

Šī rokasgrāmata un informācija tajā ir konfidenciāls un ekskluzīvs  Itamar Medical Ltd. īpašums. Tikai Itamar Medical Ltd. vai tā atļaujas īpašniekiem ir tiesības izmantot šo informāciju. Jebkāda nepilnvarota lietošana, izpaušana vai pavairošana ir tiešs Itamar Medical īpašumtiesību pārkāpums.

Atruna

Itamar Medical Ltd. nebūs nekādīgi atbildīgs par fizisku traumu un/vai īpašuma bojājumu, kas izriet no šī WatchPAT™ darbināšanas vai lietošanas citādi, kā vien stingri saskaņā ar norādījumiem un piesardzības pasākumiem, kas minēti šajā rokasgrāmatā, un visos tās pielikumos, un saskaņā ar garantijas nosacījumiem, ko nodrošina licences līgums, kas pieejams <https://www.itamar-medical.com/terms-and-conditions/>

Itamar Medical Ltd.

9 Halamish St., PO 3579

Caesarea 3088900, Izraēla

Tālr.: starptautiskais: + 972-4-617-7000, ASV: 1-888-7ITAMAR

Fakss: + 972 4 627 5598

www.itamar-medical.com

Itamar Medical pilnvarotais reglamentācijas pārstāvis ES ir:

EC REP

Arazy Group GmbH

The Squaire 12, Am Flughafen,

60549 Frankfurt am Main, Vācija



2797

*CE neattiecas uz WatchPAT™ ONE-M ierīces opciju.

Uz šo produktu un/vai lietošanas metodi attiecas viens vai vairāki no tālāk minētajiem ASV patentiem: 6319205, 6322515, 6461305, 6488633, 6916289, 6939304, 7374540, 7621877, 7806831, 7819811, 8485448, 9770190, kā arī jebkuri apstiprināšanai iesniegti ASV patenta pieteikumi un atbilstošie patenti un/vai pieteikumi, kas iesniegti citās valstīs.

Izdevumu saraksts

Izdevums 1.	2018. g. nov.
Izdevums 2.	2019. g. jūn.
Izdevums 3.	2019. g. okt.
Izdevums 4.	2020. g. janv.
Izdevums 5.	2020. g. feb.
Izdevums 6.	2020. g. apr.
Izdevums 7.	2020. g. apr.
Izdevums 8	2021. gada marts
Izdevums 9	2021. gada decembris
Izdevums 10	2022. g. apr.
Pašreizējais 11. izdevums	2022. g. nov.



PIEZĪME:

- Jaunākā WatchPAT™ sistēmas lietošanas rokasgrāmata ir pieejama:



<https://www.itamar-medical.com/support/downloads/>

zzzPAT programmatūras rokasgrāmata ir pieejama arī zzzPAT instalācijas CD un tā ir iekļauta programmas instalācijā.

- Drukāts eksemplārs tiks piegādāts 7 kalendāro dienu laikā pēc pieprasījuma bez papildu maksas.

Satura rādītājs

1. VISPĀRĪGĀ INFORMĀCIJA.....	5
1.1 Paredzētā lietošana/ lietošanas indikācijas.....	5
1.2 Lietošanas ierobežojumi.....	5
1.3 Piesardzība lietošanā	6
1.4 Papildu piesardzības apsvērumi attiecībā uz lietošanu bērniem	6
1.5 WatchPAT ģenerētie dati	7
1.6 Kvalitātes vadības sistēma: EN ISO 13485	7
1.7 Šajā rokasgrāmatā izmantotā metodika Piezīme.....	10
1.8 Brīdinājumi, piesardzības apsvērumi un piezīmes	11
1.9 Drošības apsvērumi.....	11
1.10 Produktu markējumā izmantotie simboli.....	12
1.11 Uzraugošo aģentūru informācija	14
2. PĀRSKATS	15
2.1 Sistēmas apraksts	15
2.2 Pirksta zondes apraksts	18
2.3 Krūškurvja sensora apraksts	19
3. MĀJAS MIEGA TESTS	19
3.1 Testa sagatavošana.....	20
3.2 Miega tests	21
3.3 Testa beigas	22
3.4 Lietotāja mijiedarbība ar WatchPAT	22
3.5 Svarīgas piezīmes	42
4. DATU LEJUPIELĀDE UN ANALĪZE	43
5. APIEŠANĀS AR PRODUKTU	44
5.1 Baterija.....	44
5.2 Apiešanās	44
5.3 WatchPAT ierīces uzglabāšana	44
6. TRAUCĒJUMMEKLĒŠANAS PAMĀCĪBA	45
6.1 Pazīnojumi par lietotnes kļūdām	45
6.2 Pazīnojumi par ierīces kļūdām.....	47
7. SPECIFIKĀCIJA	49
PIELIKUMS A: LICENCES LĪGUMS.....	55
B PIELIKUMS:	56
PIELIKUMS C: RAŽOŠANAS DEKLARĀCIJAS SASKANĀ AR IEC 60601-1 un 60601-1-2	57
PIELIKUMS D: SPO ₂ PRECIZITĀTĒ WATCHPAT IERĪCĒ	65
PIELIKUMS E: CENTRĀLĀ MIEGA APNOJAS SINDROMA NOTEIKŠANA	67

PIELIKUMS F: FCC ATBILSTĪBAS VĒSTULE.....69

Attēlu saraksts

Attēls 1 – WatchPAT ierīce (WPONE/WPONE-M un WPONE E).....	16
2 attēls. Lietotnes ekrāns	17
3 attēls. zzzPAT analīzes programmas tipisks ekrāns	17
4 attēls. Baterijas ievietošana	23
5 attēls. Galvenās ierīces piestiprināšana	25
6 attēls. Krūškuryja sensora novietojums.....	26
7 attēls. Pirksta ievietošana pirksta zondē	27
8 attēls. AUGŠĒJĀS „austiņas” noņemšana, spiežot pret cietu virsmu.....	27
9 attēls. Lietotnes ekrānu piemēri	28
10 attēls. Ielādes ekrāns.....	29
11 attēls. Sveiciena ekrāns	30
12 attēls. Baterijas ievietošanas ekrāns	31
13 attēls. Sagatavošanas ekrāns.....	32
14 attēls. PIN ekrāns	33
15 attēls. Pacienta sagatavošanas ekrāni	34
16 attēls. Ieraksta sākšanas ekrāns	35
17 attēls. Animēts miega testa ekrāns	36
18 attēls. Poga BEIGT IERAKSTĪŠANU	37
19 attēls. Lietotnes norāde, ka dati aizvien tiek ielādēti no ierīces.....	38
20 attēls. Testa beigu ekrāns.....	39
Attēls 21 – Ekrāns “Sagatavošanās jaunam testam”	40
Attēls 22 – Pirkstu zondes atvienošana.....	41
Attēls 23 – Jaunas pirkstu zondes pievienošana	41
Attēls 24 – Krūšu sensora uzlīmes noņemšana	41
Attēls 25 – Krūšu sensora uzlīmes pielīmēšana.....	41
Attēls 26 – Baterijas izņemšana	42
Attēls 27 – Baterijas ievietošana	42

1. VISPĀRĪGĀ INFORMĀCIJA

Šī rokasgrāmata ir daļa no WatchPAT™ ONE (turpmāk — WatchPAT) sistēmas produktu saimes.

1.1 Paredzētā lietošana/ lietošanas indikācijas

WatchPAT™ ONE (WP1) ir neinvazīva mājas aprūpes ierīce pacientiem, kuriem, iespējams, ir ar miegu saistīti elpošanas traucējumi. WP1 ir diagnostikas palīgierīce ar miegu saistītu elpošanas traucējumu, miega stadijas (ātro acu kustību (REM) miega, viegla miega, dziļa miega un pamodošanās), krākšanas līmeņa un ķermeņa stāvokļa noteikšanai. WP1 generē perifēriskās arteriālās tonometrijas ("PAT") elpošanas traucējumu indeksu ("PRDI"), apnojas un hipopnojas indeksu ("PAHI"), centrālo apnojas un hipopnojas indeksu ("PAHlc"), PAT miega stadijas identifikāciju (PSTAGES) un pēc izvēles krākšanas līmeņa un ķermeņa stāvokļa diskrētos stāvokļus no ārēja integrēta krākšanas un ķermeņa stāvokļa sensora. WP1 PSTAGES un krākšanas līmenis un ķermeņa stāvoklis sniedz papildu informāciju par PRDI/PAHI/PAHlc. WP1 „PSTAGES”, krākšanas skājums un ķermeņa stāvoklis nav paredzēts kā vienīgais vai primārais pamats jebkādu ar miegu saistītu elpošanas traucējumu diagnostikai, terapijas izrakstīšanai vai lai noteiktu, vai vajadzīga papildu diagnostiskā izvērtēšana.

PAHlc ir indicēts pacientiem, kuri ir vismaz 17 gadus veci. Visi pārējie parametri ir indicēti pacientiem, kuri ir vismaz 12 gadus veci.

1.2 Lietošanas ierobežojumi

1. WatchPAT drīkst lietot tikai saskaņā ar ārsta norādījumiem. Skatiet piesardzības apsvērumus 1.3. sadaļā.
2. Tikai kvalificēts medicīnas personāls var atļaut WatchPAT lietošanu.
3. Kvalificētam medicīnas personālam jāinstruē pacienti (un pavadonis, ja vajadzīgs) par WatchPAT piestiprināšanu un lietošanu, pirms tas tiek darīts.
4. Aprīkojuma kļūdainas darbības gadījumā visi labošanas darbi jāveic pilnvarotam Itamar Medical Ltd. personālam vai licencētiem servisa pārstāvjiem.
5. Ārsts pilnībā lemj par pacienta piemērotību PAT™ pētījumam, un vispār tā ir atkarīga no pacienta medicīniskā stāvokļa.
6. WatchPAT sistēmu kopumā vai daļēji nekādīgi nedrīkst modifīcēt.
7. WatchPAT tiek lietota kā palīglīdzeklis tikai diagnostiskiem mērķiem un to nevajadzētu izmantot monitoringam.
8. Tikai pienācīgi apmācītam un kvalificētam personālam drīkst sagatavot WatchPAT aprīkojumu pirms lietošanas.
9. Pilnvarotajiem lietotājiem vajadzētu rūpīgi apgūt lietošanas rokasgrāmatu un glabāt to viegli pieejamā vietā. Rokasgrāmatu ieteicams periodiski pārskatīt.
10. Itamar Medical Ltd. nekādīgi neapgalvo, ka rokasgrāmatas izlasīšana padara lasītāju kvalificētu sistēmas lietošanā, testēšanā vai kalibrēšanā

11. WatchPAT sistēmas ieraksti un aprēķini paredzēti kā palīglīdzeklis kompetentam diagnostikim. Tie nekādā gadījumā nav uzskatāmi par vienīgo neapstrīdamo klīniskās diagnozes pamatu.
12. Ja sistēma nedarbojas pareizi vai ja tā nereagē uz vadības komandām tā, kā aprakstīts šajā rokasgrāmatā, jums vajadzētu meklēt risinājumu sadaļā „Traucējummeklēšanas pamācība”. Ja nepieciešams, sazinieties ar mūsu atbalsta dienestu, lai ziņotu par atgadījumu un saņemtu papildu norādījumus.
13. Pievienojot vienību, ir rūpīgi jāievēro norādījumi soli pa solim.
14. WatchPAT nav indicēta pacientiem ar traumām, deformācijām vai anomālijām, kas varētu traucēt pareizai WatchPAT ieřīces darbībai.
15. WatchPAT nav paredzēts bērniem, kuri ir mazāk nekā 12 gadus veci.
16. AHIC nav klīniski novērtēts pacientiem, kuri atrodas lielā augstumā vai kuri lieto opioīdus.

1.3 Piesardzība lietošanā

WatchPAT nevajadzētu lietot tālāk minētajos gadījumos:

1. viena no tālāk minētajiem medikamentiem lietošana: alfa-blokatori, īslaicīgas darbības nitrāti (mazāk nekā 3 stundas pirms pētījuma).
 2. pastāvīgs kardiostimulators: priekškambaru stimulācija vai arī VVI bez sīnusa ritma;
 3. pastāvīgas* nesīnusa sirds aritmijas.
- * *Pastāvīgas aritmijas gadījumā WatchPAT ieřīces automātiskais algoritms var izslēgt dažus laika periodus, kas atspoguļosies kā samazināts derīgā miega laiks. Lai tikuši izveidoti automātiskais ziņojums, ir vajadzīgas vismaz 90 minūtes derīgā miega laika.*
4. WatchPAT nav indicēts bērniem, kuri sver mazāk nekā 65 mārciņas/30 kg.

1.4 Papildu piesardzības apsvērumi attiecībā uz lietošanu bērniem

WatchPAT ir indicēts pacientiem, kuri ir vismaz 12 gadus veci.

Tālāk minētie piesardzības apsvērumi un piezīmes attiecas uz bērniem vecumā no 12 līdz 17 gadiem.

Piesardzība lietošanā.

1. Pediatriskajiem pacientiem ar smagām blakusslimībām, piemēram, Dauna sindromu, neiromuskulāru slimību, plaušu slimību vai aptaukošanās hipoventilāciju, būtu jāapsver miega pētījums ar laboratorijas polisomnogrāfu (PSG) nevis mājas miega testu (MMT).
2. Ārstam ieteicams pārliecināties, ka pacents un viņa/viņas aizbildnis apzinās, ka konkrētu zāļu un citu vielu lietošana, ko izmantot ADHD ārstēšanā, antidepresanti, kortikosteroidi, antikonvulsanti, kofeīns, nikotīns, alkohols un citi stimulantti var ietekmēt miegu un miega pētījuma apstākļus.

	<p>PIEZĪMES:</p> <ul style="list-style-type: none">PAT elpošanas traucējumu indekss (PRDI) ir indicēts pacientiem, kuri ir vismaz 17 gadus veci.Krūškurvja sensora drošums un efektivitāte netika pārbaudīta pediatriskiem pacientiem.Būtu jāpievērš īpaša vērība pediatriskā pacienta un/vai viņa pavadoņa apmācībai ierīces lietošanā un sagatavošanā pirms miega pētījuma uzsākšanas ar WatchPAT ierīci (sīkāku informāciju skatiet 7. un 8. sadalījā).
---	---

1.5 WatchPAT ģenerētie dati

WatchPAT nosaka PAT elpošanas traucējumu indeksu („PRDI”), PAT apnojas-hipopnojas indeksu („PAHI”), PAT centrālo apnojas-hipopnojas indeksu (pAHlc), procentuālo Čeina-Stouksa elpošanas ilgumu attiecībā pret kopējo miega ilgumu (%CSR) un PAT miega stadijas („PSTAGES”). WatchPAT elpošanas indeksi un miega stadijas atbilst tradicionālajiem rādītājiem un miega stadijām, ko nosaka polisomnogrāfijā („PSG”). WatchPAT nosaka arī krākšanas skalumu decibelos un ķermēņa atsevišķos stāvokļus ar krūšu sensoru. PRDI un PAHlc ir indicēti pacientiem no 17 gadu vecuma.

1.6 Kvalitātes vadības sistēma: EN ISO 13485

WatchPAT atbilst tālāk minētajiem standartiem.

	STANDARTS	NOTEIKŠANA
1	Elektriskie medicīnas aparāti — 1. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un būtisko veikspēju	IEC 60601-1:2005 + CORR.1:2006 + CORR.2:2007 + AM1:2012
		ANSI/AAMI ES60601-1:2005/(R) 2012 un A1:2012, C1:2009/(R) 2012 un A2:2010/(R) 2012
		CAN/CSA -C22.2 Nr.60601-1:08 + 1. pielikums
2	Elektriskie medicīnas aparāti – 1.-2. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un būtisko veikspēju — Kolaterālais standarts: Elektromagnētiskā saderība — prasības un testi	IEC 60601-1-2:2014

	STANDARTS	NOTEIKŠANA
3	Medicīnisko piederumu programmatūra – Programmatūras dzīvescikla procesi	IEC 62304:2006 + A1:2015
4	Elektriskie medicīnās aparāti — 1.-11. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un būtisko veikspēju — Kolaterālais standarts: Prasības elektriskajiem medicīnās aparātiem un elektriskajām medicīnās sistēmām, kas tiek izmantotas mājas aprūpē.	IEC 60601-1-11:2015
5	Aizsardzības pakāpes, ko nodrošina korpusi (IP kods)	IEC 60529 Ed 2.2 + COR2
6	Medicīniskās ierīces – 1. daļa: Lietderības inženierijas pielietojums medicīnās ierīcēs	IEC 62366-1:2015 + AMD1:2020
7	Elektriskie medicīnās aparāti — 1.-6. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un būtisko veikspēju — Kolaterālais standarts: Izmantojamība	IEC 60601-1-6:2010 + AMD1:2013 + AMD2:2020
8	Medicīniskās ierīces. Riska vadība attiecībā uz medicīniskajām ierīcēm.	EN ISO 14971:2019
9	Medicīniskās ierīces. Simboli, kas izmantojami medicīnisko ierīču etiketēs, markējumā un sniedzamajā informācijā. Vispārīgās prasības	ISO 15223-1:2021
10	Grafiskie simboli medicīnas iekārtām medicīnas praksē	PD IEC/TR 60878: 2015.
11	Grafiskie simboli — Drošības krāsas un zīmes — Reģistrētās drošības zīmes; skatiet instrukciju rokasgrāmatu/brošūru	ISO 7010:2019 (M002)
12	Ražotāja sniegtā informācija par medicīniskām ierīcēm	EN 1041:2008 + A1:2013
13	Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana — 1. daļa: Novērtēšana un testēšana	ISO 10993-1:2018
14	Elektriskie medicīnās aparāti — 2.-61. daļa: Specifiskās prasības attiecībā uz pulsa oksimetrijas aparātu pamatdrošumu un būtisko veikspēju	ISO 80601-2-61:2017, COR1:2018

	STANDARTS	NOTEIKŠANA
15	Federālās saziņas komisija — Radiofrekvences ierīces	Federālais regulu kodekss (CFR) 47. sadaļa, I nodaļa, A apakšnodaļa, 15. daļa
16	Tehniskās informācijas atskaite. Riska vadība, kas attiecas uz medicīnisko ierīču un sistēmu radiofrekvences bezvadu signālu saderību.	AAMI TIR69: 2017
17	ASV Nacionālais standarts bezvadu signālu saderības novērtēšanai	ANSI IEEE C63.27-2017
18	ES: Platjoslas pārraides sistēmas; Datu pārraides iekārtas, kas darbojas 2,4 GHz ISM joslā un izmanto platjoslas modulācijas metodes; Harmonizēts standarts, kas ietver Direktīvas 2014/53/ES 3.2. panta būtiskās prasības	EN 300 328 V2.2.2 (2019) (neattiecas uz WatchPAT™ ONE-M opciju)
19	Kanāda: Digitālās pārraides sistēmas (DTS), sistēmas ar frekvences pārlēcieniem (FHS) un no licences atbrīvotas lokālā tīkla (LE-LAN) ierīces, tostarp: Vispārīgās prasības radioaparatūras atbilstībai, radiofrekvenču (RF) iedarbības atbilstība radiosakaru aparātūrai (visas frekvenču joslas)	RSS-247 (2017) RSS-Gen (2018) RSS-102 (2015)
20	Japānas radio likums	1950. gada Likums Nr. 131 (neattiecas uz WatchPAT™ ONE E un WatchPAT™ ONE-M opcijām)
21	Komisijas Regula (ES) par medicīnās ierīču elektroniskajām lietošanas pamācībām	EU 207/2012
22	Direktīva par medicīnās ierīcēm	MDD 93/42 EEC MDD 2007/47/EC (neattiecas uz WatchPAT™ ONE-M opciju)
23	Direktīva par dažu bīstamu vielu izmantošanas ierobežošanu elektriskās un elektroniskās iekārtās	RoHS direktīva 2015/863/EU (RoHS 3)

	STANDARTS	NOTEIKŠANA
24	FDA Kvalitātes sistēmu regula (QSR)	21 CFR 820. daļa
25	Medicīniskās ierīces. Kvalitātes pārvaldības sistēmas. Reglamentējošās prasības	EN ISO 13485:2016
26	Austrālijas reglamentējošās vadlīnijas medicīnas ierīcēm	ARGMD
27	INMETRO rīkojums	Nr. 54/2016 un 384/2020
28	CMDR - Kanādas noteikumi par medicīnas ierīcēm	SOR/98-282

1.7 Šajā rokasgrāmatā izmantotā metodika Piezīme.

	BRĪDINĀJUMI tiek izmantoti, lai norādītu stāvokļus vai darbības, kuras, ja netiek ievērotas instrukcijas, var kaitēt pacienta drošībai vai izraisīt sistēmas bojājumu/darbības traucējumus, kas savukārt izraisa neatgriezenisku datu zudumu.
	PIESARDZĪBAS APSVĒRUMI tiek izmantoti, lai norādītu stāvokļus vai darbības, kas varētu traucētu datu iegūšanai un/vai pētījuma rezultātiem.
	PIEZĪMES tiek izmantotas, lai sniegtu paskaidrojumus vai papildu informāciju skaidrībai.
	PIEZĪME: šajā dokumentā atsaucies WatchPAT™ ONE, WP-ONE, WatchPAT, WPONE E un WPONE-M tiek lietotas attiecībā uz WatchPAT™ ONE ierīces konfigurācijām, ja vien nav norādīts citādi.

1.8 Brīdinājumi, piesardzības apsvērumi un piezīmes

WatchPAT tiek darbināta ar darbderīgu AAA bateriju.

WatchPAT ir portatīva un to var lietot nepārtraukti.

WatchPAT ierīcē tiek izmantotas BF kategorijas detaļas, kas ir saskarsmē ar pacienta ķermenī.

WatchPAT vajadzētu transportēt tikai oriģinālajā iepakojumā.

Vides apstākļi transportēšanas un uzglabāšanas laikā: skatīt sadaļu „Specifikācijas”.

Vides apstākļi lietošanas laikā: skatīt sadaļu „Specifikācijas”.

Lai izvairītos no baterijas noplūdes riska, WatchPAT ierīci nedrīkst ilgstoši uzglabāt ar baterijas nodalījumā ievietotu bateriju.

Miega veselības speciālistiem (ne pacientiem), kuri lieto WatchPAT, būtu jāizlasa lietošanas rokasgrāmata.

WatchPAT atbilst "Industry Canada" bezlicences RSS standartam(-iem). Ierīce ir lietojama, ja tiek ievēroti divi nosacījumi:

1. Šī ierīce nedrīkst radīt kaitīgus traucējumus, un
 2. Šai ierīcei jāpieņem jebkuri traucējumi, ieskaitot tos, kuri var radīt nevēlamu ierīces darbību.
- WatchPAT ierīcē ir no licences atbrīvots(-i) raidītājs(-i)/uztvērējs(-i), kas atbilst Kanādas Inovāciju, zinātnes un ekonomiskās attīstības ministrijas bezlicences RSS standartam(-iem). Ierīce ir lietojama, ja tiek ievēroti divi nosacījumi:
1. Šī ierīce nedrīkst radīt traucējumus.
 2. Šai ierīcei jāpieņem jebkuri traucējumi, ieskaitot tos, kuri var radīt nevēlamu ierīces darbību.

1.9 Drošības apsvērumi

	<p>BRĪDINĀJUMS:</p> <ul style="list-style-type: none">• Nejaujiet ierīcei samirkrt.• Nejaujiet ierīcei nonākt saskarē ar karstumu vai uzliesmojošiem šķidrumiem vai gāzēm.• Nejaujiet pārtikai vai ūdenim nonākt uz nevienas sistēmas daļas.• Aizdegšanās gadījumā izmantojiet ugunsdzēšamos aparātus, kas apstiprināti elektrisko ierīču dzēšanai.• Lietojiet vienību saudzīgi. Šī vienība ir jutīga pret krasām kustībām un kritieniem.• Nemēģiniet ievietot ierīcē svešķermeņus.
---	---

1.10 Produktu marķējumā izmantotie simboli

SIMBOLS	SKAIDROJUMS
	Ievērojiet lietošanas instrukcijas
 YYYY-MM-DD	Izgatavošanas datums
1.5V DC ===	Baterijas darbības spriegums
	Vienreizlietojama, nelietot atkārtoti
	Temperatūras robeža
	Derīguma termiņš
	Medicīniskās ierīces ražotājs
	Numurs katalogā

SIMBOLS	SKAIDROJUMS
	Sērijas numurs
IP22	Aizsardzības pakāpe pret svešķermēju un mitruma ieklūšanu – ierīce ir aizsargāta pret pirkstu iebāšanu, un vertikāli pilošs ūdens nevar nekādīgi kaitēt ierīci, ja tā ir noliepta 15° leņķī no tās sākotnējā stāvokļa
	Uzmanību! Saskaņā ar ASV federālajiem tiesību aktiem šo ierīci drīkst pārdot tikai ārsts vai pēc ārsta rīkojuma
	Ierīce ir reģistrēta Amerikas Savienoto Valstu Federālajā saziņas komisijā ar unikālu identifikācijas numuru. Lai varētu likumīgi pārdot bezvadu ierīces ASV, ražotājam: jānodod ierīce novērtēšanai neatkarīgā laboratorijā, lai nodrošinātu, ka tā atbilst FCC standartiem.
	BF tipa saskares daja
	Saskaņā ar EEIA direktīvu 2012/19/ES visi elektrisko un elektronisko iekārtu (EEI) atkritumi ir jāsavāc atsevišķi, nevis jāizmet kopā ar parastiem sadzīves atkritumiem. Lūdzu, atbildīgi un videi draudzīgi atbrīvojieties no šī izstrādājuma un tā daļām.
	Izstrādājums ir marķēts ar CE zīmi; pilnvarotā iestāde BSI, numurs 2797 (neattiecas uz WatchPAT™ONE-M opciju)
	Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā
HVIN:	HVIN (aparatūras versijas identifikācijas numurs) identificē produkta versijas aparatūras specifikācijas. HVIN ir WatchPAT ONE, WatchPAT ONE E, WatchPAT ONE-M

SIMBOLS	SKAIDROJUMS
PMN	PMN (produkta tirdzniecības nosaukums) ir nosaukums vai modeļa numurs, ar kuru produkts tiks tirgots / piedāvāts pārdošanai Kanādā. PMN ir WatchPAT ONE, WatchPAT ONE E, WatchPAT ONE-M
IC:	ISED (Inovācijas, zinātnes un ekonomiskās attīstības ministrijas) Kanādas sertifikācijas numurs (IC). Produkta sertifikācijas numurs ir 27705-WATCHPATONE
	Medicīniska ierīce
	Japānas radio tehniskās atbilstības zīme (neattiecas uz WatchPAT™ONE E un WatchPAT™ONE-M opcijām)
	Japānas Radio likuma sertifikācija. Sertifikāta numurs: 003-210274 (neattiecas uz WatchPAT™ONE E un WatchPAT™ONE-M opcijām)
5 GHZ josla (W52,53) tikai lietošanai iekštelpās (izņemot saziņu ar lieljaudas radio)	Pamatojoties uz Japānas radioiekārtu noteikumu "49-20.3", "49-20.4" un "49-20.5" pantu (2007. gada MIC N.48, pārskatīts 2018. gada 29. jūnijā) (neattiecas uz WatchPAT™ONE E un WatchPAT™ONE-M opcijām)
	Vienam pacientam - vairākkārtēja lietošana - norāda uz medicīnās ierīci, ko vienam pacientam var lietot vairākas reizes (vairākas procedūras) (neattiecas uz WatchPAT™ONE un WatchPAT™ONE E opcijām)

1.11 Uzraugošo aģentūru informācija

WatchPAT™ONE ir saņēmusi FDA atļauju saskaņā ar K183559, komercnosaukums: WatchPAT™ONE (WP1).

WatchPAT™ONE ir IIa klases medicīniska ierīce saskaņā ar Medicīnisko ierīču direktīvas 93/42/EEK. pielikuma 10. noteikumu, kā grozīts ar 2007/47/EK (neattiecas uz WatchPAT™ONE-M opciju).

2. PĀRSKATS

WatchPAT ir valkājama ierīce, ko nēsā uz plaukstas locītavas un kas izmanto uz pirksta balstītu pletizmogrāfijas zondi, kas mēra PAT™ (perifēro arteriju toņa) signālu. PAT™ signāls ļauj izmērīt pirkstgalā arteriju pulsa amplitūdas izmaiņas, kas atspoguļo arteriju vazomotorās aktivitātes relatīvo stāvokli un tādējādi netieši — arī simpātiskās aktivācijas pakāpi. Perifēro arteriju vazokonstrikcija, kas atspoguļo simpātisko aktivāciju, tiek attēlotā kā PAT™ signāla amplitūdas pavājināšanās.

Pirksta zonde mēra arī RED un IS (infrasarkano) signālu, kurus izmanto SpO₂ signāla mērišanai.

WatchPAT™ONE ierīcē ar integrētu krūškurvja sensoru tas ieraksta krākšanu, ķermeņa stāvokli un pacienta krūškurvja kustību signālus.

Ierakstītie dati tiek pārraidīti uz lietotni mobilajā tālrunī un tad saglabāti tīkla serverī.

Pēcmiega pētījuma beigām ieraksti tiek automātiski lejupielādēti no tīkla servera un analizēti bezsaistes procedūrā ar īpašniekprogrammatūru zzzPAT.

zzzPAT algoritmi izmanto WatchPAT kanālus ar miegu saistīto elpošanas traucējumu noteikšanai un miega stadiju izsekošanai (ātro viļņu miegs (REM), vieglais miegs, dziļais miegs un nomods). zzzPAT izmanto WatchPAT krākšanas un ķermeņa stāvokļa kanālus, lai attēlotu krākšanas skaļumu un ķermeņa atsevišķos stāvokļus.

Programmatūra sniedz visaptverošus ziņojumus par pētījumu — ar statistiku un rezultātu grafiku attēlošanu. Var apskatīt nakts datus, un automātiski noteiktos notikumus var labot manuāli.

2.1 Sistēmas apraksts

WatchPAT ieraksta tālāk minētos rādītājus:

- PAT™ signālu;
- skābekļa saturāciju;
- aktigrāfiju (kustību).

Konfigurācijā, kurā ir krūškurvja sensors, tā arī nosaka

- skaņas decibelus krākšanas novērtēšanai;
- krūškurvja kustības;
- ķermeņa stāvokli.

Nakts miega pētījuma dati tiek saglabāti tīkla servera krātuvē un nosūtīti internetā. Pēc pētījuma ierakstīšanas dati tiek lejupielādēti no tīkla servera ar zzzPAT programmu. zzzPAT programmatūra, izmantojot automātiskus algoritmus, nosaka elpošanas un citus notikumus, kas notika miega laikā, kā arī REM, dziļā miega, vieglā miega un nomoda periodus. Pulsa signāls ir atvasināts no PAT™ signāla, un tas tiek izmantots automātiskajā analīzē. Programmatūra sagatavo visaptverošu un sīku ziņojumu. Mājas miega testa datus var apskatīt datora ekrānā, un automātiski noteiktos notikumus var labot manuāli.

WatchPAT ierīces komplektā ietilpst tālāk minētie vienumi:

1. WatchPAT ierīce, kas sastāv no:

- rokas ierīces;
- pirksta zondes;
- krūškurvja sensora — attiecīgajā konfigurācijā;
- Iepakojuma.



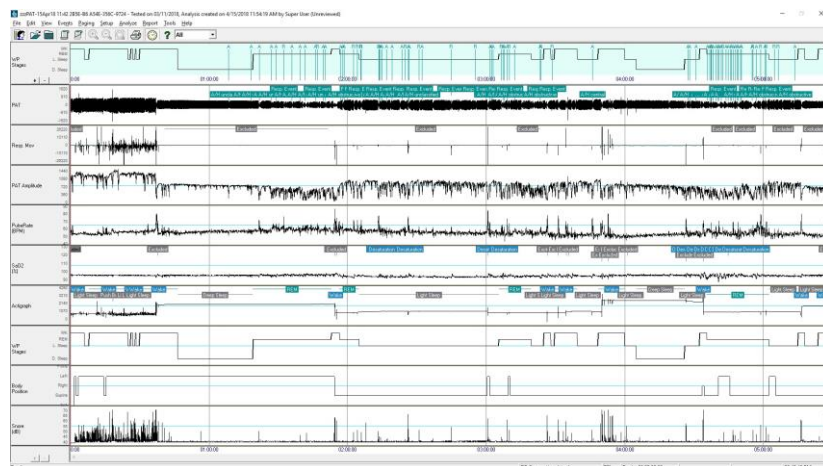
Attēls 1 – WatchPAT ierīce (WPONE/WPONE-M un WPONE E)

2. WatchPAT lietotne ir mobilā īpašniekprogramma, kas pieejama lejupielādei mobilo lietotņu veikalos, kā tas atzīmēts uz produkta iepakojuma. Tipisks lietotnes ekrāns ir attēlots 2. attēlā „Lietotnes ekrāns”.



2 attēls. Lietotnes ekrāns

3. zzzPAT analīzes rīks (skatiet 3. attēlu) ir datora īpašniekprogrammatūras utilītprogramma, ko jūsu ārsts izmanto pētījuma sākšanai, datu izgūšanai, analizēšanai un attēlošanai. Vairāk informācijas sniegs zzzPAT programmatūras lietotāja rokasgrāmatā.



3 attēls. zzzPAT analīzes programmas tipisks ekrāns

4. Tikai WPONE-M

WPONE-M (vairāku nakšu pētījums) ir līdzīgs WPONE konfigurācijai, vienīgā atšķirība ir iespēja nomainīt pirkstu zondi, lai vienam un tam pašam pacientam ar vienu un to pašu WPONE-M ierīci varētu to izmantot līdz pat 3 naktīm. Ārsta ziņā ir nosūtīt pacientam papildu komplektus 1–2 papildu nakšu testiem. Pacientam jānomaina zonde, vecā krūšu sensora uzlīme un baterija, lai sāktu 2. vai 3. nakts testu. Mobilā lietotne palīdzēs pacientam sagatavoties jaunam testam.

Katrā komplektā vienam papildu nakts pētījumam ietilpst:

- 1 jauna pirkstu zonde, kas paredzēta WPONE-M (uPAT zonde, kas paredzēta WPONE-M)
- 1 krūšu sensora uzlīme
- 1 jauna baterija

Katra zonde pirms nosūtīšanas pacientam ir jāreģistrē zzzPAT vai CloudPAT™ tādā pašā veidā, kā tiek reģistrēta WPONE ierīce, izmantojot zondes 9 ciparu sērijas numuru.

	PIEZĪME: Lai izvairītos no pacientu pārpratumiem, ieteicams visos pētījumos (līdz 3) vienam pacientam izmantot vienu un to pašu PIN (personas identifikācijas numuru).
	PIEZĪME: Ieteicams vienmēr atstāt pirkstu zondi savienotu ar WPONE-M, lai nepieļautu, ka savienotājs paliek atklāts.

2.2 Pirksta zondes apraksts

WatchPAT pirksta zonde ir elektrooptopneimatiska zonde, ko lieto uz pirksta. Tās uzdevums ir nepārtraukti mērīti vazomotorās aktivitātes relatīvo stāvokli pirksta distālajā dalā, balstoties uz pletizmogrāfijas metodi. Pirksta zonde ir izveidota tā, lai nosegtu pirksta distālo daju ar vienmērīgu, iepriekš noteiktu spiediena lauku, kas sniedzas līdz pirksta galam un der visu izmēru pirkstiem. Šis dizains novērš venozo asiņu sakrāšanos, pieplūšanu ar asinīm un stāzi, kas kavē retrogrādu venozo pulsa viļņu izplatību; šis dizains daļēji atvieglo artēriju sieniņu nospriegojumu, kas būtiski uzlabo mērītā signāla dinamisko diapazonu. Zondes optiskā sastāvdaļa mēra optisko blīvumu, kas saistīts ar arteriālo asiņu tilpuma izmaiņām pirksta artērijās, kas saistītas ar katru sirdspukstu. Perifēro artēriju konstrukcijas, ja tās notiek, tiek attēlotas kā PAT signāla amplitūdas samazināšanās, kas ir simpātiskās aktivācijas markieris.

Pirksta zonde mēra arī gan sarkanās, gan infrasarkanās gaismas absorbciju pirkstā (maksimālie viļņu garumi — attiecīgi 660 nm un 910 nm). Maksimālā optiskā jauda ir 65 mW. Šie mērījumi tiek izmantoti, lai aprēķinātu oksimetrijas signālu bezsaistes programmā saskaņā ar pulsa oksimetrijas principiem.

Pirksta zonde ir WatchPAT™ ierīces neatņemama daļa un to jāizmanto tikai ar WatchPAT ierīci.

2.3 Krūškurvja sensora apraksts

Šī sadaļa attiecas uz WatchPAT™ONE konfigurāciju, kurā iekļauts krūškurvja sensors.

Krūškurvja sensors sastāv no diviem iekšējiem sensoriem — krākšanas sensora un krūškurvja kustību sensora. Krākšanas sensors ir skaņas decibelu detektors. Tas izmanto ļoti jutīgu mikrofonu, kas reagē uz krākšanu un citām skaņām audiodiapazonā un pārveido tās signālā, kas skaidri un uzticami norāda uz šo skaņu klātbūtni.

Krūškurvja sensors izmanto 3 asu akselerometru, kas nodrošina signālu, kas atspoguļo krūškurvja kustības; ar šo signālu var interpretēt gan pacienta kermeņa stāvokli miegā (uz muguras, uz vēdera, uz labā un kreisā sāna un sēdus) un krūškurvja kustības, kuras nosaka pacienta elpošana naktī.

3. MĀJAS MIEGA TESTS

Pirms WatchPAT lietošanas pacientu jāapmāca klīniskajam personālam.

WatchPAT ir piemērots mājas miega testam, ko pacients veic pats parastos miega apstākļos. Testa un tā sagatavošanas soli ir vienkārši un viegli izpildāmi. Prasmes, kas vajadzīgas miega testa veikšanai, neatšķiras no prasmēm, kas vajadzīgas citu mobilā tālruņa lietošanai. Tādēļ mobilo tālruņu lietotāji, kas ir pazīstami ar savu tālruni, spēs šo testu veikt labi.



PIEZĪME:

Šie norādījumi ir izveidoti, lai palīdzētu jums lietot WatchPAT **pēc** tam, kad esat noskatījies demonstrāciju, kā instalēt WatchPAT ierīci un tās sastāvdaļas un kā to pareizi lietot.



PIEZĪME:

Pediatriska pacienta gadījumā būtu jāpievērš īpaša vērība pacienta un/vai viņa pavadoņa apmācībai ierīces lietošanā un sagatavošanā pirms miega pētījuma uzsākšanas ar WatchPAT ierīci.

Mājas miega testam ir trīs galvenie posmi.

- Testa sagatavošana — pirms gulētiešanas
- Miega tests — miega laikā
- Testa beigas — pamošanās brīdī

Lietotnes ekrāni palīdzēs jums šajā procesā. Pirms veicat miega testu mājas apstākļos, ir jāiepazīstas ar pilnu testa sastāvdaļu aprakstu, kā aprakstīts (0).

3.1 Testa sagatavošana

Optimālai datu ievākšanai sagatavošanas soli jāievēro, kā norādīts. Šajā sadalījā aprakstīti visi iespējamie soli. Ja uz jūsu situāciju konkrēts solis neattiecas, to jāizlaiž.

	PIEZĪME: Parūpējieties, lai istaba, kurā jūs guļat, nakts laikā būtu tik klusa, cik iespējams, tāpēc izslēdziet jebkādus iespējamos trokšņa avotus. Tā kā ierīce sastāv no krākšanas sensora, ieteicams istabā gulēt vienam.
---	--

	PIEZĪME: Lai uzvilktu WatchPAT ierīci, jums var būt vajadzīga palīdzība. Ja vajadzīgs, kāds no klātesošajiem var jums palīdzēt.
---	---

3.1.1 Lietotnes instalācija

Atrodiet WatchPAT™ONE lietotni mobilu lietotņu veikalā un instalējet savā mobilajā tālrunī. Ievērojiet visus norādījumus, kas instalācijas laikā tiek attēloti jūsu tālrunī, līdz lietotne ir veiksmīgi instalēta. Tā lūgs piekļuvi failiem, lai tā varētu turpināt ierakstīt failus, un piekļuvi krātuvei, jo tas ir priekšnosacījums Bluetooth sakaru izmantošanai.

Vēlams instalēt lietotni laikus, lai, kad pienāk laiks, lietotne būtu gatava lietošanai.

3.1.2 Lietotnes iestatīšana

Rokas ierīce, kas tiks uzlikta jums uz rokas, pārraidīs ierakstītos datus uz jūsu mobilā tālruņa lietotni. Novietojiet mobilu tālruni ierīces tuvumā, lai atvieglotu sakaru uzturēšanu. Ľoti ieteicams novietot to istabā, kurā guļat, ne vairāk kā piecus metrus vienu no otras.

	BRĪDINĀJUMS Ievērojiet savu mobilā tālruņa ražotāja ieteikumu par drošu attālumu no tālruņa un tā novietojumu.
---	--

Nemiet vērā, ka ierīce jūsu mobilajā tālrunī darbojas visu nakti. Lai novērstu baterijas iztukšošanos mājas miega testa laikā, pieslēdziet savu tālruni pie lādētāja nakts laikā.

Gulētiešanas laikā un pirms lietotnes palaišanas ievietojiet AAA sārma bateriju tās ligzdā WatchPAT ierīcē (skatīt 4. attēlu „Baterijas ievietošana”).

Pēc tam palaidiet WatchPAT lietotni savā mobilajā tālrunī un ievērojiet tās norādījumus; lietotne palīdzēs jums sagatavot ierīci un sākt testu.

Sagatavošanas procesā jums tiks lūgts ievadīt personas identifikācijas numuru (PIN). Šis numurs ir personīgs, un tas tiks jums norādīts, kad WatchPAT produkts būs jums piešķirts. Tas vienmēr būs jums pazīstams numurs.

3.1.3 Pacienta sagatavošana

Vislabākie apstākļi miega testa veikšanai ir tad, kad iespējamie šķēršļi ir novākti. Pirms WatchPAT uzliksanas, parūpējieties, lai tiktu novilkts ciešs apgērbs, gredzeni, pulksteņi un citas rotaslietas no plaukstas, kas nav jūsu vadošā, rokas, kakla un krūtīm. Turklāt noņemiet nagu laku un māksligos nagus no testā izmantotā pirksta un parūpējieties, lai nags būtu apgriezts īss. Ja nepieciešams un ja tiek izmantots krūškurvja sensors, noskujiet krūšu spalvas, lai nodrošinātu, ka krūškurvja sensors ir piestiprināts tieši pie jūsu ādas.

Uzlieciet WatchPAT ierīci uz rokas, kas nav jūsu vadošā. Nepievēciet rokas siksniņu pārāk cieši. Izmantojot WatchPAT™ONE ar krūšu sensoru, izvelciet krūšu sensoru cauri naktskreklam piedurknei līdz kakla atvērumam. No sensora uzlīmes aizmugures noplēsiet balto papīru. Piestipriniet krūškurvja sensoru savam krūškurvim zem krūšu kaula iedobes (jūsu krūšu kaula vidū, tieši zem kakla priekšspuses) tā, lai galvenā ikona būtu pret ķermenī un kabelis uz leju. Ja iespējams, nostipriniet krūšu sensoru vietā ar medicīnisko lento. Levietojiet izvēlēto nedominējošās rokas pirkstu zondē, līdz sajūtat zondes galu. Atvienojiet un noņemiet AUGŠĒJO „austiņu”, spiežot zondes galu pret cietu virsmu.

	BRĪDINĀJUMS WatchPAT™ONE nevajadzētu radīt nekādu diskomfortu un sāpes. Ja rodas nepanesams diskomforts, noņemiet ierīci un zvaniet palīdzības dienestam.
---	---

	PIEZĪME: Ieteicams uzlikt pirksta zondi uz nevadošās plaukstas rādītājpirksta, bet to var uzlikt uz jebkura pirksta, izņemot īkšķi. Pacienti ar lieliem pirkstiem pirksta zondi var uzlikt uz sava mazā pirkstiņa.
---	---

Kad šie soļi ir izpildīti, ierīce ir gatava lietošanai.

3.2 Miega tests

Jūs varat sākt mājas miega testu, tiklīdz visas sagatavošanas darbības ir veiksmīgi pabeigtas un jūs esat gultā, gatavi miegam. Lietotne apstiprinās, ka visi miega testa priekšnosacījumi ir pienācīgi nodrošināti un tiks attēlota STARTA poga.

Nospiediet pogu START un ļaujeties miegam. Dati tiek reģistrēti visu nakti un tiek saglabāti attālā tīkla serverī.



PIEZĪME:

Ja nakts laikā jums vajag izkāpt no gultas, nav vajadzības nēmt līdzi mobilo tālruni. Taču nenοuemiet WatchPAT ierīci vai sensorus.

3.3 Testa beigas

No rīta lietotnes ekrānā tiks attēlot poga BEIGT IERAKSTIŠANU. Nospiediet pogu BEIGT IERAKSTIŠANU, un ierakstīšana apstāsies. Šajā posmā jums ierīce jāatvieno no savas rokas, pirksta un krūtīm (ja tā ir pievienota tām). Pēdējie ieraksta dati vēl ir jānosūta no ierīces, tāpēc atstājet ierīci tāluņa tuvumā un, pirms aizvērt lietotni, sagaidiet lietotnes apstiprinājumu, ka tests ir pabeigts.

Ja izmantojat WPONE-M opciju, varat atkārtoti izmantot ierīci vienam un tam pašam pacientam ar jaunu zondi, krūskurvja sensora uzlīmi un bateriju katrai nākamajai naktij pirms atbrīvošanās; pretējā gadījumā varat atbrīvoties no ierīces pēc pirmās nakts.

Ievērojiet vietējos un valsts norādījumus un atkritumu pārstrādes norādījumus, utilizējot ierīci un tās sastāvdalas, ieskaitot baterijas.



PIEZĪME:

Pēc visas nakts miega testa beigām baterija visticamāk vēl būs derīga, tāpēc pirms izmēšanas jūs varat apsvērt tās izmantošanu citā ierīcē.

3.4 Lietotāja mijiedarbība ar WatchPAT

Šajā sadaļā sīki aprakstīta pacienta mijiedarbība ar WatchPAT sastāvdalām. Jums vajadzētu iepazīties ar šo sadaļu pirms mājas testa veikšanas.

3.4.1 Baterijas ievietošana

Ierīci darbina viena vienreizlietojama AAA sārma baterija. Ierīce sāk darboties, tiklīdz baterija ir ievietota.

Kad esat gatavi testam, ievietojiet bateriju ierīces baterijas ligzdā. Ligzda ir ierīces lejasdaļā. Vispirms atveriet ligzdas pārsegu, kā parādīts 4. attēlā, un ievietojiet bateriju.

Nemiet vērā, ka pareizs baterijas stāvoklis ir būtisks tās darbībai. Ievietojot bateriju tās ligzdā, ievietojiet baterijas + un - polu atbilstoši polaritātei, kas norādīta uz vāciņa un baterijas ligzdā. Parūpējieties, lai baterijas plakanais gals būtu piespiests pret atspeli.



4 attēls. Baterijas ievietošana



PIEZĪME:

Ievietojiet bateriju ierīcē tieši pirms gulētiešanas, lai testa sākumā tā būtu pilna.

Pirms ievietošanas vizuāli pārbaudiet bateriju, lai pārliecinātos, ka tā nav uzbriedusi, saplaisājusi, nav noplūdes vai arī tai nav citu defektu.

Piezīmes/nosacījumi baterijas lietošanai.

1. Ierakstīšanas ilgums ir atkarīgs no atlikušā baterijas enerģijas līmeņa. Bateriju ir svarīgi ievietot tieši pirms lietošanas.
2. Baterija tiks pārbaudīta ierīces pašpārbaudes laikā, WatchPAT informēs pacientu, ja baterijas enerģijas līmenis ir zems.
3. Ja baterija tika ievietota nepareizi vai ir tukša, WatchPAT neieslēgsies. Šajā mazticamajā situācijā pacientam vajadzētu aizstāt nederīgo bateriju ar jaunu AAA sārma bateriju, kas iegādāta vietējā veikalā.
4. Bateriju nevajadzētu glabāt WatchPAT baterijas ligzdā, to vajadzētu ievietot tikai tad, kad pacients ir gatavs nakts testam.

3.4.2 WatchPAT™ONE ierīces Valkāšana

WatchPAT sistēmas ir jāuzliek konkrētās vietās, kur var nolasīt vajadzīgos signālus. Sensori ir

jāuzliek uz:

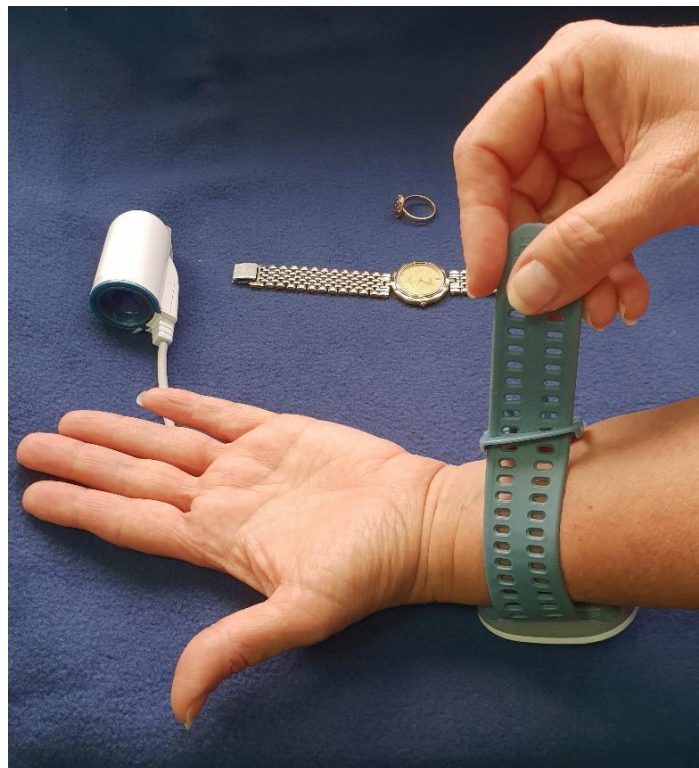
1. plaukstas locītavas;
2. pirksta;
3. krūtīm (ja krūškurvja sensors ir iekļauts)

3.4.3 Ierīces nostiprināšana ap plaukstas locītavu

Pirmais solis būtu rokas ierīces uzlikšana. Uzlieciet rokas siksniņu ap roku, kas nav vadošā, uz pievelciet to cieši, bet ne pārāk cieši (skatīt 5. attēlu). Pārliecieties, ka puse, kas pievienota pirksta zondei, ir vērsta pret pirkstiem.

Iespējams, jums varētu būt ērtāk novietot rokas siksniņu ar WatchPAT ierīci lejup uz galda un tad uzlikt apakšdelma aizmuguri uz rokas siksniņas, lai nostiprinātu to.

	BRĪDINĀJUMS Nepievelciet rokas siksniņu pārāk cieši.
---	--



5 attēls. Galvenās ierīces piestiprināšana

3.4.4 Uzlieciet krūškurvja sensoru

Pēc tam, ja jums ir konfigurācija ar krūškurvja sensoru, jums tas jāpiestiprina pie sava krūškurvja.

Vispirms izvelciet krūškurvja sensoru caur sava naktskrekla sensoru līdz kakla atverei. No sensora pamatnes aizmugures noplēsiet balto papīru, lai atsegtu uzlimi.

Piestiprīnet krūškurvja sensoru savam krūškurvim zem krūšu kaula iedobes (jūsu krūšu kaula vidū, tieši zem kakla priekšpuses) tā, lai galvenā ikona būtu pret ķermenī un kabelis uz leju, kā parādīts 6. attēlā „Krūškurvja sensora novietojums”.

Vislabāk būtu noskūtu krūšu spalvas, ja vajadzīgs, lai nodrošinātu, ka krūškurvja sensors ir piestiprināts tieši jūsu ādai.

Turklāt jūs varat nostiprināt krūškurvja sensoru ar medicīnisko līmlenti.



6 attēls. Krūškurvja sensora novietojums

3.4.5 Pirksta zondes pievienošana

Pareizs pirkstu zondes stāvoklis ir kritisks labai veikspējai.

PIEZĪME:
„Austiņa” pirksta zondes iekšpusē jānorūpē tikai PĒC pirksta ievietošanas zondē.

Lai pievienotu pirksta zondi:

1. Viegli ievietojet savu rādītājpirkstu (vai citu pirkstu, ja norādīts) zondē, līdz sajūtat tās galu (skatīt 7. attēlu).
2. Parūpējieties, lai „austiņa” ar atzīmi „AUGŠĀ” (TOP) būtu virs jūsu pirksta (virs naga).
3. Atvienojet un pakāpeniski, lēni un vienmērīgi noņemiet „austiņu” ar atzīmi „AUGŠĀ”, vienlaikus spiežot zondes galu pret cietu virsmu (galdu, kāju u.c.), līdz „austiņa” ir pilnībā noņemta no zondes (8. attēls). Jūs, iespējams, jutīsiet vāju sūkšanu, kad „austiņa” būs noņemta. Ja jums ir mazi pirksti, nostipriniet zondi pie pirksta ar medicīnisko līmlenti.

Pirksta zonde nu ir piestiprināta.



7 attēls. Pirksta ievietošana pirksta zondē



8 attēls. AUGŠĒJĀS „austiņas” noņemšana, spiežot pret cietu virsmu



PIEŽĪME:

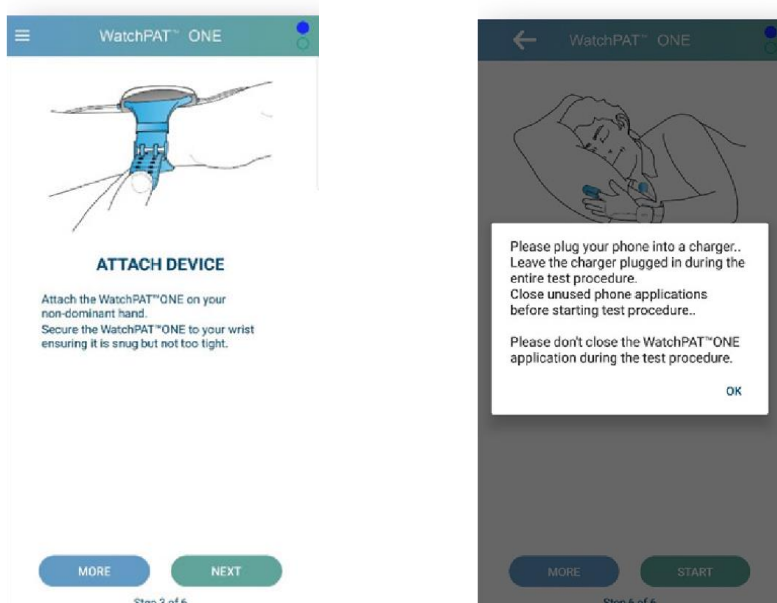
NENONĒMIT pirksta zondi pirms nakts pētījuma beigām. Kad zonde ir noņemta, to vairs nevar uzlikt atkārtoti.

3.4.6 Mobilā tālruņa lietotnes izmantošana

Lietotne tiek izmantota, lai pārsūtītu ievāktos datus uz to krātuvi tīkla serverī, tāpēc jūsu mobilajam tālrunim jābūt pieslēgtam internetam. Lietotne sastāv no produkta displeja un klaviatūras. Tā palīdz pacientam sagatavot mājas miega testu un veikt citas darbības.

To izmanto arī, lai informētu pacientu par mājas miega testa norisi.

Displejs sastāv no vairākiem laukiem, kā parādīts 9. attēlā. Jūsu māja miega testa stāvoklis un norise tiks atainota mobilajā lietotnē (skatīt 9. attēlu – A). Ekrāna centrs tiek izmantots, lai sniegtu aprakstu vai pamācību. Tas tiks izmantots arī, lai brīdinātu pacientu (skatīt 9. attēlu – B) par mazticamu situāciju, kam jāpievērš pacienta uzmanība.



9 attēls. Lietotnes ekrānu piemēri

A - pa kreisi, skaidrojums un soju skaitīšana, un B - pa labi, ar brīdinājuma ziņojumiem.

Kad jūs (vai jebkurš pavadonis, ja vajadzīgs) ieslēdz WatchPAT ierīci, ievietojot bateriju tās ligzdā, dažas sekundes tiek veikts automātiskais pašdiagnostikas tests un diode ierīces pārsegā centrā mirgos.

Ja WatchPAT ierīces pašdiagnostikas tests tiek pabeigts, mirgojošā gaismīnā būs zaļa (ja savienojums ar lietotni ir izveidots) vai sarkana (līdz savienojums ar lietotni ir izveidots). Ja gaismīnā ir sarkana un nemirgo, tas nozīmē, ka ir aparatūras problēma.



PIEZĪME:

Datu ierakstīšanas laikā mobilais tālrunis izslēgs displeju, lai taupītu baterijas enerģiju. Pacients var atvērt lietotni jebkurā posmā, tāpat kā tas tiek darīts ar jebkuru citu lietotni šajā tālrunī.

WatchPAT lietotnes darbības laikā jums tiks attēloti vairāki ekrāni, kas jūs droši aizvadīs līdz pētījuma beigām. Šeit ir aprakstīti ekrāni, ko jūs redzēsiet.

1. Lietotnes ielādes ekrāns

Lietotnes „ielādes ekrāns” ir starpposma ekrāns (skatīt 10. attēlu). Tas jūs informē, ka sistēma tiek ielādēta jūsu mobilajā tālrunī. Tam nevajadzētu ilgt vairāk kā dažas sekundes.

WatchPAT™ ONE



10 attēls. Ielādes ekrāns

Šajā posmā lietotne pārliecināsies, ka tālrunis ir piemērots tās darbībai. Ja tiks atklāti ierobežojumi, jums par to tiks paziņots. Dažos gadījumos, jūs spēsiet palīdzēt šo šķēršļu novēršanā (piem., ir jāatbrīvo krātuve vai arī jāieslēdz Bluetooth sakari). Tādos gadījumos jums tiks sniegti norādījumi un lūgts palīdzēt. Kad instalācijas process pieprasīs jums piekļuves atļauju mediju failiem un jūsu tālruna krātuvei, ir svarīgi to nodrošināt (nospiediet ATĻAUT).

2. Sveiciena ekrāns

Lietotnes ekrāns vispirms attēlos ievadu, kurā sniegtā informācija (skatīt 11. attēlu). Visu

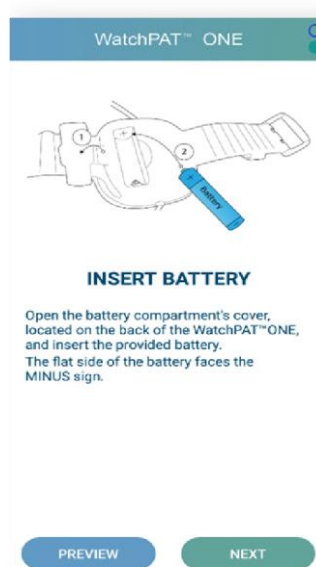
procesu var vispirms pārskatīt, izmantojot attēloto PRIEKŠSKATĪJUMA pogu.

Bateriju var ievietot ierīces baterijas ligzdā. Ierīcei jābūt tuvumā (tajā pašā istabā). Ja baterija netiek ievietota, lietotne attēlos pieprasījumu to izdarīt (skatīt 12. attēlu).



11 attēls. Sveiciena ekrāns

Ja lietotnes skenēšanas laikā neizdevās noteikt tuvumā esošu WatchPAT ierīci, tā norādīs, ka darbība ir neizdevusies. Mēģiniet noteikt pamata cēloni un sāciet jaunu skenēšanu. Visbiežākais iemesli, kāpēc neizdodas noteikt ierīci, ir: (a) baterija nav ievietota ierīcē; (b) baterija ievietota nepareizā virzienā; (c) mobilais tālrunis ir ierīcei nesasniedzams (ne tajā pašā istabā).



INSERT BATTERY

Open the battery compartment's cover, located on the back of the WatchPAT™ ONE, and insert the provided battery. The flat side of the battery faces the MINUS sign.

PREVIEW

NEXT

Step 1 of 6

12 attēls. Baterijas ievietošanas ekrāns

3. Sagatavošanas ekrāns

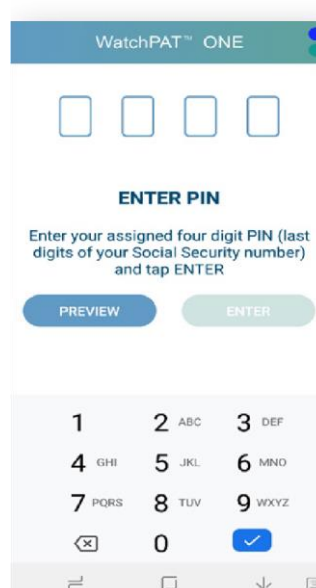
Pēc tam lietotne attēlos sagatavošanas ekrānu (skatīt 13. attēlu). Šis solis pamācīs jūs, kā sagatavot pētījumu.



13 attēls. Sagatavošanas ekrāns

4. PIN ievadišanas ekrāns

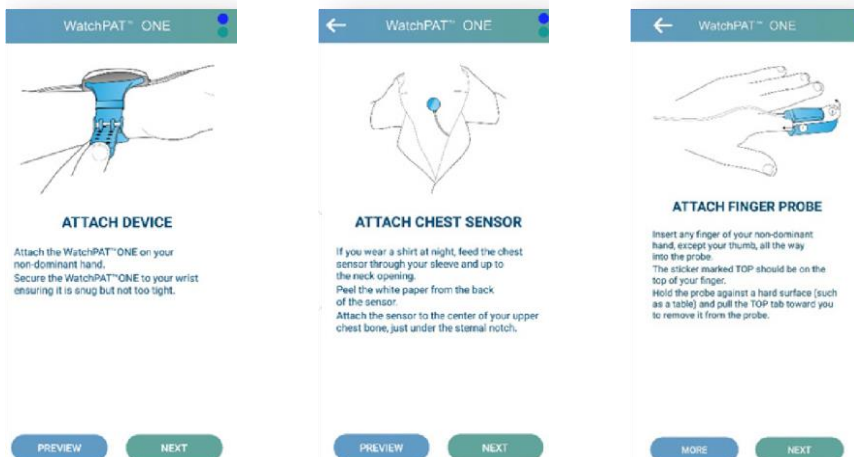
Kad esat gatavi, lietotne lūgs jums ievadīt PIN (personīgo identifikācijas numur), pirms turpināt (skatīt 14. attēlu). Šis solis ir vajadzīgs, lai apstiprinātu jūsu identitāti vai lai noteiktu, ka kāds cits kļūdaini izmanto šo produktu. Jūsu PIN ir četru ciparu numurs, ko jūs apstiprinājāt, kad produkts jums tika izsniegti. Turklat tiek attēlots atgādinājums, kas jums var palīdzēt atcerēties PIN. Jūsu tālrunim šajā posmā jābūt pieslēgtam internetam.



14 attēls. PIN ekrāns

5. Pacienta sagatavošanas ekrāni

Pacienta sagatavošanas ekrāni (skatīt 15. attēlu) tiek izmantoti, lai palīdzētu jums pievienot ierīci un tās sensorus.



PREVIEW

NEXT

PREVIEW

NEXT

MORE

NEXT

15 attēls. Pacienta sagatavošanas ekrāni

Krūškurvja sensora ekrāns pieejams tikai attiecīgajos modeļos.

Kad esat gatavs pāriet miega režīmā un ierīce ir pilnībā uzlikta, tiks parādīts ekrāns START RECORDING (skatīt Attēlu 16 – ierakstīšanas sākuma ekrāns), kam sekos apstiprinājuma ekrāns. Apstiprinājuma ekrānā tiek atgādināts, ka zonde ir jāpievieno un baterija nav jāizņem. Nospiediet pogu "START RECORDING" (Sākt ierakstīšanu) lietojumprogrammas ekrānā un pēc tam "OK" (Labi) apstiprinājuma ekrānā, lai sāktu ierakstīšanu.



16 attēls. Ieraksta sākšanas ekrāns

Lietotne norādīs ierīcei sākt signālu ierakstīšanu no sensoriem un pārraidīt tos uz lietotni. Lietotne uzreiz augšupielādēs saņemtos datus tīkla serverī, ja ir pieejams interneta pieslēgums. Ja interneta pieslēguma nav, dati tiks uzglabāti tālrunī un augšupielādēti, kad pieslēgums kļūs pieejams.

6. Miega testa ekrāns

Miega testa ekrāns ir lietotnes aktīvais ekrāns visa pētījuma laikā. Ekrānā tiek atspoguļota aktivitāte ar tā elementu animācijām (skatīt 17. attēlu). Tas parāda arī laiku, kas pagājis no pētījuma sākuma.

Nemiet vērā, ka lietotne ir aktīva visu nakti, tomēr mobilais tālrunis izslēgs ekrānu, kad jūs to vairs neaiztiekat. Jūs varat atkal atvērt ekrānu, kad vien vēlaties, tāpat kā jūs atvērtu jebkuru citu lietotni, kas darbojas fonā.

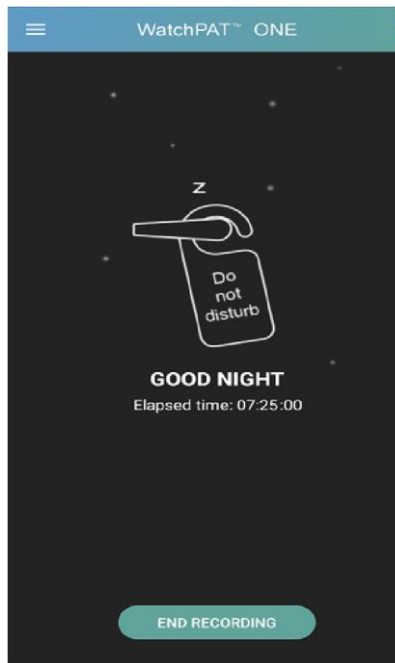
Ja jūs pamostaties nakts vidū, bet plānojat turpināt gulēt, lietotni neaiztieciet. Ja kāda iemesla dēļ jūs izejat no gulamistabas, lietotne atjaunos savienojumu ar ierīci, tiklidz jūs atgriezīsieties, un miega tests turpināsies bez pārtraukuma. Tomēr nenozemiet ierīci un tās sensorus no sava ķermeņa, jo šī darbība pārtrauks testu un to nebūs iespējams atsākt.



17 attēls. Animēts miega testa ekrāns

	PIEZĪME: Nakts laikā diode ierīces pārsega centrā mirgos.
--	---

Kad jūs pamostaties, jums jānospiež poga BEIGT IERAKSTIŠANU (skatīt 18. attēlu). Tas pārtrauks jebkādu turpmāku datu iegūšanu.

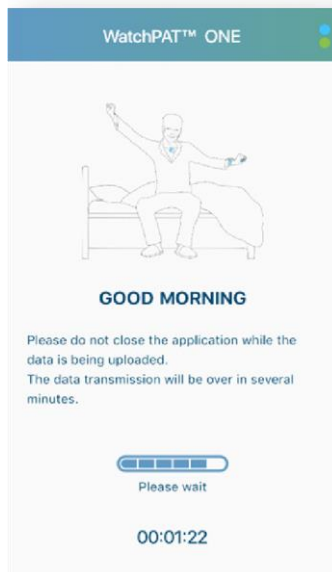


18 attēls. Poga BEIGT IERAKSTĪŠANU

7. Testa beigu ekrāns

Jūsu miega datu analīze balstīsies uz datiem, kas ievākti, kamēr jūs gulējāt. Dati, kas ievākti pēc jūsu pamošanās, tiks ignorēti. Tāpēc nav vajadzības atstāt ierīci ap roku pēc tam, kad jūs pilnībā esat beidzis gulēt. Pēc tam, kad jūs esat nospiedis pogu BEIGT IERAKSTĪŠANU lietotnes ekrānā, jūs drīkstat noņemt ierīci, pirksta zondi un krūškuryja sensoru.

Ja lietojumprogrammai ir nepieciešams ilgāks laiks datu ielādēšanai no ierīces, tā parādīs ekrānu (skatīt Attēlu 19), lūdzot jūs atvēlēt vēl kādu laiku procesa pabeigšanai. Procesa norise tiks attēlotā. Lūdzu, ievērojiet norādījumus, kas sniegti lietotnes ekrānos, un neaizveriet lietotni, iekams tas nav prasīts.



19 attēls. Lietotnes norāde, ka dati aizvien tiek ielādēti no ierīces

PIEZĪME:

Apmēram desmit stundas pēc testa sākuma WatchPAT ierīce pārstās datu iegūšanu. Tas ir normāli.

Testa beigu ekrāns norāda, ka tests ir pabeigts (skatīt 20. attēlu). Ierīces diode pastāvīgi mirgos zaļā krāsā, kad visi dati no ierīces būs pārsūtīti uz mobilo tālruni.



THANK YOU

The study has been successfully uploaded to
your doctor.
Please properly dispose of the product according
to local regulations.



CLOSE APPLICATION

20 attēls. Testa beigu ekrāns

Ierīce ir vienreiz lietojams produkts, tāpēc to nevar izmantot atkārtoti, ja vien jums nav WPONE vairāknakšu opcija (WPONE-M var izmantot līdz 3 naktīm). Utilizējiet ierīci un visas tās sastāvdaļas atbildīgā un videi draudzīgā celā. Jums jāievēro vietējie un valsts norādījumi un atkritumu pārstrādes norādījumi par ierīces un tās sensoru, kā arī bateriju utilizāciju.

8. Tikai WPONE-M: sagatavošanās jaunam testam

Otrajā un trešajā naktī pievienojet WPONE-M jaunu bateriju un no jauna iedarbiniet programmu.

Pēc sagaidīšanas ekrāna tiks parādīts šāds ekrāns.



Preparation For New Test

1. Select PREVIEW for detailed steps on preparing a New Study (replacing finger probe, chest sticker and battery)
2. Once finished, select NEXT

PREVIEW

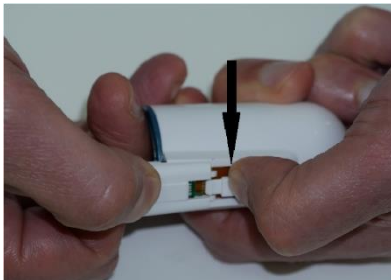
NEXT

Step 1 of 6

Attēls 21 – Ekrāns “Sagatavošanās jaunam testam”

Nospiežot pogu PREVIEW (Priekšskatīt), tiks parādīti veicamie soļi ar skaidrojumu, kā nomainīt pirkstu zondi, krūšu sensora uzlīmi un bateriju.

Norādījumi par jauna pētījuma sagatavošanu (2. un 3. naktij)



Attēls 22 – Pirkstu zondes atvienošana



Attēls 23 – Jaunas pirkstu zondes pievienošana

1. Izņemiet izmantoto zondi, nospiežot ar bultiņu iezīmēto mazo mēlīti (klipsi), un pēc tam, turot savienotāja slīdnī, uzmanīgi atdaliet to no zondes. Pareizi atbrīvojieties no izmantotās zondes.



Attēls 24 – Krūšu sensora uzlīmes noņemšana

3. Noņemiet izmantoto krūšu sensora uzlīmi, velkot uzlīmi.



Attēls 25 – Krūšu sensora uzlīmes pielīmēšana

4. Uzlīmējiet jaunu uzlīmi, atlīmējot vāciņu vienā uzlīmes pusē.



Attēls 26 – Baterijas izņemšana



Attēls 27 – Baterijas ievietošana

5. Izņemiet bateriju.

6. Ievietojiet jaunu neuzlādējamu AAA bateriju. "+" un "-" virziens ir norādīts uz baterijas vāka un baterijas nodalījumā.



PIEZĪME:

Ja pēc jaunas pirkstu zondes atkārtotas pievienošanas tiek parādīta PHOTO (Foto) vai LED klūda, tas nozīmē, ka pirkstu zonde nav pareizi pievienota un ir nepieciešams:

1. Atvienot un atkal pievienot zondi.
2. Izvēlieties NEXT (Nākamais).

3.5 Svarīgas piezīmes

WatchPAT™ONE nevajadzētu radīt nekādu diskomfortu un sāpes.

Ja rodas nepanesams diskomforts, noņemiet ierīci un zvaniet palīdzības dienestam.

- Nemēģiniet atvienot nevienu vienības daļu.
- Nemēģiniet ievietot ierīcē svešķermeņus.
- Ja izskatās, ka kāda daļa ir atvienota vai neatbilst ilustrācijām, piezvaniet un lūdziet palīdzību apkalpošanas dienestam.
- Nekādā gadījumā nemēģiniet labot problēmu pats.

Ja jums ir jebkādi jautājumi par mašīnas lietošanas pirms, pēc vai mājas ierakstīšanas sesijas laikā, piezvaniet apkalpošanas dienestam.

4. DATU LEJUPIELĀDE UN ANALĪZE

Miega laikā WatchPAT ierīce augšupielādē ierakstītos datus tīkla serverī, informējot kliniku par tās pieejamību un atsaucoties uz vietu, no kurās zzzPAT programmatūra lejupielādē un analizē datus.

Lai analizētu pētījuma datus, aktivējiet zzzPAT programmatūru un lejupielādējiet pētījuma datus no to vietas tīkla serverī.

Skatiet sīkākus norādījumus zzzPAT programmatūras lietotāja rokasgrāmatā.

5. APIEŠANĀS AR PRODUKTU

Produkta piegādātājam ir jāizlasa šī sadaļa.

WatchPAT ierīce ir ieplānota un izgatavota tā, lai atbilstu medicīniskā aprīkojuma kvalitātes prasībām. Lai nodrošinātu maksimāli ilgu darbību, sistēma jālieto stingri saskaņā ar rokasgrāmatas norādījumiem.

5.1 Baterija

Iespējams, jūs vēlaties ievietot jaunu AAA sārma bateriju iepakojumā, pirms tā nosūtišanas pacientam.

5.2 Apiešanās

Apejieties saudzīgi!

- Lietojiet tikai norādīto iepakojumu transportēšanai.
- Uzglabājiet istabas temperatūrā, ievērojot nosacījumus uz etiketes, un prom no tiešas saules gaismas.
- Neļaujiet WatchPAT ierīcei atrasties karstumā, aukstumā vai izteiktā mitrumā (piemēram, automašīnā vai vannasistabā).

5.3 WatchPAT ierīces uzglabāšana

- WatchPAT ierīce jāuzglabā tās sākotnējā iepakojumā istabas temperatūrā un zemā mitrumā.
- Transportēšanas laikā bateriju nevajadzētu uzglabāt WatchPAT baterijas ligzdā.

6. TRAUCĒJUMMEKLĒŠANAS PAMĀCĪBA

6.1 Paziņojumi par lietotnes kļūdām

Ja rodas kļūda vai lietotnes ekrānā tiek attēlots paziņojums, jums vajadzētu rīkoties, kā norādīts tālāk. Ja problēma netiek atrisināta, jūs varat sazināties ar palīdzības dienestu, kas norādīts uz iepakojuma, vai tieši ar pilnvaroto pārstāvi.

Paziņojums par kļūdu	Iespējamais cēlonis	Rīcība
Noteiktas kritiskas ierīces kļūdas. Ierīces kļūdas: -Zondes diodes -Zondes fotoattēls	Pirksta zondē ir aparatūras kļūda	Atgrieziet ierīci piegādātājam, un tās vietā jums tiks nosūtīta jauna.
Radušās sāknēšanas kļūdas: lūdzu, izlabojet tās un restartējet lietotni: -SBP	Krūškurvja sensorā ir aparatūras kļūda	Atgrieziet ierīci piegādātājam, un tās vietā jums tiks nosūtīta jauna.
Radušās sāknēšanas kļūdas, lūdzu, izlabojet tās un restartējet lietotni. -ierīce jau tiek lietota	Ierīce jau tika lietota (kad tika attēlots SVEIKŠANAS ekrāns)	Atgrieziet ierīci piegādātājam, un tās vietā jums tiks nosūtīta jauna.
Noteiktas kritiskas ierīces kļūdas. Ierīces kļūdas: -ierīce tiek izmantota	Ierīce jau tika lietota (kad tika attēlots BATERIJAS ekrāns)	Atgrieziet ierīci piegādātājam, un tās vietā jums tiks nosūtīta jauna.
Radušās sāknēšanas kļūdas, lūdzu, izlabojet tās un restartējet lietotni. -Nepietiek vietas krātuvē	Lietotnei neizdodas atvēlēt vietu mobilajā tālrūnī.	Atbrīvojiet līdz 70 MB mobilajā tālrūnī, lai lietotne varētu pienācīgi darboties
Sakaru kļūme, lūdzu, mēģiniet vēlreiz vai interneta savienojums nav pieejams	Mobilais tālrūnis nav pieslēgts internetam	Pieslēdziet savu tālrūni internetam
Lūdzu, uzgaidiet	Ja baterijas ekrānā vai PIN ekrānā tas tiek rādīts ilgu laiku, tas var norādīt, ka nav piekļuves internetam.	Pieslēdziet savu tālrūni internetam

Paziņojums par klūdu	Iespējamais cēlonis	Rīcība
Ierīce nav atrasta. Lūdzu, pārbaudiet, vai mirgo WatchPAT diode. Ja mirgo, novietojiet tālruni tuvāk ierīci. Ja nemirgo, pārbaudiet, vai ievietojāt jaunu bateriju un vai tā ir pareizi ievietota	Lietotne nevar atrast aktīvu ierīci tās tuvumā	Ja ierīces pārsegs nemirgo, pārbaudiet, vai baterija ierīcē ir ievietota pareizi un nospiediet TĀLĀK. Ja tas mirgo, novietojiet ierīci tuvāk tālrunim un nospiediet TĀLĀK. Pārbaudiet, vai jūsu ierīcē ir iespējoti Bluetooth sakari. Ja savienojums joprojām nav izveidots, izvelciet ierīces bateriju, izvēlnē izvēlieties Forget Device (Aizmirst ierīci) un sāciet no jauna. Ja aizvien nav savienojuma, mēģiniet aizvērt citas lietotnes, kas izmanto BLE. Ja SARKANĀ gaismiņa aizvien mirgo, problēma ir ierīcē, un tā ir jāatgriež.
Ierīces baterijas līmenis ir zems vai ierīces baterija ir tukša vai bojāta. Lūdzu, nomainiet bateriju un mēģiniet vēlreiz.	Ierīces baterija ir iztukšojusies	Aizstājiet bateriju ar jaunu AAA sārma bateriju
Tuvumā noteiktas vairākas ierīces. Lūdzu, izņemiet bateriju no visām nevajadzīgajām ierīcēm un mēģiniet vēlreiz.	Lietotne noteikusi vairāk nekā vienu aktīvo ierīci	Jums jāpārliecinās, ka WatchPAT ONE ierīces istabā ir ATSLĒGTAS (baterijas izņemtas), līdz jūsu lietotne ir veiksmīgi izveidojusi savienojumu ar jūsu ierīci
WatchPAT pieprasīja ieslēgt Bluetooth	Mobilajā tālrunī nav IESLĒGTI Bluetooth sakari.	Apstipriniet ierīces pieprasījumu IESLĒGT Bluetooth iespēju.
Savienojums ar WatchPAT ONE ierīci ir zaudēts vai programma nevar sazināties ar ierīci. Tieki gaidīts, kad atjaunosies savienojums.	Mobilā tālruņa Bluetooth komunikācijas traucējumi – vai – lietotne nevar atrast aktīvu ierīci tuvumā – vai – ierīcē netika atrasta baterija	Pārbaudiet Bluetooth savienojumu mobilajā tālrunī/ novietojiet ierīci tuvāk tālrunim/ ievietojiet ierīcē jaunu AAA sārma bateriju
Interneta savienojums nav pieejams	Mobilais tālrunis nav pieslēgts internetam	Pārbaudiet interneta savienojumu mobilajā tālrunī
Nepareizs PIN, lūdzu, mēģiniet vēlreiz	Izmantotais PIN neatbilst jūsu ierakstiem	Ievadiet pareizu PIN

Paziņojums par kļūdu	Iespējamais cēlonis	Rīcība
-Autentifikācija neizdevās vai radās inicializācijas kļūdas, lūdzu, novērsiet tās un restartējet lietojumprogrammu. -Pārsniegts PIN ievadišanas mēģinājumu skaits	Visos mēģinājumos izmantots nederīgs PIN	Klīnika atgādinās pacientam pareizo PIN un atiestatīs mēģinājumu skaitītāju
Neaizveriet lietotni, kamēr notiek datu augšupielāde. Datu pārraide ilgs vairākas minūtes	Daži dati netika augšupielādēti no ierīces.	ļaujiet LIETOTNEI darboties ierīces tuvumā, līdz tiek attēlots paziņojums, ka visi dati ir veiksmīgi pārraidīti
Lietotājs nav reģistrēts sistēmā	Lietotājam izsniegtā ierīce nav	Piezvanīt uz ārsta kabinetu
Lūdzu, pieslēdziet savu tālruni pie lādētāja	Mobilais tālrunis nav pieslēgts pie lādētāja	Pieslēdziet lādētāju
Datu pārraide no WatchPAT ONE ierīces ir pabeigta. Lūdzu, atveriet lietotni, lai augšupielādētu datus savam ārstam.	Jūsu tālrunis, iespējams, apturējis lietotni, pirms datu augšupielāde tika pabeigta.	Atveriet WatchPAT ONE lietotni un ievērojiet norādījumus tās ekrānos.
Uzmanību! Ar WatchPAT ierīci nevar izveidot savienojumu. Lūdzu, novietojiet to tuvāk lietotnei.	Ierīce nav tuvumā vai arī baterija ir izņemta	Novietojiet ierīci tuvāk tālrunim vai arī ievietojiet bateriju
Tikai WPONE-M: ierīce pārsniegusi maksimālo lietošanas reižu skaitu. Lūdzu, atbrīvojieties no tās	Ierīce jau ir izmantota 3 testiem, un to nevar izmantot atkārtoti.	Atbrīvojieties no ierīces.

6.2 Paziņojumi par ierīces kļūdām

Ja rodas kļūdas un diode uz ierīces pārsega mirgo, jums jārīkojas, kā norādīts tālāk. Ja problēma netiek atrisināta, jūs varat sazināties ar Itamar vai tieši ar pilnvaroto pārstāvi.

Ierīces diodes stāvoklis	Iespējamais cēlonis	Rīcība
Nav gaismas	Baterija ir iztukšota vai ievietota otrādi, vai arī ir aparatūras kļūda.	Pārbaudiet bateriju. Ja tā ir kārtībā un ievietota pareizi, kļūda ir aparatūrā. Atgrieziet ierīci Itamar.

Ierīces diodes stāvoklis	Iespējamais cēlonis	Rīcība
Sarkanā diode mirgo (ik 10 sekundes)	Mobilais tālrunis ir izlādējies	Pārbaudiet lādētāju, palaidiet lietotni no jauna un astājiet ierīci tuvumā, līdz visi uzglabātie dati ir nosūtīti uz lietotni
Sarkanā diode mirgo (ik 10 sekundes)	Mobilais tālrunis nav pietiekami tuvu ierīcei	Parūpējieties, lai tālrunis būtu tuvu ierīcei, līdz visi uzglabātie dati ir nosūtīti uz lietotni
Sarkanā diode ātri mirgo (5 reizes sekundē)	Notikusi ierīces aparatūras kļūda	Atgrieziet ierīci piegādātājam, un tās vietā jums tiks nosūtīta jauna.
Spīd sarkanā diode	Ierīces baterija ir gandrīz tukša	Aizstājiet bateriju ar jaunu AAA sārma bateriju

7. SPECIFIKĀCIJA

Īpašības		Apraksts
Ierakstīšanas laiks		Apmēram 10 stundas
Kanāli		PAT, pulsa ātrums, oksimetrija, aktigrāfija konfigurācijā ar krūškurvja sensoru: krākšana, ķermeņa stāvoklis, krūškurvja kustības
Parauga izšķirtspēja		PAT, aktigrāfija, krākšana: 12 biti Oksimetrija: 1% Konfigurācijā ar krūškurvja sensoru: ķermeņa 5 atsevišķie stāvokļi: uz muguras, uz vēdera, uz labā un kreisā sāna un sēdus Krūškurvja kustības — 12 biti x 3 asis
Lietotāja saskarne		Mobilais tālrunis: mobilā tālruņa ierīce: diode
Precizitāte	Pulss Amplitūda Oksimetrija	30-150 ± 1 sirdspuksts minūtē 0-0,5 V ± 10% Rokas ≤ 3% (diapazons: 70%-100%)
PAT kanāls	Joslas platums	0,1-10 Hz
Datu krātuve	Līdzekļi	NOR SPI Flash
	lētilpība	16 MB
Strāvas avots	Baterija	Viena OTS 1,5 V AAA sārma baterija
Darba spriegums		3,3 V
Temperatūra	Darbība	0 °C līdz 40 °C
	Uzglabāšana	0 °C līdz 40 °C
	Transportēšana	-20 °C līdz 60 °C
Mitrums	Darbināšana	10–93 % (bez kondensāta)
	Uzglabāšana un transports	0–93 % (bez kondensāta)

Īpašības		Apraksts
Atmosfēras spiediens	Darbināšana un uzglabāšana	10 - 15 psi
	Transportēšana	8 - 15 psi
Fizikālie izmēri (cietās detaļas)	Galvenās ierīces izmēri (G x P x A)	Ierīce (apvalks): 60 mm * 55 mm * 18 mm
	Svars	Ierīce (korpuiss): 38 g (bez baterijas)
Ierīces raidītājs	BLE versija	4,0
	Darbības frekvence	2,4 GHz
	Joslas platums	250 KHz
	Raidītā jauda	4 dBm
	Darbības diapazons	5 m iekštelpās
	Antenas tips	Drukāta antena
	BLE profila tips	UART
Mobilais tālrunis	Operētājsistēma	Vismaz Android 5.0, vismaz iOS 10
	BLE versija	4,0
	Tīkls	Wi-Fi/ mobilo datu
	Nepieciešamā krātuve	>120 MB

Krūškurvja sensora precizitāte

Šajā sadaļā tiem lietotājiem, kuri izmanto konfigurāciju ar krūškurvja sensoru, sniegti tā veikspējas statistiskie rādītāji, kas attiecas uz krākšanas un ķermeņa stāvokļa mērišanu.

1. Ķermeņa stāvoklis

Ķermeņa stāvoklis tika salīdzināts ar zelta standartu, videoieraksta manuālu novērtēšanu 31 pacientam miega laikā 1 minūtes epohās (pavisam 7111 epohas).

Ierīces un videoieraksta saskaņotība bija 90%.

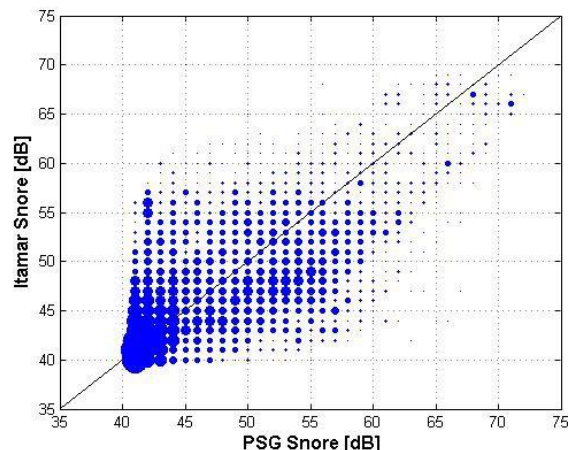
Vienkāršais kappa saskaņotības koeficients bija 0,8185 (95% ticamības intervāls 0,8059 un 0,8311).

2. Krākšana

Krākšana tika salīdzināta ar zelta standarta PSG dB-metru, kas novietots 1 metru no pacienta galvas. Pētījumā tika iekļauti 26 pacienti, un analīze tika veikta 30 s epohās.

Korelācijas koeficients tika aprēķināts ar Pīrsena metodi, pieņemot lineāru sakarību starp abu ierīču rezultātiem. Starp abām ierīcēm tika aprēķināta statistiski nozīmīga korelācija: $r = 0,65$; p vērtība $< 0,0001$.

Nākamajā attēlā redzama miega traucējumu indeksa izkliedes diagramma, ko izveidojusi WatchPAT ierīce un dB-metrs, ar lineāras regresijas līkni.



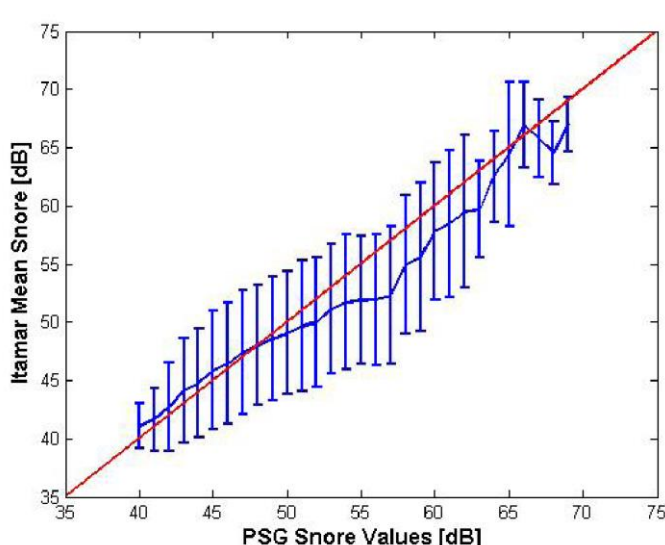
Kļūdas aprēķins katrā krākšanas līmenī tika aprēķināts, salīdzinot WatchPAT™ ierīces mērījumu šķērsgriezumu un dB-metra rezultātus 1 dB intervālos diapazonā virs 40 dB (diapazons zem 40 dB netika uzskatīts par kliniski nozīmīgu, jo tas ir fona troksnis). Tika novērota augsta korelācija starp abu ierīču rezultātiem diapazonā no 40 līdz 70 dB (kad tika ievākts pietiekami daudz datu punktu), kas nozīmē, ka rezultātu līdzība bija vienmērīga visos mērītajos krākšanos skaļumos.

Nākamajā tabulā sniegtā WatchPAT™ ierīces mērījumu statistika attiecībā pret dB-metra aprēķinu šajā diapazonā.

PSG DB	Vērtība	N	Vidējais	Stand. Variācijas koef. [%]	Min.	Maks.	Mediāna	Apakšējais 95% TI	Augšējais 95% TI
40	2033	41,10	1,89	4,60	40	54	40	41,01	41,18
41	1319	41,61	2,67	6,43	40	54	41	41,47	41,76
42	908	42,68	3,79	8,88	40	62	41	42,44	42,93
43	746	44,12	4,49	10,19	40	58	42	43,80	44,44
44	719	44,75	4,65	10,39	40	65	43	44,41	45,09
45	643	45,90	5,07	11,04	40	59	45	45,51	46,30
46	602	46,45	5,17	11,13	40	59	46	46,04	46,86
47	590	47,39	5,31	11,21	40	66	47	46,96	47,82
48	568	48,03	5,17	10,76	40	61	49	47,60	48,45
49	414	48,56	5,33	10,97	40	64	49	48,05	49,08
50	369	49,07	5,27	10,75	40	61	49	48,53	49,60
51	334	49,68	5,66	11,39	40	63	50	49,07	50,28
52	335	50,00	5,58	11,17	40	64	51	49,39	50,59
53	311	51,18	5,56	10,86	40	63	51	50,56	51,79
54	253	51,71	5,78	11,19	40	66	52	51,00	52,42
55	209	51,85	5,49	10,59	40	66	52	51,11	52,60
56	182	51,91	5,62	10,82	40	64	52	51,09	52,72
57	129	52,29	5,91	11,30	41	64	52	51,26	53,32
58	95	54,94	5,94	10,82	42	67	55	53,73	56,15
59	66	55,53	6,37	11,47	42	66	55,5	53,97	57,10

60	72	57,82	5,92	10,24	44	66	58	56,43	59,21
61	58	58,48	6,31	10,78	43	68	58,5	56,82	60,14
62	43	59,47	6,56	11,02	46	68	60	57,45	61,48
63	32	59,63	4,15	6,96	50	67	59	58,13	61,12
64	15	62,53	3,93	6,28	56	68	64	60,36	64,71
65	22	64,41	6,21	9,64	49	70	67	61,66	67,16
66	48	66,90	3,66	5,48	59	70	68,5	65,83	67,96
67	42	65,76	3,28	4,99	60	71	67	64,74	66,78
68	27	64,56	2,67	4,13	55	68	65	63,50	65,61
69	6	67	2,37	3,53	64	70	67	64,52	69,48

Rezultāti sniegti arī nākamajā attēlā. Attēlā redzama WatchPAT ierīce vidējās vērtības ar SD.



WatchPAT ierīces statistikas kopsavilkums (vidējās vērtības \pm SD) attiecībā pret dB-metra skaļuma līmeņiem.



PIEZĪME:

Krākšanas un ķermeņa stāvokļa drošums un efektivitāte tika apstiprināta tikai pieaugušo populācijā. Klīniskais pētījums tika veikts ar WP200U un krūškurvja sensoru, kas līdzvērtīgs tam, kas izmantots WatchPAT ierīcē.

PIELIKUMS A: LICENCES LĪGUMS

Licences līgums nozīmē pilnīgu un īpašu sapratni starp jums un Itamar Medical. Dokumentu var apskatīt:

<https://www.itamar-medical.com/terms-and-conditions/>

Ja jums rodas jebkādi jautājumi par licences līgumu vai arī jūs jebkādu iemeslu dēļ vēlaties sazināties ar Itamar Medical, lūdzu, rakstiet uz:

ASV:

Itamar Medical Inc.
3290 Cumberland Club Drive, Suite 100
Atlanta, Georgia 30339, USA (ASV)
Tālr.: 1 888 748 2627

Pasaule:

Itamar Medical Ltd.
9 Halamish St., PO 3579
Caesarea 3088900, Izraēla
Tālr.: +972 4 617 7000

B PIELIKUMS:

atstāts tukšs tīšām.

PIELIKUMS C: RAŽOŠANAS DEKLARĀCIJAS SASKANĀ AR IEC 60601-1 un 60601-1-2

Piezīmes:

- Lietojot WatchPAT, jāievēro īpaša piesardzība attiecībā uz elektromagnētisko saderību.
- Ir augsta iespēja, ka noteikti mobilo telekomunikāciju ierīču veidi var ietekmēt WatchPAT darbību.
- Tāpēc šajā sadajā minētais ieteicamais attālums starp ierīcēm ir jāievēro.
- WatchPAT nevajadzētu izmantot virs citas ierīces vai tās tuvumā. Ja to nevar novērst, pirms klīniskās izmantošanas nepieciešams pārbaudīt, vai lietošanas apstākļos aprīkojums darbojas pareizi.
- Papildierīces, ko Itamar Medical nav norādījis vai nepārdod kā rezerves detaļas, var palielināt emisijas vai samazināt ierīces noturību.
- WatchPAT ierīce neatbilst būtiskajām veikspējas prasībām saskaņā ar IEC 60601-1-2.
- BRĪDINĀJUMS. Portatīvo RF sakaru aprīkojumu (ieskaitot perifēro aprīkojumu, piemēram, antenu kabeļus un ārējās antenas) nevajadzētu izmantot tuvāk kā 30 cm (12 collas) no jebkuras WatchPAT daļas, ieskaitot ražotāja norādītos kabeļus. Pretējā gadījumā aprīkojuma veikspēja var pasliktināties.

Elektromagnētiskā saderība

Elektromagnētiskās emisijas

- WatchPAT ir paredzēts lietošanai elektromagnētiskajā vidē, kas atbilst rādītājiem tālāk sniegtajās tabulās — 1., 2., 4. un 6.
- Lietotājam jānodrošina, ka tā tiek lietota šādā vidē.
- Noturības pārbaudes laikā netika noteikta neparedzēta uzvedība, un veikspējas kritēriji tika izpildīti.

1. TABULA — NO IEC 60601-1-2:2014**Pamācība un ražotāja deklarācija — elektromagnētiskās emisijas — WatchPAT**

WatchPAT ir paredzēta lietošanai tālākminētajā elektromagnētiskajā vidē. WatchPAT klientam vai lietotājam vajadzētu nodrošināt, ka tā tiek lietota šādā vidē.

Emisiju tests	Atbilstība	Elektromagnētiskā vide — pamācība
RF emisijas CISPR 11	1. grupa	WatchPAT izmanto RF enerģiju iekšējai darbībai un BLE (4 dbm) pārraidēm. Tādēļ RF emisijas ir ļoti vājas, un maz ticams, ka tās varētu izraisīt traucējumus tuvumā esošajā elektroniskajā aprīkojumā.
RF emisijas CISPR 11	B klase	
Harmoniskas emisijas IEC 61000-3-2	Nav piemērojams	WatchPAT ir piemērota visām telpām, ieskaitot mājokļa telpām un telpām, kas tieši pieslēgtas sabiedriskajam zemsrieguma strāvas tīklam, kas piegādā elektrību dzīvojamām ēkām.
Sprieguma svārstības/pulsāciju emisija IEC 61000-3-3	Nav piemērojams	

2. TABULA — NO IEC 60601-1-2:2014**Pamācība un ražotāja deklarācija — elektromagnētiskā noturība — WatchPAT**

Noturības tests	IEC 60601-1-2 Testa līmenis	Atbilstības līmenis	Elektromagnētiskā vide — pamācība
Elektrostatiskā izlāde (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV kontaktā ±2 kV, +4 kV, +8 kV, +15 kV gaisā	Nav piemērojams ±2 kV, +4 kV, +8 kV, +15 kV gaisā	Grīdām vajadzētu būt no koka, betona vai pārkātām ar keramikas flīzēm. Ja grīdas ir klātas ar sintētisku materiālu, relatīvajam mitrumam jābūt vismaz 30 %.
Tīkla frekvences (50/60 Hz) magnētiskais lauks IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Strāvas frekvences magnētiskajiem laukiem jābūt līmenī, kas raksturīgs sabiedriskajam zemsprieguma strāvas tīklam, kas piegādā elektrību dzīvojamām ēkām, komercēkām, vai slimnīcām, kliniku telpām.
PIEZĪME. UT ir maiņstrāvas tīkla spriegums pirms testa līmeņa pielietošanas.			

3. TABULA — NO IEC 60601-1-2:2014

Pamācība un ražotāja deklarācija — elektromagnētiskā noturība — WatchPAT

WatchPAT ir paredzēta lietošanai tālākminētajā elektromagnētiskajā vidē. WatchPAT klientam vai lietotājam vajadzētu nodrošināt, ka tā tiek lietota šādā vidē.

Noturības tests	IEC 60601-1-2 Testa līmenis	Atbilstības līmenis	Elektromagnētiskā vide — pamācība
Pārvadītā RF IEC 61000-4-6	3 V 0,15-80 MHz ārpus ISM joslām 6 V 0,15-80 MHz ISM joslās	Nav piemērojams	Pārnēsājamās un mobilās radiofrekvenču sakaru iekārtas nedrīkst izmantot tuvāk nevienai no WatchPAT daļām, tostarp kabeļiem, par ieteicamo attālumu, kas aprēķināts pēc vienādojuma, kurš piemērojams raidītāja frekences ieteicamajam atstatumam.
Izstarotā RF IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz līdz 2,7 GHz	10 V/m	$d = 1,2\sqrt{P}$ 80 MHz līdz 800 MHz $d = 2,3\sqrt{P}$ 800 MHz līdz 2,7 GHz kur P ir maksimā lā raidītā ja jauda vatos (W) saskaņā ar raidītāja ražotāju un d ir ieteicamais attālums metros (m). Fiksēta RF raidītāja lauku stiprumiem saskaņā ar elektromagnētiskās zonas novērtējumu ^a vajadzētu būt mazākiem par atbilstības līmeni katrā frekences diapazonā. ^b Traucējumi var rasties aprīkojuma tuvumā, kas apzīmēt ar tālākminēto simbolu: 

1. PIEZĪME: 80 MHz un 800 MHz gadījumā tiek piemērota augstākā frekvence.

2. PIEZĪME: Šīs vadlīnijas var nebūt piemērojamas visās situācijās. Elektromagnētiskā lauka izplatību
 ietekmē absorbēja un atstarošana no struktūrām, priekšmetiem un cilvēkiem.

3. TABULA — NO IEC 60601-1-2:2014

- a. Fiksēto raidītāju, piemēram, radio bāzes staciju (mobilo/bezvadu), tālruņu un fiksēto mobilo radio, amatieru radio, AM un FM radio apraides un TV apraides lauku stiprumus nevar precīzi teorētiski paredzēt. Lai novērtētu elektromagnētisko vidi ap fiksētiem RF raidītājiem, jāapsver elektromagnētiskā lauka mērišana. Ja izmērītais lauka stiprums vietā, kurā WatchPAT tiek izmantota, pārsniedz piemērojamo RF atbilstības līmeni, kas minēts iepriekš, tad WatchPAT būtu jānovēro, lai apstiprinātu tās normālu darbību. Ja tiek novēroti darbības traucējumi, var būt nepieciešami papildu pasākumi, piemēram, WatchPAT virziena maiņa vai pārvietošana.
- b. Frekvenču diapazonā no 150 kHz līdz 80 MHz lauku stiprumiem vajadzētu būt mazāk nekā 10 V/m.

Ieteicamie attālumi

WatchPAT ir paredzēta lietošanai elektromagnētiskā vidē, kurā radiofrekvences traucējumi tiek kontrolēti.

Lietotājs un/vai vienības instalētājs var palīdzēt novērst elektromagnētiskos traucējumus, ievērojot minimālo attālumu starp portatīvo un mobilo radiofrekvences sakaru aprīkojumu (raidītājiem) un WatchPAT atbilstoši aprīkojuma maksimālajai jaudai, kā norādīts tabulā tālāk.

Piesardzība lietošanā. Lai novērstu nevēlamas blakusparādības, jāievēro ieteicamais attālums starp RF sakaru aprīkojumu un WatchPAT.

		4. TABULA — NO IEC 60601-1-2:2014			
		Ieteicamie attālumi starp portatīvo un mobilo RF sakaru aprīkojumu un WatchPAT			
Novērtētā maksimālā raidītāja jauda Vati [W]		Attālums atbilstoši raidītāja frekvencei (metros)			
			Metri [m]		
	150 kHz līdz 80 MHz ārpus ISM joslas $d = 1,17\sqrt{P}$	150 kHz līdz 80 MHz ISM joslas ietvaros $d = 2 \sqrt{P}$	80 MHz līdz 800 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$	800 MHz līdz 2,7 GHz $d = 2,3\sqrt{P}$	
0,01	0,12	0,2	0,12	0,23	
0,1	0,37	0,63	0,37	0,73	
1	1,17	2,0	1,17	2,3	
10	3,7	6,32	3,7	7,3	
100	11,7	20	11,7	23	

4. TABULA — NO IEC 60601-1-2:2014	
	<p>Raidītājiem, kuru novērtētā maksimālā jauda nav minēta iepriekš, ieteicamo attālumu d metros (m) var aprēķināt saskaņā ar vienādojumu, kas piemērojams raidītāja frekvencei, kurā P ir raidītāja novērtētā maksimālā jauda vatos (W) saskaņā ar raidītāja ražotāju.</p> <p>1. PIEZĪME: 80 MHz un 800 MHz gadījumā tiek piemērots attālums, kas attiecas uz augstāko frekvenci.</p> <p>2. PIEZĪME: Šīs vadlīnijas var nebūt piemērojamas visās situācijās. Elektromagnētiskā lauka izplatību ietekmē absorbceja un atstarošana no struktūrām, priekšmetiem un cilvēkiem.</p>

IEC 60601-1-2: 2014 4. IZDEVUMS							
Testa specifikācija PĀRSEGA PORTA NOTURĪBAI pret traucējumiem no RF bezvadu sakaru aprīkojuma							
Testa frekvence (MHz)	Josla ^{a)} (MHz)	Pakalpojums ^{a)}	Modulācija ^{a)}	Maksimālā jauda (W)	Attālums (m)	Noturības testa līmenis (V/m)	Atbilstības līmenis (V/m)
385	380-390	TETRA 400	Pulsa modulācija ^{b)} 18 Hz	1,8	0,3	27	27
450	430-470	GMRS 460 FRS 460	FM ^{c)} ± 5 kHz novirze 1 kHz sīnuss	2	0,3	28	28
710	704-787	LTE josla 13, 17	Pulsa modulācija ^{b)} 217 Hz	0,2	0,3	9	9
745							
780							
810	800-960	GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, LTE josla 5	Pulsa modulācija ^{b)} 18 Hz	2	0,3	28	28
870							
930							
1720	1700-1990	GSM 1800;	Pulsa	2	0,3	28	28

IEC 60601-1-2: 2014 4. IZDEVUMS														
1845		CDMA 1900; GSM 1900; DECT; LTE josla 1, 3, 4, 25; UMTS	modulācija ^{b)} 217 Hz											
1970														
2450	2400-2570	Bluetooth, WLAN 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE josla 7	Pulsa modulācija ^{b)} 217 Hz	2	0,3	28	28							
5240														
5500	5100-5800	WLAN 802.11 a/n	Pulsa modulācija ^{b)} 217 Hz	0,2	0,3	9	9							
5785														
PIEZĪME. Ja nepieciešams sasniegt NOTURĪBAS TESTA LĪMENI, attālumam starp raidošo antenu un ME APRĪKOJUMU vai ME SISTĒMU drīkst samazināt līdz 1 m. 1 m testa attālums ir atļauts saskaņā ar IEC 61000-4-3.														
^{a)} Dažiem pakalpojumiem ir iekļautas tikai augšupsaites frekvences. ^{b)} Nesējfrekvence ir jāmodulē ar 50% darba cikla kvadrāta viļņa signālu. ^{c)} Kā alternatīvu FM modulācijai var izmantot 50% pulsa modulāciju 18 Hz frekvencē, jo, lai gan tā neatspogujo faktisko modulāciju, tā būtu sliktākais gadījums.														

PIELIKUMS D: SPO₂ PRECIZITĀTE WATCHPAT IERĪCĒ

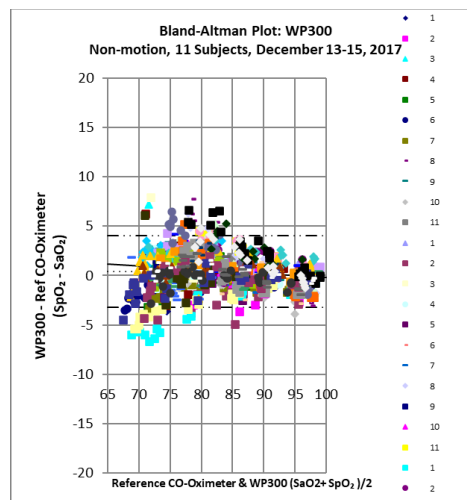
WatchPAT ierīce izmanto Itamar Medical pulsa oksimetrijas sistēmu, lai mērītu arteriālā hemoglobīna funkcionālo saturāciju ar skābekli (SpO_2). Šajā pielikumā iekļauta informācija par šo mērījumu precizitāti, nemot vērā Itamar Medical pulsa oksimetrijas klinisko pētījumu.

1. Aprēķināts, ka pavisam 70-100% intervālā A_{RMS} ir 1,9.
2. Nākamajā tabulā attēloti SpO_2 precizitātes rezultāti:

SALĪDZINĀJUMS AR ATSAUCES CO-OKSIMETRIJU					
WatchPAT	* 70–100	90–100	80–<90	67–<80	70-100% intervālā A_{RMS} spec. ir 3%
# pts	1350	415	460	475	Veiksmīgs
Nosliece	0,4	-0,4	0,6	0,9	
A_{RMS}	1,88	1,10	1,62	2,54	

* Piezīme. Intervālā no 70% līdz 100% iekļauti atsauges dati līdz 67%.

3. Nākamais attēls ir Itamar Medical WatchPAT ierīces Blanda-Altmanna grafiks.



Blanda-Altmana intervāls	70-100%
Lineāra regresija (Blanda-Altmana)	$y = 3.7344 + -0.03937 x$
Vidējā nosliece	0,41
# pts	1350
Saskaņotības augšējās 95% robežvērtības	4,02
Saskaņotības apakšējās 95% robežvērtības	-3,21

Datu avots

Nosaukums: WatchPAT precizitātes validācija at atsauces CO-oksimetrijas
pētījumu ID# PR 2017-247

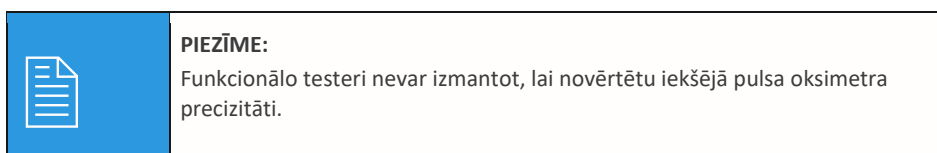
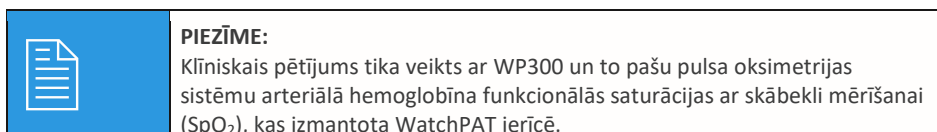
Datums: 2018-01-23

Klīniskais pētnieks(-i): Clinimark
80 Health Park Drive, Suite 20
Louisville, Colorado 80027, USA (ASV)

Sponsors: Itamar Medical, Ltd. 9 Halamish St PO 3579,
Caesarea
3088900, Izraēla

Ierīce(-s): Nekustīgas: Itamar Medical WatchPAT pulsa
oksimetrija

Pētījuma datums(-i): 2017. g. 13.-15. decembris



PIELIKUMS E: CENTRĀLĀ MIEGA APNOJAS SINDROMA NOTEIKŠANA

WP200U efektivitātē AHlc noteikšanā ar sliekšņa vērtību 10 tika novērtēta vairākcentru pētījumā, kurā piedalījās 72 pacienti, un tika iegūti tālākminētie rezultāti.

- Jutīgums = 70,6%
- Specifiskums = 87,3%
- Pozitīvā prognostiskā vērtība (PPV) = 63,2%
- Negatīvā prognostiskā vērtība (PPV) = 90,6%

Turklāt tika novēroti tālākminētie statistiskie rādītāji.

Laukums zem līknes (AUC) = 0,873 no ROC ar AHlc PSG slieksni = 10

Pīrsona korelācija starp PSG un WP200U AHlc R=0,83 ar novirzi 0,91 un nobīdi 0,26.

PAPILDU NEDIAGNOSTISKĀ INFORMĀCIJA

WP200U efektivitātē %CSR (Čeina-Stouksa elpošanas) noteikšanā tika novērtēta 17 pacientu apakšgrupā, kuriem tika atklāts AHIC \geq 10 saskaņā ar PSG — standarta 30 sekunžu epohas pēc epohas salīdzinājumā. Pavisam no šiem pacientiem tika atvasinātas 10 509 epohas, un tika iegūti tālākminētie rezultāti.

- Jutīgums = 51,3%
- Specifiskums = 93,7%
- Pozitīvā prognostiskā vērtība (PPV) = 78,4%
- Negatīvā prognostiskā vērtība (PPV) = 81,3%
- Kopējā saskaņotība = 80,7%

Datu avots

Pētījuma nosaukums: Ar miegu saistīto elpošanas traucējumu diagnoze pacientiem, kuriem, iespējams, ir šī diagnoze — papildus sirds traucējumiem vai bez tiem (Diagnosis of Sleep-related Respiratory Disorders in patients suspected of having SDB with and without cardiac disorders)

Ziņojuma datums: 2016. gada 25. maijs

Galvenais pētnieks(-i): prof. Džiora Pilara (Giora Pillar) (Karmelas medicīnas centrs)

Sponsors: Itamar Medical, Ltd. 9 Halamish St POB 3579, Caesarea 3088900 Israel (Izraēla)

Ierīce(-s): Watch PAT 200U (WP200U)

Pētījuma periods: No 2015. g. 5. septembra līdz 2016. g. 24. februārim

Nacionālo klīnisko pētījumu (NCT) numuri: NCT02369705, NCT01570738



PIEZĪME:

AHlc un %CSR tika pārbaudīti klīniskajā pētījumā, izmantojot WP200U ierīci un to pašu analīzi, kas tika izmantota WatchPAT ierīcei.

PIELIKUMS F: FCC ATBILSTĪBAS VĒSTULE

Šī ierīce ir testēta un atzīta par atbilstošu B klasses digitālās ierīces ierobežojumiem saskaņā ar FCC noteikumu 15. daļu. Šie ierobežojumi ir radīti, lai nodrošinātu saprātīgu aizsardzību pret kaitīgiem traucējumiem dzīvojamā telpu iekārtās. Šis aprīkojums rada, izmanto un var izstarot radiofrekvences enerģiju un, ja tas netiek instalēts vai izmantots saskaņā ar norādījumiem, tas var izraisīt kaitīgus traucējumus radio un televīzijas uztvērējos.

Tomēr nav garantēts, ka konkrētā iekārtā traucējumi neradīsies. Ja šī ierīce izraisa traucējumus, kurus var apstiprināt, izslēdzot un ieslēdzot ierīci, lietotājs tiek aicināts novērst traucējumus vienā vai vairāk no tālākminētajiem veidiem.

- Mainiet uztvērēja antenas virzienu vai atrašanās vietu.
- Palieliniet attālumu starp ierīci un uztvērēju.
- Pieslēdziet ierīci kontaktligzdai, kas pieslēgta ne tai kēdei, kas piegādā strāvu uztvērējam.
- Konsultējieties ar izplatītāju vai pieredzējušu radio/TV tehniķi.



BRĪDINĀJUMS

Šīs vienības labošana vai pielāgošana, ko par atbilstību atbildīgā puse nav skaidri apstiprinājusi, var anulēt lietotāja tiesības lietot aprīkojumu.

Šī ierīce atbilst FCC noteikumu 15. daļai. Tās darbību nosaka divi tālākminētie nosacījumi. (1) Šī ierīce nedrīkst izraisīt kaitīgus traucējumus, un (2) šai ierīcei jāpieņem jebkāda ārēja iedarbība, ieskaitot iedarbību, kas var izraisīt nevēlamu darbību. Aprīkojuma lietošanas laikā jānodrošina vismaz 0,5 m attālums starp aprīkojumu un visiem cilvēkiem.