

# **PHYSIOFLOW<sup>®</sup> Q-LINK™**

## ***Instrukcja serwisowa***

---

***środa 25 kwietnia 2018 / V1.1***

## Spis treści

<b>1. Informacje ogólne .....</b>	<b>3</b>
Informacje dotyczące niniejszej instrukcji .....	3
Dane kontaktowe .....	3
Symbole i oznaczenia .....	4
<b>2. Prezentacja urządzenia .....</b>	<b>6</b>
Interfejsy .....	7
Wskazania .....	8
Przeciwwskazania .....	8
Środki ostrożności .....	8
Funkcje .....	9
Ostrzeżenia .....	10
<b>3. Instalacja urządzenia .....</b>	<b>12</b>
Minimalne wymagania konfiguracyjne .....	12
Instalacja .....	13
Rozpoczynanie pomiaru .....	13
<b>4. Identyfikacja i aktualizacja oprogramowania .....</b>	<b>14</b>
Identyfikacja zainstalowanej wersji oprogramowania .....	14
Identyfikacja oprogramowania PhysioFlow <sup>®</sup> V2 .....	14
Aktualizacja oprogramowania .....	14
<b>5. Konserwacja, transport, przechowywanie i utylizacja .....</b>	<b>15</b>
Konserwacja .....	15
Hardware .....	15
Software .....	15
Przechowywanie i transport .....	16
Utylizacja .....	16
<b>Załącznik A: Akcesoria .....</b>	<b>17</b>
<b>Załącznik B: Specyfikacje .....</b>	<b>18</b>
Otoczenie .....	18
Układ elektryczny i mechaniczny .....	18
Kompatybilność elektromagnetyczna .....	19
<b>Załącznik C: Parametry fizjologiczne .....</b>	<b>22</b>

## Instrukcja serwisowa PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™

### 1. Informacje ogólne

#### **Informacje dotyczące niniejszej instrukcji**

Niniejsza instrukcja zawiera wszystkie wymagane informacje dotyczące instalacji, użytkowania, konserwacji, transportu i przechowywania systemu PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™.

System może być użytkowany w następujący sposób:

- z oprogramowaniem PhysioFlow<sup>®</sup> V2.
- z kompatybilnym monitorem innego dostawcy. W takim przypadku instalacja PhysioFlow<sup>®</sup> nie jest konieczna. W celu uzyskania szczegółowych informacji dotyczących podłączania takiego monitora prosimy o skorzystanie z instrukcji użytkowania lub podręcznika stosowanego urządzenia.

Niniejsza instrukcja jest przewidziana dla personelu medycznego i biomedycznego obsługującego, konfigurującego i pracującego z systemem. Do poprawnego i bezpiecznego użytkowania systemu konieczne jest początkowe szkolenie przeprowadzone przez przedstawiciela firmy, połączone z przeczytaniem instrukcji serwisowej Q-Link™.

#### **Dane kontaktowe**




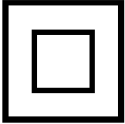








Manatec Biomedical  
21, Rue du stade, Petit Ebersviller  
57730 Folschviller – Francja  
Telefon: +33 (0)3 72 82 50 00  
Faks: +33 (0)1 30 74 46 48  
E-mail: [support@physioflow.com](mailto:support@physioflow.com)



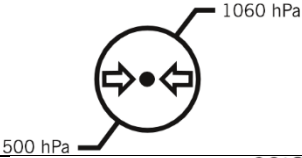
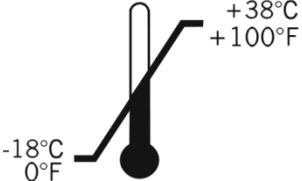


Informacje techniczne i handlowe:

Manatec Biomedical  
10 bis rue Jacob Courant  
78300 Poissy – Francja  
Telefon: +33 (0)3 72 82 50 00  
Faks: +33 (0)1 30 74 46 48

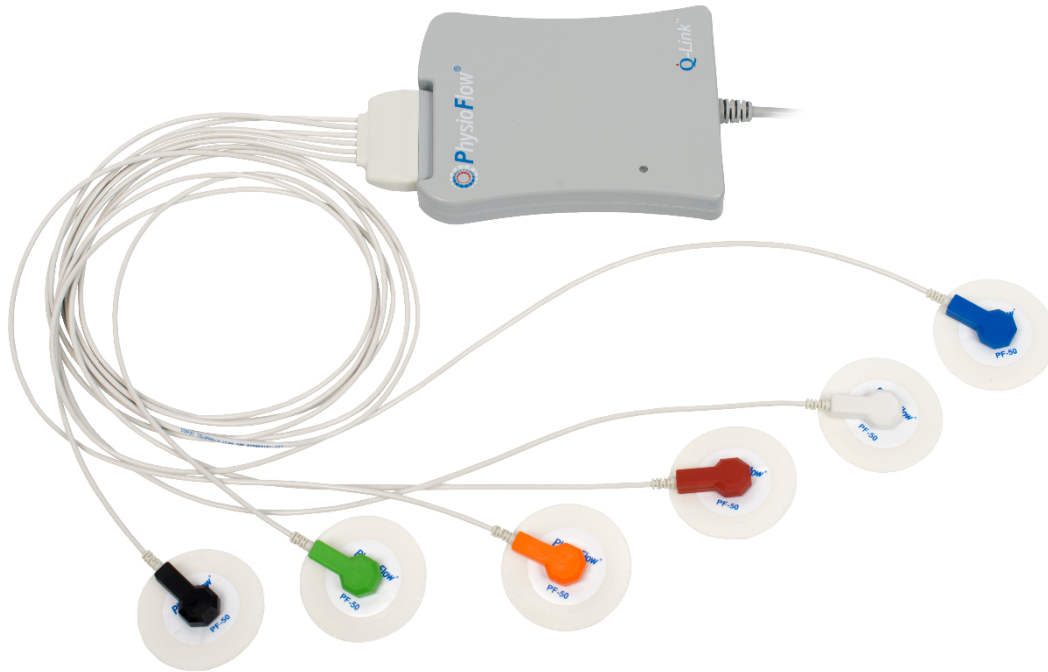
Kontakt handlowy:  
E-mail: [sales@physioflow.com](mailto:sales@physioflow.com)  
Pomoc techniczna:  
E-mail: [support@physioflow.com](mailto:support@physioflow.com)

## Symbole i oznaczenia

Symbole	Znaczenie
	Patrz instrukcja obsługi urządzenia. Należy przeczytać instrukcję obsługi.
	PhysioFlow <sup>®</sup> Q-Link™ to urządzenie KLASY II według normy IEC 60601-1.
	Odprowadzenia przyłączone do pacjenta są typu BF.
	Urządzenie zasilanie ze źródła prądu stałego.
	Znak „CE” z numerem rejestracyjnym jednostki notyfikowanej. Poświadcza zgodność urządzenia z podstawowymi wymaganiami dyrektywy europejskiej 93/42/EWG ws. urządzeń medycznych.
	Produkt Q-Link™ został sklasyfikowany zgodnie z dyrektywą WEEE (2012/19/UE) dotyczącą gospodarowania odpadami jako sprzęt elektryczny i elektroniczny. W związku z tym nie może być utylizowany jako odpady domowe. Recykling musi być przeprowadzony w specjalistycznych punktach (por. rozdział „Utylizacja“)
	Rozmieszczenie elektrod.
	Ten symbol w instrukcji wskazuje na jeden lub kilka warunków, w których może dojść do zniszczenia samego sprzętu i/lub zagrożenia dla bezpieczeństwa pacjenta i/lub otoczenia.
	Ważna informacja pomagająca w efektywnym i optymalnym wykorzystaniu systemu.
	Symbol „PRODUCENT” oraz: Manatec Biomedical 21, Rue du stade, Petit Ebersviller 57730 Folschviller – Francja Telefon: +33 (0)3 72 82 50 00 Faks: +33 (0)1 30 74 46 48

Symbole	Znaczenie
	Urządzenie musi być chronione przed opadami atmosferycznymi
	Numer katalogowy
	Symbol zakresu ciśnienia atmosferycznego, w jakim może pracować urządzenie.
	Symbol zakresu temperatury, w jakim może pracować urządzenie.
	Symbol zakresu wilgotności, w jakim może pracować urządzenie.
	Numer seryjny na urządzeniu 1213: Typ urządzenia (Q-Link™) YYMM: Data produkcji (YY: rok; MM: miesiąc) 0000: Indeks produktu (4 cyfry)

## 2. Prezentacja urządzenia



PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™ to urządzenie, w którym wykorzystana jest nieinwazyjna metoda oceny pojemności miotowej serca, dostarczająca parametry hemodynamiczne dzięki analizie oporności sygnału przepływającego przez klatkę piersiową. Może być stosowane zarówno podczas spoczynku jak i w warunkach wysiłkowych.

Zawiera urządzenie elektroniczne połączone do interfejsu hosta (komputer lub kompatybilny monitor innego producenta) za pośrednictwem złącza USB.

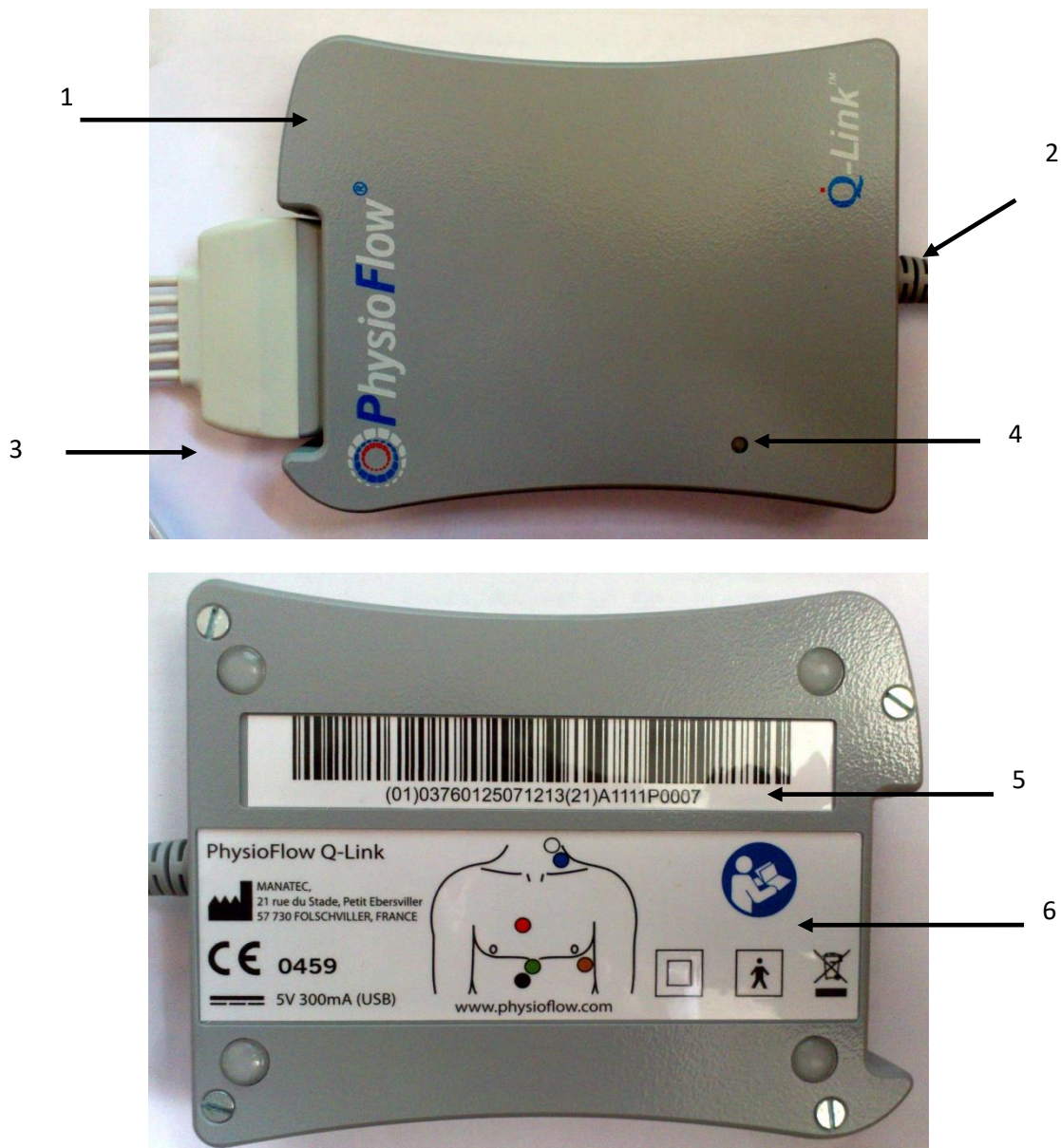
Jednostka elektroniczna generuje prąd o wysokiej częstotliwości i niskiej amplitudzie, przekształca do postaci cyfrowej i przetwarza EKG oraz moduluje oporność sygnałów przepływających przez klatkę piersiową. Sygnał EKG dostarcza podstawę czasową, wyzwalacz algorytmu PhysioFlow. Ten sygnał EKG nie jest używany do analizy elektrokardiogramu.

Oprogramowanie PhysioFlow<sup>®1</sup> lub kompatybilny host zajmuje się sterowaniem jednostką elektroniczną, zbieraniem badanych sygnałów, wyświetlaniem wyników, zapisem danym i wydrukami.

<sup>1</sup> Więcej informacji dotyczących oprogramowania, jego instalacji i użytkowania znajduje się w stosownych rozdziałach instrukcji obsługi innego producenta.

## Interfejsy



Q-Link™ posiada ograniczoną ilość interfejsów, dzięki czemu obsługa urządzenia jest bardzo intuicyjna.



1. Ergonomiczna obudowa umożliwia łatwą obsługę.
2. Kabel USB do podłączania do hosta.
3. Interfejs kabla podłączanego do pacjenta z mechanicznym systemem kontroli.
4. Wskaźnik LED:
  - **Po włączeniu:** odbywa się test urządzenia, wskaźnik przyjmuje kolor pomarańczowy. Po zakończeniu testu wskaźnik staje się zielony, jeżeli wszystkie kontrole zostały pomyślnie zakończone. Jeżeli nie, wskaźnik przyjmuje kolor czerwony nakazując użytkownikowi rozłączenie urządzeń (wybrany port USB przestaje dostarczać energię i nie może być używany). Operator powinien podłączyć PhysioFlow® Q-Link™ do innego złącza USB lub aktywnego koncentratora USB.



- **Wykrywanie:** Gdy oprogramowanie wykryje podłączone urządzenia Q-Link™, wykryte urządzenie spowoduje następującą sekwencję kolorów: czerwony/pomarańczowy/zielony.
  - **Trwa akwizycja:** miganie w kolorze zielonym.
  - **Urządzenie zasilane ale nieużywane:** ciągły kolor zielony.
5. Numer seryjny urządzenia.
  6. Nalepka z informacjami (patrz rozdział „[Symbole i oznaczenia](#)”).

	Jeżeli urządzenie jest używane, operator musi zwrócić uwagę na przewód USB pomiędzy Q-Link™ a hostem, aby zapobiec ryzyku wyłączenia lub awarii systemu. Nie instalować systemu w przepiętnym obszarze.
	Nie otwierać osłony.
	Wtyk USB powinien być używany wyłącznie ze standardowym portem USB oznaczonym następującym symbolem: 
	Nie stosować przewodu USB z innym typem portu/wyjścia. W przypadku błędu komunikacji pomiędzy hostem a systemem Q-Link™ należy odłączyć i ponownie włączyć interfejs USB w celu ponownego uruchomienia i ponownej inicjalizacji urządzenia.

## Wskazania

System PhysioFlow<sup>®</sup> System jest przeznaczony do użytku u pacjentów, którzy spełniają jedno z poniższych kryteriów:

- nieinwazyjna diagnostyka lub monitoring u pacjentów z podejrzeniem lub diagnozą chorób układu krążenia,
- rozróżnienie przypadków ostrych duszności kardiogennych od płucnych,
- optymalizacja interwałów przedsionkowo-komorowych u pacjentów z sekwencyjnymi rozrusznikami serca typu A/V,
- pacjenci z potrzebą oceny ich stanu do dożylniej terapii inotropowej,
- pacjenci po przeszczepie serca, biopsji po zapaleniu mięśnia sercowego,
- pacjenci z potrzebą zarządzania płynami.

## Przeciwwskazania

System PhysioFlow<sup>®</sup> system nie jest przeznaczony do użycia:

- pacjenci ze stwierdzonymi lub podejrzanymi chorobami ostrzej regurgitacji w aorcie,
- pacjenci z rozrusznikami serca z czujnikiem wentylacji minutowej (MV),
- pacjenci z bypassami serca podczas równoczesnego wykorzystania płucoserca,
- pacjenci w wieku niemowlęcym.

## Środki ostrożności

Niektóre okoliczności kliniczne mogą wpływać na dokładność pomiarów, są to:

- tachykardia z uderzeniami serca powyżej 250 na minutę,
- nadmierne poruszenie szyją,
- pacjenci o wzroście poniżej 120 cm,
- pacjenci o masie ciała poniżej 25 kg,
- obecność wewnątrzaoortalnych pomp balonowych,



- obecność systemów ultrafiltracyjnych,
- obecność rozruszników serca z przewodami zewnętrznymi,
- operacja na otwartej klatce piersiowej,
- stosowanie skalpelów elektrycznych i innych elektrycznych narzędzi chirurgicznych,
- pacjenci z chorobliwą otyłością, np. o masie ciała powyżej 270 kg.

### **Funkcje**

System PhysioFlow<sup>®</sup> ocenia/oblicza parametry wymienione w [załączniku C](#).

## Ostrzeżenia




- Kabel podłączany do pacjenta oraz urządzenia nie zostały zaprojektowane, aby wytrzymać wstrząsy defibrylacyjne. Podczas używania defibrylatora **KABEL PACJENTA MUSI BYĆ ODPIĘTY OD PACJENTA**. Nie pozwalać na kontakt urządzenia lub kabla pacjenta z pacjentem podczas używania defibrylatora.
- Przed wykonaniem pomiaru należy upewnić się, iż osiągnięto optymalną jakość sygnału poprzez
  - zastosowanie elektrod PhysioFlow<sup>®</sup> PF-50 (por. [załącznik A](#)). Manatec nie może zagwarantować wsparcia dla klienta w przypadku stosowania innych elektrod.
  - Upewnienie się, iż nie upłynął termin przydatności elektrod, nie uległy one zniszczeniu, są suche lub nie są używane przez ponad 24 godziny
  - Dokładne przygotowanie skóry pacjenta (najlepiej przy użyciu żelu Nuprep<sup>®</sup> Skin)
  - Postępowanie zgodnie z instrukcjami dotyczącymi zakładania i przyłączania elektrod
- Nie używać w otoczeniu wzbogaconym w tlen lub w obecności palnych środków anestetycznych.
- Czujniki wolno umieszczać jedynie na skórze, nigdzie indziej.
- Utylizacja niniejszego produktu i/lub akcesoriów powinna odbywać się zgodnie z przepisami lokalnymi.
- Urządzenia PhysioFlow<sup>®</sup> powinny być używane ustawione na lub obok innych urządzeń. Jeżeli jest to niemożliwe, należy upewnić się, iż urządzenie PhysioFlow<sup>®</sup> pracuje poprawnie w takiej konfiguracji.
- PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™ to nieinwazyjny system do badań hemodynamicznych oceniający stan układu krążenia pacjenta, wykorzystujący analizę transtorakalnych sygnałów bioimpedancyjnych. Nie może być wykorzystywany samodzielnie do wykrywania zadanych stanów fizjologicznych lub patologicznych. Te parametry PhysioFlow i ich wariacje **NIE** mogą być **NIGDY** wykorzystywane indywidualnie i bez kontekstu. Muszą być zawsze zestawiane z innymi parametrami zmierzonymi przez inne systemy (BP, EKG, SPO<sub>2</sub>, VO<sub>2</sub>, itp.) wraz z oceną kliniczną wykonaną przez lekarza, nigdy w jej zastępstwie.
- Urządzenia PhysioFlow<sup>®</sup> wymagają specjalnej uwagi odnośnie kompatybilności elektromagnetycznej (EMC). Urządzenia należy skonfigurować i uruchamiać zgodnie z informacjami dotyczącymi kompatybilności elektromagnetycznej zawartymi w niniejszej instrukcji serwisowej.
- Manatec uwzględnia odpowiedzialność własną dotyczącą podstawowego bezpieczeństwa, niezawodności i charakterystyki urządzenia PhysioFlow<sup>®</sup>, gdy:

- instalacja elektryczna sterowni jest zgodna ze stosownymi wymaganiami i
- urządzenie jest wykorzystywane zgodnie z instrukcją obsługi.
- Jakikolwiek modyfikacje elektrycznego urządzenia medycznego PhysioFlow<sup>®</sup> są zabronione.
- Urządzenie PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™ zostało zaprojektowane jako niezawodne, efektywne i solidne mechanicznie. Jednakże musi być użytkowane z zachowaniem środków ostrożności.
- Urządzenia PhysioFlow<sup>®</sup> nie posiadają specjalnej ochrony przed wnikaniem płynów. Nie pozwalać płynom na wnikanie do urządzenia.
- Można używać tylko kabel podłączany do pacjenta dostarczony przez PhysioFlow<sup>®</sup>. Każde inne zastosowanie kabla pacjenta jest zabronione. Ponadto może on zwiększyć emisję elektromagnetyczne i zredukować odporność urządzenia.
- **Kabel pacjenta PF07-BA-FILT NIE MOŻE być używany podczas używania elektrycznych urządzeń chirurgicznych**, ponieważ mogą powstać nieodwracalne uszkodzenia w kablu i aparacie PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™. Aby zapobiec takiej sytuacji kabel PF07-BA-FILT nie może być używany, gdy urządzenie PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™ jest sterowane przez oprogramowanie PhysioFlow<sup>®</sup>. Jednakże może być używany wraz z kompatybilnym monitorem innego producenta **pod warunkiem braku elektrycznych urządzeń chirurgicznych**.
- Urządzenia PhysioFlow<sup>®</sup> nie muszą być sterylizowane.
- **ABY ZAPEWNIĆ DOKŁADNE POMIARY, ISTOTNE JEST ZROZUMIENIE PRZEZ OPERATORA RÓŻNICY POMIĘDZY SYGNAŁEM AKCEPTOWALNYM A ZŁĄ JAKOŚCIĄ SYGNAŁU.** (patrz wskazania oprogramowania PhysioFlow<sup>®</sup> lub instrukcja monitora innego producenta).
- Urządzenie Q-Link™ musi być użytkowane na stole odpornym na przechyły.
- Q-Link™ nie ma kontraktu z pacjentem podczas normalnego użytkowania.

### 3. Instalacja urządzenia


#### Minimalne wymagania konfiguracyjne

Aby urządzenie Q-Link™ mogło poprawnie pracować, host (komputer lub system medyczny innego producenta) musi posiadać dostępny port USB oferujący zasilanie i komunikację. Minimalne wymagania co do źródła zasilania to: 5 V +/- 500 mV, 300 mA.

	<p>Jeżeli hostem jest komputer/laptop, jako wymaganie minimalne musi być sklasyfikowany do klasy II i posiadać zgodność z ważnym standardem urządzeń przetwarzających informacje (IEC 60950-1).</p> <p>Jeżeli operator instaluje/użytkuje komputer w otoczeniu pacjenta<sup>2</sup>, komputer klasy II wymaga zgodności ze stosownymi standardami medycznymi.</p> <p>Standard USB posiada minimalne wymagania co do parametrów zasilania (5 V, maks. 500 mA). Jednakże moc dostarczana przez komputer może okazać się niedostateczna. W takim przypadku należy wykorzystać aktywny hub USB.</p>
---	---

Do poprawnej instalacji i użytkowania oprogramowania komputer powinien posiadać następujące minimalne parametry:

- System operacyjny: Microsoft Windows 7, 8, 10
- Procesor 2 GHz dwurdzeniowy X86 lub X64
- 4 GB RAM
- 250 MB wolnego miejsca na dysku twardym do instalacji
- Zalecany minimalny rozmiar ekranu: 15" (1280 x 768)

	<p>Zalecane 10 GB wolnego miejsca na dysku twardym na zapis danych monitoringu. Użytkownik przed każdym pomiarem musi upewnić się, iż na dysku dostępna jest wystarczająca ilość wolnego miejsca do sesji pomiarowej!</p> <p>Jeżeli na twardym dysku dostępne jest wolne miejsce mniejsze niż 250 MB, pojawi się ostrzeżenie o konieczności zatrzymania programu i zwolnienia 10 GB.</p>
---	--

<sup>2</sup> Obszar objętościowy, w którym pacjent może wejść w kontakt z wyposażeniem medycznym lub może wystąpić kontakt z inną osobą dotykającą sprzętu medycznego i pacjentem, zarówno przypadkowy jak i zamierzony.

## Instalacja

PhysioFlow Software V2, otwórz plik instalacyjny setup oprogramowania PhysioFlow<sup>®</sup> (dostępny na dysku CD, kluczu USB lub pod adresem podanym przez dział wsparcia PhysioFlow<sup>®</sup> [support@physioflow.com](mailto:support@physioflow.com)). Postępuj zgodnie z komunikatami wyświetlanymi na ekranie.

Q-Link™ to urządzenia USB w technologii „plug and play”. Oznacza to, iż system jest automatycznie wykrywany i uruchamiany po podłączeniu do USB hosta.

W przypadku jakichkolwiek problemów lub pytań dotyczących instalacji urządzenia prosimy o kontakt ze wsparciem technicznym: [support@physioflow.com](mailto:support@physioflow.com).

### Uwagi:

- Oprogramowanie PhysioFlow 2.8.0 i późniejsze: Niektóre właściwości podlegają prawom licencyjnym. Użytkownik musi wprowadzić klucz licencyjny, następnie kod aktywacyjny zgodny z daną licencją i komputerem. W tym celu prosimy o kontakt z lokalnym dystrybutorem w celu pozyskania nowego klucza licencyjnego i z działem wsparcia technicznego ([support@physioflow.com](mailto:support@physioflow.com)) w celu otrzymania nowego kodu aktywacyjnego.
- PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™ dla Deltex nie można używać z oprogramowaniem PhysioFlow<sup>®</sup>. Patrz instrukcja użytkownika Deltex dla CardioQ-ODM w celu uzyskania więcej informacji o konfiguracji i użytkowaniu systemu ODM/PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™.

## Rozpoczynanie pomiaru

Niniejsza procedura została podana w instrukcji szybkiego uruchamiania dołączonej do urządzenia. Uzupełniająco oprogramowanie podaje użytkownikowi zalecenia przed rozpoczęciem pomiaru.



Bardzo ważne jest ścisłe przestrzeganie instrukcji odnośnie przygotowania skóry i umieszczania elektrod wymienionych w dokumencie „Instrukcja przyłączenia odprowadzeń”.

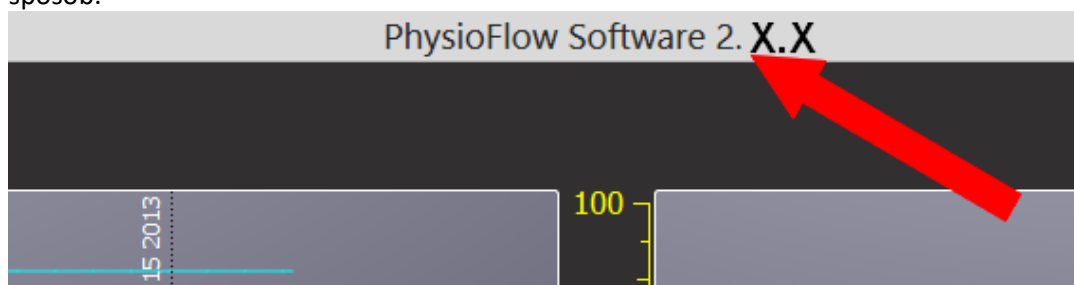
## 4. Identyfikacja i aktualizacja oprogramowania

### **Identyfikacja zainstalowanej wersji oprogramowania**

Zainstalowane wersje oprogramowania są ustawiane przez oprogramowanie PhysioFlow<sup>®</sup> zainstalowane w systemie Windows. W celu uzyskania więcej informacji o wersji zainstalowanego oprogramowania prosimy o kontakt z serwisem technicznym Manatec Biomedical i podanie numeru wersji oprogramowania PhysioFlow<sup>®</sup> V2 ([support@physioflow.com](mailto:support@physioflow.com)).

### **Identyfikacja oprogramowania PhysioFlow<sup>®</sup> V2**

Aby poznać wersję oprogramowania PhysioFlow<sup>®</sup> zainstalowanego w komputerze, należy uruchomić program klikając dwukrotnie na skrót do programu „PhysioFlow Software” znajdujący się na pulpicie. Po uruchomieniu programu numer wersji może zostać odczytany z nagłówka w pokazany poniżej sposób:



### **Aktualizacja oprogramowania**

Aktualizacja oprogramowania PhysioFlow 2 jest wykonywana przez program instalacyjny. Instalacja nowego oprogramowania zastępuje istniejącą wersję, jednak nie wpływa na dane zapisane w komputerze.

Oprogramowanie wykrywa automatycznie urządzenia znajdujące się w zasięgu/podłączone i informuje operatora w przypadku konieczności aktualizacji oprogramowania sprzętowego. Stosowna procedura jest uruchomiona po naciśnięciu przez użytkownika „Aktualizacja firmware”.

**Uwaga:** Oprogramowanie sprzętowe powiązane z oprogramowaniem PhysioFlow<sup>®</sup> 2 nie jest kompatybilne z poprzednią wersją v107

## 5. Konserwacja, transport, przechowywanie i utylizacja

### Konserwacja

#### Hardware

Q-Link™ nie wymaga żadnej kalibracji ani serwisowania podczas normalnego użytkowania.

Urządzenie i akcesoria muszą być czyszczone czystą i suchą lub lekko nawilżoną roztworem wody i neutralnego mydła szmatką. Nie łączyć PhysioFlow® z hostem podczas czyszczenia. Jeżeli system zostanie zanieczyszczony krwią pacjenta lub płynami ustrojowymi, oczyścić i zdezynfekować w ten sam sposób co kabel pacjenta.

Cykl życia produktu i jego głównych akcesoriów:

kabel pacjenta	2 lata od daty pierwszego użycia
system Q-Link™	7 lat od daty pierwszego użycia
elektrody	tylko pojedyncze użycie. Data przydatności jest nadrukowana na torebce



Jakakolwiek konserwacja i serwisowanie muszą być wykonywane przez Manatec Biomedical.

Obudowa nie powinna być otwierana przez użytkownika (operatora lub technika).

#### Software

Zaleca się z całą stanowczością regularnie wykonywać kopie zapasowe bazy danych w celu uniknięcia utraty danych w razie awarii PC lub twardego dysku. Instrukcja jest dostępna w [bazie wiedzy oprogramowania PhysioFlow 2](#).



### **Przechowywanie i transport**

W przypadku warunków przechowywania i transportu prosimy postępować zgodnie z [załącznikiem B](#).  
W razie nieużywania PhysioFlow<sup>®</sup> należy zapakować urządzenie do opakowania wyłożonego gąbką, w jakim zostało ono dostarczone.

### **Utylizacja**

**Urządzenie PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™: nie wyrzucać.** Niektóre podzespoły mogą zostać poddane recyklingowi zgodnie z dyrektywą UE 2012/19/UE (WEEE).

Urządzenie musi zostać odesłane do Manatec Biomedical Company lub przekazane do firmy specjalizującej się w recyklingu (kontakt z lokalnymi władzami w celu pozyskania dodatkowych informacji).

Poza Unią Europejską: Prosimy o odesłanie urządzenia z powrotem do Manatec Biomedical Company lub o postępowania zgodnie z prawem obowiązującym w danym kraju użytkowania urządzenia.

**Adres zwrotny:** Manatec Biomedical  
10, bis rue Jacob Courant  
78300 Poissy  
Francja

**Host: nie wyrzucać.** Prosimy postępować zgodnie z instrukcją producenta.

**Elektrody:** Są przeznaczone tylko do pojedynczego użycia. Nie używać dłużej niż 24 godziny na użytkownika. Po zakończeniu pomiaru należy pozbyć się zgodnie z obowiązującym lokalnie prawem i/lub procedurami.

## Załącznik A: Akcesoria

---

Wszelkie zamówienia i zapytania dotyczące akcesoriów prosimy kierować na adres:

[sales@physioflow.com](mailto:sales@physioflow.com)

Nazwa
Kabel pacjenta PF07-BA
<b>Kabel pacjenta PF07-BA-FILT NIE MOŻE BYĆ STOSOWANY PODCZAS UŻYWANIA ELEKTRYCZNYCH URZĄDZEŃ CHIRURGICZNYCH.</b>
Elektrody PhysioFlow <sup>®</sup> PF-50
Żel Nuprep <sup>®</sup>
Pudełko wyścielane gąbką
Napęd USB PhysioFlow
Ulotka informacyjna z instrukcją użytkowania

## Załącznik B: Specyfikacje

---

### Otoczenie

	Użytkowanie	Przechowywanie	Transport
Temperatura	+10 – +34°C	-18°C i + 38°C	-18°C i + 38°C
Wilgotność	30 – 70%	10% i 70%	10% i 70%
Ciśnienie	700 – 1060 hPa	500 – 1060 hPa	500 – 1060 hPa

### Układ elektryczny i mechaniczny


PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™ to urządzenie klasy IIa według dyrektywy 93/42/EWG, załącznik IX.

Wymiary	126 x 97 x 19 mm (tylko obudowa)
Masa	369 g (kable pacjenta i USB)
Długość kabla USB	298 cm +/-10%
Zasilanie elektryczne	5 V, 300 mA
Część aplikacyjna	Typ BF
Energia elektryczna podawane do pacjenta	Sinusoidalna, 66 kHz, 4,5 mA, międzyszczytowo

### Kompatybilność elektromagnetyczna

Wskazówki i deklaracja producenta – emisje elektromagnetyczne		
Urządzenie PhysioFlow <sup>®</sup> Q-Link™ zostało zaprojektowane do użytkowania w określonym poniżej otoczeniu elektromagnetycznym. Klient lub użytkownik PhysioFlow <sup>®</sup> Q-Link™ powinien zapewnić, aby urządzenie było używane w takim otoczeniu.		
Test emisji	Zgodność	Wskazówki dotyczące otoczenia elektromagnetycznego
Emisje o częstotliwościach radiowych CISPR 11	Grupa 1	PhysioFlow <sup>®</sup> Q-Link™ wykorzystuje energię RF tylko do użytku wewnętrznego. Mimo tego emisje o częstotliwościach radiowych są bardzo małe i jest mało prawdopodobne, aby powodowały interferencje w sąsiadującym wyposażeniu elektronicznym.
Emisje o częstotliwościach radiowych CISPR 11	Klasa B	
Emisje harmoniczne IEC 61000-3-2	Nie dotyczy	
Wahania napięcia/migotanie IEC 61000-3-3	Nie dotyczy	

Wskazówki i deklaracja producenta – odporność elektromagnetyczna			
Urządzenie PhysioFlow <sup>®</sup> Q-Link™ zostało zaprojektowane do użytkowania w określonym poniżej otoczeniu elektromagnetycznym. Klient lub użytkownik PhysioFlow <sup>®</sup> Q-Link™ powinien zapewnić, aby urządzenie było używane w takim otoczeniu.			
Test odporności	IEC 60601 poziom testowy	Zgodność poziom	Wskazówki dotyczące otoczenia elektromagnetycznego
Wyładowanie elektromagnetyczne (ESD) IEC 61000-4-2	± 6 kV kontakt ± 8 kV powietrze	± 6 kV kontakt ± 8 kV powietrze	Podłogi powinny być wykonane z drewna, betonu lub pokryte płytkami ceramicznymi. Jeżeli podłogi są pokryte materiałem syntetycznym, wilgotność względna powinna wynosić przynajmniej 30%.
Impuls/szybki elektryczny stan przejściowy IEC 61000-4-4	± 1 kV dla linii wejściowych/wyjściowych	± 1 kV dla linii wejściowych/wyjściowych	
Częstotliwość zasilania (50/60 Hz) pole magnetyczne IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Częstotliwość pól magnetycznych zasilania powinna kształtować się na poziomach charakterystyk typowych lokalizacji w otoczeniu handlowym lub szpitalnym.

Wskazówki i deklaracja producenta – odporność elektromagnetyczna			
Urządzenie PhysioFlow <sup>®</sup> Q-Link™ zostało zaprojektowane do użytkowania w określonym poniżej otoczeniu elektromagnetycznym. Klient lub użytkownik PhysioFlow <sup>®</sup> Q-Link™ powinien zapewnić, aby urządzenie było używane w takim otoczeniu.			
Test odporności	IEC 60601 poziom testowy	Zgodność poziom	Wskazówki dotyczące otoczenia elektromagnetycznego
<p>Zakłócenia Generowana częstotliwość radiowa IEC 61000-4-6</p> <p>Zakłócenia Emitowana częstotliwość radiowa IEC 61000-4-3</p>	<p>3 Vrms 150 kHz do 80 MHz</p> <p>3 V/m 80 MHz do 2,5 GHz</p>	<p>3V</p> <p>3 V/m</p>	<p>Przenośne i mobilne urządzenia radiowe nie powinny być użytkowane w mniejszej odległości od elementów PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™ wraz z kablami, niż zalecany odstęp separacyjny obliczony przy pomocy równania dla częstotliwości nadawania.</p> <p><b>Zalecany odstęp separacyjny</b></p> <p><math>d = \frac{3,5}{3} \times \sqrt{P}</math></p> <p><math>d = \frac{3,5}{3} \times \sqrt{P}</math>                      80 MHz do 800 MHz</p> <p><math>d = \frac{7}{3} \times \sqrt{P}</math>                      800 MHz do 2,5 GHz</p> <p>gdzie P to maksymalna moc wyjściowa nadajnika w watach (W) według producenta nadajnika, a d to zalecany odstęp separacyjny w metrach (m). Moc pól stałych nadajników radiowych określona przez pomiar elektromagnetyczności<sup>a</sup> powinna być mniejsza od poziomu zgodności w każdym zakresie częstotliwości<sup>b</sup>. Może wystąpić interferencja w bliskości sprzętu oznaczonego następującym symbolem:</p> 
<p>UWAGA 1      Przy 80 MHz i 800 MHz stosowany jest wyższy zakres częstotliwości.</p> <p>UWAGA 2      Te zalecenia nie mogą być stosowane we wszystkich sytuacjach. Na propagację elektromagnetyczną wpływają pochłanianie, odbijanie od struktur, obiektów i ludzi.</p>			

**(a)** Moc pól stałych nadajników, takich jak radiowe stacje bazowe (komórkowe/bezprzewodowe) telefonów i radia walkie talkie, radia amatorskiego, nadajniki AM i FM i TV nie może zostać dokładnie określona. W celu oceny otoczenia elektromagnetycznego stałych nadajników radiowych należy rozważyć wykonania badania elektromagnetyczności. Jeżeli natężenie pola w lokalizacji użytkownika PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™ przekracza poziom zgodności częstotliwości radiowych, należy obserwować PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™ i zweryfikować poprawność działania. W przypadku zaobserwowania niezwykłego działania konieczne mogą okazać się dodatkowe pomiary, takie jak zmiana orientacji lub lokalizacji PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™.

**(b)** Powyżej zakresu częstotliwości 150 kHz do 80 MHz natężenie pola powinno być mniejsze niż 3 V/m.

Zalecane odstępy separacyjne pomiędzy przenośnym i mobilnym sprzętem komunikacji radiowej a PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™

Urządzenie PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™ zostało zaprojektowane do użytkowania w określonym poniżej otoczeniu elektromagnetycznym z kontrolowanymi zakłóceniami częstotliwości radiowych. Klient lub użytkownik PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™ może zapobiec interferencji elektromagnetycznej poprzez zachowanie minimalnego odstępu pomiędzy mobilnym i przenośnym sprzętem do komunikacji radiowej (nadajnikami) a PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™ zgodnie z poniższymi zaleceniami, stosownie do maksymalnej mocy wyjściowej sprzętu komunikacyjnego.

Maksymalna moc wyjściowa nadajnika W	Odstęp separacyjny stosownie do częstotliwości nadajnika m		
	150 kHz do 80 MHz	80 MHz do 800 MHz	800 MHz do 2,5 GHz
	$d = \frac{3,5}{3} \times \sqrt{P}$	$d = \frac{3,5}{3} \times \sqrt{P}$	$d = \frac{7}{3} \times \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,37	0,37	0,74
1	1,17	1,17	2,33
10	3,69	3,69	7,38
100	11,67	11,67	23,33

W przypadku nadajników z określoną mocą maksymalną niewymienionych powyżej zalecany odstęp separacyjny d w metrach (m) może zostać określony przy użyciu równania stosownie do częstotliwości nadajnika, gdzie P to maksymalna moc wyjściowa nadajnika w watach (W) według producenta nadajnika, a d to zalecany odstęp separacyjny w metrach (m).

UWAGA 1 W przypadku 80 MHz i 800 MHz stosowany jest wyższy zakres częstotliwości.

UWAGA 2 Te zalecenia nie mogą być stosowane we wszystkich sytuacjach. Na propagację elektromagnetyczną wpływają pochłanianie, odbijanie od struktur, obiektów i ludzi.

## Załącznik C: Parametry fizjologiczne

Niniejsza tabela dostarcza listę parametrów podanych przez system PhysioFlow<sup>®</sup> Q-Link™. Nie wszystkie z tych parametrów fizjologicznych mogą być dostępne, co jest uzależnione od konfiguracji urządzenia. Prosimy o kontakt z Physioflow<sup>®</sup> ([support@physioflow.com](mailto:support@physioflow.com)), w celu uzyskania dodatkowych informacji

Dla każdego parametru zdefiniowano:

- wartości maksymalne i minimalne. Bazują one na doświadczeniu zdobytym przez technologię PhysioFlow<sup>®</sup>. Zakresy te są podawane operatorowi jako wskaźnik możliwości technologii.
- Zmienność. Jest to zdolność urządzenia do dostarczania tych samych wyników +/- współczynnik zmienności (przy wykorzystaniu stale symulowanych sygnałów, w kontrolowanych warunkach pomiaru (kalibracja 30 uderzeń, średnia 15 sekund, pacjent w spoczynku)).

Parametr	Jednostka	Wartość minimalna	Wartość maksymal	Zmienność
Częstość rytmu serca (HR)	uderzenia na minutę	30	215	1%
Objętość wyrzutowa serca (SV)	mL	0	220	5%
Indeks objętości wyrzutowej serca (SVi)	mL/m <sup>2</sup>	0	100	5%
Pojemność minutowa serca (CO)	L/min	0	40	5%
Indeks sercowy (CI)	L/min/m <sup>2</sup>	0	20	5%
Indeks kurczliwości (CTI)	Brak	4	3000	5%
Czas wyrzucania komorowego (VET)	ms	117	499	5%
Frakcja wyrzutowa (EF)	%	10	92	5%
Objętość końcoworozkurczowa (EDV)	mL	0	300	5%
Indeks systemowego oporu naczyniowego (SVRi)	Dyn.s/cm <sup>5</sup> .m <sup>2</sup>	0	6000	Ciśnienie krwi – patrz instrukcja użytkownika
Systemowy opór naczyniowy (SVR)	Dyn.s/cm <sup>5</sup>	0	3000	
Skurczowe ciśnienie tętnicze (SAP) <sup>3</sup>	mmHg	20	330	
Rozkurczowe ciśnienie tętnicze (DAP) <sup>3</sup>	mmHg	20	330	
Średnie ciśnienie tętnicze(MAP) <sup>3</sup>	mmHg	20	330	
Indeks pracy lewej komory serca (LCWi)	kg.m/m <sup>2</sup>	0	30	
Współczynnik napełnienia wczesnorozkurczowego (EDFR)	%	8	285	5%
Wskaźnik zawartości płynu w klatce piersiowej (TFi)	Ohm	15	60	5%

<sup>3</sup> SAP u DAP nie są obliczane przez bibliotekę PhysioFlow. Parametry są wprowadzane przez operatora do interfejsu użytkownika lub automatycznie importowane z kompatybilnych monitorów ciśnienia krwi.



Parametr	Jednostka	Wartość minimalna	Wartość maksymal	Zmienność
Zawartość płynu w klatce piersiowej (TFC)	/kOhm	16	66	5%
Indeks zawartości płynu w klatce piersiowej (TFCi)	/kOhm/m <sup>2</sup>	8	33	5%
Rozszerzalność aorty (AoDist)	Brak	0	30	5%
Opór aorty na przepływ (AoRes)	Brak	0	100	5%
Sztywność aorty (AoStiff)	Brak	0	40	5%