

Lisälehti

Infinity[®] Acute Care System



VAROITUS

Voidaksesi käyttää tätä lääkinällistä laitetta asianmukaisesti lue tämä käyttöohje ja toimi sen mukaisesti.

Infinity[®] Acute Care System
Software VG7.1

Tämän dokumentin sisältö

Tämä täydennysosa sisältää päivityksiä Infinity Acute Care System (IACS) -järjestelmän VG7.n käyttöohjeeseen. Liitä tämä täydennysosa seuraaviin dokumentteihin täydellisen käyttöohjesarjan laatimiseksi:

- Käyttöohje – Infinity Acute Care System – Valvontasovellukset – ohjelmisto VG7.n
- Käyttöohje – Infinity Acute Care System – Valvontavarusteet – ohjelmisto VG7.n
- Käyttöohje – Infinity Acute Care System – Infinity M540 -potilasmonitori – ohjelmisto VG7.n
- Lisälehti – Infinity Acute Care System – ohjelmisto VG7.n

Tekstityskäytäntöjä

- 1** Toimintovaiheet on merkitty peräkkäisillä numeroilla, ja numerointi alkaa jokaisen uuden toimintojakson kohdalla alusta eli numerosta "1".
- Yksittäiset toimenpiteet tai toimintojen eri vaihtoehdot on merkitty luettelomerkeillä.
 - Tietojen, vaihtoehtojen tai kohteiden luettelot on merkitty viivoilla.
- (A) Suluisissa olevat kirjaimet viittaavat kuvassa oleviin osiin.
- A** Kuvissa olevat kirjaimet ilmaisevat yksityiskohtia, joihin tekstissä viitataan.
- > Suurempi kuin -symboli osoittaa valintaikkunan navigointipolon.
 - Lihavoitu, kursiivi teksti osoittaa laitteessa olevia merkintöjä ja näytöllä esitettäviä tekstejä.

Tavaramerkit

Drägerin omistamat tavaramerkit

Tavaramerkit on rekisteröity seuraavissa maissa:

Tavaramerkki	Maa
Infinity®	EU, USA, Australia

Turvallisuustietojen määritykset

VAROITUS

VAROITUS antaa tärkeitä tietoja potentiaalisesta vaarallisesta tilanteesta, joka voi johtaa kuolemaan tai vakaviin vammoihin, jos tilannetta ei vältetä.

HUOMIO

HUOMIO antaa tärkeitä tietoja potentiaalisesta vaaratilanteesta, joka voi aiheuttaa käyttäjälle tai potilaalle pieniä tai kohtalaisia vammoja tai vahingoittaa lääkinnällistä laitetta tai muuta omaisuutta, jos tilannetta ei vältetä.

HUOMAUTUS

HUOMAUTUS antaa lisätietoja, joiden avulla voidaan välttää epämukavuutta käytön aikana.

Kohderyhmien määritelmät

Tämän tuotteen kohderyhmiä ovat käyttäjät, huoltohenkilöstö ja asiantuntijat. Näille kohderyhmille on annettava tuotteen käytön ohjeet sekä tuotteen käyttämiseen, uudelleen käsittelyyn, huoltoon tai korjaamisen tarvittava koulutus ja tiedot.

Tuotteen saavat asentaa ja sitä saavat käyttää, uudelleen käsittää, huoltaa tai korjata vain määritetyt kohderyhmät.

Käyttäjät

Käyttäjät ovat henkilöitä, jotka käyttävät tuotetta sen käyttötarkoituksen mukaisesti.

Huoltohenkilöstö

Huoltohenkilöstöä ovat henkilöt, jotka vastaavat tuotteen huollosta. Huoltohenkilöstöllä on oltava lääkinnällisten laitteiden huollon sekä tuotteen asennuksen, uudelleen käsittelyn ja huollon koulutus.

Asiantuntijat

Asiantuntijat ovat henkilöitä, jotka vastaavat tuotteen korjaamisesta ja vaativista huoltotehtävistä. Asiantuntijoilla on oltava riittävästi tietoa ja kokemusta vaativista tuotteen huoltotehtävistä.

Ulkoisen laitteen yhdistäminen uudelleen

Yhdistä ulk. laite uudelleen -toiminnon avulla käyttäjä voi palauttaa mahdollisesti katkenneen yhteyden sarjaportin välityksellä yhdistettyihin ulkoisiin laitteisiin.

HUOMAUTUS

Yhdistä ulk. laite uudelleen -toiminto on tarkoitettu ainoastaan sellaisiin ulkoisiin laitteisiin muodostetun yhteyden palauttamiseen, jotka on yhdistetty sarjaportin välityksellä. Toiminto ei vaikuta ulkoisiin laitteisiin, jotka on yhdistetty SDC:n avulla.

Ulkoisen laitteen uudelleenyhdistämisen salliminen

Määrittele **Yhdistä ulk. laite uudelleen** -asetus seuraavasti:

- 1 Valitse päävalikkopalkista **Järjestelmän asetukset...** -painike.
- 2 Valitse **Biomed**-välilehti.
- 3 Anna salasana ja valitse **Enter**.
- 4 Valitse **Potilasmonitori**-välilehti.
- 5 Valitse **"Käytössä"** kohdan **Salli ulk. laitteiden uudelleenyhdistäminen** vierestä.

Ulkoisen laitteen yhdistäminen uudelleen

Biomed

System setup

The screenshot shows the 'Biomed' tab in the 'System setup' menu. The menu items and their corresponding controls are as follows:

Setting	Control
Change clinical password	Key icon
Change biomedical password	Key icon
Simulation (basic)	On (green), Off (dark green)
French NFC mode	On (green), Off (dark green)
External display	Clone (dark green), Indep. display (light green)
Patient profile selection <small>Provides profile and category selection on start dialog</small>	On (green), Off (dark green)
Adopt OR alarms	Auto (dark green), Manual (light green)
Adopt cardiac bypass	Auto (light green), Manual (dark green)
Allow external device reconnect	Enabled (light green), Disabled (dark green)
Restore factory settings	Restore factory settings (light green)

Annotations:

- A line from the 'Biomed' header points to the 'Biomed' tab.
- A line from the 'Allow external device reconnect' setting points to the 'Salli ulk. laitteiden uudelleenyhdistäminen' text at the bottom left.
- A line from the 'Restore factory settings' button points to the 'Käytössä' text at the bottom right.

**Salli ulk. laitteiden
uudelleenyhdistäminen**

Käytössä

Yhteyden muodostaminen uudelleen ulkoiseen laitteeseen

Muodosta yhteys ulkoiseen laitteeseen uudelleen otettuasi ensin **Yhdistä ulk. laite uudelleen** -toiminnon käyttöön Biomed-valikossa:

- 1 Valitse päävalikkopalkista **Järjestelmän asetukset...** -painike.

System setup ✕

Screen Setup | Alarms | Recorders/ Reports | Biomed | Profiles

Monitoring sweep speed [mm/s]	25					General settings	
Respiratory sweep speed [mm/s]	6.25					Auto view	
Anesthesia sweep speed [mm/s]	6.25					Views	
Show parameter units	On	Off				Config. buttons	
Attention tone volume [%]	40					Multi-tab split screen	
Brightness [%]	100					View editor	
Night time	20	:	00	to	7	:	00
External device reconnect	Reconnect						

Communication with all external serial devices is temporarily lost during this process.

Yhdistä uudelleen

- 2 Valitse **Näytön asettelu** -välilehti.
- 3 Valitse **Yleisasetukset**-välilehti.
- 4 Valitse **Yhdistä uudelleen** -painike.

Vahvista ulkoisten laitteiden uudelleenyhdistäminen -pönnähdysikkuna avautuu:

Confirm external device reconnect



Connection to all external devices may be unavailable for up to three minutes.

Cancel

Reconnect

5 Valitse **Yhdistä uudelleen**.

Yhteyden kaikkien ulkoisiin laitteisiin saattaa olla pois käytöstä enimmillään 3 minuutin ajan.

HUOMAUTUS

Ulkoisen laitteen ja Cockpit-työaseman välisen yhteyden muodostaminen tai katkaiseminen ei vaikuta potilaan valvontaan.

M540-laitteen potilaan uloskirjaus -toiminto

Potilaan uloskirjauksen painike M540:ssä saattaa olla tilapäisesti pois käytöstä, kun M540-laite telakoidaan Cockpit-työasemaan, ja palaa jälleen käyttöön, kun yhteys Cockpit-työasemaan on muodostettu.

Uusi M540-laitteen hälytystila

Prioriteetti	Viesti	Syy	Korjaus
Ei ole	Ei verkko-yhteyttä	Kommunikaatio telakkaan asetetun M540-laitteen ja verkon välillä on keskeytynyt.	<ul style="list-style-type: none">– Sammuta M540-laite ja käynnistä laite uudelleen.– Ota yhteys Drägerin valtuuttamaan huoltohenkilöstöön.

Tämä sivu on tarkoituksellisesti jätetty tyhjäksi.

Tämä sivu on tarkoituksellisesti jätetty tyhjäksi.

Tämä lisälehti koskee ainoastaan
Infinity® Acute Care System VG7.1

-järjestelmää,
jonka sarjanumero on:

Jos Dräger ei ole merkinnyt sarjanumeroa, tämä lisälehti on tarkoitettu vain yleisluontoiseksi ohjeeksi eikä siten käytettäväksi minkään määrätyn lääkinnällisen laitteen yhteydessä. Tämä lisälehti on tarkoitettu vain tiedoksi asiakkaalle. Sitä ei päivitetä tai vaihdeta ilman asiakkaan esittämää pyyntöä.



Lääkinnällisistä laitteista
annettu direktiivi 93/42/ETY



Valmistaja:



Draeger Medical Systems, Inc.

3135 Quarry Road
Telford, PA 18969-1042
U.S.A.



+1 215 721-5400
(800) 4DRAGER
(800 437-2437)

FAX

+1 215 723-5935



<http://www.draeger.com>



Jälleenmyyjä Euroopassa, Lähi-Idässä,
Afrikassa, Latinalaisessa Amerikassa,
Aasian ja Tyynenmeren alueella

Drägerwerk AG & Co. KGaA



Moislinger Allee 53 – 55
23542 Lübeck



Saksa
+49 451 8 82-0

FAX

+49 451 8 82-20 80



<http://www.draeger.com>

3703343 – RI 02 fi

© Drägerwerk AG & Co. KGaA

Painos/Edition: 1 – 2019-01

Dräger varaa itselleen oikeuden tehdä
laitteeseen muutoksia ilman ennakoilmoitusta.

