоги проверьте, не отсоединилось ли средство вентиляции и не происходит ли чрезмерная утечка. После этого проверьте настройки аппарата ИВЛ и предельные значения для сигналов тревоги.

Предельное значение для сигнала тревоги устанавливается в диапазоне от 8 до 30 л/мин. Предельное значение скорости потока по умолчанию равно 15 л/мин.

Таблица А-9 содержит подробные сведения о параметрах.

5.5.2 Тревоги, связанные с объемом (параметры «МинОбъВyd» и «Vt»)

Примечание. Значение веса пациента используется для первоначальной настройки предельных значений в следующих регулируемых тревогах:

- низкий и высокий дыхательный объем (Vt);
- высокий и низкий минутный объем (МинОбъВyd).

Прежде чем начать процедуру вентиляции легких, в режиме ожидания укажите точный вес пациента на экране «Настройка данных пациента». См. раздел 5.2.1.

5.6 Обогащение O₂ для новорожденных

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Длительное воздействие высокой концентрации кислорода может привести к необратимой слепоте и пневмофиброзу у недоношенных детей.

ПРИМЕЧАНИЕ.

В режимах nCPAP и nCPAP-PC при иницировании процедуры обогащения O₂ или изменении значения для параметра «Кислород» скорость потока составляет 10 л/мин в течение 60 секунд. По истечении указанного времени восстанавливается предыдущее значение потока.

Во время маневра обогащения O₂ концентрация кислорода в газовой смеси увеличивается на 25% от значения предыдущего показателя (например, если предыдущее значение кислорода составляло 40%, то после применения функции обогащения оно повысится до 50%).

Текущее значение фактической концентрации кислорода отображается в поле «Кислород». Насыщение газовой смеси кислородом выполняется на протяжении 2 минут. Чтобы завершить процедуру раньше, снова нажмите клавишу обогащения O₂ или вручную активируйте и подтвердите выбор параметра «Кислород».

6 Мониторинг вентиляции

6.1	Введение	6-2
6.2	Просмотр цифровых данных пациента	6-3
6.2.1	Сведения об основных параметрах мониторинга («ММР»)	6-4
6.2.2	Просмотр данных пациента в окне «Мониторинг»	6-6
6.3	Кривые и графики	6-7
6.3.1	Выбор графического отображения данных пациента	6-7
6.4	Сведения о типах графиков	6-9
6.4.1	Кривые	6-9
6.4.2	Динам. Легк.	6-12
6.4.3	Сост. Вент	6-12
6.4.4	ASV График	6-12
6.5	Тренд	6-12
6.5.1	Отображение трендов	6-14
6.6	Петли	6-15
6.6.1	Отображение петель	6-16
6.6.2	Сохранение петель	6-17
6.7	Таблица параметров мониторинга	6-17
6.8	Остановка кривых и курсорные измерения	6-29

6.1 Введение

ВНИМАНИЕ!

- Чтобы обеспечить постоянную работу функции мониторинга кислорода, как можно раньше замените изношенные кислородные ячейки и устанавливайте отсутствующие либо используйте внешний монитор, который соответствует стандарту ISO 80601-2-55.
- Функцию мониторинга кислорода в аппарате ИВЛ HAMILTON-C1 можно отключить. Убедитесь, что альтернативные средства мониторинга объема кислорода доступны и используются.
- В случае сбоя встроенной в аппарат ИВЛ функции мониторинга, а также для постоянного поддержания необходимого уровня мониторинга пациента рекомендуется использовать дополнительные автономные устройства мониторинга. Оператор аппарата ИВЛ несет полную ответственность за надлежащее проведение вентиляции и безопасность пациента во всех ситуациях.

Во время вентиляции можно просматривать данные пациента на экране аппарата HAMILTON-C1 (рис. 6-1). В зависимости от действующих в вашем учреждении норм, изображение на экране можно настроить для отображения различных кривых, петель или трендов либо графиков интеллектуальной панели. Работать с окном «Мониторинг» можно в любое время, не прерывая процесс вентиляции легких.

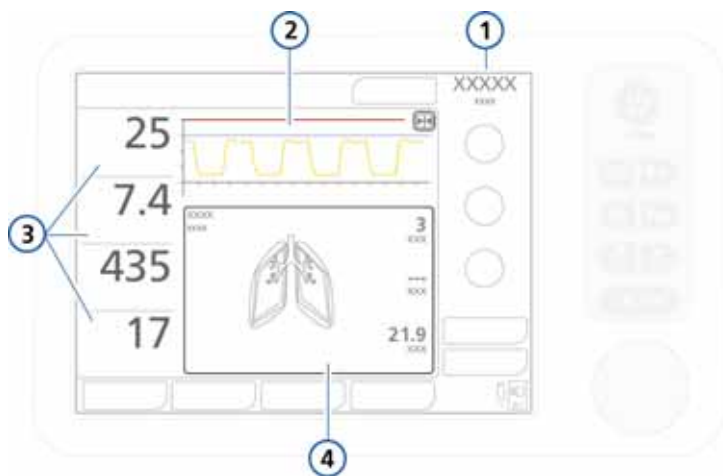


Рисунок 6-1. Главный экран

- | | |
|---------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>1 Текущий режим</p> <p>2 График давления/времени, ненастраиваемый (раздел 6.3)</p> | <p>3 Основные параметры мониторинга («ММР», раздел 6.2.1).</p> <p>4 Графическое отображение, настраиваемое (раздел 6.3.1)</p> |
|---------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

6.2 Просмотр цифровых данных пациента

Цифровые данные пациента можно просмотреть в указанных ниже окнах системы.

- На главном экране отображаются четыре основных параметра мониторинга («ММР»). См. раздел 6.2.1.
- В окне «Мониторинг» доступны все данные параметров, включая значения CO₂ и SpO₂ (если активированы соответствующие функции). См. раздел 6.2.2.

6.2.1 Сведения об основных параметрах мониторинга («ММР»)

Основные параметры мониторинга – это четыре цифровых параметра, отображающиеся слева на экране. Каждый из отображаемых параметров состоит из трех ключевых компонентов: текущего значения, названия и единицы измерения.

Стандартные параметры мониторинга – пиковое давление, минутный объем выдоха, дыхательный объем и общая частота дыхания. В окне «Конфигурация» можно выбрать отображаемые параметры мониторинга и настроить их расположение на экране (см. раздел 1.5). Любые параметры мониторинга можно установить как основные и отображать на соответствующем экране. Таким образом, основные параметры мониторинга для разных аппаратов ИВЛ могут отличаться, поскольку интерфейс можно настраивать согласно индивидуальным потребностям.

Как правило, основные параметры мониторинга отображаются белым. Они также могут отображаться желтым или красным цветом, если непосредственно связаны с активной тревогой, например «Высокое давление» или «Vt низк». Цвет основного параметра мониторинга отвечает уровню приоритетности тревоги (раздел 8). После сброса сигнала тревоги связанный с ней параметр мониторинга снова начинает отображаться белым.

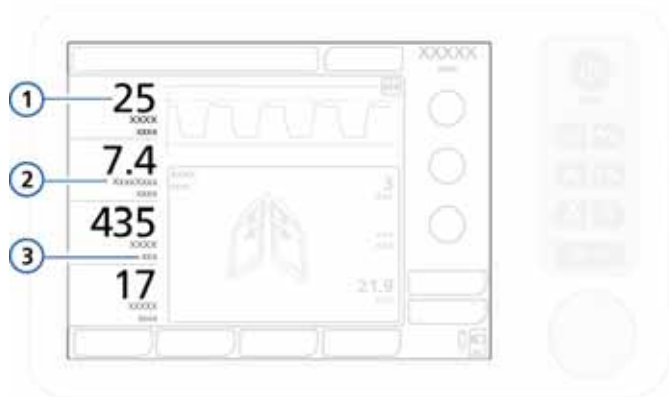


Рисунок 6-2. Компоненты основных параметров мониторинга

- | | |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------|
| <p>1 Значение основного параметра мониторинга</p> <p>2 Название параметра (например, «МинОбъВыд»)</p> | <p>3 Единица измерения (например, л/мин)</p> |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------|

6.2.2 Просмотр данных пациента в окне «Мониторинг»

В окне «Мониторинг» доступны все данные параметров, включая значения CO₂ и SpO₂ (если активированы соответствующие функции).

На рис. 6-3 показаны параметры мониторинга в окне 1. Дополнительные параметры отображаются в окнах 2 и 3.

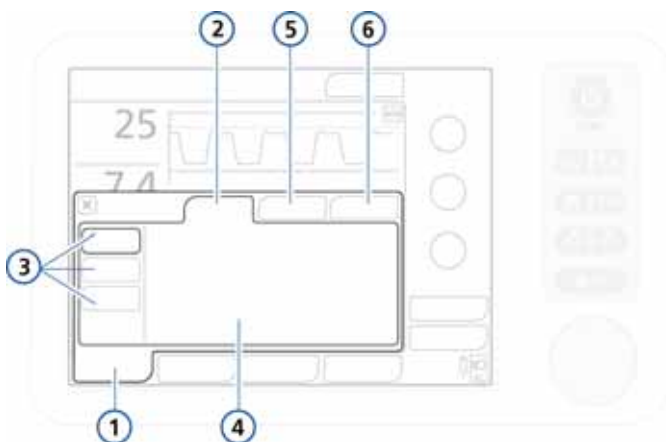


Рисунок 6-3. Окно мониторинга «Значения» 1

1	Мониторинг	4	Значения параметров
2	Значения	5	CO ₂ (если установлено и включено)
3	Кнопки 1, 2, 3	6	SpO ₂ (если установлено и включено)

1. Коснитесь кнопки **«Мониторинг»**.
Отобразятся данные в окне «Значения».
2. Чтобы просмотреть в нем значения параметров, нажмите кнопку 1, 2 или 3.
В каждом окне отображается свой набор параметров.
На вкладках **CO₂** и **SpO₂** (если доступны) можно просмотреть соответствующие значения параметров.

6.3 Кривые и графики

На экране аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 предусмотрены две основные области для отображения графиков.

- Кривая давления/времени. Этот график отображается постоянно, и его нельзя настраивать. См. пункт 4 на рис. 6-1.
- Предусмотрены следующие варианты графического отображения данных пациента: тренды, петли, графики (интеллектуальные панели) и кривые. В таблице 6-1 указано, для каких параметров можно использовать каждый тип графиков.

Таблица 6-1. Соотношение параметров и графиков

Тип графика	Параметры
Тренд	Динамика показателей для выбранного параметра за 1, 6, 12, 24 или 72 часа ¹ .
Петли	<ul style="list-style-type: none">• Давление/объем• Давление/поток• Поток/объем• Объем/PCO2• Объем/FCO2
Графики	<ul style="list-style-type: none">• Динам. Легк.• Сост. Вент• ASV График
Кривые	<ul style="list-style-type: none">• Поток• Объем• Выкл.• PCO2• FCO2

1. Опция трендов за 72 часа доступна не во всех странах.

Подробные сведения об интеллектуальных панелях см. в разделе 7.

6.3.1 Выбор графического отображения данных пациента

Активация отображения графика

1. Чтобы открыть окно «Графики», коснитесь экрана в любой точке области отображения графика. См. (1) на рис. 6-4.

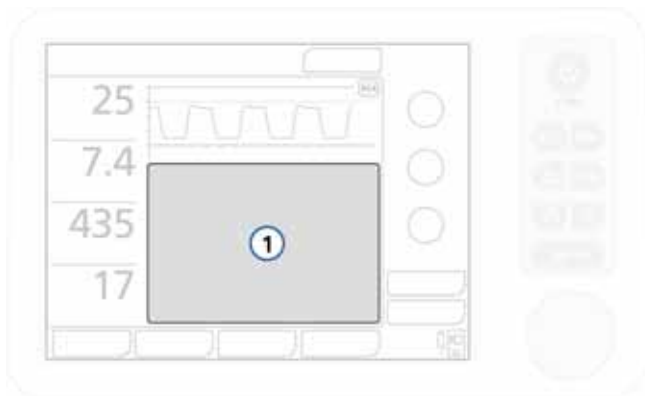


Рисунок 6-4. Отображение окна «Графики» (1)

2. Окно содержит четыре вкладки, на каждой из которых доступны разные графические отображения данных. По умолчанию отображается окно «Тренд».

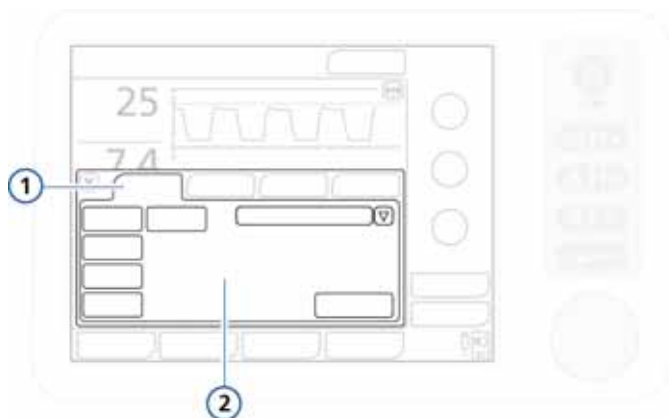


Рисунок 6-5. Окно «Графики»

- | | |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| <ol style="list-style-type: none"> 1 Вкладки «Тренд», «Петли», «Графики», «Кривые» | <ol style="list-style-type: none"> 2 Настройки для каждого отображения |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|

3. Выберите вкладку, чтобы перейти к необходимым опциям. См. таблицу 6-1.

Подробные сведения об указанных опциях см. в разделе 7 и приложении С (ASV).

6.4 Сведения о типах графиков

В разделах ниже описаны доступные варианты графического отображения данных.

	См.
Кривые	Раздел 6.4.1
Тренд	Раздел 6.5.1
Петли	Раздел 6.6.1
Интеллектуальные панели («Динам. Легк.», «Сост. Вент», «ASV График»)	Раздел 7

Подробную информацию об окне «Графики» см. в разделе 6.3.1.

6.4.1 Кривые

ПРИМЕЧАНИЕ.

В аппарате ИВЛ предусмотрена функция автоматической установки диапазона шкалы. Таким образом, показатели на каждой отдельной кривой могут отличаться в зависимости от диапазона выбранных для отображения значений. Например, кривые потока/времени могут иметь разную шкалу потока.

Аппарат ИВЛ выводит кривые зависимости давления, объема и потока от времени. Голубая линия «Ограничение давления» указывает на максимальное безопасное давление (на 10 смН₂О ниже заданного ограничения для тревоги «Высокое давление»). Ограничение тревоги «Давление» на графике представлено в виде красной линии.

График давления/времени отображается всегда. Также можно отображать еще одну кривую. Подробнее см. в разделе 6.4.1.1.



Рисунок 6-6. График давления/времени

- | | | | |
|---|---------------------------------------------------------------------------|---|-------------------------------------------|
| 1 | Верхний предел тревоги «Давление» | 4 | Кривая давления в дыхательных путях (Рдп) |
| 2 | Ограничение давления: <i>Верхний предел тревоги «Давление» – 10 смН2О</i> | 5 | Кнопка приостановки |
| 3 | Индикатор триггера пациента | | |

Если аппарат ИВЛ работает в режиме (S)CMV+/APVcmv или SIMV+/APVsimv, предельное значение тревоги «Давление» используется в качестве безопасной границы для регулировки давления на вдохе. Аппарат ИВЛ не применяет давление на вдохе выше, чем показатель значения «Ограничение давления». Исключением является дыхание со вздохами, при котором аппарат ИВЛ может устанавливать давление на вдохе на 3 смН2О ниже предела тревоги «Давление».

6.4.1.1 Отображение дополнительных кривых

Отображение дополнительной кривой

1. Коснитесь на экране области отображения графиков, чтобы открыть окно «Графики». См. раздел 6.3.1.
2. Коснитесь вкладки «Кривые».

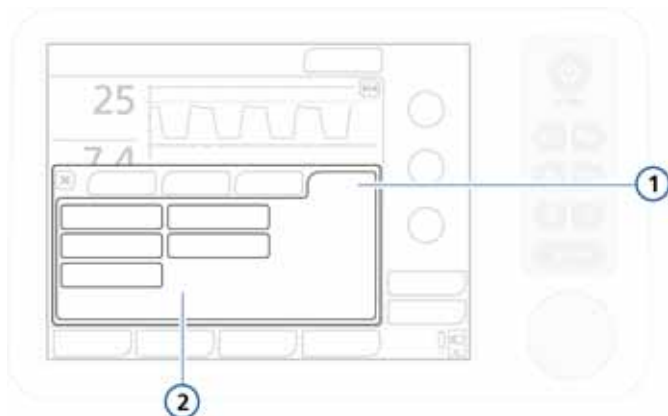


Рисунок 6-7. Вкладка «Кривые», окно «Графики»

1 Кривые **2** Варианты кривых

3. Выберите значение (давление, объем, поток или варианты CO₂ – PCO₂, FCO₂) для построения кривой по отношению к временной шкале.
4. Чтобы закрыть окно, коснитесь кнопки **X**.
Отобразится выбранная кривая.



Рисунок 6-8. Отображение кривой (1)

6.4.2 Динам. Легк.

На панели «Динам. Легк.» в реальном времени отображается дыхательный объем, податливость легких, инициируемые пациентом вдохи и сопротивление.

Подробную информацию о панели и сведения о том, как активировать ее отображение, см. в разделе 7.

6.4.3 Сост. Вент

На панели «Сост. Вент» отображаются параметры, связанные с оксигенацией, выведением CO₂ и дыхательной активностью пациента, а также степень готовности пациента к отключению от аппарата ИВЛ и прекращению искусственной вентиляции.

Подробную информацию о панели и сведения о том, как активировать ее отображение, см. в разделе 7.

6.4.4 ASV График

На панели «ASV График» (доступна в режиме ASV) представлено движение адаптивного контроллера легких к целевым показателям. На этом графике также указываются целевые и фактические значения дыхательного объема, частоты, давления и минутной вентиляции пациента.

Подробную информацию о панели и сведения о том, как активировать ее отображение, см. в разделе 7 и приложении С.

6.5 Тренд

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Опция трендов за 72 часа доступна не во всех странах.
 - Параметр «Поток» при неонатальной вентиляции недоступен для отображения на графике трендов.
-

Можно просматривать динамику параметров мониторинга за 1, 6, 12, 24 или 72 часа. Тренды показателей отображают все данные для выбранного параметра за последние 1, 6, 12, 24 или 72 часа, полученные после включения аппарата ИВЛ.

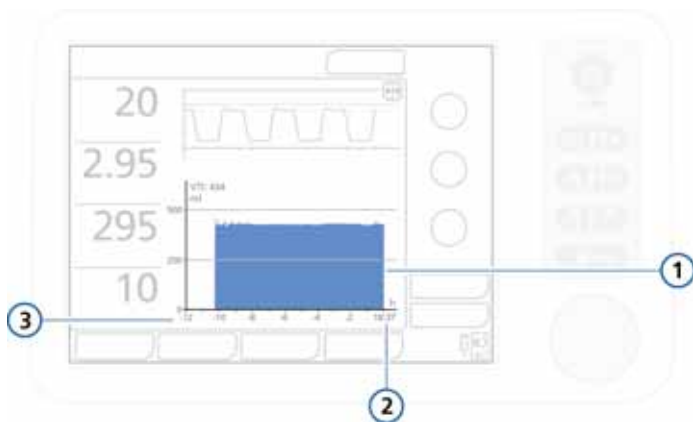


Рисунок 6-9. Изображение тренда

- | | | | |
|---|---------------|---|----------------------------------------|
| 1 | График тренда | 3 | Истекшее время по отношению к текущему |
| 2 | Текущее время | | |

С момента запуска аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 устройство непрерывно сохраняет в памяти данные параметров мониторинга, поэтому они доступны даже после перехода в режим ожидания и выхода из него. Если выключить аппарат ИВЛ HAMILTON-C1, данные последнего пациента будут доступны в памяти после включения устройства.

Функцию приостановки и курсорных измерений (см. раздел 6.8) также можно использовать для просмотра точек на кривой тренда. После приостановки трендов ось времени отображает соотношение истекшего времени и настоящего, а также соответствующее значение параметра мониторинга.

В виде трендов можно отобразить все параметры мониторинга. В виде комбинаций трендов можно отображать такие параметры:

- Рпик/РЕЕР
- ЧДобщ/ЧДуправл
- Мвспонт/МинОбъВыд
- Vтальв/VTE

6.5.1 Отображение трендов

Отображение трендов

1. Коснитесь на экране области отображения графиков, чтобы открыть окно «Графики». См. раздел 6.3.1.
2. Коснитесь вкладки «Тренд».

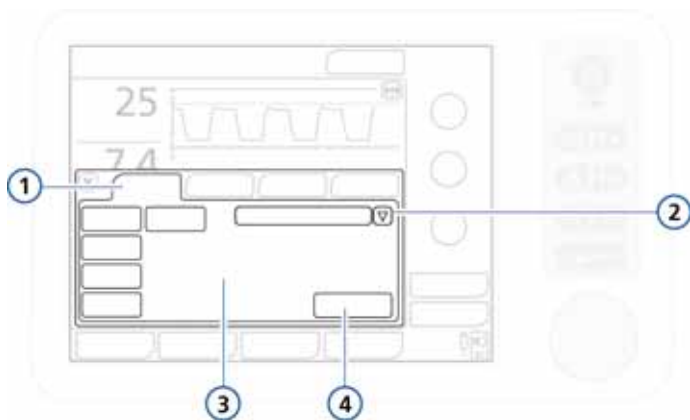


Рисунок 6-10. Вкладка «Тренд»

- | | |
|---------------------|------------------------|
| 1 Тренд | 3 Время тренда |
| 2 Список параметров | 4 Кнопка «Подтвердить» |

3. Чтобы выбрать параметр для просмотра, выполните указанные ниже действия.
 - a. Коснитесь стрелки рядом со списком параметров, после чего поворачивайте поворотно-нажимной регулятор, чтобы просмотреть список.
 - b. Чтобы выбрать параметр, нажмите регулятор.

4. Нажмите кнопку, соответствующую необходимому времени тренда.
 5. Коснитесь кнопки «Подтвердить».
 6. Чтобы закрыть окно, коснитесь кнопки **X**.
- Отобразится информация для выбранного тренда.

6.6 Петли

В аппарате ИВЛ HAMILTON-C1 можно отображать динамическую петлю, которая формируется на основе различных комбинаций параметров (в зависимости от установленных опций).

- Давление/объем
- Поток/объем
- Давление/поток
- Объем/FCO₂
- Объем/PCO₂

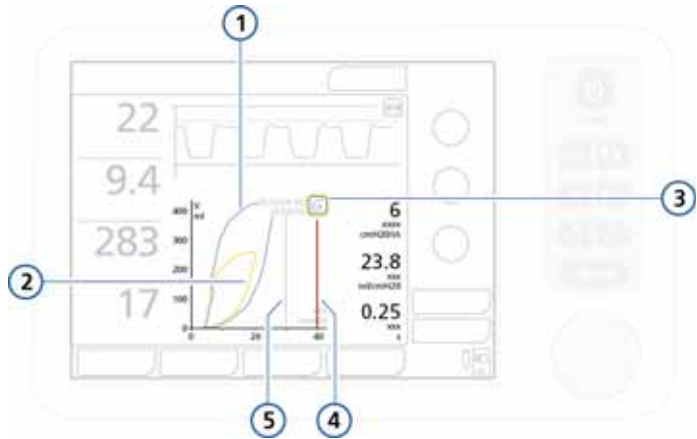


Рисунок 6-11. Отображение петли

- | | | | |
|---|------------------------------------------------|---|---------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Предыдущая кривая (отображается для сравнения) | 4 | Верхний предел тревоги «Давление» |
| 2 | Текущая кривая | 5 | Ограничение давления: Верхний предел тревоги «Давление» – 10 смH ₂ O |
| 3 | Кнопка референсной петли | | |

6.6.1 Отображение петель

Отображение петель

1. Коснитесь на экране области отображения графиков, чтобы открыть окно «Графики». См. раздел 6.3.1.
2. Коснитесь вкладки «Петли».

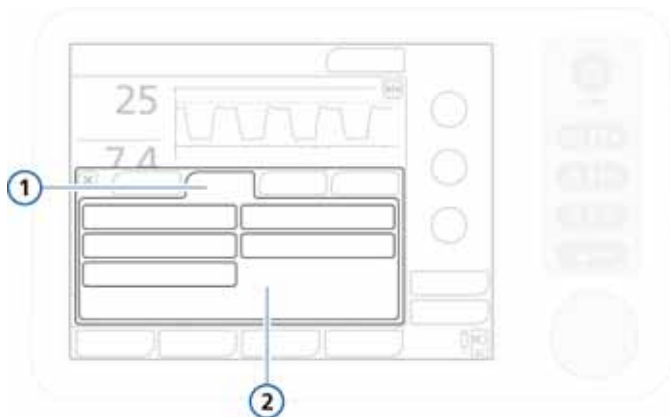


Рисунок 6-12. Вкладка «Петли»

- | | | | |
|---|-------|---|--------------------------------|
| 1 | Петли | 2 | Варианты комбинаций параметров |
|---|-------|---|--------------------------------|

3. Коснитесь кнопки, чтобы отобразилась соответствующая комбинация параметров.
4. Чтобы закрыть окно, коснитесь кнопки **X**.
Отобразится выбранная комбинация (рис. 6-11).

6.6.2 Сохранение петель

Сохранение новой петли

На экране петли (рис. 6-11) нажмите кнопку **референсной петли** (рис. 6-11), чтобы сохранить петлю с текущей датой и временем. После этого на экране будут отображаться прошлая и текущая петли.

При изменении комбинации параметров и повторном нажатии кнопки **референсной петли** в памяти будет сохранена текущая кривая. Предыдущая будет удалена из памяти.

6.7 Таблица параметров мониторинга

ПРИМЕЧАНИЕ.

В каждом дыхательном цикле при как принудительном, так и спонтанном вдохе аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 автоматически измеряет сопротивление на вдохе («Ринсп»), податливость («Сстат») и «АвтоPEEP» во всех режимах без прерывания процесса вентиляции.

В ходе измерения этих показателей аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 использует статистический метод под названием «подбор кривых методом наименьших квадратов». Этот метод применяется при каждом дыхательном цикле пациента, который пребывает в расслабленном или близком к такому состоянию, а также не предусматривает использования специальных паттернов потока на вдохе и механического вмешательства.

Однако пациенты с активным дыханием могут создавать артефакты или шумы, которые могут повлиять на точность этих показателей. Чем активнее дыхание пациента, тем менее точными будут показатели. Чтобы минимизировать участие пациента во время измерений, можно увеличить показатель «Рподдерж» на 10 смH₂O. После выполнения измерений для этого параметра можно вернуть предыдущее значение.

В таблице 6-2 в алфавитном порядке приведен список параметров мониторинга аппарата ИВЛ HAMILTON-C1. Эти параметры отображаются в окнах отдельных параметров 1, 2 и 3 (рис. 6-3). Значения параметров мониторинга обновляются на экране при каждом вдохе.

Таблица А-7 в приложении А содержит информацию о диапазонах и погрешностях значений параметров.

Таблица 6-2. Параметры мониторинга

Параметр (единица измерения)	Определение
Сстат (мл/смН ₂ O)	<p>Статическая податливость дыхательной системы, включая податливость легких и грудной стенки. Исчисляется методом наименьших квадратов. Мониторинг параметра «Сстат» позволяет диагностировать изменения в эластичности (растяжимости) легких пациента. Также отображается на панели «Динам. Легк.».</p> <hr/> <p>ПРИМЕЧАНИЕ.</p> <p>Однако пациенты с активным дыханием могут создавать артефакты или шумы, которые могут повлиять на точность этих показателей. Чтобы минимизировать участие пациента во время измерений, можно увеличить показатель «Рподдерж» на 10 смН₂O. После выполнения измерений для этого параметра можно вернуть предыдущее значение.</p> <hr/>
I:E	<p>Соотношение вдоха:выдоха. Соотношение времени вдоха пациента и времени выдоха для каждого дыхательного цикла. Определение этого соотношения применяется как к принудительному дыханию, так и к спонтанному. Если пациент дышит спонтанно, фактическое значение I:E может отличаться от заданного соотношения I:E.</p>

Таблица 6-2. Параметры мониторинга (продолжение)

Параметр (единица измерения)	Определение
MVспонт/ MVспонт NIV (л/мин)	Минутный объем выдоха при спонтанном дыхании. Меняющийся средний показатель минутного объема выдоха при спонтанном дыхании за последние 8 дыхательных циклов (как принудительных, так и спонтанных). При использовании неинвазивных режимов вентиляции вместо параметра «MVспонт» применяется «MVспонт NIV». Параметр «MVспонт NIV» скорректирован с учетом утечек.
PEEP/CPAP (смH ₂ O)	Значение, полученное в ходе мониторинга PEEP (положительного давления в конце выдоха)/CPAP (постоянного положительного давления в дыхательных путях). Давление в дыхательных путях в конце выдоха. Полученный в результате мониторинга показатель PEEP/CPAP может несколько отличаться от заданного значения PEEP/CPAP, в особенности у пациентов с активным спонтанным дыханием.

Таблица 6-2. Параметры мониторинга (продолжение)

Параметр (единица измерения)	Определение
РТР (смН ₂ O*с)	<p>Показатель давление-время на вдохе. Измеряемое снижение давления, необходимое для инициации вдоха, умноженное на временной интервал, который продолжается до достижения уровня РЕЕР/CPAP и начала вдоха.</p> <p>Параметр «РТР» указывает на активность пациента, которую он проявляет для инициации вдоха. Активность зависит:</p> <ul style="list-style-type: none"> • от интенсивности усилий пациента; • от чувствительности триггера; • от объема и сопротивления дыхательного контура. <p>Значение параметра РТР применяется только к иницируемому пациентом дыханию.</p> <p>Параметр РТР не указывает на общую активность пациента. Однако он служит объективным показателем того, насколько конфигурация аппарата ИВЛ соответствует потребностям пациента.</p> <p>Если значение РТР увеличивается, выполните следующие действия:</p> <ul style="list-style-type: none"> • проверьте и слейте воду с шлангов; • увеличьте чувствительность триггера.
Ринсп (смН ₂ O)	<p>Давление на вдохе, автоматически рассчитываемое целевое давление (дополнительно к РЕЕР/CPAP), управляемое либо поддерживающее, подаваемое в фазе вдоха. Доступно на панели «Сост. Вент».</p> <p>«Ринсп» – это:</p> <p>(S)CMV+, SIMV+: автоматически рассчитываемое целевое давление.</p> <p>(PCV+): параметр «Руправл».</p> <p>PSIMV+, NIV-C/B: параметр «Ринсп».</p> <p>SPONT, NIV: параметр «Рподдерж».</p> <p>APRV, DuoPAP: параметр «Рвысок».</p>

Таблица 6-2. Параметры мониторинга (продолжение)

Параметр (единица измерения)	Определение
Рпик (смН ₂ O)	Пиковое давление в дыхательных путях. Наивысшее давление в предыдущем дыхательном цикле. Значение зависит от сопротивления в дыхательных путях и податливости легких. Оно может существенно отличаться от альвеолярного давления при сильном потоке.
Рплато (смН ₂ O)	Плато или конечно-инспираторное давление. Давление, измеряемое в конце вдоха, когда поток равен нулю или близок к этому значению. Параметр «Рплато» отображается для принудительного дыхания с переключением на выдох по времени. «Рплато» является приблизительным значением альвеолярного давления.
Рсредн (смН ₂ O)	Среднее давление в дыхательных путях. Среднее давление за весь дыхательный цикл. «Рсредн» является важным индикатором возможного воздействия возникшего положительного давления на гемодинамику и внутренние органы.

Таблица 6-2. Параметры мониторинга (продолжение)

Параметр (единица измерения)	Определение								
RCэксп (с)	<p>Постоянная времени выдоха. Интенсивность, с которой легкие освобождаются от выдыхаемого газа, исчисляется по следующему принципу.</p> <p><i>Фактическое время выдоха% объем выдоха</i></p> <table> <tr> <td>1 x RCэксп</td> <td>63%</td> </tr> <tr> <td>2 x RCэксп</td> <td>86,5%</td> </tr> <tr> <td>3 x RCэксп</td> <td>95%</td> </tr> <tr> <td>4 x RCэксп</td> <td>98%</td> </tr> </table> <p>Полученное значение «RCэксп» является соотношением дыхательного объема на выдохе (VTE) и потока при VTE, равном 75%.</p> <p>У взрослых значение «RCэксп» выше 1,2 с указывает на нарушение проходимости дыхательных путей, а значение ниже 0,5 с свидетельствует о серьезной рестриктивной болезни легких.</p> <p>Используйте параметр «RCэксп», чтобы задать оптимальное значение параметра «Ввыд» (целевое значение: Ввыд \geq 3 x RCэксп):</p> <ul style="list-style-type: none"> • Пациенты с пассивным выдохом: отрегулируйте частоту и соотношение вдоха\выдоха (I:E). • Пациенты с активным спонтанным дыханием: увеличьте показатель «Рподдерж» и/или чувствительность экспираторного триггера (ETS), чтобы продлить время выдоха (Ввыд). <p>Такие действия могут снизить вероятность возникновения АвтоPEEP.</p>	1 x RCэксп	63%	2 x RCэксп	86,5%	3 x RCэксп	95%	4 x RCэксп	98%
1 x RCэксп	63%								
2 x RCэксп	86,5%								
3 x RCэксп	95%								
4 x RCэксп	98%								

Таблица 6-2. Параметры мониторинга (продолжение)

Параметр (единица измерения)	Определение
Ринсп (смН ₂ O/(л/с))	<p>Сопrotивление потоку на вдохе, обусловленное эндотрахеальной трубкой и дыхательными путями пациента во время вдоха. Оно исчисляется методом наименьших квадратов, применимым ко всей фазе выдоха. Также отображается на панели «Динам. Легк.».</p> <hr/> <p>ПРИМЕЧАНИЕ. Однако пациенты с активным дыханием могут создавать артефакты или шумы, которые могут повлиять на точность этих показателей. Чтобы минимизировать участие пациента во время измерений, можно увеличить показатель «Рпод-держ» на 10 смН₂O. После выполнения измерений для этого параметра можно вернуть предыдущее значение.</p>
V-Утечки (%) MVутеч (л/мин)	<p>В связи с утечками в средстве вентиляции отображаемые значения объема на выдохе при неинвазивной вентиляции могут быть значительно меньше показателей подаваемого объема. Датчик потока измеряет подаваемый объем и выдыхаемый дыхательный объем. Аппарат ИВЛ отображает разницу между ними в виде показателей «V-Утечки» в процентах и «MVутеч» в л/мин. Эти показатели рассчитываются на основе последних 8 дыхательных циклов.</p> <p>Показатель «V-Утечки/MVутеч» может свидетельствовать о наличии утечек на участке контура от датчика потока до пациента (в эндотрахеальной трубке, грудном катетере, маске). Возможные утечки между аппаратом ИВЛ и датчиком потока при этом не учитываются.</p> <p>Используйте значения «V-Утечки» и «MVутеч», чтобы определить, насколько плотно прилегает маска или другое средство для неинвазивной вентиляции легких пациента.</p> <p>Не применяется в режимах nCPAP и nCPAP-PC.</p>

Таблица 6-2. Параметры мониторинга (продолжение)

Параметр (единица измерения)	Определение
VTE VTE NIV (мл)	Дыхательный объем на выдохе. Объем, выдыхаемый пациентом. Значение параметра определяется датчиком потока, вследствие этого оно не включает показателя объема, увеличенного за счет сжатия или утраченного из-за утечек в дыхательном контуре. При наличии утечки газовой смеси на стороне пациента отображаемый показатель «VTE» может быть меньше дыхательного объема, который фактически поступает пациенту. При использовании неинвазивных режимов вентиляции вместо параметра VTE применяется VTE NIV. VTE NIV является параметром, мониторинг которого поможет определить наличие утечек.
VTEспонт (мл)	Дыхательный объем выдоха при спонтанном дыхании. Объем, выдыхаемый пациентом. При наличии утечки газовой смеси на стороне пациента отображаемый показатель «VTEспонт» может быть меньше дыхательного объема, который фактически поступает пациенту. Отображается только при спонтанном дыхании.
VTI (мл)	Дыхательный объем на вдохе. Объем, подаваемый пациенту. Значение параметра определяется датчиком потока. При наличии утечки газовой смеси на стороне пациента отображаемый показатель «VTI» может быть больше отображаемого значения «VTE».

Таблица 6-2. Параметры мониторинга (продолжение)

Параметр (единица измерения)	Определение
АвтоРЕЕР (смН ₂ O)	<p>Разница между заданным давлением РЕЕР и рассчитанным общим РЕЕР в легких. Мониторинг параметра «АвтоРЕЕР» позволяет определить отклонения от нормы давления, которое создается блокированным в альвеолах воздухом, вследствие неполного освобождения легких от выдыхаемого газа. Предпочтительное значение данного параметра равно нулю. Для вычисления значения «АвтоРЕЕР» используется метод наименьших квадратов, который применяется ко всему дыхательному циклу.</p> <p>При наличии давления АвтоРЕЕР может развиваться волютравма или баротравма. У пациентов с сохраненным спонтанным активным выдохом давление «АвтоРЕЕР» может вызвать дополнительную работу дыхания.</p> <p>«АвтоРЕЕР» или «воздушная ловушка» может быть результатом слишком короткой фазы выдоха; это возникает в таких ситуациях:</p> <ul style="list-style-type: none"> • при слишком большом подаваемом дыхательном объеме; • при слишком коротком времени выдоха или чрезмерно высоком значении частоты дыхания; • при слишком высоком сопротивлении в контуре или нарушении проходимости на выдохе; • при слишком низкой скорости потока на выдохе.
Ввдох (с)	<p>Время вдоха. Измерение параметра «Ввдох» при принудительном дыхании начинается на моменте подачи газовой смеси пациенту и продолжается до переключения аппарата на выдох. При спонтанном дыхании измерение параметра «Ввдох» начинается с момента инициации вдоха пациентом и продолжается до снижения потока до показателя ETS для переключения на выдох. При спонтанном дыхании значение «Ввдох» может отличаться от заданного времени вдоха.</p>

Таблица 6-2. Параметры мониторинга (продолжение)

Параметр (единица измерения)	Определение
Ввыд (с)	<p>Время выдоха. Измерение параметра «Ввыд» при принудительных вдохах начинается с момента выдоха и продолжается до переключения аппарата на вдох. При спонтанном дыхании параметр «Ввыд» измеряется с начала выдоха, что обусловлено значением ETS, и длится, пока пациент не инициирует следующий вдох. При спонтанном дыхании значение «Ввыд» может отличаться от заданного времени выдоха.</p>
Дв0,1 (смН2О)	<p>ПРИМЕЧАНИЕ.</p> <p>В связи с изменениями в пневматическом сопротивлении значения параметра «Дв0,1» при разных значениях функции триггера могут отличаться.</p> <hr/> <p>Окклюзионное давление в дыхательных путях. Максимальное снижение давления в дыхательных путях в течение первых 100 мс во время закупоривания дыхательного контура. Значение параметра «Дв0,1» определяет активность дыхательного центра пациента и его дыхательные усилия. Параметр применяется только ко вдохам, инициируемым пациентом.</p> <p>Если параметр «Дв0,1» имеет значение «-3 смН2О», это указывает на повышенное инспираторное усилие, а значение «-5 смН2О» – на чрезмерное инспираторное усилие, которое может быть вызвано гипоксией (в результате недостаточной максимальной скорости потока на вдохе или несоответствия аппаратной вентиляции легких потребностям пациента) либо чрезмерной активностью дыхательного центра.</p> <p>Если значение «Дв0,1» ниже -3 смН2О, выполните следующие действия:</p> <ul style="list-style-type: none"> • увеличьте значение давления или объема (в зависимости от режима); • увеличьте значение параметра «%Минобъ» (если применяется ручной режим); • задайте меньшее значение «Р-рампа».

Таблица 6-2. Параметры мониторинга (продолжение)

Параметр (единица измерения)	Определение
ИнспПоток (л/мин)	Максимальная скорость потока на вдохе (при спонтанном или принудительном дыхании), измеряется при каждом дыхательном движении.
Кислород (%)	<p>Концентрация кислорода в подаваемой пациенту газовой смеси. Показатель измеряется кислородной ячейкой на вдохе.</p> <p>Этот параметр не отображается, если кислородная ячейка повреждена либо не установлена, или используемый компонент произведен не компанией Hamilton Medical, или мониторинг кислорода отключен.</p>
МинОбъВыд (л/мин) МинОб NIV	Минутный объем выдоха. Меняющийся средний показатель минутного объема выдоха за последние 8 дыхательных циклов. В неинвазивных режимах вместо «МинОбъВыд» используется параметр «МинОб NIV». «МинОб NIV» – это скорректированный параметр, мониторинг которого поможет определить наличие утечек.
Поток (л/мин)	<p>Доступно только в режимах nCPAP и nCPAP-PC.</p> <p>Текущая скорость потока отображается следующим образом.</p> <ul style="list-style-type: none"> • В режиме nCPAP данное значение указывает на среднюю скорость потока и обновляется по секундно. • В режиме nCPAP-PC данное значение указывает на среднюю скорость потока на выдохе и обновляется при каждом дыхательном движении. <p>Поток можно установить как основной параметр мониторинга.</p> <p>Значение для параметра «Поток» устанавливается с учетом заданной тревоги для потока. См. раздел 5.</p>

Таблица 6-2. Параметры мониторинга (продолжение)

Параметр (единица измерения)	Определение
ЧДобщ (д/мин)	<p>Общая частота дыхания. Меняющийся средний показатель общей частоты дыхания пациента за последние 8 дыхательных циклов, включая принудительное и спонтанное дыхание. На момент вдоха, инициируемого пациентом или оператором аппарата ИВЛ, значение параметра «ЧДобщ» может превышать значение параметра «Частота».</p> <hr/> <p>ПРИМЕЧАНИЕ. Для мониторинга частоты дыхания на аппарате ИВЛ HAMILTON-C1 подача газовой смеси должна сопровождаться контролем экспираторного потока с помощью проксимального датчика потока.</p> <hr/>
ЧДспонт (д/мин)	<p>Частота спонтанного дыхания. Меняющийся средний показатель спонтанных вдохов в минуту за последние 8 полных дыхательных циклов.</p> <p>Увеличенное значение «ЧДспонт» может свидетельствовать о том, что пациент компенсирует низкую податливость. Это может указывать на усталость дыхательной мускулатуры в результате высокой работы дыхания.</p>
ЧДуправл (д/мин)	<p>Частота принудительного дыхания. Меняющийся средний показатель выполняемых аппаратом ИВЛ вдохов в минуту за последние 8 полных дыхательных циклов.</p>
ЭкспПоток (л/мин)	<p>Максимальная скорость потока на выдохе.</p>

6.8 Остановка кривых и курсорные измерения

Эта функция позволяет приостановить отображение графика на срок до 30 секунд.

Функция приостановки особенно полезна, если выполняется задержка дыхания. Изображение на экране автоматически приостанавливается, после чего следует инспираторный маневр.

Приостановка построения графика



1. На экране кривой давления/времени в правом верхнем углу нажмите кнопку **приостановки** (см. пункт 5 на рис. 6-6). График будет приостановлен на 30 секунд.
2. Чтобы выполнить анализ кривых, поверните регулятор.
3. Чтобы отменить режим приостановки, нажмите регулятор или повторно коснитесь кнопки **приостановки**.

7 Интеллектуальные панели

7.1	Панель «Динам. Легк.»	7-2
7.1.1	Отображение панели «Динам. Легк.»	7-4
7.1.2	Дыхательный объем («Vt»)	7-4
7.1.3	Податливость («Сстат»)	7-5
7.1.4	Иницируемый пациентом вдох: мышца	7-6
7.1.5	Соппротивление (Ринсп): бронхиальное дерево	7-6
7.2	Панель «Сост. Вент»	7-8
7.2.1	Отображение панели «Сост. Вент»	7-11
7.3	Панель «ASV График»	7-12
7.3.1	Отображение панели «ASV График»	7-12

Можно настроить аппарат ИВЛ таким образом, чтобы на экране отображалась любая из трех интеллектуальных панелей, описанных в этом разделе.

7.1 Панель «Динам. Легк.»

ПРИМЕЧАНИЕ.

Панель «Динам. Легк.» не доступна при неонатальной вентиляции.

На панели «Динам. Легк.» в реальном времени отображается дыхательный объем, податливость легких, инициируемые пациентом вдохи и сопротивление. Легкие расширяются и сжимаются синхронизировано с фактическим дыханием в режиме реального времени. На экране отображаются цифровые показатели сопротивления («Ринсп») и податливости («Стат»). Также значения сопротивления и податливости зависят от формы легких и бронхиального дерева. Если все значения находятся в допустимом диапазоне, вокруг панели отображается рамка зеленого цвета.

Если опция SpO₂ настроена и активирована, на панели также отображаются показатели SpO₂ и частоты пульса. Подробнее см. в приложении «Пульсовая оксиметрия».

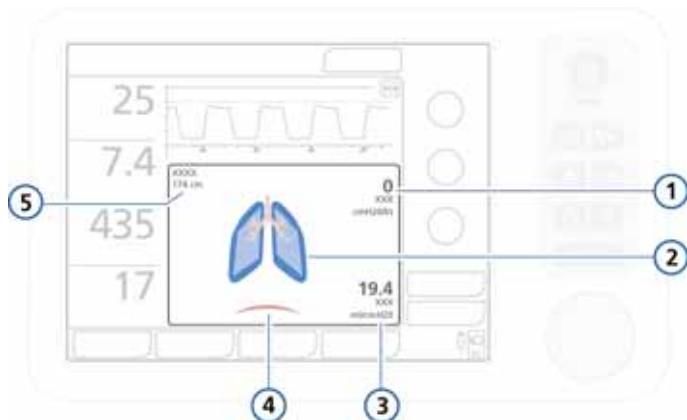


Рисунок 7-1. Панель «Динам. Легк.»

- | | | | |
|---|--------------------------------------------------|---|------------------------------|
| 1 | Сопротивление легкого (Ринсп) | 4 | Триггер пациента (диафрагма) |
| 2 | «Нормальные» легкие (отображается для сравнения) | 5 | Пол и ИдВес |
| 3 | Податливость легкого (Сстат) | | |

7.1.1 Отображение панели «Динам. Легк.»

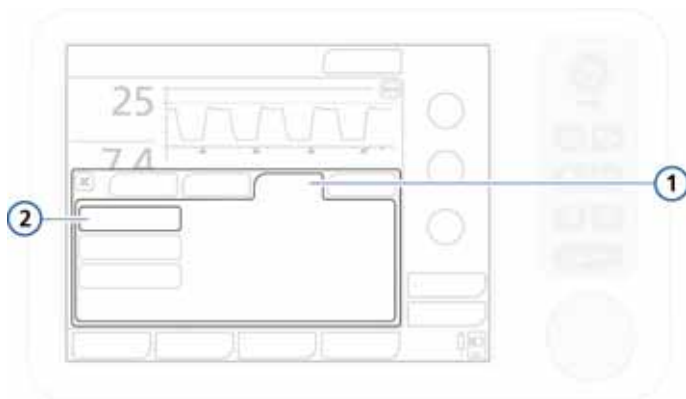


Рисунок 7-2. Вкладка «Графики», «Динам. Легк.»

1 Графики 2 Динам. Легк.

Отображение панели «Динам. Легк.»

1. Чтобы открыть окно выбора графиков, коснитесь области отображения графиков внизу экрана. См. рис. 6-4.
 2. Коснитесь вкладки «Графики».
 3. Нажмите кнопку «Динам. Легк.».
 4. Чтобы закрыть окно, коснитесь кнопки **X**.
- Отобразится панель «Динам. Легк.». См. рис. 7-1.

7.1.2 Дыхательный объем («Vt»)

Динамическое легкое расширяется и сжимается, визуализируя дыхательный объем (Vt) в реальном времени. Оно двигается синхронно с фактическим дыханием на основе сигнала проксимального датчика потока. Размер отображаемых на экране легких относительно «нормальному» для роста пациента весу («ИдВес»), исходя из «нормального» значения в 10 мл/кг.

В качестве визуализации при тревоге «Отсоединение» на экране отображаются легкие без воздуха. В качестве визуализации при тревоге «Обструкция выдоху» на экране отображаются наполненные воздухом легкие.

7.1.3 Податливость («Сстат»)

На панели «Динам. Легк.» для каждого дыхательного цикла отображается показатель податливости легких («Сстат»), который отвечает росту пациента. На рисунке изображены формы, которые принимают легкие при разной податливости. Одновременно с изображением легких на экране отображаются цифровые значения. На изображении посередине представлено легкое с нормальной податливостью.

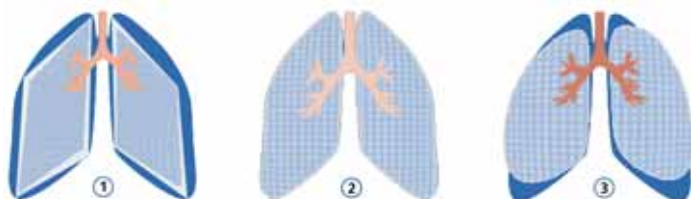


Рисунок 7-3. Изображение податливости на панели «Динам. Легк.»

- | | | | |
|---|-------------------------|---|----------------------|
| 1 | Низкая податливость | 3 | Высокая податливость |
| 2 | Нормальная податливость | | |

7.1.4 Иницилируемый пациентом вдох: мышца

По изображению мышцы на панели «Динам. Легк.» можно отследить вдохи, иницилируемые пациентом.

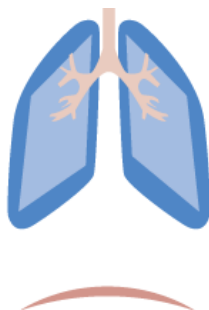


Рисунок 7-4. Определение вдохов, иницилируемых пациентом, по изображению мышцы на панели «Динам. Легк.»

7.1.5 Сопротивление (Ринсп): бронхиальное дерево

Бронхиальное дерево на панели «Динам. Легк.» отображает значение сопротивления («Ринсп») для каждого дыхательного цикла по сравнению с нормальными значениями для роста пациента. Одновременно с изображением легких на экране отображаются цифровые значения. Серая область изображения показывает относительную степень сопротивления, а крайнее дерево слева – нормальное сопротивление.



Рисунок 7-5. Отображение «Ринсп» на панели «Динам. Легк.» в виде бронхиального дерева

- | | |
|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|
| <p>1 Нормальное сопротивление</p> <p>2 Умеренно высокое сопротивление</p> | <p>3 Высокое сопротивление</p> |
|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|

Таблица 7-1. Нормальные значения «Динам. Легк.»

Параметр	Определение нормального значения
Дыхательный объем («Vt»)	10 мл/кг ИдВес (рассчитываемый по значению параметра «Рост»)
Податливость («Сстат»)	Для значения параметра «Рост» в диапазоне 30–135 см: $0,000395 * \text{Рост}^{2,38}$ Для значения параметра «Рост» > 135 см: $-0,0028 * \text{Рост}^2 + 1,3493 * \text{Рост} - 84,268$
Сопротивление («Ринсп»)	Для значения параметра «Рост» ≤ 210 см: $(1,993 - 0,0092 * \text{Рост}) * 10,2 + 5$ Для значения параметра «Рост» > 210 см: $0,5 + 5$

7.2 Панель «Сост. Вент»

На панели «Сост. Вент» (рис. 7-6) отображаются шесть параметров, связанных с зависимостью пациента от аппарата ИВЛ, включая оксигенацию, выведение CO₂ и дыхательную активность пациента.

Плавающий индикатор, перемещаясь вверх и вниз в пределах столбца, отображает значение определенного параметра. Пока индикатор находится в светло-голубой зоне (отлучение), запускается таймер, по данным которого можно определить, как долго это значение находилось в зоне отлучения. Если в зоне отлучения находятся все значения, вокруг панели «Сост. Вент» отображается рамка зеленого цвета. Это свидетельствует о том, что возможно отключение пациента от аппарата, если нет каких-либо других противопоказаний по мнению врача. Данные на панели обновляются при каждом вдохе.

В таблице 7-2 описываются параметры, отображаемые на панели «Сост. Вент». Диапазоны зоны отлучения можно настроить в окне «Конфигурация». Инструкции по установке этих значений см. в разделе I.6.1, шаг 9.

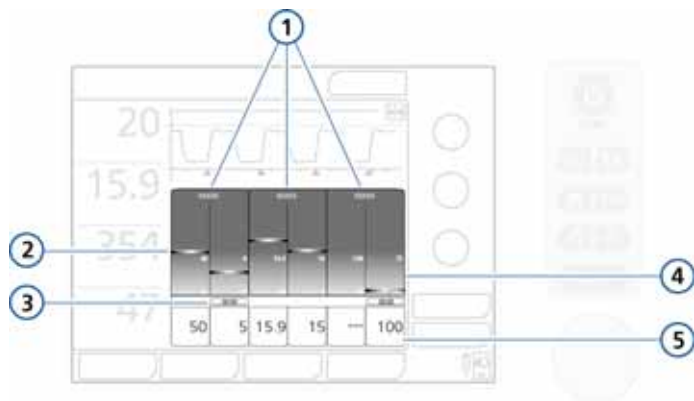


Рисунок 7-6. Панель «Сост. Вент»

- | | |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>1 Название группы</p> <p>2 Значение мониторинга, график (плавающий индикатор)</p> <p>3 Значение истекшего времени в зоне отлучения</p> | <p>4 Светло-синяя зона отлучения с ограничениями, устанавливаемыми для пациента</p> <p>5 Значение мониторинга, цифровое</p> |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

В таблице ниже описаны параметры, отображаемые на панели «Сост. Вент». Диапазоны значений параметров и их описание см. в таблицах (приложение А).

Таблица 7-2. Параметры панели «Сост. Вент»

Параметр (единица измерения)	Определение
<i>Дополнительные сведения, включая диапазоны значений параметров и их погрешности, приведены в таблице А-5 на стр. А-7.</i>	
Кислород (%)	Параметр «Кислород».
PEEP (смH ₂ O)	Параметр PEEP/CPAP.

Таблица 7-2. Параметры панели «Сост. Вент» (продолжение)

Параметр (единица измерения)	Определение
<i>Дополнительные сведения, включая диапазоны значений параметров и их погрешности, приведены в таблице А-5 на стр. А-7.</i>	
МинОбъ (л/мин)	Нормальная минутная вентиляция (определение см. в приложении С).
Ринсп (смН ₂ O)	Давление на вдохе, целевое давление (дополнительно к РЕЕР/CPAP), применяемое в фазе вдоха.
RSB (1/(л*мин)) ¹	<p>Индекс быстрого поверхностного дыхания. Общая частота дыхания («ЧДобщ»), разделенная на дыхательный объем на выдохе (VTE).</p> <p>Поскольку пациенты, страдающие одышкой, обычно делают более быстрые и поверхностные вдохи, чем пациенты, у которых это заболевание не обнаружено, значение параметра RSB у первой группы будет выше.</p> <p>Параметр RSB обычно используется в клинических условиях в качестве индикатора, по которому можно определить готовность дыхательных мышц пациента к отключению от аппарата искусственной вентиляции.</p> <p>Значения RSB показательны только для пациентов со спонтанным дыханием и отображаются лишь в том случае, если 80% из последних 25 вдохов были спонтанными.</p>
ЧДспонт (%)	Процент спонтанных вдохов. Меняющийся средний процентный показатель спонтанных вдохов за последние 8 полных дыхательных циклов.

1. Значения для зоны отлучения по умолчанию основаны на нормальном для взрослого показателе < 100/(л*мин).

7.2.1 Отображение панели «Сост. Вент»

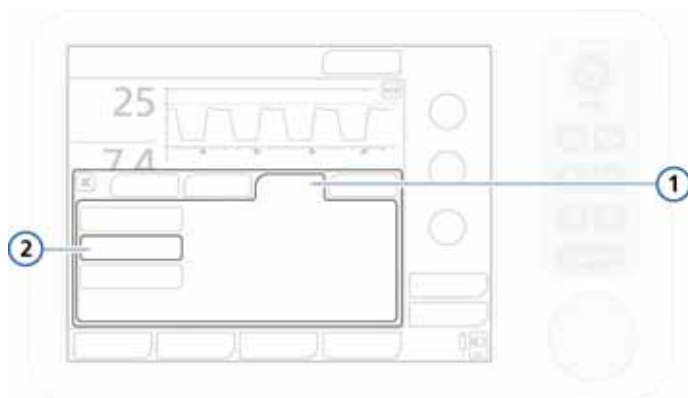


Рисунок 7-7. Вкладка «Графики», Сост. Вент

1 Графики 2 Сост. Вент

Отображение панели «Сост. Вент»

1. Коснитесь на экране области отображения графиков, чтобы открыть окно выбора графиков. См. рис. 6-4.
2. Коснитесь вкладки «Графики».
3. Коснитесь кнопки «Сост. Вент».
4. Чтобы закрыть окно, коснитесь кнопки **X**.
Отообразится панель «Сост. Вент» (рис. 7-6).

7.3 Панель «ASV График»

На панели «ASV График» (доступна в режиме ASV) представлено движение адаптивного контроллера легких к целевым показателям. На этом графике также указываются целевые и фактические значения дыхательного объема, частоты, давления и минутной вентиляции пациента.

Подробные сведения о графике см. на рис. С-5 в приложении для ASV.

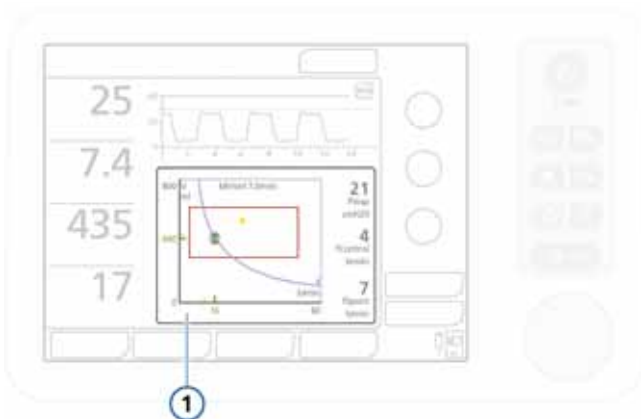


Рисунок 7-8. Окно графика с целевыми значениями ASV (1)

7.3.1 Отображение панели «ASV График»

Отображение панели «ASV График»

1. Коснитесь на экране области отображения графиков, чтобы открыть окно «Графики». См. раздел 6.3.1.
2. Коснитесь вкладки «Графики». См. рис. 7-9.

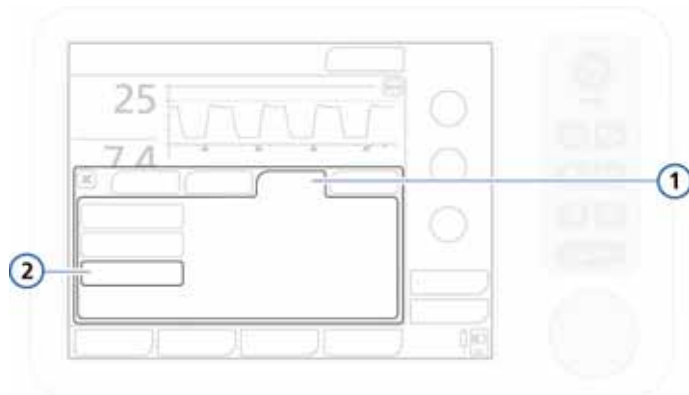


Рисунок 7-9. Вкладка «Графики»

1 Графики **2** ASV График

3. Коснитесь кнопки **«ASV График»**.
4. Чтобы закрыть окно, коснитесь кнопки **X**.
Отобразится график с целевыми значениями ASV (рис. 7-8).

8 Реагирование на тревоги

8.1	Введение	8-2
8.2	Действия при тревоге	8-6
8.3	Буфер тревог	8-7
8.4	Сведения о журнале регистрации событий	8-9
8.5	Таблица данных по устранению проблем при тревоге	8-11

8.1 Введение

Система тревог аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 оповещает оператора о существующих проблемах.

Все тревоги можно отнести к одной из трех категорий:

- Высокая приоритетность
- Средняя приоритетность
- Низкая приоритетность

Также существуют другие условия, при которых срабатывают тревоги, связанные с техническими неполадками, или отображаются сообщения для оператора.

При активации тревоги изменяется цвет основных параметров мониторинга, которых эта тревога касается. Цвет указывает на приоритетность тревоги.

В таблице 8-1 описывается визуальная индикация и звуковое сопровождение тревог этих типов, а также объясняется, как на них реагировать. Расположение визуальных индикаторов для тревог на аппарате ИВЛ указано на рис. 8-1. Активные тревоги можно просмотреть в буфере активных тревог (рис. 8-4). Информация о тревоге также сохраняется в журнале регистрации событий (раздел 8.4).

Если условие срабатывания тревоги угрожает безопасному проведению вентиляции, по умолчанию устройство переходит в режим атмосферного воздуха Ambient (см. приложение В). Клапан вдоха закрывается, открываются клапаны выдоха и забора атмосферного воздуха, что позволяет пациенту дышать атмосферным воздухом без поддержки аппаратом ИВЛ.

Подробнее о настройке предельных значений тревог см. в разделе 4.7.

Таблица 8-1. Индикация тревог в аппарате ИВЛ HAMILTON-C1

Тип тревоги	Строка сообщений ¹	Световой индикатор тревоги	Звуковой сигнал	Необходимое действие
Тревога высокой приоритетности	Красная, сообщение тревоги	Красная, мигает	5 последовательных звуковых сигналов, повторяются до отключения тревоги. Если звуковой сигнал не был отключен в течение первой минуты его воспроизведения, он начинает звучать непрерывно.	Безопасность пациента под угрозой. Проблема требует незамедлительного решения.
Тревога средней приоритетности	Желтая, сообщение тревоги	Желтая, мигает	3 последовательных звуковых сигнала, периодически повторяющихся. Если звуковой сигнал не был отключен в течение первой минуты его воспроизведения, он начинает звучать непрерывно.	Проблема, требующая немедленного рассмотрения.
Тревога низкой приоритетности	Желтая, сообщение тревоги	Желтая, горит ровным светом	Два последовательных звуковых сигнала. Без повтора.	Информирование оператора.
Аппаратная ошибка	Красная с сообщением «Безопасная вентиляция: xxxxxx » или «Аппаратная ошибка: xxxxxx »	Красная, мигает	Воспроизводится тот же звуковой сигнал, что и при тревоге высокой приоритетности, если это технически возможно. Как минимум звучит непрерывный звуковой сигнал, и отключить его нельзя.	Аппарат ИВЛ входит в режим безопасной вентиляции Safety. Если безопасную вентиляцию выполнить невозможно, он переходит в режим атмосферного воздуха Ambient. Обеспечьте доступность альтернативных средств вентиляции. Отключите аппарат ИВЛ. Передайте аппарат на техническое обслуживание.
Техническое событие	Зависит от степени серьезности события. Может иметь низкую, среднюю или высокую приоритетность.	Аналогично уровню соответствующей тревоги (см. описание выше)	Аналогично уровню соответствующей тревоги (см. описание выше).	Тревога о технической неисправности свидетельствует о проблеме, которую обычно не может устранить оператор. Вентиляция не прерывается. Передайте аппарат на техническое обслуживание.

1. В случае срабатывания нескольких тревог в строке поочередно отображаются сообщения для каждого типа тревоги.

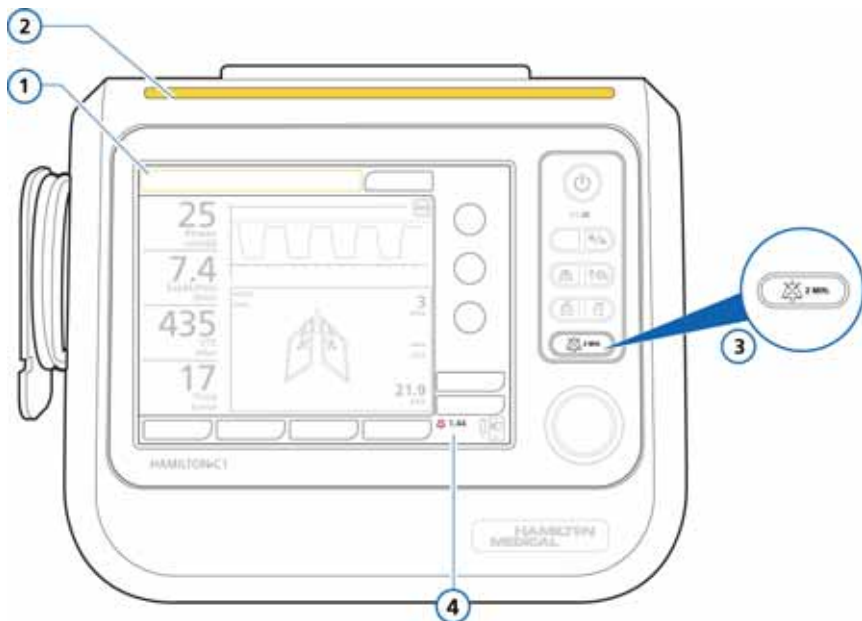


Рисунок 8-1. Визуальные индикации тревог

- | | | | |
|---|----------------------------|---|--------------------------------------------------------------------|
| 1 | Строка сообщений | 3 | Кнопка отключения звукового сигнала |
| 2 | Световой индикатор тревоги | 4 | Индикатор и обратный отсчет времени при отключении сигнала тревоги |

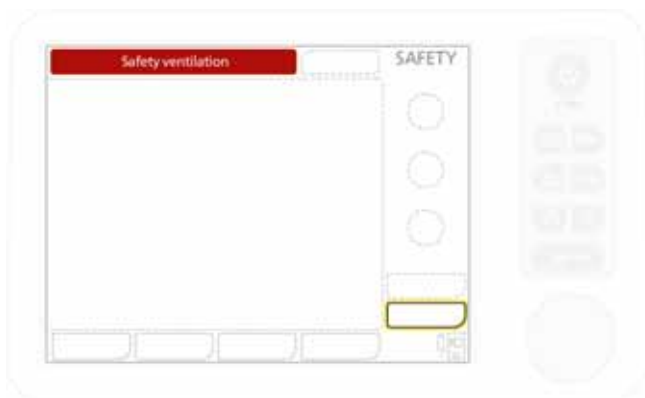


Рисунок 8-2. Режим безопасной вентиляции Safety

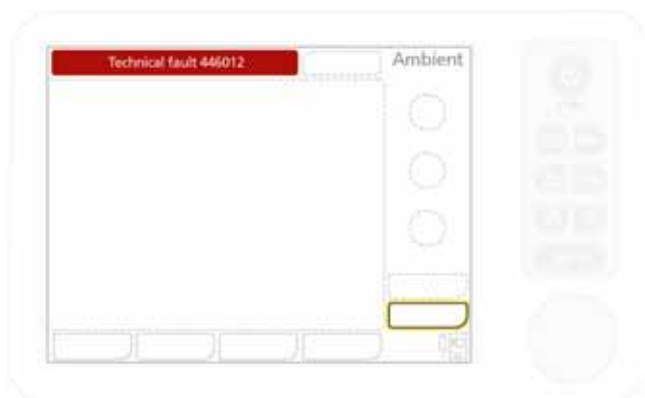


Рисунок 8-3. Режим атмосферного воздуха Ambient

Подробнее о режиме безопасной вентиляции Safety и режиме атмосферного воздуха Ambient см. в приложении В.

8.2 Действия при тревоге

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента при срабатывании тревоги, убедитесь, что вентиляция легких пациента выполняется соответствующим образом. Определите и устраните причину тревоги. Регулируйте пределы тревог, только если их заданные уровни не соответствуют текущим условиям.
 - Чтобы предотвратить травмирование пациента в результате сбоя оборудования, компания Hamilton Medical рекомендует незамедлительно изъять неисправный аппарат ИВЛ из пользования, записать код ошибки и передать устройство на техническое обслуживание.
-

ВНИМАНИЕ!

Установка пределов тревог на крайние значения может сделать их бесполезными.

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Примите ко вниманию, что тревога активируется вследствие изменения клинического состояния пациента или проблем с оборудованием.
 - Также учитывайте, что об опасной ситуации может сигнализировать несколько тревог. Обычно на основную причину указывают одна или две тревоги, остальные же сигнализируют о последствиях. О причине возникновения опасной ситуации могут информировать сообщения тревоги, но не стоит ограничиваться только ними.
-

Действия при тревоге

1. Незамедлительно подойдите к пациенту. Убедитесь в достаточности и эффективности вентиляции. По возможности отключите звуковой сигнал тревоги.
2. Ознакомьтесь с информацией в сообщениях тревоги и устраните причину, следуя данным в таблице 8-2. После устранения причины активации тревоги низкой, средней и высокой приоритетности аппарат ИВЛ автоматически отключает тревогу. В случае срабатывания тревоги о технической неисправности в первую очередь следует отключить аппарат, а затем устранить проблему.

8.3 Буфер тревог

В буфере тревог отображается до шести сообщений о тревогах.

- Если в текущий момент в аппарате зафиксированы активные тревоги, в буфере отображаются те, которые сработали последними (рис. 8-4). В строке сообщений отображаются связанные с тревогами сообщения. Активные тревоги отображаются в полях с закругленными углами.
- Если на текущий момент активных тревог нет, в буфере отображаются самые последние неактивные (рис. 8-5). Активные тревоги отображаются в полях с прямыми углами.

Просмотр тревог

Откройте окно «Тревоги» -> «Буфер», выполнив одно из указанных ниже действий.

- Коснитесь строки сообщений в верхнем левом углу.
- Коснитесь индикатора неактивной тревоги (значок «i») (рис. 8-5).

Тревога, сработавшая последней, отображается вверху списка.

Чтобы очистить сообщения для всех неактивных тревог, нажмите кнопку «Сброс» (рис. 8-5). Закрытие буфера не удаляет его содержимое.

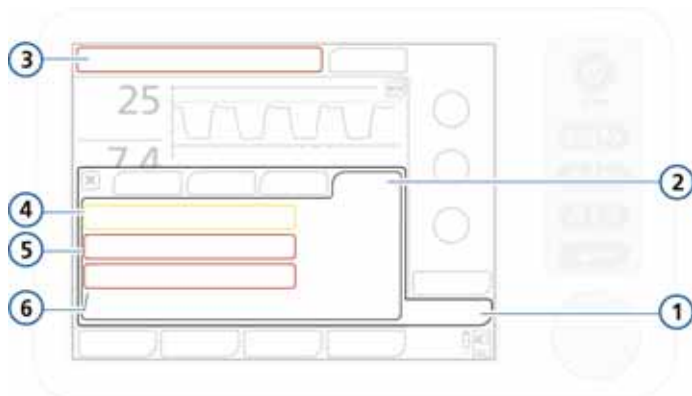


Рисунок 8-4. Буфер тревог с активными тревогами

- | | | | |
|---|--------------------------|---|----------------------------------------------------|
| 1 | Тревоги | 4 | Тревога низкой или средней приоритетности (желтая) |
| 2 | Буфер | 5 | Тревога высокой приоритетности (красная) |
| 3 | Текущая активная тревога | 6 | Закругленные углы |
-

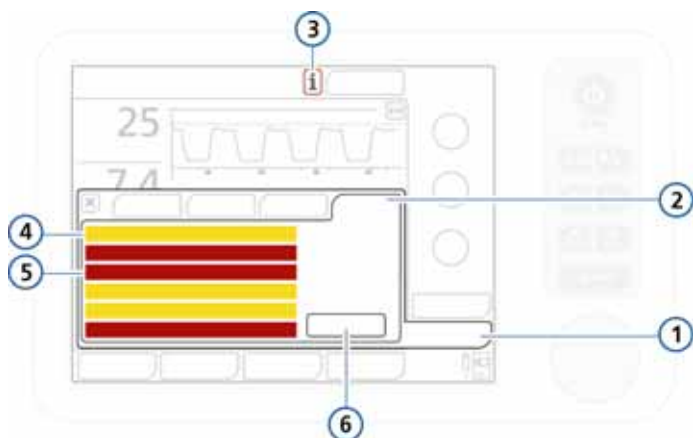


Рисунок 8-5. Буфер тревог с неактивными тревогами

- | | | | |
|---|--------------------------------|---|-----------------------------------------------------------------------|
| 1 | Тревоги | 4 | Неактивная тревога низкой или средней приоритетности (желтый квадрат) |
| 2 | Буфер | 5 | Неактивная тревога высокой приоритетности (красный квадрат) |
| 3 | Значок «i»: неактивные тревоги | 6 | Кнопка «Сброс» |

8.4 Сведения о журнале регистрации событий

Сразу после включения аппарата в несколько журналов начинают записываться данные о клинических событиях, связанных с работой аппарата (в частности срабатываниях тревог, изменениях настроек, выполнении калибровок и маневров, использовании специальных функций). Для каждого события указываются дата и время, а также присваивается уникальный идентификатор (ID). Сообщения тревоги будут выделены цветом, который соответствует уровню приоритетности: желтым – тревоги низкой и средней приоритетности, красным – высокой. Обратите внимание, что для инженеров по техническому обслуживанию доступен детальный журнал с техническими данными и информацией о конфигурации.

Установка параметров для нового пациента

- Данные вносятся в существующий журнал регистрации событий, когда открывается вкладка «Посл. Пациент».
- Если выбрать вкладку другой группы пациентов («Взрос./Пед.» или «Младенец»), журнал регистрации событий стирается и запись начинается заново.

Данные журнала сохраняются и после выключения аппарата или отключения питания. Максимальное количество сохраненных событий – 1000. Если буфер журнала заполнен, данные о новых событиях записываются вместо самых старых данных.

Журнал можно просмотреть в окне «События».

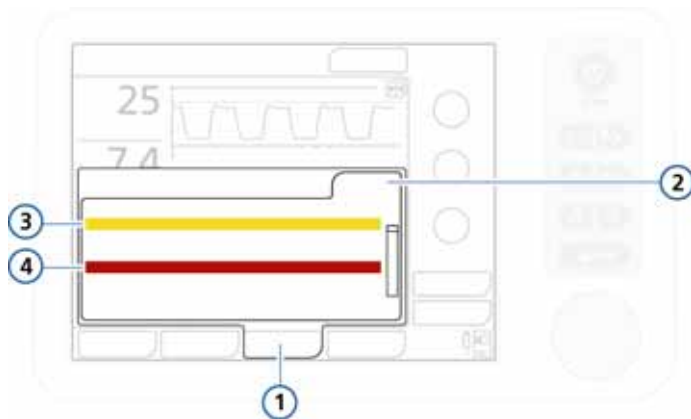


Рисунок 8-6. Окно «События»

1	События	3	Тревога низкой или средней приоритетности (желтый квадрат с меткой даты и времени)
2	Все	4	Тревога высокой приоритетности (красный квадрат с меткой даты и времени)

8.5 Таблица данных по устранению проблем при тревоге

В таблице 8-2 в алфавитном порядке представлены сообщения тревог, отображаемые аппаратом ИВЛ HAMILTON-C1, а также их определения и предлагаемые меры по устранению.

Эти меры изложены в такой последовательности, которая позволяет в первую очередь устранить самую вероятную неполадку или предпринять наиболее эффективные в данной ситуации действия. Однако предлагаемые меры не всегда эффективны для устранения конкретных проблем.

Если проблему не удастся решить после выполнения рекомендованных действий, обратитесь к уполномоченному специалисту по обслуживанию аппаратуры производства Hamilton Medical.

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения

Тревога	Определение	Необходимое действие
ASV: Цель не достижима	<i>Низкая приоритетность.</i> Не удается достичь заданного оператором значения «%МинОбъ», возможно из-за конфликтов настроек.	Проверьте настройки параметра «ДвASVмакс» в окне «Управление».
O2 ячейка не подходит	<i>Низкая приоритетность.</i> Установлен несовместимый тип кислородной ячейки.	Убедитесь, что подключена именно предоставленная компанией Hamilton Medical ячейка O2 (PN 396200).
Vt выс	<i>Средняя приоритетность.</i> Измеренный показатель VTE > заданного предела для 2 последовательных вдохов. Если подаваемый дыхательный объем более чем в 1,5 раза превышает предельное значение тревоги «Vt выс» ($Vt > 1,5 \cdot \text{предел тревоги «Vt выс»}$), срабатывает тревога «Вдох прерван, граница Vt выс».	Снизьте значение «Рподдерж». Проверьте и отрегулируйте настройки аппарата, включая пределы тревог.

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Vt низ	<i>Средняя приоритетность.</i> Измеренный показатель VTE ниже заданного предела для 2 последовательных вдохов.	Проверьте состояние пациента. Проверьте и отрегулируйте настройки аппарата, включая пределы тревог. Проверьте, не отсоединен ли аппарат и нет ли утечек. Если аппарат работает в режиме ASV, возможно, необходима аспирация. Также проверьте, не перекручена ли ЭТ-трубка, и рассмотрите вероятность приступного периода астмы.
Аккумулятор 1: неправильный тип	<i>Низкая приоритетность.</i> В аппарате ИВЛ используется не ионно-литиевый аккумулятор HAMILTON-C1.	Замените аккумулятор. Используйте ионно-литиевый аккумулятор HAMILTON-C1.
Аккумулятор 1: нужна замена	<i>Низкая приоритетность.</i> Аккумулятор следует незамедлительно заменить, поскольку его емкость недостаточна для надежной работы.	Замените аккумулятор. Подробнее о сервисном обслуживании аккумуляторов см. в разделе 10.3.2. Технические характеристики см. в разделе А.4.
<p>ПРИМЕЧАНИЕ.</p> <p>В документе указан приблизительный срок эксплуатации аккумуляторов. Фактически зависит от параметров аппарата ИВЛ, длительности использования и уровня заряда. Чтобы обеспечить максимальный срок эксплуатации аккумуляторов, поддерживайте полный заряд и избегайте их полного разряда.</p>		
Аккумулятор 1: нужна калибровка	<i>Низкая приоритетность.</i> Необходимо откалибровать аккумулятор. Можно продолжить работу от аккумулятора.	Откалибруйте аккумулятор.

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Аккумулятор 1: температура высокая	<i>Высокая приоритетность.</i> Температура аккумулятора превышает ожидаемое значение.	Возможно, на аппарат ИВЛ воздействуют солнечные лучи или другие источники тепла. Переместите аппарат. Установите новый аккумулятор.
Аккумулятор полностью разряжен	<i>Высокая приоритетность.</i> Уровень заряда аккумулятора ниже 5%. Аппарат ИВЛ переходит в режим атмосферного воздуха Ambient.	Подсоедините устройство к основному источнику питания и зарядите аккумулятор. Обеспечьте доступность альтернативных средств вентиляции. Передайте аппарат на техническое обслуживание.
Апноэ	<i>Высокая приоритетность.</i> По истечении времени апноэ, заданного оператором в режиме SPONT, SIMV+ или NIV, пациент не инициировал ни одного вдоха. Резервная вентиляция при апноэ выключена.	Проверьте состояние пациента. Перейдите в режим принудительного дыхания или увеличьте частоту принудительных вдохов.
Аппаратная ошибка: xxxxxx	<i>Аппаратная ошибка.</i> Обнаружена неисправность оборудования или программного обеспечения. Аппарат ИВЛ переходит в режим атмосферного воздуха Ambient.	Обеспечьте доступность альтернативных средств вентиляции. Передайте аппарат на техническое обслуживание.
<div style="background-color: black; color: white; padding: 5px; display: inline-block;">ВНИМАНИЕ!</div> <p>Чтобы предотвратить травмирование пациента в результате сбоя оборудования, компания Hamilton Medical рекомендует немедленно изъять неисправный аппарат ИВЛ из пользования, записать код ошибки и передать устройство на техническое обслуживание.</p>		
Бат. 1 неисправен.	<i>Высокая приоритетность.</i> Аккумулятор поврежден.	Замените аккумулятор.

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Безопасная вентиляция: xxxxxx	<p><i>Аппаратная ошибка.</i> Обнаружена неисправность оборудования или программного обеспечения. Аппарат ИВЛ переходит в режим безопасной вентиляции Safety.</p>	<p>Обеспечьте доступность альтернативных средств вентиляции.</p> <p>Передайте аппарат на техническое обслуживание.</p>
	<p style="text-align: center;">ВНИМАНИЕ!</p> <p>Чтобы предотвратить травмирование пациента в результате сбоя оборудования, компания Hamilton Medical рекомендует немедленно изъять неисправный аппарат ИВЛ из пользования, записать код ошибки и передать устройство на техническое обслуживание.</p>	
Вдох прерван, граница Vt выс	<p><i>Средняя приоритетность.</i> Подаваемый объем Vt более чем в 1,5 раза > заданного предела тревоги «Vt выс». Давление снижается до уровня PEEP. С помощью параметров APV давление для следующего дыхательного движения снижается на 3 смH₂O. Отключено для режимов неинвазивной вентиляции.</p>	<p>Необходимо снизить значение параметра «Рподдерж».</p> <p>Отрегулируйте верхний предел тревоги «Vt».</p>
Вентиляция Апноэ	<p><i>Низкая приоритетность.</i> Резервная вентиляция при апноэ запущена. На протяжении заданного оператором периода не выполнено ни одного вдоха. Резервная вентиляция при апноэ включена.</p>	<p>Аппарат ИВЛ работает в соответствующем резервном режиме. Проверьте контролируемые параметры резервного режима.</p>
Вентиляция апноэ закончена	<p><i>Низкая приоритетность.</i> Режим резервной вентиляции сброшен, а аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 снова работает в первоначальном режиме (использовавшемся до апноэ).</p>	<p>Никаких действий не требуется.</p>

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Вентиляция отменена	<i>Аппаратная ошибка.</i> Обнаружена неисправность оборудования или программного обеспечения. Аппарат ИВЛ переходит в режим атмосферного воздуха Ambient.	Обеспечьте доступность альтернативных средств вентиляции. Передайте аппарат на техническое обслуживание.
Внешний датчик потока потока неисправен	<i>Высокая приоритетность.</i> Внешний датчик потока работает неправильно.	Проверьте трубки датчика потока. Замените датчик потока.
Выс темпер выходного отверстия	<i>Высокая приоритетность.</i> Измеренный показатель температуры на входе слишком высокий.	Проверьте, не превышает ли температура в помещении предельное значение рабочей температуры аппарата ИВЛ. Передайте аппарат на техническое обслуживание, если снизить температуру не удастся.
Выс. PetCO ₂	<i>Средняя приоритетность.</i> Значение PetCO ₂ > установленное предельное значение тревоги.	Проверьте состояние пациента. Проверьте и отрегулируйте параметры аппарата ИВЛ, включая тревоги.
Высокая скорость потока	<i>Средняя приоритетность.</i> <i>Низкая приоритетность после отключения звукового сигнала.</i> Скорость потока достигла установленного предельного значения. Доступно только в режимах nCPAP и nCPAP-PC.	Убедитесь, что средство вентиляции и дыхательный контур не отсоединены, и проверьте систему на наличие чрезмерной утечки. Проверьте настройки аппарата и пределы тревог.
Высокая частота дыхания	<i>Средняя приоритетность.</i> Измеренный показатель «ЧДобц» > заданного предела тревоги.	Убедитесь, что вентиляция легких пациента выполняется должным образом (VTE). Проверьте пределы тревоги. При работе аппарата ИВЛ в режиме ASV см. информацию в приложении С.

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Высокий минутный объем	<p><i>Высокая приоритетность.</i> Измеренный показатель «МинОбъВыд» > заданного предела тревоги.</p>	<p>Проверьте состояние пациента. Проверьте и отрегулируйте параметры аппарата ИВЛ, включая тревоги.</p>
Высокий уровень кислорода	<p><i>Высокая приоритетность.</i> Если выбран параметр «Низк давл O2»: измеренный показатель кислорода > установленного предельного значения «Высокий уровень кислорода». Если выбран параметр «Выс давл O2»: измеренный показатель кислорода на > 5% выше значения параметра мониторинга «Кислород».</p>	<p>Откалибруйте кислородную ячейку. Установите новую кислородную ячейку.</p>
Высокое РЕЕР	<p><i>Средняя приоритетность.</i> Мониторинг значения РЕЕР > (установлено значение «РЕЕР» больше 5) для двух последовательных вдохов. <i>Только для DuoPAP и APRV.</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Эта тревога относится к параметрам и высокого, и низкого давлений. Сигнал звучит, если значение высокого давления > (установленное значение «Рвысок» + 5) или значение низкого давления > (установленное значение «Рнизк» + 5) для двух последовательных вдохов. • Если для «Тнизк» установлено значение < 3 с, сигнал тревоги, сообщающий о высоком РЕЕР, отключается в соответствии с настройками для «Рнизк». Благодаря этому сокращается количество ложных тревог. 	<p>Проверьте состояние пациента. Проверьте и отрегулируйте параметры аппарата ИВЛ, включая тревоги.</p>

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Высокое давление	<p><i>Высокая приоритетность.</i> Измеренное давление на вдохе > установленный предел тревоги «Давление» (также называется «МаксДавл»).</p> <p>Аппарат ИВЛ немедленно прекращает работу турбины, чтобы остановить подачу газовой смеси пациенту, после чего открывает клапан выдоха, чтобы снизить давление до уровня РЕЕР/СРАР. Аппарат ИВЛ предпринимает меры для ограничения давления в дыхательных путях пациента до 60 смН₂O, однако если давление достигло значения 75 смН₂O, аппарат переходит в режим атмосферного воздуха Ambient.</p>	<p>Проверьте состояние пациента.</p> <p>Измените предел тревоги «Давление».</p> <p>Проверьте дыхательный контур и трубки датчика потока на предмет перекручивания и непроходимости.</p> <p>При переходе аппарата в режим атмосферного воздуха Ambient воспользуйтесь альтернативными средствами вентиляции легких.</p>
Высокое давление при вдохе	<p><i>Высокая приоритетность.</i> Невозможно подать требуемый объем для глубокого вдоха, поскольку для него необходимо чрезмерное давление на вдохе («Давление» – 3 смН₂O). Подается объем для частичного вдоха.</p>	<p>Проверьте состояние пациента.</p> <p>Проверьте дыхательный контур.</p> <p>Измените предел тревоги «Давление». Возможно, необходимо отключить функцию вдоха.</p>
Граница давления изменена	<p><i>Низкая приоритетность.</i> Применимо в режиме ASV. Значение «ДвASVvмакс» изменено. При изменении этого параметра устройство автоматически корректирует верхний предел тревоги «Давление», устанавливая его на значение «ДвASVvмакс» + 10 смН₂O.</p>	<p>Убедитесь, что предел давления достаточно высокий, чтобы обеспечить надлежащее давление для проведения эффективной вентиляции легких.</p>

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Давление не снижено	<i>Высокая приоритетность.</i> Давление в дыхательных путях превышает предел «Давление», и через 5 с давление не было выпущено через клапан выдоха. Аппарат ИВЛ переходит в режим атмосферного воздуха Ambient.	Обеспечьте доступность альтернативных средств вентиляции. Проверьте клапан выдоха и дыхательный контур. Передайте аппарат на техническое обслуживание.
Датчик CO ₂ отсоединен	<i>Низкая приоритетность.</i> Модуль CO ₂ установлен, однако сигнал от датчика CO ₂ не поступает. Мониторинг CO ₂ активирован.	Убедитесь, что датчик CO ₂ установлен. Проверьте соединения датчика CO ₂ (подключения «кабель датчика CO ₂ – модуль», «модуль CO ₂ – аппарат ИВЛ») Передайте аппарат на техническое обслуживание.
Датчик CO ₂ перегрелся	<i>Низкая приоритетность.</i> Чрезмерно высокая температура датчика CO ₂ .	Отсоедините датчик от воздуховода и отключите от модуля CO ₂ . Подключите его повторно. Убедитесь, что система работает в рамках указанных внешних условий. Убедитесь, что температура в воздуховоде не превышает норму (например, вследствие повреждения увлажнителя, провода-нагревателя или измерительного наконечника).

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Дефект ячейки O ₂	<i>Низкая приоритетность.</i> Ресурс кислородной ячейки исчерпан.	Установите новую кислородную ячейку.
	<p style="text-align: center;">ВНИМАНИЕ!</p> <p>Чтобы обеспечить постоянную работу функции мониторинга кислорода, как можно раньше заменяйте изношенные кислородные ячейки и устанавливайте отсутствующие либо используйте внешний монитор, который соответствует стандарту ISO 80601-2-55.</p>	
Динамик неисправен	<i>Высокая приоритетность.</i> Обнаружена неисправность динамика. Тревога о технической неисправности свидетельствует о проблеме, которая обычно не может быть устранена оператором. Вентиляция не прерывается.	Передайте аппарат на техническое обслуживание.
Замените НЕРА фильтр	<i>Низкая приоритетность.</i> В фильтре впускного отверстия НЕРА определено увеличенное сопротивление.	Замените фильтр НЕРА.
Замените ячейку O ₂	<i>Высокая приоритетность.</i> Ошибка обнаружения, ячейка O ₂ повреждена.	Замените ячейку O ₂ .
Инверсия I:E	<i>Низкая приоритетность.</i> Заданное соотношение I:E выше 1:1, что приводит к вентиляции с обратным соотношением вдоха и выдоха. Не применяется в режиме APRV.	Проверьте контрольные параметры синхронизации.
Клавиша функции не работает	<i>Средняя приоритетность.</i> Клавиша функции повреждена.	Передайте аппарат на техническое обслуживание.

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Маневр аспирации	<i>Низкая приоритетность.</i> Активирована функция подавления вентиляции; работа устройства поддерживается в пределах установленных параметров, но аппарат ИВЛ не генерирует вдохи.	Когда будет необходимо, возобновите вентиляцию, снова подключив пациента к контуру.
Неверная плата опции	<i>Низкая приоритетность.</i> Установлена неправильная панель опций.	Передайте аппарат на техническое обслуживание.
Неизвест. Сер. Номер	<i>Высокая приоритетность.</i> Неизвестный серийный номер детали аппарата ИВЛ.	Передайте аппарат на техническое обслуживание.
Неиспр. датч.СО2	<i>Низкая приоритетность.</i> Сигнал датчика СО2 указывает на ошибку устройства или на то, что установленный датчик произведен третьей стороной.	Отсоедините датчик от модуля СО2. Подождите несколько секунд и повторно подключите его. Выполните калибровку датчика повторно. Убедитесь, что во время калибровки датчик подсоединен к адаптеру воздуховода. Установите новый датчик СО2. Убедитесь, что используемый датчик произведен компанией Hamilton Medical.
Необх. сервис турбины	<i>Низкая приоритетность.</i> Срок службы турбины закончился.	Передайте аппарат на техническое обслуживание.
Необходим проф осмотр	<i>Низкая приоритетность.</i> Согласно продолжительности эксплуатации необходимо профилактическое обслуживание аппарата.	Передайте аппарат на техническое обслуживание.
Неправ. Датчик потока	<i>Высокая приоритетность.</i> Тип подключенного датчика потока не соответствует выбранной возрастной группе пациентов («Взрос./Пед.» или «Младенец»).	Подключите соответствующий датчик потока. Выполните повторную калибровку.

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
<p>Несоответствующий клапан выдоха</p>	<p><i>Средняя приоритетность. Низкая приоритетность после отключения звукового сигнала.</i> Тип установленного клапана выдоха не соответствует выбранной возрастной группе пациентов («Взрос./Пед.» или «Младенец»).</p> <p>При попытке запуска вентиляции отображается сообщение системы тревоги, а также диалоговое окно с описанием рисков, возникающих при использовании ненадлежащего клапана.</p> <p>Обратите внимание на следующие предостережения:</p> <ul style="list-style-type: none"> • использование взрослого клапана выдоха для неонатальной вентиляции может негативно повлиять на эффективность ИВЛ, а также привести к колебаниям давления; • использование неонатального клапана выдоха для взрослых или детей может негативно повлиять на эффективность ИВЛ, а также привести к повышению экспираторного сопротивления и работы дыхания. <p>Тревога сохраняется в буфере, а данные о ней вносятся в журнал регистрации событий.</p>	<p>Установите соответствующий клапан выдоха.</p> <p>Для запуска процедуры ИВЛ выберите в диалоговом окне опцию «Принять»: таким образом вы подтверждаете, что вам известно о проблеме. Если вы изменили решение относительно запуска, выберите «Отклонить».</p> <ul style="list-style-type: none"> • Выбирая вариант «Принять», вы принимаете на себя ответственность за риски, связанные с использованием не подходящего для этого пациента клапана. ИВЛ начинается после выбора варианта «Принять». Этот вариант допустим только в экстренных случаях, когда необходима механическая вентиляция, а подходящий клапан выдоха недоступен. • Если выбрать «Отклонить», диалоговое окно закроется, а аппарат ИВЛ останется в режиме ожидания. <p>Данные о выбранной опции («Принять» или «Отклонить») сохраняются в журнале регистрации событий вместе с информацией о тревоге.</p>
<p>Низк. PetCO₂</p>	<p><i>Средняя приоритетность.</i> Значение PetCO₂ < установленного предельного значения тревоги.</p>	<p>Проверьте состояние пациента.</p> <p>Проверьте и отрегулируйте параметры аппарата ИВЛ, включая тревоги.</p>

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Низк. заряд аккумулятора	<p>Тревога «Низк. заряд аккумулятора» может иметь разные степени приоритетности в зависимости от уровня заряда, а также используемого источника питания.</p> <p>Примечание. Если уровень заряда аккумулятора составляет 20%, аппарат ИВЛ может продолжать работу в течение примерно 10 минут (в зависимости от типа аккумулятора и условий использования).</p> <p><i>Высокая приоритетность.</i> Аппарат ИВЛ работает от аккумулятора, а общий уровень заряда ниже 20%.</p> <p><i>Средняя приоритетность.</i> Аппарат ИВЛ работает от аккумулятора, а общий уровень заряда ниже 25%.</p> <p><i>Низкая приоритетность.</i> Аппарат ИВЛ работает от источника переменного, а общий уровень заряда ниже 20%.</p>	<p>Подключите аппарат ИВЛ к основному источнику питания.</p> <p>Установите заряженные аккумуляторы.</p>
Низкая частота дыхания	<p><i>Средняя приоритетность.</i> Измеренный показатель «ЧДобщ» < заданного предела тревоги.</p>	<p>Проверьте состояние пациента.</p> <p>Измените нижний предел тревоги для «ЧДобщ».</p> <p>Если аппарат ИВЛ работает в режиме ASV, проверьте параметры «%Минобъ» и «Рост».</p> <p>Возможно, необходима аспирация; проверьте также, не перекручена ли ЭТ-трубка, и рассмотрите вероятность приступа астмы.</p>
Низкий заряд аккумуля	<p><i>Высокая приоритетность.</i> Аккумулятор не установлен.</p>	<p>Вставьте аккумулятор.</p>

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Низкий минутный объем	<i>Высокая приоритетность.</i> Измеренный показатель «МинОбъВыд» < заданного предела тревоги.	Проверьте состояние пациента. Проверьте дыхательный контур. Проверьте и отрегулируйте параметры аппарата ИВЛ, включая тревоги. Если аппарат ИВЛ работает в режиме ASV, проверьте параметры «%МинОбъ» и «Рост». Возможно, необходима аспирация; проверьте также, не перекручена ли ЭТ-трубка, и рассмотрите вероятность приступа астмы.
Низкий уровень кислорода	<i>Высокая приоритетность.</i> Измеренный показатель «Кислород» < заданного предела тревоги (при использовании кислорода низкого давления) или заданного оператором значения «Кислород» -5% (при использовании кислорода высокого давления).	Проверьте состояние пациента. Проверьте источник подачи кислорода. При необходимости примените альтернативный источник кислорода. Откалибруйте кислородную ячейку. Установите новую кислородную ячейку.
Низкое давление	<i>Высокая приоритетность.</i> Не удается достигнуть заданного давления во время вдоха.	Проверьте состояние пациента. Проверьте дыхательный контур на предмет существенных утечек в контуре (например, через ЭТ-трубку или бронхоплевральный свищ), а также убедитесь, что датчик потока не отсоединен от пациента.

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Нужна калибр. Датч.Потока	<i>Высокая приоритетность.</i> В аппарате ИВЛ отсутствуют правильные данные о калибровке, или невозможно выполнить повторную автоматическую калибровку датчика.	Откалибруйте датчик потока.
Нужна калибр. Ячейки O ₂	<i>Низкая приоритетность.</i> Данные калибровки кислородной ячейки не входят в ожидаемый диапазон, или используется новая ячейка, которая не была откалибрована.	Откалибруйте кислородную ячейку.
Нужна калибровка контура	<i>Средняя приоритетность.</i> <i>Низкая приоритетность после отключения звукового сигнала.</i> В аппарате ИВЛ отсутствуют правильные данные о калибровке. Доступно только в режимах nCPAP и nCPAP-PC.	Откалибруйте контур (см. раздел 5.2.5.3)
Обструкция	<i>Высокая приоритетность.</i> Давление в конце выдоха > (установленное PEEP/CPAP + 5) или значение потока < 1 л/мин. Доступно только в режимах nCPAP и nCPAP-PC.	Проверьте состояние пациента. Проверьте патрубков выдоха на предмет непроходимости. Проверьте мембрану и крышку клапана выдоха. Проверьте, не закупорены ли линии контроля давления. Отрегулируйте параметры синхронизации дыхания, чтобы увеличить время выдоха. Передайте аппарат на техническое обслуживание.

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Обструкция выдоху	<p><i>Высокая приоритетность.</i> Чрезмерно высокое давление в конце выдоха. Скорость потока на выдохе слишком низкая.</p> <p>Обратите внимание: чтобы избежать заражения, необходимо использовать фильтр вдоха. Если этого не сделать, аппарат ИВЛ может быть загрязнен.</p>	<p>Проверьте состояние пациента. Проверьте патрубок выдоха на предмет непроходимости. Проверьте мембрану и крышку клапана выдоха. Проверьте трубки датчика потока на предмет непроходимости. Отрегулируйте параметры синхронизации дыхания, чтобы увеличить время выдоха. Передайте аппарат на техническое обслуживание.</p>
Ограничение давления	<p><i>Средняя приоритетность.</i> <i>Низкая приоритетность после отключения звукового сигнала.</i> Давление на вдохе, включая РЕЕР/CPAP, на 10 смН₂O ниже значения параметра «Давление». Аппарат ограничивает применяемое давление, в результате чего не достигается целевое давление или объем.</p>	<p>Убедитесь, что вентиляция легких пациента выполняется должным образом. Проверьте настройки аппарата и пределы тревог.</p>
Опции отсутствуют	<p><i>Высокая приоритетность.</i> В ходе запуска не обнаружено опций.</p>	<p>Перезапустите устройство. Если проблему не удается устранить, обратитесь к специалисту по техническому обслуживанию.</p>
Отсоединение от аппарата	<p><i>Высокая приоритетность.</i> Измеренный показатель VT_I в дыхательных путях < 1/2 подаваемого объема VT_I, поданный объем VT_I > 50 мл. Не применяется в режимах nCPAP.</p>	<p>Проверьте дыхательный контур на предмет существенных утечек (например, в самом контуре или увлажнителе), а также убедитесь, что датчик не отсоединен от аппарата ИВЛ. Подключите повторно и откалибруйте датчик потока.</p>

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Отсоединение от пациента	<i>Высокая приоритетность.</i> VTE < 1/8 подаваемого объема VT1, поданный объем VT1 > 50 мл. Не применяется в режимах nCPAP.	Проверьте состояние пациента. Проверьте дыхательный контур на предмет существенных утечек в контуре (например, через ЭТ-трубку или бронхоплевральный свищ), а также убедитесь, что датчик потока не отсоединен от пациента.
Ошибка обнаружения аккумулятора	<i>Высокая приоритетность.</i> Данные об аккумуляторе недоступны. Вентиляция не прерывается.	Убедитесь, что аккумулятор установлен правильно и его соединители не повреждены. Если проблему не удается устранить, замените аккумулятор. Если проблему не удается устранить, обратитесь к персоналу по техническому обслуживанию.
Ошибка самотестирования	<i>Высокая приоритетность.</i> Во время запуска произошла ошибка самотестирования. Кнопка « Запуск вентиляции » затемнена. Примечание. Если указанная ошибка произошла во время перезапуска устройства после полного прекращения подачи электроэнергии, аппарат ИВЛ переходит в режим подачи атмосферного воздуха Ambient.	Перезапустите устройство. Если проблему не удается устранить, обратитесь к специалисту по техническому обслуживанию. Если аппарат ИВЛ переходит в режим атмосферного воздуха Ambient, обеспечьте альтернативные средства вентиляции и обратитесь к специалисту по техническому обслуживанию.

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Поверните Датчик Потока	<i>Средняя приоритетность.</i> Соединительные трубки датчика потока подключены неправильно. Вентиляция продолжается, однако аппарат ИВЛ корректирует реверсивный сигнал.	Подключите датчик потока так, чтобы цвет разъема соответствовал цвету соединитель датчика потока. Голубая измерительная трубка, которая находится ближе к пациенту, должна быть подключена к голубому разъему. Прозрачная измерительная трубка, которая находится ближе к аппарату ИВЛ, должна быть подключена к белому разъему.
Потеря РЕЕР	<i>Средняя приоритетность.</i> Давление на выдохе < (установленное «РЕЕР/CPAP» – 3 смH ₂ O) в течение более 10 секунд.	Проверьте состояние пациента. Проверьте дыхательный контур на предмет утечек. При необходимости замените дыхательный контур.
Потеря напряжения сети	<i>Низкая приоритетность.</i> Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 перешел в режим работы от аккумулятора, поскольку питание от основного источника недоступно.	Отключите звуковой сигнал тревоги. Проверьте подключение аппарата к основному источнику питания. Проверьте состояние аккумулятора. При наличии запасных аккумуляторов подготовьте их для возможной замены. Будьте готовы к возможной разрядке аккумулятора. Обеспечьте доступность альтернативных средств вентиляции.

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Проверьте адаптер CO2	<p><i>Низкая приоритетность.</i> Возможно, произошла одна из указанных ниже ситуаций. Адаптер воздуховода отсоединен от датчика CO2. Отверстия адаптера загрязнены Был выбран другой тип адаптера, но калибровка датчика/адаптера не выполнена.</p>	<p>Тщательно очистите и просушите адаптер воздуховода, после чего установите его на место. Если проблему не удалось устранить или установлен адаптер другого типа, откалибруйте датчик CO2/адаптер.</p>
Проверьте Датчик Потока	<p><i>Высокая приоритетность.</i> Установленные датчиком потока показатели не входят в ожидаемый диапазон. Аппарат ИВЛ переходит в режим PCV+ и отображает давление в аппарате («Рвент») вместо параметра «Рдп». Если показатели датчика опять не входят в ожидаемый диапазон, аппарат ИВЛ автоматически возвращается в предыдущий режим.</p>	<p>Проверьте датчик потока и измерительные трубки. Откалибруйте датчик потока. Установите новый датчик потока.</p>
Проверьте линию забора CO2	<p><i>Низкая приоритетность.</i> Трубка отбора пробы CO2 на датчике для бокового потока перекручена или отсоединена.</p>	<p>Проверьте линию забора.</p>
Проверьте настройки	<p><i>Низкая приоритетность.</i> Изменения параметров управления или тревог не сохранены.</p>	<p>Проверьте настройки.</p>

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Проверьте трубки Датчика Потока	<i>Высокая приоритетность.</i> Измерительные трубки датчика потока отсоединены или закупорены. Аппарат ИВЛ переходит в режим PCV+ и отображает давление в аппарате («Рвент») вместо параметра «Рдп». Если показатели датчика опять не входят в ожидаемый диапазон, аппарат ИВЛ автоматически возвращается в предыдущий режим.	Проверьте датчик потока и измерительные трубки. Откалибруйте датчик потока. Установите новый датчик потока.
Прогрев датч. CO2	<i>Низкая приоритетность.</i> Рабочая температура датчика CO2 еще не достигнута или нестабильна.	Дождитесь, пока датчик прогреется.
Сбой вентилятора	<i>Средняя приоритетность.</i> Охлаждающий вентилятор неисправен.	Отсоедините аппарат ИВЛ от пациента. Передайте аппарат на техническое обслуживание.
<div style="background-color: black; color: white; padding: 5px; display: inline-block;">ВНИМАНИЕ!</div> Неисправность охлаждающего вентилятора может привести к насыщению кислородом внутренних компонентов аппарата ИВЛ и риску возгорания.		
Сбой звукового сигнала	<i>Высокая приоритетность.</i> Звуковой сигнал не воспроизводится. Тревога о технической неисправности свидетельствует о проблеме, которая обычно не может быть устранена оператором. Вентиляция не прерывается.	Перезапустите устройство. Если проблему не удается устранить, обратитесь к специалисту по техническому обслуживанию.
Сбой подачи кислорода	<i>Высокая приоритетность.</i> Поток из источника кислорода ниже ожидаемого уровня.	Проверьте состояние пациента. Проверьте источник подачи кислорода. При необходимости примените альтернативный источник кислорода.

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Сбой турбины	<i>Высокая приоритетность.</i> Обнаружен сбой в работе турбины. Тревога о технической неисправности свидетельствует о проблеме, которая обычно не может быть устранена оператором. Аппарат ИВЛ переходит в режим атмосферного воздуха Ambient.	Обеспечьте доступность альтернативных средств вентиляции. Передайте аппарат на техническое обслуживание.
Сбой часов	<i>Средняя приоритетность.</i> Дата и время не установлены.	Установите дату и время.
Сенс. Экран неисправ.	<i>Низкая приоритетность.</i> Сенсорный экран поврежден.	Передайте аппарат на техническое обслуживание.
Температура прибора высокая	<i>Высокая приоритетность.</i> Внутренняя температура аппарата ИВЛ превышает ожидаемое значение.	Возможно, на аппарат ИВЛ воздействуют солнечные лучи или другие источники тепла. Переместите аппарат. Проверьте фильтр охлаждающего вентилятора и вентилятор. Передайте аппарат на техническое обслуживание.
Технич. Неисправ.	<i>Высокая приоритетность.</i> Во время запуска обнаружена техническая неисправность.	Передайте аппарат на техническое обслуживание.
Техническая ошибка: xxxxxx	<i>Тревога низкой, средней или высокой приоритетности.</i> Обнаружена неисправность оборудования или программного обеспечения. Тревога о технической неисправности свидетельствует о проблеме, которую обычно не может устранить оператор. Вентиляция не прерывается.	Передайте аппарат на техническое обслуживание.

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Техническое событие: xxxxxx	<p><i>Тревога низкой, средней или высокой приоритетности.</i> Обнаружена неисправность оборудования или программного обеспечения.</p> <p>Тревога о технической неисправности свидетельствует о проблеме, которую обычно не может устранить оператор. Вентиляция не прерывается.</p>	<p>Передайте аппарат на техническое обслуживание.</p>
Треб. Калиб. Датч. CO2	<p><i>Низкая приоритетность.</i> Не удалось выполнить предыдущую калибровку датчика.</p>	<p>Проведите указанные ниже проверки, выполняя после каждой из них калибровку, пока она не будет успешно завершена.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Проверьте адаптер воздуховода и при необходимости очистите его. • Повторно откалибруйте датчик, предварительно убедившись, что рядом с адаптером воздуховода нет источника CO₂. • Подключите новый адаптер воздуховода. • Установите новый датчик CO₂. <p>Если проблему не удается устранить, обратитесь к специалисту по техническому обслуживанию.</p>
Тревоги SpO ₂	См. приложение «Пульсовая оксиметрия».	

Таблица 8-2. Тревоги и другие сообщения (продолжение)

Тревога	Определение	Необходимое действие
Эффективность ограничена из-за высоты	<p><i>Средняя приоритетность.</i> <i>Низкая приоритетность после отключения звукового сигнала.</i> На текущей высоте невозможно достичь необходимого значения давления в дыхательных путях.</p> <p>Пока устройство используется на высоте над уровнем моря, превышающей заданный предел, достичь необходимого показателя давления невозможно, а тревога остается активной.</p>	Проверьте состояние пациента. При необходимости используйте альтернативные средства вентиляции.
Ячейка O2 не используется	<p><i>Низкая приоритетность.</i> Отсутствует сигнал от кислородной ячейки.</p>	Установите кислородную ячейку или используйте внешний монитор в соответствии со стандартом ISO 80601-2-55.
<p style="text-align: center;">ВНИМАНИЕ!</p> <p style="text-align: center;">Чтобы обеспечить постоянную работу функции мониторинга кислорода, как можно раньше заменяйте изношенные кислородные ячейки и устанавливайте отсутствующие либо используйте внешний монитор, который соответствует стандарту ISO 80601-2-55.</p> <hr/> <p>ПРИМЕЧАНИЕ.</p> <p>Чтобы предотвратить утечки в компонентах аппарата, убедитесь, что кислородная ячейка установлена и не отсоединяется даже при использовании внешнего монитора или после отключения функции мониторинга кислорода.</p>		

9 Специальные функции

9.1	Введение	9-2
9.2	Режим ожидания	9-3
9.3	Отключение звукового сигнала тревоги	9-6
9.4	Обогащение O2	9-7
9.5	Инструмент аспирации	9-8
9.6	Ручной вдох/инспираторная пауза	9-9
9.7	Небулайзер	9-10
9.8	Снимок экрана	9-11
9.9	Блокирование/разблокирование экрана	9-13
9.10	День/Ночь	9-14

9.1 Введение

Клавиши на передней панели аппарата ИВЛ обеспечивают доступ к важным функциям (переход в режим ожидания, отключение звукового сигнала тревоги и т. д.).

Когда выбранная функция активна, рядом с клавишей загорается индикатор.

В этой главе подробно описаны все функции.

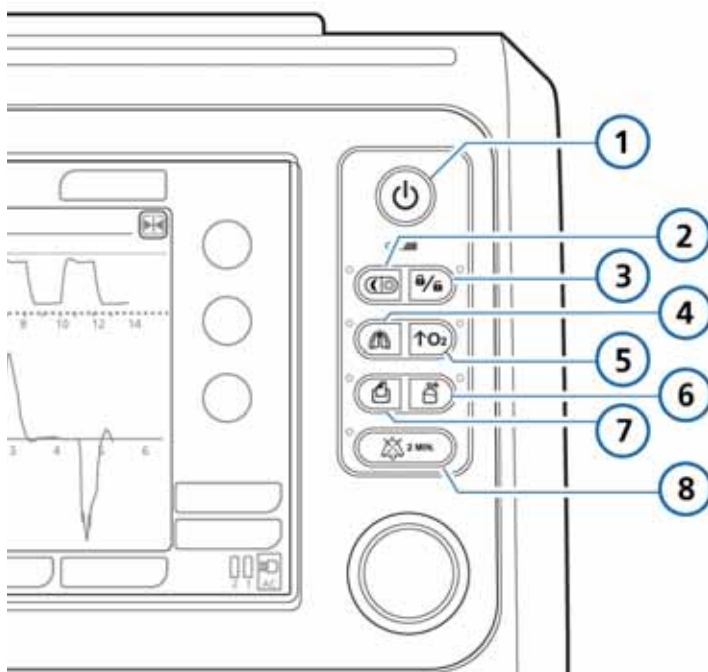


Рисунок 9-1. Клавиши специальных функций

- | | | | |
|---|-------------------------------------|---|--------------------------------------|
| 1 | Питание/режим ожидания | 5 | Обогащение O ₂ /аспирация |
| 2 | День/Ночь | 6 | Включение/отключение небулайзера |
| 3 | Блокирование/разблокирование экрана | 7 | Снимок экрана |
| 4 | Ручной вдох/инспираторная пауза | 8 | Отключение звукового сигнала тревоги |

9.2 Режим ожидания

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента в результате недостаточной вентиляции легких, перед переходом в режим ожидания обеспечьте наличие альтернативных средств вентиляции для пациента. Перед переходом в режим ожидания убедитесь, что пациент не подключен к аппарату.
 - Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента или повреждение дыхательного контура вследствие перегрева дыхательной смеси после выхода из режима ожидания и последующего подключения пациента, выключите увлажнитель при переходе в режим ожидания.
-

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Чтобы сохранить полный заряд аккумулятора, убедитесь, что в режиме ожидания аппарат ИВЛ подключен к источнику питания переменного тока.
 - Если аппарат ИВЛ работает в режиме ожидания, при повторном подсоединении к пациенту он не возобновляет вентиляцию автоматически, и ее необходимо повторно запустить вручную.
 - В режиме ожидания тревоги о состоянии пациента отключены.
 - После запуска вентиляции из режима ожидания звуковые тревоги о состоянии пациента неактивны еще на протяжении 1 минуты.
-

В режиме ожидания аппарат ИВЛ не выполняет вентиляцию легких, однако при этом установленные пользователем настройки сохраняются.

Переход в режим ожидания



1. На включенном аппарате ИВЛ нажмите и быстро отпустите клавишу **питания/режима ожидания**.
На экране откроется окно «Актив. Ожидание».

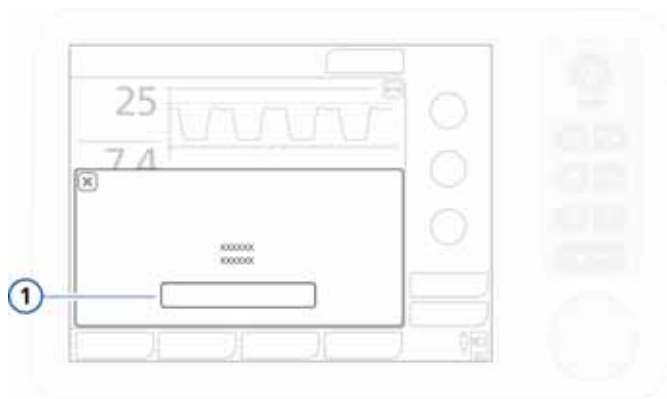


Рисунок 9-2. Окно «Актив. Ожидание» (1)

2. Нажмите **«Актив. Ожидание»**.

Откроется окно «Режим Ожидания». См. рис. 9-3.

В режиме ожидания в окне отображается время, истекшее с момента перехода в этот режим.

Запуск вентиляции (выход из режима ожидания)

Выполните одно из указанных ниже действий.

- В окне «Режим Ожидания» нажмите кнопку **«Запуск вентиляции»**.



- Нажмите и быстро отпустите клавишу **питания/режима ожидания**.

Вентиляция будет возобновлена с предыдущими параметрами.

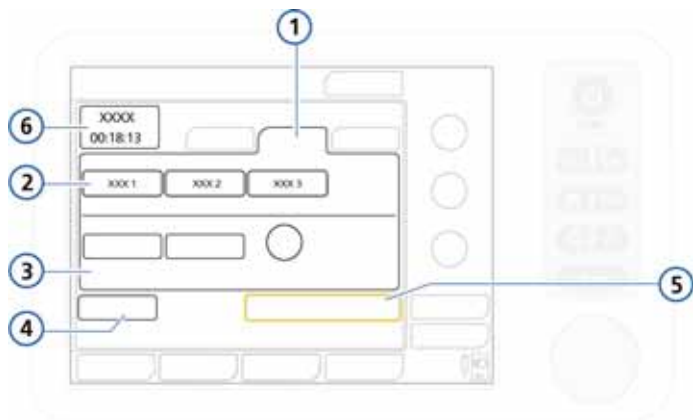


Рисунок 9-3. Окно «Режим Ожидания» (для группы пациентов «Взрос./Пед.»)

1	Группа пациентов «Взрос./Пед.»	4	Подготовка
2	Кнопки быстрой настройки	5	Запуск вентиляции
3	Пол, Рост и ИдВес	6	Истекшее время в режиме ожидания

Окно «Режим Ожидания» для группы пациентов «Младенец» показано на рис. 5-2 в разделе 5.

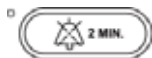
9.3 Отключение звукового сигнала тревоги

ПРИМЕЧАНИЕ.

Звуковой сигнал тревоги «Высокое давление» отключить нельзя.

Подробные сведения о тревогах в аппарате ИВЛ см. в разделе 8.

Отключение звукового сигнала тревоги



Нажмите клавишу **отключения звукового сигнала тревоги**.

Звуковой сигнал тревоги в аппарате ИВЛ отключится на 2 минуты. Чтобы возобновить звуковой сигнал, повторно нажмите клавишу.

Если система тревоги активирована, а звуковой сигнал не отключен, рядом с клавишей мигает красный индикатор. При отключенном звуковом сигнале светодиодный индикатор горит постоянно.

Если звуковой сигнал тревоги отключен, на это указывают следующие элементы на экране (рис. 8-1):

 1:25

- таймер обратного отсчета на главном экране, показывающий время до повторной активации звукового сопровождения;
- красный значок отключения звукового сигнала тревоги.

Если время до повторной активации звукового сопровождения истекло, а проблема еще не устранена, звуковой сигнал тревоги срабатывает повторно.

9.4 Обогащение O₂

ПРИМЕЧАНИЕ.

- При активации функции обогащения O₂ тревоги «Кислород» отключаются.
- В режиме низкого давления кислорода функция обогащения O₂ недоступна.

Обогащение кислородом эффективно на этапе предварительной либо последующей оксигенации перед трахеальной аспирацией или после нее, а также для других клинических процедур.

При вентиляции легких взрослого пациента функция обогащения O₂ подает кислород в концентрации 100% в течение 2 минут.

Для неонатальной вентиляции концентрация кислорода во время процедуры обогащения увеличивается на 25% от последнего активного значения (например, если оно составляло 40%, то на время применения функции обогащения O₂ концентрация повысится до 50%).

Если рядом с клавишей светится зеленый индикатор, функция активирована.

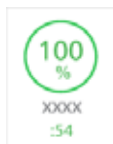
Запуск процедуры обогащения кислородом



- ▶ Нажмите клавишу **обогащения O₂**.

Через некоторое время, необходимое для повышения концентрации кислорода до нужного уровня, аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 начинает подачу кислорода в концентрации 100% (для взрослых пациентов или детей) либо увеличивает уровень кислорода на 25% от текущего показателя (для новорожденных и младенцев). После завершения процедуры аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 восстанавливает предыдущее значение концентрации, заданное оператором.

Текущее значение концентрации кислорода отображается в поле параметра «Кислород» (зеленый).



Остановка процедуры обогащения O₂ вручную

Повторно нажмите соответствующую клавишу или же выберите параметр «Кислород», в котором отображается текущее установленное значение, и задайте требуемый показатель.

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 возобновит вентиляцию с заданной концентрацией кислорода.

9.5 Инструмент аспирации

ПРИМЕЧАНИЕ.



- Инструмент аспирации недоступен в режимах NIV и NIV-C/B.
- О выполнении предварительной и последующей процедур оксигенации свидетельствуют параметр O₂ и таймер (макс. 120 секунд), отображаемые на экране зеленым цветом.
- Инструмент аспирации недоступен при подаче кислорода низкого давления.
- Аспирация может влиять на полученные показатели.

Аспирация необходима для удаления излишков трахеального и(или) бронхиального секрета в дыхательных путях пациента и гарантирует защиту пользователя от заражения, а также безопасность пациента во время аспирации.

Если рядом с клавишей светится зеленый индикатор, функция активирована.

Выполнение аспирации



1. Нажмите клавишу **обогащения O₂** для проведения предварительной оксигенации.
2. Отсоедините пациента.

При отсоединении аппарата от пациента процессы вентиляции приостанавливаются, чтобы газовые

смеси не проходили через трубки. Все тревоги отключены на протяжении 60 секунд.

3. С помощью инструмента аспирации (не входит в комплект поставки) удалите секрет из дыхательных путей пациента.

4. Повторно подсоедините пациента к аппарату ИВЛ.

Начнется последующая оксигенация, и все звуковые тревоги будут неактивны еще 60 секунд. Сообщение тревоги и световой индикатор остаются активными.

Чтобы досрочно прервать предварительную и/или последующую оксигенацию, повторно нажмите клавишу **обогащения O₂**.

9.6 Ручной вдох/инспираторная пауза

Эта функция позволяет вручную инициировать вдох или выполнять инспираторную паузу.

Если рядом с клавишей светится зеленый индикатор, функция активирована.

Выполнение только ручного вдоха



► На выдохе нажмите и отпустите клавишу **ручного вдоха** (рис. 9-1).

В режиме nCPAP можно в любое время инициировать вдох вручную.

Не нажимайте клавишу несколько раз и быстро. Функция ручного вдоха использует параметры принудительного дыхания (стандартные или заданные оператором).

При попытке инициировать ручной вдох на раннем этапе вдоха или выдоха вдох не будет выполнен. Не применяется в режиме nCPAP.

Выполнение инспираторной паузы

- ▶ В любой из фаз дыхания нажмите и удерживайте клавишу **ручного вдоха**.

В фазе выдоха аппарат ИВЛ инициирует принудительный вдох, после чего на время задерживает поток, пока клавиша не будет отпущена, вплоть до 15 секунд свыше заданного времени вдоха.

Выполняя вдох, аппарат на время задерживает поток в конце вдоха, пока клавиша не будет отпущена, вплоть до 15 дополнительных секунд.

9.7 Небулайзер

ВНИМАНИЕ!

- Не используйте фильтр выдоха или тепловлагообменник с фильтром/тепловлагообменник в дыхательном контуре пациента во время работы небулайзера. Во время распыления в фильтре выдоха может образоваться пробка, которая существенно увеличит сопротивление потоку и усложнит процесс вентиляции.
- Чтобы предотвратить слипание клапана выдоха в результате распыления лекарственных препаратов, используйте только одобренные для использования в небулайзерной терапии препараты, а также регулярно проверяйте и очищайте клапан выдоха.

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Пневматический небулайзер не активен при использовании кислорода низкого давления.
- Задаваемая вентиляция компенсируется за счет потока от внутреннего небулайзера, благодаря чему обеспечиваются ожидаемые объем и давление.
- При неонатальной вентиляции функция пневматического небулайзера отключена.



Функция пневматического распыления в аппарате HAMILTON-C1 работает за счет приведения в действие стандартного встроенного небулайзера, который подает прописанные лекарственные препараты в контур аппарата ИВЛ. После активации функции распыления струя лекарственного препарата синхронизируется с фазой вдоха для каждого дыхательного цикла на 30 минут. Функцию распыления можно активировать во всех режимах вентиляции.

Если рядом с клавишей светится зеленый индикатор, функция активирована.

Запуск небулайзера



- ▶ Нажмите клавишу **небулайзера**.

Остановка процедуры распыления

- ▶ Нажмите клавишу небулайзера еще раз.

Для эффективного распыления используйте емкость пневматического небулайзера (см. приложение G). Краткие инструкции по установке небулайзера см. в разделе 2.4.

9.8 Снимок экрана

ПРИМЕЧАНИЕ.

Перед использованием порта USB коснитесь HAMILTON-C1.

Функция снимка экрана позволяет сохранить на USB-накопителе изображение экрана аппарата ИВЛ в файле формата JPG.

Создание снимка экрана

1. Вставьте USB-накопитель в порт USB.



2. Убедитесь, что открыто необходимое окно, и нажмите клавишу **снимка экрана**.

Изображение будет сохранено на накопителе. Во время записи рядом с клавишей горит зеленый индикатор.

Имя сохраняемого файла имеет такую структуру:

screenshot_yyyymmdd_hhmmss.jpg,

где:

yyyy – год,

mm – месяц,

dd – день,

hh – часы (в 24-часовом формате),

mm – минуты,

ss – секунды.

9.9 Блокирование/разблокирование экрана

Функция блокирования/разблокирования предотвращает непреднамеренное изменение настроек в результате случайного касания клавиш или сенсорного экрана. Если коснуться заблокированного экрана, воспроизводится звуковой сигнал и отображается сообщение «Экран заблокирован».

Если рядом с клавишей светится зеленый индикатор, функция активирована.

Если функция блокирования экрана активирована, доступна только часть элементов управления устройством, а именно:

- | | |
|-------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Активные | <ul style="list-style-type: none">• Клавиша отключения звукового сигнала• Клавиша ручного вдоха• Клавиша обогащения O2• Клавиша «День/Ночь»• Клавиша небулайзера |
| Неактивные | <ul style="list-style-type: none">• Сенсорный экран• Клавиша питания/режима ожидания• Клавиша снимка экрана• Поворотный-нажимной регулятор |

Блокирование и разблокирование экрана



- ▶ Нажмите клавишу **блокирования/разблокирования экрана**.

9.10 День/Ночь

Клавиша «**День/Ночь**»¹ позволяет быстро переключаться между дневным и ночным режимами работы экрана. Применяются настройки яркости, указанные в окне «Система» (см. раздел 3.3.4).

Если функция ночного режима работы активирована, рядом с клавишей светится зеленый индикатор.

Переход к предустановленным настройкам яркости экрана для дневного или ночного режима работы



► Нажмите клавишу «**День/Ночь**».

Яркость экрана изменится, как описано ниже.

Таблица 9-1. Функции клавиши «День/Ночь»

Текущий режим яркости экрана (в окне «Система»)...	Если нажать клавишу «День/Ночь», выполняется переход к настройкам по умолчанию для режима...
День	Ночь Если рядом с клавишей «День/Ночь» светится зеленый индикатор, ночной режим работы активирован.
Ночь	День
Автоматически	Ночь После перезапуска устройства для экрана автоматически устанавливается режим яркости «День».

1. Недоступно в Японии.

10 Техническое обслуживание

10.1	Введение	10-3
10.2	Очистка, дезинфекция и стерилизация	10-3
10.2.1	Общие рекомендации по очистке	10-7
10.2.2	Общие рекомендации по дезинфекции	10-8
10.2.3	Общие рекомендации по повторной обработке	10-14
10.3	Профилактическое обслуживание	10-19
10.3.1	Обслуживание впускного воздушного фильтра и фильтра вентилятора	10-22
10.3.2	Работа от аккумулятора	10-24
10.3.3	Замена кислородной ячейки	10-24
10.4	Хранение	10-25
10.5	Повторная упаковка и транспортировка	10-25
10.6	Повторная обработка автоклавируемого клапана выдоха	10-26
10.6.1	Обзор процедуры повторной обработки клапана выдоха	10-27
10.6.2	Подготовка и повторная обработка клапана выдоха после использования	10-29
10.6.3	Очистка и дезинфекция клапана выдоха	10-29
10.6.4	Визуальная проверка	10-33
10.6.5	Упаковка	10-33
10.6.6	Стерилизация	10-33
10.6.7	Проверка перед использованием	10-34
10.6.8	Срок эксплуатации клапана выдоха	10-34

10.6.9 Клапан выдоха, простерилизованный в автоклаве и упакованный: срок эксплуатации и условия хранения	10-35
10.6.10 Утилизация	10-35

10.1 Введение

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Запрещается вносить в данное оборудование какие-либо изменения. Техническое обслуживание должно проводиться квалифицированным персоналом по техническому обслуживанию компании Hamilton Medical с соблюдением инструкций, указанных в руководстве по обслуживанию.

Чтобы обеспечить безопасность и надежность эксплуатации аппарата ИВЛ HAMILTON-C1, обязательно следуйте правилам технического обслуживания. Все описанные в настоящем руководстве процедуры должен выполнять оператор. За дополнительными требованиями касательно технического обслуживания обращайтесь к представителю сервисной службы компании Hamilton Medical.

10.2 Очистка, дезинфекция и стерилизация

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Чтобы избежать поражения электрическим током, перед очисткой и дезинфекцией отсоединяйте устройство от источника питания.
- НЕ используйте повторно одноразовые бактериальные фильтры, датчики потока и другие принадлежности. После использования их необходимо утилизировать. Утилизируйте компоненты согласно процедурам, утвержденным в медицинском учреждении.
- Повторное использование, разборка, очистка, дезинфекция или стерилизация одноразовых компонентов может негативно повлиять на их функциональность и эффективность работы системы, вследствие чего возникает опасность негативных последствий для оператора или пациента.

- Если элемент одноразового применения используется повторно, эффективность его работы не гарантируется.
 - Повторное использование элемента одноразового применения ведет к аннулированию гарантии на продукт.
 - Соблюдайте осторожность в обращении с бактериальными фильтрами, чтобы свести к минимуму риск бактериального заражения и физических повреждений. Немедленно утилизируйте использованные фильтры. Утилизируйте компоненты согласно процедурам, утвержденным в медицинском учреждении.
 - Чтобы предотвратить воздействие стерилизующих агентов на пациента и предупредить преждевременный износ деталей, используйте только рекомендованные в этом разделе способы стерилизации.
-

ВНИМАНИЕ!

- **ЗАПРЕЩЕНО** стерилизовать внутренние компоненты аппарата ИВЛ. **ЗАПРЕЩЕНО** стерилизовать устройство с помощью этиленоксида.
- Воздействие стерилизующих агентов может сократить срок эксплуатации определенных компонентов. Применение нескольких способов стерилизации к одному компоненту может привести к его повреждению.
- Попадание жидкостей внутрь устройства или погружение деталей в жидкость ведет к повреждению устройства.
- Не допускайте попадания жидкости на поверхность устройства.

-
- Не используйте для очистки поверхностей абразивные материалы (например, металлические мочалки или средства для чистки изделий из серебра).
 - Используйте отбеливатели в соответствии с рекомендациями производителя и инструкциями, приведенными в бюллетене *Разрешенные средства для очистки/дезинфекции аппаратов ИВЛ HAMILTON MEDICAL*.
 - Неправильная концентрация средства для стерилизации или несоответствующая продолжительность обработки могут привести к бактериальной резистентности.

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Поскольку санитарно-профилактические мероприятия утверждаются каждым медицинским учреждением в отдельном порядке, компания Hamilton Medical не может установить конкретные правила, которые будут отвечать всем требованиям, или взять на себя ответственность за их эффективность.
- В данном руководстве приведены только общие рекомендации по очистке, дезинфекции и стерилизации. Ответственность за надежность и эффективность применяемых методов несет оператор.
- Подробная информация об очистке, дезинфекции и стерилизации автоклавируемых (многоцветных) принадлежностей и компонентов приведена в прилагаемых к ним документах *«Руководство по повторной обработке»* и *«Инструкции по эксплуатации»*.

В следующих разделах приведены общие рекомендации, касающиеся очистки, дезинфекции и стерилизации компонентов. Таблица 10-4 содержит обзор процедур повторной обработки для каждого компонента. Если используются компоненты, произведенные не компанией Hamilton Medical, следуйте рекомендациям их производителей.

ЗАПРЕЩЕНО выполнять процедуры по дезинфекции, не предусмотренные компанией Hamilton Medical или производителем изделия.

По вопросам, касающимся использования конкретного чистящего или дезинфицирующего средства, обращайтесь к соответствующему производителю.

Если вы не знаете, как правильно очищать или дезинфицировать определенный компонент, обратитесь к администратору по вопросам соблюдения санитарных норм в медицинском учреждении. Это чрезвычайно важное условие, которое следует соблюдать во избежание распространения вируса гепатита и ВИЧ. Обязательно выполняйте утвержденные в лечебном учреждении процедуры инфекционного контроля, а также постановления региональных, государственных и федеральных органов власти.

После очистки и дезинфекции компонентов выполните все необходимые тестирования и калибровки (см. раздел 3).

В следующих разделах представлены общие сведения о процедурах очистки и дезинфекции компонентов аппарата ИВЛ. Таблица 10-3 содержит дополнительную информацию по каждому компоненту.

10.2.1 Общие рекомендации по очистке

ВНИМАНИЕ!

- Во избежание повреждения аппарата ИВЛ и его компонентов НЕ используйте жесткие щетки, острые инструменты и грубые материалы.
- Остатки чистящих и дезинфицирующих средств могут повредить поверхность или привести к образованию мелких трещин (особой опасности подвергаются компоненты, на которые во время стерилизации воздействует повышенная температура).
- Неправильная концентрация средства для стерилизации или несоответствующая продолжительность обработки могут привести к бактериальной резистентности.
- Использование средства для ополаскивания сокращает срок эксплуатации продукта.

Таблица 10-3 содержит дополнительную информацию по очистке каждого компонента.

Очистка компонентов устройства

1. Разберите компоненты. Дыхательные контуры необходимо разобрать полностью.
2. Промойте компоненты в теплой воде с мылом или подходящим неконцентрированным моющим раствором.

В таблице ниже представлен перечень разрешенных чистящих средств. Также подробные сведения о разрешенных чистящих средствах приводятся в документации к каждому компоненту, если таковая имеется.

Таблица 10-1. Разрешенные чистящие средства

Чистящее средство	Описание
Поверхностно-активное вещество	Alconox®
На основе нашатырного спирта	Раствор (< 3% нашатырного спирта) Очиститель для стекол
На основе этилового спирта	70% раствор изопропилового спирта 70% раствор этилового спирта Очиститель для стекол

3. Тщательно ополосните их чистой теплой водой.
4. Высушите компоненты на воздухе.
5. Осмотрите все компоненты и при необходимости замените поврежденные.
6. Если необходимо стерилизовать или продезинфицировать компонент, следуйте соответствующей процедуре, описанной в документации к продукту.

Если стерилизация или дезинфекция компонента не планируется, повторно соберите и установите компоненты (при необходимости), после чего выполните требуемые тестирования.

10.2.2 Общие рекомендации по дезинфекции

ВНИМАНИЕ!

Таблица 10-4 содержит перечень материалов, из которых изготовлены компоненты HAMILTON-C1. Чтобы предотвратить преждевременный износ компонентов, убедитесь, что используемое для дезинфекции химическое вещество может использоваться с материалом компонента. Ознакомьтесь с рекомендациями производителя.

Таблица 10-3 содержит дополнительную информацию по дезинфекции каждого компонента.

Дезинфекция компонентов устройства

1. Очистите компоненты, но НЕ собирайте их.
2. Проздезинфицируйте с использованием подходящего неконцентрированного бактерицидного химического раствора.

Могут применяться такие химические средства:

- Schülke & Mayr Lysetola AF и Gigasepta FF
- Henkel-Ecolab Incidura
- Sekusepta PLUS
- CIDEX

Эти средства прошли тестирование на соответствие нормам производителя. Также к использованию допускаются другие запатентованные средства, в состав которых входят подобные активные ингредиенты.

Таблица 10-2 содержит данные о надлежащих концентрациях растворов на основе этилового спирта и альдегида (используются по желанию).

Таблица 10-2. Дополнительные средства для дезинфекции

Средство для дезинфекции	Описание
Этиловый спирт	Раствор с содержанием $\leq 70\%$ этилового спирта Раствор с содержанием менее $\leq 70\%$ пропилового и изопропилового спирта
Альдегид	Раствор с содержанием $\leq 3,6\%$ глютаральдегида

3. Перед следующим использованием повторно соберите и установите компоненты, после чего выполните требуемые тестирования.

В таблице ниже кратко изложены рекомендации по очистке и дезинфекции всех основных компонентов системы.

Таблица 10-3. Способы очистки и дезинфекции компонентов

Компонент (материал)	Способ очистки и дезинфекции	Примечания
<p>Поверхность аппарата ИВЛ, включая корпус, корзину, поддон, газовые шланги, шнур питания, модули (Не применимо к сенсорному экрану.)</p>	<p>После каждого применения для отдельного пациента протрите подходящим бактерицидным средством.</p> <p>Особую тщательность соблюдайте в случаях пациентов с инфекционными заболеваниями. Также следуйте утвержденным в лечебном учреждении процедурам инфекционного контроля.</p>	<p>Используйте какой-либо из приведенных ниже вариантов. Смочите ткань без ворса в любом из указанных растворов.</p> <p>Примеры и концентрации приведены в таблицах 10-1 и 10-2.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Теплая вода (температурой не выше 40 °С) с мылом • Разведенное слабокислотное средство • Поверхностно-активное вещество • Чистящее средство на основе нашатырного или этилового спирта <p>Не используйте активные растворители, например ацетон или трихлорэтилен.</p> <p>ЗАПРЕЩЕНО очищать внутренние компоненты аппарата ИВЛ. Это может привести к их повреждению.</p> <p>Очищайте поверхность только вокруг портов подключения (но не внутри них).</p>

Таблица 10-3. Способы очистки и дезинфекции компонентов
(продолжение)

Компонент (материал)	Способ очистки и дезинфекции	Примечания
Сенсорный экран	<p>Протрите экран мягкой тканью, смоченной в одном из указанных ниже средств.</p> <ul style="list-style-type: none">• Антибактериальное чистящее средство• Рекомендованные медицинским учреждением чистящие средства	<p>Перед очисткой заблокируйте экран. См. раздел 9.9.</p> <p>Протирайте сенсорный экран осторожно.</p> <p>ЗАПРЕЩЕНО использовать растворы на основе уксуса.</p> <p>Не используйте ткани с неровной поверхностью.</p> <p>Во время очистки не допускайте попадания жидкости на экран.</p>

Таблица 10-3. Способы очистки и дезинфекции компонентов
(продолжение)

Компонент (материал)	Способ очистки и дезинфекции	Примечания
Датчик CO ₂	<p>Очистите и продезинфицируйте датчик снаружи мягкой тканью, смоченной в одном из указанных ниже средств.</p> <p>Примеры и концентрации см. в таблице 10-3.</p> <ul style="list-style-type: none"> • 70% раствор изопропилового спирта; • 10% водный раствор гипохлорита натрия (отбеливатель) • Дезинфицирующее аэрозольное чистящее средство • Раствор на основе нашатырного спирта • Неконцентрированный мыльный раствор <p>Затем вытрите чистой смоченной в воде тканью, чтобы смыть остатки химических веществ, и высушите перед использованием.</p> <p>Также необходимо убедиться, что отверстия датчика чистые и сухие.</p>	<p>Всегда отсоединяйте датчик CO₂ перед очисткой. ЗАПРЕЩЕНО стерилизовать или опускать датчик в дезинфицирующую жидкость.</p> <p>Перед повторным использованием убедитесь, что отверстия сухие и на них нет остатков чистящих веществ, а сам датчик не был поврежден при использовании или в процессе очистки.</p> <p>В случае повреждения датчика или чрезмерной концентрации в нем секрета замените прибор.</p>
<p>ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ</p> <p>Повторное использование, разборка компонентов, очистка, дезинфекция или стерилизация адаптера воздуховода с датчиком CO₂ одноразового применения может негативно повлиять на его функциональность и эффективность работы системы, вследствие чего возникает опасность негативных последствий для пациента или оператора. Если элемент одноразового применения используется повторно, эффективность его работы не гарантируется.</p>		

Таблица 10-3. Способы очистки и дезинфекции компонентов
(продолжение)

Компонент (материал)	Способ очистки и дезинфекции	Примечания
Увлажнитель и камера Температурный зонд Другие принадлежности	Соблюдайте рекомендации производителя	
Управляющий модуль Aegoneb Кабель управляющего модуля Универсальные адаптеры	Тщательно протрите влажной тканью. Проверьте на наличие оголенных проводов, поврежденных разъемов или других неисправностей; при необходимости замените.	ЗАПРЕЩЕНО стерилизовать в автоклаве.
Монтажные кронштейны небулайзера Aegoneb	Тщательно протрите влажной тканью, смоченной в неконцентрированном жидком моющем растворе и антибактериальном чистящем средстве.	ЗАПРЕЩЕНО использовать абразивные ткани или острые инструменты.

10.2.3 Общие рекомендации по повторной обработке

Повторная обработка (дезинфекция) включает одну или несколько указанных ниже процедур.

- Химическая дезинфекция
- Стерилизация этиленоксидом
- Стерилизация паром в автоклаве

Таблица 10-4 содержит дополнительную информацию о повторной обработке отдельных компонентов.

Подробные сведения о повторной обработке автоклавируемого клапана выдоха см. в разделе 10.6.

Повторная обработка компонентов устройства

1. Очистите/продезинфицируйте.
2. Повторно соберите.
3. Проверьте.
4. Простерилизуйте в автоклаве.
5. Выполните необходимые тестирования.

В следующей таблице приведена дополнительная информация, относящаяся к повторной обработке (дезинфекции) отдельных компонентов.

Таблица 10-4. Способы повторной обработки компонентов

Компонент (материал)	Рекомендации по повторной обработке	Примечания
<p><i>Подробная информация об очистке, дезинфекции и стерилизации автоклавируемых (многоразовых) принадлежностей и компонентов приведена в прилагаемых к ним документах «Руководство по повторной обработке» и «Инструкции по эксплуатации».</i></p>		
<p>Многоразовые, автоклавируемые дыхательные трубки (силиконовая резина)</p>	<p>Стерилизация в автоклаве, химическая дезинфекция или стерилизация этиленоксидом</p>	<p>Скрутите трубки в кольца большого диаметра. ЗАПРЕЩЕНО перегибать, перекручивать или перекрещивать трубки во время стерилизации. Перед обертыванием трубок для стерилизации в автоклаве все полости должны быть очищены от испарений или остаточной влаги.</p> <p>Избегайте попадания на дыхательные трубки из силиконовой резины смазочных веществ, масла, силиконовых смазок, органических растворителей (бензола, эфира, кетона и хлорированных углеводов), кислот, чистящих средств с высокой концентрацией щелочи, а также фенолов и их производных.</p>

Таблица 10-4. Способы повторной обработки компонентов
(продолжение)

Компонент (материал)	Рекомендации по повторной обработке	Примечания
<p><i>Подробная информация об очистке, дезинфекции и стерилизации автоклавируемых (многоразовых) принадлежностей и компонентов приведена в прилагаемых к ним документах «Руководство по повторной обработке» и «Инструкции по эксплуатации».</i></p>		
<p>Многоразовая, автоклавируемая маска (силиконовая резина)</p>	<p>Стерилизация в автоклаве, химическая дезинфекция или стерилизация этиленоксидом</p>	<p>Избегайте попадания на маски из силиконовой резины смазочных веществ, масла, силиконовых смазок, органических растворителей (бензола, эфира, кетона и хлорированных углеводородов), кислот, чистящих средств с высокой концентрацией щелочи, а также фенолов и их производных.</p> <p>Во избежание взрыва перед паровой стерилизацией в автоклаве сдувайте воздушную подушку.</p>
<p>Датчик потока, много-разовый, автоклавируемый</p>	<p>Стерилизация в автоклаве, химическая дезинфекция или стерилизация этиленоксидом</p>	<p>ЗАПРЕЩЕНО использовать жесткие щетки, острые инструменты или грубые материалы. В противном случае существует вероятность повреждения мембраны датчика.</p>
<p>Фильтр вдоха, много-разовый, автоклавируемый</p>	<p>Паровой стерилизатор (автоклав)</p>	<p>После повторной обработки всегда проверяйте фильтрационный материал на наличие трещин или посторонних веществ; в случае необходимости замените фильтр.</p>
<p>Емкость небулайзера, многоразовая (полисульфоновая)</p>	<p>Стерилизация в автоклаве или химическая дезинфекция</p>	

Таблица 10-4. Способы повторной обработки компонентов
(продолжение)

Компонент (материал)	Рекомендации по повторной обработке	Примечания
<p><i>Подробная информация об очистке, дезинфекции и стерилизации автоклавируемых (многоразовых) принадлежностей и компонентов приведена в прилагаемых к ним документах «Руководство по повторной обработке» и «Инструкции по эксплуатации».</i></p>		
<p>Крышка клапана выдоха (полисульфоновая) Мембрана клапана выдоха Y-образный коннектор Влагосборники Адаптеры Разъемы (полисульфоновые) Корпус температурного зонда (полисульфон и силиконовая резина)</p>	<p>Стерилизация в автоклаве, химическая дезинфекция или стерилизация этиленоксидом Подробные сведения о повторной обработке автоклавируемого клапана выдоха см. в разделе 10.6.</p>	<p>ЗАПРЕЩЕНО выполнять стерилизацию в автоклаве, если используются лекарственные средства, содержащие хлорированные или ароматические углеводороды. Тестирование на соответствие нормам производителя прошли такие растворы, как Medizyme, Pyroneg, Control 3, Solution 2 и CIDEX®. Также к использованию допускаются другие запатентованные средства, в состав которых входят подобные активные ингредиенты.</p>

Таблица 10-4. Способы повторной обработки компонентов
(продолжение)

Компонент (материал)	Рекомендации по повторной обработке	Примечания
<p><i>Подробная информация об очистке, дезинфекции и стерилизации автоклавируемых (многоразовых) принадлежностей и компонентов приведена в прилагаемых к ним документах «Руководство по повторной обработке» и «Инструкции по эксплуатации».</i></p>		
<p>Адаптер воздуховода с датчиком CO₂, многоразовый (полиэфиримидный, алюминиевый, отделка чернением, синий корунд Al₂O₃)</p>	<p>Химическая дезинфекция с последующей стерилизацией в автоклаве (применимо только к адаптерам для взрослых) при температуре 121 °C в течение 20 мин распакованным.</p>	<p>Могут применяться такие химические дезинфицирующие средства:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 70% раствор изопропилового спирта; • 10% водный раствор гипохлорита натрия (отбеливатель); • 2% раствор глутаральдегида (например, CIDEX или Steris System 1[®] (см. инструкции производителя дезинфицирующего средства); • нашатырный спирт. <p>Ополосните стерильной водой и высушите.</p> <p>При надлежащем обращении и отсутствии повреждений можно выполнить более 100 процедур дезинфекции/стерилизации адаптера одобренными методами.</p> <p>Прежде чем снова использовать адаптер, убедитесь, что отверстия сухие и на них нет остатков чистящих веществ, а само устройство не повреждено при использовании или в процессе очистки/стерилизации.</p> <p>В случае повреждения датчика или чрезмерной концентрации в нем секрета замените прибор.</p>

Таблица 10-4. Способы повторной обработки компонентов
(продолжение)

Компонент (материал)	Рекомендации по повторной обработке	Примечания
<p><i>Подробная информация об очистке, дезинфекции и стерилизации автоклавируемых (многоразовых) принадлежностей и компонентов приведена в прилагаемых к ним документах «Руководство по повторной обработке» и «Инструкции по эксплуатации».</i></p>		
Адаптер Aeroneb	Очистка обернутых деталей в автоклаве с циклом паровой стерилизации в предварительном вакууме при температуре минимум 134 °C в течение 20 минут с циклом сушки (иногда называется «прионным циклом»).	ЗАПРЕЩЕНО выполнять сборку адаптера перед стерилизацией в автоклаве.

10.3 Профилактическое обслуживание

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Утилизацию всех компонентов устройства следует выполнять согласно протоколам вашего учреждения. Соблюдайте все региональные, государственные и федеральные нормы по защите окружающей среды, в особенности при утилизации электронных устройств либо их деталей (например, кислородной ячейки или аккумулятора).
- Любые попытки модифицировать оборудование и программное обеспечение аппарата ИВЛ без явного письменного согласия компании Hamilton Medical являются основанием для автоматической аннуляции всех гарантий и обязательств.
- Компания Hamilton Medical рекомендует фиксировать все проведенные процедуры по техническому обслуживанию документально.
- Запрещается проводить техническое обслуживание устройства, если к нему подключен пациент.

Выполняйте профилактическое обслуживание аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 в соответствии с графиком (см. таблицу 10-5). Время работы аппарата ИВЛ можно узнать в окне «Система» -> «Инфо». В следующих подразделах приведена детальная информация о некоторых профилактических процедурах по техническому обслуживанию.

Таблица 10-5. График профилактического обслуживания

Интервал	Компонент/аксессуар	Процедура
Перед использованием для следующего пациента и согласно установленным в медицинском учреждении правилам	Дыхательный контур (включая маску, фильтр вдоха, датчик потока, емкость небулайзера, крышку и мембрану клапана выдоха)	Замените на стерилизованные компоненты или новые одноразового применения. Проверьте контур на герметичность и откалибруйте его (см. раздел 3).
	Весь аппарат ИВЛ	Выполните проверки перед работой (раздел 3.2).
Каждые 2 дня или согласно установленным в медицинском учреждении правилам	Дыхательный контур	Слейте скопившуюся воду из дыхательных трубок или влагосборников. Проверьте компоненты на предмет повреждений. При необходимости замените их.
Каждый месяц (при необходимости чаще)	ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ Для снижения риска перекрестного заражения пациентов через фильтр охлаждающего вентилятора следите за тем, чтобы его обслуживание выполнялось с указанными интервалами.	
	Фильтр охлаждающего вентилятора (задняя панель)	Проверьте фильтр на предмет наличия бытовой и текстильной пыли. При необходимости очистите или замените.
Каждые 6 месяцев	Аккумулятор	Перезарядите аккумулятор, подключая аппарат ИВЛ к основному источнику питания как минимум на 4 часа.

Таблица 10-5. График профилактического обслуживания (продолжение)

Интервал	Компонент/аксессуар	Процедура
Каждый год или через каждые 5000 часов (в зависимости от того, что наступит раньше) либо по мере необходимости	Кислородная ячейка	Замените в случае исчерпания ресурса ячейки.
	<p>ПРИМЕЧАНИЕ.</p> <p>В документе указан приблизительный срок эксплуатации кислородной ячейки. Фактический зависит от условий использования. Работа при более высокой температуре или более высокой концентрации кислорода сокращает время его работы.</p>	
	Впускной воздушный фильтр HEPA	Замените.
	Аппарат ИВЛ	Выполняйте профилактическое обслуживание, связанное с поддержанием технической исправности. ¹
Динамическое наблюдение за эксплуатационным ресурсом Как правило, 8 лет	Датчик CO ₂	Если установлена опция CO ₂ , выполните проверку точности определения уровня CO ₂ .
	Турбина	При необходимости замените. ¹

1. Должно проводиться квалифицированным персоналом по техническому обслуживанию компании Hamilton Medical с соблюдением инструкций, указанных в *руководстве по эксплуатации*.

10.3.1 Обслуживание впускного воздушного фильтра и фильтра вентилятора

Обслуживание впускного воздушного фильтра и фильтра вентилятора

1. Снимите фильтр охлаждающего вентилятора.

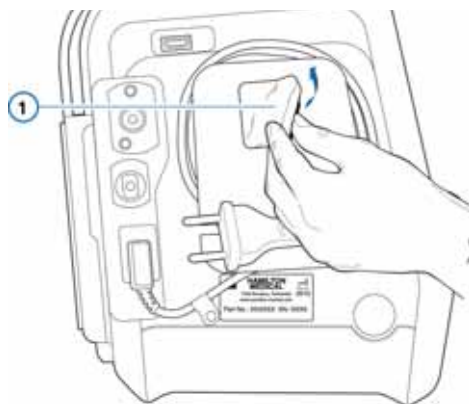


Рисунок 10-1. Извлечение фильтра вентилятора (1)

2. Извлеките впускной воздушный фильтр-пылеотделитель.

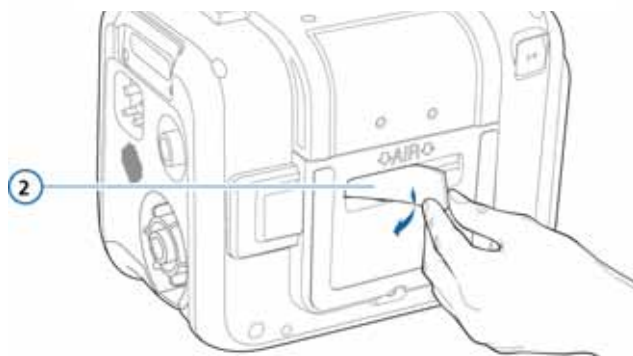


Рисунок 10-2. Извлечение впускного воздушного фильтра (1)

3. Снимите крышку фильтра.

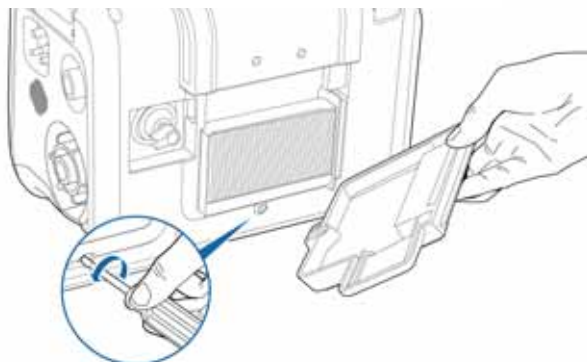


Рисунок 10-3. Снятие крышки

4. Потянув удерживающий зажим вверх, выньте фильтр HEPA.



Рисунок 10-4. Извлечение фильтра HEPA

5. При необходимости установите новый фильтр HEPA.
6. Установите новый фильтр вентилятора (рис. 10-1) или промойте уже используемый неконцентрированным мыльным раствором, после чего ополосните, просушите и установите повторно.
7. Установите новый впускной воздушный фильтр-пылеотделитель (рис. 10-2) или промойте уже используемый неконцентрированным мыльным раствором,

после чего ополосните, просушите и установите повторно.

8. Установите крышку фильтра на место.

10.3.2 Работа от аккумулятора

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 оснащен несъемным внутренним резервным аккумулятором. Подробнее об аккумуляторах см. в разделе 2.9. Технические характеристики и сведения о продолжительности зарядки приведены в разделе А.4. Аккумулятор заряжается от источника постоянного или переменного тока.

10.3.3 Замена кислородной ячейки

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Для замены ячейки используйте только компоненты производства компании Hamilton Medical. В противном случае функция измерения концентрации кислорода будет недоступна.
- Чтобы предотвратить утечки в компонентах аппарата, убедитесь, что кислородная ячейка установлена и не отсоединяется даже при использовании внешнего монитора или после отключения функции мониторинга кислорода.
- Чтобы предотвратить постоянное срабатывание тревоги, используйте только специальные кислородные ячейки производства компании Hamilton Medical.

Чтобы извлечь кислородную ячейку, снимите крышку, после чего отсоедините и извлеките ячейку (рис. 10-5). Установите и подсоедините новую ячейку, после чего поставьте крышку на место.

Откалибруйте кислородную ячейку (см. раздел 3).

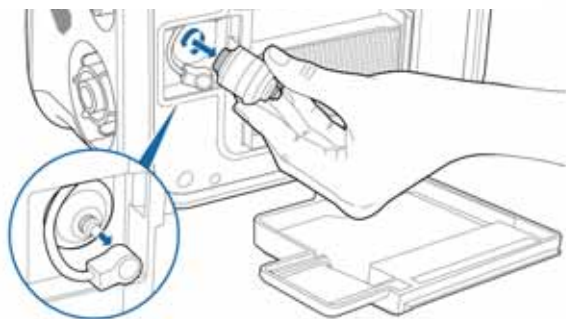


Рисунок 10-5. Замена кислородной ячейки

10.4 Хранение

Для поддержания заряда аккумулятора и продления срока его эксплуатации не отсоединяйте аппарат ИВЛ от основного источника питания. В зависимости от условий хранения аппарата аккумулятор необходимо заряжать каждые 6 месяцев (технические характеристики см. в приложении А).

10.5 Повторная упаковка и транспортировка

ВНИМАНИЕ!

Сообщите представителю Hamilton Medical, если устройство, отправленное на техническое обслуживание, не прошло процедуры стерилизации и дезинфекции.

Для транспортировки аппарата ИВЛ используйте только оригинальные упаковочные материалы. Если они не доступны, обратитесь к представителю компании Hamilton Medical для их получения.

10.6 Повторная обработка автоклавируемого клапана выдоха

Эта рекомендация действительна для перечисленных ниже принадлежностей и расходных материалов от компании Hamilton Medical.

Автоклавируемый клапан выдоха изготовлен из указанных ниже материалов.

Комплект клапана выдоха, многоразовый, номер детали (PN)	HAMILTON-C1	Материалы
161175 (взрослый/педиатрический)	Корпус	Поликарбонат (PC)
161188 (неонатальный)	Зажимное кольцо	PA12
	Мембрана	Силиконовая резина
	Крышка мембраны	Нержавеющая сталь

Все эти материалы выдерживают температуру до +140 °C.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Сразу после использования клапан выдоха необходимо очистить, продезинфицировать и простерилизовать.
- Компания Hamilton Medical не несет ответственности за надлежащее функционирование клапанов выдоха, если при их повторной обработке и применении пользователь не придерживается настоящих инструкций.
- Убедитесь, что применяются только отдельно утвержденные для продукта или устройства процедуры, и в каждом цикле используются соответствующие параметры.

-
- С использованным клапаном выдоха необходимо обращаться как с загрязненным предметом. При утилизации использованных клапанов выдоха соблюдайте все региональные, государственные и федеральные нормы охраны окружающей среды.
 - Соблюдайте порядок инфекционного контроля, установленный в медицинском учреждении, а также местные законы и нормы. В частности, это касается норм обезвреживания прионов.
-

ВНИМАНИЕ!

- Автоклавируемый клапан выдоха имеет ограниченный срок эксплуатации. Жесткие щетки и очищающие средства, а также чрезмерные усилия, прикладываемые при очистке, могут повредить клапан выдоха.
 - Использование ополаскивателей приводит к быстрому износу клапана выдоха и образованию трещин в пластиковом корпусе, что сокращает срок эксплуатации изделия.
 - Клапан выдоха нельзя стерилизовать в автоклаве, если через небулайзер распылялись лекарственные средства, содержащие ароматические или хлорированные углеводороды. Утилизируйте клапан.
-

Следите за тем, чтобы во время повторной обработки стальное кольцо и мембрана не были повреждены.

Стальное кольцо используется для обеспечения герметичности и прочности мембраны. Убедитесь, что оно не деформировалось.

10.6.1 Обзор процедуры повторной обработки клапана выдоха

Перед каждым использованием клапан выдоха необходимо очистить, продезинфицировать и простерилизовать.

Повторная обработка состоит из следующих этапов:

1. очистка и дезинфекция клапанов;
2. визуальный осмотр клапанов после дезинфекции;
3. упаковка клапанов;
4. стерилизация упакованных клапанов.

В этом разделе описаны указанные выше этапы повторной обработки клапанов (как механической, так и ручной).

После каждого цикла повторной обработки необходимо проверять корпус клапана выдоха на предмет повреждений. Если обнаружены какие-либо изменения, клапан следует утилизировать. После каждого цикла повторной обработки проверяйте клапан на герметичность. Если результаты проверки неудовлетворительны, ее можно повторить один раз. Если и вторая проверка на герметичность дала отрицательный результат, утилизируйте клапан выдоха и используйте новый комплект.

Клапан выдоха имеет ограниченный срок эксплуатации. При повторной обработке клапана выдоха вручную следите за тем, чтобы не повредить его жесткими щетками, чистящими средствами или вследствие прикладывания чрезмерных усилий.

Не используйте ополаскиватели: такие средства приводят к преждевременному износу изделия и сокращают срок его эксплуатации. Если при повторной обработке клапана выдоха применяются ополаскиватели, компания Hamilton Medical не гарантирует работу изделия на протяжении всего заявленного срока эксплуатации.

10.6.2 Подготовка и повторная обработка клапана выдоха после использования

При обработке клапана выдоха следует соблюдать все региональные, государственные и федеральные нормы. Проводите повторную обработку клапана выдоха сразу после его использования. Цикл повторной обработки состоит из трех этапов: очистка, дезинфекция и стерилизация.

Ополосните или протрите клапан выдоха, чтобы очистить его от видимых загрязнений. В воду для ополаскивания можно добавить дезинфицирующее средство без альдегидов. Для очистки от устойчивых загрязнений не следует использовать твердые инструменты или жесткие щетки.

Перед стерилизацией клапан выдоха нужно очистить и продезинфицировать.

10.6.3 Очистка и дезинфекция клапана выдоха

Дезинфекция клапана выдоха производится механическим способом или вручную.

ПРИМЕЧАНИЕ.

Механическая дезинфекция более эффективна и дает стабильные результаты, поэтому ручная очистка и дезинфекция допускаются только в том случае, если механическая обработка невозможна.

Придерживайтесь указаний относительно уровня концентрации химического реагента и времени выдержки, которые приведены в инструкциях по применению, прилагаемых к средству. Используйте только свежеприготовленные растворы. Жидкость для дезинфекции не должна пениться.

Для всех этапов очистки следует использовать только стерильную воду или воду, содержащую небольшое количество микроорганизмов. Убедитесь, что концентрация твердых частиц в воде достаточно низка.

Выбирая чистящие и дезинфицирующие средства, убедитесь, что их можно использовать для клапана выдоха. Также необходимо удостовериться в том, что эффективность дезинфицирующих средств доказана, а используемые в них химические вещества совместимы с материалами, из которых изготовлен клапан выдоха. Кроме того, в наличии должны иметься инструкции по очистке для всех используемых средств.

Если у вас возникли сомнения, свяжитесь с производителем чистящего или дезинфицирующего средства.

10.6.3.1 Механическая очистка и дезинфекция клапана выдоха

Повторную обработку клапанов выдоха необходимо выполнять в соответствии с санитарными нормами и правилами безопасного повторного использования. Для очистки и дезинфекции следует использовать только устройства, соответствующие стандарту ISO 15883, эффективность которых доказана. Разместите клапан выдоха таким образом, чтобы очистке и дезинфекции ничто не препятствовало.



Для выполнения безопасной очистки клапан выдоха должен быть подключен к соответствующим инжекторам. При повторной обработке клапан нельзя отключать от инжектора.

В противном случае обработку клапана придется провести еще раз. По завершении очистки проверьте клапан выдоха на наличие повреждений и влаги. Поврежденный клапан выдоха следует утилизировать.

Для успешного проведения механической очистки применяйте программные параметры, указанные ниже.

Предварительное ополаскивание:	один цикл в холодной воде в течение 1 минуты.
Очистка:	один цикл при температуре 55 °C в течение 5 минут.
Дополнительная нейтрализация:	один цикл в холодной воде в течение 1 минуты.
Ополаскивание:	один цикл в холодной воде в течение 1 минуты.
Термическая дезинфекция:	один цикл при температуре 83 °C в течение 10 минут.
Сушка:	при температуре 100 °C на протяжении 10 минут и 95 °C в течение 30 минут.

10.6.3.2 Рекомендованное оборудование для механической повторной обработки

ВНИМАНИЕ!

Ополаскиватели приводят к преждевременному износу изделия и сокращают срок его эксплуатации.

Помимо прочего, компания Hamilton Medical рекомендует применять в аппарате для дезинфекции Miele PG8536 программу DES-VAR-TD-Anaesthesia, а также поддон для инжекторов E436/3.

Подходящие очищающие средства:

Производитель	Продукт	Концентрация
Dr. Weigert	Neodisher Mediclean forte®	1.00%

Подходящий нейтрализатор:

Производитель	Продукт	Концентрация
Dr. Weigert	Neodisher Z®	0.10%

10.6.3.3 Очистка клапана выдоха вручную

1. Разберите клапан выдоха.
2. Полностью погрузите клапан выдоха в чистящий раствор (например, Neodisher Mediclean forte®) и оставьте на время, указанное производителем чистящего или дезинфицирующего средства. Убедитесь, что все части клапана выдоха полностью погружены в раствор.
3. Ополосните все части чистящим раствором не менее пяти раз до и после погружения.
4. Осторожно удалите сильные засорения и загрязнения с внешней поверхности клапана выдоха с помощью мягкой щетки или полотенца.
5. Тщательно ополосните клапан выдоха в свежедистиллированной или деионизированной воде не менее пяти раз (если утвержденная процедура очистки не предусматривает иное количество).
6. Если после последнего ополаскивания чистящий раствор недостаточно прозрачен или на клапане выдоха остались видимые загрязнения, повторите процедуру очистки.

10.6.3.4 Дезинфекция клапана выдоха вручную

1. Разберите клапан выдоха, полностью погрузите его в дезинфицирующий раствор и оставьте на время, указанное производителем средства (например, CIDEX® ОРА). Убедитесь, что все части клапана выдоха полностью погружены в раствор.
2. Ополосните клапан выдоха дезинфицирующим раствором не менее пяти раз до и после погружения (если утвержденная процедура дезинфекции не предусматривает иное количество).
3. Тщательно ополосните клапан выдоха в свежедистиллированной или деионизированной воде не менее пяти раз (если утвержденная процедура очистки не предусматривает иное количество).

-
4. Если после последнего ополаскивания чистящий раствор недостаточно прозрачен или на клапане выдоха остались видимые загрязнения, повторите процедуру очистки.
 5. Высушите клапан выдоха отфильтрованным сжатым воздухом без примесей масла.
 6. Сразу после просушки поместите клапан выдоха в надлежащую упаковку.

10.6.4 Визуальная проверка

После каждого цикла очистки и дезинфекции клапан выдоха должен быть визуально чистым (т. е. без видимых загрязнений или осадка). В противном случае следует повторить процедуру очистки и дезинфекции.

Также необходимо проверить устройство на наличие внешних повреждений, таких как трещины, сломанные или деформированные детали либо обесцвечивание.

10.6.5 Упаковка

Упаковывая клапаны выдоха, убедитесь, что они абсолютно сухие.

Упаковка должна соответствовать стандарту ISO 11607, быть пригодной для стерилизации паром (термостойкость до 141,0 °C) и достаточно паропроницаемой.

Используйте только подходящие для стерилизации упаковки.

10.6.6 Стерилизация

Перед повторным использованием простерилизуйте клапан выдоха, предварительно очистив его и дезинфицировав. Для этого следует воспользоваться одним из перечисленных ниже способов.

- При температуре 134,0 °C с предварительным вакуумированием или без него не менее 3 и не более 18 минут.

- При температуре 121,0 °С с предварительным вакуумированием или без него не менее 30 минут.

Поместите части клапана выдоха в аппарат для стерилизации на некотором расстоянии друг от друга в горизонтальном положении. Обратите внимание, что компания Hamilton Medical не несет ответственности за эффективность используемых способов стерилизации (например, при помощи горячего воздуха, этиленоксида, формальдегида, ионизирующего излучения, низкотемпературной плазмы и т. д.).

10.6.7 Проверка перед использованием

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Запрещается использовать поврежденные или негерметичные клапаны выдоха.

Проведите визуальную проверку и тест на герметичность, как описано в руководстве оператора аппарата ИВЛ. Если клапаны выдоха повреждены, утилизируйте их и используйте новые.

10.6.8 Срок эксплуатации клапана выдоха

Клапан выдоха можно очищать, дезинфицировать и стерилизовать в автоклаве по крайней мере 40 раз. Клапан выдоха можно использовать, если во время проверки перед началом работы тест на герметичность дал положительный результат. Обязательно выполняйте тестирование и калибровку, как указано в руководстве оператора аппарата ИВЛ. Пользователь несет ответственность за утверждение процессов повторной обработки, отличающихся от описанных в этом руководстве.

10.6.9 Клапан выдоха, простерилизованный в автоклаве и упакованный: срок эксплуатации и условия хранения

Срок эксплуатации упакованного клапана выдоха после стерилизации в автоклаве зависит от того, насколько долго упаковка может сохранять его стерильность. См. информацию в технической документации производителя упаковочного материала. Клапан выдоха необходимо стерилизовать в автоклаве не реже, чем раз в два года. Условия хранения должны соответствовать рекомендациям компании Hamilton Medical, приведенным в руководстве оператора аппарата ИВЛ.

10.6.10 Утилизация

С использованным клапаном выдоха необходимо обращаться как с загрязненным предметом. При утилизации использованных клапанов выдоха соблюдайте все региональные, государственные и федеральные нормы охраны окружающей среды.

А Технические характеристики

A.1	Физические характеристики	A-2
A.2	Технические требования к внешним условиям эксплуатации	A-3
A.3	Пневматические характеристики	A-4
A.4	Электрические характеристики	A-5
A.5	Контролируемые параметры	A-7
A.6	Параметры мониторинга	A-16
A.7	Сигналы тревоги	A-23
A.8	Спецификации конфигурации	A-26
A.9	Технические характеристики дыхательного контура аппарата ИВЛ	A-28
A.10	Данные о технической производительности	A-30
	A.10.1 Проверка погрешностей	A-33
	A.10.2 Базовая производительность	A-33
A.11	Данные датчика пульсового оксиметра	A-35
A.12	Стандарты и утверждения	A-35
A.13	Заявления об ЭМС (IEC 60601-1-2)	A-37
A.14	Гарантия	A-45
A.15	Разное	A-47
A.16	Разрешения регулируемых тревог	A-47

A.1 Физические характеристики

Таблица А-1. Физические характеристики

Вес	4,9 кг 15,8 кг с тележкой Максимальная допустимая рабочая нагрузка на тележку: 44 кг. ¹
Габариты	См. рис. А-1

1. Допустимое значение указано для неподвижной тележки с равномерно распределенной нагрузкой.

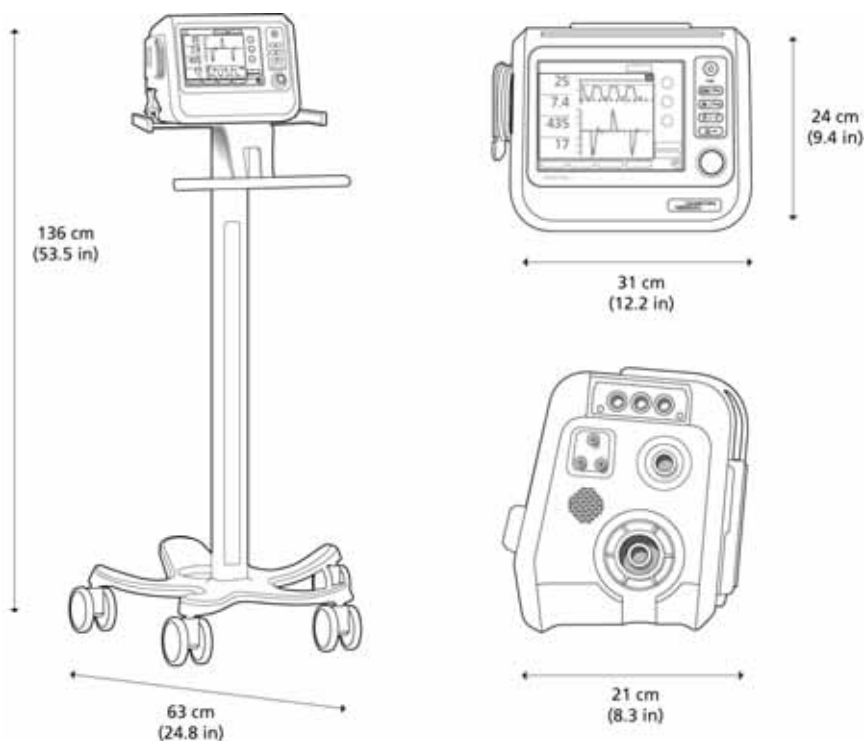


Рисунок А-1. Габариты аппарата ИВЛ HAMILTON-C1

A.2 Технические требования к внешним условиям эксплуатации

ВНИМАНИЕ!

Температура окружающей среды < 0 °C: Отображаемое значение концентрации кислорода может быть неточным. Отключите функцию мониторинга O₂. Убедитесь, что альтернативные средства мониторинга объема кислорода доступны и используются.

Таблица А-2. Технические требования к внешним условиям эксплуатации

Температура	Рабочая: 5–40 °C Хранение: -20–60 °C в оригинальной упаковке -15–60 °C в остальных случаях
Высота	-650–4000 м над уровнем моря
Атмосферное давление	Рабочее и при хранении: 600–1100 гПа
Относительная влажность	Рабочая/хранения: 10–95%, без конденсации
Защита от попадания воды	IP21

A.3 Пневматические характеристики

Таблица А-3. Пневматические характеристики

<p>Впускной разъем кислорода высокого давления</p>	<p>Давление: 2,8–6 бар/280–600 кПа/41–87 фунтов на кв. дюйм Поток: максимальная скорость 200 л/мин Коннектор: DISS (CGA 1240) или NIST</p>
<p>Впускной разъем кислорода низкого давления</p>	<p>Максимальное давление: ≤ 6 бар/600 кПа/87 фунтов на кв. дюйм Поток: ≤ 15 л/мин Коннектор: система быстросъемного соединения, совместимость с продуктами Colder Products Company® (CPC) PMC Series</p>
<p>Подача воздуха</p>	<p>Интегрированная турбина</p>
<p>Система смешивания газов</p>	<p>Подаваемый поток:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 260 л/мин ±10% с учетом давления окружающей среды (на уровне моря) • 120 л/мин при 30 смН₂O • 0–200 л/мин со 100% O₂ • Ограничение скорости потока в режимах неонатальной вентиляции: 40 л/мин • Погрешность скорости потока (для откалиброванных датчиков потока) Взрос./Пед.: ±10% или ±300 мл/мин (в зависимости от того, какое значение больше) Младенец: ±2 мл/с или ±10% (в зависимости от того, какое значение больше) <p>Давление подачи:</p> <p>Взрослый: 0–60 смН₂O Младенец: 0–45 смН₂O</p>
<p>Выпускное отверстие патрубка вдоха (порт «к пациенту»)</p>	<p>Коннектор: гнездовой конусный коннектор 15 мм/штекерный конусный коннектор 22 мм, соответствие ISO</p>

Таблица А-3. Пневматические характеристики (продолжение)

Выпускное отверстие патрубка выдоха (порт «от пациента»)	Коннектор (на клапане выдоха): гнездовой конусный коннектор 15 мм/штекерный конусный коннектор 22 мм, соответствие ISO
----------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

А.4 Электрические характеристики

Таблица А-4. Электрические характеристики

Входная мощность	100–240 В переменного тока -15/+10%, 50/60 Гц
Потребляемая мощность	обычно 50 В·А, максимум 150 В·А
Аккумулятор	<p>ПРИМЕЧАНИЕ.</p> <p>В документе указан приблизительный срок эксплуатации аккумуляторов. Фактический зависит от параметров аппарата ИВЛ, длительности использования и уровня заряда. Чтобы обеспечить максимальный срок эксплуатации аккумуляторов, поддерживайте полный заряд и избегайте их полного разряда.</p> <hr/> <p>Компания Hamilton Medical поставляет аккумуляторы большой емкости¹.</p> <p>Электрические характеристики: 6,7 А·ч, 72 Вт·ч, 50 Вт стандартно, 150 Вт максимально</p> <p>Тип: ионно-литиевый, только производства компании Hamilton Medical</p> <p>Время работы:</p> <p>Время работы указано для конфигурации с использованием одного полностью заряженного аккумулятора, с активной турбиной, без опционной панели и при следующих параметрах: «Режим» = PCV+, «Частота» = 10 д/мин, «Руправл» = 10 смН₂O, «I:E» = 1:4, «PEEP» = 5 смН₂O, «F-триггер» = 5 л/мин, FIO₂ = 40%.</p>

Таблица А-4. Электрические характеристики

<p>Аккумулятор (продолжение)</p>	<p>Ниже приведено приблизительное время работы с учетом этих условий.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Один аккумулятор, яркость дисплея = 80%: 4 ч • Один аккумулятор, яркость дисплея = 20%: 4,5 ч <p>Рабочее время указано для новых, полностью заряженных ионно-литиевых аккумуляторов, которые не подвергались воздействию экстремальных температур. Фактическое рабочее время зависит от длительности использования аккумулятора, а также от способа его использования и повторной зарядки.</p> <p>Время зарядки: Если аппарат подключен к основному источнику питания, для полной зарядки одного аккумулятора потребуется 3,25 часа.</p> <p>Хранение: -20–50 °С, относительная влажность ≤ 95%. Место хранения не должно подвергаться воздействию вибраций, пыли, прямого солнечного света, влаги и коррозионных газов. Рекомендованный температурный диапазон составляет < 21 °С. Длительное воздействие температуры свыше 45 °С может снизить эффективность и срок эксплуатации аккумуляторов.</p>
--------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

1. Номер детали – 369108, версия 4 и новее

A.5 Контролируемые параметры

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Отдельные режимы доступны не во всех странах и только для некоторых моделей аппарата ИВЛ в виде опций.
- Для некоторых параметров по умолчанию оператор может установить свои настройки.
- На показателе идеального веса тела («ИдВес») основываются следующие параметры: «Vt», «Частота», «Твысок», «Тнизк» и «Твд».
- На основе показателя фактического веса тела (для младенцев) устанавливаются следующие параметры: «Vt», «Частота», «Твысок», «Тнизк», «Твд» и «Твд макс».



Таблица А-5 содержит данные о диапазонах контролируемых параметров, настройках по умолчанию и точности показателей.

Таблица А-5. Диапазоны и точность контролируемых параметров



Параметр или настройка (единицы измерения)	Диапазон		Значения по умолчанию		Точность ¹
	Взрос./Пед.	Младенец 	Взрос./Пед.	Младенец 	
ETS ² (%)	5–80	5–80	25 <i>Неинвазивные режимы:</i> 35	25 <i>Неинвазивные режимы:</i> 35	
F-триггер ³ (л/мин)	(S)CMV+, PCV+: 1–20, Выкл. <i>Другие режимы:</i> 1–20	(S)CMV+, PCV+: 0,1–5,0; Выкл. <i>Другие режимы:</i> 0,1–5,0	5	0,5	±10%

Таблица А-5. Диапазоны и точность контролируемых параметров
(продолжение)



Параметр или настройка (единицы измерения)	Диапазон		Значения по умолчанию		Точность ¹
	Взрос./Пед.	Младенец 	Взрос./Пед.	Младенец 	
I:E ¹⁰	1:9–4:1	1:9–4:1	1:4	1:3	
P-рампа ⁴ (мс)	0–2000 ASV, NIV, NIV-C/B, SPONT: макс. = 200	0–600 NIV, NIV-C/B, SPONT, nCPAP-PC: макс. = 200	100	50	±10 мс
PEEP/ CPAP (смН2О)	0–35	3–25	5	5	±5% или ±1 смН2О (в зависимости от того, какое значение больше) <i>Младенец:</i> ±5% или ±0,5 смН2О (в зависимости от того, какое значение больше)
Ринсп ⁵ (смН2О)	3–60	3–45	15	15	±5% или ±1 смН2О (в зависимости от того, какое значение больше) <i>Младенец:</i> ±5% или ±0,5 смН2О (в зависимости от того, какое значение больше)

Таблица А-5. Диапазоны и точность контролируемых параметров
(продолжение)



Параметр или настройка (единицы измере- ния)	Диапазон		Значения по умолчанию		Точность ¹
	Взрос./Пед.	Младенец 	Взрос./Пед.	Младенец 	
Рподдерж ⁶ (смН2О)	0–60	0–45	15	15	±5% или ±1 смН2О (в зависи- мости от того, какое значение больше) <i>Младенец:</i> ±5% или ±0,5 смН2О (в зависи- мости от того, какое значение больше)
Руправл ⁷ (смН2О)	5–60	<i>nCPAP-PC:</i> 0–45 <i>Другие режимы:</i> 3–45	15	15	±5% или ±1 смН2О (в зависи- мости от того, какое значение больше) <i>Младенец:</i> ±5% или ±0,5 смН2О (в зависи- мости от того, какое значение больше)
Твд макс ⁸ (с)	1–3	0,25–3,0	1,5	1,0 с ≤ 10 кг 1,5 с > 10 кг	± 0,1

Таблица А-5. Диапазоны и точность контролируемых параметров
(продолжение)



Параметр или настройка (единицы измерения)	Диапазон		Значения по умолчанию		Точность ¹
	Взрос./Пед.	Младенец 	Взрос./Пед.	Младенец 	
Твд ^{9,10,11} (с)	0,1–12	0,1–12	В зависимости от значения частоты (ИдВес) и I:E = 1:4	В зависимости от значения частоты (Вес) и I:E = 1:3	±0,01
Vt ¹¹ (мл)	20–2000	2–300	560	10 <i>если вес тела равен 2 кг</i>	Взрослый: ±10% или ±10 мл (в зависимости от того, какое значение больше) Младенец: ±10% или ±2 мл (в зависимости от того, какое значение больше)
Vt/кг ¹² (мл/кг)	--	5–12	8	5	

Таблица А-5. Диапазоны и точность контролируемых параметров
(продолжение)



Параметр или настройка (единицы измерения)	Диапазон		Значения по умолчанию		Точность ¹
	Взрос./Пед.	Младенец 	Взрос./Пед.	Младенец 	
Рвысок (смН2О) в APRV	0–60 <i>абсолютное значение давления</i>	0–45 <i>абсолютное значение давления</i>	20 <i>параметр запуска = PEEP+15</i>	20	±5% или ±1 смН2О (в зависимости от того, какое значение больше) <i>Младенец:</i> ±5% или ±0,5 смН2О (в зависимости от того, какое значение больше)
Рнизк (смН2О) в APRV	0–35	0–25	5	5	±5% или ±1 смН2О (в зависимости от того, какое значение больше) <i>Младенец:</i> ±5% или ±0,5 смН2О (в зависимости от того, какое значение больше)
Твысок ¹¹ (с) в APRV	0,1–40	0,1–40	На основе значения «ИдВес»	На основе значения «Вес»	±0,01
Тнизк (с) в APRV	0,2–40	0,2–40	На основе значения «ИдВес»	На основе значения «Вес»	± 0,01

Таблица А-5. Диапазоны и точность контролируемых параметров
(продолжение)



Параметр или настройка (единицы измерения)	Диапазон		Значения по умолчанию		Точность ¹
	Взрос./Пед.	Младенец 	Взрос./Пед.	Младенец 	
Рвысок (смН2О) в DuoPAP	0–60 <i>абсолютное значение давления</i>	3–45 <i>абсолютное значение давления</i>	20	--	±5% или ±1 смН2О (в зависимости от того, какое значение больше) <i>Младенец:</i> ±5% или ±0,5 смН2О (в зависимости от того, какое значение больше)
Твысок ¹¹ (с) в DuoPAP	0,1–40	0,1–40	В зависимости от значения частоты (ИдВес) и I:E = 1:4	В зависимости от значения частоты (Вес) и I:E = 1:3	±0,01
Вес ¹³ (кг)	--	0,2–30,0	--	2,0	
Вздох ¹⁴	Вкл., Выкл.		Выкл.		
ДвASVv-макс ¹⁵ (смН2О)	5–60	--	30	--	
Кислород (%)	21–100	21–100	50	40	± (объемная часть 2,5% + 2,5% от уровня газовой смеси)
%Минобъ ¹⁵ (%)	25–350	--	100	--	

Таблица А-5. Диапазоны и точность контролируемых параметров
(продолжение)



Параметр или настройка (единицы измерения)	Диапазон		Значения по умолчанию		Точность ¹
	Взрос./Пед.	Младенец 	Взрос./Пед.	Младенец 	
Пол	Мужской, женский	не изображено	Мужской		
Режим	(S)CMV+, PCV+, SIMV+, PSIMV+, SPONT, ASV, NIV, NIV-C/B, DuoPAP, APRV	(S)CMV+, PCV+, SIMV+, PSIMV+, SPONT, nCPAP-PC, nCPAP, NIV, NIV-C/B, DuoPAP, APRV	ASV	PSIMV+	
Резервная вентиляции при апноэ	Вкл., Выкл.	Вкл., Выкл.	Вкл.	Вкл.	
Рост пациента <i>См. параметр «Рост»</i>					
Рост					
(см)	30–250	--	174	--	
(дюймы)	12–98		70		

Таблица А-5. Диапазоны и точность контролируемых параметров
(продолжение)

Параметр или настройка (единицы измерения)	Диапазон		Значения по умолчанию		Точность ¹
	Взрос./Пед.	Младенец 	Взрос./Пед.	Младенец 	
Частота ¹¹ (д/мин)	(S)CMV+, PCV+: 4–80 PSIMV+, NIV-C/B: 5–80 Другие режимы: 1–80	(S)CMV+, PCV+, PSIMV+, NIV-C/B: 15–80 PSIMV (без функции Intellisync): 5–80 nCPAP-PC: 10–80 Другие режимы: 1–80	3,0–5,8 ИдВес: 38 5,9–8,0 ИдВес: 32 8,1–20,0 ИдВес: 25 20,1–29,9 ИдВес: 19 30–39 ИдВес: 17 40–59 ИдВес: 15 60–200 ИдВес: 12	0,2–1,25 кг: 60 1,26–3,0 кг: 45 3,1–5,9 кг: 35 6,0–8,9 кг: 30 9,0–20,5 кг: 25 21–30 кг: 20	±1 д/мин

1. Указанное значение включает интервал допуска для каждого измерения. Подробнее см. в разделе А.10.1.
2. Значение чувствительности экспираторного триггера в % от максимальной скорости потока на вдохе.
3. Для параметра «F-триггер» компенсируются утечки.
4. Значение параметра «Р-рамп» не может превышать 1/3 показателя времени «Твд». Если установить для параметра «Твд» другое значение времени, настройка «Р-рамп» также будет отрегулирована соответствующим образом.
5. Давление на вдохе дополнительно к РЕЕР/CPAP.
6. Поддержка давлением дополнительно к РЕЕР/CPAP.
7. Управляемое давление дополнительно к РЕЕР/CPAP.
8. Максимальное время вдоха при спонтанном дыхании во время неинвазивной вентиляции.
9. Время вдоха; используется вместе с параметром «Частота» для установки времени дыхательного цикла.
10. В режимах PCV+ и (S)CMV+ время осуществления принудительного дыхания контролируется на основе длительности и частоты вдохов или же соотношения I:E. Требуемый метод можно установить в окне «Конфигурация». Остальные режимы определяются комбинацией параметров «Частота» и «Твд» (время вдоха).
11. Значение параметра запуска, рассчитанное на основе значения веса (младенцы) или идеального веса (взрослые/дети).
12. Устанавливается в настройках конфигурации.
13. Фактический вес, используется только для неонатальной вентиляции. Для группы «Взрос./Пед.» рассчитывается значение идеального веса (ИдВес).
14. Параметр «Вдох» недоступен в режимах DuoPAP, APRV и для неонатальной вентиляции.
15. Только в режиме ASV.

Таблица А-6. Активные контролируемые параметры в режимах вентиляции аппарата ИВЛ HAMILTON-S1

Тип режима	С обратной связью	Принудительный				SIMV				ДуоРАР/APRV		Поддержка давлением		Младенец
		ASV	PCV+	(S)CMV+	PSIMV+ IntelliSync	PSIMV+	RSIMV+	SIMV+	NIV-С/В	DuoРАР	APRV	SPONT	NIV	
Временная характеристика	--	Частота									Тнизк	--		Частота
	--	IE		Твд					Твысок		--			Твд
Принудительная вентиляция	--	Рууправл	Vt	Ринсп	Рууправл	Vt	Ринсп	Рууправл	Ринсп	Рвысок	--	--		Рууправл
	--				Рподдерж		Рподдерж	Рподдерж	Рподдерж	Рподдерж	--	Рподдерж		
Спонтанное дыхание	ETS	--		ETS						--	ETS			
	--						Твд макс		Твд макс	--	--	Твд макс		
Базовое давление	PEEP/CPAP										Рнизк	PEEP/CPAP	PEEP/CPAP	PEEP/CPAP
Общее	F-триггер													
	P-рамп													
	Кислород													
	Пол													
	Рост													
Специальные для ASV	%МинОбъ	--												
	ДвАСVмакс	--												

A.6 Параметры мониторинга


Таблица A-7 содержит данные о диапазонах параметров мониторинга, настройках по умолчанию и точности показателей.

В таблице A-8 приведен список диапазонов воспроизводимых в режиме реального времени кривых и петель. Показатели давления, потока и объема основаны на данных датчика потока и выражаются при условиях ВTPS (температура тела, атмосферное давление, воздух насыщен водяными парами).

В интерфейсе может отображаться динамика параметров мониторинга за 1, 6, 12, 24 или 72 часа¹.

Подробнее о параметре SpO2 см. в приложении «Пульсовая оксиметрия».

Таблица A-7. Диапазоны и погрешности параметров мониторинга

Параметр (единицы измерения)	Диапазон		Точность ¹
	Взрос./Пед.	Младенец 	
Давление			
PEEP/CPAP (смH2O)	0–80	0–80	± (2% от показателей по полной шкале + 4% от фактического показателя)
Ринсп ² (смH2O)	0–80	--	± (2% от показателей по полной шкале + 4% от фактического показателя)
Рсредн (смH2O)	0–80	0–80	± (2% от показателей по полной шкале + 4% от фактического показателя)

1. Опция трендов за 72 часа доступна не во всех странах.

Таблица А-7. Диапазоны и погрешности параметров мониторинга
(продолжение)


Параметр (единицы измерения)	Диапазон		Точность ¹
	Взрос./Пед.	Младенец 	
Рпик (смН2О)	0–80	0–80	± (2% от показателей по полной шкале + 4% от фактического показателя)
Рплато (смН2О)	0–80	0–80	± (2% от показателей по полной шкале + 4% от фактического показателя)
АвтоРЕЕР ³ (смН2О)	0–80	0–80	
Поток			
ИнспПоток, максимальная (л/мин)	0–260	0–260	<i>Взрослый:</i> ±10% или 20 мл/с (в зависимости от того, какое значение больше) <i>Младенец:</i> ±10% или 2 мл/с (в зависимости от того, какое значение больше)
ЭкспПоток, максимальная (л/мин)	0–260	0–260	<i>Взрослый:</i> ±10% или 20 мл/с (в зависимости от того, какое значение больше) <i>Младенец:</i> ±10% или 2 мл/с (в зависимости от того, какое значение больше)
Поток ^{4,5} (л/мин)	--	0–30	±10% или 20 мл/с (в зависимости от того, какое значение больше)

Таблица А-7. Диапазоны и погрешности параметров мониторинга
(продолжение)


Параметр (единицы измерения)	Диапазон		Точность ¹
	Взрос./Пед.	Младенец 	
Объем			
Минобъвыд ^{3,6} или Миноб NIV ^{3,7} (л/мин)	0–99,9	0–99,9	±10% или ±0,3 мл (в зависимости от того, какое значение больше)
Mvспонт ^{3,6} или MVспонт NIV ^{3,7} (л/мин)	0–99,9	0–99,9	±10% или ±0,3 мл (в зависимости от того, какое значение больше)
VTE ^{3,6} или VTE NIV ^{3,7} (мл)	0–9000	0–9000	<i>Взрослый:</i> ±10% или ±10 мл (в зависимости от того, какое значение больше) <i>Младенец:</i> ±10% или ±2 мл (в зависимости от того, какое значение больше)
VTI ³ (мл)	0–9000	0–9000	<i>Взрослый:</i> ±10% или ±10 мл (в зависимости от того, какое значение больше) <i>Младенец:</i> ±10% или ±2 мл (в зависимости от того, какое значение больше)
V-Утечки ³ (%)	0–100	0–100	±10% (для утечек объемом 100–2000 мл)
MVутеч ³ (л/мин)	0–99,9	0–99,9	±10% или ±0,3 мл (в зависимости от того, какое значение больше)
Время			
I:E	9,9:1–1:99	9,9:1–1:99	--

Таблица А-7. Диапазоны и погрешности параметров мониторинга
(продолжение)



Параметр (единицы измерения)	Диапазон		Точность ¹
	Взрос./Пед.	Младенец 	
ЧДуправл (д/мин)	0–999	0–999	±1
ЧДспонт ³ (д/мин)	0–999	0–999	±1
ЧДобщ (д/мин)	0–999	0–999	±1
Ввдох (с)	0–60	0–60	±100 мс
Ввыд (с)	0–60	0–60	±100 мс
Другие рассчитываемые и отображаемые параметры			
Сстат ³ (мл/смН2О)	0–200	0–200	--
ИдВес ⁸ (кг)	3–139 <i>по умолчанию: 70</i>	--	--
Дв0,1 ³ (смН2О)	-99–0	-99–0	--
РТР ³ (смН2О * с)	0–100	0–100	--
РСэксп ³ (с)	0,0–99,9	0,0–99,9	--
Ринсп ³ (смН2О/л/с)	0–999	0–999	--
Триггер	Нет/Да	Нет/Да	
VTEспонт ³ (мл)	0–9000	0–9000	±10% или ±10 мл (в зависимости от того, какое значение больше)
Вес ⁸ (кг)	--	0,2–30 кг	
Кислород			
Кислород ⁹ (%)	18–105	18–105	±(объемная часть 2,5% + 2,5% от фактического показателя)
Потребление О2 ^{10, 11} (л/мин)	0–99,9	0–99,9	±10% или ±0,3 л/мин (в зависимости от того, какое значение больше)

Таблица А-7. Диапазоны и погрешности параметров мониторинга
(продолжение)

Параметр (единицы измерения)	Диапазон		Точность ¹
	Взрос./Пед.	Младенец 	
CO2¹²			
FetCO2 (%)	0–20	0–20	CO2 (ВTPS): 0–40 ммРт (0–5,3 кПа): ±2 ммРт (0,3 кПа) 41–70 ммРт (5,4–9,3 кПа): ±5% 71–100 ммРт (9,4–13,3 кПа): ±8% 101–150 ммРт (13,4–20,0 кПа): ±10%
PetCO2 (ммРт)	0–150	0–150	
(кПа)	0–20	0–20	
нарастCO2 ^{3,13} (%CO2/л)	0–9,99	0–9,99	--
Vтальв ^{3,13} (мл)	0–9999	0–9999	--
V'альв ^{3,13} (л/мин)	0–20	0–20	--
V'CO2 ^{3,13} (мл/мин)	0–9999	0–9999	--
VDдп ^{3,13} (мл)	0–999	0–999	--
VDдп/VTE ^{3,13} (%)	0–100	0–100	--
VeCO2 ^{3,13} (мл)	0–999	0–999	--
ViCO2 ^{3,13} (мл)	0–999	0–999	--


SpO2 См. приложение «Пульсовая оксиметрия».

1. Указанное значение включает интервал допуска для всех измерений, кроме полученных с внешних датчиков (CO2 и SpO2). Подробнее см. в разделе А.10.1.
2. Целевое давление на входе в режиме ASV.
3. Не применяется в режимах nCPAP и nCPAP-PC.
4. Применяется *только* в режимах nCPAP и nCPAP-PC.
5. График невозможно сгенерировать на основе значений параметра «Поток».
6. Используется только в инвазивных режимах.
7. Параметр NIV применяется при вентиляции в неинвазивных режимах.
8. Значение идеального веса применяется для пациентов группы «Взрос./Пед.» и рассчитывается на основе параметров «Пол» и «Рост». Значение фактического веса используется только для неонатальной вентиляции.
9. В некоторых станах максимальное значение в 105 недоступно; для таких стран предельное значение равно 103.
10. Отображается через 2,5 минуты после начала вентиляции. Не применяется для параметра «Низк давл O2».
11. Необходима активация (для этого свяжитесь с представителем компании Hamilton Medical). После активации параметр потребления O2 будет отображаться в окне «Система» -> «Инфо».

12. Доступно, только если установлена панель опций CO2 и включен датчик CO2.

13. Только для измерения CO2 в основном потоке.

Таблица А-8. Кривые и петли, воспроизводимые в реальном времени

Параметр	Диапазон		Шкала
	Взрос./Пед.	Младенец 	

Кривые, воспроизводимые в реальном времени


На всех кривых ось x обозначает время. Для взрослых/детей временная шкала составляет 15 секунд, для младенцев – 6 секунд.

Объем ^{1,2} (Об) (мл)/время (с)	0–3200	0–300	0–5, 0–10, 0–25, 0–50 (по умолчанию для младенцев); 0–100, 0–200, 0–400, 0–800 (по умолчанию для взрослых пациентов); 0–1600, 0–3200
Поток ^{1,2} (л/мин)/время (с)	-300–300	-30–30	±2,5, ±5, ±10 (по умолчанию для параметра «Младенец»), ±15, ±25, ±45, ±75 (по умолчанию для взрослых пациентов), ±150, ±300
Давление в дыхательных путях (Рдп) (смН2О)/время (с)	-10–80	-10–80	10/20, -10/40 (по умолчанию), -10/80
FCO2 ³ (%)/время (с)	0–10	0–10	0–6, 0–10
PCO2 ³ /время (с) (ммРт)	0–100	0–100	0–60, 0–100
(кПа)	0–14	0–14	0–8, 0–14

Графики ASV

График с целевыми значениями ASV: Дыхательный объем (Vt) (мл)/время (с)	0–3200	--	0–5, 0–10, 0–25, 0–50, 0–100, 0–200, 0–400, 0–800 (по умолчанию), 0–1600, 0–3200
----------------------------------------------------------------------------	--------	----	----------------------------------------------------------------------------------

Таблица А-8. Кривые и петли, воспроизводимые в реальном времени

Параметр	Диапазон		Шкала
	Взрос./Пед.	Младенец 	
График с целевыми значениями ASV: Дыхательный объем (Vt) (мл)/частота (д/мин)	0–60	--	0–60
Петли¹			
Давление/объем Ось x: мл Ось y: смH2O	x: 0–3200 y: -10–80	x: 0–300 y: -10–80	
Объем/поток Ось x: мл Ось y: л/мин	x: 0–3200 y: -300–300	x: 0–300 y: -30–30	
Давление/поток Ось x: л/мин Ось y: смH2O	x: -300–300 y: -10–80	x: -30–30 y: -10–80	
Объем/PCO2 Ось x: мл Ось y: ммРт	x: 0–3200 y: 0–100	-- --	
Объем/FCO2 Ось x: мл Ось y: %	x: 0–3200 y: 0–10	-- --	

1. Не применяется в режимах nCPAP и nCPAP-PC.
2. Шкала масштабируется автоматически. Утечки не компенсируются.
3. Доступно, если установлена опция CO2.

A.7 Сигналы тревоги

Таблица А-9 содержит подробную информацию о регулируемых тревогах, включая уровни их приоритетности, верхние и нижние пределы значений, а также сведения о настройках по умолчанию. Дополнительную информацию о тревогах см. в разделах 4 и 8.

Таблица А-9. Диапазоны регулируемых тревог



Тревога (единицы измерения)	Приоритетность	Диапазон		Значение по умолчанию	
		Взрос./Пед.	Младенец 	Взрос./Пед.	Младенец 
Время Апноэ ⁹ (с)	<i>Взрослый:</i> Высокая <i>Младенец:</i> Средняя	15–60	5–60	20 ¹	15 ¹
Минобъ-Выд, низк. ^{2,9} (л/мин)	Высокая	<i>для NIV, NIV-C/B:</i> ВЫКЛ., 0,1–50 <i>другие режимы:</i> 0,1–50	ВЫКЛ., 0,01–10	4 <i>0,6 * Частота * Vt</i>	0,27 <i>0,6 * Частота * Vt</i>
Минобъ-Выд, выс. ^{2,9} (л/мин)	Высокая	<i>для NIV, NIV-C/B:</i> ВЫКЛ., 0,1–50 <i>другие режимы:</i> 0,1–50	ВЫКЛ., 0,03–10	10 <i>1,5 * Частота * Vt</i>	0,67 <i>1,5 * Частота * Vt</i>
Поток ³ (л/мин)	Средняя; низкая после отключения звукового сигнала	--	8–30	--	15
ЧДобщ, низк. ⁹ (д/мин)	Средняя	0–99	0–200	0	0

Таблица А-9. Диапазоны регулируемых тревог (продолжение)





Тревога (единицы измерения)	Приоритетность	Диапазон		Значение по умолчанию	
		Взрос./Пед.	Младенец 	Взрос./Пед.	Младенец 
ЧДобщ, выс. ⁹ (д/мин)	Средняя	0–99	2–210	40	70
Кислород, низк. ^{4,5} (%)	Высокая	18–97	18–97	45	45
Кислород, выс. ^{4,5} (%)	Высокая	18–105 ⁶	18–105 ⁶	55	55
PetCO ₂ , низк. (ммРт) (кПа)	Средняя	Выкл., 0–100	Выкл., 0–100	30	30
		Выкл., 0–13,2	Выкл., 0–13,2	4	4
PetCO ₂ , выс. (ммРт) (кПа)	Средняя	1–100	1–100	60	60
		1–13,2	1–13,2	8	8
Давление, выс. (МаксДавл) (смН ₂ O)	Высокая	15–70	<i>nCPAP, nCPAP-PC:</i> 10–55 <i>APRV:</i> 15–55 <i>Другие режимы:</i> 18–55	40	40 <i>nCPAP:</i> 15 <i>nCPAP-PC:</i> Руправл+ PEEP+5
Давление, низк. (смН ₂ O)	Высокая	4–60	<i>nCPAP, nCPAP-PC:</i> 2–55 <i>Другие режимы:</i> 4–55	PEEP	PEEP <i>nCPAP:</i> 3 <i>nCPAP-PC:</i> PEEP при запуске
Ограниче- ние давле- ния (смН ₂ O)	Средняя; низкая после отключе- ния звуко- вого сиг- нала	5–60	<i>nCPAP, nCPAP-PC:</i> МаксДавл <i>APRV:</i> 5–45 <i>Другие режимы:</i> 8–45	МаксДавл – 10	МаксДавл – 10
SpO ₂	См. приложение «Пульсовая оксиметрия».				
Vt, низк. ^{7,9} (мл)	Средняя	ВЫКЛ. ⁸ , 10– 3000	ВЫКЛ. ⁸ , 0,1– 300	280 0,5 * Vt	5 0,5 * Vt

Таблица А-9. Диапазоны регулируемых тревог (продолжение)

Тревога (единицы измерения)	Приорит етность	Диапазон		Значение по умолчанию	
		Взрос./Пед.	Младенец 	Взрос./Пед.	Младенец 
Vt, выс. ^{7,9} (мл)	Средняя	ВЫКЛ. ⁸ , 10– 3000	ВЫКЛ. ⁸ , 0,1– 300	850 <i>1,5 * Vt</i>	15 <i>1,5 * Vt</i>

1. Значение по умолчанию можно изменить.
2. Значение параметра запуска, рассчитанное на основе значения веса (младенцы) или идеального веса (взрослые/дети).
3. Доступно только в режимах nCPAP и nCPAP-PC.
4. Доступно, только если функция мониторинга O₂ (датчик O₂) активирована.
5. Пределы содержания кислорода, при которых срабатывает тревога, можно изменить, только используя кислород низкого давления. Если используется кислород высокого давления, пределы срабатывания тревог высокого и низкого уровня кислорода автоматически устанавливаются в соответствии с текущими настройками для кислорода по следующим формулам: Значение O₂ + 5 (верхний предел тревоги «Кислород») и Значение O₂ - 5 (нижний предел тревоги «Кислород»). Например, если для параметра «Кислород» указано значение 70%, верхний предел будет составлять 75%, а нижний – 65%. Обратите внимание: если перейти с кислорода высокого давления на кислород низкого давления, пределы срабатывания тревог, установленные для кислорода высокого давления, будут применяться и далее.
6. В некоторых станах максимальное значение в 105 недоступно; для таких стран предельное значение равно 103.
7. В режиме ASV эта тревога применяется только для спонтанных дыхательных движений.
8. Функция выключения доступна в режимах NIV, NIV-C/B и неонатальных (кроме nCPAP/nCPAP-PC).
9. Не применяется в режимах nCPAP и nCPAP-PC.

A.8 Спецификации конфигурации

В таблице ниже указаны параметры и настройки, которые можно задать в окнах «Конфигурация». Подробнее см. в приложении I.

Таблица A-10. Спецификации конфигурации

Параметр	Варианты конфигурации	Значение по умолчанию
Общее		
Язык	Английский, венгерский, голландский, греческий, датский, индонезийский, испанский, итальянский, китайский, корейский, немецкий, норвежский, польский, португальский, румынский, русский, сербский, словацкий, турецкий, финский, французский, хорватский, чешский, шведский, японский	Английский
Единицы	Давление: гПа, мбар, смН2О СО2: ммРт, торр, кПа Длина: см, дюйм	смН2О ммРт см
Еще	RS232 Protocol: Hamilton, GALILEO compatible, Hamilton P2, Open VUELink, DrägerTestProtocol, протокол блоков	Galileo
Modes		
Philosophy	PCV+/SIMV+: I:E, Вдох Отметка режима: (S)CMV+/SIMV+, APVcmv/APVsimv	I:E (S)CMV+/SIMV+

Таблица А-10. Спецификации конфигурации (продолжение)

Параметр	Варианты конфигурации	Значение по умолчанию
Графики		
ММР ¹	Основные параметры мониторинга 1–4: Средн, РЕЕР/CPAP, Рпик, МинОбъВывд, VT1, VTE, V-Утечки, ЧДобш, ЧДспонт, Кислород, Сстат, Ринсп, I:E, Ввдох, Вывд, Мвспонт, АвтоРЕЕР, Дв0,1, РТР, РСэксп, Рплато, VTEспонт	Рпик ² , МинОбъВывд, VTE, ЧДобш
Настройки	Настройки для всех режимов, контролируемых параметров и тревог см. в соответствующих таблицах в этом приложении.	
Setups	В таблице указаны параметры для настроек по умолчанию (взрослые пациенты). Также можно задать параметры по умолчанию для неонатальной вентиляции.	

Установк Режимов

	Vt/ИдВес: 6–12 мл/кг	Взрослый: 8 мл/кг Младенец: 5 мл/кг
--	----------------------	----------------------------------------

Статус вентил

Кислород ³ (%)	22–80	40
РЕЕР ⁴ (смH ₂ O)	1–20	8
Ринсп (смH ₂ O)	1–50	10
%МинОбъ выс. (%)	100–250	150
%МинОбъ низк. (%)	25–99	50
RSB выс. (1/(л*мин))	50–150	100
RSB низк. (1/(л*мин))	0–49	10
ЧДспонт ⁵ (%)	0–99	75

1. Дополнительные параметры доступны, если установлены опции «Младенец», CO₂ и/или SpO₂.
2. Значение по умолчанию можно изменить.
3. Минимальное значение «Кислород» всегда равно 21%.
4. Минимальное значение РЕЕР всегда равно 0 смH₂O.
5. Максимальное значение «ЧДспонт» всегда равно 100%.

A.9 Технические характеристики дыхательного контура аппарата ИВЛ

В таблице А-11 изложены технические характеристики дыхательного контура аппарата ИВЛ HAMILTON-C1.

Таблица А-11. Технические характеристики дыхательного контура аппарата ИВЛ

Параметр	Технические характеристики
Сопrotивление ¹	<p>Контур с У-образным коннектором и увлажнителем для взрослых пациентов: (внутренний диаметр 19 мм, поток 60 л/мин): Патрубок вдоха: < 6 смН2О/60 л/мин Патрубок выдоха < 6 смН2О/60 л/мин</p> <p>Коаксиальный контур без увлажнителя для взрослых пациентов (поток 60 л/мин): Патрубок вдоха: < 2,05 смН2О/60 л/мин Патрубок выдоха < 2,3 смН2О/60 л/мин</p> <p>Неонатальный контур с У-образным коннектором и увлажнителем: (внутренний диаметр 10 мм, поток 5 л/мин): Патрубок вдоха: < 6 смН2О/5 л/мин Патрубок выдоха < 6 смН2О/5 л/мин</p>
Податливость ¹	<p>Контур с У-образным коннектором и увлажнителем для взрослых пациентов: приблизительно 2 мл/смН2О</p> <p>Коаксиальный контур без увлажнителя для взрослых пациентов приблизительно 0,64 мл/смН2О</p> <p>Неонатальный контур с У-образным коннектором и увлажнителем: приблизительно 1,0 мл/смН2О</p>

Таблица А-11. Технические характеристики дыхательного контура аппарата ИВЛ (продолжение)

Параметр	Технические характеристики
Объем ¹	<p>Контур для взрослых (ВД 19 мм): приблизительно 2,4 л</p> <p>Датчик потока для взрослых пациентов: 9 мл (разового применения) или 11 мл (многоразового применения)</p> <p>Неонатальный контур (внутренний диаметр 10 мм): приблизительно 0,9 л</p> <p>Датчик потока для младенцев: приблизительно 1,3 л</p>
Бактериальный фильтр	<p>Размер частиц: задержание частиц размером 0,3 мкм (микрон), производительность > 99,99%</p> <p>Сопротивление: < 2 смН₂O при 60 л/мин</p>
Мертвое пространство датчика потока	<p>Взрослый: одноразовый, < 9 мл; многоразовый, < 11 мл</p> <p>Младенец: < 1,3 мл</p>

1. Патрубок вдоха включает атмосферный клапан, датчик потока, фильтр вдоха, инспираторные шланги и увлажнитель. Сюда не входит провод-нагреватель инспираторного шланга. Патрубок выдоха включает экспираторные шланги, влагосборник, клапан выдоха и датчик потока.

А.10 Данные о технической производительности

В таблице А-12 приведены данные о технической производительности аппарата ИВЛ.

Таблица А-12. Данные о технической производительности


Описание	Технические характеристики
Идеальный вес тела пациента («ИдВес», определяется по значению параметра «Рост»)	3–139 кг ¹
Вес (для неонатальной вентиляции) 	0,2–30 кг
Давление на вдохе	0–60 смН ₂ O
Максимальное ограниченное давление	60 смН ₂ O
Максимальное рабочее давление	Взрос./Пед.: 0–60 смН ₂ O (комбинация параметров «РЕЕР/СРАР» и «Ринсп»). Достигается путем ограничения давления. Младенец: Предел давления зависит от частоты (максимум 45 смН ₂ O при частоте 80)
Максимальная скорость потока на вдохе	260 л/мин (120 л/мин при концентрации O ₂ 100%)
Дыхательный объем/целевой дыхательный объем	Взрос./Пед.: 20–2000 мл Младенец: 2–300 мл
Минутный объем	До 60 л/мин
Время вдоха (спонтанное дыхание)	0,2–3 с
Минимальное время выдоха	20% от общей длительности цикла; 0,2–0,8 с
Автоматический базовый поток на выдохе	Взрос./Пед.: 3 л/мин, неизменяемое значение Младенец: 4 л/мин, неизменяемое значение

Таблица А-12. Данные о технической производительности
(продолжение)

Описание	Технические характеристики
Инспираторный триггер	Поток (контролируемый параметр триггера по потоку)
Точность кислородного смеси-теля	±(объемная часть 2,5% + 2,5% от фактического показателя)
Измерительные устройства	<p>Непрерывное измерение концентрации кислорода</p> <p>Показатель: концентрация подаваемого кислорода, диапазон: 18–105%</p> <p>Время срабатывания: < 45 с до достижения 90% целевой концентрации кислорода</p> <p>Время инициализации (период от момента включения до достижения рабочей характеристики): < 40 с</p> <p>Дрифт: ≤ 2,5% с концентрацией кислорода 60% более 6 часов</p> <hr/> <p>Измерение CO₂</p> <p>Показатели: см. таблицу А-9</p> <p>Время повышения: < 60 мс</p> <p>Время инициализации: капнограмма, отображаемая через < 15 с при температуре окружающей среды 25 °С; полные технические характеристики в пределах 2 мин</p> <p>Частота отбора проб: 100 Гц</p> <p>Метод расчета CO₂: BTPS</p> <p>Стабильность измерений CO₂:</p> <p>Кратковременный дрейф: ≤ 0,8 ммРт (0,10 кПа) более 4 ч</p> <p>Кратковременный дрейф: спецификация точности сохранялась на протяжении 120 ч</p> <p>Искажение измерений CO₂ (среднеквадратическое значение): ≤ 0,25 ммРт (0,03 кПа) при 7,5% CO₂</p>

Таблица А-12. Данные о технической производительности
(продолжение)

Описание	Технические характеристики
Тестирования и специальные функции	Тест на герметичность; калибровка датчика потока, контура, кислородной ячейки и датчика СО ₂ ; обогащение О ₂ ; ручной вдох; инспираторная пауза; распыление (30 мин, 8 л/мин); компенсация утечек; коммуникационный интерфейс; компенсация сопротивления и податливости дыхательного контура.
Устройство отображения	Отображение параметров, тревог и контролируемых данных Тип: цветной дисплей TFT Размер: 640 x 480 пикселей, диагональ 8,4 дюйма (134 мм)
Настройка яркости экрана	Уровень яркости можно менять в пределах от 10% до 100%. По умолчанию для параметра «День» установлено значение 80%, а для «Ночь» – 40%.
Уровень громкости сигналов тревоги (громкость ²)	Диапазон: 1–10. По умолчанию для взрослых пациентов установлен уровень 5, для младенцев – 3.
Уровень громкости сигнала ³	51 дБ(А) ±3 дБ(А)
Уровень звукового давления ³	43 дБ(А) ±3 дБ(А)

1. Фактический вес пациента может быть значительно больше (например, 300 кг).
2. Громкость на расстоянии 1 м от аппарата ИВЛ. Уровень 1 = 60 дБ(А), 5 = 70 дБ(А), 10 = 83 дБ(А), погрешность ±3 дБ(А).
3. Согласно ISO 80601-2-12

А.10.1 Проверка погрешностей

Точность параметров и показателей аппарата ИВЛ тестируется с помощью IMT FlowAnalyser™. Ниже указаны интервалы допуска для данных, сгенерированных во FlowAnalyser. Эту информацию также можно просмотреть в сведениях о погрешностях в этом руководстве.

Таблица А-13. Интервалы допуска для проверки погрешностей

Тип параметра	Интервалы допуска для показателя
Объем	≤ 50 мл: $\pm 1\%$ > 50 мл: $\pm 1,75\%$
Давление	$\pm 0,75\%$ или $\pm 0,1$ смН ₂ О (мбар) (в зависимости от того, какое значение больше)
Поток	$\pm 1,75\%$ или $\pm 0,5$ л/мин (в зависимости от того, какое значение больше)
O ₂	$\pm 1\%$

Оборудование, предназначенное для проверки компонентов пульсового оксиметра (зонд, монитор), нельзя использовать для оценки точности их показателей.

А.10.2 Базовая производительность

Таблица А-14. Базовая производительность

Компонент	Требование
Сбой подачи газовой смеси	Сбой подачи газовой смеси должен быть выявлен, а оператор – оповещен.
Условия срабатывания тревоги для уровня кислорода	Если уровень O ₂ становится выше или ниже установленных пределов тревоги, должна срабатывать тревога для оповещения оператора.

Таблица А-14. Базовая производительность (продолжение)

Компонент	Требование
Условия срабатывания тревоги для уровня CO ₂ ¹	Если уровень CO ₂ становится выше или ниже установленных пределов тревоги, должна срабатывать тревога для оповещения оператора.
Условия срабатывания тревоги для уровня SpO ₂ ¹	Если уровень SpO ₂ становится выше или ниже установленных пределов тревоги, должна срабатывать тревога для оповещения оператора.
Давление	Показатели давления в дыхательных путях должны отслеживаться. Если давление становится выше или ниже установленных пределов тревоги, должна срабатывать тревога для оповещения оператора.
Объем	Подаваемый объем и объем на выдохе должны отслеживаться. Если соответствующие значения становятся выше или ниже установленных пределов тревоги, должна срабатывать тревога для оповещения оператора.
Сбой электропитания	Сбой электропитания должен быть выявлен, а оператор – оповещен.
Заряд внутреннего источника электропитания критически низкий	Уровень заряда аккумулятора должен отслеживаться; следует надлежащим образом сообщать о его исчерпании. Тревога должна срабатывать не менее чем за 5 минут до того, как аккумулятор будет полностью разряжен.

1. При условии, что опция установлена.

A.11 Данные датчика пульсового оксиметра

В окне «Мониторинг» > «SpO2» отображаются следующие данные датчика.

Таблица A-15. Характеристики интенсивности излучения для датчиков Masimo SpO2

Интенсивность излучения света для датчиков LNOP, LNCS/M-LNCS, сила тока 50 мА, пульсирующая

≤ 15 мВт

Таблица A-16. Характеристики номинальной длины волны для датчиков SpO2

	Сид	Длина волны
Датчики LNOP, LNCS	Красный	660 нм
	Инфракрасный	905 нм
Наконечники зажимов LNOP (LNOP TC-1) и LNCS/M-LNCS (LNCS/M-LNCS TC-1)	Красный	653 нм
	Инфракрасный	880 нм
Прохождение через прозрачно-отражающие поверхности для LNOP (LNOP ZF-1) на лобовой части и для LNCS/M-LNCS (LNCS/-LNCS TF-1)	Красный	660 нм
	Инфракрасный	880 нм

А.12 Стандарты и утверждения

ПРИМЕЧАНИЕ.

При упоминании о стандартах HAMILTON-C1 ссыла-
ется на версии, которые содержит Таблица 1 на
стр. xii.

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 разработан в соответствии с применимыми международными стандартами.

Аппарат ИВЛ изготовлен с применением сертифициро-
ванной системы управления качеством, которая соответ-
ствует стандарту EN ISO 13485 и EN ISO 9001,
Директиве 93/42/ЕС (Приложение II, статья 1).

Аппарат ИВЛ соответствует обязательным требованиям
Директивы 93/42/ЕЭС (Приложение I).

Среди прочего аппарат ИВЛ отвечает применимым раз-
делам приведенных ниже стандартов.

- **IEC 60601-1.** Медицинское электрооборудование, часть 1: общие требования к безопасности и эксплуатационным характеристикам. Классификация устройства: класс II, рабочая часть типа В (дыхательная система аппарата ИВЛ), рабочая часть типа ВF (датчик CO₂, включая разъем модуля CO₂; датчик SpO₂ с адаптером), непрерывный режим работы.
- **IEC 60601-1-2.** Медицинское электрооборудование, часть 1-2: общие требования к безопасности и эксплуатационным характеристикам. Вспомогательный стандарт: электромагнитная совместимость – Требования и тестирования
- **ISO 80601-2-12.** Медицинское электрооборудование, часть 2-12: дополнительные требования к безопасности и основным рабочим характеристикам реанимационных аппаратов ИВЛ
- **CAN/CSA-C22.2 60601-1.** Аппараты искусственной вентиляции легких, часть 1: специальные требования к реанимационным аппаратам ИВЛ

-
- **ANSI/AAMI ES 60601-1.** Медицинское электрооборудование: общие требования к безопасности.
 - **EN ISO 5356-1.** Наркозно-дыхательное оборудование – конусные соединители, часть 1: конусные соединители и гнезда
 - **EN ISO 5359.** Подающие шланги низкого давления для использования с медицинским газом
 - **ISO 80601-2-55.** Медицинское электрооборудование, часть 2-55. Дополнительные требования к безопасности и основным рабочим характеристикам мониторов газовых дыхательных смесей

А.13 Заявления об ЭМС (IEC 60601-1-2)

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 предназначен для использования в электромагнитной среде, соответствующей параметрам, приведенным в таблицах А-17 и А-18. Оператор или пользователь аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 обязан проследить за тем, чтобы аппарат не применялся в неподходящей среде.

ПРИМЕЧАНИЕ.

- U_T – напряжение сети переменного тока до начала испытания.
- При 80 МГц и 800 МГц применяется более высокий диапазон частот.
- Данные рекомендации могут применяться не во всех ситуациях. На распространение электромагнитных волн воздействует поглощение и отражение от других устройств, объектов и людей.

Таблица А-17. Руководящие указания и декларация производителя – электромагнитные излучения (IEC 60601-1-2)

Измерение уровня излучения	Соответствие	Указания по электромагнитной среде
Радиоизлучения CISPR 11	Группа 1	Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 использует радиочастотную энергию только для выполнения внутренних функций. Уровень радиочастотных излучений является низким и, вероятно, не приводит к нарушению функционирования расположенного вблизи электронного оборудования.

Таблица А-17. Руководящие указания и декларация производителя – электромагнитные излучения (IEC 60601-1-2) (продолжение)

Радиоизлучения CISPR 11, кондуктивные	Класс А	Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 подходит для использования во всех зданиях, кроме жилых и напрямую подключенных к коммунальной низковольтной электросети бытового назначения.
Радиоизлучения CISPR 11, лучистые	Класс А	
Излучения, создаваемые синусоидальными токами IEC 61000-3-2	Класс А	
Излучения в результате флуктуаций напряжения/мерцания IEC 61000-3-3	Соответствует	

Таблица А-18. Руководящие указания и декларация производителя – защита от электромагнитных полей (IEC 60601-1-2)

Испытание на помехоустойчивость	Контрольный уровень IEC 60601	Уровень соответствия требованиям помехоустойчивости	Указания по электромагнитной среде
Электростатический разряд (ESD) IEC 61000-4-2	±6 кВ контактный ±8 кВ воздушный	±6 кВ контактный ±8 кВ воздушный	Пол должен быть изготовлен из дерева, бетона или выложен керамической плиткой. В помещениях с полом, покрытым синтетическими материалами, уровень относительной влажности должен составлять не менее 30%.
Наносекундные импульсные помехи IEC 61000-4-4	±2 кВ для линий электропитания ±1 кВ для входных/выходных линий	±2 кВ для линий электропитания ±1 кВ для входных/выходных линий	Качество электроэнергии в сети должно соответствовать установленному качеству для стандартного коммерческого или медицинского учреждения.


Таблица А-18. Руководящие указания и декларация производителя – защита от электромагнитных полей (IEC 60601-1-2) (продолжение)

Испытание на помехоустойчивость	Контрольный уровень IEC 60601	Уровень соответствия требованиям помехоустойчивости	Указания по электромагнитной среде
Выброс тока IEC 61000-4-5	±1 кВ межфазное ±2 кВ однофазное на землю	±1 кВ межфазное ±2 кВ однофазное на землю	Качество электроэнергии в сети должно соответствовать установленному качеству для стандартного коммерческого или медицинского учреждения.
Падения напряжения, короткие перерывы в подаче и изменения напряжения во входных линиях источника питания IEC 61000-4-11	<5% U_T (>95% понижение U_T) для 0,5 цикла 40% U_T (понижение U_T на 60%) для 5 циклов 70% U_T (понижение U_T на 30%) для 25 циклов <5% U_T (>95% понижение U_T) для 5 с	<5% U_T (>95% понижение U_T) для 0,5 цикла 40% U_T (понижение U_T на 60%) для 5 циклов 70% U_T (понижение U_T на 30%) для 25 циклов <5% U_T (>95% понижение U_T) для 5 с	Качество электроэнергии в сети должно соответствовать установленному качеству для стандартного коммерческого или медицинского учреждения. Если необходимо непрерывно использовать аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 при перебоях в подаче питания, рекомендуется подключить аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 к источнику или аккумулятору бесперебойного питания.
Магнитное поле с частотой питающей сети (50/60 Гц) IEC 61000-4-8	3 А/м	3 А/м	Величина магнитного поля с частотой питающей сети должна соответствовать величине для типичного помещения в стандартном коммерческом или медицинском учреждении.

Таблица А-18. Руководящие указания и декларация производителя – защита от электромагнитных полей (IEC 60601-1-2) (продолжение)

Испытание на помехоустойчивость	Контрольный уровень IEC 60601	Уровень соответствия требованиям помехоустойчивости	Указания по электромагнитной среде
<p>Кондуктивное радиоизлучение IEC 61000-4-6</p>	<p>3 Vrms 150 кГц–80 МГц вне промышленного, научного и медицинского диапазонов частот¹ 10 Vrms 150 кГц–80 МГц в промышленном, научном и медицинском диапазонах¹</p>	<p>10 В 10 В</p>	<p>Расстояние между переносным/мобильным радиочастотным оборудованием для передачи данных (передатчиками) и любыми компонентами аппарата ИВЛ HAMILTON-C1, включая кабели, не должно быть меньше рекомендованного пространственного разнеса, рассчитанного по формуле для частоты передатчика. Рекомендованный пространственный разнос:</p> <p>$d = 0.35 \sqrt{P}$</p> <p>$d = 1.2 \sqrt{P}$</p>

Таблица А-18. Руководящие указания и декларация производителя – защита от электромагнитных полей (IEC 60601-1-2) (продолжение)

Испытание на помехоустойчивость	Контрольный уровень IEC 60601	Уровень соответствия требованиям помехоустойчивости	Указания по электромагнитной среде
Излучаемые радиоволны IEC 61000-4-3	10 В/м 80 МГц– 2,5 ГГц	10 В/м	<p>80 МГц–800 МГц</p> $d = 1.2 \cdot \sqrt{P}$ <p>800 МГц–2,5 ГГц</p> $d = 2.3 \cdot \sqrt{P}$ <p>где P – это номинальная максимальная выходная мощность передатчика в ваттах (Вт), заданная производителем, а d – рекомендованный пространственный разнос в метрах (м).² Интенсивность поля фиксированных радиопередатчиков (определяется в ходе электромагнитного обследования здания³) должна быть меньше уровня соответствия требованиям помехоустойчивости в каждом частотном диапазоне⁴. Возможны помехи при установке рядом с оборудованием, обозначенным символом </p>

1. Частотами промышленного, научного и медицинского диапазонов в радиочастотном спектре 150 кГц–80 МГц являются 6,765 МГц–6,795 МГц; 13,553 МГц–13,567 МГц; 26,957 МГц–27,283 МГц; 40,66 МГц–40,70 МГц.
2. Уровни соответствия требованиям помехоустойчивости в промышленном, научном и медицинском диапазонах частот 150 кГц–80 МГц и в диапазоне частот 80 МГц–2,5 ГГц предназначены для снижения вероятности того, что переносное/мобильное оборудование для передачи данных, по недосмотру помещенное в комнату пациента, будет создавать помехи. В связи с этим при расчете рекомендованного пространственного разноса для передатчиков, работающих в этих частотных диапазонах, учитывается дополнительный коэффициент 10/3.

-
3. Уровень сигнала от фиксированных радиопередатчиков, например базовых станций для радиотелефонов (сотовых/беспроводных), систем наземной радиосвязи, любительских радиостанций, радиостанций в диапазонах АМ и FM, а также аппаратуры для телевидения, нельзя теоретически спрогнозировать с абсолютной точностью. Чтобы определить электромагнитную среду, обусловленную фиксированными радиопередатчиками, необходимо учитывать данные электромагнитного исследования здания. Если уровень сигнала в месте использования аппарата ИВЛ HAMILTON-C1, по данным замеров, превышает соответствующий требованиям помехоустойчивости (см. выше), необходимо проверить, работает ли аппарат HAMILTON-C1 надлежащим образом. Если в работе аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 наблюдаются нарушения, необходимо принять дополнительные меры, например изменить положение системы или разместить ее в другом месте.
 4. В пределах диапазона 150 кГц–80 МГц уровень сигнала должен быть меньше 10 В/м.

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 предназначен для использования в электромагнитной среде с контролем помех излучаемых радиочастот. Оператор или пользователь аппарата ИВЛ может предотвратить электромагнитные помехи, поддерживая между аппаратом ИВЛ и переносным/мобильным радиочастотным оборудованием для передачи данных (передатчиками) рекомендуемое минимальное расстояние, которое соответствует максимальной выходной мощности оборудования для передачи данных (см. таблицу A-19).

Таблица A-19. Рекомендованные пространственные разности между аппаратом ИВЛ HAMILTON-C1 и переносным/мобильным радиочастотным оборудованием для передачи данных

Номинальная максимальная выходная мощность передатчика (Вт)	Пространственный разнос согласно частоте передатчика (м)			
	150 кГц–80 МГц вне промышленного, научного и медицинского диапазонов частот	150 кГц–80 МГц в пределах промышленного, научного и медицинского диапазонов частот	80–800 МГц	800 МГц–2,5 ГГц
	$d = 0.35\sqrt{P}$	$d = 1.2\sqrt{P}$	$d = 1.2\sqrt{P}$	$d = 2.3\sqrt{P}$
0,01	0,035	0,12	0,12	0,23
0,1	0,11	0,38	0,38	0,73
1	0,35	1,2	1,2	2,3
10	1,1	3,8	3,8	7,3
100	3,5	12	12	23

ПРИМЕЧАНИЯ.

- Данные рекомендации могут применяться не во всех ситуациях. На распространение электромагнитных волн воздействует поглощение и отражение от других устройств, объектов и людей.
- Для передатчиков с максимальной выходной мощностью, не указанной выше, можно определить рекомендованный пространственный разнос d в метрах (м) с помощью соответствующей частоте передатчика формулы, где P – номинальная максимальная выходная мощность передатчика в ваттах (Вт) (по данным производителя).
- В диапазоне 80–800 МГц применяется пространственный разнос для более высокого диапазона частот.

-
- Частотами промышленного, научного и медицинского диапазонов в радиочастотном спектре 150 кГц–80 МГц являются 6,765 МГц–6,795 МГц; 13,553 МГц–13,567 МГц; 26,957 МГц–27,283 МГц; 40,66 МГц–40,70 МГц.
 - Дополнительный коэффициент 10/3 применяется при расчете рекомендованного пространственного разнеса для передатчиков в промышленном, научном и медицинском диапазонах частот 150 кГц – 80 МГц и 80 МГц – 2,5 ГГц для снижения вероятности того, что переносное/мобильное оборудование для передачи данных, по недосмотру помещенное в палату пациента, будет создавать помехи.

А.14 Гарантия

ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ

ОПИСАННАЯ В ДАННОМ СОГЛАШЕНИИ ГАРАНТИЯ ЗАМЕНЯЕТ ЛЮБЫЕ ДРУГИЕ ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА, ЯВНО ВЫРАЖЕННЫЕ ИЛИ ПОДРАЗУМЕВАЕМЫЕ, ВКЛЮЧАЯ ПОДРАЗУМЕВАЕМЫЕ ГАРАНТИИ ТОВАРНОЙ ПРИГОДНОСТИ И ПРИГОДНОСТИ ДЛЯ КОНКРЕТНОЙ ЦЕЛИ. ОДНАКО В ТЕЧЕНИЕ СРОКА ДЕЙСТВИЯ ЭТОЙ ОГРАНИЧЕННОЙ ГАРАНТИИ ОТКАЗ ОТ ПОДРАЗУМЕВАЕМЫХ ГАРАНТИЙ НЕ ДОПУСКАЕТСЯ.

Компания Hamilton Medical гарантирует отсутствие дефектов в поставляемых изделиях, а именно материальных и производственных дефектов. Гарантия не покрывает предметы однократного использования. Предметы однократного использования и расходные материалы считаются изделиями разового или ограниченного пользования и для надлежащей работы аппарата должны регулярно заменяться согласно указанным в этом руководстве требованиям.

Компания Hamilton Medical и производитель не несут ответственности и не берут на себя обязательств в отношении других изделий, не указанных в данном документе, включая ответственность и/или обязательства в отношении предполагаемой неосторожности либо прямую ответственность без ограничений. Ни при каких обстоятельствах компания не несет ответственность за побочные или косвенные убытки, как прямые, так и условные.

Эта ограниченная гарантия недействительна и не применяется в таких случаях:

1. Установка и подключение продукта выполнены не квалифицированным региональным представителем компании Hamilton Medical в соответствии

с инструкциями, предоставленными компанией Hamilton Medical или ее представителем.

2. Замена и/или ремонт выполнены неквалифицированным или не прошедшим соответствующее обучение персоналом.
3. Нет доказательств того, что повреждение возникло или ремонт был выполнен на протяжении предусмотренного гарантийного периода.
4. Серийный номер изделия был изменен, стерт или удален, и при этом отсутствует чек на проданный товар либо другое подтверждение, с помощью которого можно установить дату приобретения изделия.
5. Причиной повреждений является неправильное использование, невнимательность, несчастный случай или ремонт, регулировка, модификация либо замена, выполненные за пределами заводов компании Hamilton Medical или любыми компаниями/лицами, не являющимися квалифицированными сервисными центрами/представителями.
6. Изделие было модифицировано или любым другим образом изменено без предварительного письменного разрешения компании Hamilton Medical.
7. Техническое обслуживание не выполняется ежегодно.
8. Продукт используется или ранее использовался любым способом, не указанным в разделе «Предполагаемое использование» (см. «Общие указания и примечания»).
9. Продукт использовался другими лицами, кроме лиц, прошедших специальную подготовку и работающих под наблюдением врача.

Замена и/или ремонт, выполненный в течение срока действия этой ограниченной гарантии, не подразумевают выдачу новой гарантии, а включают только неистекший срок оригинальной. Гарантия на отремонтированные и/или замененные компоненты не имеет приоритета над ограниченной гарантией на устройство.

Чтобы получить право на обслуживание по этой ограниченной гарантии, лицо, предъявляющее требование, должно немедленно сообщить суть проблемы, серийный номер изделия и дату приобретения продукта региональному партнеру компании Hamilton Medical по продажам.

За исключением указанного выше, компания Hamilton Medical не несет ответственность за какие-либо повреждения, претензии или выполнение обязательств, включая телесные повреждения или случайные, косвенные либо фактические убытки, но не ограничиваясь этим. Компания Hamilton Medical не несет ответственность за возникновение каких-либо повреждений и претензий или выполнение обязательств, включая (но не ограничиваясь этим) телесные повреждения или случайные, косвенные либо фактические убытки, которые возникают вследствие ненадлежащей эксплуатации устройства или несоблюдения положений, приведенных в этом руководстве.

A.15 Разное

Должны применяться общие постановления и условия компании Hamilton Medical. Данное соглашение должно регулироваться и толковаться в соответствии с законодательством Швейцарии и может приводиться в исполнение любой из сторон под юрисдикцией суда города Чур, Швейцария.

A.16 Разрешения регулируемых тревог

В таблице A-20 приведены разрешения регулируемых тревог. Дополнительные настройки тревог см. в таблице A-9.

Таблица А-20. Разрешения регулируемых тревог

Тревога (единицы измерения)	Разрешение
Время Апноэ (с)	<i>Взрослый:</i> 5 с <i>Младенец:</i> 1 < 15 с 5 ≥ 15
МинОбъВыд, низк. (л/мин)	<i>Взрослый:</i> 0,1 < 1 л/мин 0,5 ≥ 1 1 ≥ 10 <i>Младенец:</i> 0,01 < 1 0,1 ≥ 1
МинОбъВыд, выс. (л/мин)	<i>Взрослый:</i> 0,1 < 1 л/мин 0,5 ≥ 1 1 ≥ 10 <i>Младенец:</i> 0,01 < 1 0,1 ≥ 1
Поток (л/мин)	1
ЧДобщ, низк. (д/мин)	1
ЧДобщ, выс. (д/мин)	1
Кислород, низк. (%)	1
Кислород, выс. (%)	1
РетСО ₂ , низк. (ммРт)	1
(кПа)	0,1
РетСО ₂ , выс. (ммРт)	1
(кПа)	0,1

Таблица А-20. Разрешения регулируемых тревог

Тревога (единицы измерения)	Разрешение
Давление, выс. (МаксДавл) (смН ₂ O)	1
Давление, низк. (смН ₂ O)	1
Ограничение давления (смН ₂ O)	1
Тревоги SpO ₂	
Vt, низк. (мл)	<p><i>Взрослый:</i> ВЫКЛ. 5 < 100 мл 10 ≥ 100 и < 500 50 ≥ 500</p> <p><i>Младенец:</i> ВЫКЛ. 0,1 < 10 1 ≥ 10 и < 100 5 ≥ 100</p>
Vt, выс. (мл)	<p><i>Взрослый:</i> ВЫКЛ. 5 < 100 мл 10 ≥ 100 и < 500 50 ≥ 500</p> <p><i>Младенец:</i> ВЫКЛ. 0,1 < 10 1 ≥ 10 и < 100 5 ≥ 100</p>

В Режимы вентиляции

В.1	Введение	В-2
В.2	Двухфазная концепция	В-6
В.3	Принудительные режимы	В-9
	В.3.1 Режим (S)CMV+ (APVcmv)	В-9
	В.3.2 Режим PCV+	В-12
В.4	Режимы спонтанного дыхания (SPONT и NIV)	В-14
В.5	Режимы SIMV	В-20
	В.5.1 Режим SIMV+ (APVsimv)	В-21
	В.5.2 Режим PSIMV+	В-25
	В.5.3 Режим NIV-C/B	В-30
В.6	Режим DuoPAP (двойное положительное давление в дыхательных путях)	В-33
	В.6.1 Многофункциональность режима DuoPAP	В-34
	В.6.2 Поддержка давлением при вдохах DuoPAP	В-35
	В.6.3 Синхронизация	В-36
	В.6.4 Контролируемые показатели DuoPAP	В-37
В.7	Режим APRV (вентиляция с переменным давлением в дыхательных путях)	В-39
	В.7.1 Инициализация APRV	В-40
	В.7.2 Маневр открытия легких стабильно высоким давлением	В-41
	В.7.3 Контролируемые показатели в режиме APRV	В-41
В.8	Безопасный режим Safety и режим атмосферного воздуха Ambient	В-43

В.1 Введение

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Подробные сведения о специальных режимах неонатальной вентиляции nCPAP и nCPAP-PC см. в разделе 5.
 - В некоторых режимах для группы пациентов «Младенец» используются другие параметры. В таком случае отличия отображаются на экране.
 - Параметр «Вдох» применяется только для пациентов группы «Взрос./Пед.». В режиме неонатальной вентиляции он недоступен.
-

В этом разделе описаны принципы работы режимов вентиляции аппарата HAMILTON-C1. Описанная здесь двухфазная концепция лежит в основе пневматической системы аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 и является ключевой для понимания принципа работы всех его режимов вентиляции легких.

Аппарат HAMILTON-C1 имеет целый ряд режимов вентиляции, которые обеспечивают полную и частичную респираторную поддержку. В таблице В-1 представлена классификация этих режимов, составленная в соответствии со схемой, разработанной Branson с соавт.¹. Классификация режимов, приведенная в таблице, базируется на основном типе дыхания и характеристиках принудительных вдохов в рассматриваемом режиме. В таблице А-6 приведен список контролируемых показателей во всех режимах.

Работу режимов, предназначенных для поддержки целевого дыхательного объема, в аппарате ИВЛ HAMILTON-C1 обеспечивает адаптивный контроллер объема. Сочетая в себе преимущества вентиляции с управлением по давлению и вентиляции с целевым дыхательным объемом, адаптивный контроллер объема

1. Branson RD, Hess DR, Chatburn RL. Respiratory Care Equipment. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins Publishers, 1999;359-93.

обеспечивает достижение целевого дыхательного объема без применения чрезмерного давления даже при изменениях характеристик легких. Работа адаптивного контроллера объема описана в разделе о режиме (S)CMV+ (раздел В.3.1).

Все режимы аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 имеют ряд общих характеристик.

- **Принудительное дыхание.** См. таблицу В-1, где приведена информация о принудительном дыхании, которое выполняется в различных режимах. В таблицу не включены иницилируемые оператором принудительные (ручные) вдохи, управляемые по давлению, с переключением на выдох по времени. Сигнал потока при принудительном дыхании воспроизводится в форме нисходящей кривой.
- **Спонтанное дыхание.** Спонтанное дыхание доступно во всех режимах и в любое время. Кроме того, если заданное пользователем пороговое значение срабатывания триггера по потоку превышено, в режимах PSIMV+, SPONT, SIMV+, NIV, NIV-C/B и DuoPAP спонтанные вдохи могут выполняться с поддержкой давлением и переключением на выдох по времени. В режимах (S)CMV+ и PCV+ в ответ на спонтанные усилия пациента аппарат подает вдох с управлением по давлению и переключается на выдох по установленному времени.
- **Инициация вдохов.** Во всех режимах (кроме nCPAP и nCPAP-PC) вдохи могут иницироваться пациентом (через потоковый триггер); при этом основным является заданное оператором значение чувствительности потока. Во всех режимах вентиляции доступна функция ручных иницилируемых вдохов.
- **Давление.** Для всех типов дыхания во всех режимах можно задать положительное базовое давление (PEEP/CPAP).
- **Время повышения давления.** Заданное оператором время достижения давления («P-рампы») – это время,

требуемое для повышения давления на вдохе до заданного (целевого) значения.

- **FiO2.** Пользователь может задавать параметр «FiO2» во всех режимах, кроме случаев, когда используется кислород низкого давления.

Таблица В-1. Классификация режимов вентиляции HAMILTON-C1

Название режима	Паттерн дыхания ¹	Принудительная вентиляция			
		Тип управления ²	Триггер ³	Предел ⁴	Цикл ⁵
PCV+	PC-CMV	Заданное значение	F, T	P	T
		Логика действий: каждый вдох принудительный и управляется по давлению.			
PSIMV+	PC-IMV	Заданное значение	F, T	P	T, F
		Логика действий: принудительные вдохи управляются по давлению.			
SPONT	PC-CSV	Заданное значение	F	P	F
		Логика действий: каждый вдох спонтанный.			
(S)CMV+ (APVcmv)	PC-CMV	Адаптивный	F, T	V, P	T
		Логика действий: каждый вдох принудительный и нацелен на достижение объема.			
SIMV+ (APVsimv)	PC-IMV	Адаптивный	F, T	V, P	T
		Логика действий: принудительные вдохи нацелены на достижение объема.			
NIV	PC-CSV	Заданное значение	F	P	F
		Логика действий: каждый вдох спонтанный. Компенсация утечки.			
NIV-C/B	PC-IMV	Заданное значение	F, T	P	T, F
		Логика действий: принудительные вдохи управляются по давлению. Компенсация утечки.			
DuoPAP	PC-IMV	Заданное значение	F, T	P	F, T
		Логика действий: принудительные вдохи управляются по давлению. Компенсация утечки.			

Таблица В-1. Классификация режимов вентиляции HAMILTON-C1
(продолжение)

Название режима	Паттерн дыхания ¹	Принудительная вентиляция			
		Тип управления ²	Триггер ³	Предел ⁴	Цикл ⁵
APRV	PC-APRV	Заданное значение	T	P	T
	Логика действий: принудительные вдохи управляются по давлению. Компенсация утечки.				
nCPAP	PC-IMV	---	---	Давление	Время
nCPAP-PC	PC-IMV	Заданный или адаптивный	Время	Давление	Время

1. Обозначение, которое сочетает переменную первичного управления (PC = контроль давления) для принудительного дыхания (или в CSV для спонтанного дыхания) с последовательностью вдохов (CMV = непрерывная принудительная вентиляция – все вдохи принудительные; IMV = перемежающаяся принудительная вентиляция – спонтанные вдохи чередуются с принудительными; CSV = непрерывная спонтанная вентиляция – все вдохи спонтанные). Переменная управления является независимой, аппарат ИВЛ использует ее для выполнения вдохов.
2. Способ управления давлением и объемом во время вдохов или в интервалах между ними. Заданное значение – выходное значение в аппарате ИВЛ автоматически приводится в соответствие с постоянным, неизменяющимся, заданным оператором значением (например, достижение постоянного давления на вдохе или дыхательного объема от вдоха до вдоха). Оптимум – схема управления, которая использует автоматическую регулировку заданных значений для оптимизации других переменных в случае изменения механизма дыхания. Адаптивное управление подразумевает автоматическую регулировку аппаратом ИВЛ одного заданного значения (например, предела давления) через несколько вдохов с целью поддержания другого (например, целевого дыхательного объема) при изменении механизма дыхания.
3. Переменная триггера инициирует вдох.
4. Переменная предела может достичь заданного уровня и поддерживать его до окончания вдоха, однако не завершает его.
5. Переменная цикла – измеряемый параметр, используемый для завершения вдоха.

В.2 Двухфазная концепция

Существует широко распространенное мнение, что ранний переход на спонтанное дыхание имеет положительный эффект у многих пациентов при условии, что аппарат ИВЛ позволяет пациенту относительно свободно осуществлять спонтанный вдох и выдох во время ИВЛ. Другими словами, аппарат ИВЛ необходимо синхронизировать с попытками самостоятельных вдохов/выдохов пациента независимо от контролируемых показателей.

Исходя из этого, конструкция пневматической системы аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 позволяет пациенту беспрепятственно выполнять спонтанные дополнительные вдохи/выдохи. Ни при каких условиях аппарат ИВЛ не вынуждает пациента следовать заданному дыхательному паттерну, а поддерживает спонтанное дыхание. Это достигается благодаря специальной системе клапанного распределения, которая функционирует независимо от любого триггерного механизма. Эта концепция получила название двухфазной, поскольку газовая смесь в любое время может поступать как к пациенту, так и от него. Она применяется во всех режимах вентиляции аппарата ИВЛ HAMILTON-C1.

Стимуляция спонтанного дыхания с помощью двухфазной концепции повышает комфорт пациента¹ при искусственной вентиляции легких². Эта же концепция снижает потребность в применении седативных средств даже при длительном времени вдоха³, а также обеспечивает беспрепятственную подачу потока газовой смеси пациенту в любое время. Нисходящая форма кривой потока на вдохе улучшает газораспределение, оксигенацию и снижает максимальное давление в дыхательных путях^{2,3,4,5,6}.

1. 1996 Mar;153(3):1025-33

2. Kuhlen R, Putensen C, Editorial: Maintaining spontaneous breathing efforts during mechanical ventilatory support, Int Care Med 1999;25:1203-5

3. Sydow M, Burchardi H, Ephraim E, Zielmann S, Crozier TA, Long-term effects of two different ventilatory modes on oxygenation in acute lung injury. Comparison of airway pressure release ventilation and volume-controlled inverse ratio ventilation. Am J Respir Crit Care Med 1994 Jun;149(6):1550-6

Принцип этой концепции изображен на рис. В-1 – В-3. На рисунке В-1 изображен пациент с пассивным выдохом, к которому применяется управляемая по давлению вентиляция легких. Газовая смесь поступает к пациенту при повышении давления и проходит в обратном направлении при снижении давления на выдохе.

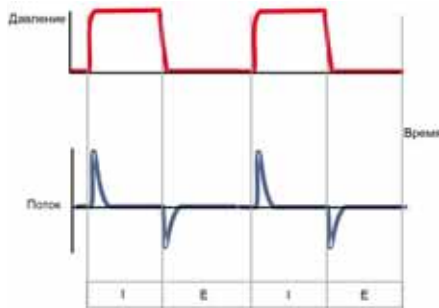


Рисунок В-1. Традиционная вентиляция с управлением по давлению у пассивного пациента (без спонтанного дыхания). Поток к пациенту на вдохе (I); поток от пациента на выдохе (E).

На рисунке В-2 изображен пациент с частично активным дыханием, к которому применяется традиционная вентиляция легких с управлением по давлению при отключенном триггере. При наличии дыхательной активности на фазе вдоха, определяемой аппаратом, поток газовой смеси направляется только к пациенту. Обратное движение потока невозможно по причине закрытого клапана выдоха (см. кривую «Поток»).

4. Al-Saady N, Bennett ED, Decelerating inspiratory flow waveform improves lung mechanics and gas exchange in patients on intermittent positive pressure ventilation. *Int Care Med* 1985;11(2):68-75
5. Tharatt R St, Allen RP, Albertson TE, Pressure controlled inverse ratio ventilation in severe adult respiratory failure, *Chest* 1988 Oct;94(4):755-62
6. Davis K Jr, Branson RD, Campbell RS, Porembka DT, Comparison of volume and pressure control ventilation: is flow waveform the difference? *J Trauma* 1996 Nov;41(5):808-14

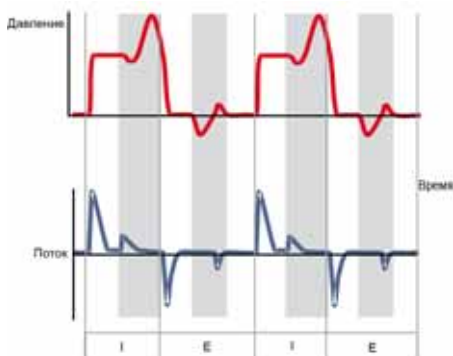


Рисунок В-2. Традиционная вентиляция с управлением по давлению у пациента с активным спонтанным дыханием при отключенном триггере. Давление увеличивается при попытке выдоха (Е), а при попытке вдоха (I) давление снижается вследствие закрытия клапанов.

На фазе выдоха, определяемой аппаратом, газовая смесь проходит только от пациента. Движение потока в направлении пациента невозможно благодаря закрытому обратному клапану (см. кривую «Поток»).

На рис. В-3 изображен пациент с частично активным дыханием при двухфазной вентиляции легких, выполняемой с помощью аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 в режиме PCV+. Обратите внимание, что выполнение вдоха и выдоха возможно в любое время, благодаря чему обеспечивается максимальная синхронизация между пациентом и аппаратом ИВЛ. Режим PCV+ действует по принципу искусственной атмосферы: аппарат изменяет давление в дыхательном контуре, чтобы обеспечить минимальную вентиляцию, не подавляя при этом дыхательные усилия пациента при каждом их появлении.

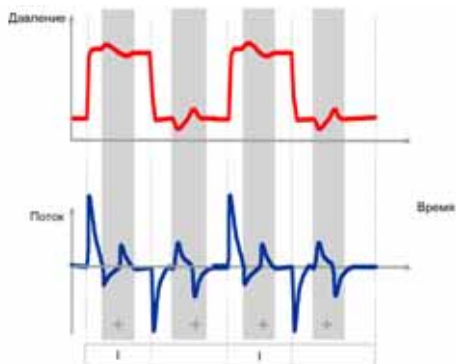


Рисунок В-3. Двухфазная вентиляция в режиме PCV+ у пациента с активным дыханием при отключенном триггере. Пациент может беспрепятственно выполнять вдохи и выдохи на любом этапе вентиляции (+).

В.3 Принудительные режимы

В режимах принудительной вентиляции (S)CMV+ (или APVcmv) и PCV+ вдохи выполняются принудительно с переключением на выдох по времени.

В.3.1 Режим (S)CMV+ (APVcmv)

В режиме (S)CMV+ (синхронизированная управляемая принудительная вентиляция) задействован адаптивный контроллер объема, который обеспечивает принудительные вдохи с достижением целевого дыхательного объема. В зависимости от состояния легких адаптивный контроллер объема подает заданный целевой дыхательный объем («Vt») с минимальным возможным давлением.

Параметры, контролируемые в режиме (S)CMV+, указаны на рисунках В-4 и В-5.

- Подаваемый пациенту объем зависит от параметра дыхательного объема («Vt»).

- Временные характеристики дыхательного цикла определяются значениями контролируемых параметров «Частота» и «I:E».

Вдохи могут инициироваться аппаратом ИВЛ, пациентом или оператором аппарата.

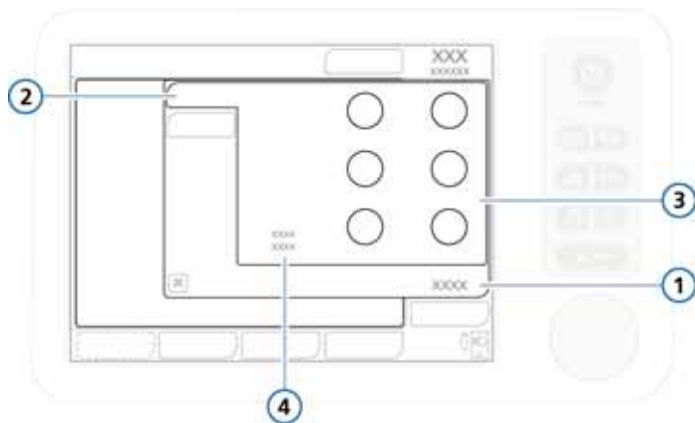


Рисунок В-4. Контролируемые показатели в окне «Базовый» для режима (S)CMV+

1	Управление	3	Контролируемые показатели режима: «Частота», «Vt», «I:E», «PEEP», «F-триггер», «Кислород»
2	Базовый	4	Ввдох, Ввыд

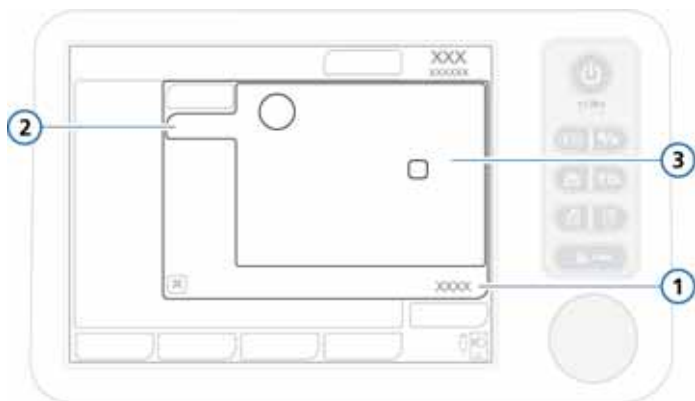


Рисунок В-5. Контролируемые показатели в окне «Больше» для режима (S)CMV+

- | | |
|-------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>1 Управление</p> <p>2 Больше</p> | <p>3 Контролируемые показатели режима: «Р-рамп», «Вздох»</p> <p>* Параметр «Вздох» применяется <i>только</i> для пациентов из группы «Взрос./Пед.» (не для группы «Младенец»).</p> |
|-------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Принцип работы адаптивного контроллера объема заключается в сравнении заданного пользователем дыхательного объема со средними значениями поданного и выдыхаемого дыхательных объемов. Контроллер поочередно регулирует давление каждого следующего вдоха, обеспечивая таким образом достижение целевого объема. Давление на вдохе регулируется поэтапно; его максимальное значение составляет 2 смН₂O на вдох. Контроллер регулирует общее давление на вдохе (включая РЕЕР) таким образом, чтобы применяемый показатель находился в пределах (РЕЕР + 3 смН₂O) и («Давление» – 10 смН₂O) и не превышал 60 смН₂O (см. рис. В-6).

Аппарат повторно рассчитывает минимальное давление на вдохе, необходимое для достижения целевого объема, по мере изменения характеристик легких. Постоянная переоценка динамического состояния легких пациента помогает обеспечить соответствие выполняемой вентиляции потребностям пациента и предотвратить гиповентиляцию легких или баротравму.

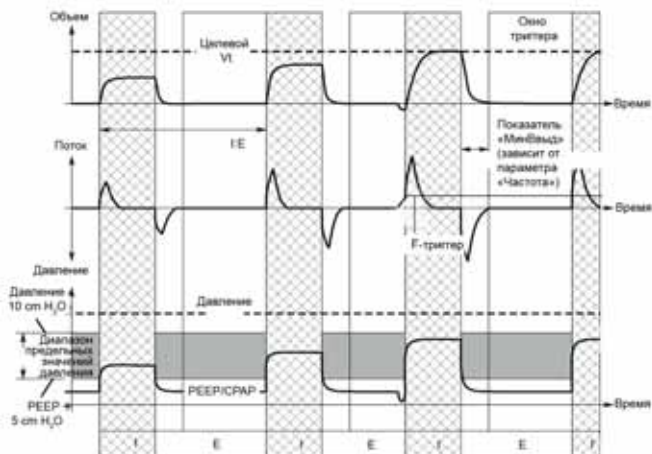


Рисунок В-6. Выполнение вдоха с помощью адаптивного контроллера объема

В.3.2 Режим PCV+

В режиме PCV+ (вентиляция с управляемым давлением) обеспечивается принудительное дыхание с управлением по давлению. Двухфазный принцип работы режима обеспечивает беспрепятственное дыхание при любом уровне давления («РЕЕР» или «Руправл»).

Параметры, контролируемые в режиме PCV+, указаны на рисунках В-7 и В-8.

- Применяемое давление определяется параметром контроля давления («Руправл»).
- Временные характеристики дыхательного цикла определяются значениями контролируемых параметров «Частота» и «I:E».

Вдохи могут инициироваться аппаратом ИВЛ, пациентом или оператором аппарата.

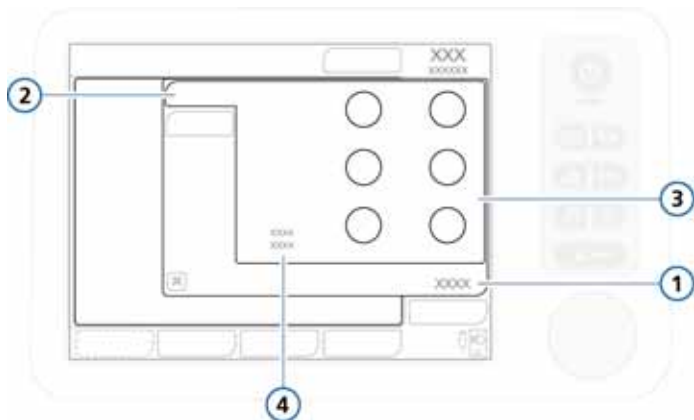


Рисунок В-7. Контролируемые показатели в окне «Базовый» для режима PCV+

- | | |
|---------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 Управление | 3 Контролируемые показатели режима: «Частота», «Руправл», соотношение «I:E», «PEEP», «F-триггер», «Кислород» |
| 2 Базовый | 4 Вдох, Ввыд |

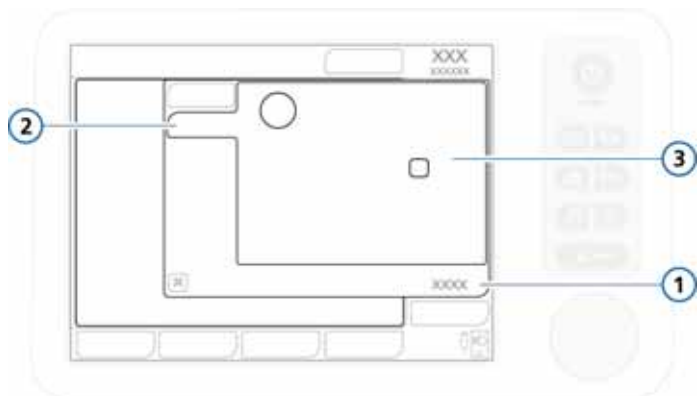



Рисунок В-8. Контролируемые показатели в окне «Больше» для режима PCV+

- | | |
|-------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>1 Управление</p> <p>2 Больше</p> | <p>3 Контролируемые показатели режима: «P-рампа», «Вздох»</p> <p> * Параметр «Вздох» применяется <i>только</i> для пациентов из группы «Взрос./Пед.» (не для группы «Младенец»).</p> |
|-------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

В.4 Режимы спонтанного дыхания (SPONT и NIV)

Спонтанные режимы или режимы при поддержке давлением, SPONT и NIV (неинвазивная вентиляция), позволяют выполнять спонтанные и ручные инициируемые пользователем вдохи. Режим SPONT предназначен для интубированных пациентов, а режим NIV подразумевает использование маски или других средств неинвазивной вентиляции легких. Информацию о клиническом применении неинвазивных режимов вентиляции см. в Приложении D. В режимах SPONT и NIV аппарат ИВЛ функционирует как система подачи потока по требова-

нию. Спонтанные дыхательные усилия пациента также могут быть подкреплены заданной поддержкой давлением. Если значение поддержки давлением равно нулю, аппарат ИВЛ функционирует как традиционная система СРАР.

Параметры, контролируемые в режиме SPONT, указаны на рисунках В-9 – В-12. Параметры, контролируемые в режиме NIV, указаны на рисунках В-13 – В-15.

- Применяемое давление определяется параметром поддержки давлением («Рподдерж»).
- Временные характеристики дыхательного цикла определяются пациентом и параметром ETS.

Вдохи могут инициироваться пациентом или оператором аппарата ИВЛ.

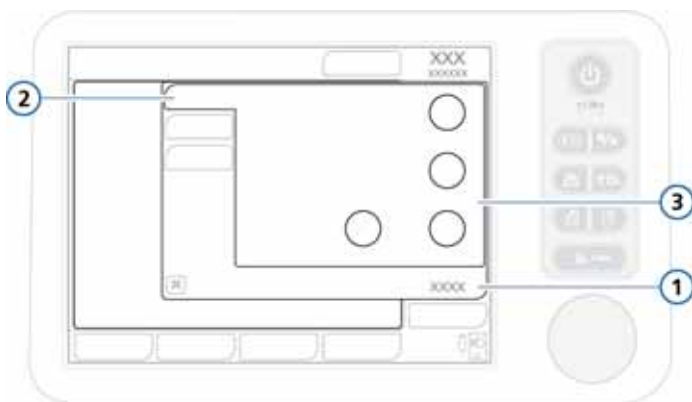


Рисунок В-9. Контролируемые показатели в окне «Базовый» для режима SPONT

- | | | | |
|---|------------|---|-------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима: «Рподдерж», «РЕЕР», «F-триггер», «Кислород» |
| 2 | Базовый | | |

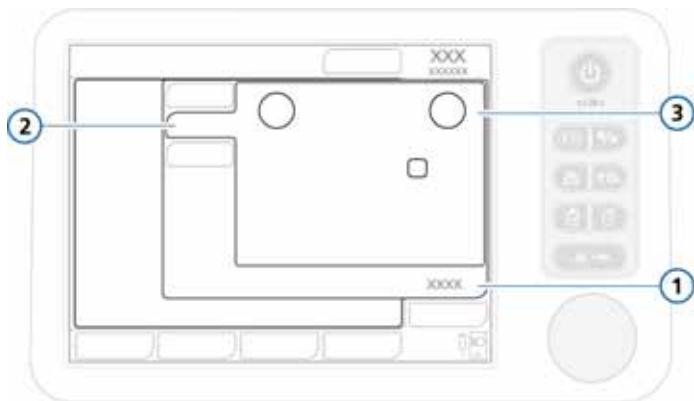


Рисунок В-10. Контролируемые показатели в окне «Больше» для режима SPONT (группа «Взрос./Пед.»)

- | | | | |
|---|------------|---|------------------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима: «Р-рамп», «ETS», «Вздох» |
| 2 | Больше | | |

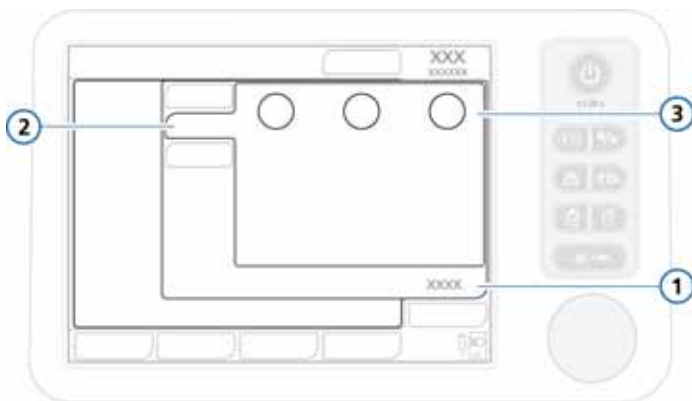


Рисунок В-11. Контролируемые показатели в окне «Больше» для режима SPONT (группа «Младенец»)

- | | | | |
|---|------------|---|---------------------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима: «Р-рамп», «Твд макс», «ETS» |
| 2 | Больше | | |

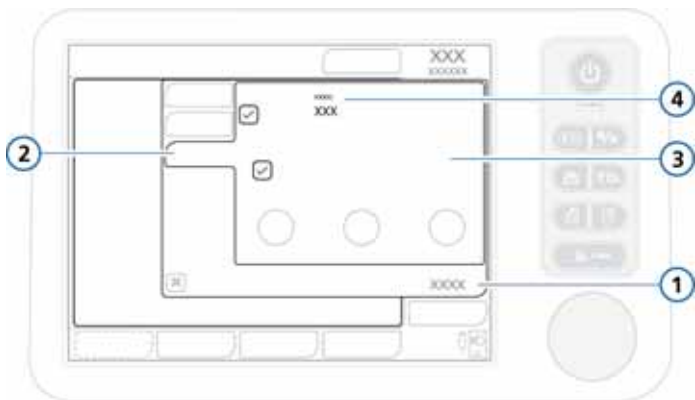


Рисунок В-12. Контролируемые показатели в окне «Апноэ» для режима SPONT

- | | | | |
|---|------------|---|-------------------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима: «Васкуп», «Автоматически» |
| 2 | Апноэ | 4 | Васкуп Режим |

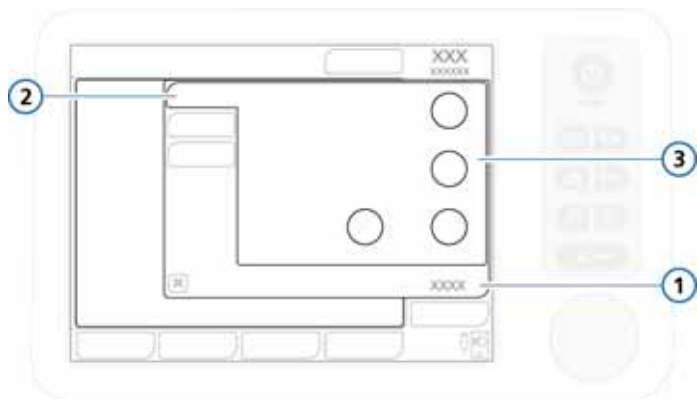


Рисунок В-13. Контролируемые показатели в окне «Базовый» для режима NIV

- | | | | |
|---|------------|---|-------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима: «Pподдерж», «PEEP», «F-триггер», «Кислород» |
| 2 | Базовый | | |

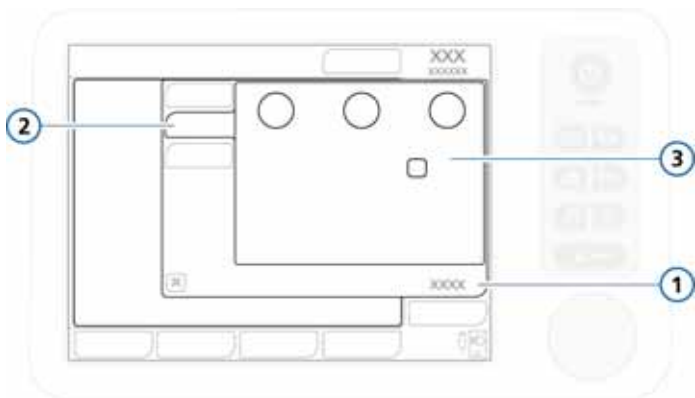


Рисунок В-14. Контролируемые показатели в окне «Больше» для режима NIV

- | | |
|-------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>1 Управление</p> <p>2 Больше</p> | <p>3 Контролируемые показатели режима: «Р-рамп», «Твд макс», «ETS», «Вздох»*</p> <p>* Параметр «Вздох» применяется <i>только</i> для пациентов из группы «Взрос./Пед.» (не для группы «Младенец»).</p> |
|-------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

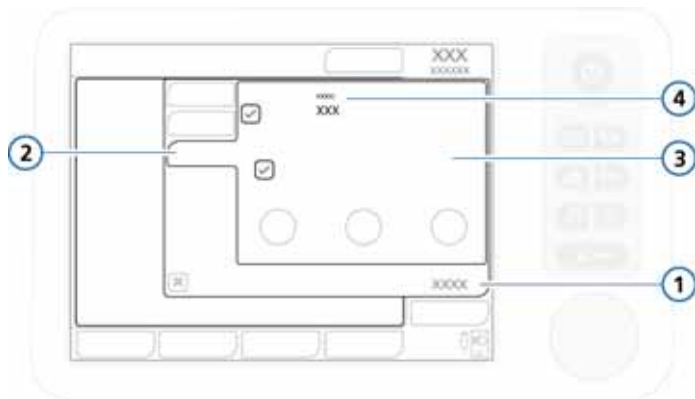


Рисунок В-15. Контролируемые показатели в окне «Апноэ» для режима NIV

1	Управление	3	Контролируемые показатели режима: «Backup», «Автоматически»
2	Апноэ	4	Backup Режим

В.5 Режимы SIMV

Режимы SIMV (синхронизированной перемежающейся принудительной вентиляции), а именно SIMV+ (APVsimv), PSIMV+ и NIV-C/B, обеспечивают принудительную подачу газовой смеси с заданной оператором частотой. В режимах SIMV выполняются как принудительные, так и спонтанные вдохи. Режимы SIMV являются комбинированными (в каждом из них сочетаются свойства принудительного дыхания и спонтанного дыхания с поддержкой давлением), поэтому пользователю необходимо вручную задать параметры для применяемых принудительного и спонтанного режимов.

Каждый интервал между вдохами SIMV включает время для принудительного вдоха («Тпринуд») и для спонтанного («Тспонт») (рис. В-16). На этапе активации параметра «Тпринуд» аппарат ИВЛ ожидает инициации вдоха пациентом. Если пациент иницирует вдох, аппарат ИВЛ немедленно осуществляет принудительный вдох. Если

пациент не выполняет инспираторного усилия, аппарат ИВЛ автоматически подает принудительный вдох по истечении отведенного для этого времени («Тпринуд»). После осуществления принудительного вдоха пациент может выполнить любое количество спонтанных вдохов в течение оставшегося времени, указанного для интервала между вдохами SIMV.



Рисунок В-16. Выполнение вдоха в режимах SIMV

В.5.1 Режим SIMV+ (APVsimv)

Режим SIMV+ сочетает в себе свойства режимов (S)CMV+ и SPONT, обеспечивая принудительные вдохи с целевым дыхательным объемом и переключением на выдох по времени и спонтанные с поддержкой давлением и переключением на выдох по потоку. Режим SIMV+, как и (S)CMV+, во время принудительных вдохов обеспечивает достижение заданного целевого объема.

Каждый интервал между вдохами в режиме SIMV+ (timv) имеет временное окно триггера (ttrigger), на протяжении которого аппарат ожидает, пока пациент инициирует вдох (см. рис. В-17). Если в течение этого интервала пациент инициирует вдох, аппарат ИВЛ незамедлительно выполняет принудительный вдох с целевым объемом. Если же за это время пациент не выполнил вдох, по истечении срока ttrigger аппарат автоматически подает принудительный вдох. После принудительного вдоха пациент может выполнить любое количество спонтанных вдохов в течение оставшегося времени timv.

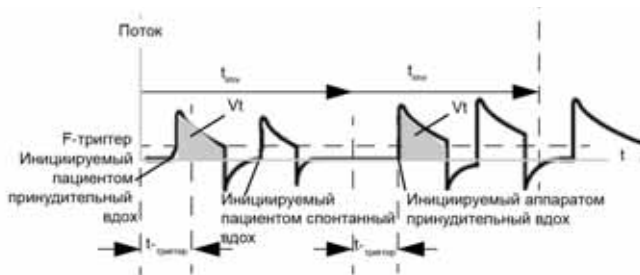


Рисунок В-17. Временные характеристики дыхательного цикла в режиме SIMV+

Параметры, контролируемые в режиме SIMV+, указаны на рисунках В-18 – В-20. Для режима SIMV+ следует установить параметры, необходимые для обоих типов дыхания – принудительного и спонтанного.

- Как и для вдохов в режиме (S)CMV+, параметр дыхательного объема (« V_t ») определяет подаваемый объем во время принудительных вдохов.
- Временные характеристики дыхательного цикла определяются значениями контрольных параметров «Частота» и « $T_{вд}$ ».
- При спонтанном дыхании значение чувствительности экспираторного триггера (ETS) определяет процент от максимальной скорости потока, при котором аппарат ИВЛ переключается на выдох.

Вдохи могут инициироваться аппаратом ИВЛ, пациентом или оператором аппарата.

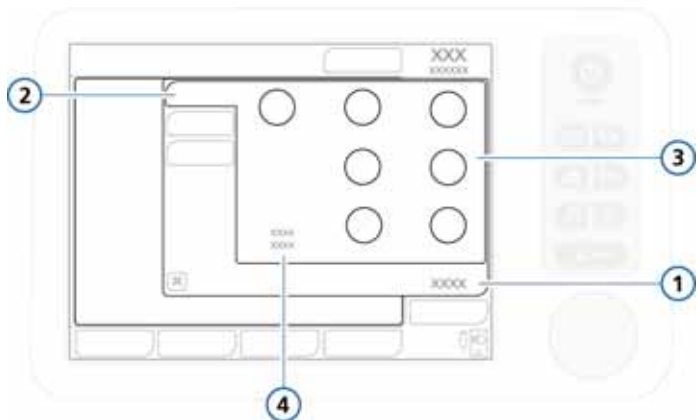


Рисунок В-18. Контролируемые показатели в окне «Базовый» для режима SIMV+ (APVsimv)

- | | | | |
|---|------------|---|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима: «Рподдерж», «Частота», «Vt», «Твд», «РЕЕР», «F-триггер», «Кислород» |
| 2 | Базовый | 4 | I:E, Ввыд |

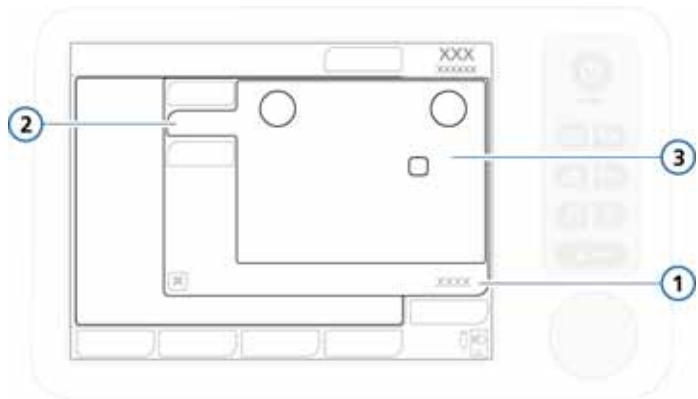


Рисунок В-19. Контролируемые показатели в окне «Больше» для режима SIMV+ (APVsimv)

- | | | | |
|---|------------|---|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима: «Р-рамп», «ETS», «Вздох» |
| 2 | Больше | | * Параметр «Вздох» применяется <i>только</i> для пациентов из группы «Взрос./Пед.» (не для группы «Младенец»). |

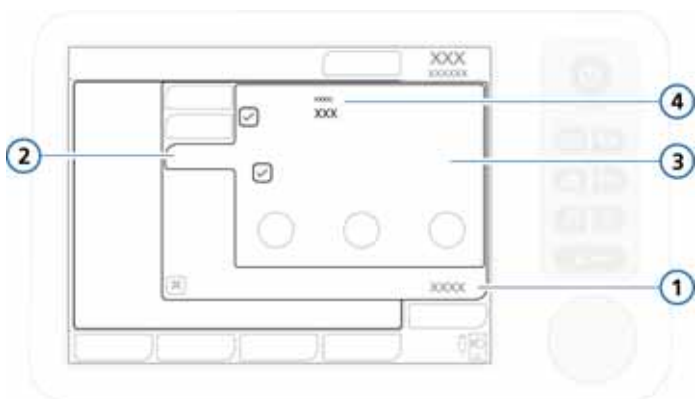


Рисунок В-20. Контролируемые показатели в окне «Апноэ» для режима SIMV+ (APVsimv)

1	Управление	3	Контролируемые показатели режима: «Ваксир», «Автоматически»
2	Апноэ	4	Ваксир Режим

В.5.2 Режим PSIMV+

Доступны два режима PSIMV+: PSIMV+ и PSIMV+ с функцией IntelliSync (см. соответственно разделы В.5.2.1 и В.5.2.2).

IntelliSync – это дополнительная настройка, позволяющая использовать одинаковое значение давления для спонтанных и контролируемых вдохов. Таким образом пациенты могут осуществлять спонтанные вдохи, если частота дыхательных движений отвечает установленному оператором значению.

В.5.2.1 Режим PSIMV+

В режиме PSIMV+ принудительные вдохи являются вдохами PCV+ (см. раздел В.3.2). Они могут заменяться вдохами SPONT.

Режим PSIMV+ не гарантирует поставку соответствующего дыхательного объема на постоянной основе. При использовании этого режима внимательно следите за изменениями состояния пациента.

Каждый интервал между вдохами в режиме PSIMV+ (t_{mv}) может рассматриваться как временное окно триггера ($t_{trigger}$), на протяжении которого аппарат ожидает, пока пациент инициирует вдох (рис. В-21). Если в течение этого интервала пациент инициирует вдох, аппарат ИВЛ незамедлительно выполняет принудительный вдох с целевым объемом. Если пациент не выполняет инспираторного усилия, аппарат ИВЛ автоматически подает принудительный вдох по истечении отведенного для этого времени (« $t_{trigger}$ »). После принудительного вдоха пациент может выполнить любое количество спонтанных вдохов в течение оставшегося времени t_{mv} .

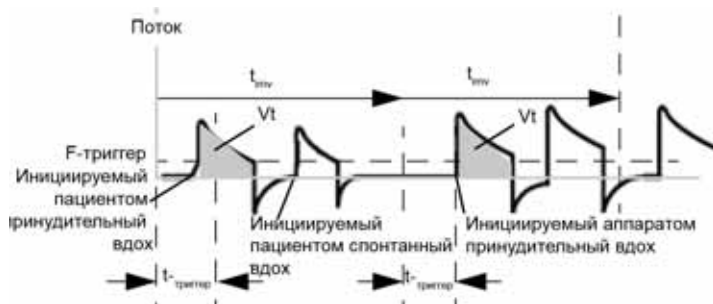


Рисунок В-21. Временные характеристики дыхательного цикла в режиме PSIMV+

Параметры, контролируемые в режиме PSIMV+, указаны на рисунках В-22 и В-23. Для режима SIMV+ следует установить параметры, необходимые для обоих типов дыхания – принудительного и спонтанного.

- Как и для вдохов в режиме (S)CMV+, параметр дыхательного объема (« V_t ») определяет подаваемый объем во время принудительных вдохов.

- Временные характеристики дыхательного цикла определяются значениями контрольных параметров «Частота» и «Твд».
- При спонтанном дыхании значение чувствительности экспираторного триггера (ETS) определяет процент от максимальной скорости потока, при котором аппарат ИВЛ переключается на выдох.

Вдохи могут инициироваться аппаратом ИВЛ, пациентом или же оператором аппарата.

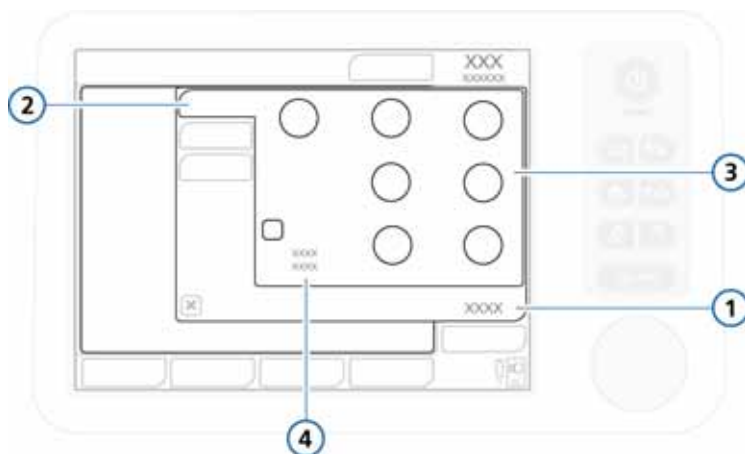


Рисунок В-22. Контролируемые показатели в окне «Базовый» для режима PSIMV+

1	Управление	3	Контролируемые показатели режима: «Частота», «Ринсп», «Твд», «РЕЕР», «F-триггер», «Кислород»
2	Базовый	4	I:E, Ввыд, IntelliSync

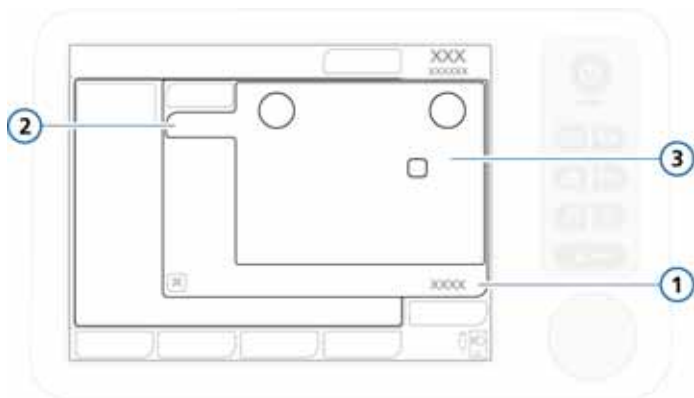



Рисунок В-23. Контролируемые показатели в окне «Больше» для режима PSIMV+

- | | | | |
|---|------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима: «Р-рампы», «ETS», «Вздох»* |
| 2 | Больше |  | * Параметр «Вздох» применяется <i>только</i> для пациентов из группы «Взрос./Пед.» (не для группы «Младенец»). |

В.5.2.2 PSIMV+ IntelliSync

В режиме PSIMV+ IntelliSync (SIMV с управлением по давлению) аппарат подает управляемые по давлению принудительные вдохи с переключением на выдох по времени и спонтанные вдохи с поддержкой давлением и переключением на выдох по потоку. PSIMV+ сочетает в себе свойства режимов PCV+ и SPONT и, как и режим SPONT, предназначен для интубированных пациентов.

Как и в режиме PCV+, в режиме PSIMV+ IntelliSync достигается заданное давление, но не гарантируется достижение фиксированного дыхательного объема, в особенности при изменении податливости дыхательной системы, сопротивлении в дыхательных путях, «АвтоPEEP» или другого вида дыхательной активности пациента.

Если пациент инициирует вдох в течение интервала t_{mv} , аппарат ИВЛ немедленно выполняет спонтанный вдох (рис. В-24). Если в течение этого времени пациент не выполняет вдох, по истечении времени t_{mv} аппарат ИВЛ инициирует принудительный вдох.

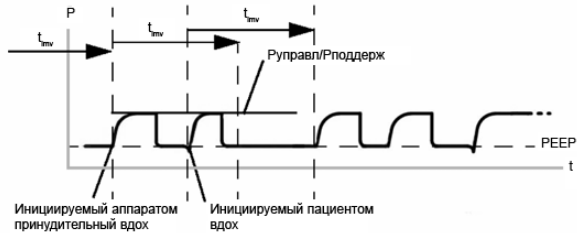


Рисунок В-24. Временные характеристики дыхательного цикла в режиме PSIMV+ IntelliSync

Контролируемые параметры, активные в режиме PSIMV+ IntelliSync, указаны на рис. В-25 и В-23 (параметры в окне «Больше» аналогичны параметрам для режима PSIMV+ без функции IntelliSync). Для этого режима следует установить параметры, необходимые для обоих типов дыхания: принудительного и спонтанного.

- Параметр давления на вдохе («Ринсп») определяет применяемое давление как для принудительного, так и для спонтанного дыхания.
- Временные характеристики дыхательного цикла определяются значениями контрольных параметров «Частота» и «Твд» (время вдоха).
- При спонтанном дыхании значение чувствительности экспираторного триггера (ETS) определяет процент от максимальной скорости потока, при котором аппарат ИВЛ переключается на выдох.

Вдохи могут инициироваться аппаратом ИВЛ, пациентом или же оператором аппарата.

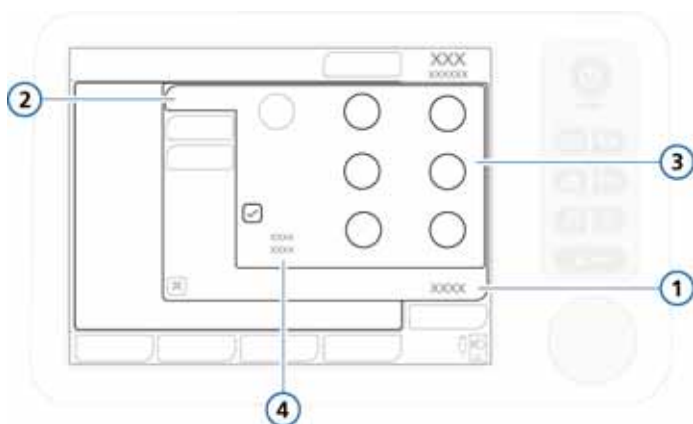


Рисунок В-25. Контролируемые показатели в окне «Базовый» для режима PSIMV+ IntelliSync

- | | | | |
|---|------------|---|----------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима: «Частота», «Ринсп», «Твд», «РЕЕР», «F-триггер», «Кислород» |
| 2 | Базовый | 4 | I:E, Вывд, IntelliSync |

На рис. В-23 представлены контролируемые параметры «Р-рампы», «ETS» и «Вздох» в окне «Управление» > «Больше».

В.5.3 Режим NIV-C/B

В режиме NIV-C/B (спонтанная/заданная по времени неинвазивной вентиляции) подаются управляемые по давлению принудительные вдохи с переключением на выдох по времени и спонтанные вдохи с поддержкой давлением и переключением на выдох по потоку. В нем сочетаются свойства режимов PCV+ и NIV. Режим NIV-C/B, как и NIV, подразумевает использование маски или других средств неинвазивной вентиляции легких. Подробнее о клиническом применении неинвазивных режимов вентиляции см. в приложении D.

Как и в режиме PCV+, в режиме NIV-C/B достигается заданное давление, но не гарантируется фиксированный дыхательный объем, особенно при изменении податливости дыхательной системы, сопротивления в дыхательных путях, «АвтоPEEP» или дыхательной активности пациента.

Если пациент инициирует вдох в течение интервала t_{mv} , аппарат ИВЛ немедленно выполняет спонтанный вдох (см. рис. В-26). Если же в течение этого времени пациент не выполняет вдох, по истечении срока t_{mv} аппарат ИВЛ инициирует принудительный вдох.

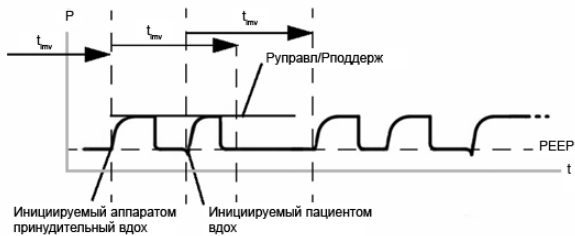


Рисунок В-26. Временные характеристики дыхательного цикла в режиме NIV-C/B

Параметры, контролируемые в режиме NIV-C/B, указаны на рисунках В-27 и В-28. Для режима следует установить параметры, необходимые для обоих типов дыхания: принудительного и спонтанного.

- Параметр давления на входе («Ринсп») определяет применяемое давление как для принудительного, так и для спонтанного дыхания.
- Временные характеристики дыхательного цикла определяются значениями контрольных параметров «Частота» и «Твд» (время вдоха).
- При спонтанном дыхании значение чувствительности экспираторного триггера (ETS) определяет процент от максимальной скорости потока, при котором аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 переключается на выдох.

Вдохи могут инициироваться аппаратом ИВЛ, пациентом или оператором аппарата.

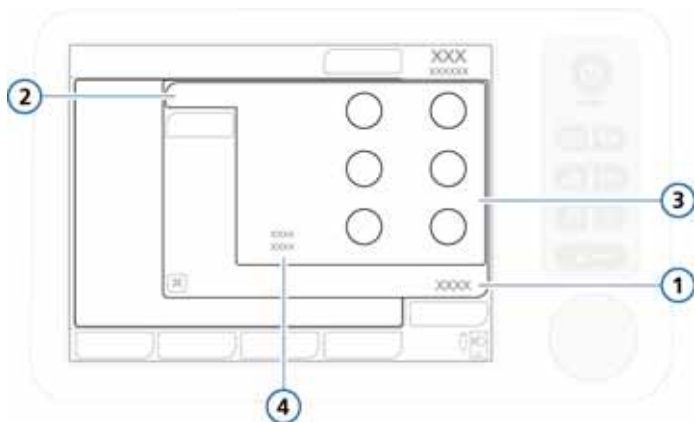


Рисунок В-27. Контролируемые показатели в окне «Базовый» для режима NIV-C/B

- | | |
|--------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>1 Управление</p> <p>2 Базовый</p> | <p>3 Контролируемые показатели режима: «Частота», «Ринсп», «Твд», «РЕЕР», «F-триггер», «Кислород»</p> <p>4 I:E, Вывд</p> |
|--------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

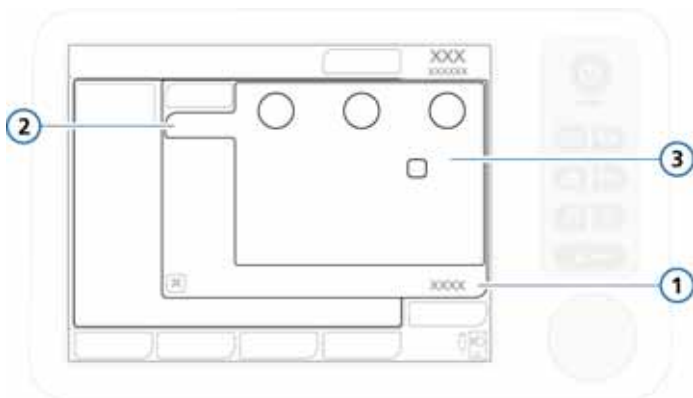



Рисунок В-28. Контролируемые показатели в окне «Больше» для режима NIV-C/B

- | | |
|-------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>1 Управление</p> <p>2 Больше</p> | <p>3 Контролируемые показатели режима: «Р-рамп», «Твд макс», «ETS», «Вздох»</p> <p> * Параметр «Вздох» применяется <i>только</i> для пациентов из группы «Взрос./Пед.» (не для группы «Младенец»).</p> |
|-------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

В.6 Режим DuoPAP (двойное положительное давление в дыхательных путях)

Режим DuoPAP – сходная форма вентиляции с управлением по давлению, предназначенная для поддержания спонтанного дыхания на двух альтернативных уровнях CPAP. В этих режимах аппарат ИВЛ автоматически и регулярно переключается между двумя выбранными оператором уровнями положительного давления в дыхательных путях или CPAP. Пациент может свободно дышать на любом из этих уровней. В режиме DuoPAP к спонтанным вдохам можно добавить поддержку давлением. Циклическое изменение уровней инициируется параметрами синхронизации DuoPAP или усилием пациента. Кривая давления/времени для этого режима изображена на рисунке В-29.

Параметры, контролируемые в режиме DuoPAP, указаны на рисунках В-31 – В-33.

В режиме DuoPAP (рис. В-29) переход между двумя уровнями определяется параметрами давления «Рвысок» и «РЕЕР/CPAP», а также временными параметрами «Твысок» и «Частота». Как и «РЕЕР/CPAP», значение «Рвысок» зависит от атмосферного давления.

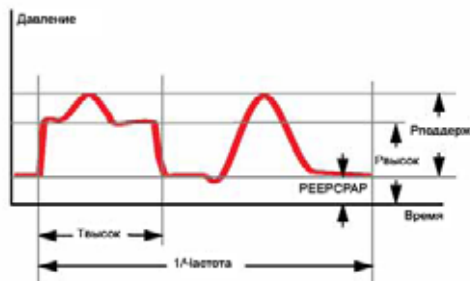


Рисунок В-29. Кривая давления DuoPAP

В.6.1 Многофункциональность режима DuoPAP

Благодаря возможности применения для разных пациентов с разными комбинациями контролируемых показателей режим DuoPAP можно настроить таким образом, чтобы заменить традиционные режимы вентиляции.

При стандартных настройках и отсутствии спонтанного дыхания DuoPAP функционирует как режим PCV+. При снижении частоты и поддержании небольшой продолжительности периода «Твысок» (по отношению ко времени при минимальном уровне давления) режимы функционируют как PSIMV+ с переходом на спонтанное дыхание после принудительного. Если установленное значение

«Твысок» практически соответствует времени дыхательного цикла и при этом есть достаточно времени на низком уровне для полного или практически полного выдоха, такой режим функционирует как APRV. После установки идентичных значений «РЕЕР/CPAP» и «Рвысок» и регулировки других параметров такой режим будет функционировать как SPONT.

В.6.2 Поддержка давлением при вдохах DuoPAP

Установка поддержки давлением способствует выполнению спонтанных вдохов в режиме DuoPAP, если они возникают при «РЕЕР/CPAP» или на уровне «Рвысок».

«Рподдерж» устанавливается относительно «РЕЕР/CPAP»; целевым давлением при этом становится «РЕЕР/CPAP».

Это означает, что спонтанные вдохи на уровне «Рвысок» поддерживаются, только если целевое давление превышает значение «Рвысок». На рис. В-30 (а) изображена ситуация, в которой давлением поддерживаются вдохи как при «РЕЕР», так и на уровне «Рвысок». На рис. В-30 (б) изображена ситуация, в которой давлением поддерживаются только вдохи на уровне «РЕЕР/CPAP».

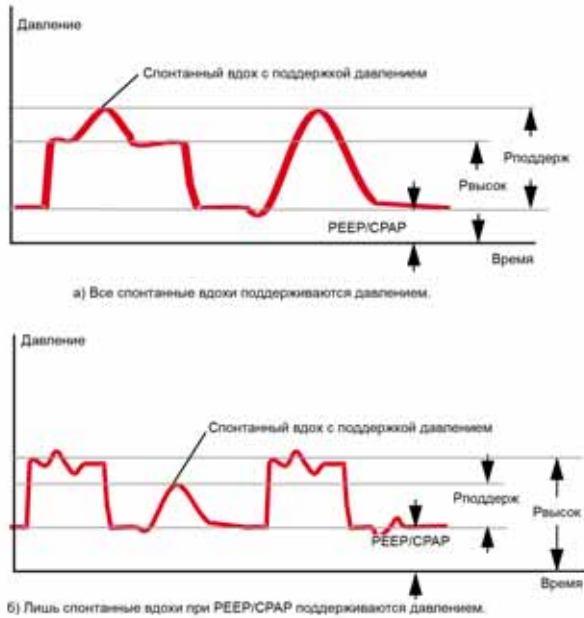


Рисунок В-30. Поддержка давлением в режиме DuoPAP

В.6.3 Синхронизация

Чтобы обеспечить легкую адаптацию к паттерну спонтанного дыхания пациента, переход от низкого к высокому уровню давления и наоборот синхронизируется со спонтанным дыханием пациента.

Частота переходов даже при синхронизации с пациентом поддерживается постоянной путем определения временного окна триггера с постоянной фиксированного времени.

В.6.4 Контролируемые показатели DuoPAP

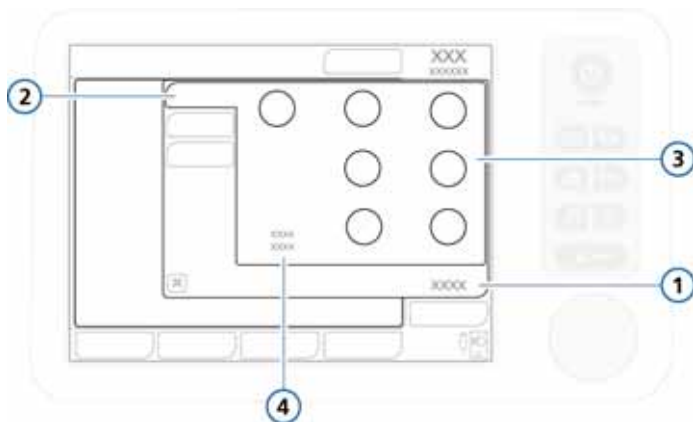


Рисунок В-31. Контролируемые показатели в окне «Базовый» для режима DuoPAP

- | | | | |
|---|------------|---|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима: «Рподдерж», «Частота», «Рвысок», «Твысок», «РЕЕР», «F-триггер», «Кислород» |
| 2 | Базовый | 4 | I:E, Тнизк |

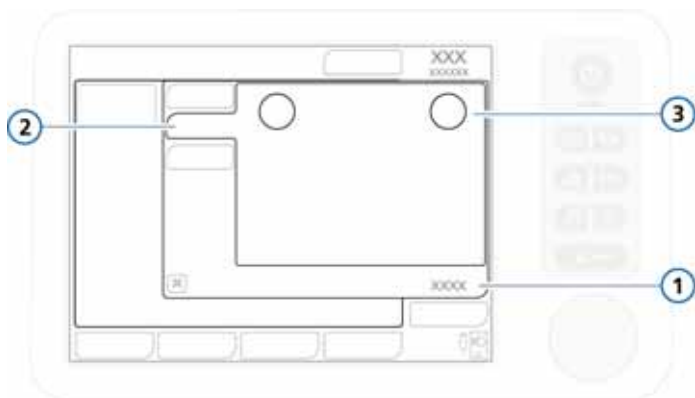


Рисунок В-32. Контролируемые показатели в окне «Больше» для режима DuoPAP

- | | | | |
|---|------------|---|----------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима: «P-рампа», «ETS» |
| 2 | Больше | | |

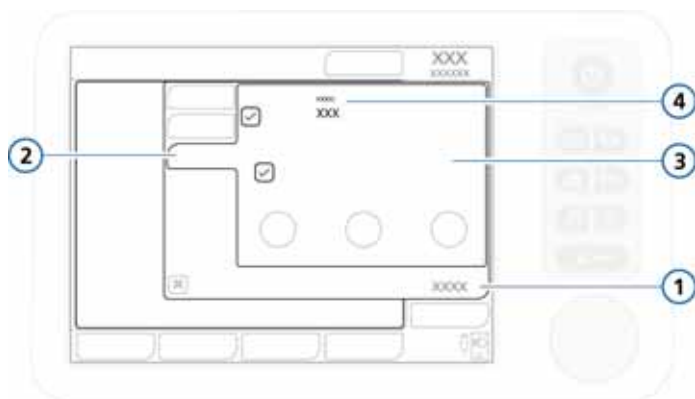


Рисунок В-33. Контролируемые показатели в окне «Апноэ» для режима DuoPAP

- | | | | |
|---|------------|---|-------------------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима: «Backup», «Автоматически» |
| 2 | Апноэ | 4 | Backup Режим |

В.7 Режим APRV (вентиляция с переменным давлением в дыхательных путях)

Режим APRV «отвечает» за альвеолярную вентиляцию и служит дополнением к СРАР. Заданное давление в дыхательных путях «Рвысок» кратковременно опускается до более низкого уровня «Рнизк», после чего быстро восстанавливается для подачи газовой смеси в легкие. Для пациента без спонтанных дыхательных усилий режим APRV функционирует подобно управляемой по давлению вентиляции с обратным соотношением вдоха и выдоха.

Режим APRV позволяет выполнять спонтанное дыхание в любое время в течение дыхательного цикла.

Значение дыхательного объема (« V_t ») для дыхания в режиме APRV зависит от податливости легких, сопротивления дыханию, амплитуды и продолжительности сброса давления, а также амплитуды спонтанных дыхательных усилий пациента.

На рисунке В-34 указаны временные характеристики дыхательного цикла и параметры давления в режиме APRV.

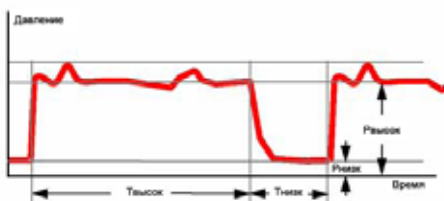


Рисунок В-34. Временные характеристики дыхательного цикла в режиме APRV

В.7.1 Инициализация APRV

ПРИМЕЧАНИЕ.

При применении длительных фаз «Твысок» без дыхательной активности пациента можно изменить параметр тревоги «Время Апноэ», чтобы избежать перехода в режим резервной вентиляции при апноэ.

При переходе в режим APRV впервые предлагаемые параметры синхронизации и давления основываются на данных Таблицы В-2. При переходе в другой режим значения параметров «Рвысок», «Твысок» и «Тнизк» сохраняются в памяти, а при повторной активации режима APRV применяются снова.

Инициализация выполняется при указанных параметрах или с использованием последнего заданного для режима APRV значения.

Таблица В-2. Контролируемые параметры для инициализации APRV¹

ИдВес (кг)	Рвысок/Рнизк (смН20)	Твысок (с)	Тнизк (с)
0,2–3	20 / 5	1,4	0,
3–5	20 / 5	1,7	0,3
6–8	20 / 5	2,1	0,3
9–20	20 / 5	2,6	0,4
21–39	20 / 5	3,5	0,5
40–59	20 / 5	4,4	0,6
60–89	20 / 5	5,4	0,6
90–99	23 / 5	5,4	0,6
≥ 100	25 / 5	5,4	0,6

1. При переходе в режим APRV во второй раз (повторно) сохраняются предыдущие параметры.

В.7.2 Маневр открытия легких стабильно высоким давлением

Один из способов открытия легких – маневр с использованием стабильно высокого давления. В режиме APRV можно задать применение повышенного давления в течение определенного периода (до 40 секунд).

В.7.3 Контролируемые показатели в режиме APRV

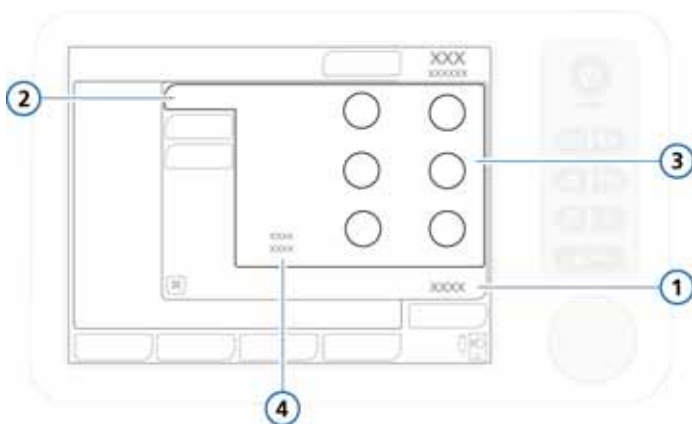


Рисунок В-35. Контролируемые показатели в окне «Базовый» для режима APRV

1	Управление	3	Контролируемые показатели режима: «Твысок», «Рвысок», «Тнизк», «Рнизк», «F-триггер», «Кислород»
2	Базовый	4	I:E, Частота

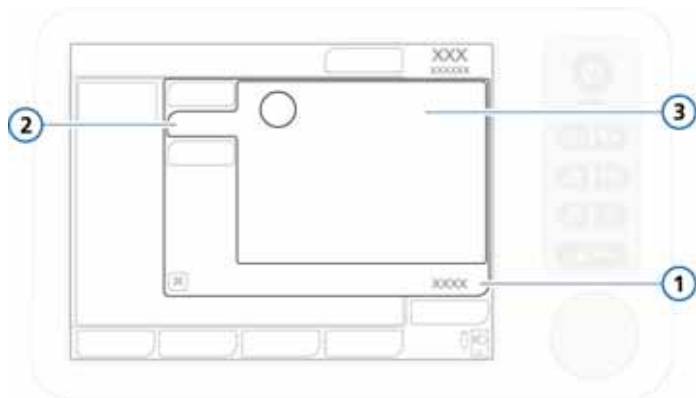


Рисунок В-36. Контролируемые показатели в окне «Больше» для режима APRV

- | | | | |
|---|------------|---|---------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима:
P-рамп |
| 2 | Больше | | |
-

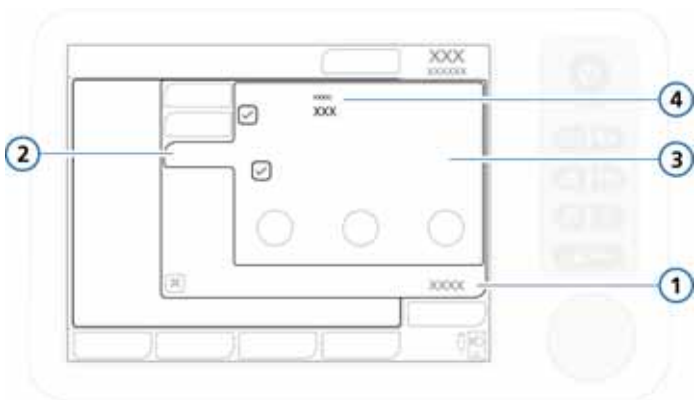


Рисунок В-37. Контролируемые показатели в окне «Апноэ» для режима APRV

- | | | | |
|---|------------|---|----------------------------------------------------------------|
| 1 | Управление | 3 | Контролируемые показатели режима:
«Backup», «Автоматически» |
| 2 | Апноэ | 4 | Backup Режим |
-

В.8 Безопасный режим Safety и режим атмосферного воздуха Ambient

В случае возникновения некоторых технических неполадок аппарат ИВЛ переходит в режим SAFETY. Таким образом оператору предоставляется время на устранение неполадок, а при необходимости – на замену аппарата ИВЛ.

Постоянная работа турбины создает давление на входе «Ринсп» (см. таблицу В-3). Клапан выдоха изменяет уровни давления в системе, поочередно применяя РЕЕР и давление на входе. В режиме безопасной вентиляции данные пациента не измеряются. Чтобы выйти из режима безопасной вентиляции, необходимо отключить аппарат ИВЛ с помощью выключателя.

Если тревога срабатывает вследствие серьезной технической неисправности, которая может подвергнуть риску пациента во время безопасной вентиляции, аппарат ИВЛ переходит в режим атмосферного воздуха Ambient. Открываются канал вдоха и клапан выдоха, что позволяет пациенту дышать атмосферным воздухом без поддержки аппаратом ИВЛ. Чтобы выйти из режима атмосферного воздуха Ambient, необходимо отключить аппарат ИВЛ с помощью выключателя.

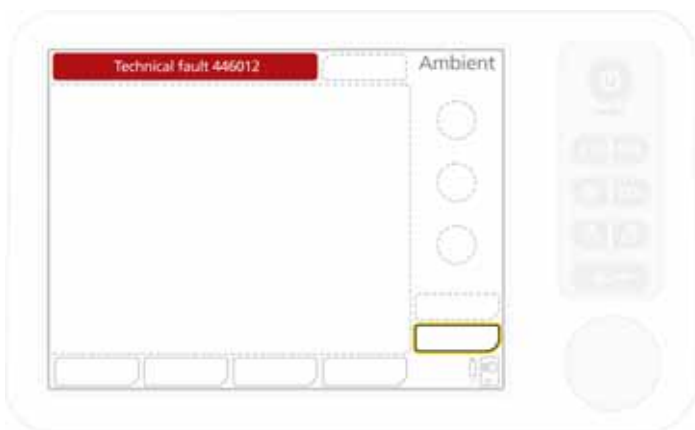


Рисунок В-38. Режим атмосферного воздуха Ambient



Рисунок В-39. Режим безопасности Safety

Таблица В-3. Параметры режима Safety

ИдВес (кг)	Ринсп (смН2О)	Частота (д/мин)	I:E	PEEP ¹	O2
< 3	15	< 35	1:3		> 21%
3–5	15	30	1:4		> 21%
6–8	15	25	1:4		> 21%
9–20	15	20	1:4		> 21%
21–29	15	15	1:4		> 21%
30–39	15	14	1:4		> 21%
40–59	15	12	1:4		> 21%
60–89	15	10	1:4		> 21%
90–99	18	10	1:4		> 21%
≥ 100	20	10	1:4		> 21%

1. Заданное PEEP плюс сопротивление в контуре (+5 смН2О).

С ASV, адаптивная поддерживающая вентиляция

С.1	Введение	С-2
С.2	Использование режима ASV в клинической практике	С-4
С.3	Подробное функциональное описание режима ASV	С-19
С.3.1	Нормальная минутная вентиляция	С-19
С.3.2	Целевая минутная вентиляция	С-20
С.3.3	Стратегия защиты легких	С-22
С.3.4	Оптимальный паттерн дыхания	С-27
С.3.5	Динамическая регулировка защиты легких	С-31
С.3.6	Динамическая регулировка оптимального паттерна дыхания	С-32
С.4	Минимальные дыхательные усилия (уравнение Отиса)	С-34
С.5	Технические данные ASV	С-36
С.6	Запуск режима ASV	С-38
С.7	Список литературы	С-39

C.1 Введение

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

В этом приложении описывается режим ASV аппарата ИВЛ HAMILTON-C1. Информация в этом приложении не заменяет клиническую оценку врача и не должна использоваться для принятия клинических решений.

ПРИМЕЧАНИЕ.

Режим ASV недоступен для неонатальной вентиляции.

В 1977 году Hewlett с соавт. ввели новый термин «принудительный минутный объем» (MMV). «Основная концепция заключается в следующем: в систему подается дозированный, предварительно выбранный минутный объем свежей газовой смеси, часть которого пациент вдыхает по мере своих возможностей, а оставшаяся порция подается ему через аппарат ИВЛ. Таким образом пациент вынужден так или иначе вдыхать принудительный минутный объем» (Hewlett 1977).

После введения этого понятия в большинство аппаратов ИВЛ была внедрена эта технология, но под разными названиями. Однако имеющиеся на рынке алгоритмы MMV имеют четкие ограничения, что приводит к возникновению определенных рисков для пациента (Quan 1990). Среди таких рисков: учащенное поверхностное дыхание, ненамеренное образование PEEP, чрезмерная вентиляция мертвого пространства и непреднамеренная установка неправильных параметров оператором, из-за того что сложно освоить принцип использования этой технологии.

Адаптивная поддерживающая вентиляция (ASV) была разработана с целью свести эти риски и ограничения к минимуму. ASV поддерживает заданные оператором параметры минимальной минутной вентиляции независимо от дыхательной активности пациента. Целевой паттерн дыхания (дыхательный объем и частота)

рассчитывается путем уравнения Отиса, в основе которого лежит следующее предположение: если оптимальный паттерн дыхания приводит к минимизации работы дыхания, он также приводит к снижению применяемого аппаратом ИВЛ давления на вдохе у пациентов с пассивным выдохом. Впоследствии регулируются давление на вдохе и частота работы аппарата, что обеспечивает соответствие целевым показателям. Стратегия защиты легких обеспечивает безопасное применение ASV. В отличие от MMV, режим ASV пытается создать благоприятные условия для дыхания пациента и избегает потенциально вредных ситуаций, таких как учащенное поверхностное дыхание, чрезмерная вентиляция мертвого пространства, наложение вдоха и выдоха (ненамеренное PEEP) и чрезмерно глубокие вдохи.

Вопреки предположениям, работа в режиме ASV не исключает потребность в участии врача или консультанта. Однако режим ASV снижает необходимость в выполнении трудоемких заданий и сложных настроек аппарата ИВЛ, что делает его средством нового поколения для медицинских работников. По существу режим ASV не принимает клинических решений. Система в этом режиме выполняет данную врачом команду, а врач может откорректировать ее выполнение. Ниже приведен список возможных команд, жирным цветом выделены поддающиеся изменению параметры.

Поддерживать текущую минимальную минутную вентиляцию;

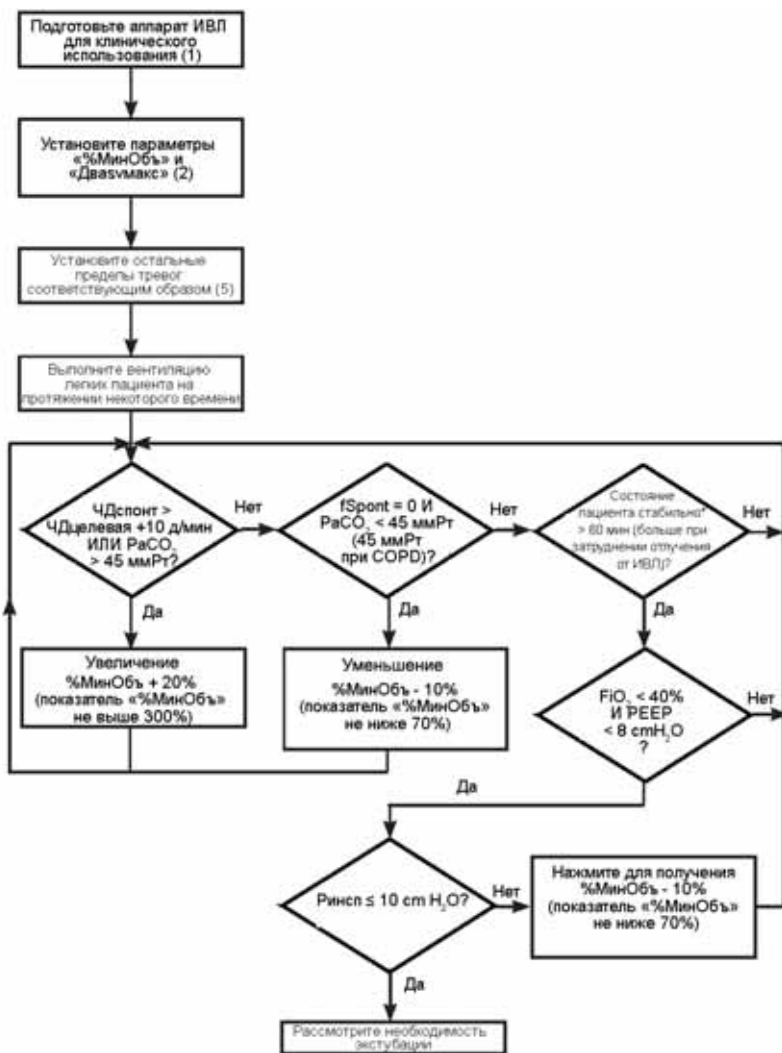
- учитывать спонтанное дыхание;
- предотвратить тахипноэ;
- предотвратить АвтоPEEP;
- предотвратить чрезмерную вентиляцию мертвого пространства;
- обеспечивать полную вентиляторную поддержку при апноэ или низкой активности дыхательного центра;
- передавать возможность управления дыханием пациенту при нормальной активности дыхательных мышц;

- поддерживать давление плато на уровне не выше **верхнего предела тревоги давления** минус 10 смH₂O.

В этом приложении объясняется способ применения режима ASV на практике у пациентов, а также приведено детальное функциональное описание. Поскольку уравнение Отиса (Otis 1950) является краеугольным камнем расчета оптимального паттерна дыхания, это понятие также включено в это приложение и описано в нем. Тут же представлена таблица детальных технических характеристик и список использованной литературы.

С.2 Использование режима ASV в клинической практике

Режим ASV не требует выполнения действий в определенной последовательности. Принцип его действия практически не отличается от традиционных режимов вентиляции. На рис. С-1 показан общий принцип работы режима ASV, а в последующих разделах представлено детальное описание его функций. На рисунках С-2 и С-3 указаны контролируемые параметры, регулировка которых выполняется в режиме ASV.



*Под стабильным состоянием имеется в виду, что ЧДуправл = 0 д/мин И РаСО₂ ≤ 45 ммРг (50 ммРг при COPD)

Рисунок С-1. Использование режима ASV в клинической практике

Цифры в скобках – номера действий, объяснение которых приведено в последующих разделах.

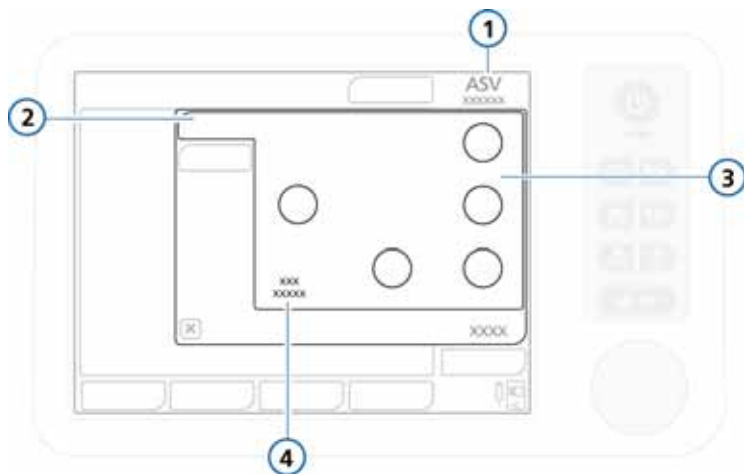


Рисунок С-2. Контролируемые показатели в окне «Базовый» для режима ASV

- | | | | |
|---|-----------|---|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Режим ASV | 3 | Контролируемые показатели режима: «Рост», «%МиноОбь», «ДвASVvмакс», «PEEP», «F-триггер», «Кислород» |
| 2 | Базовый | 4 | ИдВес, целевое значение «%МиноОбь» |

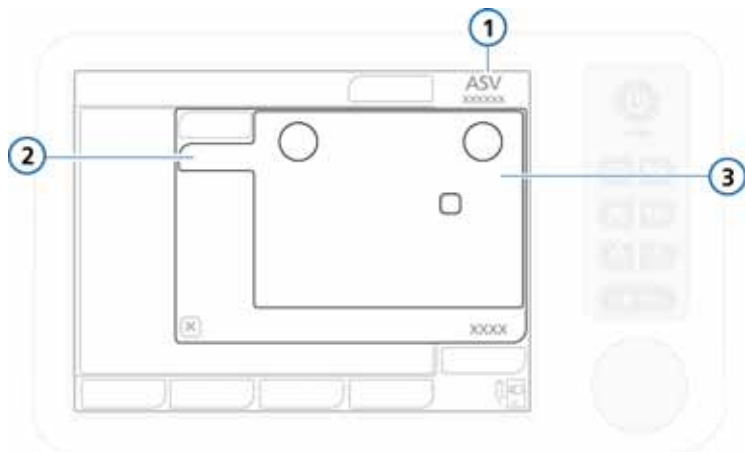


Рисунок С-3. Контролируемые показатели в окне «Больше» для режима ASV

- | | | | |
|---|-----------|---|-----------------------------------------------------------|
| 1 | Режим ASV | 3 | Контролируемые показатели режима: «Р-рамп», «ETS», «Вдох» |
| 2 | Больше | | |

Действие 1. Перед подключением пациента к аппарату ИВЛ HAMILTON-C1

При подготовке аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 к клиническому использованию строго следуйте инструкциям, приведенным в разделе 2. Подготовка включает в частности выполнение указанных процедур и тестирований перед эксплуатацией аппарата ИВЛ.

Действие 2. Подготовка аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 к работе в режиме ASV перед началом вентиляции

ПРИМЕЧАНИЕ.

Верхний предел должен быть, по крайней мере, на 25 смH₂O выше уровня «PEEP/CPAP».

Для режима ASV необходимо установить указанные ниже основные параметры.

Давление	Предельное значение тревоги «Высокое давление» (смH ₂ O)
Рост	Рост пациента в см или дюймах
Пол	Пол пациента
%МинОбъ	требуемая минутная вентиляция, в % от «нормальных» значений

Перед подключением пациента к аппарату ИВЛ рекомендуется выполнить указанные ниже действия.

1. Отсоедините демонстрационный симулятор легкого, если он используется, и отключите звуковой сигнал тревоги.
2. Установите для предела тревоги «Высокое давление» соответствующее значение (например, 45 смH₂O или 50 смH₂O для пациентов с хронической обструктивной болезнью легких).

Максимальное давление на вдохе в режиме ASV (ДвASV_vмакс) будет **на 10 смH₂O ниже заданного предела тревоги высокого давления**, что обозначается голубой полосой на кривой давления.

Максимальное давление на вдохе для режима ASV также можно установить с помощью контролируемого показателя «ДвASV_vмакс» в окне «Управление». Изменение значения «ДвASV_vмакс» также изменяет предел тревоги «Высокое давление».

3. В окне «Режимы» активируйте ASV, а затем выберите «Подтвердить», чтобы применить необходимый режим. Автоматически откроется окно «Управление».

-
4. Задайте значения для приведенных ниже контролируемых параметров.
 - **Рост**
 - **Пол**
 - **%МинОбъ.** Логической начальной точкой является параметр «%МинОбъ», обеспечивающий достижение того же минутного объема, который применялся в предыдущем режиме (если применимо). Для пациента с нормальным клиническим состоянием значение параметра «%МинОбъ» может составлять 100%, для больного хронической обструктивной болезнью легких – 90%, для взрослого пациента с респираторным дистресс-синдромом – 120%, для других пациентов – 110%. Если температура тела пациента > 38,5 °С, добавьте 20%, а также по 5% на каждые 500 м над уровнем моря.
 - **Триггер.** Рекомендуемые параметры относятся к «F-триггер» со значением 2 л/мин; можно также применить предыдущий способ триггирования пациента и предыдущее значение чувствительности (если это возможно).
 - **ETS.** Рекомендуемое значение составляет 25% (40% для больных хронической обструктивной болезнью легких); или же это значение можно не изменять (если возможно).
 - **Другие параметры.** Установите значения для параметров «РЕЕР/CPAP» и «Кислород» согласно клиническим данным. Для параметра «P-рамп» можно оставить стандартное значение, кроме случаев, когда изменение этого значения требуется для клинической оценки. Инструкции по его настройке см. в разделе 4.
 5. Нажмите «Подтвердить» для выбора установки параметров.
 6. Подключите пациента к аппарату ИВЛ. После этого система инициирует три тестовых вдоха.

Действие 3. Компенсация изменений в мертвом пространстве аппарата

ПРИМЕЧАНИЕ.

Изменения в альвеолярном мертвом пространстве, вызванные несоответствием вентиляционно-перфузионных соотношений, необходимо компенсировать с помощью параметра «%МинОбъ».

Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 определяет объем мертвого пространства (анатомического или альвеолярного) на основе значения «ИдВес», которое, в свою очередь, рассчитывается на основе указанных оператором данных о росте пациента. Предполагаемое мертвое пространство составляет 2,2 мл на кг. Такое мертвое пространство является номинальным значением, которое в среднем действительно для интубированных пациентов, чьи эндотрахеальные трубки подключены к U-образному коннектору аппарата ИВЛ с помощью стандартного коннектора. Если объем мертвого пространства изменяется за счет конфигурации дыхательного контура, например вследствие использования фильтра теплообменника или нестандартных трубок, отрегулируйте значение «Рост» так, чтобы в нем учитывалось добавленное или уменьшенное мертвое пространство.

Ниже приведены факторы, которые необходимо учитывать при компенсации мертвого пространства.

- Укороченная эндотрахеальная или трахеостомическая трубка в большинстве случаев не требует компенсации.
- Компенсация также не требуется при использовании эндотрахеальных трубок другого размера.
- Компенсация может быть необходима в случае использования удлиненных соединителей зонда.
- Компенсация может понадобиться при использовании бактериального фильтра или теплообменника с фильтром. Объем этих устройств для взрослого пациента в среднем составляет от 50 до 60 мл,

однако он может достигать и значения 95 мл (Mallinckrodt Hygroster). При использовании теплообменника с фильтром можно применить простое эмпирическое правило для приближенных подсчетов: добавить 10% к значению «ИдВес» (путем изменения значения контролируемого параметра «Рост»).

Действие 4. Настройка вентиляции: поддержание адекватной вентиляции

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Изменение минутного объема путем корректировки значения «ИдВес» (через контролируемый параметр «Рост») является неприемлемым способом. Для изменения минутного объема всегда используйте параметр «%МинОбъ».

После активации режима ASV аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 вычисляет оптимальный паттерн дыхания, а также связанные целевые значения дыхательного объема и частоты в соответствии с правилами ASV. После этого путем регулировки давления на вдохе («Ринсп») и частоты работы аппарата («ЧДуправл») достигаются целевые значения.

После достижения вычисленных целевых значений необходимо оценить адекватность проводимой искусственной вентиляции легких. Для этого можно использовать все параметры мониторинга аппарата ИВЛ HAMILTON-C1. Однако для оценки респираторного нарушения кислотно-щелочного баланса рекомендуется определить газовый состав артериальной крови и соответственно изменить минутную вентиляцию. В таблице C-1 предоставлены примеры возможных способов регулировки параметра «%МинОбъ».

Таблица С-1. Газовый состав крови, состояние пациента и возможные регулировки в режиме ASV

Состояние	Изменение %МинОбъ	Примечания
Нормальный газовый состав артериальной крови	Не требуется	--
Высокий PaCO ₂	Увеличьте %МинОбъ	Обратите внимание на давление на вдохе
Низкий PaCO ₂	Уменьшите %МинОбъ	Обратите внимание на средний показатель давления и состояние оксигенации
Высокая активность дыхательного центра	Рассмотрите возможность увеличения %МинОбъ	Рассмотрите необходимость применения седативной, обезболивающей или другой терапии
Низкий процент насыщения O ₂	Не требуется	Увеличьте параметр «PEEP/CPAP» и/или «Кислород»

Действие 5. Проверка параметров тревог и специальные тревоги режима ASV

Для мониторинга паттерна дыхания необходимо периодически проверять параметры тревоги и устанавливать их соответственно значениям, приемлемым в текущих клинических условиях. Как описано далее, режим ASV изменяет паттерн дыхания согласно механике дыхания

и в пределах, обусловленных параметрами режима ASV, заданными оператором. Однако вы можете точно отслеживать применение ASV с помощью системы тревог, поскольку соответствующие параметры работают независимо от этого режима.

Возможны случаи, когда выбранное значение «%МинОбъ» несовместимо с правилами защиты легких, которые регулируют работу режима ASV (детальное описание см. в разделе С.3.3). Например, для пациента с хронической обструктивной болезнью легких, несмотря на тяжелую легочную обструкцию, может быть целесообразно задать высокую минутную вентиляцию. В таком случае ASV пытается достичь максимально возможной вентиляции; при этом срабатывает тревога «ASV: Цель не достижима». Этот случай изображен на рис. С-4, где для пациента с тяжелой обструктивной болезнью легких (сопротивление дыхательных путей = 40 смH₂O/(л/с)) оператор установил высокое значение минутной вентиляции (300% для 70 кг).

Если выполняется вентиляция с высоким минутным значением, кривая минимального минутного объема смещается вправо. В свою очередь при обструктивной болезни формируется безопасный предел частоты, вследствие чего выполняется смещение кривой влево. Под воздействием этих двух эффектов кривая минутного объема не выходит за безопасный предел, поскольку это обусловлено стратегией защиты легких (функциональное описание см. ниже). Таким образом ASV выбирает наиболее безопасную точку, максимально приближенную к заданному оператором минутному объему.

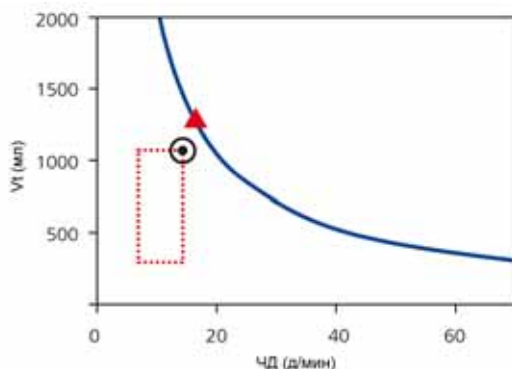


Рисунок С-4. Гипотетический пример высокого значения параметра «%МинОбъ», несовместимого со стратегией защиты легких

Белый кружок на рисунке обозначает фактическое целевое значение, замкнутый треугольник (не отображается на экране аппарата) оптимальное целевое значение, полученное по формуле Отиса. Аппарат ИВЛ HAMILTON-C1 воспроизводит тревогу и информирует пользователя о том, что целевого значения ASV достичь невозможно.

Действие 6. Мониторинг в режиме ASV

Режим ASV непрерывно взаимодействует с пациентом. Режим адаптируется к каждому изменению механизма дыхания пациента. При каждом изменении активности дыхательных мышц пациента режим ASV адаптируется соответствующим образом. Просмотреть текущее состояние вентиляции можно в окне графика с целевыми значениями ASV («ASV График») на экране аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 (рис. С-5).

Чтобы отслеживать ход вентиляции в динамике по времени, рекомендуется использовать тренды «Ринсп», «ЧДобщ» и «ЧДспонт». Для интерпретации этих трендов используйте параметр «%МинОбъ». В таблицах С-2 – С-4 интерпретированы типичные паттерны ИВЛ.

Подробнее об отображении графика ASV см. в разделе 7.3.

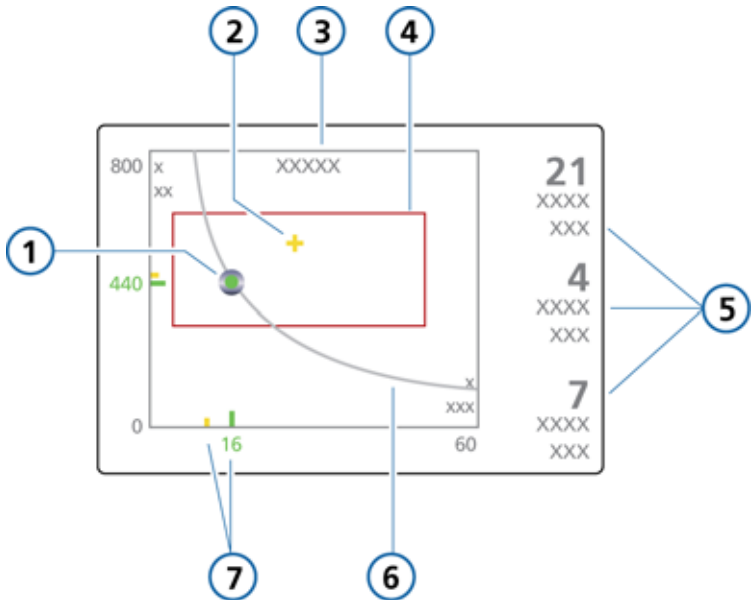


Рисунок С-5. Окно графика с целевыми значениями ASV

- | | |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>1 Текущая измеренная точка, полученная в результате пересечения измеренного дыхательного объема («Vt» на оси y) и частоты («ЧД» на оси x)</p> <p>2 Целевая точка, полученная в результате пересечения целевого дыхательного объема и целевой частоты</p> <p>3 Численное значение целевого минутного объема</p> <p>4 Безопасный интервал, в пределах которого возможно перемещение целевой точки.</p> | <p>5 «ЧДспонт» = частота спонтанного дыхания, «ЧДуправл» = частота работы аппарата ИВЛ, «Ринсп» = рассчитанное аппаратом ИВЛ инспираторное давление</p> <p>6 Кривая минутного объема</p> <p>7 Цифровое значение текущей измеренной точки (зеленый) и относительное положение целевого значения (желтый)</p> |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Таблица С-2. Интерпретация паттерна дыхания при значении параметра «%МинОбъ» 100%

Ринсп	ЧДу- правл	ЧДспон т	Интерпретация
> 10	> 10	0	Полностью управляемая механическая вентиляция. Чтобы начать отлучение, рассмотрите возможность снижения параметра «%МинОбъ».
> 10	0	Примлемая	Спонтанное дыхание с поддержкой. Рассмотрите возможность снижения параметра «%МинОбъ».
< 8	0	Примлемая	Дыхание без поддержки. Рассмотрите необходимость экстубации.
> 10	0	Высокая	Диспноз. Рассмотрите необходимость увеличения значения параметра «%МинОбъ» и другие виды клинической терапии. Проверьте автоматическое срабатывание триггера.

Таблица С-3. Интерпретация паттерна дыхания при значении параметра «%МинОбъ» значительно больше 100%

Ринсп	ЧДу- правл	ЧДспон т	Интерпретация
> 10	> 10	0	Полностью управляемая механическая вентиляция. Проверьте газовый состав артериальной крови. Чтобы начать отлучение, рассмотрите возможность снижения параметра «%МинОбъ».
> 10	0	Примлемая	Спонтанное дыхание с поддержкой. Установите причину потребности в увеличении объема. Рассмотрите возможность снижения параметра «%МинОбъ».
< 8	0	Примлемая	Дыхание без поддержки. Установите причину потребности в увеличении объема. Рассмотрите возможность снижения параметра «%МинОбъ» и экстубации.

Таблица С-3. Интерпретация паттерна дыхания при значении параметра «%МинОбъ» значительно больше 100% (продолжение)

Ринсп	ЧДу- правл	ЧДспон т	Интерпретация
> 10	0	Высокая	Диспноэ. Установите причину потребности в увеличении объема. Рассмотрите возможность активации другого режима вентиляции и применения клинической терапии. Проверьте автоматическое срабатывание триггера.

Таблица С-4. Интерпретация паттерна дыхания при значении параметра «%МинОбъ» значительно меньше 100%

Ринсп	ЧДу- правл	ЧДспон т	Интерпретация
>10	> 10	0	Опасность гиповентиляции. Проверьте газовый состав артериальной крови и рассмотрите возможность увеличения параметра «%МинОбъ».
>10	0	При- емле- мая	Паттерн принудительного отлучения от аппарата ИВЛ. Следите за газовым составом артериальной крови и дыхательными усилиями пациента. Рассмотрите возможность снижения или увеличения параметра «%МинОбъ» соответственно.
<8	0	При- емле- мая	Дыхание без поддержки. Рассмотрите необходимость экстубации.
>10	0	Высокая	Диспноэ. Рассмотрите необходимость увеличения значения параметра «%МинОбъ» и другие виды клинической терапии. Проверьте автоматическое срабатывание триггера.

Действие 7. Отлучение от аппарата ИВЛ

Отлучение пациентов от аппарата ИВЛ является клинической процедурой и затрагивает не только вопросы вентиляции; для ее выполнения требуется огромный опыт. В данном приложении приведена только та клиническая информация, которая необходима для использования аппарата ИВЛ в режиме ASV.

Режим ASV позволяет пациентам выполнять спонтанные вдохи. Эпизодическое спонтанное дыхание может возникнуть и поддерживаться с помощью ASV даже во время полностью управляемой вентиляции. Другими словами, с помощью режима ASV отлучение может начаться столь рано, что может быть клинически нераспознанным. По этой причине очень важно периодически проводить мониторинг спонтанных усилий пациента.

Протекание процесса отлучения можно отслеживать по трендам, предварительно разместив на графике показатели давления на вдохе («Ринсп»), общей частоты дыхания («ЧДобщ») и частоты спонтанного дыхания («ЧДспонт»). Если пациент переносит минимальную поддержку через промежуток времени с показателями

$$\text{Ринсп} < 8 \text{ смН}_2\text{О} \quad \text{ЧДуправл} = 0$$

можно считать отлучение выполненным (если приемлемы как минимум показатели «ЧДспонт» и «МинОбъВыд»).

Решение о «приемлемости» показателей принимает врач.

Чтобы «мотивировать» пациента к восстановлению спонтанного дыхания, может потребоваться снижение значения «%МинОбъ» до 70% или ниже. Если пациент выдерживает вентиляцию при низком значении «%МинОбъ» в течение нескольких минут или даже часов, это еще не является свидетельством того, что отлучение завершено. На самом деле значение параметра «%МинОбъ» должно интерпретироваться

в сочетании с уровнем параметра «Ринсп», необходимым для достижения заданной минутной вентиляции. Отлучение считается успешным только в том случае, если параметры «Ринсп» и «ЧДуправл» достигают минимальных значений.

С.3 Подробное функциональное описание режима ASV

С.3.1 Нормальная минутная вентиляция

Режим ASV устанавливает нормальную минутную вентиляцию в соответствии с графиком на рис. С-6.

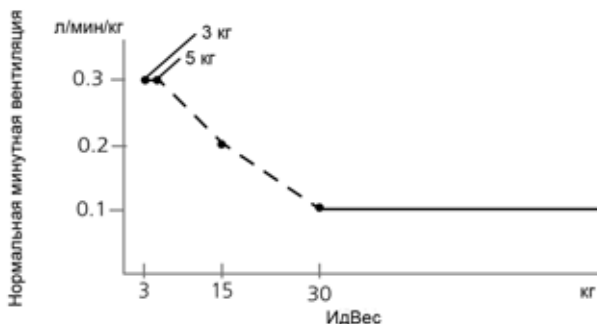


Рисунок С-6. Нормальная минутная вентиляция в зависимости от идеального веса тела («ИдВес»)

Для взрослых пациентов минутная вентиляция рассчитывается по формуле $0,1 \text{ л/кг} * \text{ИдВес}$ (сплошная линия). Для педиатрических пациентов используется значение, обозначенное на рисунке пунктирной линией. Таким образом минутная вентиляция для пациента весом 15 кг рассчитывается по формуле:

$$0,2 \text{ л/кг} * 15 \text{ кг} = 3 \text{ л/мин}$$

Например, при идеальном весе тела 70 кг нормальная минутная вентиляция составляет 7 л/мин.

С.3.2 Целевая минутная вентиляция

При выборе режима ASV необходимо указать соответствующую минутную вентиляцию для пациента. Минутная вентиляция устанавливается с помощью параметра «%МинОбъ», по нему и по показателю «Рост» определяется общая минутная вентиляция в литрах в минуту.

Как было указано ранее, при нормальной минутной вентиляции значением параметра «%МинОбъ» является 100%. Значение этого параметра меньше или выше 100% свидетельствует о том, что минутная вентиляция не достигает нормального показателя или превышает его соответственно.

В соответствии со значением «%МинОбъ» целевая минутная вентиляция (в л/мин) рассчитывается следующим образом:

$$\text{Вес тела (в кг)} \times \text{НормМинВент (в л/кг/мин)} \times (\% \text{МинОбъ} / 100),$$

где «НормМинВент» – это нормальная минутная вентиляция (рис. С-6).

Например, %МинОбъ = 100, а ИдВес = 70 кг; полученное целевое значение параметра «МинОбъ» будет составлять 7 л/мин. Это целевое значение можно получить, применяя несколько комбинаций целевого объема (V_t) и частоты дыхания (ЧД). См. рис. С-7, где все возможные комбинации V_t и ЧД изображены в виде жирной линии, т. е. кривой целевого минутного объема.

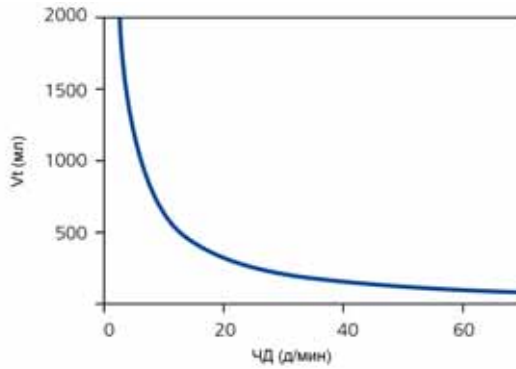


Рисунок С-7. МинОбъ = 7 л/мин,

Все возможные комбинации V_t и ЧД , которые позволяют достичь минутной вентиляции 7 л/мин, изображены в виде жирной линии.

С.3.3 Стратегия защиты легких

Не все комбинации V_t и ЧД, изображенные на рисунке С-7, безопасны для пациента. Высокий дыхательный объем приведет к чрезмерному раздуванию легких, в то время как при малом альвеолярная вентиляция вообще не будет выполняться. Существует еще один риск – неправильно заданная частота дыхания. Высокие показатели частоты могут вызвать динамическую гипервентиляцию или наложение вдоха и выдоха, неизбежным результатом которого является РЕЕР. Низкая частота может привести к гиповентиляции и апноэ. Следовательно, необходимо ограничить количество возможных комбинаций V_t и ЧД. В результате такого ограничения режим ASV использует описанную ниже двойную стратегию.

- Абсолютные пределы определяются по данным ASV, которые вводит оператор.
- После внутренних расчетов, выполненных на основе показателей состояния пациента, следует дальнейшее ограничение пределов, что позволяет нейтрализовать возможные ошибки оператора и отслеживать изменения в механике дыхания.

Результаты применения данной стратегии показаны на рис. С-8, а объяснение приведено в последующих разделах.

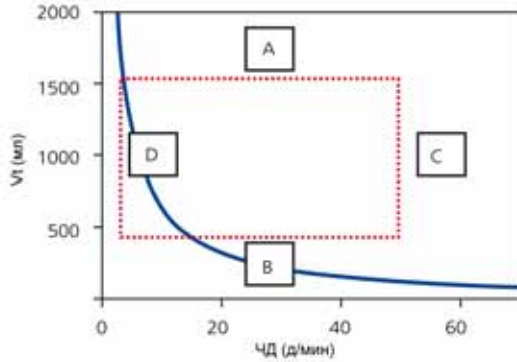


Рисунок С-8. Стратегия использования защиты легких для предотвращения высоких значений дыхательного объема и давления (А), низкого объема альвеолярной вентиляции (В), динамической гипервентиляции или наложения вдоха и выдоха (С), а также апноэ (D)

А: верхний предел дыхательного объема

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Проверьте параметр « V_t выс», чтобы убедиться, что целевая минутная вентиляция может достигаться у пациентов с пассивным выдохом.

Дыхательный объем, который применяется в режиме ASV, ограничен (см. А на рис. С-8) тремя заданными оператором параметрами: пределами тревог «Высокое давление» и « V_t выс», а также параметром «Рост».

Перед подключением аппарата ИВЛ к пациенту оператор должен установить предел тревоги «Высокое давление». Согласно рекомендациям группы врачей (Slutsky 1994), давление плато не должно превышать 35 смН₂O. Чтобы соблюсти данное ограничение в режиме ASV, для предела тревоги «Высокое давление» необходимо задать значение 45 смН₂O. Максимальное давление, которое может применяться в режиме ASV, на 10 смН₂O ниже предела тревоги «Высокое давление».

Например, у пациента с нормальным весом 70 кг и удовлетворительным состоянием (в послеоперационный период) податливость будет составлять примерно 50 мл/смН₂O. Если для предела «Высокое давление» задано значение 45 смН₂O, максимальное применяемое давление будет равно 35 смН₂O. При уровне РЕЕР 5 смН₂O колебания эффективного давления будут составлять 30 смН₂O, а эффективное значение параметра «Vt», таким образом, будет составлять 1500 мл или меньше. При снижении податливости легких до 30 мл/смН₂O максимальный дыхательный объем становится равным 900 мл.

Если оператор задает для предела «Давление» очень высокое значение, например 60 смН₂O, целевой объем будет ограничен вторым критерием: 22 x ИдВес. То есть для рассматриваемого в нашем примере пациента весом 70 кг конечный максимальный целевой объем будет равен 1540 мл.

Кроме того, для целевого объема устанавливается значение $1,5 * \langle Vt \text{ выс} \rangle$, а поддержка давлением ограничивается таким образом, что при искусственном дыхании вдыхаемый объем не превышает предел параметра «Vt выс» на протяжении более нескольких вдохов.

В: предел низкого дыхательного объема

Минимальное целевое значение V_t (4,4 мл/кг) в режиме ASV (см. В на рис. С-8) определяется по параметру «ИдВес», вычисление которого основано на значении «Рост». В примере с пациентом весом 70 кг минимальное целевое значение « V_t » равно 308 мл.

Чтобы избежать недостаточной альвеолярной вентиляции, оператор должен принимать во внимание предупреждения касательно низкого дыхательного объема. Фактором, по которому можно определить альвеолярную вентиляцию, является мертвое пространство (« VD_{dp} »). Показатель дыхательного объема всегда должен быть больше значения « VD_{dp} ». Существует широко распространенное мнение о том, что первое приближение мертвого пространства можно получить с помощью простого уравнения (Radford 1954):

нижний предел дыхательного объема основывается на этом уравнении, а предполагаемое значение должно быть как минимум в два раза больше мертвого пространства. Или минимальный показатель V_t равен 4,4 x ИдВес.

$$VD_{dp} = 2,2 * \text{ИдВес} \quad (1)$$

С: предел высокой частоты

Показатель максимальной частоты (см. С на рис. С-8) выводится из заданного оператором значения «%МинОбъ» и рассчитанного значения «ИдВес», который в свою очередь получен из заданного оператором значения «Рост». Для вычисления максимальной частоты используется следующее уравнение:

$$f_{max} = \text{целевой МинОбъ} / \text{минимальный } V_t \quad (2)$$

Например, для пациента весом 70 кг, о котором уже упоминалось ранее, максимальная частота будет составлять 22 д/мин, если для параметра «%МинОбъ» задано значение 100%.

Однако, если будет установлено чрезмерно высокое значение «%МинОбъ», например 350%, максимальная частота будет равна 77 д/мин. Чтобы защитить пациента от воздействия высокой частоты, режим ASV применяет механизм усиленной защиты, который учитывает возможности выдоха пациента.

Единицей измерения способности к выдоху является постоянная времени выдоха («RCэксп») (Marini 1989, Brunner 1995). Чтобы достичь практически полного выдоха в точке равновесия дыхательной системы (90% от максимального потенциального изменения объема), теоретически требуется, чтобы время выдоха было равно 2 x RCэксп.

По этой причине при определении максимальной частоты режим ASV основывается на том принципе, что минимальное время вдоха равно 1 x RCэксп, а минимальное время выдоха – 2 x RCэксп. Результатом этого являются следующие уравнения:

$$\begin{aligned} f_{\max} &= 60/(3 \times RC_{\text{эксп}}) = 20/RC_{\text{эксп}} \\ f_{\max} &\leq 60 \text{ д/мин} \end{aligned} \quad (3)$$

Например, для пациента весом 70 кг, у которого податливость дыхательной системы составляет 50 мл/смH₂O (= 0,05 л/смH₂O), сопротивление в воздуховоде (включая эндотрахеальную трубку) – 5 смH₂O/л/с, а сопротивление в шланге и клапане выдоха – 5 смH₂O/л/с, значение параметра «RCэксп» будет определяться следующим образом:

$$0,05 \text{ л/смH}_2\text{O} \times (5+5) \text{ смH}_2\text{O/л/с} = 0,5 \text{ с}$$

Максимальная частота составляет 40 д/мин. Поскольку это значение выше рассчитанного ранее результата, применяется минимальное значение, то есть 22 д/мин.

Этот предел применяется только к частоте подачи газовой смеси в аппарате, но не к частоте дыхания пациента.

D: нижний предел частоты

Минимальное целевое значение частоты (см. D на рис. С-8) составляет 5 д/мин. У рассматриваемого пациента весом 70 кг это минимальное значение, в свою очередь, ограничивает максимальный дыхательный объем до 1400 мл, если для «%МинОбъ» задано значение 100%.

С.3.4 Оптимальный паттерн дыхания

Несмотря на то, что стратегия защиты легких ограничивает возможные комбинации V_t и ЧД, режим ASV устанавливает точную целевую комбинацию. Существует много возможностей для выбора значения в пределах пунктирного прямоугольника – рис. С-8. Возможность выбора является специальной функцией режима ASV. Основным допущением для работы аппарата является предположение, что оптимальный паттерн дыхания идентичен паттерну, который естественным образом выберет пациент без поддержки дыхания (при условии, что его физическое состояние позволяет поддерживать такой паттерн).

Известно, что выбор паттерна основывается либо на работе дыхания, либо на усилиях, затрачиваемых для поддержания паттерна. Режим ASV использует исходное уравнение Отиса (Otis 1950) и рассчитывает оптимальную частоту на основе введенных оператором значений «%МинОбъ», «ИдВес» (по параметру «Рост») и установленного показателя «RCэксп» (см. раздел С.4).

Например, у пациента весом 70 кг при выбранном значении для «%МинОбъ» 100% и рассчитанном показателе «RCэксп» 0,5 с оптимальной частотой будет 15 д/мин (по уравнению Отиса).

После определения оптимальной частоты целевой V_t вычисляется следующим образом:

$$V_t = \text{целевой МинОбъ} / \text{оптимальная частота} \quad (4)$$

В примере с пациентом весом 70 кг целевой V_t составляет 467 мл (подробнее см. в разделе С.4).

На рисунке С-9 указана позиция целевого паттерна дыхания, а также безопасные пределы, установленные стратегией защиты легких.

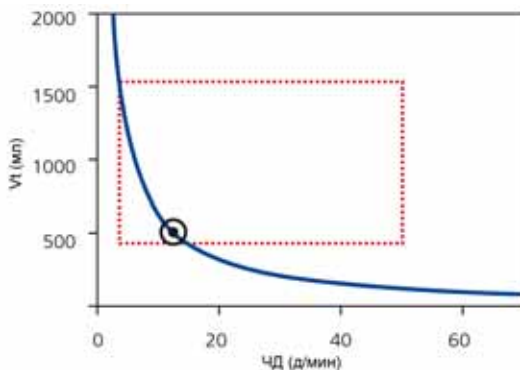


Рисунок С-9. Структура окна графика с целевыми значениями в режиме ASV

Прямоугольник обозначает безопасные пределы, кружок указывает на целевой паттерн дыхания.

С.3.4.1 Первоначальные вдохи: как запускается режим ASV

Каким образом оператор может определить способ достижения целевых значений для определенного пациента, если его способность к спонтанному дыханию не установлена? С этой целью ASV использует режим синхронизированной перемежающейся принудительной вентиляции с поддержкой давлением.

Каждый вдох, инициируемый пациентом, осуществляется с поддерживающим давлением и переключением на выдох по потоку. Однако если пациент не инициирует вдох, подача газовой смеси выполняется в соответствии с заданным давлением и с определенной цикличностью.

Контролируемые показатели, заданные оператором (вручную):

- РЕЕР/CPAP
- Кислород
- P-рамп
- ETS
- Тип триггера и чувствительность

Этот список контролируемых показателей изменяется автоматически режимом ASV и не может регулироваться оператором.

- Частота SIMV: изменение общей частоты дыхания.
- Уровень давления на вдохе: изменение объема на вдохе.
- Время вдоха: возможность поступления газовой смеси в легкие.
- Запуск паттерна дыхания.

Чтобы обеспечить безопасный запуск ASV, оператор вводит значение «Рост», которое используется при расчете параметра «ИдВес».

Система подает три первичных тестовых вдоха. После этого определяются полученные значения частоты и дыхательного объема и сравниваются с целевыми. Затем ASV реагирует на разницу между фактическим и целевым значениями « V_t », а также между фактической и целевой частотами.

С.3.4.2 Достижение целевого значения

На рисунке С-10 изображен возможный сценарий после выполнения трех первичных тестовых вдоха. Фактический паттерн дыхания, нанесенный на график в виде символа пациента, указывает на очевидное отклонение от целевого значения. Теперь задача режима ASV – переместить символ пациента максимально близко к кружку.

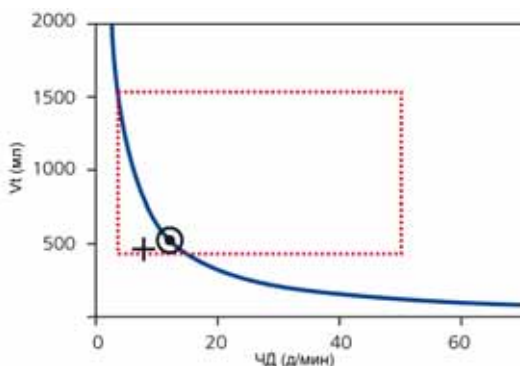


Рисунок С-10. Пример ситуации после трех первичных вдохов

Символ пациента обозначает фактические значения для « V_t » и частоты.

Чтобы достичь целевого значения, используйте указанную ниже стратегию.

- Если фактический $V_t <$ целевого V_t , давление на вдохе увеличивается.
- Если фактический $V_t >$ целевого V_t , давление на вдохе снижается.
- Если фактическое $V_t =$ целевому V_t , давление на вдохе не изменяется.
- Если фактическая частота $<$ целевой частоты, частота SIMV увеличивается.
- Если фактическая частота $>$ целевой частоты, частота SIMV снижается.

-
- Если фактическая частота = целевой частоте, частота SIMV не изменяется.

В результате символ пациента на рисунке С-10 перемещается в направлении кружка. Фактический V_t определяется как средний показатель объема на вдохе и на выдохе за последние 5 дыхательных циклов. Это определение частично компенсируется утечками в дыхательном контуре, включая эндотрахеальную трубку.

С.3.5 Динамическая регулировка защиты легких

ASV не изменяет заданные оператором значения, а соответствующие безопасные пределы остаются на определенном ранее уровне. Однако при изменении механики дыхания безопасные пределы изменяются соответствующим образом, как указано в разделе С.3.3. Безопасные пределы обновляются при каждом вдохе.

Например, при увеличении жесткости легких верхний предел V_t пропорционально снижается, а верхний предел частоты увеличивается в соответствии с уравнением 5.

Такая динамическая регулировка позволяет режиму ASV применять безопасный паттерн дыхания при любых условиях. Графически этот принцип передан изменением пунктирного прямоугольника – см. рис. С-11.

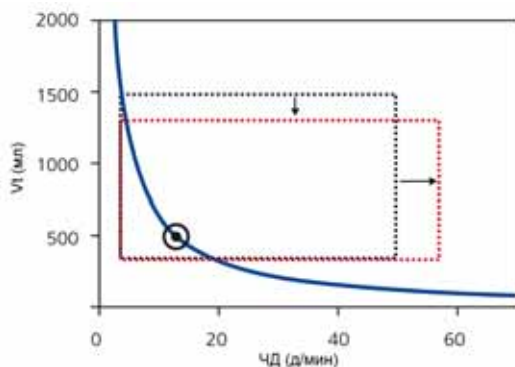


Рисунок С-11. Пределы защиты легких изменяются динамически и в соответствии с механикой дыхания.

Однако пределы, полученные после ввода данных оператором, не нарушаются ни при каких условиях.

С.3.6 Динамическая регулировка оптимального паттерна дыхания

После определения оптимального паттерна дыхания при каждом вдохе он проверяется на соответствие установленным показателям «РСэксп». Применяется уравнение Отиса, и система определяет новый целевой паттерн дыхания. При стабильном дыхании целевые значения не изменяются. Однако изменения механики дыхания соответственно влияют на целевые значения.

Пример: в случае приступа астмы бронхи рассматриваемого ранее пациента весом 70 кг (показатели вентиляции равны 15 д/мин при объеме V_t 467 мл) сжимаются, и значения экспираторного сопротивления превышают 5 смН₂О/л/с. В результате этого легким на этапе выдоха необходимо больше времени, чтобы достичь положения равновесия в конце выдоха. Если рассматривать эту ситуацию с технической точки зрения, при увеличении «РСэксп» требуется более продолжительное время выдоха.

Для данной минутной вентиляции необходимо увеличение V_t и уменьшение частоты (более продолжительное время выдоха). После применения уравнения Отиса новые целевые показатели выглядят следующим образом:

$$\text{ЧД} = 11 \text{ д/мин и } V_t = 636 \text{ мл}$$

На рисунке С-12 отображено данное изменение. Также обратите внимание, что в результате увеличения сопротивления уменьшается соотношение объем/давление (V/P). В случае изменения параметра «РСэксп» и динамической податливости безопасные пределы соответствующим образом изменяются на каждом вдохе (см. раздел С.3.5).

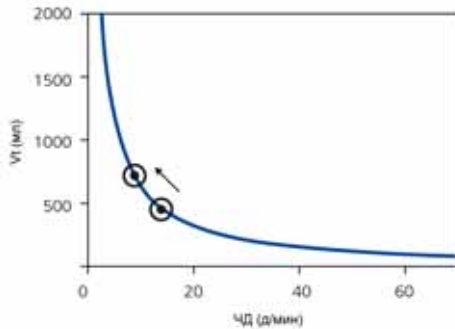


Рисунок С-12. Изменения целевых значений при бронхоспазме

Для ясности безопасные пределы опущены. Для ознакомления с клиническими примерами см. Belliato 2000.

С.4 Минимальные дыхательные усилия (уравнение Отиса)

Основной вопрос Отиса: как млекопитающие выбирают паттерн дыхания, и от каких параметров он зависит (Otis 1950)? Годом ранее этим вопросом занимался профессор Рорер и достиг практически тех же результатов (Rohrer 1925). В качестве гипотезы выдвигалось предположение, что млекопитающие выбирают паттерн дыхания с наименьшей работой дыхания (WOB). На рисунке С-13 изображена взаимосвязь между частотой и WOB с учетом резистивной нагрузки, эластической нагрузки и общей работы дыхания.

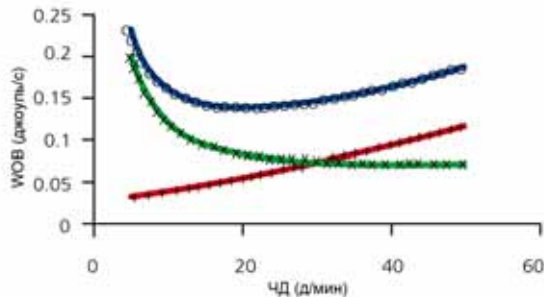


Рисунок С-13. Взаимосвязи между частотой и WOB для гипотетического легкого. На графике приведены три разные взаимосвязи: (+) преимущественно резистивная нагрузка приводит к повышению WOB с частотой, (x) преимущественно эластическая нагрузка создает максимальную работу при низкой частоте, (o) общая работа дыхания демонстрирует минимальный показатель, который можно вычислить с помощью приведенного ниже уравнения.

Чтобы представить частоту с минимальным WOB, было разработано следующее уравнение:

$$\text{ЧД} = (1 + 2a \cdot R_{\text{Ce}} \cdot (\text{МинОбъ} - \text{ЧД} \cdot V_d) / (V_d))^{-0,5} - 1/a \cdot R_{\text{Ce}}$$

где a – фактор, зависящий от кривой потока.

При синусоидальном потоке a равно $2\pi^2/60$.

Соответствующий дыхательный объем вычисляется следующим образом:

$$V_t = \text{МинОбъ}/\text{ЧД}$$

Пример: пациент мужского пола весом 70 кг с нормальными легкими ($R_{\text{total}} = 5 \text{ смH}_2\text{O/л/с}$, сопротивление в шланге и клапане выдоха $= 5 \text{ смH}_2\text{O/л/с}$, $C_{rs} = 50 \text{ мл/смH}_2\text{O}$) может иметь измеренный показатель « $RC_{\text{эксп}}$ » 0,5 с, предполагаемый показатель « $VD_{\text{дп}}$ » 154 мл и заданное оператором значение «%МинОбъ» 100%. При таких значениях целевой показатель «МинОбъ»:

$$\text{МинОбъ} = 100\% \times 70 \text{ кг} \times 0,1 \text{ л/мин/кг} = 7 \text{ л/мин}$$

Далее применяется уравнение Отиса со следующими параметрами:

$$\text{МинОбъ} = 7 \text{ л/мин,}$$

$$VD_{\text{дп}} = 154 \text{ мл,}$$

$$RC_{\text{эксп}} = 0,5 \text{ с,}$$

$$a = 2\pi^2/60$$

$$\text{ЧД} = 10 \text{ д/мин (это значение всегда используется как исходное)}$$

Результат – новый показатель частоты ЧД(1):

$$\text{ЧД}(1) = 15 \text{ д/мин.}$$

Эта частота снова подставляется в уравнение Отиса, после чего выполняется расчет, результатом которого является следующее значение частоты ЧД(2). Данная процедура повторяется до тех пор, пока разница между последующими результатами для частоты (ЧД) не снизится менее чем на 0,5 д/мин. В текущем примере достаточно выполнить только одно повторение, то есть

$$\text{ЧД}_{\text{целевая}} = 15 \text{ д/мин.}$$

В заключение определяется целевой дыхательный объем путем деления «МинОбъ» на ЧД:

$$\text{Целевой} = 7000 \text{ мл/мин} / 15 \text{ д/мин} = 467 \text{ мл}$$

С.5 Технические данные ASV

На таблице С-5 приведены технические данные, связанные с ASV. *Выделенные* параметры задаются в режиме ASV оператором.

Таблица С-5. Технические данные ASV

Задаваемые оператором параметры в режиме ASV	
%МинОбъ	25–350%
Рост	Взрослые: 130–250 см Педиатрический: 30–150 см
Внутренние расчеты	
ИдВес	В кг, рассчитываются на основе значений «Рост» и «Пол»
МинОбъ (целевой)	В л/мин целевой минутный объем рассчитывается следующим образом: ИдВес (в кг) x НормМинВент (в л/кг/мин) x %МинОбъ/100, где «НормМинВент» является нормальной минутной вентиляцией на рис. С-6.
ЧДобщ	В д/мин рассчитывается по уравнению Отиса.
VDдп	2,2 мл/кг (ИдВес)
Vt (целевой)	МинОбъ/ЧД (целевая)
Мониторинг ASV	
Целевые значение (цифровые)	МинОбъ, Vt, ЧДобщ
Текущие достигнутые значения (цифровые)	МинОбъ, Vt, ЧДобщ, $Vt = (VTI+VTE)/2$
Состояние пациента (численное значение)	ЧДспонт, ЧДуправл, Ринсп

Таблица С-5. Технические данные ASV

Графическое изображение (кривая)	ЧД по отношению к V_t , целевое значение, фактическое значение, безопасные границы
Сигналы тревоги	
Все тревоги аппарата ИВЛ HAMILTON-S1 функционируют, за исключением тревог при апноэ.	См. раздел 8
Специальные	ASV: Проверьте лимит P-высок, ASV: Цель не достижима
Эксплуатационные характеристики	
Время срабатывания (90% от установившегося режима)	< 1 мин (типично)
Отклонение от пределов в сторону увеличения/уменьшения	< 20%
Изменение максимального давления на вдох	2 смH ₂ O
Правила защиты легких	
Максимальный V_t	Ограничено до 1,5 x V_t выс. Зависит от верхнего предела тревоги «Давление» и соотношения объема/давления (V/P) всегда < 22 x ИдВес
Минимальный V_t	4,4 x ИдВес
Максимальная частота работы аппарата	Зависит от RCэсп, но всегда < 60 д/мин
Минимальная целевая частота	5–15 д/мин
Максимальное «Ринсп»	Верхний предел тревоги «Давление» – 10 смH ₂ O – РЕЕР
Минимальное «Ринсп»	На 5 смH ₂ O выше уровня «РЕЕР/CPAP»

Таблица С-5. Технические данные ASV

Минимальное время вдоха («Ввдох»)	0,5 с или «РСэксп», в зависимости от того, что дольше
Максимальное время вдоха («Ввдох»)	2 с
Минимальное время выдоха («Ввыд»)	2 x РСэксп
Максимальное время выдоха («Ввыд»)	12 с
Диапазон I:E	От 1:4 до 1:1

С.6 Запуск режима ASV

После активации ASV аппарат подает 3 (три) тестовых вдоха в режиме синхронизированной перемежающейся принудительной вентиляции с поддержкой давлением. Аппарат ИВЛ автоматически выбирает значения для частоты SIMV, времени вдоха («Ввдох») и давления на вдохе («Ринсп») на основе установленного показателя «ИдВес», который, в свою очередь, определяется по заданным оператором значениям «Рост» и «Пол» и в соответствии с данными, приведенными в таблицах С-6 и С-7.

Таблица С-6. Первичный паттерн дыхания для параметров «Взрослый»

ИдВес (кг)	Ринсп (смH ₂ O)	Ввдох (с)	Частота SIMV (д/мин)	Минимальная целевая частота (д/мин)
30–39	15	1	14	7
40–59	15	1	12	6
60–89	15	1	10	5
90–99	18	1,5	10	5
> 100	20	1,5	10	5

Таблица С-7. Первичный паттерн дыхания для параметров педиатрических пациентов

ИдВес (кг)	Ринсп (смН2О)	Ввдох (с)	Частота SIMV (д/мин)	Минимальная целевая частота (д/мин)
3–5	15	0,4	30	15
6–8	15	0,6	25	12
9–11	15	0,6	20	10
12–14	15	0,7	20	10
15–20	15	0,8	20	10
21–23	15	0,9	15	7
24–29	15	1	15	7

С.7 Список литературы

- **Hewlett AM, Platt AS, Terry VG.** Mandatory minute volume. A new concept in weaning from mechanical ventilation. *Anaesthesia* 1977, 32:163-9.
- **Radford EP jr.** Ventilation standards for use in artificial respiration. *N Engl J Med* 1954, 251:877-83.
- **Otis AB, Fenn AWO, Rahn H.** Mechanics of breathing in man. *J Appl Physiol* 1950, 2:592-607.
- **Marini JJ, Crooke PS, Truwit JD.** Determinants and limits of pressure-preset ventilation: a mathematical model of pressure control. *J Appl Physiol* 1989, 67:1081-92.
- **Slutsky AS.** Consensus conference on mechanical ventilation- January 28-30, 1993 at Northbrook, Illinois, USA. *Int Care Med* 1994, 20:64-79.
- **Lourens MS, Van den Berg BV, Aerts JGJ, Verbraak AFM, Hoogsteden HC, Bogtaard JM.** Expiratory time constants in mechanically ventilated patients with and without COPD. *Int Care Med* 2000, 26:1612-18.

- **Quan SF, Parides GC, Knoper ST.** Mandatory Minute Volume (MMV) Ventilation: An Overview. *Resp Care* 1990, 35:898-905.
- **Belliato M, Maggio M, Neri S, Via G, Fusilli N, Olivei M, Lotti G, Braschi A.** Evaluation of the adaptive support ventilation (ASV) mode in paralyzed patients. *Intensive Care Med* 2000, 26, Suppl. 3:S327.
- **...и другие.** Современные источники доступны на веб-сайте www.hamilton-medical.com

D NIV, неинвазивная вентиляция

D.1	Введение	D-2
D.2	Преимущества неинвазивной вентиляции	D-4
D.3	Требуемые условия использования	D-5
D.4	Противопоказания	D-5
D.5	Возможные побочные реакции	D-6
D.6	Выбор средства неинвазивной вентиляции для пациента	D-6
D.7	Контролируемые параметры	D-7
D.8	Сигналы тревоги	D-8
D.9	Параметры мониторинга	D-9
D.10	Дополнительные примечания об использовании неинвазивной вентиляции	D-10
D.11	Список литературы	D-13

D.1 Введение

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Неинвазивная вентиляция у тяжелобольных пациентов должна выполняться только прошедшим соответствующую подготовку персоналом, имеющим опыт проведения данной процедуры.
 - В качестве меры предосторожности на время проведения неинвазивной вентиляции следует подготовить необходимые средства для интубации пациента, чтобы иметь возможность в любое время перейти к инвазивному способу вентиляции легких.
 - Вследствие использования маски может увеличиться мертвое пространство. Во время выполнения неинвазивной вентиляции всегда следуйте инструкциям производителя маски.
 - Если используется режим неонатальной неинвазивной вентиляции (nCPAP или nCPAP-PC), см. раздел 5.
-

Режимы неинвазивной вентиляции (NIV) и спонтанной/временной неинвазивной вентиляции (NIV-C/B) – это способы реализации неинвазивной вентиляции с поддерживающим и/или управляемым давлением (NPPV). Вместо используемых инвазивных средств, например эндотрахеальной трубки, для проведения NPPV может применяться маска, загубник респиратора или шлем-маска.

Используемая не один год в условиях стационара на дому и позволяющая обеспечить поддержку при лечении подострых форм заболеваний вентиляция NPPV также может оказать благоприятное воздействие на вентилируемых пациентов, так как она снижает потребность в интубации и позволяет выполнить экстубацию на раннем этапе. Были четко продемонстрированы такие преимущества, как снижение смертности (пациенты

с хронической обструктивной болезнью легких), сокращенное время вентиляции (больные хронической обструктивной болезнью легких и ОДН) и уменьшение осложнений (при формах пневмонии, требующих ИВЛ)^{1,2}.

Неинвазивная вентиляция, предназначенная для пациентов с сохраненным спонтанным дыханием, выполняется с помощью неинвазивной или цельной маски. Поскольку открытый дыхательный контур дает возможность воздуху утекать из маски через маску или ротовое отверстие, аппарат ИВЛ достигает заданного давления и поддерживает его путем регулировки потока на вдохе. Если утечка существенная, подаваемый аппаратом ИВЛ поток на вдохе может быть сильным (до 260 л/мин). Таким образом система частично компенсирует теряемый при утечке объем. Режимы NIV также предназначены для минимизации риска срабатывания ложных тревог, связанных с утечками.

NIV является адаптацией режима SPONT, а NIV-C/B является адаптацией режима PSIMV+. Основная разница между SPONT и NIV или PSIMV+ и NIV-C/B в том, что SPONT и PSIMV+ предназначены для интубированного пациента, в то время как режимы NIV подразумевают использование маски или другого средства неинвазивной вентиляции. Для получения подробной технической информации по неинвазивным режимам см. приложение А.

-
1. Mehta S et al. Noninvasive ventilation. *Am J Respir Crit Care Med* 2001 Feb;163(2):540-77.
 2. Hess DR. The evidence for noninvasive positive-pressure ventilation in the care of patients in acute respiratory failure: a systematic review of the literature. *Respiratory Care* 2004 Jul;49(7):810-25.

D.2 Преимущества неинвазивной вентиляции

Неинвазивная вентиляция предлагает следующие кратковременные преимущества^{1,2}:

- ослабление респираторных симптомов;
- оптимизация комфорта пациента;
- снижение работы дыхания;
- улучшение или стабилизация газообмена;
- улучшение синхронности работы пациента-аппарата ИВЛ;
- минимизация рисков, связанных с аспирацией, интубацией, повреждением слизистых оболочек и зубов, а также реакцией системы кровообращения.

Также неинвазивная вентиляция предлагает следующие долговременные преимущества:

- улучшение продолжительности и качества сна;
- улучшение качества жизни;
- улучшение функционального состояния;
- продление выживаемости пациентов.

1. Mehta S et al. Noninvasive ventilation. Am J Respir Crit Care Med 2001 Feb;163(2):540-77.
2. Hess DR. The evidence for noninvasive positive-pressure ventilation in the care of patients in acute respiratory failure: a systematic review of the literature. Respiratory Care 2004 Jul;49(7):810-25.

D.3 Требуемые условия использования

ВНИМАНИЕ!

- Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента, **НЕ** проводите неинвазивную вентиляцию при отсутствии спонтанного дыхания или при нерегулярном (ослабленном) спонтанном дыхании. Неинвазивная вентиляция была предназначена для оказания дополнительной респираторной поддержки пациента с регулярным спонтанным дыханием.
- Чтобы предотвратить возможное травмирование пациента, **НЕ** применяйте неинвазивную вентиляцию к интубированным пациентам.

Для использования неинвазивной вентиляции должны быть соблюдены указанные ниже требования.

- Вентиляция выполняется при строгом соблюдении инструкций врача.
- Пациент не интубируется.
- Пациент способен инициировать аппаратные вдохи и имеет регулярное спонтанное дыхание.
- Пациент в сознании.
- Пациент способен поддерживать свободную проходимость дыхательных путей.
- Контроль состояния пациента выполняется при помощи внешних мониторов.
- Доступность выполнения интубации в любое время.
- Маска соответствует строению и размеру лица.

D.4 Противопоказания

- Непереносимость средств неинвазивной вентиляции
- Неспособность инициировать аппаратный вдох
- Лицевая или мозговая травма

- Состояние после операции в области верхних дыхательных путей или пищевода
- Гемодинамическая неустойчивость
- Растяжение желудка
- Неспособность защитить дыхательные пути

D.5 Возможные побочные реакции

- Разрушение кожных покровов от средства вентиляции (пролежни)
- Аспирация
- Конъюнктивит
- Инсуффляция желудка
- Клаустрофобная реакция
- Потенциальная гемодинамическая неустойчивость

D.6 Выбор средства неинвазивной вентиляции для пациента

ВНИМАНИЕ!

При использовании любых средств неинвазивной вентиляции обязательно следуйте инструкциям производителя. Если маска применяется неправильно, это может вызвать раздражение на коже.

Качество и производительность используемого средства являются наиболее важными факторами, определяющими эффективность неинвазивной вентиляции.

К использованию разрешены следующие типы средств:

- лицевая (ороназальная) маска, охватывающая рот и нос;
- назальная маска, охватывающая только нос;
- за губник респиратора;
- шлем-маска.

Средство, используемое при неинвазивной вентиляции, должно соответствовать указанным ниже требованиям.

- Средство должно быть невентилируемым/цельным.
- Утечка газовой смеси должна быть контролируема при низком давлении в маске.
- Материал, который контактирует с лицом, должен быть мягким, биологически совместимым и неаллергенным.
- Она должна быть простой в наложении и снятии.
- При движениях головы пациента маска должна оставаться в правильном положении.

Если при попытке применить назальную маску определяется существенная утечка газовой смеси через открытый рот, перейдите в режим лицевой маски.

D.7 Контролируемые параметры

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Фактический объем выдыхаемого пациентом воздуха может отличаться от показателей аппарата ИВЛ вследствие утечек через маску.

ВНИМАНИЕ!

- При вентиляции с помощью маски избегайте высокого давления в дыхательных путях. Высокое давление может вызвать растяжение желудка.
 - Достижение пикового давления, которое превышает 33 смН₂O, может увеличить риск аспирации вследствие инсуффляции желудка¹. При вентиляции с таким давлением необходимо использовать инвазивный тип ИВЛ.
-

1. Bach JR, Alba AS, Saporito LR. Intermittent positive pressure ventilation via the mouth as an alternative to tracheostomy for 257 ventilator users. Chest 1993;103:174-182.

При существенной утечке поток на вдохе может не снизиться меньше показателя ETS; вследствие этого аппарат ИВЛ не переходит на стадию выдоха, что приводит к очень длинному вдоху. По этой причине был добавлен параметр «Твд макс», который обеспечивает альтернативный способ переключения на выдох. Если вдох длится дольше, чем это задано параметром «Твд макс», аппарат ИВЛ переключается на выдох.

Наиболее комфортной для пациента является работа аппарата ИВЛ на основе параметра ETS, а не «Твд макс». Убедитесь, что для параметра «Твд макс» задано достаточное значение, чтобы аппарат ИВЛ мог перейти к стадии выдоха на основе ETS. Изменение параметра «Твд макс» увеличивает или уменьшает допустимое время вдоха. Увеличение ETS выше стандартного значения 25% позволяет аппарату ИВЛ осуществить цикл для завершения вдоха при более высокой скорости потока, обеспечив таким образом компенсацию существенных утечек.

Другие контролируемые показатели требуют особого внимания. Внимательно следите за взаимодействием пациента/аппарата ИВЛ. Возникновение утечки в этом режиме снижает фактическое применяемое «РЕЕР/CPAP» и повышает вероятность автотриггирования. Измените значения «Рподдерж» или «Ринсп», чтобы получить необходимый дыхательный объем. Далее откорректируйте значение «РЕЕР/CPAP» с учетом оксигенации и «АвтоРЕЕР».

D.8 Сигналы тревоги

ПРИМЕЧАНИЕ.

В режимах неинвазивной вентиляции тревога «Вдох прерван, граница Vt выс» отключена.

При неинвазивной вентиляции тревоги объема менее значимы, чем в других режимах, поскольку в таких режимах возможна непредсказуемая утечка газовой смеси. Тревоги основываются на возвращенном объеме газовой смеси на выдохе, измеряемом датчиком потока. Полученный показатель может быть значительно меньше подаваемого дыхательного объема, поскольку последний является суммарным значением отображаемого показателя VTE и объема утечки. Чтобы избежать ложного срабатывания тревог объема, установите низкие уровни для тревог Vt и МинОбъВыд.

Несмотря на то, что неинвазивная вентиляция выполняется с поддержкой давлением, следует обращать внимание на тревоги, связанные с давлением. Если установленное РЕЕР и давление на вдохе можно поддерживать на текущем уровне, аппарат ИВЛ в достаточной мере компенсирует утечку газовой смеси.

D.9 Параметры мониторинга

ПРИМЕЧАНИЕ.

- В связи с изменением и непредсказуемостью объема утечки, цифровые значения следующих мониторируемых параметров не могут использоваться для достоверного анализа состояния пациента: «МинОбъВыд», «РСэкср», «Ринсп», «ИнспПоток», «АвтоРЕЕР» и «Сстат». Таким образом, постоянный мониторинг клинических параметров и комфорта пациента критически важен.
 - Параметры «VTE NIV», «МинОб NIV», «MVспонт NIV» и «MVутеч» компенсируются утечкой и используются в неинвазивных режимах. Эти значения приблизительные и могут не отражать точные данные.
-

В связи с утечками в средстве вентиляции отображаемые значения объема на выдохе при неинвазивной вентиляции могут быть значительно меньше показателей подаваемого объема. Датчик потока измеряет подаваемый объем и выдыхаемый дыхательный объем. Аппарат ИВЛ отображает разницу между ними в виде показателей «V-Утечки» (в процентах) и «MVутеч» (в л/мин). Используйте значение «V-Утечки» и «MVутеч», чтобы определить, насколько плотно прилегает маска или другое средство для неинвазивной вентиляции легких.

Если утечка в средстве вентиляции влияет на определение показателя дыхательного объема, то утечки в дыхательном контуре – нет.

Помимо прочих клинических параметров, для оценки состояния пациента, подключенного к аппарату ИВЛ, можно использовать значения «Ввдох», «Рпик», «РЕЕР/CPAP», «I:E», «ЧДобщ», «Рсредн» и «ЧДспонт».

D.10 Дополнительные примечания об использовании неинвазивной вентиляции

ПРИМЕЧАНИЕ.

Если нельзя выбрать хорошую маску, выберите альтернативный способ терапии.

В связи с тем, что неинвазивная вентиляция имеет ряд уникальных характеристик, во время ее применения обратите внимание на несколько указанных ниже факторов. Принимая во внимание имеющийся опыт, внимательно следите за пациентом, чтобы оценить адекватность предписанной терапии.

Функция IntelliTrig (интеллектуальный триггер). Благодаря функции IntelliTrig аппарат ИВЛ может автоматически адаптироваться к изменению паттернов дыхания и утечкам в системе для достижения оптимальной синхронизации между усилиями пациента и работой аппарата.

Чтобы достичь синхронизации, функция IntelliTrig компенсирует все утечки и сопротивления между аппаратом ИВЛ и пациентом и при каждом вдохе измеряет утечку в средстве вентиляции (маске). На основе полученных данных IntelliTrig адаптирует механизм триггера, чтобы утечка и изменяющийся паттерн дыхания не влияли на заданную оператором чувствительность триггера (триггер по потоку).

Поддержка РЕЕР и предотвращение автоматического срабатывания триггера. При неинвазивной вентиляции возможны существенные утечки, что может привести к снижению фактического «РЕЕР/CPAP» и автоматическому срабатыванию триггера. Если заданного значения «РЕЕР/CPAP» достичь не удалось, проверьте контакт маски с лицом.

Аппарат ИВЛ поддерживает РЕЕР с помощью клапана выдоха в сочетании с основным потоком, подаваемым в дыхательный контур через обратный клапан.

Срабатывает тревога «**Потеря РЕЕР**», информирующая о некомпенсированных утечках (то есть измеренное «РЕЕР/CPAP» на 3 смН₂O ниже заданного значения «РЕЕР/CPAP»).

Проверка прилегания и положения маски. Чтобы обеспечить правильное выполнение неинвазивной вентиляции, маска должна плотно прилегать к пациенту и оставаться на месте. Это позволит поддерживать надлежащую плотность прилегания и минимизировать утечку.

Постоянно проверяйте положение маски и при необходимости регулируйте его. Если маска сместилась в сторону ото рта и носа (отсоединение от пациента), установите ее повторно и зафиксируйте. При срабатывании тревог незамедлительно оказывайте соответствующую помощь.

Параметр «Утечка» предоставляет один из индикаторов недостаточного прилегания маски. Можно проверить плотность прилегания маски, убедившись в способности пациента инициировать дыхательный цикл по потоку, а также проверив, что

$$P_{лик} = (PEEP/CPAP + P_{поддерж/Ринсп}) \pm 3 \text{ смH}_2\text{O}$$

Повторное вдыхание CO₂ при неинвазивной вентиляции. При неинвазивной вентиляции на каждом вдохе может возрасти вероятность повторного вдыхания CO₂. Это не критическая ситуация, поскольку данный режим вентиляции также сопровождается значительными утечками. Возможно повторное вдыхание CO₂, поскольку в этом режиме вентиляции отсутствует возможность уменьшить мертвое пространство за счет эндотрахеальной или трахеостомической трубки. Также это может быть вызвано тем, что маска или любое другое средство проведения неинвазивной вентиляции создают дополнительное мертвое пространство. Необходимо учитывать это дополнительное мертвое пространство при предписании конкретного средства для неинвазивной вентиляции легких. Независимо от того, какое средство используется, минутная вентиляция мертвого пространства в минуту может снизиться, если вследствие применяемой терапии увеличивается дыхательный объем и уменьшается частота дыхания.

D.11 Список литературы

- **Hess DR.** The evidence for noninvasive positive-pressure ventilation in the care of patients in acute respiratory failure: a systematic review of the literature. *Respir Care* 2004 Jul;49(7):810-25.
- **Mehta S et al.** Noninvasive ventilation. *Am J Respir Crit Care Med* 2001 Feb;163(2):540-77.
- **Arroliga AC.** Noninvasive positive pressure ventilation in acute respiratory failure: does it improve outcome? *Cleveland Clin J Med.* 2001 Aug;68(8):677-80.
- **Hill NS.** Noninvasive ventilation in chronic obstructive pulmonary disease. *Clin Chest Med.* 2000 Dec;21(4):783-97.
- **AARC.** Consensus statement: Noninvasive positive pressure ventilation. *Respir Care* 1997;42(4):365-9.
- **Evans TW et al.** Noninvasive positive pressure ventilation in acute respiratory failure: Report of an international consensus conference in intensive care medicine, Paris, France, 13 - 14 April 2000. *Reanimation* 2001;10:112-25.

Е

Опция датчика CO₂: волюметрическая капнография

Е.1	Введение	Е-2
Е.2	Выведение CO ₂ ($V'CO_2$)	Е-2
Е.3	CO ₂ в конце выдоха (PetCO ₂ и FetCO ₂)	Е-5
Е.4	Мертвое пространство дыхательных путей («VDдп»)	Е-5
Е.5	Альвеолярная минутная вентиляция («V'альв»)	Е-6
Е.6	Форма капнограммы	Е-7
Е.7	Формулы	Е-9
Е.8	Список литературы	Е-10

Е.1 Введение

Аппарат ИВЛ использует волюметрическую капнографию для оценки качества и объема вентиляции.

Аппарат может определять следующие показатели волюметрической капнографии:

- показатель **выведения CO₂ в минуту ($V'CO_2$)**, который позволяет определять скорость метаболизма (например, высокий показатель свидетельствует о сепсисе, столбняке и т. д.), а также отслеживать эффективность лечения в динамике;
- **показатели CO₂ в конце выдоха ($PetCO_2$ и $FetCO_2$)**, которые позволяют оценить концентрацию CO₂ в артериальной крови (при эмболии сосудов легких они являются неточными);
- **показатели дыхательного мертвого пространства (« $VD_{дп}$ ») и альвеолярной минутной вентиляции (« $V'_{альв}$ »)** позволяют определить фактическую альвеолярную вентиляцию (в противоположность минутной вентиляции);
- **форма капнограммы («нарастCO₂»)** позволяет определить хроническую обструктивную болезнь легких, астму и недостаточную вентиляцию;
- **показатель отношения объема мертвого пространства к дыхательному объему (VD/V_t)** позволяет оценить тяжесть патологии и прогноз (Nuckton 2002).

Е.2 Выведение CO₂ ($V'CO_2$)

Чтобы преобразовать контролируруемую по времени капнограмму в объемную, показатель CO₂ необходимо совместить с потоком. На рисунке Е-3 изображен объем CO₂, выдыхаемый за один цикл, а также типичный показатель $FetCO_2$ по отношению к кривой времени (рис. Е-1) с кривой потока (рис. Е-2) для механически вентилируемого пациента.

Область под кривой выдоха (В), за вычетом области под кривой вдоха (А), является чистым объемом CO₂, который выводится из легких за один дыхательный цикл (VCO₂).

Показатель выведенного CO₂ (V'CO₂) получается путем сложения VCO₂ на протяжении нескольких дыхательных циклов и последующего деления на сумму общего времени в минутах (Noe 1963). Для интерпретации значений «V'CO₂» необходимо достичь стабильного дыхания (Brandi 1999). Таким образом, «V'CO₂» является показателем выведения CO₂, однако не обязательно указывает на вырабатываемый объем CO₂. Нормальные значения «V'CO₂» можно найти в литературе или в таблице E-1.

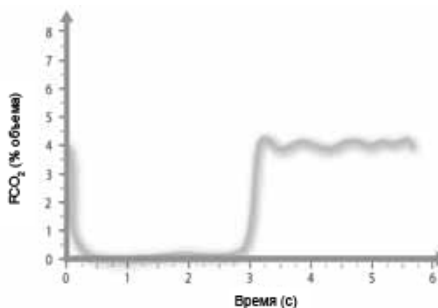


Рисунок E-1. Типичная капнограмма пациента при вентиляции с управлением по давлению с отображением парциальной концентрации CO₂ с течением времени.¹

1. Вдох начинается при показателе времени 0, выдох – приблизительно при 2,75 сек. Обратите внимание на то, что выдыхаемая газовая смесь изначально содержит CO₂ (возвратное вдыхание), который выводится из У-образного коннектора.

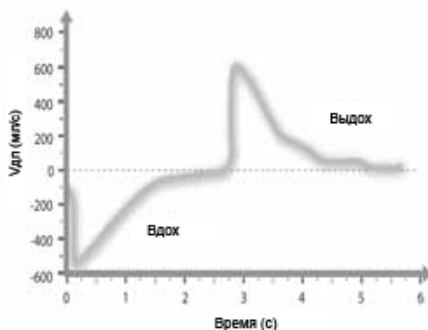


Рисунок Е-2. Типичная спирограмма пациента, к которому применяется вентиляция с управлением по давлению (дыхание идентично тому, что изображено на рисунке Е-1).¹

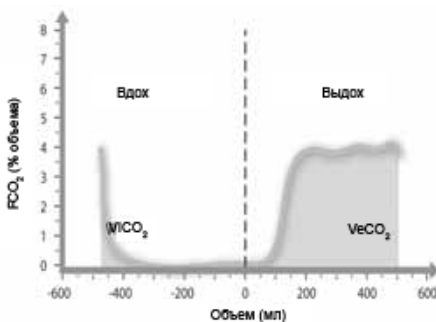


Рисунок Е-3. Комбинация капнограммы и спирограммы (график парциальной концентрации CO₂ в конце выдоха по отношению к объему)²

1. Поток к пациенту (вдох) имеет отрицательное значение на графике, поток от пациента (выдох) проходит под положительным значением на графике. Кривая потока на выдохе является экспоненциальной кривой спада. Обратите внимание, что у пациентов со спонтанным дыханием кривая потока может иметь другую форму.
2. ViCO₂ – объем вдыхаемого CO₂, VeCO₂ – объем выдыхаемого CO₂. Чистый показатель выведенного CO₂ определяется таким образом: VeCO₂ – ViCO₂. ViCO₂ с отрицательным объемом для указания повторного вдыхания CO₂ обычно опускается.

E.3 CO₂ в конце выдоха (PetCO₂ и FetCO₂)

Максимальным значением CO₂, измеренным на этапе выдоха, обычно считается значение CO₂ в конце выдоха, которое учитывается как парциальное давление («PetCO₂») или как парциальная концентрация CO₂ в газовой смеси («FetCO₂»).

Нормальные значения PetCO₂ и FetCO₂ можно найти в литературе или в таблице E-1.

E.4 Мертвое пространство дыхательных путей («VDдп»)

ПРИМЕЧАНИЕ.

Дыхательное мертвое пространство («VDдп») является приближением анатомического мертвого пространства.

Измерение мертвого пространства дыхательных путей с помощью волюметрической капнограммы позволяет выполнить в организме эффективную оценку объема, утраченного в дыхательных путях. Разделяя капнограмму на фазы¹ (рис. E-4), можно рассчитать «VDдп» как наименьшее измеримое мертвое пространство, главным образом это выдыхаемый объем до фазы II. Принцип расчета, описанный в литературе (Wolff 1989 и Åström 2000), включает несколько этапов вычислений с учетом снижения альвеолярного плато.

Нормальные значения «VDдп» можно найти в литературе или в таблице E-1.

1. В ранних описаниях (Folkow 1955) капнограмма была разделена на три фазы: фаза I (без CO₂), фаза II (быстрый подъем CO₂) и фаза III (альвеолярное плато).

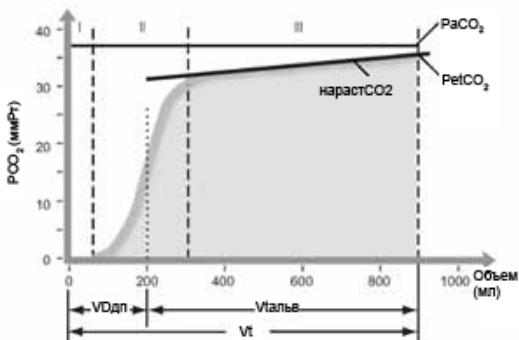


Рисунок Е-4. Интерпретация волюметрической капнограммы¹

Е.5 Альвеолярная минутная вентиляция («V'альв»)

Минутная вентиляция охватывает не только вентиляцию легких, но и вентиляцию, растрачиваемую в дыхательных путях. Таким образом, высокий показатель минутной вентиляции не указывает на фактическое достижение альвеолярной зоны. Например, дыхательный объем 100 мл при 80 д/мин позволяет достичь той же минутной вентиляции, что и дыхательный объем 500 мл при 16 д/мин, однако такая вентиляция не оказывает реального благоприятного воздействия на пациента, поскольку вентилируется только мертвое пространство. Альвеолярная вентиляция определяется следующим образом:

$$V'_{\text{альв}} = \text{МинОбъ} - VD_{\text{дп}},$$

где

$$\text{МинОбъ} = ЧД \cdot V_t$$

и

1. Фаза I: «чистое» мертвое пространство дыхательных путей, от начальной точки измерения CO₂ до легких. Фаза II: средневзвешенное значение альвеолярного газа в разных участках легких, в месте размещения датчика; полученное значение — «VD_{дп}». Фаза III: альвеолярное плато; полученное значение — «нарастCO₂» с CO₂ в конце выдоха, PetCO₂ или FetCO₂.

$$VD_{дп} = ЧД * VD_{дп}$$

или

$$V'_{альв} = ЧД * (V_t - VD_{дп})$$

Таким образом, « $V'_{альв}$ » является применимым параметром для определения вентиляции.

Не все газы, которые поступают к альвеолам, участвуют в газообмене. Поступление некоторых газов происходит в неперфузируемые или недостаточно перфузируемые участки легких. Чтобы оценить эффективность альвеолярной вентиляции, необходимо определить значение $PaCO_2$ в артериальной крови. Коэффициент идеального соотношения альвеолярного парциального давления является критерием оценки эффективности альвеолярной вентиляции (Severinghaus 1957).

Нормальные значения « $V'_{альв}$ » можно найти в литературе или в таблице E-1.

E.6 Форма капнограммы

Подъем альвеолярного плато («нараст CO_2 ») является характеристикой формы волюметрической капнограммы. Этот подъем измеряется в геометрическом центре кривой, определяемом как середина двух четвертей между « $VD_{дп}$ » и концом выдоха (Wolff 1989, Aström 2000). Крутой подъем наблюдается у пациентов с хронической обструктивной болезнью легких, а ровное плато характерно для послеоперационного периода. Возникновение крутого подъема у пациентов с нормальным состоянием легких может указывать на наличие технической неполадки.

Нормальные значения «нараст CO_2 » можно найти в литературе или в таблице E-1.

Таблица Е-1. Примеры нормальных (ожидаемых) значений у механически вентилируемых пациентов¹

Описание	Единица измерения ²	Нормальное значение	Источник
VD _{дп}	мл ВTPS	2,2 мл/кг (ИдВес)	Radford 1954
нарастCO ₂	%CO ₂ /л	31324*V _t -1,535	Aström 2000
V'CO ₂ ³	мл/мин STPD	2,6–2,9 мл/мин/кг	Weissmann 1986, Wolff 1986
FetCO ₂ ⁴	%	5,1–6,1%	Wolff 1986
V'альв	ммРт (кПа)	36 ммРт (4,8 кПа)	Kiiski, Takala 1994
VD/V _t	мл/мин ВTPS	52–70 мл/мин/кг фактического веса тела	⁵
VD/V _t bohr	--	Нормальное значение: 0,36–0,42 Выс.: > 0,63 ±0,1	Kiiski, Takala 1994, Wolff 1986, Nuckton 2002 ⁶

1. Эти значения приведены исключительно для наглядности и не могут заменять предписанный врачом курс лечения.
2. Суммарные газовые объемы, например объем минутной вентиляции и дыхательный объем, обычно измеряются при условиях ВTPS. Некоторые газовые объемы представлены при стандартных условиях. Коэффициенты пересчета можно найти в учебной литературе по физике.
3. $V'CO_2 = V'альв * FetCO_2$
4. $FetCO_2 = PetCO_2 / (Pb - PH_2O)$
5. $V'альв = V'CO_2 / FetCO_2$ STPD
Нижнее значение нормального диапазона: $V'альв = 2,6 / 0,061 = 43 * мл * кг / мин * STPD = 52 * мл * кг / мин * ВTPS$
Верхнее значение нормального диапазона: $V'альв = 2,9 / 0,051 = 57 * мл * кг / мин * STPD = 70 * мл * кг / мин * ВTPS$
6. VD/V_tbohr является эквивалентом VD/V_t, если значение PetCO₂ идентично PaCO₂. При нормальном состоянии легких это действительно так. При заболеваниях легких значения PetCO₂ и PaCO₂ не идентичны. Классический пример – эмболия сосудов легких.

Е.7 Формулы

Альвеолярный дыхательный объем («V_{тальв}»)

$$V_{\text{тальв}} = V_t - V_{D\text{п}}$$

Альвеолярная минутная вентиляция («V'_{альв}»)

$$V'_{\text{альв}} = \text{ЧД} \cdot V_{\text{тальв}}$$

Объем выведенного CO₂ в одном вдохе («VCO₂»)

$$VCO_2 = V_e CO_2 - V_i CO_2$$

Парциальная концентрация CO₂ в выдыхаемом газе («F_eCO₂»)

$$F_e CO_2 = V' CO_2 / \text{МинОбъ}$$

Парциальное давление CO₂ в выдыхаемом газе («P_eCO₂»)

$$P_e CO_2 = F_e CO_2 \cdot (P_b - P_{H_2O})$$

Фракция мертвого пространства по Bohr (V_{Dbohr}/V_t)

(Примечание. Значение V_t в данной формуле должно быть в мл STPD)

$$V_{D\text{bohr}}/V_t = 1 - (V_e CO_2 / (V_t \cdot F_e CO_2))$$

Соотношение мертвого пространства к дыхательному объему (V_D/V_t)

$$V_D/V_t = 1 - ((V_e CO_2 / V_t) / (P_a CO_2 / (P_b - P_{H_2O})))$$

E.8 Список литературы

- **Astrom E, Niklason L, Drefeldt B, Bajc M, Jonson B.** Partitioning of dead space – a method and reference values in the awake human. *Eur Respir J.* 2000 Oct; 16(4):659-664.
- **Brandi LS, Bertolini R, Santini L, Cavani S.** Effects of ventilator resetting on indirect calorimetry measurement in the critically ill surgical patient. *Crit Care Med.* 1999 Mar; 27(3):531-539.
- **Kiiski R, Takala J, Eissa NT.** Measurement of alveolar ventilation and changes in deadspace by indirect calorimetry during mechanical ventilation: a laboratory and clinical validation. *Crit Care Med.* 1991 Oct; 19(10):1303-1309.
- **Noe FE.** Computer analysis of curves from an infrared CO₂ analyzer and screen-type airflow meter. *J Appl Physiol* 1963; 18:149-157.
- **Nuckton TJ, Alonso JA, Kallet RH, Daniel BM, Pittet JF, Eisner MD, Matthay MA.** Pulmonary dead-space fraction as a risk factor for death in the acute respiratory distress syndrome. *N Engl J Med.* 2002 Apr 25; 346(17):1281-1286.
- **Radford EP.** Ventilation standards for use in artificial respiration. *N Engl J Med* 1954; 251:877-883.
- **Severinghaus JW, Stupfel M.** Alveolar dead space as an index of distribution of blood flow in pulmonary capillaries. *J Appl Physiol* 1957; 10:335-348.
- **Weissman C, Kemper M, Elwyn DH, Askanazi J, Hyman AI, Kinney JM.** The energy expenditure of the mechanically ventilated critically ill patient. An analysis. *Chest.* 1986 Feb; 89(2):254-259.
- **Wolff G, Brunner JX, Weibel W, et al.** Anatomical and series dead space volume: concept and measurement in clinical practice. *Appl Cardiopul Pathophysiol* 1989; 2:299-307.

-
- **Wolff G, Brunner JX, Grädel E.** Gas exchange during mechanical ventilation and spontaneous breathing. Intermittent mandatory ventilation after open heart surgery. *Chest.* 1986 Jul; 90(1):11-17

Ф Схема пневматической системы

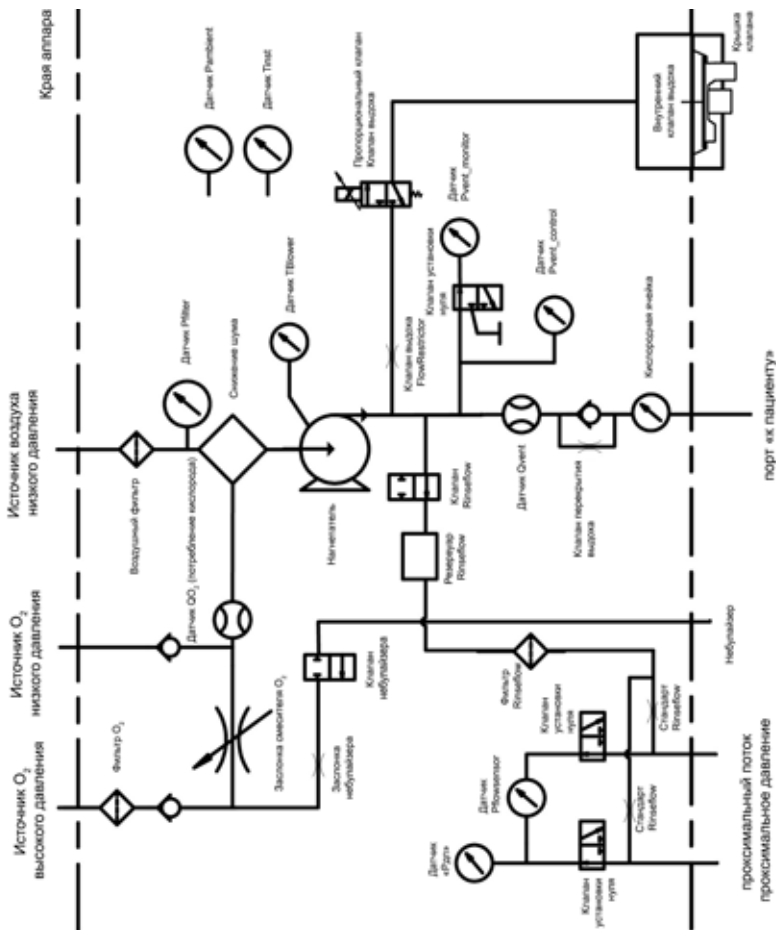


Рисунок F-1. Схема пневматической системы

В этом приложении перечислены детали, доступные для аппарата ИВЛ HAMILTON-C1.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Для обеспечения надлежащей работы аппарата ИВЛ используйте только детали и принадлежности, указанные в этом приложении, каталоге товаров или списке совместимых продуктов.

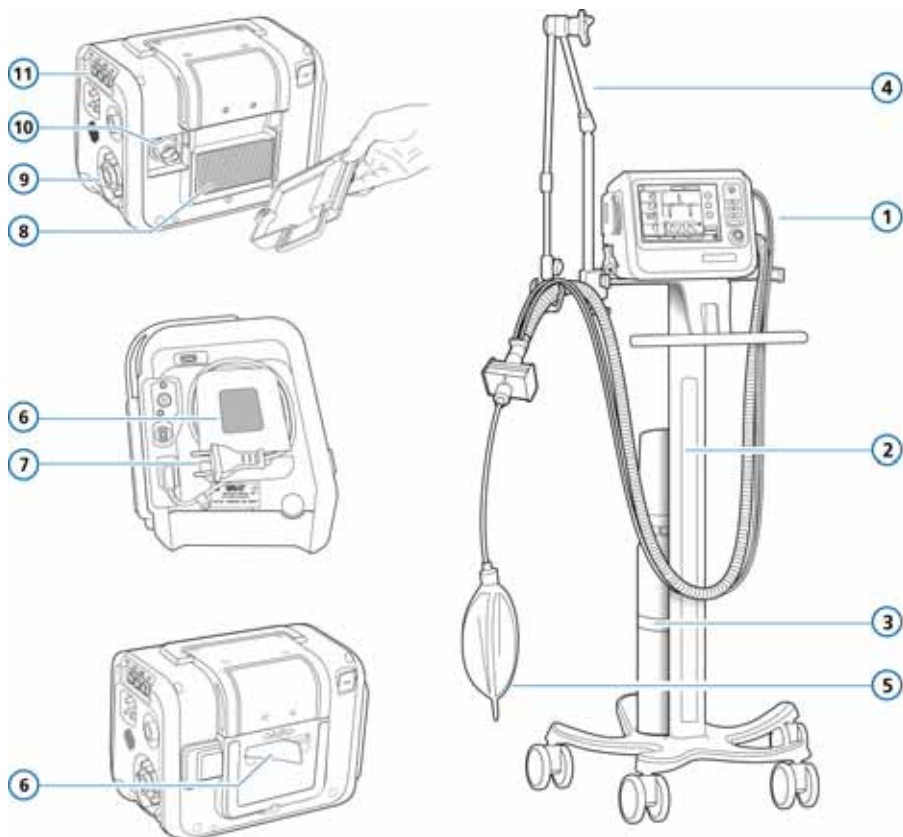


Рисунок G-1. Детали и принадлежности аппарата ИВЛ

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Для некоторых рынков доступен неполный ряд деталей.
- Чтобы ознакомиться со списком дополнительных деталей и принадлежностей, просмотрите каталог товаров или свяжитесь с представителем компании Hamilton Medical.

Таблица G-1. Детали и принадлежности аппарата ИВЛ

Поз. № (рис. G-1)	Описание	PN
1	Комплект дыхательного контура HAMILTON-H900, педиатрический/взрослый, одноразовый, с водным резервуаром, температурным зондом и универсальным коннектором	
	Дыхательный контур BC8022, с У-образным коннектором, предварительно собранный (упаковка 15 шт.)	260161
	Дыхательный контур, взрослый, многоцветный, MR850, без набора увлажнителя, с комплектом клапана выдоха C1/T1/MR1	
	Дыхательный контур A0-C1, без влагосборника	260153
	Дыхательный контур GM A0-C1, без влагосборника	260154
	Дыхательный контур, детский, многоцветный, MR850, без набора увлажнителя, с комплектом клапана выдоха C1/T1/MR1	
	Дыхательный контур P1-C1, один влагосборник	260159
	Дыхательный контур, детский, многоцветный, с тепловлагообменником с фильтром, без набора увлажнителя, с комплектом клапана выдоха C1/T1/MR1	
	Дыхательный контур P0-C1, без влагосборника	260157
	Дыхательный контур GM P0-C1, без влагосборника	260158

Таблица G-1. Детали и принадлежности аппарата ИВЛ (продолжение)

Поз. № (рис. G-1)	Описание	PN
1	Дыхательный контур, взрослый, одноразовый, MR850, без комплекта клапана выдоха	
	Дыхательный контур RT200, без влагосборника (упаковка 10 шт.)	260039
	Дыхательный контур, неонатальный, одноразовый, MR850, без комплекта клапана выдоха	
	Дыхательный контур RT225, с одним влагосборником (упаковка 10 шт.)	281592
	Дыхательный контур, неонатальный, многоразовый, MR850, без набора увлажнителя, с комплектом клапана выдоха C1/T1/MR1	
	Дыхательный контур I1, один влагосборник	260193
	Дыхательный контур GM I1, один влагосборник	260194
	Дыхательный контур, педиатрический/взрослый, одноразовый, без комплекта клапана выдоха	
	Дыхательный контур, коаксиальный, длина 1,8 м (упаковка 20 шт.)	260086
	Дыхательный контур, коаксиальный, с датчиком потока и угловыми адаптерами, длина 1,8 м (упаковка 20 шт.)	260087
	Дыхательный контур, коаксиальный, с датчиком потока и угловыми адаптерами, длина 2,4 м (упаковка 20 шт.)	260094
	Дыхательный контур, коаксиальный, с датчиком потока и угловыми адаптерами, длина 3,0 м (упаковка 10 шт.)	260145
	Дыхательный контур, коаксиальный, с датчиком потока и угловыми адаптерами, длина 4,8 м (упаковка 8 шт.)	260144

Таблица G-1. Детали и принадлежности аппарата ИВЛ (продолжение)

Поз. № (рис. G-1)	Описание	PN
1	Дыхательный контур, педиатрический/взрослый, одноразовый, с комплектом клапана выдоха	
	Дыхательный контур, коаксиальный, с датчиком потока и угловыми адаптерами, длина 1,8 м (упаковка 20 шт.)	260128
	Дыхательный контур, коаксиальный, с датчиком потока и угловыми адаптерами, длина 2,4 м (упаковка 20 шт.)	260127
	Дыхательный контур, коаксиальный, с датчиком потока и угловыми адаптерами, длина 3,0 м (упаковка 10 шт.)	260167
	Дыхательный контур, коаксиальный, с датчиком потока и угловыми адаптерами, длина 4,8 м (упаковка 8 шт.)	260168
	Дыхательный контур, неонатальный, одноразовый, без комплекта клапана выдоха	
	Дыхательный контур, с У-образным коннектором, датчиком потока, линией контроля давления и угловыми адаптерами, длина 1,5 м (упаковка 20 шт.)	260180
	Дыхательный контур, с У-образным коннектором, датчиком потока, линией контроля давления и угловыми адаптерами, длина 3,0 м (упаковка 10 шт.)	260182

Таблица G-1. Детали и принадлежности аппарата ИВЛ (продолжение)

Поз. № (рис. G-1)	Описание	PN
1	Датчики потока	
	Датчик потока, педиатрический/взрослый, одноразовый, 1,88 м (упаковка 10 шт.)	281637
	Датчик потока, педиатрический/взрослый, многоразовый, 1,88 м (упаковка 10 шт.)	155362
	Датчик потока, педиатрический/взрослый, автоклавируемый, 1,88 м (упаковка 1 шт.)	950185
	Датчик потока, неонатальный, одноразовый, 1,6 м (упаковка 10 шт.)	260177
	Датчик потока, неонатальный, одноразовый, 1,88 м (упаковка 10 шт.)	155500
	Датчик потока, неонатальный, одноразовый, 3,1 м (упаковка 10 шт.)	260179
не изо- бражено	Адаптер для калибровки датчика потока, педиатрический/взрослый, одноразовый (упаковка 10 шт.)	279937
	Адаптер для калибровки датчика потока, неонатальный, одноразовый (упаковка 10 шт.)	279964
не изо- бражено	Линия контроля давления (для режимов nCPAP, nCPAP-PC)	
	Линия контроля давления для режимов nCPAP и nCPAP-PC, неонатальная, одноразовая, 1,6 м (упаковка 10 шт.)	260174
	Линия контроля давления для режимов nCPAP и nCPAP-PC, неонатальная, одноразовая, 3,1 м (упаковка 10 шт.)	260176
	Комплект адаптера с люэровской насадкой для nCPAP/nCPAP-PC (дыхательный контур RT225 или аналогичный), одноразовый (упаковка 50 шт.)	282438

Таблица G-1. Детали и принадлежности аппарата ИВЛ (продолжение)

Поз. № (рис. G-1)	Описание	PN
не изо- бражено	Измерение CO₂ в основном потоке	
	Датчик CO ₂ HAMILTON CAPNOSTAT-5™	282157
	Адаптер воздуховода с датчиком CO ₂ , взрослый, одноразовый (упаковка 10 шт.)	281719
	Адаптер воздуховода с датчиком CO ₂ , взрослый, многоразовый (упаковка 1 шт.)	281721
	Адаптер воздуховода с датчиком CO ₂ , неонатальный, одноразовый (упаковка 10 шт.)	281722
	Адаптер воздуховода с датчиком CO ₂ , неонатальный, многоразовый (упаковка 1 шт.)	281722
	Гнездовой /штекерный коннектор 15 мм для датчика потока (для младенцев), одноразовый (упаковка 25 шт.)	281803
не изо- бражено	Измерение CO₂ в боковом потоке	
	Датчик CO ₂ HAMILTON LoFlow™ для бокового потока	281928
	Адаптер воздуховода с датчиком CO ₂ (в боковом потоке), педиатрический/взрослый, одноразовый (упаковка 10 шт.)	281929
	Адаптер воздуховода с датчиком CO ₂ (в боковом потоке), педиатрический/взрослый, с функцией осушения, одноразовый (упаковка 10 шт.)	281931
	Адаптер воздуховода с датчиком CO ₂ (в боковом потоке), неонатальный, с функцией осушения, одноразовый (упаковка 10 шт.)	281932

Таблица G-1. Детали и принадлежности аппарата ИВЛ (продолжение)

Поз. № (рис. G-1)	Описание	PN
не изо- бражено	Увлажнитель	
	HAMILTON-H900 <i>Подробнее см. в HAMILTON-H900 Product Catalog (Каталоге продукции HAMILTON-H900)</i>	624686
	Fisher & Paykel <i>Подробнее об увлажнителе и дыхательном контуре см. в каталоге</i>	689292
	Тележка	
2	Тележка (с креплением увлажнителя)	161150
3	Держатель баллона	161152
4	Кронштейн, быстрая установка, базовый	281671
5	Демонстрационный симулятор легкого	
	IntelliLung, макс. 1 литр	281869
	Демонстрационный симулятор работы легких с ЭТ-трубкой, взрослый, 2 л, с гнездовым 15 мм/штекерным 22 мм коннектором	151815
	Демонстрационный симулятор работы легких, неонатальный, 15 мм <i>Симулятор пассивных легких с двумя независимыми камерами (для симуляции легких младенцев и новорожденных).</i>	R53353
	Фильтр	
6	Комплект фильтров <i>(включает 5 наборов, в каждый из которых входит по 2 впускных воздушных фильтра-пылеотделителя и 1 фильтр охлаждающего вентилятора)</i>	161275
8	Фильтр, впускной воздушный (HEPA)	161236

Таблица G-1. Детали и принадлежности аппарата ИВЛ (продолжение)

Поз. № (рис. G-1)	Описание	PN
не изо- бражено	Фильтр на стороне пациента	
	Теплообменник с фильтром, взрослый	279963
	Теплообменник с фильтром, неонатальный	279960
	Бактериальный фильтр вдоха	279204
7	Шнур питания	
	Шнур питания с вилкой стандарта США, 2-контактной	355198
	Шнур питания с угловой вилкой (британского типа)	355199
	Шнур питания с вилкой (для стран континентальной Европы), 2-контактной	355200
	Шнур питания с вилкой (для Китая), 2-контактной	355308
9	Клапан выдоха	
	Набор клапана выдоха, педиатрический/взрослый, автоклавируемый, с крышкой и мембраной (упаковка 1 шт.)	161175
	Набор клапана выдоха, неонатальный, автоклавируемый, с крышкой и мембраной (упаковка 1 шт.)	161188
	Мембрана клапана выдоха, автоклавируемая (упаковка 5 шт.)	161390
	Набор клапана выдоха, педиатрический/взрослый, одноразовый (упаковка 10 шт.)	161186
10	Кислородная ячейка	396200

Таблица G-1. Детали и принадлежности аппарата ИВЛ (продолжение)

Поз. № (рис. G-1)	Описание	PN
11	Средства коммуникации	
	Панели подключения устройств связи (CO ₂ , вызов медсестры, RS-232)	161520
	Панели подключения устройств связи (вызов медсестры)	161521
	Панели подключения устройств связи (CO ₂ , SpO ₂ , RS-232)	161636
	Кабель для порта COM1 (260 мм)	161545
	Кабель для порта COM1 (500 мм)	161650
	Кабель, устройство вызова медсестры	160166
не изображено	Аккумулятор	
	Ионно-литиевый аккумулятор	369108
	Зарядное устройство/устройство калибровки аккумулятора	369104
не изображено	Коннектор подачи кислорода высокого давления	
	Соединитель, отвечающий стандарту безопасности для впускного фитинга для газа под высоким давлением (DISS)	160470
	Невзаимозаменяемый резьбовой соединитель (NIST)	160471
не изображено	Шланги и детали для подачи газовой смеси	
	Соединительная вставка, внутренний диаметр 4,8 мм для впускного коннектора O ₂ низкого давления	279913

Таблица G-1. Детали и принадлежности аппарата ИВЛ (продолжение)

Поз. № (рис. G-1)	Описание	PN
не изо- бражено	Датчики SpO2	
	Пульсовой оксиметр Masimo SET SpO2 <i>См. каталог принадлежностей и расходных материалов для Masimo SET</i>	689484
	Набор опций Masimo Rainbow SET (опция SW) <i>Доступно только в США (см. каталог принадлежностей и расходных материалов для Masimo Rainbow SET)</i>	689485
не изо- бражено	Маски и принадлежности <i>См. каталог принадлежностей Hamilton Medical</i>	689304
	Начальный комплект для режима nCPAP	282330
	Начальный комплект масок для неинвазивной вентиляции (NIV)	282013
	Небулайзер и принадлежности <i>См. каталог принадлежностей Hamilton Medical</i>	689304
	Адаптеры <i>См. каталог принадлежностей Hamilton Medical</i>	689304
	Инструменты и оборудование для тестирований <i>См. каталог принадлежностей Hamilton Medical</i>	689304
	Набор документации	
	Английский	161020
	На немецком языке	161021
	На испанском языке	161022
	На французском языке	161023
	На итальянском языке	161024

Таблица G-1. Детали и принадлежности аппарата ИВЛ *(продолжение)*

Поз. № (рис. G-1)	Описание	PN
	Набор документации	
	На китайском языке	161027
	На русском языке	161026
	На португальском языке	161028
	Продление гарантии	
	Продление гарантии на 1 год	700403
	Продление гарантии на 2 года	700404
	Продление гарантии на 3 года	700405

Н Коммуникационный интерфейс

Н.1	Введение	Н-2
Н.2	Сведения о протоколах	Н-3
Н.3	Использование коммуникационного интерфейса COM1	Н-5
Н.3.1	Подключение к монитору пациента	Н-5
Н.3.2	Подключение к PDMS или компьютеру	Н-7
Н.3.3	Разводка контактов разъема COM1	Н-9
Н.4	Использование коммуникационного интерфейса вызова медсестры (6-контактный разъем)	Н-10
Н.4.1	Передача сигналов тревоги на удаленное устройство	Н-10
Н.4.2	Передача сигналов синхронизации вдоха:выдоха (I:E)	Н-11
Н.4.3	Схема назначения выводов 6-контактного разъема вызова медсестры	Н-12

Н.1 Введение

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Дополнительные устройства, подключаемые к медицинскому электрооборудованию, должны отвечать требованиям соответствующих стандартов IEC или ISO (например, IEC 60950 «Оборудование для обработки данных»). Кроме этого, все конфигурации должны отвечать требованиям к медицинским электрическим системам (стандарт IEC 60601-1, пункт 16).

Лица, подключающие дополнительные устройства к медицинскому электрооборудованию, настраивают конфигурацию системы и поэтому несут ответственность за ее соответствие требованиям к медицинским электрическим системам. Помните, что местное законодательство является приоритетным по отношению к указанным выше требованиям. По вопросам касательно дальнейших действий обращайтесь к представителю компании Hamilton Medical или в отдел технической поддержки.

- Панель опций оснащена крышками с защитой от электромагнитных помех для портов соединителей. Когда какой-либо порт не используется, обязательно устанавливайте на него защитную крышку.
- Время задержки с момента наступления условия срабатывания тревоги до момента выхода сигнала из порта ввода/вывода обычно составляет 500 мс. Время, необходимое для отображения сообщения на подключенном мониторе, зависит от характеристик монитора пациента.

В зависимости от конфигурации коммуникационный интерфейс предусматривает описанные ниже варианты передачи данных.

Если используется...	Аппарат ИВЛ...
Разъем COM1 на панели опций	Передает данные мониторинга, параметры аппарата и тревоги на монитор пациента, в систему управления данными пациента (PDMS) или другую компьютерную систему. См. раздел Н.3.
Разъем устройства вызова медсестры на панели опций	Передает сигналы тревоги на устройство вызова медсестры. Подробнее см. раздел Н.4.

Н.2 Сведения о протоколах

В устройстве используются три общих типа протоколов, краткое описание которых приведено ниже.

Дополнительные сведения и данные о технических характеристиках можно получить у представителя компании Hamilton Medical.

Таблица Н-1. Обзор протоколов

	Philips VueLink Open	Протокол опроса (устаревший)	Протокол блоков (новый)
Частота передачи	Непрерывный	Опрос	Непрерывный
Скорость передачи	<ul style="list-style-type: none"> • 19200 бод • 8 бит данных, 1 стоповый бит • Четность: нет • Квитирование: нет 	<ul style="list-style-type: none"> • 9600 бод • 7 бит данных, 2 стоповых бита • Четность: ЧЕТНЫЙ • Квитирование: XON/XANY 	<ul style="list-style-type: none"> • 38400 бод • 8 бит данных, 1 стоповый бит • Четность: нет • Квитирование: нет
Кривые	6 кривых, одно-временная отправка 2 кривых	4 кривые Разрешение: <ul style="list-style-type: none"> • интенсивность потока 2,5 мл/с; • объем 2,5 мл 	8 кривых с высоким разрешением Разрешение: <ul style="list-style-type: none"> • интенсивность потока 0,1 мл/с; • объем 0,1 мл

Таблица Н-1. Обзор протоколов (продолжение)

	Philips VueLink Open	Протокол опроса (устаревший)	Протокол блоков (новый)
<p>Передаваемые данные</p> <p>Настройки, измерения, кривые, сигналы тревоги, режимы, информация об устройстве</p>	Выборка	Выборка	Все
<p>Доступные протоколы в конфигурации и аппарата ИВЛ («Конфигурация» > «Общее» > «Еще»)</p> <p>См. таблицы Н-2, Н-3 и Н-4</p>	<p>Philips Open VueLink</p> <p><i>Собственный стандартный протокол Philips для передачи данных, обеспечивает структурирование предварительно сконфигурированных данных</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Galileo compatible (имитация работы аппарата ИВЛ Galileo) • Hamilton P2 (стандартный протокол опроса) • Hamilton (совместимость с предыдущими версиями) • DrägerTestProtocol (для преобразователя протоколов Dräger MIB II с мониторами Infinity) 	Протокол блоков
Дополнительная информация			<p>Два режима: кривая (только данные кривых) и смешанный (по умолчанию, поддерживает отправку данных кривых и/или параметров)</p>

Н.3 Использование коммуникационного интерфейса COM1

С помощью разъема COM1 на панели опций можно подключаться к следующим компонентам:

- мониторы пациента (см. раздел Н.3.1);
- система управления данными пациента (PDMS) или другая компьютерная система (см. раздел Н.3.2).

Н.3.1 Подключение к монитору пациента

ВНИМАНИЕ!

Чтобы предотвратить возможные негативные последствия для пациента при использовании монитора, проверяйте состояние пациента и работу аппарата каждый раз, когда на мониторе появляется сигнал тревоги. Подробная информация о тревоге может не отображаться на экране монитора.

ПРИМЕЧАНИЕ.

- В ходе конфигурации коммуникационного интерфейса исходящие данные аппарата ИВЛ (параметры и метки, сигналы тревоги и сообщения) преобразовываются в соответствии с конкретными правилами отображения и характеристиками процессов на подключенных мониторах пациентов. Такое преобразование приводит к следующим результатам.
 - Используемый монитор может не распознавать и не сообщать информацию о всех режимах и параметрах (например, о режиме ASV, параметре отслеживания максимального давления). Также сообщение тревоги на мониторе может отличаться от сообщения на экране аппарата ИВЛ. В подобных случаях рекомендуется просматривать данные непосредственно на экране аппарата ИВЛ HAMILTON-C1.

- Отключение звукового сигнала тревоги аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 **не отключает** звук сигнала на мониторе пациента автоматически.

Разъем COM1 на панели опций позволяет передавать данные мониторинга, параметры устройства и тревоги с аппарата ИВЛ на монитор пациента.

Коммуникационный интерфейс состоит из двух основных компонентов.

- Аппаратное обеспечение для установки подключения
Для установки данного соединения необходимы компоненты, указанные на рис. Н-1, а также специальные аппаратные средства для конкретного используемого интерфейса, поставляемые производителем мониторов пациента (см. таблицу Н-2).
- Преобразование данных
Дополнительные сведения и данные о технических характеристиках можно получить у представителя компании Hamilton Medical.

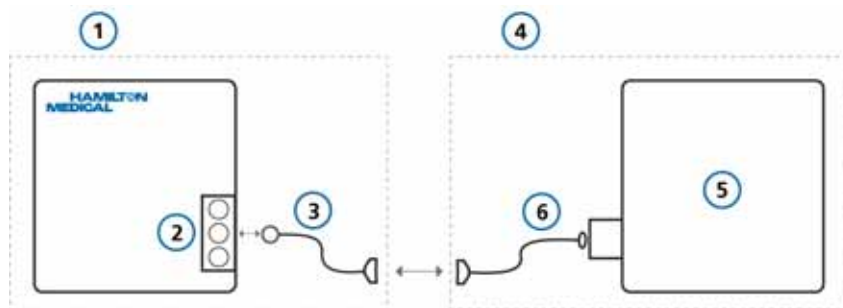


Рисунок Н-1. Подключение к монитору пациента

- | | | | |
|---|-----------------------------------------------------|---|-------------------------------------|
| 1 | Компоненты, поставляемые компанией Hamilton Medical | 4 | Компоненты сторонних производителей |
| 2 | Аппарат ИВЛ и панель опций с портом COM1 | 5 | Монитор пациента |
| 3 | Кабель COM1 (PN 161573) | 6 | Соединение «интерфейс–монитор» |

Таблица Н-2. Производители поддерживаемых мониторов пациентов и соответствующие протоколы

Производитель	Название продукта	Протокол <i>Выберите этот протокол в окне «Конфигурация» > «Общее» > «Еще» на экране устройства.</i>
Philips	IntelliVue (VueLink)	Open VueLink
	IntelliVue (IntelliBridge)	
Spacelabs Medical	Ultraview	GALILEO compatible
Nihon Kohden	BSM-9101K (v12-06 или более поздней версии)	Hamilton
	BSM-6000K (v02-10 или более поздней версии)	
Dräger	Infinity	DrägerTestProtocol
Mindray	Beneview	Hamilton/Hamilton P2

Н.3.2 Подключение к PDMS или компьютеру

Через разъем COM1 на панели опций можно передавать данные мониторинга, параметры аппарата ИВЛ и тревоги с него в систему управления данными пациента (PDMS) медицинского учреждения или другую компьютерную систему.

Доступ к данным позволяет эффективно управлять ими, а также проводить клинические исследования. Данные с аппарата ИВЛ можно анализировать с помощью ряда различных программных средств, а также вносить в электронную медицинскую карту пациента (EMR).

Кроме того, для проведения исследований можно использовать программу HAMILTON MEDICAL DataLogger. Дополнительные сведения можно получить у представителя компании Hamilton Medical.

Аппаратные средства, требуемые для установки соединения, показаны на рис. Н-2.

В таблице Н-3 указаны производители поддерживаемых систем PDMS и соответствующие протоколы.

В некоторых случаях может потребоваться установить дополнительное промежуточное программное обеспечение для конкретной системы (см. таблицу Н-4).

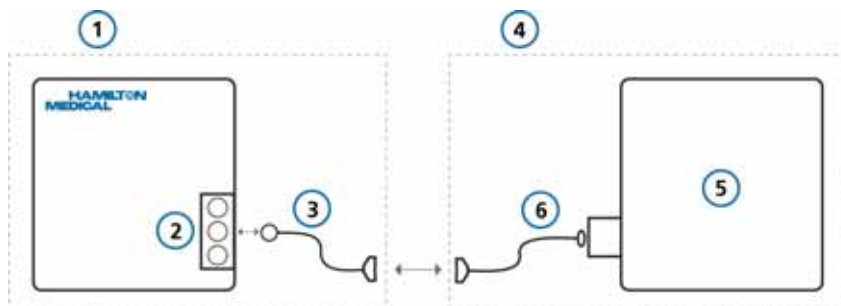


Рисунок Н-2. Подключение к PDMS или компьютеру

- | | |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>1 Компоненты, поставляемые компанией HAMILTON MEDICAL</p> <p>2 Аппарат ИВЛ и панель опций с портом COM1</p> <p>3 Кабель COM1 (PN 161573)</p> | <p>4 Компоненты сторонних производителей</p> <p>5 PDMS или компьютер</p> <p>6 Соединение «интерфейс–система»</p> |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Таблица Н-3. Производители поддерживаемых систем PDMS и соответствующие протоколы

Производитель	Название продукта	Протокол <i>Выберите этот протокол в окне «Конфигурация» > «Общее» > «Еще» на экране устройства.</i>
GE Healthcare	Centricity™ Critical Care	GALILEO compatible
iMDsoft	MetaVision	Hamilton
Dräger	Integrated Care Manager (ICM)	GALILEO compatible/Hamilton P2
Cerner	Интерфейс для устройств BMDI	Hamilton P2

Таблица Н-3. Производители поддерживаемых систем PDMS и соответствующие протоколы (продолжение)

Производитель	Название продукта	Протокол <i>Выберите этот протокол в окне «Конфигурация» > «Общее» > «Еще» на экране устройства.</i>
LOWTeq	LOWTeq-PDMS для отделений интенсивной терапии	GALILEO compatible/Hamilton P2
B-Simple	B-ICU Care	Hamilton P2

Таблица Н-4. Поддерживаемое промежуточное программное обеспечение и соответствующие протоколы

Производитель	Название продукта	Название/ тип протокола <i>Выберите этот протокол в окне «Конфигурация» > «Общее» > «Еще» на экране устройства.</i>
Capsule Technologie	DataCaptor	Hamilton P2
Bridge-Tech	Device Connectivity Solution (DCS)	Hamilton/Hamilton P2

Н.3.3 Разводка контактов разъема COM1

Cable to COM1 User Note (Памятка пользователя по подключению кабеля к порту COM1) (PN 624442) содержит подробные сведения о кабеле, разъеме и схеме назначения выводов COM1.

Н.4 Использование коммуникационного интерфейса вызова медсестры (6-контактный разъем)

ВНИМАНИЕ!

Максимально допустимые значения напряжения и тока между контактами реле – 0,2 А, 48 В.

6-контактный разъем на панели опций обозначен отметкой *Nurse* (Медсестра).

Через разъем вызова медсестры на панели опций аппарат ИВЛ передает на устройство вызова медсестры или иное устройство в другом месте следующие сигналы:

- сигналы тревоги (раздел Н.4.1);
- сигналы синхронизации I:E (раздел Н.4.2).

Возможность отправлять сигналы тревоги на внешнее устройство называется функцией *дистанционной тревоги* или же *вызова медсестры*.

Н.4.1 Передача сигналов тревоги на удаленное устройство

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Прежде чем использовать функцию дистанционной тревоги, убедитесь, что сигналы доходят до удаленного устройства.

ВНИМАНИЕ!

Если функция дистанционной тревоги используется в изоляторе, регулярно проверяйте ее работу.

Функция дистанционной тревоги (вызова медсестры) передает звуковые и визуальные сигналы тревоги с аппарата ИВЛ на устройства, расположенные в другом месте. Эта функция особенно полезна, например, когда аппарат ИВЛ установлен в изоляторе, а сигналы тревоги необходимо передавать на устройство в другом помещении.

С помощью клавиши отключения звукового сигнала тревоги на аппарате ИВЛ можно остановить воспроизведение звукового сигнала тревоги и на аппарате ИВЛ, и на устройстве дистанционной тревоги.

Функция дистанционной тревоги активируется за счет срабатывания реле, интегрированных в аппарат ИВЛ. Для ее использования необходимо подключить к аппарату ИВЛ кабель устройства вызова медсестры с 6-контактным разъемом (PN 160166). *Nurse Call Cable Setup Guide (Руководство по использованию кабеля устройства вызова медсестры) (PN 624344)* содержит подробные сведения о кабеле, разъемах и схеме назначения выводов.

Н.4.2 Передача сигналов синхронизации вдоха:выдоха (I:E)

Через 6-контактный разъем вызова медсестры на панели опций аппарат ИВЛ передает сигналы синхронизации вдоха:выдоха (I:E) на внешнее устройство.

Аппаратные средства, требуемые для передачи сигнала, изображены на рисунке Н-3.

Возможность синхронизации I:E основана на встроенном в аппарат ИВЛ реле. Подробнее см. в документе «*Nurse Call Cable Setup Guide (Руководство по использованию кабеля устройства вызова медсестры) (PN 624344)*».

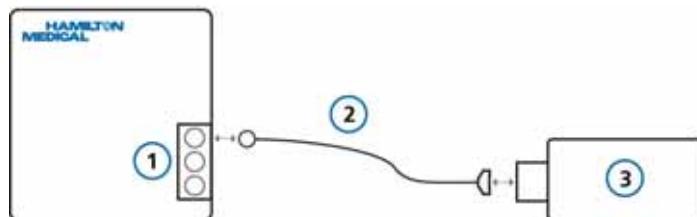


Рисунок Н-3. Подключение к внешнему устройству через 6-контактный разъем вызова медсестры

- | | | | |
|---|------------------------------------------------------|---|--------------------|
| 1 | Аппарат ИВЛ и панель опций с портом вызова медсестры | 3 | Внешнее устройство |
| 2 | Кабель вызова медсестры (PN 160166) | | |

Н.4.3 Схема назначения выводов 6-контактного разъема вызова медсестры

Nurse Call Cable Setup Guide (Руководство по использованию кабеля устройства вызова медсестры) (PN 624344) содержит подробные сведения о кабеле вызова медсестры, разъеме и схеме назначения выводов.

Конфигурация

I.1	Введение	I-3
I.2	Переход в режим «Конфигурация»	I-3
I.3	Настройка общих параметров	I-4
I.3.1	«Язык»: выбор языка по умолчанию	I-4
I.3.2	Выбор единиц измерения по умолчанию	I-5
I.3.3	Активация коммуникационного интерфейса	I-6
I.3.4	Установка минимальной громкости сигнала тревоги	I-7
I.4	Установка временных характеристик дыхательного цикла и выбор названий режимов	I-8
I.4.1	Установка временных характеристик дыхательного цикла для режимов PCV+ и (S)CMV+	I-9
I.4.2	Выбор названий для режимов	I-9
I.5	Конфигурация основных параметров мониторинга, отображаемых по умолчанию	I-10
I.6	Окно «Setups» (конфигурация быстрой настройки)	I-11
I.6.1	Конфигурация отдельных параметров быстрой настройки	I-11
I.6.2	Выбор параметров быстрой настройки по умолчанию	I-18
I.7	Конфигурация настроек датчика пульсового оксиметра	I-19
I.8	Копирование параметров конфигурации	I-19
I.9	Конфигурация опций программного и аппаратного обеспечения	I-20

I.9.1	Просмотр установленных опций	I-20
I.9.2	Добавление опций программного обеспечения	I-20
I.9.3	Активация опций аппаратного обеспечения	I-23
I.9.4	Удаление опций	I-24

I.1 Введение

В ходе конфигурации аппарата ИВЛ для него устанавливается язык по умолчанию, задаются основные параметры мониторинга, которые будут отображаться на дисплее, а также параметры запуска для нового пациента, единицы измерения давления и прочие настройки.

I.2 Переход в режим «Конфигурация»

В режим «Конфигурация» можно перейти из режима ожидания. Для входа требуется код конфигурации (его можно узнать у вашего администратора).

Доступ к режиму «Конфигурация»

1. Нажмите кнопку «**Утилиты**» внизу экрана и перейдите на вкладку «**Конфигурация**».

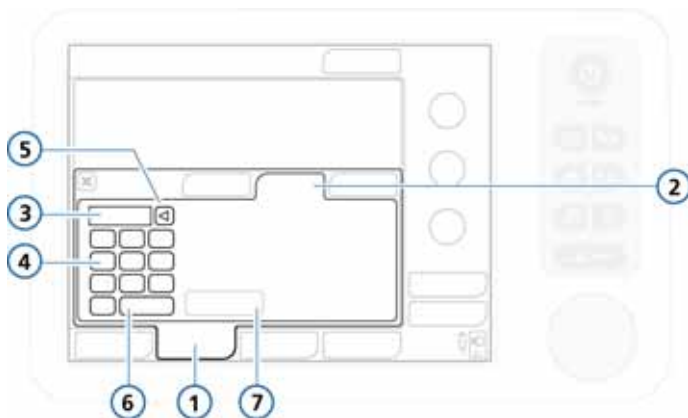


Рисунок I-1. Доступ к конфигурации

- | | | | |
|---|-------------------------------|---|--------------------|
| 1 | Утилиты | 5 | Delete |
| 2 | Конфигурация | 6 | Enter |
| 3 | Текстовое поле для ввода кода | 7 | Кнопка «Конфигур.» |
| 4 | Клавиатура | | |

2. Коснитесь текстового поля, а затем с помощью экранной клавиатуры введите код конфигурации и нажмите **Enter**.

Активируется кнопка «Конфигур.».

3. Коснитесь кнопки «**Конфигур.**».

Откроется окно «Конфигур.» с вкладкой «Язык».

Здесь можно задать параметры и добавить нужные опции.

I.3 Настройка общих параметров

Оператор может устанавливать для аппарата ИВЛ некоторые общие параметры по умолчанию, например язык, единицы измерения и используемый коммуникационный интерфейс.

I.3.1 «Язык»: выбор языка по умолчанию

Откройте окно «**Общее**» -> «**Язык**» и выберите желаемый язык экранного интерфейса.

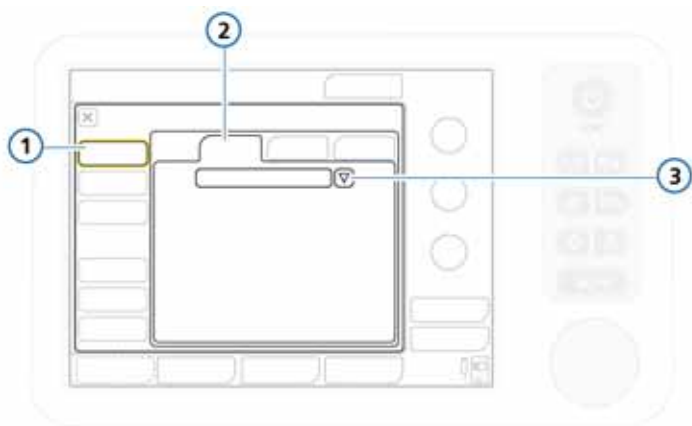


Рисунок I-2. Окно выбора языка

- | | | | |
|---|-------|---|---------------|
| 1 | Общее | 3 | Список языков |
| 2 | Язык | | |

I.3.2 Выбор единиц измерения по умолчанию

Откройте окно «Общее» -> «Единицы» и выберите единицы измерения, в которых будут отображаться показатели давления, длины и CO₂.

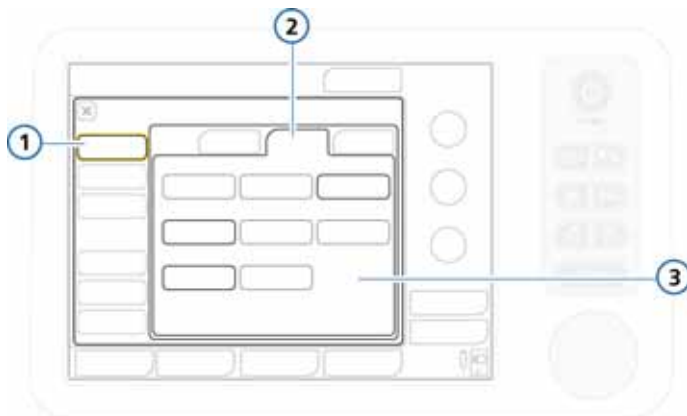


Рисунок I-3. Конфигурация единиц измерения

- | | | | |
|---|---------|---|--------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Общее | 3 | Единицы измерения для параметров «Давление», «CO ₂ », «Длина» |
| 2 | Единицы | | |
-

I.3.3 Активация коммуникационного интерфейса

Откройте окно «Общее» -> «Еще» (рис. I-4).

Активируйте требуемый **коммуникационный интерфейс**.
Подробнее см. в приложении H.

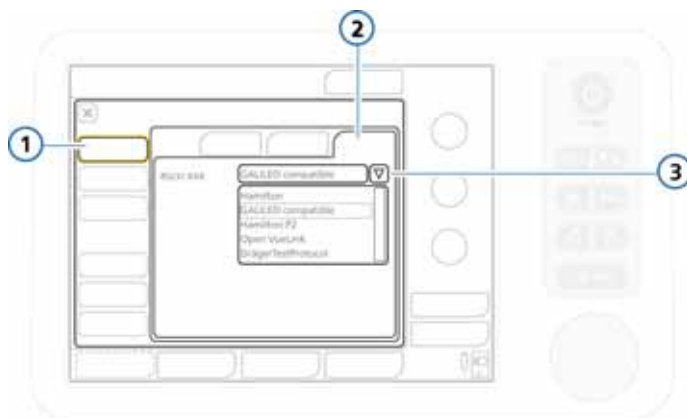


Рисунок I-4. Конфигурация коммуникационного интерфейса

- | | | | |
|---|-------|---|----------------------|
| 1 | Общее | 3 | Доступные интерфейсы |
| 2 | Еще | | |
-

1.3.4 Установка минимальной громкости сигнала тревоги

Вы можете устанавливать минимальную громкость сигналов тревоги аппарата ИВЛ. После установки пользовательского значения в разделе конфигурации оператор уже не сможет задать меньший уровень громкости.

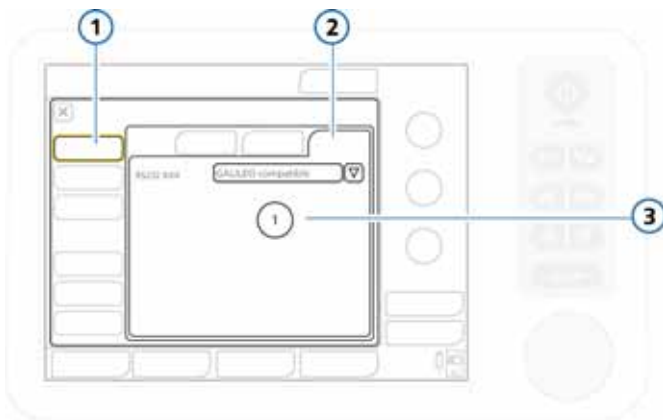


Рисунок 1-5. Установка минимальной громкости

- | | | | |
|---|-------|---|----------------|
| 1 | Общее | 3 | Мин. громкость |
| 2 | Еще | | |

Установка минимальной громкости сигнала тревоги

1. Откройте окно «Общее» -> «Еще» (рис. 1-5).
2. Нажмите кнопку **Мин. громкость** и выберите нужное значение (по умолчанию установлено 1.)
3. Настройте другие параметры или выйдите из режима конфигурации.

Настройки будут применены к аппарату. Обратите внимание: если новое минимальное значение больше, чем текущая громкость сигналов тревоги, оно заместит ранее выбранные настройки.

Чтобы проверить настройки, найдите значение параметра **Громкость** в окне «Система» -> «Настройки».

I.4 Установка временных характеристик дыхательного цикла и выбор названий режимов

Оператор может выбирать стратегии временных характеристик принудительной вентиляции для режимов PCV+ и SCMV+ («I:E» или «Твд»), а также названия для адаптивных режимов вентиляции с управлением по давлению.

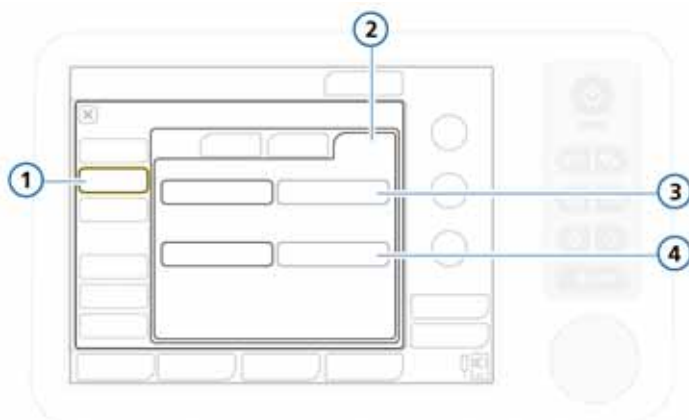


Рисунок I-6. Установка временных характеристик дыхательного цикла и выбор названий режимов

- | | | | |
|---|------------|---|---------------------------------------------|
| 1 | Modes | 3 | Временные характеристики дыхательного цикла |
| 2 | Philosophy | 4 | Варианты названий режимов |

I.4.1 Установка временных характеристик дыхательного цикла для режимов PCV+ и (S)CMV+

Временные характеристики принудительного дыхательного цикла в аппарате ИВЛ определяются комбинацией параметров «Частота» и «Твд» (время вдоха). В режимах PCV+ и (S)CMV+ вместо указанных выше параметров для контроля временных характеристик дыхательного цикла можно выбрать соотношение вдоха:выдоха (I:E).

Изменение временных характеристик дыхательного цикла в режимах PCV+ и (S)CMV+

В окне «Modes» установите для выбранной временной характеристики параметр «I : E» (по умолчанию) или «Твд». См. рис. I-6.

I.4.2 Выбор названий для режимов

Выберите названия для адаптивных режимов (регулировка по давлению и целевому объему).

Выбор названий для режимов

Выберите опцию «(S) CMV+ / SIMV+» (по умолчанию) или «APVcmv / APVsimv».

I.5 Конфигурация основных параметров мониторинга, отображаемых по умолчанию

Оператор может задать набор основных параметров мониторинга, которые по умолчанию будут отображаться на экране.

Откройте окно «Графики» -> «ММР» (рис. I-7). Выберите необходимый параметр для отображения в определенном месте на экране. Повторяйте указанную процедуру для всех остальных параметров.

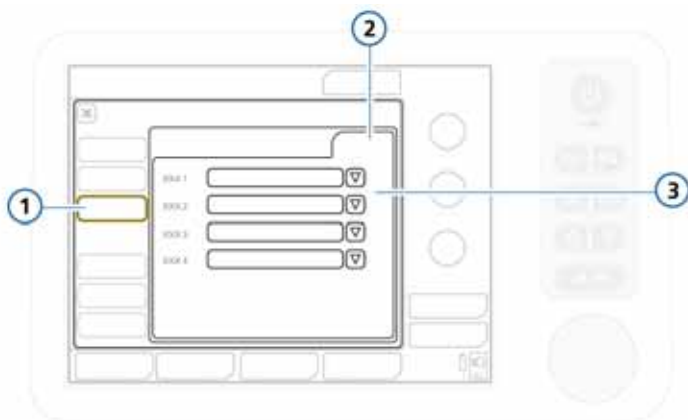


Рисунок I-7. Конфигурация основных параметров мониторинга

- | | | | |
|---|---------|---|-------------------------------------------------------|
| 1 | Графики | 3 | Список основных параметров мониторинга (с MMP 1 по 4) |
| 2 | ММР | | |

I.6 Окно «Setups» (конфигурация быстрой настройки)

Термин «*быстрая настройка*» обозначает группу определяемых оператором параметров, в число которых входят характеристики пациента (группа и вес), выбранный режим и контролируемые параметры, настройки пределов сигналов тревог и диапазоны зоны отлучения. Когда пользователь выбирает в окне «Режим Ожидания» соответствующую конфигурацию, заданные настройки применяются автоматически.

Можно установить до трех конфигураций параметров быстрой настройки, а также указать, какую из них следует применять по умолчанию при включении аппарата ИВЛ (см. раздел I.6.2).

I.6.1 Конфигурация отдельных параметров быстрой настройки

Создание конфигурации быстрой настройки

1. В режиме ожидания задайте параметры аппарата ИВЛ, которые хотите сохранить в качестве конфигурации быстрой настройки. Выберите следующее:
 - группу пациентов и пол/рост (для взрослых/детей) или вес (для младенцев);
 - режим вентиляции;
 - контролируемые параметры режима;
 - пределы тревог.
2. Перейдите в режим конфигурации (см. раздел I.2).
3. В окне «Конфигурация» выберите «Setups», после чего нажмите кнопку (1, 2, 3 или пользовательские ярлыки), чтобы создать конфигурацию параметров быстрой настройки.

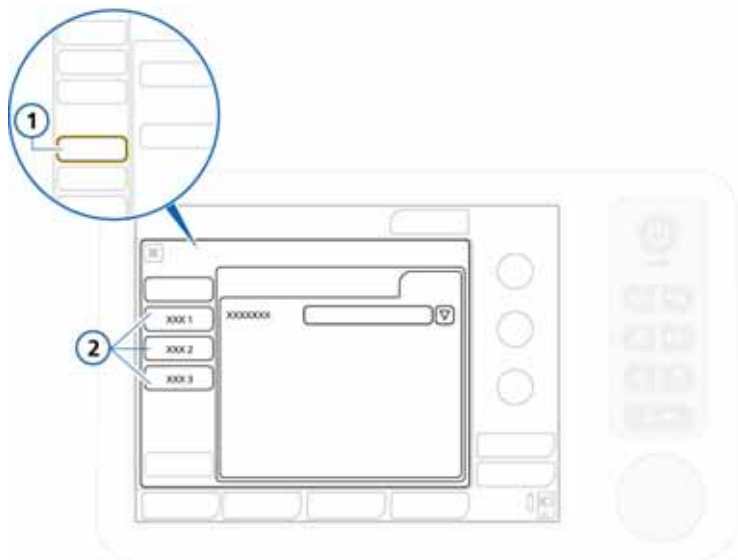


Рисунок I-8. Доступ к окну конфигурации параметров настройки

- | | | | |
|---|-----------------------------------------------|---|--------------------------|
| 1 | Кнопка «Setups» в главном окне «Конфигурация» | 2 | Кнопки быстрой настройки |
|---|-----------------------------------------------|---|--------------------------|

Откроется окно конфигурации параметров «Общее» (рис. I-9). Обратите внимание: теперь с помощью кнопок на панели слева можно получить доступ к вариантам быстрой настройки.

4. Чтобы указать название для набора параметров быстрой настройки, нажмите кнопку **«Rename setup»**.
Обязательно введите название, так как оно будет отображаться на кнопке быстрой настройки в режиме ожидания и в данном окне конфигурации.
5. Выберите, какие параметры нужно использовать в данной конфигурации быстрой настройки. Для этого нажмите соответствующую кнопку (рис. I-9):
 - чтобы применить параметры, выбранные на этапе 1, нажмите **«Исп текущие устан»**;

- чтобы применить заводские параметры, нажмите «Use factory settings».

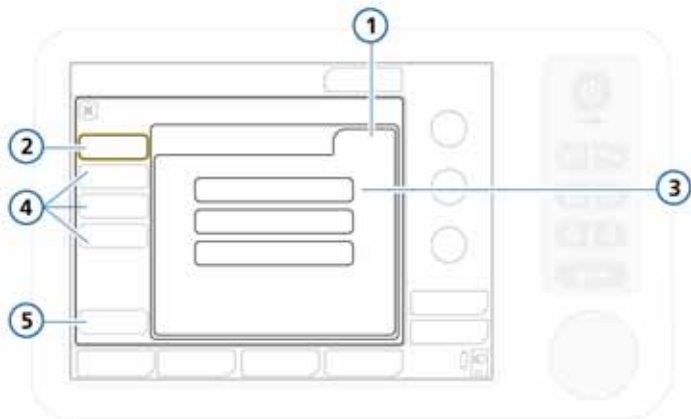


Рисунок I-9. Окно конфигурации параметров быстрой настройки

1,2	Общее	4	Кнопки «Установк Режимов», «Тревоги», «Статус вентил»
3	Кнопки «Rename setup», «Исп текущие устан», «Use factory settings»	5	Назад (переход в главное окно «Конфигурация»)

6. Нажмите «**Установк Режимов**» -> «**Управление**», чтобы просмотреть настройки параметров пациента. Примечание: ниже перечислены параметры, которые рассчитываются на основе значения веса и поэтому не отображаются в этом окне.

- На основе показателя идеального веса тела («ИдВес») устанавливаются следующие параметры: «Vt», «Частота», «Твысок», «Тнизк» и «Твд».
- На основе показателя фактического веса тела (для младенцев) устанавливаются следующие параметры: «Vt», «Частота», «Твысок», «Тнизк», «Твд» и «Твд макс».



7. Нажмите «**Vt/ИдВес**» (для младенцев – «**Vt/вес**»), чтобы установить дыхательный объем согласно значению

«ИдВес» либо фактическому весу (для младенцев). См. рис. I-10 и I-11.

Параметры «Vt/ИдВес» или «Vt/вес» (для младенцев) используются в расчетах следующих значений:

- подаваемого первичного «Vt» в режимах с управлением по объему;
- первичных верхнего и нижнего пределов тревог для параметров «Vt» и «МинобъВыд».

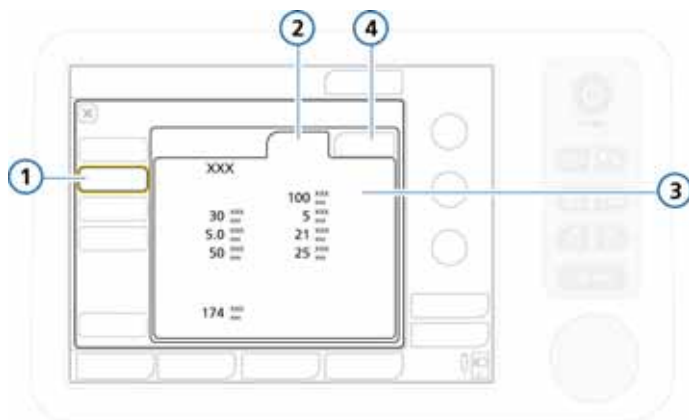


Рисунок I-10. Конфигурация контролируемых показателей режима

1	Установк Режимов	3	Настройки параметров режима и пациента
2	Управление	4	Vt/ИдВес или Vt/вес (для младенцев)

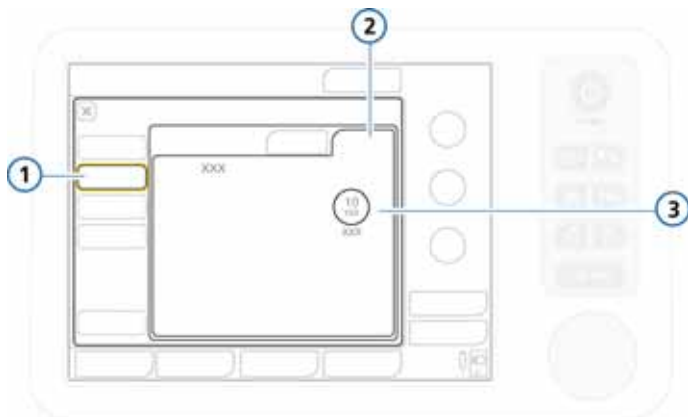


Рисунок I-11. Конфигурация контролируемых показателей режима («Vt/ИдВес»)

- | | | | |
|---|-------------------------------------|---|---------------------------------------------|
| 1 | Установк Режимов | 3 | Режим и Vt/ИдВес или Vt/вес (для младенцев) |
| 2 | Vt/ИдВес или Vt/вес (для младенцев) | | |

8. Проверьте настройки тревог в окне «Тревоги».

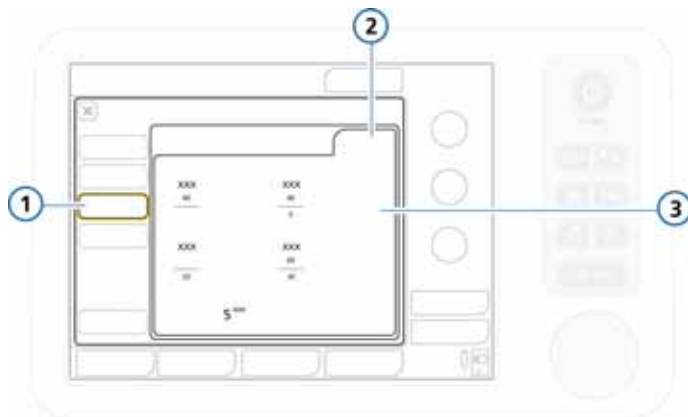


Рисунок I-12. Просмотр настроек тревог

- | | | | |
|------|---------|---|------------------|
| 1, 2 | Тревоги | 3 | Настройки тревог |
|------|---------|---|------------------|

9. Вручную задайте параметры пациента в окне «**Статус вентил**».

В окне «**Статус вентил**» (рис. I-13) можно настроить диапазоны зоны отлучения для интеллектуальной панели «Сост. Вент» (рис. I-14) в соответствии с протоколом вашего учреждения.

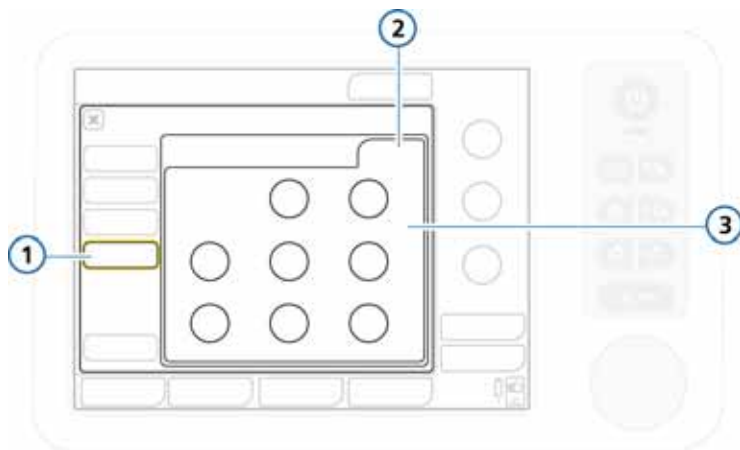


Рисунок I-13. Конфигурация «Статус вентил»

- 1, 2 Статус вентил 3 Настройки параметров зоны отлучения: «Кислород», «РЕЕР», «%Минобъ», «Ринсп», «RSB», «ЧДспонт»

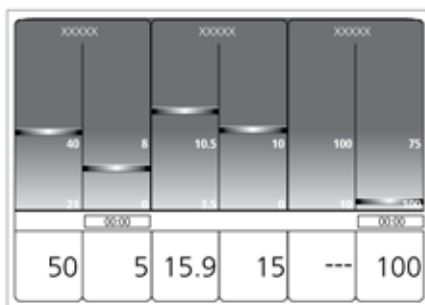


Рисунок I-14. Интеллектуальная панель «Сост. Вент»

10. Нажмите кнопку «Назад», чтобы вернуться к окну «Default setup».

При следующем включении заданные параметры будут использоваться по умолчанию.

I.6.2 Выбор параметров быстрой настройки по умолчанию

Настройка по умолчанию – это набор параметров, которые автоматически загружаются при включении аппарата ИВЛ.

Задав одну или несколько конфигураций быстрой настройки, выберите какую-либо из них для запуска по умолчанию.

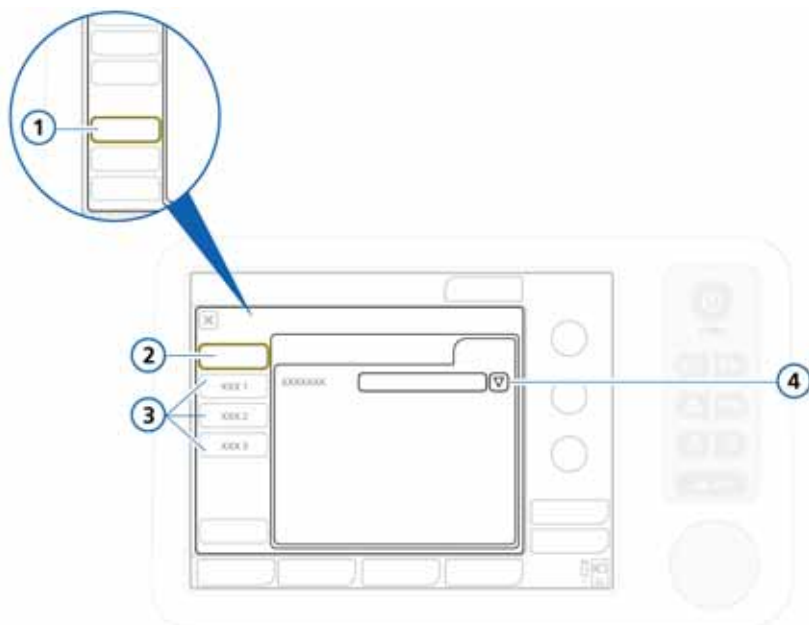


Рисунок I-15. Конфигурация в окне «Default setup»

- | | | | |
|---|-----------------------------------------------|---|-------------------------------------------|
| 1 | Кнопка «Setups» в главном окне «Конфигурация» | 3 | Конфигурации быстрой настройки (с 1 по 3) |
| 2 | Default setup | 4 | Список выбора настроек по умолчанию |

Выбор конфигурации быстрой настройки по умолчанию

1. В окне «Setups» (рис. I.6.1) откройте окно «Default setup».
2. Выберите в списке желаемую конфигурацию.

I.7 Конфигурация настроек датчика пульсового оксиметра

Если используются опция SpO2 и пульсовой оксиметр, в окне «Конфигурация» доступна кнопка «Датчики». В окне «Датчики» отображаются параметры получения данных оксиметра.

Подробнее о настройке этой опции см. в приложении «Пульсовая оксиметрия».

I.8 Копирование параметров конфигурации

Выберите «Import» или «Export», чтобы передать данные конфигурации с помощью запоминающего устройства USB.

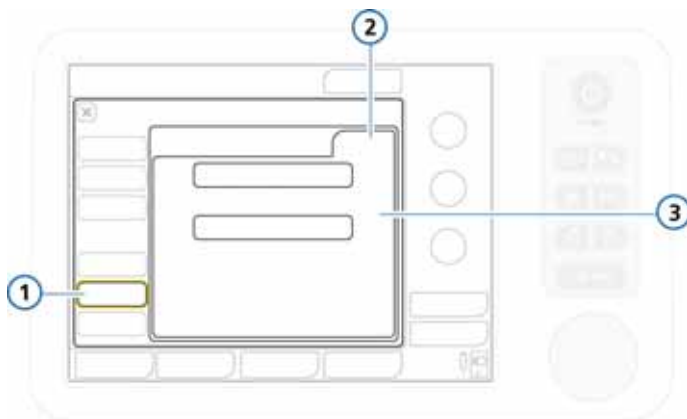


Рисунок I-16. Окно «Transfer»

1,2 Transfer 3 «Import», «Export»

I.9 Конфигурация опций программного и аппаратного обеспечения

Прежде чем использовать аппарат ИВЛ, обязательно активируйте необходимые опции аппаратного обеспечения («CO2», «SpO2»), а также добавьте и активируйте нужные опции программного обеспечения.

I.9.1 Просмотр установленных опций

Просмотр установленных опций

1. В окне «Конфигурация» нажмите кнопку «Options».
2. Перейдите на нужную вкладку: «SW options» для программного обеспечения, «HW options» – для оборудования. См. рис. I-17.

I.9.2 Добавление опций программного обеспечения

Указанные ниже опции программного обеспечения можно добавить только при наличии лицензионного ключа¹.

-
- | | | |
|---------------|---------------------|---------------|
| • Младенец | • NeoNIV
(nCPAP) | • NIV/NIV-C/B |
| • DuoPAP/APRV | • Тренд/Петли | |
-

Могут быть доступны пробные версии программного обеспечения. Срок действия пробных опций истекает через 30 дней, после чего они автоматически деактивируются.

Прежде чем перейти к выполнению описанных далее действий, получите все необходимые ключи.

1. Список может быть неполным. Подробнее см. в каталоге продукции и заказе.

Добавление опции программного обеспечения

1. В окне «Конфигурация» нажмите кнопку «Options».
2. В окне «Options» перейдите на вкладку «SW options».



Рисунок I-17. Вкладка «SW options»

- | | |
|-----------------------|------------------|
| 1 Options | 4 Добавить опции |
| 2 SW options | 5 Clear options |
| 3 Установленные опции | 6 HW options |

3. Коснитесь кнопки «Добавить опции».

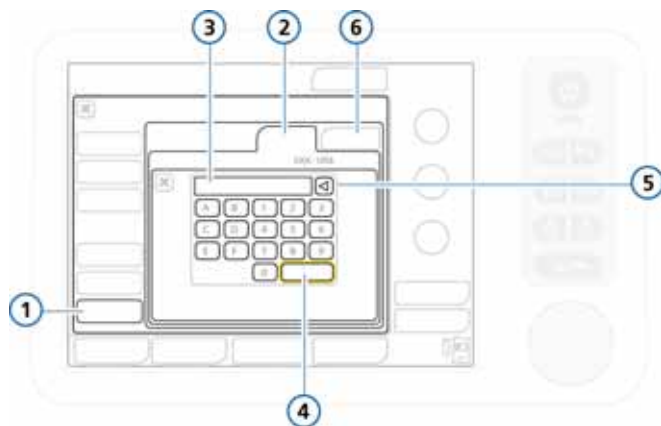


Рисунок I-18. Окно «Добавить опции»

- | | | | |
|---|----------------------------------------------|---|------------|
| 1 | Options | 4 | Enter |
| 2 | SW options | 5 | Delete |
| 3 | Текстовое поле для ввода лицензионного ключа | 6 | HW options |
-
4. Введите код активации (указанные здесь данные должны точно совпадать с полученными вами) и нажмите **Enter**.
- Если отобразится сообщение «*Option code invalid*», введите код повторно. Сообщение «*Опция действительна*» свидетельствует о том, что код введен правильно и опция добавлена.
5. Повторяйте указанные выше действия, пока не будут добавлены все необходимые опции программного обеспечения.
6. Чтобы закрыть окно, коснитесь кнопки **X**.
7. Перезапустите аппарат ИВЛ, чтобы активировать опции.
- После включения аппарата ИВЛ добавленные опции станут доступными.

I.9.3 Активация опций аппаратного обеспечения

Активация функций на панели опций («CO2», «SpO2») осуществляется в два этапа.

- Чтобы пользователь имел возможность пользоваться функциями, аппаратное обеспечение должно быть активировано на этапе конфигурации. В данном разделе описывается эта процедура.
- По мере необходимости пользователь может в индивидуальном порядке активировать датчики, подключаемые к аппаратному обеспечению, в окне «Система». См. раздел 3.3.3.

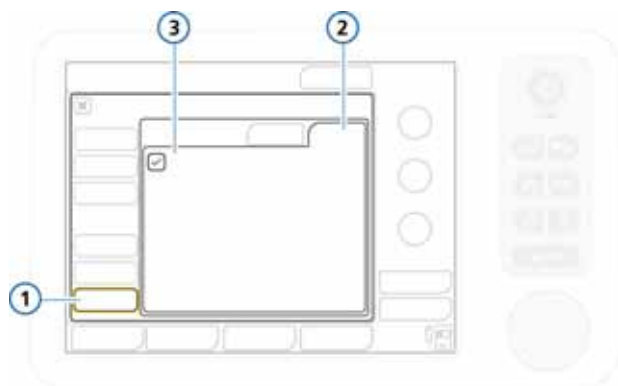


Рисунок I-19. Опции аппаратного обеспечения

1	Options	3	Доступные опции
2	HW options		

Активация опций аппаратного обеспечения на этапе конфигурации

1. Нажмите **«Options»**.
2. В окне «Options» перейдите на вкладку **«HW options»**.
См. рис. I-19.

В окне отобразится список установленного аппаратного обеспечения, которое необходимо активировать.

3. Установите флажки для требуемых опций.

После выхода из окна «Конфигурация» активированное аппаратное обеспечение будет готово к использованию.

I.9.4 Удаление опций

ПРИМЕЧАНИЕ.

- С помощью функции **«Clear options»** можно удалить *все* опции (кроме пробных). Невозможно удалить только одну или несколько опций. При необходимости удалите все опции и повторно добавьте необходимые.
- Группы пациентов в аппарате ИВЛ («Взрос./Пед.» и «Младенец») также считаются опциями. Если удалить опции, это приведет к удалению всех групп пациентов и связанных с ними режимов вентиляции.

Прежде чем подключать пациента к аппарату ИВЛ, повторно добавьте требуемые группы пациентов (и соответствующие режимы). Для этого выполните инструкции по добавлению опций (раздел I.9.2) и добавьте необходимые группы пациентов. Также добавляются связанные с ними режимы вентиляции.

- Опции будут удалены после перезапуска аппарата ИВЛ.
-

Удаление опций программного обеспечения

Из системы аппарата ИВЛ можно удалять все опции программного обеспечения, кроме пробных.

1. В окне «SW options» нажмите **«Clear options»**.

Появится запрос на подтверждение удаления всех непробных опций (включая группы пациентов

«Взрос./Пед.» и/или «Младенец»). См. примечание выше.

2. Чтобы удалить опции, нажмите **«Clear options»**.
В противном случае нажмите **«Отмена»**.
3. Перезапустите аппарат ИВЛ.
После перезапуска аппарата ИВЛ все указанные в окне опции (включая группы пациентов) будут удалены.
4. Чтобы повторно добавить группы пациентов и другие требуемые опции, перейдите в режим конфигурации.
5. Добавьте требуемые группы пациентов и все нужные опции. См. раздел I.9.2.

I.9.4.1 Отключение опций аппаратного обеспечения

В окне «HW options» снимите флажки рядом с названиями аппаратных средств, которые необходимо отключить. См. раздел I.9.3.

J

Пульсовая оксиметрия

J.1	Введение	J-3
J.2	Мониторинг показателя SpO2 с помощью Masimo SET	J-8
J.2.1	Компоненты для выполнения пульсовой оксиметрии	J-9
J.3	Обработка данных пульсовой оксиметрии	J-10
J.3.1	Включение мониторинга показателя SpO2	J-10
J.3.2	Параметры и настройки мониторинга	J-11
J.4	Просмотр данных пульсовой оксиметрии	J-13
J.4.1	Просмотр данных в окне «Мониторинг»	J-14
J.4.2	Просмотр данных SpO2 на главном экране	J-15
J.4.3	Панель «Динам. Легк.» с показателем SpO2	J-16
J.4.4	Отображение плетизмограммы	J-18
J.4.5	Отображение трендов	J-19
J.5	Использование тревог	J-20
J.5.1	Установка предельных значений тревог	J-20
J.5.2	Задержка срабатывания тревоги для SpO2	J-21
J.5.3	Тревоги и настройки, связанные с пульсовой оксиметрией	J-21
J.6	Подключение к системе пульсовой оксиметрии	J-26
J.6.1	Подсоединение компонентов	J-30
J.6.2	Проверка измерений датчика	J-32
J.6.3	Отсоединение адаптера SpO2	J-33

	J.6.4	Подсоединение адаптера для транспортировки	J-34
J.7		Настройка и включение пульсового оксиметра	J-35
	J.7.1	Включение аппаратного обеспечения	J-36
	J.7.2	Выбор параметров данных датчика SpO2	J-37
J.8		Устранение проблем	J-41
J.9		Очистка и обслуживание	J-43
	J.9.1	Очистка адаптера и датчика	J-44
	J.9.2	Замена адаптера, кабелей и датчика	J-44
	J.9.3	Утилизация адаптера, кабелей и датчика	J-44
J.10		Описание коэффициента SpO2/FiO2	J-45

J.1 Введение

В настоящем приложении приведена дополнительная информация к документу «Руководство пользователя» для аппарата ИВЛ. Поместите это приложение в папку документа «Руководство пользователя».

Пульсовой оксиметр Masimo SET[®] (также упоминается в документе как *пульсовой СО-оксиметр*) состоит из датчика (другое название: *зонд*), кабелей и адаптера.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Пульсовой СО-оксиметр считается средством раннего предупреждения. Если присутствуют признаки кислородной недостаточности, необходимо с помощью лабораторных инструментов выполнить анализ образцов крови с целью точного определения состояния пациента.
- Перед использованием проверьте совместимость адаптера, датчика и кабелей. Использование несовместимых компонентов может привести к травмированию пациента.
- Калибровка датчика SpO₂ выполняется эмпирическим путем на основе показателей функционального насыщения артериальной крови кислородом у взрослых здоровых добровольцев с нормальным уровнем карбоксигемоглобина (COHb) и метгемоглобина (MetHb). Пульсовой оксиметр не фиксирует повышенные уровни COHb или MetHb. Увеличение уровня COHb или MetHb влияет на точность измерения SpO₂.
 - При повышенном уровне COHb обычно повышается уровень SpO₂. Степень повышения приблизительно равна количественному содержанию COHb в крови.

Обратите внимание, что повышенный уровень COHb может наблюдаться, даже если уровень SpO₂ кажется нормальным. Если есть подозрение на повышенное содержание COHb в крови, необходимо выполнить

лабораторный анализ взятого образца (с помощью СО-оксиметра).

- При повышенном уровне MetHb: уровень SpO2 может быть понижен, если содержание MetHb в крови составляет до 10–15%. Если содержание MetHb выше, показатель SpO2 может колебаться на уровне начальных или срединных значений отрезка 80–85. Если есть подозрение на повышенное содержание MetHb в крови, необходимо выполнить лабораторный анализ взятого образца (с помощью СО-оксиметра).
- Чтобы обеспечить электрическую изоляцию пациента, подключайте устройство только к оборудованию с изолированной проводкой.
- Не используйте пульсовой СО-оксиметр во время магнитно-резонансной томографии (МРТ). Наведенный ток потенциально может вызвать ожоги. Пульсовой СО-оксиметр может повлиять на качество изображений МРТ, а устройство МРТ может повлиять на точность измерений оксиметрии.
- Пульсации, вызываемые поддержкой с помощью внутриаортального баллона, могут повышать показатели частоты пульса, отображаемые на дисплее оксиметра. Сверьте частоту пульса пациента с показателями электрокардиограммы.
- Повышенный уровень общего билирубина может привести к искажению измерений SpO2.
- Сигнал пульса может пропадать в следующих случаях:
 - Ремень датчика затянут слишком туго.
 - У пациента наблюдается пониженное кровяное давление, острое сужение сосудов, анемия тяжелой степени или гипотермия.
 - Датчик расположен рядом с местом образования закупорки артерии.
 - У пациента наблюдается остановка сердца или шок.
- В случае анемии и кровопотери датчик SpO2 не может определить тканевую гипоксию.

-
- Измерение SpO₂ может быть неточным в следующих случаях.
 - Значительное повышение уровня карбоксигемоглобина или метгемоглобина.
 - В сосудистое русло пациента вводится контраст.
 - Используется аппарат для электрохирургии.
 - Во время проведения сердечно-легочной реанимации
 - Измерение выполняется на участке, где фиксируется венный пульс.
 - Тело движется.
 - Пульсовая волна слишком слаба (недостаточное периферическое кровообращение).
 - Показатели SpO₂ могут быть ошибочны, если у пациента анемия тяжелой степени.
 - На значение SpO₂ может влиять пигментация кожи. Для проверки точности показателей SpO₂ используйте плетизмографическую кривую и показатели качества измеренного значения SpO₂.
 - Значения SpO₂, измеренные у пациентов с отравлением оксидом углерода, могут быть неправильными.
 - Мешающие вещества: контрасты или любые вещества, содержащие контрасты, которые изменяют обычную пигментацию крови, могут быть причиной ошибок в показателях.
 - Если у пациента аномально высокий уровень метгемоглобина и карбоксигемоглобина в крови, показатель SpO₂ будет ошибочным.
 - Измерение частоты пульса основывается на оптическом обнаружении периферийного пульса, поэтому некоторые формы аритмии могут не фиксироваться. Не разрешается использовать пульсовой СО-оксиметр для анализа аритмии вместо электрокардиограммы.
 - При очень низком уровне перфузии на отслеживаемом участке показатели могут иметь более низкое значение по сравнению с данными насыщения кислородом крови центральной артерии.

- Пульсации венозной крови могут вызывать получение ошибочных низких показателей (например, трикуспидальная регургитация).
- Пульсовой СО-оксиметр НЕ предназначен для фиксирования апноэ.
- Возможные причины ошибочности измерений:
 - чрезмерное движение пациента;
 - неправильное применение или использование компонентов пульсового оксиметра.

ВНИМАНИЕ!

- Если пульсовой СО-оксиметр используется во время облучения всего тела, предохраняйте датчик от попадания в поле облучения. В случае попадания датчика под воздействие поля облучения показатели могут быть неточными или нулевыми в течение активного периода облучения.
 - Периодически проверяйте работу датчика SpO₂ с помощью плетизмографической кривой и показателя качества (QI-SpO₂) для измеренного значения SpO₂.
 - Периодически проверяйте работу датчика SpO₂, сравнивая измеренное значение SpO₂ с показателем SaO₂ пациента и показателями в анализе крови на газы и кислотность.
 - Ни одно из устройств НЕ предусматривает защиту, необходимую для использования в ходе электрической дефибрилляции.
 - Отсоедините датчик SpO₂ перед дефибрилляцией.
 - При нормальных условиях эксплуатации свет почти не влияет на этот зонд. Тем не менее накрывайте зонд одеялом или тканью, когда производите измерения в условиях сильного освещения (хирургический светильник или солнечные лучи). В противном случае результаты измерения будут неточными.
-

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Федеральное законодательство США разрешает продажу данного устройства только врачам или по их заказу.
- Используйте только компоненты, предусмотренные компанией Hamilton Medical.
- Измеряйте показатель SpO₂ только с помощью датчиков Masimo.
- ЗАПРЕЩЕНО использовать или хранить компоненты в условиях, которые не соответствуют указанным в настоящем документе.
- Прежде чем использовать датчик, прочтите все правила техники безопасности. Также перед использованием внимательно прочтите документ *«Инструкция по применению»* для датчика.
- Оборудование, предназначенное для проверки компонентов пульсового оксиметра (зонд, адаптер), нельзя использовать для оценки точности их измерений.
- Работать с пульсовым оксиметром имеет право только квалифицированный персонал. Перед использованием прочтите это руководство, правила техники безопасности, правила эксплуатации дополнительных компонентов и технические характеристики системы.

Настоящее приложение содержит описания, технические характеристики и предупреждения, касающиеся адаптера и датчиков Masimo.

Здесь представлена не вся информация. Подробные сведения см. в документации к начальному комплекту Masimo, вкладышах для датчиков и в документе *«Инструкция по применению»* от производителя. Также обязательно прочтите правила техники безопасности при работе с аппаратом ИВЛ, приведенные в документе *«Руководство пользователя»* для устройства.

Вы также можете найти дополнительную информацию на веб-сайте производителя <http://www.masimo.com>. Подробные сведения о патентах на изделия Masimo см. на странице www.masimo.com/patents.htm.

Обратите внимание, что факт покупки этого устройства, а равно и владения им не является достаточным основанием или разрешением для использования неодобренных датчиков или кабелей, на которые (отдельно или в сочетании с этим устройством) распространяются один или несколько патентов, относящихся к этому устройству.

J.2 Мониторинг показателя SpO₂ с помощью Masimo SET

Пульсовый оксиметр Masimo SET[®] состоит из датчика, кабелей и адаптера.

Датчик каждую секунду измеряет показатели SpO₂, частоты сердечных сокращений (пульса) и индекса перфузии, а также индикатора качества сигнала, благодаря чему полученные данные точны и надежны. Через адаптер информация передается с датчика в аппарат ИВЛ.

Значения этих параметров постоянно отображаются на экране аппарата ИВЛ, и на их основе система строит графики трендов и плетизмограмму. Также для этих параметров действуют соответствующие тревоги, контролируемые средствами аппарата ИВЛ.

J.2.1 Компоненты для выполнения пульсовой оксиметрии

Для выполнения пульсовой оксиметрии необходимо установить панель опций, поддерживающую SpO₂ (PN 161636).

На рисунке J-1 изображены компоненты системы (панель опций отсутствует).

Подробнее о подключении и настройке см. в разделе J.6.

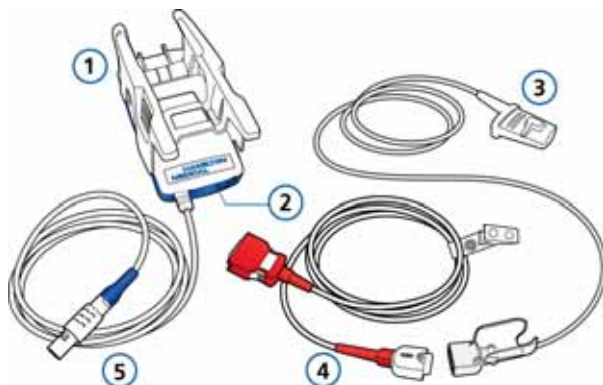


Рисунок J-1. Компоненты пульсового оксиметра Masimo SET

- | | | | |
|---|---------------------------------------------|---|------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Адаптер с аппаратным обеспечением оксиметра | 4 | Кабель пациента (подключается к адаптеру и датчику) |
| 2 | Порты подключения кабеля | 5 | Кабель адаптера (для соединения адаптера с аппаратом ИВЛ через разъем SpO ₂) |
| 3 | Датчик и кабель | | |

Не показано: в аппарате ИВЛ должна быть установлена панель опций SpO₂.

J.3 Обработка данных пульсовой оксиметрии

Данные, поступающие от датчика, полностью интегрированы с системой мониторинга аппарата ИВЛ.

J.3.1 Включение мониторинга показателя SpO2

Установив и настроив панель опций, можно включать и выключать мониторинг показателя SpO2 по мере надобности.

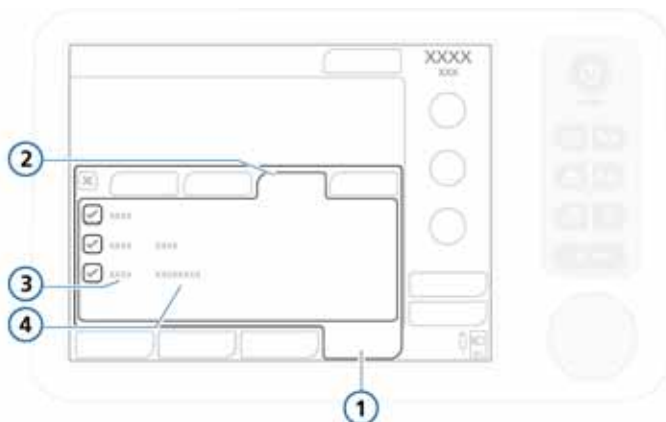


Рисунок J-2. Включение мониторинга показателя SpO2

1	Система	3	SpO2
2	Инфо	4	Состояние датчика

Чтобы включить мониторинг показателя SpO2, выполните следующие действия.

1. Откройте окно «Система» > «Датчик вк/вык».
2. Установите флажок «SpO2» и закройте окно.

Все время, пока адаптер подключен к аппарату ИВЛ, рядом с флажком отображается надпись «актив.».

Если область состояния пуста, адаптер не подключен.

После включения данные пульсовой оксиметрии отображаются в окне «Мониторинг» > «SpO2». Если соответствующий параметр выбран как основной параметр мониторинга (ММР), он также отображается на главном экране. См. раздел J.4.

J.3.2 Параметры и настройки мониторинга

В окне «Мониторинг» > «SpO2» отображаются следующие данные датчика.

Таблица J-3. Параметры и настройки SpO2

Настройка	Описание	Диапазон отображения
Параметры Masimo SET		
SpO2 (%)	Насыщение артериальной крови кислородом	0–100
SpO2/FiO2 (%)	Рассчитанное приближенное значение PaO2/FiO2, если SpO2 не больше 94% ¹ . Формула расчета: 100*SpO2/кислород Подробнее об этой формуле расчета см. в разделе J.10.	0–500
Частота пульса (ударов в минуту)	Частота сердечных сокращений	0–240
Индекс перфузии (%)	Интенсивность пульса	0–20
Точность		
<i>См. сноски 2, 3, 4, 5, 6, 7.</i>		
<i>Сведения о точности датчика см. в документации к датчику Masimo.</i>		
SpO2, нет движения	60%–80%: ±3% (взрослые/дети/младенцы) 70%–100%: ±2% (взрослые/дети/младенцы); ±3% (младенцы)	
SpO2, движение	70%–100%: ±3% (взрослые/дети/младенцы/новорожденные)	

Таблица J-3. Параметры и настройки SpO₂

Настройка	Описание	Диапазон отображения
SpO ₂ , низкий уровень перфузии	70%–100%: ±2% (взрослые/дети/младенцы/новорожденные)	
Частота пульса, нет движения	25–240	±3 ударов в минуту (взрослые/дети/младенцы/новорожденные)
Частота пульса, движение	25–240	±5 ударов в минуту (взрослые/дети/младенцы/новорожденные)
Частота пульса, низкий уровень перфузии	25–240	±5 ударов в минуту (взрослые/дети/младенцы/новорожденные)

1. Если уровень SpO₂ превышает 94%, коэффициент SpO₂/FiO₂ не рассчитывается, а на экране отображается прочерк (---).
2. Точность измерений SpO₂ определена в результате испытаний с участием здоровых взрослых добровольцев с уровнем SpO₂ 60–100% при использовании лабораторного СО-оксиметра. Для установления точности показателей SpO₂ были проведены испытания с участием 16 новорожденных детей (из отделения реанимации для новорожденных) в возрасте 7–135 дней и весом 0,5–4,25 кг. Было собрано семьдесят девять (79) образцов данных с уровнем SaO₂ 70–100%. Достигнутая точность: 2,9% SpO₂.
3. Точность анализа крови пациентов, выполняемого датчиками Masimo при отсутствии движения, подтверждена в ходе испытаний с участием здоровых взрослых добровольцев мужского и женского пола со светлой и темной пигментацией кожи. Анализ проводился в ходе исследования индуцированной гипоксии в диапазоне 70–100% SpO₂ с использованием лабораторного СО-оксиметра и ЭКГ-монитора. Отклонения в показателях: плюс-минус одно среднее квадратическое отклонение, распространяющееся на 68% группы.
4. Точность датчиков Masimo при движении пациента была подтверждена посредством анализа крови пациентов с участием здоровых взрослых добровольцев мужского и женского пола со светлой и темной пигментацией кожи. Анализ проводился в ходе исследования индуцированной гипоксии в диапазоне 70–100% SpO₂ с использованием лабораторного СО-оксиметра и ЭКГ-монитора. Отклонения в показателях: плюс-минус одно среднее квадратическое отклонение, распространяющееся на 68% группы.
5. Точность технологии Masimo SET при низком уровне перфузии подтверждена в ходе стеновых испытаний с использованием симуляторов Biotek Index 2 и Masimo для насыщения 70–100%. Уровень сигнала при этом превышал 0,02%, а интенсивность передачи – 5%. Отклонения в показателях: плюс-минус одно среднее квадратическое отклонение, распространяющееся на 68% группы.
6. Точность измерения частоты пульса датчиками Masimo подтверждена в ходе стеновых испытаний с использованием симулятора Biotek Index 2 в диапазоне 25–240 ударов в минуту. Отклонения в показателях: плюс-минус одно среднее квадратическое отклонение, распространяющееся на 68% группы.
7. На точность измерений пульсового СО-оксиметра могут влиять приведенные ниже факторы.
Показания SpO₂ могут быть ошибочны, если у пациента анемия тяжелой степени. Контрасты и вещества, содержащие любые контрасты, которые изменяют обычную пигментацию крови, могут исказить показатели.
Если уровень общего билирубина повышен, показатели SpO₂ могут быть неточными.

J.4 Просмотр данных пульсовой оксиметрии

ПРИМЕЧАНИЕ.

Если значение параметра отсутствует или вместо него отображаются тире, он не используется ни при каких расчетах.

Данные с датчика пульсового оксиметра поступают и обновляются каждую секунду.

Эти данные можно легко просмотреть:

- в окне «Мониторинг» (см. раздел J.4.1);
- на главном экране (см. раздел J.4.2);
- на панели «Динам. Легк.» (см. раздел J.4.3);
- на плетизмограмме (см. раздел J.4.4);
- в виде графика тренда (см. раздел J.4.5).

J.4.1 Просмотр данных в окне «Мониторинг»

Данные пульсовой оксиметрии можно просмотреть в окне «Мониторинг» > «SpO2».

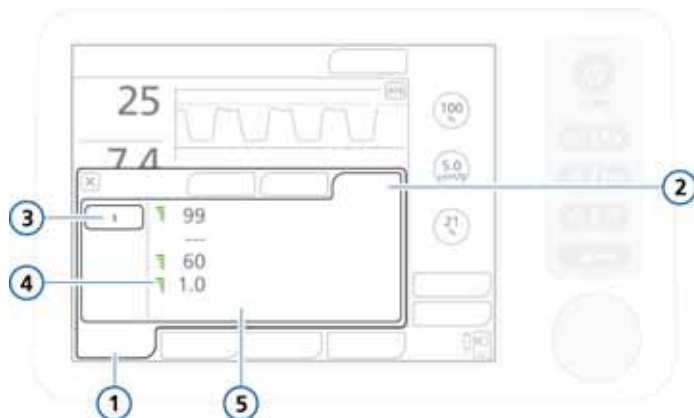


Рисунок J-3. Данные пульсовой оксиметрии, окно «Мониторинг»

- | | | | |
|---|-------------------|---|---------------------------------|
| 1 | Мониторинг | 4 | Показатель качества |
| 2 | SpO2 | 5 | Значения параметров мониторинга |
| 3 | 1 (значения SpO2) | | |

Показатель качества – это оценка датчиком качества сигнала. Низкий показатель качества указывает на плохой сигнал вследствие помех из-за чрезмерного движения пациента или других факторов.

Таблица J-4. Показатель качества






Индикатор качества	Значение достоверности
4 серые полосы, нет данных 	ВЫКЛ. (нет информации)
1 красная полоска, слабый сигнал 	Данные с датчика непригодны для использования или инициализация измерений параметра еще не завершена.

Таблица J-4. Показатель качества (продолжение)

Индикатор качества	Значение достоверности
2 оранжевые полоски, средний сигнал 	Данные с датчика пригодны для большинства случаев. Возможно, активна тревога, способная повлиять на точность измерения параметра.
3 зеленые полоски, хороший сигнал 	Данные с датчика надежны.
4 зеленые полоски, отличный сигнал 	Данные с датчика очень стабильны и надежны.

J.4.2 Просмотр данных SpO2 на главном экране

Все параметры мониторинга пульсовой оксиметрии (как и любые другие) можно настроить так, чтобы они отображались как основные параметры мониторинга (см. рис. J-4). С подробной информацией можно ознакомиться в приложении I.

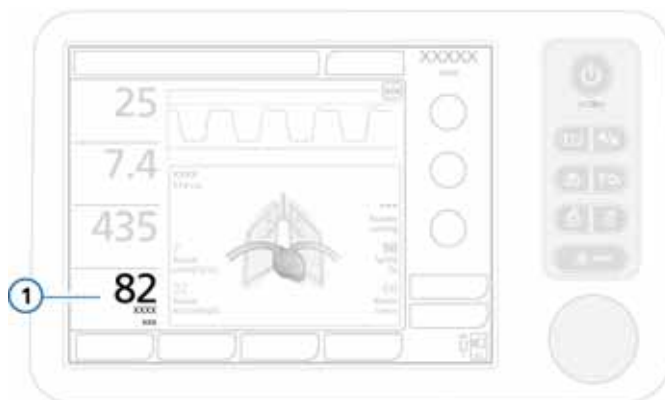


Рисунок J-4. Частота пульса как основной параметр мониторинга (1)

Параметр SpO2 – это особый случай.

Если мониторинг SpO2 включен (окно «Система» > «Датчик вк/вык»), предел тревоги для низкого уровня SpO2 и измеренное значение SpO2 постоянно выводятся под списком основных параметров мониторинга (см. рис. J-5).

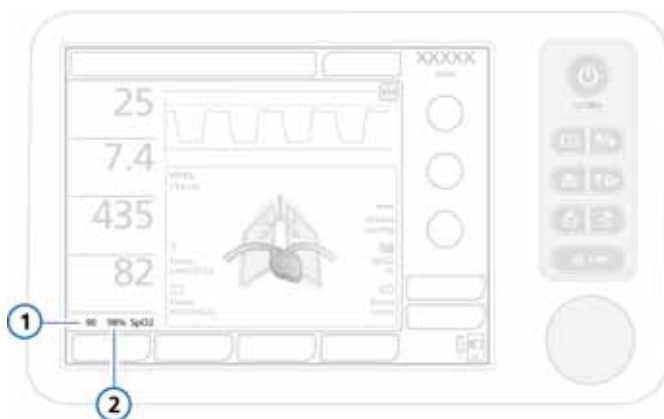


Рисунок J-5. Данные SpO2 на главном экране

- | | | | |
|---|----------------------------------------|---|--------------------------|
| 1 | Предел тревоги для низкого уровня SpO2 | 2 | Измеренное значение SpO2 |
|---|----------------------------------------|---|--------------------------|

J.4.3 Панель «Динам. Легк.» с показателем SpO2

Если опция «SpO2» включена, панель «Динам. Легк.» расширяется, и поверх динамического изображения легких, осуществляющих дыхательные движения, визуализируется кровообращение в сердце.

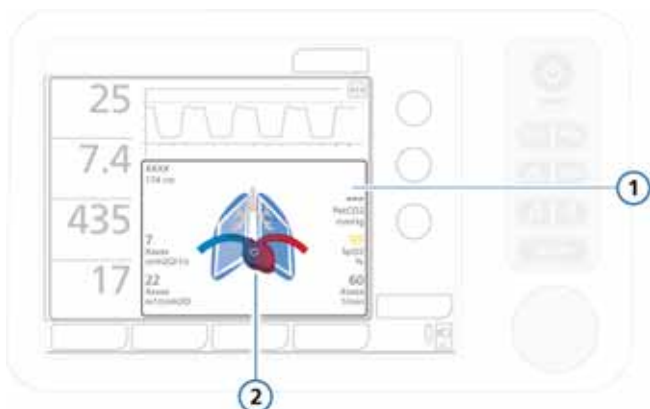


Рисунок J-6. Панель «Динам. Легк.» с данными SpO2

- 1 Панель «Динам. Легк.» 2 Индикаторы SpO2 и пульса

Отображаемые параметры: «Ринсп», «Сстат», «PetCO2», «SpO2», «Пульс»

Доступно несколько вариантов отображения сердца и пульса, описанных ниже.

Обратите внимание: если большое изображения сердца *отсутствует*, опция «SpO2» отключена или не установлена.

Таблица J-5. Индикаторы SpO2 и пульса

	<p>Пульсация небольшого белого сердца соответствует ударам сердца пациента. Показатель SpO2 измеряется.</p>
	<p>Пульс не обнаружен. Показатель SpO2 измеряется.</p>
	<p>Опция «SpO2» активирована, но датчик SpO2 отключен. Показатель SpO2 и пульс не измеряются.</p>

J.4.4 Отображение плетизмограммы

Плетизмограмма – это кривая на основе показателей пульсового оксиметра, на которой отображаются изменения в объеме пульсирующей крови.

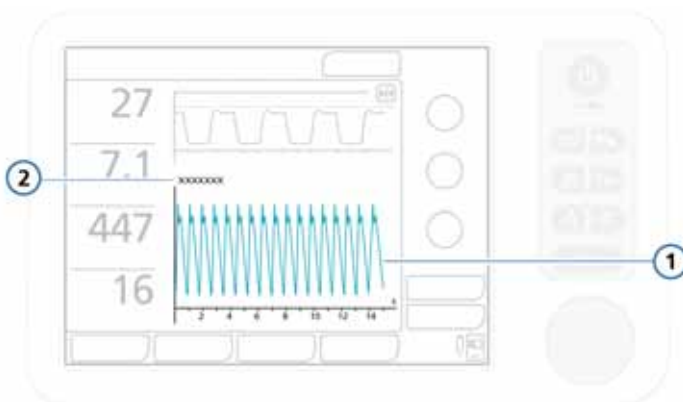


Рисунок J-7. Кривая плетизмограммы (для взрослых)

- 1 Кривая плетизмограммы 2 Параметр чувствительности

Временная шкала кривой для взрослых пациентов составляет 15 секунд, а для младенцев – 6 секунд.

В верхнем левом углу графика отображаются текущие настройки чувствительности датчика («Максимальный» или «APOD»). Если для чувствительности датчика выбран уровень «Нормальный», в этой области ничего не отображается. Подробнее об этих опциях см. в таблице J-8 на стр. J-39.

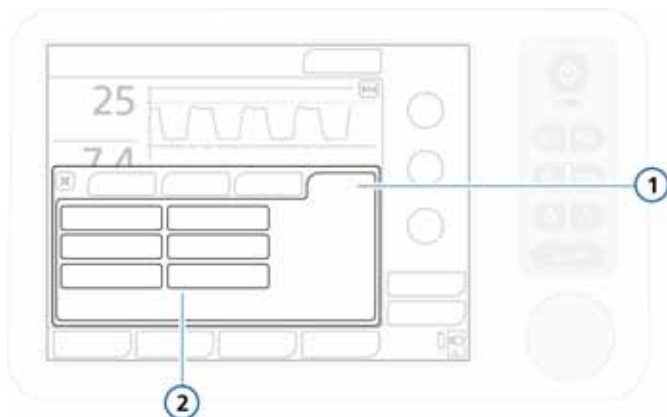


Рисунок J-8. Выбор плетизмограммы

1 Кривые 2 Плетизмограмма

Отображение плетизмограммы

1. Коснитесь на экране области отображения графиков, чтобы открыть окно выбора графиков. См. раздел 6.
2. Коснитесь вкладки **«Кривые»**, а затем – кнопки **«Плетизмограмма»**.
3. Чтобы закрыть окно, коснитесь кнопки **X**.

Плетизмограмма отображается на главном экране аппарата ИВЛ (см. рис. J-7).

J.4.5 Отображение трендов

Для параметров, связанных с пульсовой оксиметрией, можно просматривать данные трендов.

Подробные сведения о создании графиков трендов приведены в разделе 6.

Данные трендов можно просматривать для следующих параметров, связанных с SpO₂:

SpO ₂	SpO ₂ /FiO ₂	Пульс	PI	QI-SpO ₂ (показатель качества)
------------------	------------------------------------	-------	----	-------------------------------------------

J.5 Использование тревог

Вы можете указать пределы тревог для нескольких параметров пульсовой оксиметрии. Кроме того, в конфигурации можно задать диапазоны по умолчанию.

Список тревог см. в разделе J.5.3.

J.5.1 Установка предельных значений тревог

Задайте приемлемые диапазоны значений для каждого параметра в окне «Граница 2» на экране «Тревоги».

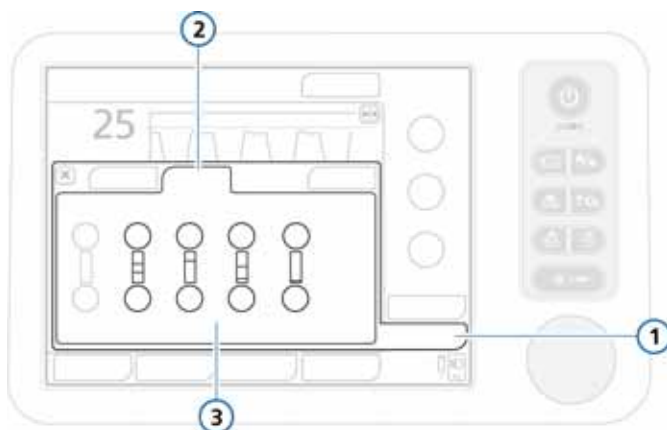


Рисунок J-9. Тревоги для пульсовой оксиметрии

- | | | | |
|---|-----------------|---|--------------------------------|
| 1 | Сигналы тревоги | 3 | Тревоги «SpO2», «Пульс» и «PI» |
| 2 | Граница 2 | | |

Пределы тревог для высокого и низкого уровней SpO2 являются исключением из правил.

- Если мониторинг SpO2 включен (окно «Система» > «Датчик вк/вык»), предел тревоги для низкого уровня SpO2 и измеренное значение SpO2 постоянно выводятся под списком основных параметров мониторинга (см. рис. J-5, раздел J.4.2).

-
- Вы можете задать короткую задержку срабатывания тревоги (см. раздел J.5.2)

Подробные сведения о настройке и использовании тревог приведены в разделе 8.

J.5.2 Задержка срабатывания тревоги для SpO₂

Уровень насыщения кислородом может быть относительно непостоянным, но эти изменения кратковременны и поэтому зачастую не требуют клинического вмешательства. Подобные изменения могут кратковременно выходить за пределы, заданные для низкого или высокого уровня SpO₂, что может приводить к частому срабатыванию сигналов тревоги.

Чтобы сократить количество ненужных (*ложных*) тревог, можно настроить короткую задержку срабатывания (до 15 секунд) — задержку между регистрацией условия для срабатывания (т. е. высокого или низкого уровня SpO₂) и воспроизведением звукового сигнала тревоги.



Задержка срабатывания тревоги задается в конфигурации.

J.5.3 Тревоги и настройки, связанные с пульсовой оксиметрией

В таблице J-6 перечислены регулируемые тревоги, диапазоны, разрешения и настройки по умолчанию, связанные с пульсовой оксиметрией.

В таблице J-7 перечислены тревоги, связанные с пульсовым оксиметром, указан их приоритет, а также приведены сообщения, отображаемые в таких случаях на экране аппарата ИВЛ, и рекомендуемые меры по устранению проблем. Однако предлагаемые меры не всегда эффективны для устранения конкретных проблем.

Таблица J-6. Регулируемые диапазоны, разрешения и настройки по умолчанию для тревог

Тревога (единицы измерения)	Диапазон		Значение по умолчанию		Разрешение
	Взрос./Пед.	Младенец 	Взрос./Пед.	Младенец 	
Низкая частота пульса (1/мин)	30-230, с шагом 5		50	100	5
Высокая частота пульса (1/мин)	35-235, с шагом 5		140	180	5
Низкий SpO2 (%)	70–99, с шагом 1		90	90	1
	<i>Если мониторинг SpO2 включен (окно «Система» > «Датчик вк/вык»), предел тревоги для низкого уровня SpO2 и измеренное значение SpO2 постоянно выводятся под списком основных параметров мониторинга (см. рис. J-5, раздел J.4.2).</i>				
Высокий SpO2 (%)	71–100/ВЫКЛ., с шагом 1		99	95	1
Низкий PI (индекс перфузии) (%)	ВЫКЛ./0,03–18,00		ВЫКЛ.	ВЫКЛ.	0,01 < 1% 0,10 ≥ 1
Высокий PI (индекс перфузии) (%)	0,04–19,00/ВЫКЛ.		ВЫКЛ.	ВЫКЛ.	0,01 < 1% 0,10 ≥ 1

В таблице ниже приведен список тревог. Текст в этом документе может незначительно отличаться от текста на экране аппарата ИВЛ.

Таблица J-7. Тревоги для SpO₂, приоритетность и меры по устранению проблем

Тревога	Приоритетность и определение	Необходимое действие
<i>Верхний предел тревоги обязательно должен превышать нижний.</i>		
Сообщения об аппаратном обеспечении, состоянии соединения и размещении датчиков		
Адаптер отсутствует (SpO ₂)	<i>Средняя приоритетность.</i> Адаптер отключен от аппарата ИВЛ.	<ul style="list-style-type: none"> • Подключите адаптер. • Замените адаптер.
Зонд отсутствует (SpO ₂)	<i>Средняя приоритетность.</i> <ul style="list-style-type: none"> • Датчик отключен от адаптера. • Кабель поврежден. 	<ul style="list-style-type: none"> • Подключите датчик к адаптеру. • Замените адаптер, кабель пациента и/или датчик.
Низкий индекс перфузии (SpO ₂)	<i>Средняя приоритетность.</i> Недостаточный уровень сигнала.	Переместите датчик на хорошо перфузируемый участок.
Ошибка датчика (SpO ₂)	<i>Средняя приоритетность.</i> <ul style="list-style-type: none"> • Проблема с аппаратным обеспечением датчика • Несовместимый датчик • Срок эксплуатации датчика закончился 	Замените адаптер, кабель пациента и/или датчик.
Пациент отсоединен (SpO ₂)	<i>Средняя приоритетность.</i> <ul style="list-style-type: none"> • Датчик отсоединен или не подключен к пациенту надлежащим образом. • Датчик неисправен. 	<ul style="list-style-type: none"> • Проверьте, надлежащим ли образом датчик прикреплен к пациенту. • Замените датчик.

Таблица J-7. Тревоги для SpO₂, приоритетность и меры по устранению проблем (продолжение)

Тревога	Приоритетность и определение	Необходимое действие
<i>Верхний предел тревоги обязательно должен превышать нижний.</i>		
Свет. помехи (SpO ₂)	<p>Средняя приоритетность.</p> <p>Световые помехи для датчика.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Накройте датчик одеялом или прикрепите его к пациенту в другом месте. • Проверьте в окне «Конфигурация» > «Датчики», правильно ли задана частота сканирования. • Замените датчик.
Сообщения о выходе результатов измерения за пределы диапазона		
Высокий PI	<p>Средняя приоритетность.</p> <p>Измеренная датчиком периферийная перфузия выше заданного предела.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Осмотрите пациента. • Проверьте параметры аппарата ИВЛ, включая тревоги.
Низкий PI	<p>Средняя приоритетность.</p> <p>Измеренная датчиком периферийная перфузия ниже заданного предела.</p>	<p>Переместите датчик на хорошо перфузируемый участок.</p>
Высокая частота пульса	<p>Средняя приоритетность.</p> <p>Частота пульса, измеренная датчиком, выше заданного предела.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Осмотрите пациента. • Проверьте параметры аппарата ИВЛ, включая тревоги.
Низкая частота пульса	<p>Средняя приоритетность.</p> <p>Частота пульса, измеренная датчиком, ниже заданного предела.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Осмотрите пациента. • Проверьте параметры аппарата ИВЛ, включая тревоги.
Высокий SpO ₂	<p>Низкая приоритетность.</p> <p>Измеренное значение SpO₂ превышает заданный предел.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Осмотрите пациента. • Проверьте параметры аппарата ИВЛ, включая тревоги.

Таблица J-7. Тревоги для SpO₂, приоритетность и меры по устранению проблем (продолжение)

Тревога	Приоритетность и определение	Необходимое действие
<i>Верхний предел тревоги обязательно должен превышать нижний.</i>		
Низкий SpO ₂	<p>Тревога для низкого уровня SpO₂ имеет два уровня приоритетности (в зависимости от того, насколько измеренное значение ниже предела).</p> <p>Средняя приоритетность.</p> <p>Измеренное значение SpO₂ удовлетворяет всем следующим условиям:</p> <ul style="list-style-type: none"> • ниже предела; • выше 85%; • выше значения (<i>предел - 2% от предела</i>). 	<ul style="list-style-type: none"> • Осмотрите пациента. • Проверьте параметры аппарата ИВЛ, включая тревоги.
	<p>Высокая приоритетность.</p> <p>Измеренное значение SpO₂ удовлетворяет одному из следующих условий:</p> <ul style="list-style-type: none"> • ниже предела <i>более чем на 2%, даже если превышает 85%</i>; • ниже 85%. 	<ul style="list-style-type: none"> • Осмотрите пациента. • Проверьте параметры аппарата ИВЛ, включая тревоги.

J.6 Подключение к системе пульсовой оксиметрии

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Запрещено использовать адаптер SpO2 вблизи легковоспламеняющихся анестетиков или в среде с высокой концентрацией кислорода либо закиси азота. В противном случае существует риск взрыва или возгорания.
- Запрещено использовать адаптер SpO2 в гипербарической кислородной камере. В противном случае существует риск взрыва или возгорания.
- Если для адаптера SpO2 используются датчики SpO2, не включенные в список рекомендованных, имеется риск поражения электрическим током или перегрева адаптера SpO2.
- Если датчик или кабель повреждены, незамедлительно отключите их. Не используйте датчик или кабель пациента с открытыми оптическими или электрическими компонентами.
- Избегайте длительного контакта адаптера SpO2 с телом.
- Не выполняйте диагностику пациентов, основываясь исключительно на показателях пульсового оксиметра. Общую клиническую оценку должен делать врач, которому известны технические ограничения и характеристики пульсового оксиметра. При этом также следует учитывать биомедицинские показатели других устройств.
- Датчики однократного применения не должны использоваться больше одного раза. Они не поддаются стерилизации и при многократном использовании могут привести к перекрестному инфицированию.
- Во избежание перекрестного заражения используйте одноразовые датчики Masimo только один раз и для одного пациента.
- Если датчик прикреплен неправильно, он может повредить ткани.

-
- Если участок крепления зонда загрязнен, очистите его, прежде чем прикрепить датчик. Если на ноги в месте крепления устройства нанесен лак, удалите его. В противном случае интенсивность проходящего света уменьшится, и измерения дадут неправильный результат (или же их не удастся выполнить вовсе).
 - Не тяните за кабель датчика и не сгибайте его; следите, чтобы кабель не переезжали роликовые ножки медицинских аппаратов. В противном случае существует риск разрыва или короткого замыкания кабеля, а также получения ожогов пациентом или неправильных результатов измерений. В случае повреждения датчика замените его новым.
 - Неправильное использование или применение датчика может привести к повреждению тканей (например, такое возможно, если слишком туго затянуть ремешок). Обследуйте место крепления датчика, как предписано в документе «*Инструкция по применению*» для датчика, чтобы правильно разместить и зафиксировать датчик, не повредив при этом кожу.
 - Неправильное расположение или частичное смещение датчиков может привести к тому, что фактические показатели насыщения артериальной крови кислородом будут завышены или занижены.
 - Следите за тем, чтобы кабель лежал как можно дальше от пациента. Когда пациент двигается, кабель может обвиться вокруг его тела и таким образом привести к получению травм. В случае травмирования незамедлительно уберите кабель.
 - Кабель датчика должен быть направлен в сторону, противоположную от пациента. Чтобы обеспечить безопасное размещение кабеля датчика, прикрепите к трубкам воздуховода удерживающие зажимы, после чего подсоедините к ним кабель датчика.

- Получение показателей с помощью СО-оксиметра может оказаться невозможным, если на датчик будет направлено освещение высокой интенсивности (включая пульсирующие стробоскопические источники света).
- Если измерения неточны или сигнал пульса пропал, возможно, датчик зафиксирован на конечности, на которой установлен артериальный катетер или манжета для измерения кровяного давления, либо к которой подключена система внутривенного вливания.
- Не размещайте датчик на конечности, на которой установлен артериальный катетер или манжета для измерения кровяного давления.
- Перед обмыванием пациента всегда снимайте датчик и полностью отсоединяйте кабель.
- Регулярно меняйте участок, к которому крепится датчик, следя за состоянием кожи пациента. Особого внимания требуют пациенты с повышенной температурой и недостаточностью периферического кровообращения, а также новорожденные и младенцы с низкой массой тела и особо чувствительной кожей.
- Участок крепления необходимо проверять по крайней мере каждые четыре (4) часа, чтобы контролировать надлежащий контакт датчика с телом, кровообращение, целостность кожи, а также правильное оптическое центрирование. В случае нарушения кровообращения или целостности кожи датчик необходимо переместить на другой участок.
- Не фиксируйте датчик на участке с помощью пластыря. Это может ограничить приток крови и вызвать ошибки в показаниях. Дополнительное использование пластыря может повредить кожу или датчик.
- Перегибание или скручивание кабеля датчика может привести к необратимому повреждению датчика.

-
- Если ремешок датчика слишком туго затянут или использован дополнительный пластырь, может возникнуть венозный застой крови/пульсации, что приведет к ошибкам в показателях.
 - Если затянуть ремешки датчиков слишком туго, это может привести к занижению полученных показателей или травмам вследствие чрезмерного давления.
 - Венозный застой крови может привести к получению заниженных показателей фактического насыщения артериальной крови кислородом. Поэтому обеспечьте надлежащий отток венозной крови на участке измерений. Датчик не должен располагаться ниже уровня сердца (например, на руке пациента, свисающей с кушетки).

ВНИМАНИЕ!

- Соблюдайте осторожность при размещении датчика на участке кожи, целостность которого нарушена. Использование пластыря или создание чрезмерного давления на таком участке может снизить циркуляцию крови и/или вызвать дальнейшие повреждения кожи.
 - На участке крепления возможно покраснение или раздражение кожи. Пациенты с чувствительной кожей требуют особого внимания. В случае покраснения или раздражения кожи закрепите датчик на другом участке или не используйте его.
 - Необходимо регулярно проверять циркуляцию крови поблизости от участка размещения датчика.
 - Запрещено каким-либо образом модифицировать датчик или вносить в его работу любые изменения. Изменения или модификации могут повлиять на производительность и/или точность датчика.
-

Прежде чем начинать, проверьте, соблюдены ли следующие условия:

- панель опций SpO₂ установлена;
- в вашем распоряжении есть все необходимые компоненты (см. рис. J-1).

Для подготовки системы к работе также выполните следующие действия:

- подсоедините все компоненты (см. раздел J.6.1);
- включите панель опций (см. раздел J.7.1);
- настройте параметры данных датчика (см. раздел J.7.2).

J.6.1 Подсоединение компонентов

Для подсоединения компонентов выполните следующие действия:

- прикрепите адаптер к рейке (см. рис. J-10);
- подсоедините кабели (см. рис. J-11);
- зафиксируйте датчик на пациенте (не показано).

Крепление адаптера на рейке

Прикрепите адаптер к рейке, как показано на рисунке. Убедитесь, что ручка адаптера защелкнулась при выполнении шагов 2 и 3 и надежно прикреплена.

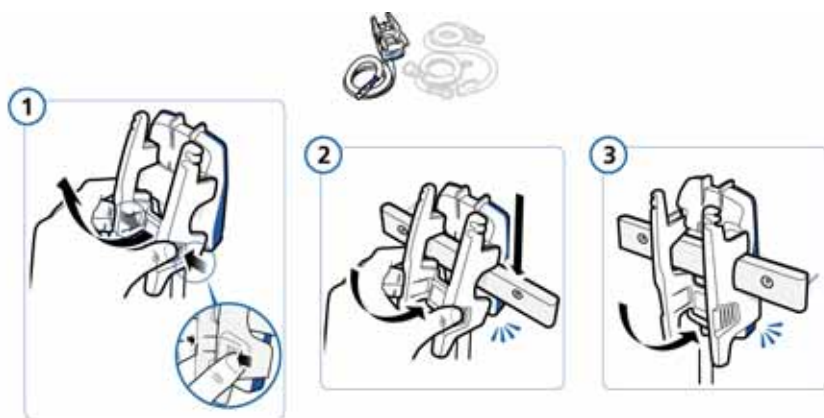


Рисунок J-10. Крепление адаптера на рейке

Подсоединение кабелей

Подсоедините кабели аппарата ИВЛ, пациента и датчика, как показано на рисунке.

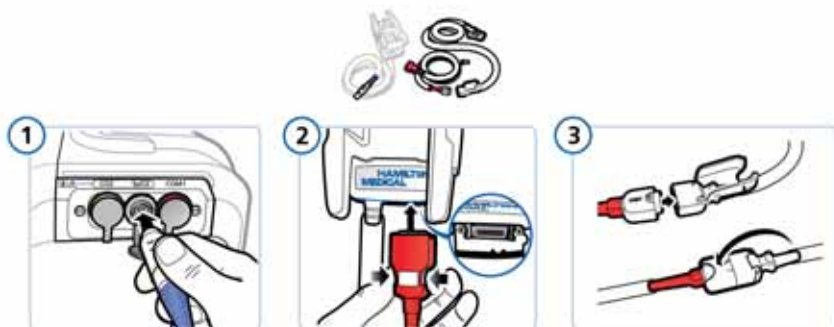


Рисунок J-11. Подсоединение кабелей

J.6.2 Проверка измерений датчика

Измерения, зарегистрированные пульсовым оксиметром, отображаются в окне «Мониторинг» > «SpO2».

Проверка регистрации измерений

- ▶ На экране аппарата ИВЛ коснитесь кнопки **«Мониторинг»**, а затем – вкладки **«SpO2»** (см. рис. J-3 на стр. J-14).

Значение SpO2 отобразится примерно через 10 секунд после того, как будет прикреплен датчик.

Если устройство не обнаружит пульс в течение 30 секунд, на аппарате ИВЛ сработает тревога «Пациент отсоединен».

Если связанные с оксиметром измерения не отображаются, убедитесь, что датчик SpO2 включен в окне «Система» > «Датчик вк/вык». См. раздел J.3.1.

J.6.3 Отсоединение адаптера SpO2

Отсоедините датчик SpO2, кабели и при необходимости снимите адаптер с рейки, как показано на рис. J-12 и J-13.

Подробнее о подсоединении компонентов см. в разделе J.6.1.

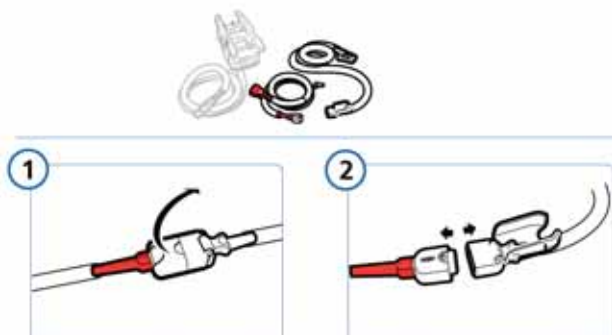


Рисунок J-12. Отсоединение датчика SpO2

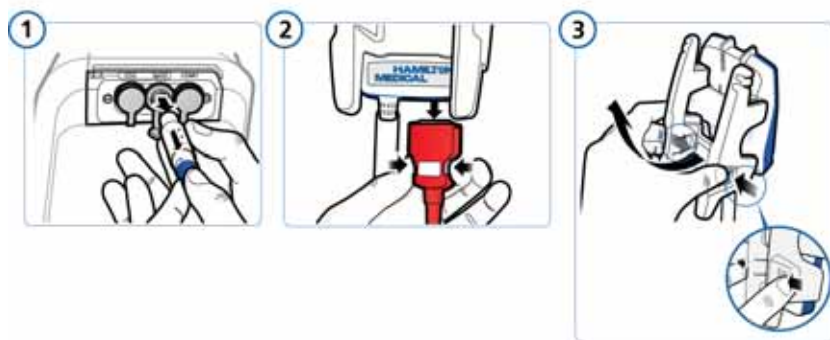


Рисунок J-13. Отсоединение адаптера

J.6.4 Подсоединение адаптера для транспортировки

Адаптер SpO2 поставляется с транспортным контейнером, который используется, если рельсовая система недоступна. Контейнер полностью закрывает и защищает адаптер: открытой остается только нижняя часть, к которой подсоединяются кабели.

Подсоединение адаптера для транспортировки

1. Отсоедините верхнюю часть рельсовой системы от корпуса адаптера SpO2 (для этого прижмите ее с обеих сторон и вытяните).
2. Поместите адаптер SpO2 в транспортный контейнер и крепко затяните ремни. Адаптер должен полностью войти в корпус.
3. Поместите адаптер на дыхательный контур возле соединения с аппаратом (разъемы для кабелей должны находиться внизу) и оберните застежку-липучку вокруг одной из ветвей. Затяните застежку, не сдавливая ветвь.

Теперь адаптер надежно прикреплен к ветви над защитным чехлом дыхательного контура.

4. Подсоедините кабели для аппарата и пациента к нижней части адаптера.
5. На опционной панели подсоедините кабель аппарата к коннектору SpO2.
6. Подсоедините кабель пациента к датчику SpO2.

J.7 Настройка и включение пульсового оксиметра

Начальная настройка пульсового оксиметра выполняется в несколько этапов, которые описаны в последующих разделах.

	См.
1. Начальная настройка (только если система настраивается впервые)	
А. Включение панели опций	Раздел J.7.1
В. Выбор параметров данных датчика	Раздел J.7.2
2. Установка пределов тревог	Раздел J.5
3. Включение мониторинга SpO2 на аппарате ИВЛ	Раздел J.3.1

J.7.1 Включение аппаратного обеспечения

Прежде чем начинать, убедитесь, что панель опций SpO2 установлена.

Ее также необходимо включить на аппарате ИВЛ.

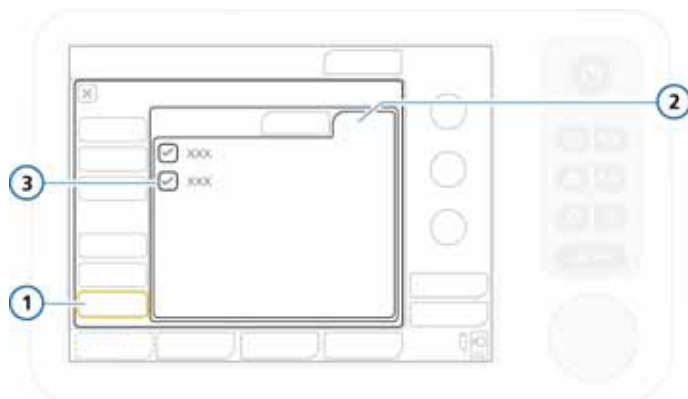


Рисунок J-14. Включение панели опций SpO2

- | | | | |
|---|------------|---|------|
| 1 | Options | 3 | SpO2 |
| 2 | HW options | | |

Включение панели опций SpO2

1. Откройте окно «Конфигурация» и коснитесь кнопки «Options», а затем – вкладки «HW options» (см. рис. J-14).

2. Убедитесь, что флажок «SpO2» установлен.

Сразу после включения панели опций в левой части главного окна «Конфигурация» появится кнопка «Датчики».

J.7.1.1 Просмотр настроенных параметров

После включения данные конфигурации датчика появятся в окне «Конфигурация» > «Датчики» > «Апгрейд».

Также в этом окне отображается номер версии и коды датчика Masimo. Подробнее о них см. в документе «Руководство по обслуживанию» для аппарата ИВЛ.

Обратите внимание: если в окне вместо всех значений отображаются прочерки, это значит, что адаптер отсоединен.

J.7.2 Выбор параметров данных датчика SpO2

ПРИМЕЧАНИЕ.

- Не забудьте сначала включить панель опций SpO2 (см. раздел J.7.1). Окно «Конфигурация» > «Датчики» доступно, только когда включено аппаратное обеспечение.
- Подробнее об апгрейде см. в документе «Руководство по обслуживанию» для аппарата ИВЛ.

При первой настройке пульсовой оксиметрии на аппарате ИВЛ выберите нужные параметры данных датчика в окне «Конфигурация» > «Датчики».

Обычно эти параметры устанавливаются только один раз и не нуждаются в регулярном обновлении. Тем не менее, при необходимости оператор может изменять некоторые параметры даже во время вентиляции. Остальные параметры можно регулировать только в режиме ожидания. Подробнее см. в таблице J-8.

Эти параметры являются постоянными, за одним исключением. Если отрегулировать параметр, новое значение действует до тех пор, пока не будет изменено вручную.

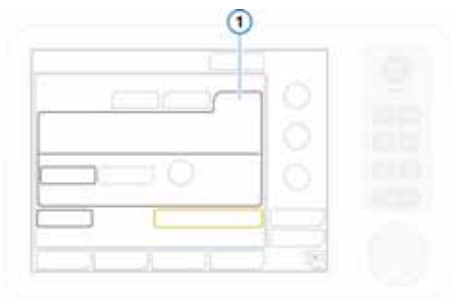
Исключением является параметр режима чувствительности «Максимальный».

Если выбран параметр «Максимальный», он остается в силе до тех пор, пока не будет начат новый сеанс, если только для нового пациента не выбраны настройки аппарата ИВЛ «Посл. Пациент».

Пример

На рис. J-15 изображено, как режим чувствительности может изменяться в зависимости от выбранной группы пациентов. В данном случае для этого параметра уже выбрано значение «Максимальный», а на показанном этапе устанавливаются настройки для нового пациента в окне «Настройка данных пациента»/«Режим Ожидания».

Если используется параметр «Посл. Пациент» (1), для режима чувствительности будет задан прежний параметр «Максимальный».



Если выбрана группа пациентов «Младенец» или «Взрос. /Пед.» (1), для режима чувствительности будет задан параметр по умолчанию «Нормальный».

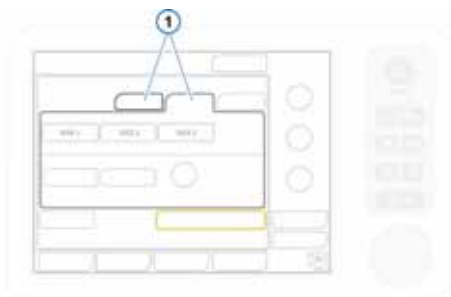


Рисунок J-15. Параметр режима чувствительности

Настройка параметров данных датчика

1. Откройте окно «Конфигурация» и коснитесь кнопки «Датчики» (см. рис. J-16).
2. В окне «Настройки» укажите нужный параметр (см. таблицу J-8) в зависимости от ситуации.

3. Затем коснитесь кнопки **«Назад»**, чтобы вернуться в главное окно «Конфигурация».

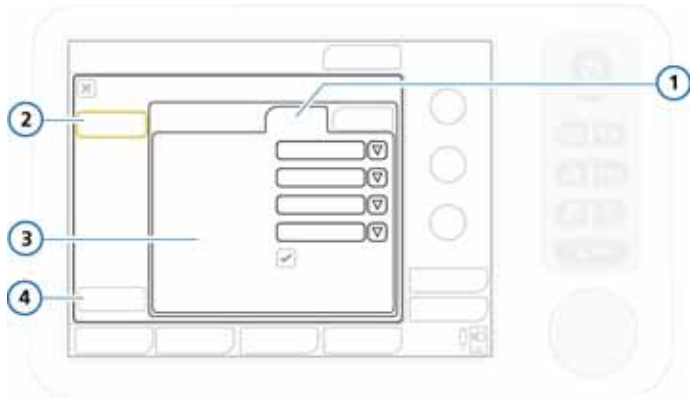


Рисунок J-16. Параметры данных датчика

- | | | | |
|---|-----------|---|--------------------------|
| 1 | Настройки | 3 | Параметры данных датчика |
| 2 | SpO2 | 4 | Назад |

Таблица J-8. Параметры данных датчика SpO2

Параметр	Описание	Настройки (по умолчанию)
Задерж. тревоги SpO2	<p>Определяет, как долго измеренное значение SpO2 должно пребывать вне заданных пределов тревог, прежде чем сработает тревога. Подробнее см. раздел J.5.2.</p> <p>Можно изменить во время вентиляции.</p>	<p>В секундах.</p> <p>0 5 (по умолчанию) 10 15</p>

Таблица J-8. Параметры данных датчика SpO2 (продолжение)

Параметр	Описание	Настройки (по умолчанию)
Среднее время SpO2	<p>Определяет количество измерений SpO2, используемых для расчета конечного отображаемого значения.</p> <p>Большее значение среднего времени позволяет получить более точный показатель, хотя для этого потребуется больше времени.</p> <p>Можно изменить во время вентиляции.</p>	<p>В секундах.</p> <p>2</p> <p>4</p> <p>8 (по умолчанию)</p> <p>10</p> <p>12</p> <p>14</p> <p>16</p>
Режим чувствительности	<p>Определяет чувствительность датчика, которую можно настроить в зависимости от состояния пациента.</p> <p>Доступны следующие опции.</p> <p>«Максимальный» – рекомендуется использовать для пациентов с низким уровнем перфузии, во время процедур, а также при неотложных состояниях, когда врач часто контактирует с пациентом.</p> <p>«Нормальный» – подходит для большинства пациентов и обеспечивает оптимальное сочетание чувствительности измерений и реагирования на отсоединение датчика.</p> <p>«APOD» (адаптивное распознавание отсоединения датчика) – позволяет избежать неправильного измерения частоты пульса и показателей SpO2 вследствие отсоединения датчика. Не подходит для пациентов с низким уровнем перфузии.</p> <p>Можно изменить во время вентиляции.</p>	<p>«Максимальный» – для пациентов с низким уровнем перфузии.</p> <p>«Нормальный» (по умолчанию).</p> <p>«APOD» – режим, предназначенный для случаев с высокой вероятностью отсоединения датчика (зонда).</p>
Частота	<p>Частота питающей сети.</p> <p>Можно изменить только в режиме ожидания.</p>	<p>50 Гц</p> <p>60 Гц (по умолчанию)</p>

Таблица J-8. Параметры данных датчика SpO2 (продолжение)

Параметр	Описание	Настройки (по умолчанию)
FastSat	Обеспечивает быстрое получение и отображение показателя SpO2. Может указывать на большее количество изменений частоты, поскольку не является усредненным значением. Можно изменить во время вентиляции.	Вкл. Выкл. (по умолчанию)

J.8 Устранение проблем

Сообщения о тревогах отображаются в строке сообщений, как и прочие тревоги аппарата ИВЛ. В окне «Конфигурация» > «Датчики» > «Апгрейд» представлена подробная информация о датчике.

Советы по устранению проблем и подробности см. в таблице J-9.

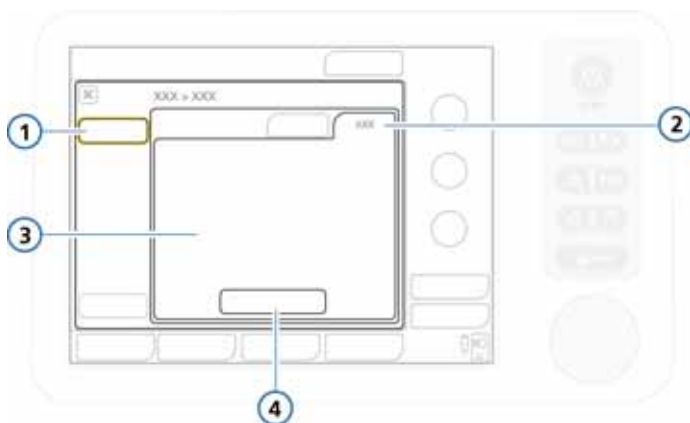


Рисунок J-17. Информация о датчике

- | | | | |
|---|---------|---|----------------------------------------------------|
| 1 | SpO2 | 3 | Информация о датчике |
| 2 | Апгрейд | 4 | Кнопка «Апгрейд» (только для сервисного персонала) |

В приведенных далее таблицах описаны решения некоторых возможных проблем в работе пульсового оксиметра и коды, генерируемые датчиком Masimo. Также обязательно ознакомьтесь с информацией, приведенной в таблице J-7 «Тревоги для SpO2, приоритетность и меры по устранению проблем» на стр. J-23.

Таблица J-9. Устранение проблем

Сообщение или неполадка	Подробности	Действие
Отсутствует или не работает вкладка «SpO2» в окне «Мониторинг»	Мониторинг SpO2 не включен.	Установите флажок «SpO2» в окне «Система» -> «Датчик вк/вык».
	Установлена другая панель опций.	Убедитесь, что параметр «Пан. опций» на вкладке «Инфо» в окне «Система» предусматривает поддержку SpO2. Если это не так, в аппарате ИВЛ установлена другая панель опций.
В окне «Мониторинг» -> «SpO2» не отображаются данные пульсовой оксиметрии.	<ul style="list-style-type: none"> • Компонент поврежден (например, согнуты контакты в головке разъема). • Подсоединен неподдерживаемый датчик. 	В зависимости от ситуации замените адаптер, кабель пациента и/или датчик.
Вместо значений в окне «Мониторинг» -> «SpO2» отображаются прочерки	Компонент отсоединен.	<ul style="list-style-type: none"> • Проверьте соединение адаптера с аппаратом ИВЛ. • Проверьте соединение кабеля пациента с адаптером. • Проверьте соединение между датчиком и кабелем пациента.
В окне «Конфигурация» -> «Датчики» -> «Апгрейд» не отображаются данные пульсовой оксиметрии	Адаптер не подсоединен.	Подключите адаптер.

J.9 Очистка и обслуживание

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Если датчик или кабель повреждены, незамедлительно отключите их. Не используйте датчик или кабель пациента с открытыми оптическими или электрическими компонентами.
- Не погружайте датчик и кабели в какой-либо раствор и не ополаскивайте их. Датчик и разъемы не являются водонепроницаемыми.
- Не стерилизуйте датчики и кабели пациента посредством облучения, пара, автоклава или этиленоксида, если не указано другое. См. инструкции по очистке, приведенные в руководстве по эксплуатации датчиков Masimo многоцветного использования.
- Не пытайтесь перерабатывать, ремонтировать или повторно использовать датчики Masimo или кабели пациента, поскольку в результате таких действий могут быть повреждены электрические компоненты, что может стать причиной повреждений или травм у людей.
- Перед обслуживанием или очисткой адаптера SpO2 отсоединяйте его от устройства. В противном случае существует риск поражения электрическим током и/или неправильного функционирования адаптера SpO2.

ВНИМАНИЕ!

- Запрещено каким-либо образом модифицировать адаптер или датчик, а также вносить в их работу любые изменения. Изменения или модификации могут повлиять на производительность и/или точность датчика.
- Запрещено дезинфицировать и стерилизовать адаптер SpO2. Это может его повредить.
- Запрещено опускать адаптер SpO2 в химический раствор или воду. Если адаптер все же погрузился в раствор или воду, протрите его сухой тканью и тщательно просушите.

- **Прежде чем использовать адаптер после очистки, вытрите остаточную жидкость сухой тканью и тщательно просушите его.**
-

В этом разделе приведены рекомендации по очистке, замене и утилизации устройства.

J.9.1 Очистка адаптера и датчика

ПРИМЕЧАНИЕ.

Прежде чем продолжить, перечитайте правила техники безопасности в начале этого раздела.

Очистка адаптера

Периодически очищайте адаптер SpO₂, протирая его мягкой тканью, смоченной в этаноле (15 °C (59 °F) с концентрацией 76,9–81,4% по объему).

Очистка датчика многоразового использования

1. Отсоедините датчик от пациента.
2. Отсоедините датчик и кабель пациента от адаптера.
3. Протрите компоненты мягкой тканью, смоченной в 70% растворе изопропилового спирта.
4. Перед повторным использованием хорошо просушите их на воздухе.

J.9.2 Замена адаптера, кабелей и датчика

Если адаптер, кабель или датчик SpO₂ неисправны, треснуты или повреждены, немедленно выведите их из эксплуатации, заменив новыми.

J.9.3 Утилизация адаптера, кабелей и датчика

При утилизации адаптера, кабелей и датчика SpO₂ соблюдайте требования местного законодательства. Подробную информацию можно получить у представителя компании Hamilton Medical.

J.10 Описание коэффициента SpO₂/FiO₂

Для диагностики респираторного дистресс-синдрома и синдрома острого повреждения легких используется индекс PaO₂/FiO₂ (P/F), где PaO₂ – это парциальное давление кислорода в артериальной крови, измеряемое посредством анализа крови на газы и кислотность, а FiO₂ – доля вдыхаемого кислорода (контролируемый показатель «Кислород»), заданная для аппарата ИВЛ. Коэффициент PaO₂/FiO₂ служит показателем кровяной гипоксии.

Коэффициент SpO₂/FiO₂ (%) – это приближенное значение индекса PaO₂/FiO₂, которое (в отличие от PaO₂/FiO₂) может рассчитываться неинвазивно и постоянно.

Например, значения коэффициента SpO₂/FiO₂ для взрослых 235 и 315 (201 и 263 для детей) отвечают значениям 200 и 300 коэффициента PaO₂/FiO₂¹, соответственно.

Таким образом, коэффициент SpO₂/FiO₂ – это значение мониторинга, которое весьма полезно для оценки степени оксигенации пациентов на месте проведения терапии, для диагностики синдрома острого повреждения легких и респираторного дистресс-синдрома, а также отслеживания общего состояния этих пациентов.

Аппарат ИВЛ рассчитывает и отображает коэффициент SpO₂/FiO₂, когда измеренное значение SpO₂ не превышает 94%.

1. Источники:

Rice TW, Wheeler AP, Bernard GR, Hayden DL, Schoenfeld DA, Ware LB. Comparison on the SpO₂/FiO₂ ratio and the PaO₂/FiO₂ ratio in patients with acute lung injury or ARDS. *Chest*. 2007 Aug;132(2):410-7. Epub 2007 Jun 15.

Khemani RG, Patel NR, Bart RD 3rd, Newth CJ. Comparison of the pulse oximetric saturation/fraction of inspired oxygen ratio and the PaO₂/fraction of inspired oxygenation in children. *Chest*. 2009 Mar;135(3):662-8. Epub 2008 Nov 24.

Если уровень SpO2 превышает 94%, коэффициент SpO2/FiO2 не рассчитывается, а на экране отображается прочерк (---). Это вызвано тем, что при высоком уровне насыщения крови кислородом соотношение между SpO2 и PaO2 становится незначительным (кривая диссоциации кислорода и гемоглобина выпрямляется), и коэффициент SpO2/FiO2 уже плохо аппроксимирует значение PaO2/FiO2. См. рис. J-18.

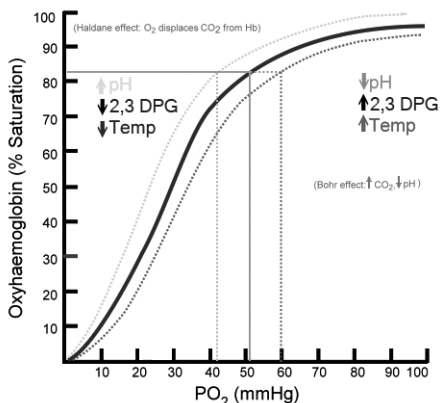


Рисунок J-18. Кривая диссоциации кислорода и гемоглобина

Глоссарий

A	Ампер, единица измерения силы электрического тока.
AC	Переменный ток.
APRV	Вентиляция с высвобождением давления в дыхательных путях.
ATP	Температура и давление окружающей среды.
ATPD	Температура и давление окружающей среды, воздух сухой.
Backup	Резервная вентиляция при апноэ.
BTPS	Температура тела, барометрическое давление на уровне моря, воздух насыщен водяными парами.
C	Податливость легких.
CE	Сертификационный знак, указывающий на соответствие Европейской директиве о медицинском оборудовании 93/42/ЕЕС.
CMV	Управляемая принудительная вентиляция.
COPD	Хроническая обструктивная болезнь легких.
CPAP	Постоянное положительное давление в дыхательных путях.
CSA	Канадская ассоциация стандартов.
Сстат	Статическая податливость, параметр мониторинга.
DISS	Стандарт системы безопасности с индексацией диаметров, стандарт безопасности для впускных фитингов газа под высоким давлением (Diameter index safety standard).
DuoPAP	Двойное положительное давление в дыхательных путях.
E	Выдох.

EAC	Знак Евразийского соответствия (EAC)
EMI	Электромагнитное излучение.
EN	Европейская норма, Европейский стандарт.
ETO	Этиленоксид.
ETS	Чувствительность экспираторного триггера, контролируемый параметр.
F-триггер	Инспираторное усилие пациента, которое инициирует в аппарате ИВЛ подачу вдоха, контролируемый параметр.
FiO ₂	Объемная концентрация вдыхаемого кислорода.
ft	Фут, единица измерения длины.
HEPA	Высокоэффективный воздушный фильтр (очистение от частиц).
HME, HMEF	Теплооблагодобменник («искусственный нос»), теплооблагодобменник с фильтром.
I	Вдох.
I:E	Соотношение вдох:выдох, параметр, параметр синхронизации и параметр мониторинга. Процентное соотношение времени вдоха к времени выдоха.
ICU	Отделение интенсивной терапии.
IEC	Международная электротехническая комиссия.
IntelliSync	Применяется одинаковое давление для спонтанных и контролируемых вдохов. Позволяет пациенту дышать самостоятельно, если его состояние разрешает поддерживать заданную пользователем гарантированную частоту.
IntelliTrig	Функция интеллектуального триггера обеспечивает инициацию вдоха на основе заданной чувствительности триггера независимо от утечек и паттерна дыхания.

ISO	Международная организация по стандартизации, всемирная федерация национальных органов по стандартизации.
Mvспонт	Минутный объем спонтанного дыхания, параметр мониторинга.
MVутеч	Общая утечка минутного объема. «MVутеч» вычисляется умножением показателя «V-Утечки» на частоту дыхания.
nCPAP	Специальный режим неонатальной вентиляции, в котором применяется непрерывное положительное давление в дыхательных путях (CPAP), подаваемое через назальную систему (маска или канюли).
nCPAP-PC	Специальный режим неонатальной вентиляции, который обеспечивает как заданное CPAP, так и перемежающиеся вдохи, управляемые по давлению, с переключением на выдох по времени.
NIST	Невзаимозаменяемый резьбовой соединитель, стандарт безопасности для впускных фитингов для газа под высоким давлением.
NIV	Неинвазивная вентиляция, режим вентиляции.
NIV-C/B	Спонтанная/временная неинвазивная вентиляция, режим вентиляции.
NPPV	Неинвазивная вентиляция с положительным давлением.
O2	Кислород.
P-рамп	Время достижения давления, контролируемый параметр. Время, необходимое для давления на вдохе, чтобы достичь заданного (целевого) уровня.
PCV+	Управляемая по давлению вентиляция.
PDMS	Система управления данными пациента.

PEEP/CPAP	PEEP (положительное давление в конце выдоха) и CPAP (постоянное положительное давление в дыхательных путях), контролируемый параметр и параметр мониторинга. PEEP и CPAP являются постоянными значениями давления, применяемого как в фазе вдоха, так и в фазе выдоха.
PN	Номер детали.
PSIMV+	Синхронизированная перемежающаяся принудительная вентиляция с управляемым давлением.
Рвысок	Высокое давление в режиме APRV и DuoPAP
Рдп	Давление в дыхательных путях.
Ринсп	Давление на вдохе, целевое давление (дополнительно к PEEP/CPAP), применяемое в фазе вдоха. Задается оператором в режимах PSIMV+ и NIV-C/B, отображается на панели «Сост. Вент» и на панели графика с целевыми значениями ASV.
Рнизк	Низкое давление в режиме APRV
Рпик	Максимальное давление в дыхательных путях, параметр мониторинга.
Рплато	Плато или конечно-инспираторное давление. Давление, измеряемое в конце вдоха, когда поток равен нулю или близок к этому значению.
Рподдерж	Поддержка давлением, контролируемый параметр, который применяется при спонтанном дыхании в режимах SPONT, SIMV+ и NIV. Рподдерж – давление (дополнительно к PEEP/CPAP), которое применяется в фазе вдоха.
Рсредн	Среднее давление в дыхательных путях, параметр мониторинга.
Руправл	Контроль давления, контролируемый параметр в режиме PCV+. Давление (дополнительно к PEEP/CPAP), которое применяется в фазе вдоха.
РСэксп	Постоянная времени выдоха, параметр мониторинга.

RSB	Индекс быстрого поверхностного дыхания.
Ринсп	Сопротивление потоку на вдохе, параметр мониторинга.
(S)CMV+	Режим синхронизированной управляемой принудительной вентиляции.
SIMV+	Режим синхронизированной перемежающейся принудительной вентиляции.
SpO2	Насыщение кислородом
SPONT	Спонтанный (поддержка давлением) режим вентиляции.
STPD	Стандартные температура и давление окружающей среды, воздух сухой. Определяется как сухая газовая смесь при 0 °C (32 °F) и давлении 758 ммРт (101 кПа) на уровне моря.
timv	Интервал между вдохами в режиме SIMV.
ttrigger	Окно триггера в режимах SIMV.
Твд макс	Максимальное время вдоха, контролируемый параметр в режимах NIV и NIV-C/B.
Твысок	Максимальное время в режиме APRV и DuoPAP
Тнизк	Минимальное время в режиме APRV
V-Утечки	Процент утечки, параметр мониторинга.
VDдп	Мертвое пространство дыхательных путей.
VLBW	Очень низкая масса тела при рождении
Vt	Дыхательный объем, контролируемый параметр, параметр тревоги, параметр мониторинга на панели «Сост. Вент».
VTE	Дыхательный объем на выдохе, параметр мониторинга. Обязательный показатель при всех измерениях потока с отрицательным давлением на выдохе.

VTI	Дыхательный объем на вдохе, параметр мониторинга.
АвтоPEEP	Непреднамеренное положительное давление в конце выдоха, параметр мониторинга.
Апноэ	Остановка дыхания.
Аппаратная ошибка	Тип тревоги, активируемый в случаях, когда пригодность аппарата ИВЛ HAMILTON-C1 к безопасной вентиляции находится под сомнением.
Базовый экспираторный поток	Постоянный и стабильный поток газовой смеси вдоль дыхательного контура.
Бронхиальное дерево	Часть панели «Динам. Легк.», на которой отображается сопротивление дыхательных путей.
Буфер тревог	Содержит информацию о четырех тревогах, сработавших последними.
V	Вольт, единица измерения электрического напряжения или объем (V).
V-A	Вольт-ампер, единица измерения электрической мощности.
Вдох (Твд)	Время вдоха, контролируемый параметр и параметр мониторинга.
Вывд	Время выдоха, параметр мониторинга.
ВД	Внутренний диаметр.
Вздох	Вдохи, направленные на постепенное увеличение дыхательного объема с регулярным интервалом. После активации функции через каждые 50 вдохов подается вздох с дополнительными 10 смH ₂ O.
Время Апноэ	Максимальное допустимое время без инициации вдоха, параметр тревоги.
Выс давл O ₂	Кислород высокого давления.
гПа	Гектопаскаль, единица измерения давления. 1 гПа равен 1 мбар, что приблизительно равно 1 смH ₂ O.

Громкость	Установка уровня громкости для звукового сопровождения сигналов тревог.
Гц	Герц или циклов в секунду, единица измерения частоты периодических колебаний.
д/мин	Количество вдохов в минуту.
Давление	Максимальное допустимое давление в дыхательном контуре пациента, параметр тревоги.
дБ (А)	Децибел, единица измерения мощности звукового сигнала.
ДвАСVvмакс	Максимальное давление, которое может применяться в режиме ASV, контролируемый параметр.
Динам. Легк.	Интеллектуальная панель, на которой в реальном времени в виде графика отображаются дыхательный объем, податливость легких, инициируемые пациентом вдохи и сопротивление дыхательных путей.
Дыхательная система аппарата ИВЛ	Дыхательная система, включающая согласно стандарту ISO 4135:2001 впускной порт (или несколько портов) для газа низкого давления, впускной канал (или каналы), порт подключения пациента, а также впускной канал для забора свежего газа и выпускной канал (или каналы) для него, если они предусмотрены.
Дыхательный контур	Состоит из патрубков вдоха и выдоха, увлажнителя, фильтров и влагосборников.
Дюйм	Дюйм, единица измерения длины.
Журнал регистрации событий	Регистрация данных о клинических событиях, связанных с работой аппарата ИВЛ, включая тревоги, изменения параметров, калибровки, маневры и специальные функции, после включения аппарата.
ИдВес	Идеальный вес тела.
Инверсия I:E	Вентиляция с обратным соотношением вдоха к выдоху.

Инспираторная пауза	Дыхательный маневр, при котором газовая смесь задерживается в дыхательных путях пациента, часто используется для проведения рентгеноскопии.
ИнспПоток	Максимальная скорость потока на вдохе, параметр мониторинга.
кг	Килограмм, единица измерения массы.
Кислород	Концентрация кислорода в подаваемой газовой смеси, контролируемый параметр, параметр мониторинга, при использовании кислорода низкого давления – параметр тревоги.
Клавиша отключения звукового сигнала	Отключение звука тревоги на 2 мин.
Контроль давления	Поддержание постоянной кривой трансреспираторного давления независимо от изменений механики дыхания.
кПа	Килопаскаль, единица измерения давления.
л	Литр, единица измерения объема.
л/мин	Литров в минуту, единица измерения потока.
м	Метр, единица измерения длины.
МаксДавл	Предельное значение тревоги «Высокое давление».
Метод наименьших квадратов	Подбор кривой методом наименьших квадратов – математическая процедура для оптимально построенной кривой по заданному набору точек путем минимизации суммы квадратов отклонений точек от кривой.
МинОбъ	Минутный объем, рассчитанный параметр мониторинга, который используется в режиме ASV. На основе заданного оператором значения «%МинОбъ» аппарат ИВЛ рассчитывает целевой показатель «МинОбъ» в л/мин, после чего определяет его и отображает на панели графика с целевыми значениями ASV.

%МинОбъ	Процент минутной вентиляции, контролируемый параметр в режиме ASV.
МинОбъВыд	Минутный объем на выдохе, параметр мониторинга и параметр тревоги. На панели «Сост. Вент» параметр «МинОбъВыд» представлен в виде процентного отношения к «нормальной» минутной вентиляции; расчет основан на значении «ИдВес».
мл	Миллилитр, единица измерения объема.
мс	Миллисекунда, единица измерения времени.
Низк давл O2	Кислород низкого давления.
Окно данных мониторинга ASV	Цифровые данные пациента при ASV, программируемая панель.
Панель «Сост. Вент»	Интеллектуальная панель, на которой отображается шесть параметров, связанных с зависимостью пациента от аппарата ИВЛ, включая оксигенацию и дыхательную активность пациента.
Панель графика с целевыми значениями ASV	Графическое изображение данных ASV, интеллектуальная панель.
Петли	Специальный тип графика.
Плетизмограмма	Кривая на основе показателей пульсового оксиметра, на которой отображаются изменения в объеме пульсирующей крови.
Поворотно-нажимной регулятор	Поворотно-нажимной регулятор. С его помощью можно переходить между элементами экрана, выбирать опции в списках, активировать элементы управления и устанавливать значения параметров.
Поворотно-нажимной регулятор	Другое название: « <i>P&T knob</i> ». С его помощью можно переходить между элементами экрана, выбирать опции в списках, активировать элементы управления и устанавливать значения параметров.
Поворотно-нажимной регулятор («P&T knob»)	С его помощью можно переходить между элементами экрана, активировать элементы управления и устанавливать значения параметров. Другое название: « <i>P&T knob</i> ».

Пол	Пол пациента, контролируемый параметр.
Поток (параметр)	Параметр мониторинга в режимах неонатальной вентиляции nCPAP и nCPAP-PC, отслеживающий показатели текущего потока и отображающий соответствующие данные. Верхний предел регулируется тревогой «Поток».
Принудительный вдох	Вдох, временные характеристики или объем которого контролирует аппарат ИВЛ. Аппарат инициирует вдох и/или переключает дыхательный цикл с вдоха на выдох.
Программируемая панель	Тип графического отображения данных в интерфейсе аппарата ИВЛ. Программируемыми панелями аппарата являются: «Динам. Легк.», «Сост. Вент», панель графика с целевыми значениями ASV и панели окна данных мониторинга ASV.
ПТ	Постоянный ток
Режим атмосферного воздуха Ambient	Аварийный режим, при котором аппарат ИВЛ открывает канал вдоха и клапан выдоха. В результате этого пациент дышит атмосферным воздухом без поддержки аппарата ИВЛ.
Режим безопасной вентиляции Safety	Аварийный режим, который поддерживает работу аппарата ИВЛ с основным параметром минутной вентиляции, тем самым предоставляя пользователю время на устранение технических неполадок. Поддерживается заданное по умолчанию давление на входе, клапан выдоха открывается, если необходимо изменить уровни давления в системе, поочередно применяя PEEP и давление на входе; данные пациента не измеряются.
Режим Ожидания	Аппарат работает в режиме ожидания, подача газовой смеси при этом не выполняется.
Резервный звуковой сигнализатор	Резервный источник воспроизведения звукового сигнала, в случае несрабатывания динамика тревоги воспроизводит сигнал в течение как минимум 2 мин.

Рост	Контрольный параметр. Используется для вычисления идеального веса тела пациента («ИдВес») при определении показателей в режиме ASV и параметров быстрого запуска.
Ручной вдох	Иницируемый пользователем принудительной вдох, запуск которого осуществляется нажатием клавиши ручного вдоха.
с	Секунда, единица измерения времени.
Световой индикатор тревоги	Индикаторная лампа в верхней части аппарата ИВЛ, цвет которой соответствует активной тревоге.
см	Сантиметр, единица измерения длины.
смН2О	Сантиметры водного столба, единица измерения давления. 1 смН2О приблизительно равен 1 мбар, что соответствует 1 гПа.
Спонтанное дыхание	Вдох, временные характеристики и объем которого в основном контролирует пациент. То есть пациент иницирует вдох и переключает вдох на выдох.
Тренд	Специальный тип графика.
ТФ	Аппаратная ошибка.
фунт	Фунт, единица измерения массы.
фунтов на кв. дюйм	Фунтов на квадратный дюйм, единица измерения давления.
Частота	Частота дыхания или количество вдохов в минуту, контролируемый параметр.
ЧД	Частота дыхания.
ЧДобщ	Общая частота дыхания, параметр мониторинга и параметр тревоги.
ЧДспонт	Частота спонтанного дыхания, параметр мониторинга.
ЧДуправл	Частота принудительного дыхания, параметр мониторинга. Отображается в окне данных мониторинга.

ЭкспПоток	Максимальная скорость потока на выдохе, параметр мониторинга.
ЭМС	Электромагнитная совместимость.
ЭТ	Эндотрахеальный.

Алфавитный указатель

A

ASV График (окно графика с целевыми значениями) диапазоны, шкалы A-21 иллюстрация C-15 описание 6-7 отображение 7-12 про 7-12, C-14

C

Стат (податливость) диапазоны, погрешность A-19 на панели «Динам. Легк.» 7-5 нормальные значения на панели «Динам. Легк.» 7-7 определение 6-18

E

ETS (чувствительность экспираторного триггера) диапазоны, погрешность A-7 определение 4-17, 5-40

F

FetCO₂ (CO₂ в конце выдоха) диапазоны, погрешность A-20 определение E-5
F-триггер диапазоны, погрешность A-7 определение 4-17

I

I:E (соотношение вдох:выдох) выбор как временной характеристики дыхательного цикла для режимов PCV+ и (S)CMV+ I-9 диапазоны, погрешность A-8, A-18 определение 4-17, 6-18 сигналы синхронизации, передача на удаленное устройство H-11

M

MMP
См. Основные параметры мониторинга описание 6-4 просмотр 6-4
Mvспонт/MVспонт NIV (спонтанный минутный объем) диапазоны, погрешность A-18 определение 6-19
MVутеч/V-Утечки (утечка) диапазоны, погрешность A-18 определение 6-23

O

O₂ ячейка замена 10-24 калибровка 3-16

P

PDMS, подключение к H-7
PEEP/CPAP диапазоны, погрешность A-8, A-16 определение 4-19, 6-19 (Сост. Вент) диапазон и настройки по умолчанию A-27 (Сост. Вент), определение 7-9
PetCO₂ (CO₂ в конце выдоха) диапазоны, погрешность A-20 определение E-5 отображение на панели «Динам. Легк.» J-16
PTP (показатель «давление-время» на вдохе) диапазоны, погрешность A-19 определение 6-20
Pвысок (APRV) диапазоны, погрешность A-11 (DuoPAP) диапазоны, погрешность A-12

Рвысок

определение 4-19

Ринсп (давление на вдохе)

диапазоны, погрешность A-8,
A-16

определение 6-20

(Сост. Вент) диапазон

и настройки по

умолчанию A-27

(Сост. Вент), определение 7-10

Рнизк

диапазоны, погрешность A-11

определение 4-19

Рпик (пиковое давление

в дыхательных путях)

диапазоны, погрешность A-17

определение 6-21

Рплато (давление плато)

диапазоны, погрешность A-17

определение 6-21

Рподдерж (поддержка давлением)

диапазоны, погрешность A-9

определение 4-19

Р-рамп (время достижения

давления)

диапазоны, погрешность A-8

определение 4-18, 5-41

Рсредн (среднее давление

в дыхательных путях)

диапазоны, погрешность A-16

определение 6-21

Руправл (контроль давления)

диапазоны, погрешность A-9

определение 4-19

R

RSэксп (постоянная времени

выдоха)

диапазоны, погрешность A-19

определение 6-22

RSB (индекс быстрого

поверхностного дыхания)

(Сост. Вент) диапазоны

и настройки по

умолчанию A-27

(Сост. Вент), определение 7-10

Ринсп (сопротивление потоку на

вдохе)

диапазоны, погрешность A-19

нормальные значения на панели

«Динам. Легк.» 7-7

определение 6-23

отображение на панели

«Динам. Легк.» 7-6

S

SpO2 (насыщение крови

кислородом)

индикаторы на панели

«Динам. Легк.»,

определение J-16

отображение как основного

параметра мониторинга J-16,

J-20

просмотр данных J-13

T

Твд (время вдоха)

выбор как временной

характеристики дыхательного

цикла для режимов PCV+

и (S)CMV+ I-9

диапазоны, погрешность A-10

Твд макс (максимальное время

вдоха)

диапазоны, погрешность A-9

определение 4-20, 5-40

Твысок

(APRV) диапазоны,

погрешность A-11

(DuoPAP) диапазоны,

погрешность A-12

определение 4-20

Тнизк

диапазоны, погрешность A-11
определение 4-20

U

USB-порт, расположение 1-22

V

V'CO₂ (выведение CO₂)

диапазоны, погрешность A-20
про E-2

V'альв, диапазоны и точность A-20

VDдп, диапазоны и точность A-20

VDдп/VTE, диапазоны и
точность A-20

VeCO₂, диапазоны и точность A-20

ViCO₂, диапазоны и точность A-20

Vt (дыхательный объем)

диапазоны, погрешность A-10
нормальные значения на панели
«Динам. Легк.» 7-7
определение 4-20

VTE/VTE NIV (дыхательный объем
на выдохе)

диапазоны, погрешность A-18
определение 6-24

VTEспонт (дыхательный объем
выдоха при спонтанном дыхании)

диапазоны, погрешность A-19
определение 6-24

VTI (дыхательный объем на вдохе)

диапазоны, погрешность A-18
определение 6-24

Vtальв, диапазоны и точность A-20

Vt/кг

диапазоны, погрешность A-10
определение 4-20

V-Утечки/MVутеч (утечка)

диапазоны, погрешность A-18
определение 6-23

A

АвтоPEEP

диапазоны и точность A-17
определение 6-25

Аккумулятор

зарядка 10-25

про 2-30

символы питания на

аппарате 2-32

сохранение 10-25

технические характеристики A-5

Аккумуляторы

технические характеристики A-5

Аппарат ИВЛ

включение/выключение 2-42,
2-43

дата и время, настройка 3-26

запуск вентиляции 9-4

компоненты, иллюстрация 1-12

переход в режим ожидания и

выход из него 9-4

просмотр времени работы,
опций и версий 3-8

транспортировка 10-25

экран, блокирование сенсорного
экрана 9-13

Аспирация

выполнение 9-8

использование клавиши
обогащения O₂ 9-8

маневр, выполнение 9-8

Б

Базовый поток

взрослые/дети A-30

младенцы 5-39, A-30

технические

характеристики A-30

Бактериальный фильтр,

подключение 2-8

В

Ввдох (время вдоха)

диапазоны, погрешность A-19
определение 6-25

Вввид (время выдоха)

диапазоны, погрешность A-19
определение 6-26

Вес

диапазоны, погрешность A-12,
A-19
определение 4-20, 5-40

Вздох

настройка 4-10
определение 4-21
по умолчанию A-12

Включение/выключение аппарата
ИБЛ 2-42, 2-43

Внутреннее РЕЕР. См. АвтоРЕЕР

Время вдоха. См. Ввдох

Время выдоха. См. Ввыд

Время достижения давления. См.
P-рамп

Время и дата, настройка 3-26

Время работы, опции и версии,
просмотр 3-8

Время, вдох. См. Ввдох

Время, выдох. См. Ввыд

Г

Гарантия A-45

Громкость сигналов тревоги

настройка 4-27

технические

характеристики A-32

установка минимального
значения I-7

установка минимального
значения для I-7

Группы пациентов 4-3

выбор 4-4, 5-6

про 4-3, 4-4

Д

Давление в дыхательных путях,
среднее См. Pсредн

Давление в момент паузы (в конце
выдоха). См. Pплато

Давление в момент паузы в конце
выдоха. См. Pплато

Давление на вдохе. См. Pинсп

Давление плато. См. Pплато

Дата и время

настройка 3-26

Датчик CO₂ для бокового потока
подключение 2-25
про 2-24

См. также измерение CO₂

Датчики CO₂. См. измерение CO₂

Датчики потока

калибровка (взрослый/
педиатрический) 3-13

калибровка (неонатальный) 5-24

обслуживание и замене 10-20

подключение (взрослый/
педиатрический) 2-16

подключение

(неонатальный) 5-19

про 1-11

Датчики, включение/
выключение 3-22

Дв0,1 (окклюзионное давление
в дыхательных путях)

диапазоны, погрешность A-19
определение 6-26

ДвASVvмакс (предел давления
ASV)

диапазоны, погрешность A-12
определение 4-21

Двухфазная вентиляция,
сведения B-6

Дезинфекция

разрешенные средства для
дезинфекции 10-9

устройство и компоненты,
рекомендации 10-8, 10-10

Диапазоны зоны отлучения (Сост.
Вент), конфигурация I-17

Дыхательные контуры

бактериальный фильтр,
подключение 2-8

взрослый/педиатрический,
коаксиальный с маской 2-15

Дыхательные контуры
взрослый/педиатрический, коаксиальный с тепловогообменником с фильтром/
тепловогообменником 2-14
взрослый/педиатрический, контур с У-образным коннектором и увлажнителем 2-13
для группы пациентов (неонатальная) 5-12
компоненты (взрослый/педиатрический) 2-11
компоненты (неонатальные) 5-11
линия контроля давления (режим nCPAP), подключение 5-20
на основе группы пациентов (взрослый/педиатрический) 2-11
неонатальный, контур с У-образным коннектором и тепловогообменником с фильтром/
тепловогообменником 5-15
неонатальный, контур с У-образным коннектором и увлажнителем 5-14
неонатальный, режимы nCPAP/nCPAP-PC 5-18
неонатальный, режимы nCPAP/nCPAP-PC, с увлажнителем 5-16
неонатальный, установка 5-11
обслуживание, замене 10-20
подключение (взрослый/педиатрический) 2-6, 2-12
подключение (неонатальный) 5-13
размещение 2-17
тепловогообменник с фильтром/
тепловогообменник, подключение 2-8

Дыхательные контуры
технические характеристики А-28
Дыхательный объем на вдохе. См. VTl
Дыхательный объем на выдохе. См. VTE

Е
Единицы измерения, настройка 1-5

Ж
Журнал регистрации событий
копирование на устройство USB 3-27
про 8-9

З
Запуск вентиляции 9-4

И
ИВЛ у младенцев 5-2
См. также Режимы вентиляции,
Дыхательные контуры
группа и вес пациента, выбор 5-6
датчик потока, калибровка 5-24
калибровки, выполнение 5-21
клапан выдоха,
подключение 5-4
компоненты для 5-11
линия контроля давления, подключение 5-20
подготовка к 5-3
проверки перед началом работы, выполнение 5-21, 5-30
регулируемые тревоги в 5-42
режим вентиляции, выбор 5-7
режимы, доступные для 5-32
ИдВес
диапазон, точность 4-3, А-19
определение 4-7
расчет 4-7, 4-22
Измерение CO₂
в боковом потоке 2-24, 2-25, 3-20

Измерение CO₂

в основном потоке 2-21, 2-22,
3-20

включение/выключение 3-22

датчик CO₂, калибровка 3-19

настройка 2-19

Индекс перфузии (PI)

определение и диапазон J-11

просмотр данных J-13

Инспираторная пауза

См. также Ручной вдох

выполнение 9-10

ИнспПоток (максимальная скорость

потока на вдохе)

диапазоны, погрешность A-17

определение 5-41, 6-27

Интеллектуальные панели 7-2

ASV График 7-12, C-15

Динам. Легк. 7-2

Сост. Вент 7-8

Источник питания

аккумулятор, описание 2-30

подключение к 2-29

про 2-29

символы питания на

аппарате 2-32

технические характеристики A-5

К

Калибровка

O₂ ячейка 3-16

Датчик CO₂ 3-19

датчик потока (взрослый/

педиатрический) 3-13

датчик потока

(неонатальный) 5-24

когда выполнять калибровки 3-3

контур (неонатальный) 5-27

Кислород

диапазоны, погрешность A-12,

A-19

определение 4-21, 6-27

(Сост. Вент) диапазон и

настройки по умолчанию A-27

Кислород

(Сост. Вент), определение 7-9

Клавиша блокирования/

разблокирования экрана 9-13

Клавиша отключения звукового

сигнала 9-6

Клавиша питания/режима

ожидания 9-3

Клавиша снимка экрана 9-11

Клавиши на аппарате ИВЛ

(передняя панель)

Блокирование/разблокирование

экрана 9-13

День/Ночь 9-14

Небулайзер 9-10

Обогащение O₂ 9-7

Отключение звукового сигнала

тревоги 9-6

Питание/режим ожидания 9-3

про 9-2

Ручной вдох 9-9

Снимок экрана 9-11

Клавиши на передней панели 1-15

Блокирование/разблокирование

экрана 9-13

День/Ночь 9-14

Небулайзер 9-10

Обогащение O₂ 9-7

Отключение звукового сигнала

тревоги 9-6

Питание/режим ожидания 9-3

Ручной вдох 9-9

Снимок экрана 9-11

Клапаны выдоха

взрослый/педиатрический

и неонатальный,

сравнение 5-5

обслуживание и замене 10-20

повторная обработка

автоклавируемых 10-26

Тревога «Несоответствующий

клапан выдоха» 8-22

установка (взрослый/

педиатрический) 2-9

Клапаны выдоха
установка (неонатальный) 5-4

Кнопочная панель на верхней крышке аппарата ИВЛ, описание 9-2

Коммуникационный интерфейс COM1, сведения Н-5
передача данных и сигналов тревоги на удаленное устройство Н-10
подключение к компьютеру, PDMS Н-7
подключение к монитору пациента Н-5
про Н-2
протоколы, сведения Н-3
разъем для устройства вызова медсестры, сведения Н-10

Контролируемые параметры диапазоны и настройки по умолчанию А-7
определения 4-16, 4-17
регулировка 4-11
См. также название соответствующей настройки/ параметра
список 4-16, А-7
точность показателей А-7

Контролируемые показатели в А-15

Контроль давления. *См.* Руправл

Контур. *См.* Дыхательные контуры

Конфигурация
См. также Опции программного обеспечения
временные характеристики дыхательного цикла для режимов PCV+ и (S)CMV+, выбор I-9
громкость сигнала тревоги, установка минимального значения I-7
диапазоны зоны отлучения, конфигурация I-17

Конфигурация
доступ к режиму «Конфигурация» I-3
единицы измерения, настройка I-5

Задерж. тревоги SpO2 J-21, J-39
исходные параметры/
параметры по умолчанию, настройка I-18

коммуникационный интерфейс, активация I-6

копирование конфигурации на другие аппараты ИВЛ (с помощью устройства USB) I-19

названия режимов APV, выбор I-9

опции пульсовой оксиметрии, просмотр J-36

опция SpO2, включение/ выключение J-36

основные параметры мониторинга, выбор для отображения I-10

параметры быстрой настройки, выбор по умолчанию I-18

параметры быстрой настройки, конфигурация I-11

параметры данных датчика SpO2, настройка J-37, J-39

параметры по умолчанию I-18

технические характеристики А-26
язык, выбор I-4

Коэффициент SpO2/FiO2
определение и диапазон J-11
про J-45
просмотр данных J-13

Кривые
временная диаграмма изменения давления, иллюстрация 6-10
используемые диапазоны и шкалы А-21

Кривые

- описание 6-9
- отображение 6-10
- типы 6-7

М

Максимальная скорость потока на вдохе. См. ИнспПоток

Максимальная скорость потока на выдохе. См. ЭкспПоток

Максимальное время вдоха. См. Твд макс

Маски, неинвазивные
использование в неинвазивной
вентиляции D-6

обслуживание и замене 10-20

%МинОбъ (% минутного объема)
диапазоны, погрешность A-12
определение 4-22

(Сост. Вент) диапазоны
и настройки по
умолчанию A-27

(Сост. Вент), определение 7-10

МинОбъВыд/МинОб NIV (минутный
объем выдоха)

диапазоны, погрешность A-18
определение 6-27

Минутный объем выдоха. См.

МинОбъВыд

Минутный объем спонтанного
дыхания. См. MVспонт, MVспонт
NIV

Монитор пациента,
подключение H-5

Мониторинг кислорода, включение/
выключение 3-22

Н

назальная CPAP-терапия. См.
nCPAP

нарастCO2
диапазоны, погрешность A-20
определение E-7

Настройка, аппарат ИВЛ 2-45

Небулайзер

Aeroneb Pro, установка 2-27

запуск/остановка 9-11

клавиша небулайзера,
описание 1-17, 9-11

обслуживание и замене 10-20
подключение 2-17

Небулайзер Aeroneb Pro 2-27

Небулайзер с пьезокристаллами,
использование 2-27

Неинвазивная вентиляция

PEEP, поддержка и
предотвращение

автоматического
срабатывания триггера D-11

важные примечания D-10

контролируемые параметры
в D-8

параметры мониторинга D-9

побочные реакции D-6

повторное вдыхание CO2,
описание D-12

прилегаемость маски,
проверка D-11

противопоказания D-5

сигналы тревоги D-8

средство неинвазивной
вентиляции для пациента,

выбор D-6

требуемые условия

использования D-5

О

Обогащение 9-7

Обогащение O2

запуск/остановка 9-7

Клавиша обогащения O2 9-7

описание (неонатальный) 5-44

сведения (взрослый/
педиатрический) 9-7

Обозначения, определения 1-26

Общая частота дыхания. См.

ЧДобц

Объем

- дыхательный объем на вдохе.
См. VT1
- дыхательный объем на выдохе.
См. VTE
- дыхательный объем. См. Vt
- минутный объем выдоха. См. МинОбъВыд
- минутный объем спонтанного дыхания. См. Mvспонт, MVспонт NIV
- утечка. См. V-Утечки и MVутеч
- Окна «Мониторинг», просмотр 6-3
- Опции аппаратного обеспечения, включение/выключение 1-23
- Опции программного обеспечения добавление 1-20
- просмотр установленных параметров 1-20
- удаление 1-24
- Основные параметры мониторинга с мониторингом SpO2 J-15
- Основные параметры мониторинга (ММР)
 - конфигурация для отображения 1-10
 - описание 6-4
 - про 1-24
 - просмотр 6-4
 - расположение на экране 1-24, 6-4
- Отключение звуковых сигналов тревог 9-6
- Отлучение от аппарата ИВЛ, в режиме ASV C-18
- Очистка
 - разрешенные чистящие средства 10-8
 - устройство и компоненты, рекомендации 10-7, 10-10
- Ошибка самотестирования 8-27

П

- Панель «Динам. Легк.»
 - вдохи, иницируемые пациентом, иллюстрация 7-6
 - дыхательный объем (Vt), сведения 7-4
 - иллюстрация 7-3
 - нормальные значения 7-7
 - отображение 7-4
 - податливость («Сстат»), сведения 7-5
 - показатель SpO2/частоты пульса, отображение J-16
 - про 7-2
 - сопротивление (Ринсп), сведения 7-6
- Панель «Сост. Вент» 7-8
 - диапазоны зоны отлучения, конфигурация 1-17
 - отображение 7-11
 - про 7-8
 - список параметров 7-9
- Параметр дыхательного объема или тревога. См. Vt
- Параметр минутного объема. См. %МинОбъ
- Параметр поддержки давлением. См. Pподдерж
- Параметр «Пол», определение 4-22
- Параметры
 - См. также информацию об отдельных параметрах контролируемые параметры, список 4-16, А-7
 - мониторинга, список 6-17, А-16
 - связанные с пульсовым оксиметром, список J-11
- Параметры быстрой настройки
 - использование для выбора базовых опций вентиляции 4-3
 - настройка 1-11
 - по умолчанию, выбор 1-18

- Параметры мониторинга
См. также название конкретного параметра
диапазоны А-16
значения по умолчанию А-16
определения 6-18
просмотр 6-3
связанные с пульсовым оксиметром J-11
список (определения) 6-17
точность показателей А-16
- Параметры пульсовой оксиметрии
SpO₂, список J-11
- Петли
используемые диапазоны и шкалы А-22
описание 6-15
отображение 6-16
сохранение 6-17
- Пиковое давление в дыхательных путях. См. Рпик
- ПК, подключение к Н-7
- Плетизмограмма с показателем SpO₂, отображение J-18
- Поворотно-нажимной регулятор, описание 1-17, 2-44
- Повторная обработка компонентов рекомендации 10-14
См. также Техническое обслуживание
- Податливость легких. См. Стат
- Подача газа
обзор 1-9
- Подача газовой смеси
См. также Подача кислорода
окно «Источн. газа», описание 2-38
технические характеристики А-4
тип источника («Выс давл O₂», «Низк давл O₂»), выбор 2-37
- Подача кислорода
кислород высокого давления, описание 2-34
- Подача кислорода
кислород низкого давления, описание 2-34
подключение к аппарату ИВЛ 2-37
тип источника («Выс давл O₂», «Низк давл O₂»), выбор 2-37
- Подключение к другим устройствам, сведения Н-2
- Показатель качества
определение J-14
просмотр J-14
- Постоянная времени выдоха. См. РСэксп
- Постоянная времени, выдох. См. РСэксп
- Поток на выдохе. См. ЭкспПоток
- Поток (режим nCPAP)
диапазоны, погрешность А-17
определение 5-41, 6-27
- Потребление O₂, диапазоны и точность А-19
- Принадлежности
про 1-12
список G-1
- Проверки
проверки перед началом работы, выполнение (неонатальный) 5-30
тест на герметичность (неонатальный) 5-22
- Проверки перед началом работы
выполнение (взрослый/педиатрический) 3-4
выполнение (неонатальный) 5-30
- Протоколы, связь с другими устройствами Н-3
- Профилактическое обслуживание. См. Техническое обслуживание
- Пульсовая оксиметрия SpO₂
См. также Тревоги пульсовой оксиметрии SpO₂ и Тревоги, SpO₂

Пульсовая оксиметрия SpO2
включение/выключение
аппаратного обеспечения
(конфигурация) J-36
включение/выключение
датчика J-10
замена компонентов J-44
индикаторы SpO2 и пульса на
панели «Динам. Легк.» J-16
компоненты J-9
крепление адаптера на
рейке J-31
обзор J-8
отображение на панели
«Динам. Легк.» J-16
отсоединение компонентов J-33
очистка компонентов J-43
параметры данных датчика,
настройка (конфигурация) J-37
параметры и настройки J-11
плетизмограмма,
отображение J-18
подсоединение кабелей J-31
подсоединение
компонентов J-26, J-30
показатель качества,
определение J-14
проверка измерений J-32
просмотр SpO2 в качестве
основного параметра
мониторинга J-15
просмотр данных J-13
просмотр данных SpO2 на
главном экране J-15
просмотр настроенных
параметров
(конфигурация) J-36
тренды параметров SpO2,
просмотр J-19
устранение проблем J-41
утилизация компонентов J-44
Пульсовая оксиметрия. См.
Пульсовая оксиметрия SpO2

Р
Разъем COM1, использование для
отправки данных H-5
Разъем LAN, расположение 1-19
Разъем для устройства вызова
медсестры
передача данных и сигналов
тревоги на удаленное
устройство H-10
про H-10
Разъем интерфейса
(коммуникационный разъем
RJ-45), расположение 1-19
Режим APRV A-15, B-4, B-39
инициализация B-40
контролируемые показатели
в A-15, B-41
маневр открытия легких
стабильно высоким
давлением B-41
Режим APVcmv A-15, B-4, B-9
выбор названия для I-9
контролируемые показатели
в A-15, B-10, B-11
Режим APVsimv A-15, B-4, B-20,
B-21
выбор названия для I-9
контролируемые показатели
в A-15, B-23, B-25
Режим ASV A-15
ASV График, иллюстрация C-15
См. также ASV График
компенсация мертвого
пространства C-10
контролируемые показатели
в A-15, C-6
отлучение от аппарата
ИВЛ C-18
паттерны дыхания C-16
подготовка к работе C-7
последовательность действий
в клинической практике C-5
про C-2, C-19
сигналы тревоги C-12

- Режим ASV
требования к мониторингу C-11,
C-14
Тревога «Цель не
достижима» 8-11
- Режим DuoPAP A-15, B-4, B-33
контролируемые показатели
в A-15, B-37
поддержка давлением в B-35
регулировка настроек для
приближения к другим
режимам B-34
синхронизация B-36
- Режим nCPAP A-15, B-4
контролируемые показатели
в A-15
Тревога «Поток» A-17
режим nCPAP (неонатальный) 5-34
- Режим nCPAP-PC A-15, B-4
Тревога «Поток» 5-43, A-17
режим nCPAP-PC
(неонатальный) 5-36
- Режим NIV A-15, B-4, B-14, B-18
контролируемые показатели
в A-15
- Режим NIV-C/B A-15, B-4, B-20, B-30
контролируемые показатели
в A-15
- Режим PCV+ A-15, B-4, B-12
контролируемые показатели
в A-15
- Режим PSIMV+ A-15, B-4, B-20, B-25
контролируемые показатели
в A-15
- Режим PSIMV+ IntelliSync B-28
- Режим (S)CMV+ A-15, B-4, B-9
выбор названия для I-9
контролируемые показатели
в A-15, B-10, B-11
- Режим SIMV+ A-15, B-4, B-20, B-21
выбор названия для I-9
контролируемые показатели
в A-15, B-23, B-25
- Режим SPONT A-15, B-4, B-14
контролируемые показатели
в A-15
- Режим атмосферного воздуха
Ambient, сведения B-43
- Режим безопасности Safety B-43
- Режим максимальной
чувствительности (SpO₂)
про J-37, J-40
- Режим нормальной
чувствительности (SpO₂),
описание J-40
- Режим ожидания
выход (запуск вентиляции) 9-4
окно «Режим Ожидания» для
группы пациентов «Взрос./
Пед.» 9-5
Окно «Режим Ожидания»,
вкладка «Младенец» 5-6
переход в 9-4
переход и выход 9-4
про 9-3
- Режим синхронизированной
управляемой принудительной
вентиляции. См. (S)CMV+
(APVcmv)
- Режим чувствительности APOD
(SpO₂), описание J-40
- Режим чувствительности
(SpO₂) J-37
APOD, описание J-40
максимальная, описание J-37,
J-40
нормальная, описание J-40
опции J-40
- Режимы SIMV
(синхронизированной
перемежающейся
принудительной вентиляции),
описание B-20
- Режимы вентиляции
См. также Режимы вентиляции,
список и Режимы, вентиляция

- Режимы вентиляции
 активные контролируемые
 параметры в A-15
 выбор 4-8, 4-9
 названия адаптивных режимов,
 выбор I-9
 параметры, настройка 4-10
 поддерживаемые A-13
 про B-2
 режимы ИВЛ у младенцев,
 выбор 5-7
 установленные по
 умолчанию A-13
 характеристики B-4
- Режимы вентиляции, список
 APRV B-39
 DuoPAP B-33
 nCPAP (неонатальный) 5-34
 nCPAP-PC (неонатальный) 5-36
 NIV B-14, B-18
 NIV-C/B B-30
 PCV+ B-12
 PSIMV+ B-25
 PSIMV+ IntelliSync B-28
 (S)CMV+ (APVcmv) B-9
 SIMV+ (APVsimv) B-21
 SPONT B-14
 Безопасность B-43
 принудительные ((S)CMV+,
 PCV+) B-9
- Режим атмосферного воздуха
 Ambient B-43
- Режим ожидания 9-3
- режимы спонтанного дыхания
 (SPONT, NIV) B-14
- синхронизированная
 перемежающаяся
 принудительная вентиляция,
 описание B-20
 спонтанный (SPONT, NIV) B-14
- Режимы графического отображения
 данных
 выбор 6-7
 отображение 6-7
- Режимы графического отображения
 данных, типы
 ASV График 6-12
 Динам. Легк. 6-12
 кривые 6-9
 кривые, временная диаграмма
 изменения давления 6-10
 петли 6-15
 Сост. Вент 6-12
 Тренд 6-12
- Режимы принудительной
 вентиляции, описание B-9
- Режимы синхронизированной
 перемежающейся
 принудительной вентиляции.
 См. SIMV+ (APVsimv), PSIMV+,
 NIV-C/B
- Режимы спонтанной вентиляции.
 См. SPONT, NIV
- Режимы, вентиляция. См. Режимы
 вентиляции
- Резервная вентиляция при апноэ
 включение/выключение 4-14
 диапазоны, погрешность A-13
 описание 4-14
 Резервная вентиляция при
 апноэ, определение 4-22
- Резервная вентиляция. См.
 Резервная вентиляция при апноэ
- Рост (рост пациента)
 диапазоны, погрешность A-13
 определение 4-22
- Ручной вдох
 выполнение 9-9
 клавиша ручного вдоха 1-16, 9-9
- С**
- Сенсорный экран, выключение
 (блокирование) 9-13
- Сигналы тревоги
 буфер, просмотр 8-7

Сигналы тревоги

- в ASV, настройка C-12
 - визуальная и звуковая индикация 8-3
 - громкость, регулировка 4-27
 - громкость, установка минимального значения 1-7
 - Клавиша отключения звукового сигнала, определение 9-6
 - лампа на верхней крышке аппарата ИВЛ, о 1-15
 - отключение 9-6
 - передача на удаленное устройство (вызов медсестры) H-10
 - приоритетность, диапазоны и настройки по умолчанию A-23
 - просмотр активных и неактивных 8-7
 - реагирование 8-14
 - связанные с SpO₂ J-20
 - список 8-11
 - тестирования корректной работы 3-29
 - установка предельных значений 4-24
 - устранение проблем 8-11
- Сигналы тревоги. См. *данные об отдельных тревогах*
- Снимки экрана, создание. См. Клавиша снимка экрана
- Сопrotивление потоку на вдохе. См. Ринсп
- Сопrotивление, поток на вдохе. См. Ринсп
- Среднее давление в дыхательных путях. См. Pсредн
- Схема пневматической системы F-1

Т

Тележка

- кронштейн пациента 2-40

Тележка

- подготовка для перевозки в пределах медицинского учреждения 2-41
- рекомендации по использованию 2-39
- тепловлагообменник с фильтром/тепловлагообменник, подключение 2-8
- Тест на герметичность
 - выполнение (взрослый/педиатрический) 3-10
 - выполнение (неонатальный) 5-22
 - когда выполнять 3-6, 5-22
- Тестирование функционирования. См. Проверка перед работой 3-2
- Тестирования
 - калибровка компонентов 3-9
 - когда выполнять 3-3
 - проверки перед началом работы, выполнение (взрослый/педиатрический) 3-4
 - тест на герметичность (взрослый/педиатрический) 3-10
 - тестирования системы тревог 3-29
- Технические характеристики
 - базовая
 - производительность A-33
 - габариты аппарата ИВЛ A-2
 - данные о технической производительности A-30
 - дыхательный контур A-28
 - Заявления об ЭМС A-37
 - конфигурация A-26
 - пневматические A-4
 - проверка погрешностей A-33
 - система смешивания газов A-4
 - стандарты и утверждения A-35

- Технические характеристики
технические требования
к внешним условиям
эксплуатации А-3
тревоги, параметры
и диапазоны,
регулируемые А-23
электрические А-5
- Техническое обслуживание
клапаны выдоха, повторная
обработка
автоклавлируемых 10-26
очистка, дезинфекция,
стерилизация, обзор 10-3
повторная обработка
компонентов,
рекомендации 10-14
профилактическое,
график 10-19
рекомендации по
дезинфекции 10-8
рекомендации по очистке 10-7
средства для дезинфекции,
разрешенные 10-9
фильтры 10-22
чистящие средства,
разрешенные 10-8
- Требования к условиям
окружающей среды А-3
- Требования к хранению 10-25
- Тревога «Аппаратная ошибка» 8-14,
В-43
- Тревога «Безопасная
вентиляция» 8-14
- Тревога «Вдох прерван, граница V_t
выс» 8-15
- Тревога «Внешний датчик потока
неисправен» 8-15
- Тревога «Выс темпер выходного
отверстия» 8-16
- Тревога «Выс. PetCO₂» 8-16
- Тревога «Высокая скорость
потока» 8-16
- Тревога «Высокая частота
дыхания» 8-16
- Тревога «Высокий дыхательный
объем» 8-12
- Тревога «Высокий минутный
объем» 8-16
- Тревога «Высокий уровень
кислорода» 8-17
- Тревога «Высокое РЕЕР» 8-17
- Тревога «Высокое давление при
вздохе» 8-18
- Тревога «Высокое давление» 4-30,
8-18
- Тревога «Динамик
неисправен» 8-20
- Тревога для низкого уровня
SpO₂ J-16, J-20, J-25
- Тревога «Замените НЕРА
фильтр» 8-20
- Тревога «Инверсия I:E» 8-20
- Тревога максимального давления.
См. Давление
- Тревога «Необходим проф
осмотр» 8-21
- Тревога «Неправ. Датчик
потока» 8-21
- Тревога «Неправильный тип» 8-12
- Тревога «Несоответствующий
клапан выдоха» 8-22
- Тревога «Низк. PetCO₂» 8-22
- Тревога «Низкая частота
дыхания» 8-23
- Тревога «Низкий дыхательный
объем» 8-12
- Тревога «Низкий минутный
объем» 8-24
- Тревога «Низкий уровень
кислорода» 8-24
- Тревога «Низкое давление» 4-30,
8-24
- Тревога «Нужна калибровка
контура» 8-25
- Тревога «Обструкция выдоху» 8-26
- Тревога «Обструкция» 8-25

- Тревога «Опции отсутствуют» 8-26
- Тревога «Поверните Датчик Потока» 8-28
- Тревога «Потеря РЕЕР» 8-28
- Тревога «Потеря напряжения сети» 8-28
- Тревога «Поток»
 - диапазон и настройка по умолчанию А-48
 - диапазон и настройки по умолчанию А-23
 - определение 4-30, 5-43
- Тревога «Проверьте Датчик Потока» 8-29
- Тревога «Проверьте настройки» 8-29
- Тревога «Проверьте трубки Датчика Потока» 8-30
- Тревога «Сбой вентилятора» 8-30
- Тревога «Сбой звукового сигнала» 8-30
- Тревога «Сбой турбины» 8-31
- Тревога «Сбой часов» 8-31
- Тревога «Температура прибора высокая» 8-31
- Тревога «Техническое событие» 8-31, 8-32
- Тревога «Цель не достижима (ASV)» 8-11
- Тревога «Эффективность ограничена из-за высоты» 8-33
- Тревоги CO₂
 - Выс. PetCO₂ 8-16
 - Датчик CO₂ отсоединен 8-19
 - Датчик CO₂ перегрелся 8-19
 - Неиспр.датч.CO₂ 8-21
 - Низк. PetCO₂ 8-22
 - Проверьте адаптер CO₂ 8-29
 - Проверьте линию забора CO₂ 8-29
 - Треб. Калиб. Датч. CO₂ 8-32
- Тревоги Vt
 - Тревога «Vt выс» 8-12
 - Тревога «Vt низк» 8-12
- Тревоги «Апноэ»
 - Апноэ 8-13
 - Вентиляция Апноэ 8-15
 - Вентиляция Апноэ закончена 8-15
 - Время Апноэ 4-29, А-48
 - устранение проблем 8-13
- Тревоги высокого и низкого минутного объема (МинОбъВид) диапазоны, настройки по умолчанию А-23
- Тревоги высокого и низкого уровней PetCO₂
 - диапазоны, настройки по умолчанию А-24
 - определение 4-29
- Тревоги высокой и низкой частоты дыхания
 - диапазоны, настройки по умолчанию А-23
- Тревоги для аккумулятора
 - Аккумулятор полностью разряжен 8-13
 - неправильный тип 8-12
 - Низк. заряд аккумулятора 8-23
 - Низкий заряд аккумуля 8-23
 - Ошибка обнаружения аккумулятора 8-27
 - Потеря напряжения сети 8-28
 - Требуется замена аккумулятора 8-12
 - Требуется калибровка аккумулятора 8-13
- Тревоги для датчика потока
 - Внешний датчик потока неисправен 8-15
 - Неправ. Датчик потока 8-21
 - Нужна калибр. Датч.Потока 8-25
 - Поверните Датчик Потока 8-28
 - Проверьте Датчик Потока 8-29
 - Проверьте трубки Датчика Потока 8-30

- Тревоги для пульсовой оксиметрии SpO2 J-20
См. также Тревоги, SpO2 диапазоны и настройки по умолчанию J-22
 диапазоны, настройки по умолчанию J-21
 Задерж. тревоги SpO2 J-21, J-39
 настройка J-20
См. также отдельные тревоги список J-21
 тревога для низкого уровня SpO2, отображение основных параметров мониторинга J-16, J-20
 устранение проблем J-23
- Тревоги для ячейки O2
 O2 ячейка не подходит 8-11
 Дефект ячейки O2 8-20
 Нужна калибр. Ячейки O2 8-25
 Ячейка O2 не используется 8-33
- Тревоги «МинОбъВыд»
 диапазоны и настройки по умолчанию A-48
 диапазоны, настройки по умолчанию A-23
 определение 4-30
- Тревоги низкого и высокого уровня кислорода
 определение 4-30
- Тревоги «Отсоединение»
 Отсоединение от аппарата 8-26
 Отсоединение от пациента 8-27
- Тревоги, SpO2
См. также Тревоги пульсовой оксиметрии SpO2
 Адаптер отсутствует J-23
 Высокая частота пульса J-22, J-24
 Высокий PI (индекс перфузии) J-22, J-24
 Высокий SpO2 J-22, J-24
 диапазоны и настройки по умолчанию J-22
- Тревоги, SpO2
 диапазоны, настройки по умолчанию J-21
 задержка срабатывания тревоги для SpO2, настройка J-21
 Зонд отсутствует J-23
 настройка J-20
 Низкая частота пульса J-22, J-24
 Низкий PI (индекс перфузии) J-22, J-24
 Низкий SpO2 J-22, J-25
 Низкий индекс перфузии J-23
 Ошибка датчика J-23
 Пациент отсоединен J-23
 пределы, настройка J-20
 Свет. помехи J-24
 устранение проблем J-23
- Тревоги, регулируемые
 PetCO2 4-29, A-24, A-48
 Vt 4-29, A-24, A-49
 Время Апноэ 4-29, A-23, A-48
 Давление 4-30, A-24, A-49
 Кислород 4-30, A-24, A-48
 МинОбъВыд 4-30, A-23, A-48
 Ограничение давления A-24, A-49
 Поток 4-30
 Поток (режим nCPAP) A-23
 Поток (режимы nCPAP, nCPAP-PC) A-48
 связанные с SpO2 J-20, J-21
 ЧДобщ 4-31, A-23, A-48
- Тревоги, связанные с давлением
 Высокое давление 8-18
 Высокое давление при вздохе 8-18
 Граница давления изменена 8-18
 Давление не снижено 8-19
 Диапазоны и настройки по умолчанию для тревог «Высокое давление» и «Низкое давление» A-24, A-49

Тревоги, связанные с давлением
 Диапазоны и настройки по умолчанию для тревоги «Ограничение давления» A-49
 Низкое давление 8-24
 Ограничение давления 8-26
 Потеря РЕЕР 8-28
 Эффективность ограничена из-за высоты 8-33

Тревоги, связанные с объемом
 Vt выс 8-12, A-24, A-49
 Vt низк 4-29, 8-12, A-24, A-49
 Высокий минутный объем 8-16
 МинОбъВыд, выс. A-23
 МинОбъВыд, низк. A-23
 Низкий минутный объем 8-24

Тревоги, связанные с объемом кислорода
 Высокий уровень кислорода 8-17
 диапазоны и настройки по умолчанию A-24, A-48
 Низкий уровень кислорода 8-24
 Сбой подачи кислорода 8-30

Тревоги, связанные с частотой
 Высокая частота дыхания 8-16
 Низкая частота дыхания 8-23

Тренд
 описание 6-12
 отображение 6-14

Тренды параметров SpO₂, просмотр J-19

Триггер, диапазоны и точность A-19

У

Увлажнители
 поддерживаемые G-7
 подключение 2-5

Ультразвуковой небулайзер. См. Ультразвуковая система распыления Aegoneb Pro

Установка временных характеристик дыхательного цикла, выбор для режимов PCV+ и (S)CMV+ I-9

Установка, подготовка к работе, примечания 2-4

Устранение проблем при тревоге, действия 8-11

Устройство USB
 копирование данных журнала регистрации событий 3-27
 копирование параметров конфигурации с помощью I-19

Утечка. См. V-Утечки/MVутеч

Ф

Фильтр выдоха, использование 2-28

Фильтры
 вентилятор, очистка и замена 10-22
 впускной воздушный фильтр (пылеотделитель и HEPA), очистка и замена 10-22
 выдох, использование 2-28
 обслуживание, замене 10-20
 фильтр вдоха, размер частиц и эффективность A-29

Формы сигнала. См. Кривые

Функция IntelliTrig (интеллектуальный триггер), описание D-10

Ц

Цифровые данные пациента, просмотр 6-3

Ч

Частота принудительного дыхания. См. ЧДуправл

Частота пульса
 определение и диапазон J-11
 отображение на панели «Динам. Легк.» J-16, J-17
 просмотр данных J-13

Частота спонтанного дыхания. См.

ЧДспонт

Частота тока (частота дыхания)

См. также Частота

общая дыхания. См. ЧДобщ

принудительный вдох. См.

ЧДуправл

спонтанное дыхание. См.

ЧДспонт

Частота (частота дыхания)

диапазоны, погрешность А-14

общая дыхания. См. ЧДобщ

определение 4-22

принудительный вдох. См.

ЧДуправл

спонтанное дыхание. См.

ЧДспонт

ЧДобщ (общая частота дыхания)

диапазоны, погрешность А-19

параметр мониторинга,

описание 6-28

сигналы тревоги А-48

тревоги 4-31

тревоги высокой и низкой

частоты дыхания, диапазоны и

настройки по умолчанию А-23

ЧДспонт

(Сост. Вент) диапазон

и настройки по

умолчанию А-27

(Сост. Вент), определение 7-10

ЧДспонт (частота спонтанного

дыхания)

диапазоны, погрешность А-19

определение 6-28

ЧДуправл (частота

принудительного дыхания)

диапазоны, погрешность А-19

определение 6-28

Чувствительность экспираторного

триггера. См. ETS

Э

Экран, блокирование сенсорного
экрана 9-13

ЭкспПоток (максимальная скорость
потока на выдохе)

диапазоны, погрешность А-17

определение 6-28

Я

Язык, выбор (конфигурация) 1-4

Яркость экрана для дневного

и ночного режимов работы

клавиша «День/Ночь» 9-14

настройка 3-23

Hamilton Medical AG
Via Crusch 8, 7402 Bonaduz, Switzerland
☎ +41 58 610 10 20
✉ info@hamilton-medical.ch
www.hamilton-medical.com

HAMILTON
MEDICAL
Intelligent Ventilation since 1983