nox medical

NOX T3s

Nox T3s 手册

版本 2.3 最新修订: 2025-04 版权所有 © 2025 Nox Medical – 保留所有权利

制造商:

Nox Medical ehf
Katrinartuni 2
IS – 105 Reykjavik
Iceland

网站: www.noxmedical.com

nox medical

如需经销商信息,请浏览: www.noxmedical.com

C€2797

版权声明

未经 Nox Medical 的事先书面授权,不得以任何形式或任何方式(电子、机械、磁性、光学、化学、手动或者其他形式或方式)复制、传送或转录本出版物的任何部分,或者将其存储在检索系统中。

许可证通知

Nox T3s 记录仪的固件包含最初由 David Ireland 编写的 BIGDIGITS 多倍精度运算代码。版权所有 © 2001-8 D.I. Management Services Pty Limited <www.di-mgt.com.au>,经许可使用。

目录

目录	3
缩写表	5
简介	7
预期用途	7
使用禁忌	7
适用范围	7
使用警告及注意事项	8
操作人员说明	10
Nox T3s 描述	11
Nox T3s 界面	11
操作 Nox T3s	13
将 Nox T3s 连接至计算机	13
配置 Nox T3s 和从中下载数据	13
通过连接 Nox T3 上的 RIP 带,启动/停止运行	13
通过按下 Nox T3s 上的按钮,启动/停止记录(手动)	14
在预定时间开启 Nox T3s	14
Nox T3s 状态	15
Nox T3s 患者装配	18
将电池装入Nox T3s	18
连接 Nox T3s 和 Nox RIP 带	19
连接 Nox 鼻气流管	21
测量面罩压力	22
测量 ExG 信号	22
使用Nonin 3150 BLE脉搏血氧仪测量脉搏和血氧饱和度	23
将电池装入Nonin 3150脉搏血氧仪	24
选择血氧仪传感器尺寸	24

	连接Nonin 3150 BLE脉搏血氧仪和软式传感器	25
	在Nonin 3150 BLE脉搏血氧仪和Nox T3s之间建立连接	26
	维护	31
兼	医容的传感器和设备	34
规	·····································	38
	Nox T3s 和附件	38
	材料信息	40
监	i 管信息	41
	性能测试和验证摘要	41
	Nox T3s 分类	41
	符号和标签描述	41
	Bluetooth® 无线技术	44
	电磁兼容性 (EMC) 信息	44
子	· 工 未 王 冊	40

缩写表

ABS - 丙烯腈丁二烯苯乙烯共聚物

BMI - 身体质量指数

CISPR - Comité International Spécial des Perturbations Radioélectriques (英语:

国际无线电干扰特别委员会)

CMDR - 加拿大医疗器械法规

ECG - 心电图

EEG - 脑电图

EMG - 肌电图

EMC - 电磁兼容性

EOG - 眼电图

ESD - 静电放电

HF - 高频

IEC - 国际电工委员会

ISM - 工业、科研和医疗

MDD - 医疗器械指令

MRI - 核磁共振成像

NiMH - 镍氢充电电池

PAP - 气道正压通气

PC - 聚碳酸酯

PET - 聚对苯二甲酸乙二醇酯

PE - 聚乙烯

PID - 产品标识

PVC - 聚氯乙烯

RED - 无线电设备指令

RF - 射频

RIP - 呼吸电感体积描记法

SpO2 - 脉搏血氧仪测量的血氧饱和度

TPE - 热塑性弹性体

VID - 供应商标识

WEEE - 欧洲电子电器废弃物

简介

恭喜您选择 Nox T3s™ 记录仪。 Nox T3s 是一款穿戴式动态睡眠记录仪,也是 Nox T3s 系统的一部分。 其主要功能为运用内置传感器和附着于患者的传感器来记录睡眠期间的生理信号。 Nox T3s 记录仪具有一个内置 Bluetooth® 模块,可让其记录来自兼容辅助设备的信号。 安装记录仪和连接传感器的方法很简单,设置起来既方便又快捷。 Nox T3s 记录仪需由在 PC 上运行的 Noxturnal 软件(来自 Nox Medical)进行配置,该软件亦可用于查看、组织、分析及总结本设备所记录的所有信号。 检查的复杂性亦可通过变动测量生理信号的数目和类型来加以定义。

预期用途

Nox T3s 记录仪的用途是在使用者睡眠时对其生理信号进行动态记录。 所记录的信号之后会被下载到 PC,并使用 Nox T3s 应用程序(Noxturnal)进行查看和分析。 Nox T3s 记录仪适用于 2 岁以上的患者。

预期使用环境有医院、机构、睡眠中心、睡眠诊所或其他测试环境,包括患者的住所。

使用禁忌

Nox T3s 记录仪不适用于对患者进行任何监控或自动诊断。

适用范围

本手册既包含 Nox T3s 记录仪及其组件的使用信息,也包含已经过 Nox T3s 系统验证的外部传感器和辅助设备的信息。 Nox T3s 记录仪是 Nox T3 记录仪的新变体。

以下内容涵盖了使用Nox T3记录仪及其组件以及已通过Nox T3系统验证的外部传感器和辅助设备的使用:

Nox T3 手册

下图显示 Nox T3 记录仪和 Nox T3s 记录仪的不同外观。 请确保您遵循正确的记录仪手册。



Nox T3 记录仪



Nox T3s 记录仪

Noxturnal软件应用程序(设备配置、数据下载、查看和分析所需)的使用信息,请另外参阅:

Noxturnal手册

本手册仅供具备相关资格和技术的专业人员(医护专业人员与服务人员)使用。 自行使用的患者可至 Nox Medical 支持网站查阅装配说明。



▶ 备注:如需其他材料,请在 Nox Medical 网站 www.noxmedical.com 查询。

使用警告及注意事项

- ▶ 警告: Nox T3s 系统**未被证明可在下列情况中用于持续监控:** 设备操作失败可能会导致患者伤亡的情况。
- ▶ 注意: Nox T3s 记录仪符合国际标准 IEC 60601-1-2 对医用电气设备和/或系统设定的电磁兼容性规定。 该标准旨在提供合理的保护,防止典型医疗设备出现有害干扰。 然而,由于医护和其他环境中存在大量的射频发射设备和其他电气噪声源,因此靠近干扰源或者干扰源强度而产生的高电平干扰可能使设备的性能降低,并影响信号记录和数据分析,以至可能导致治疗不当。 医用电气设备需要特别注意电磁兼容性 (EMC),并且所有设备必须根据本手册"电磁兼容性 (EMC) 信息"部分提供的电磁兼容性 (EMC) 信息进行安装并投入使用。
- ▶ 警告: 使用非本手册中所列的附件、传感器、感测器和线缆可能会导致 Nox T3s 系统的辐射量增加和/或抗干扰性降低,并可能导致操作人员/患者受伤。
- ▶ 警告: Nox T3s 记录仪不应在其他设备邻近区域使用或者与其他设备堆叠使用。 如果必须在其他设备邻近区域使用或者与其他设备堆叠使用,相关人员则应该观察本设备,以确认它能够在这一将被使用的配置下正常运行,并防止可能导致操作人员/患者受伤的异常运行。
- ▶ 警告: Nox T3s 睡眠系统可能会在受到其它设备的干扰,导致患者受伤,即使其它设备符合国际无线电干扰特别委员会 (CISPR) 的辐射量规定。
- ▶ 注意: 暴露于射频辐射。
- ▶ 警告:用于连接信号输入、信号输出或其他接口的外部设备和所有辅助设备均应符合相关产品安全标准,如 IT 设备的 IEC 60950-1 和医用电气设备的 IEC 60601 标准,以免发生触电危险。此外,所有这类组合(系统)均应符合一般标准 IEC 60601-1 3/3.1/3.2 版第 16 条所载的安全规定。任何不符合 IEC 60601-1 中所载漏电规定的设备均应远离患者放置,即距离患者支持设备至少 1.5 米。任何将外部设备连接到信号输入、信号输出或其他接口的人员即构成系统组装者,因此须负责使系统符合相关规定。如有任何问题,请联系合格的医疗技术人员或您当地的代表。
- ▶ 注意: Nox T3s 记录仪设计确保,若起搏器满足: EN 45502-2-1 有源植入式医疗器械标准,则可以安全用于使用起搏器的患者。 用于治疗缓慢心律失常的有源植入式医疗器械(心脏起搏器)和/或EN 45502-2-2有源植入式医疗设备的特殊要求。 用于治疗快速心律失常的有源植入式医疗器械(包括植入式除颤器)的特殊要求。 使用不合标准的心脏起搏器可能会导致心脏起搏器的运行受到所使用的 Nox T3s 记录仪的影响,并可能导致患者受伤。 在心脏起搏器植入患者在使用设备之前,操作人员应该查阅心脏起搏器的随附文件,了解与之相关的认证和使用要求,或者如必要,联系制造商。
- ▶ 警告:请勿在进行放射线/X 光检查时使用 Nox T3s 记录仪和其附件。设备、线缆或电极所 吸收的能量可能导致过度加热并引起灼伤。

- ▶ 警告: Nox T3s 记录仪及其附件不适合与高频 (HF) 设备一同使用。 将此设备与高频 (HF) 设备一同使用可能会对患者造成严重的伤害。
- ▶ 警告: Nox T3s 记录仪并非防除颤器干扰型设备。 实施除颤前若未先将本设备卸除,可能导致电极部位形成高电流密度而引起患者灼伤,并可能对患者造成伤害。 实施除颤前未 先将本设备卸除,还可能改变电流的预定流量,从而影响除颤效能并可能导致患者受伤或死亡。
- ▶ 警告:请勿在核磁共振成像 (MRI) 环境中使用 Nox T3s 系统的任何部件,包括患者线缆和 电极。导电材料所吸收的能量可能会导致过度加热并引起灼伤。
- ▶ 注意: Nox T3s 记录仪和 Nox RIP 带应穿戴在衣服外面,以免对设备材料产生过敏反应。
- ▶ 警告: 应避免已连接但尚未使用的患者应用部件与其他导电部件(包括已连接保护接地线的部件)意外接触,以免对操作人员/患者造成潜在严重伤害。
- ▶ 警告:请勿使用损坏的设备、传感器或附件,否则可能造成 Nox T3s 系统的性能不佳,或导致患者/操作人员受伤。
- ▶ 警告:使用 USB 接口前,应先将 Nox T3s 记录仪和其附件从患者身上卸除,以免发生触电 危险。USB 接口仅限用于配置设备和从设备下载数据的用途。
- ▶ 警告: Nox T3s 记录仪内并无任何可由用户自行检修的部件。 检修工作仅限由授权的人员 执行。 由非授权人员执行检修工作可能影响数据分析,并可能导致治疗不当。 如果 Nox T3s 记录仪被擅自打开(打开电池盒除外),则保修无效。
- ▶ 警告:禁止对 Nox T3s 记录仪和其附件进行任何变更。 未经授权的变更可能会导致设备无法正常运行,并对患者造成严重的伤害。 为确保患者安全及 Nox T3s 系统的有效使用,仅限使用经过 Nox Medical 使用验证的附件。 请参阅"兼容的传感器和设备"部分。
- ▶ 警告: 如在 30 天内未使用 Nox T3s 记录仪,请取下设备内的电池,以免设备因电池漏电而损坏,以及避免对操作人员/患者造成轻度灼伤。
- ▶ 警告:请勿对 Nox T3s 记录仪及其附件进行高压蒸汽灭菌,或将其浸入任何类型的液体中。液体渗入设备可能引发触电危险。
- ▶ 警告: Nox T3s 记录仪不适合在含可燃麻醉混合气体(含空气、氧气或一氧化二氮)的环境中使用。 因为这可能产生静电或因温度超过上限而引燃火花,并造成灼伤或爆炸事故。
- ▶ 警告:与所有医疗设备一样,请小心翼翼地安排线缆和连接的位置,以减少出现缠结或 窒息的可能性。
- ▶ 注意: Nox RIP 带应该贴合患者的身体,不应绷得很紧,以致产生不舒服感。
- ▶ 警告: Nox 一次性 RIP 带、Nox 鼻气流管、Nox 滤管连接器、面罩压力管和 Nonin 腕带仅供单一患者使用。多名患者共用同一个一次性 RIP 带、气流导管、滤管连接器、面罩压力管和 Nonin 腕带,会带来交叉感染的风险。
- ▶ 警告: 一次性 RIP 带仅供单个患者使用。 重复使用一次性RIP带可能会影响记录信号的质量,并可能导致治疗不当。
- ▶ 警告: 电极仅限由熟悉其正确放置和使用方式的医护人员使用,或在相关人员的指导下使用。电极使用和放置不正确可能会影响数据的记录,并从而影响其解释和诊断。
- ▶ 警告: 电极应仅用于干净且完整的皮肤上(例如没有开放性伤口、病灶、感染或发炎) 以防止感染。
- ▶ 警告: 为防止交叉污染,请在打开 Nonin 3150 BLE 脉搏血氧仪后,通过将手指(患者除外)插入传感器中,确保正确清洁软式 SpO2 传感器。参照第三方脉搏血氧仪随附的使用方清洁说明。
- ▶ 注意:运输 Nox T3s 记录仪和其附件时,应先将其装入随附的手提箱中,以确保设备得到 充分的保护,并防止设备损坏。



- ▶ 请在使用前仔细阅读本手册,尤其是标有感叹号的部分。
- ▶ 备注:对于操作支持,如果出现使用错误,网络安全事件或其他类型的事件,请联系 support@noxmedical.com

操作人员说明

操作人员应联系Nox Medical或其销售代表,

- 以在必要时,取得设置、连接、操作或维护 Nox T3s 系统及其附件,以及已经过该系统 验证的适用外部传感器和辅助设备的协助;或者
- 以通报异常运作或事件。

支持信息和 Nox Medical 销售代表的相关信息,请上 Nox Medical 网站查询: www.noxmedical.com/distributors。

Nox T3s 描述

Nox T3s 是一款穿戴式动态睡眠记录仪。

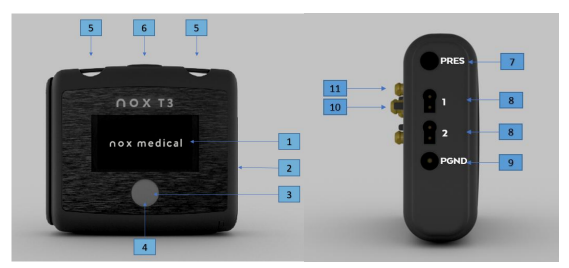
本设备的输入通道和内置功能包括:

- 2个双极通道:用于记录心电图 (ECG)、肌电图 (EMG)、脑电图 (EEG)或眼电图 (EOG)
- 1个地面通道
- 1个压力/导管通道:用于记录鼻或面罩压力
- 2个呼吸运动通道:用于记录腹部和胸部呼吸运动信号
- 三维内置加速传感器: 用于记录患者的体位和活动
- 内置话筒:用于记录音频和鼾声
- 内置 Bluetooth® 模块: 用于支持无线连接, 使设备能够记录来自兼容辅助设备的信号
- 内置光传感器:用于记录环境光

Nox T3s 记录仪由一节 AA 电池供电。

Nox T3s 界面

Nox T3s 记录仪界面由一个显示屏、数个按钮、数个传感器输入/连接以及一个 USB 接口组成。 USB 接口放置于电池盖下方,可连接 USB C 类线缆,以进行设备配置和数据下载。 请参看下面 的图和表,了解详细描述。



编号 功能

- 1 显示屏
- 2 电池盖 覆盖电池和 USB 接口
- 3 按钮
- 4 设备状态指示灯光传感器位于遮蔽式透明按钮下方
- 5 2个夹带环

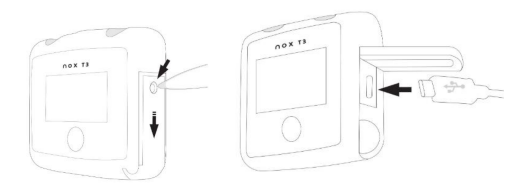
- 6 话筒-用于记录鼾声
- 7 气压阀(标记为"PRES")-连接外部鼻气流管/面罩压力管
- 8 通道1和2(标记为"1"和"2")-双极性防触摸输入
- 9 通道1和2的参考接地输入(标记为"PGND")-单极防触摸输入
- 10 2个金属按扣-连接腹部线缆
- 11 2个金属按扣 连接胸部 RIP 带

操作 Nox T3s

用户可以使用位于前面板上的一个按钮操作 Nox T3s 记录仪。 按按钮将打开显示屏。 显示屏将在 20 秒后自动关闭。

将 Nox T3s 连接至计算机

如要将 Nox T3s 记录仪连接至计算机,您需要使用设备上的 USB 接口。 USB 接口放置于电池盖下方,可防止儿童滥用及误用。 要打开电池仓盖,请用 Nox T3s 系统套件随附的 Nox 电池仓盖钥 匙按在电池仓盖销上,然后将电池仓盖向下滑至设备底部。 用 USB C 类线缆,将 Nox T3s 连接至计算机。 当设备与计算机相连时,无需装入电池。



当 Nox T3s 记录仪与计算机相连时,设备显示屏将亮起,并显示一条表示设备已连接到计算机的信息。

对于限制 USB 外围设备访问 USB 端口的 IT 环境,应允许在网络上使用以下供应商 id (VID) 和产品 id (PID) 与 Nox 记录仪设备通信: VID=0x1E0A,PID=0x1002。

配置 Nox T3s 和从中下载数据

如要下载记录或配置 Nox T3s 记录仪,您需要启动 Noxturnal 软件应用程序(版本 6.0 或更新版本),并将设备连接至计算机。 请参阅 Noxturnal 手册,了解更多有关如何执行这些任务的信息。

当您使用设备完成工作后,请从 Noxturnal 软件退出设备,并拔出 USB C 类线缆。 装入电池,然后关闭电池盒。请在未产生任何应力的情况下,朝着设备将电池盖推回去,然后朝着设备上方将它滑回适当位置,即可关闭电池盒。

通过连接 Nox T3 上的 RIP 带, 启动/停止运行

如果 Nox T3s 记录仪经过配置,通过连接 Nox 一次性 RIP 带开始记录,将在连接 Nox Thorax RIP 带时开始记录。 设备将指示您"连接带子进行记录"。 连接 Nox Thorax RIP 带后,将显示"记录持续时间",且屏幕顶部显示 REC 符号。 在显示屏关闭之后,按钮下方的灯将间歇闪烁绿色,表示记录正在进行。 如果 Nox Thorax RIP 带断开超过 30 秒,记录将停止。





通过按下 Nox T3s 上的按钮, 启动/停止记录(手动)

如果已将 Nox T3s 记录仪配置为通过按钮手动开始记录,可以使用按钮,手动开始记录。 按下按钮,打开显示屏。 设备将指示您"按住按钮开始记录"。 请在显示屏显示"记录持续时间"之前一直按住按钮。 请注意,在显示"记录持续时间"之前,需要按住按钮大约 4-5 秒。 此时,设备已开始记录数据,且屏幕项部出现 REC 符号。 在显示屏关闭之后,按钮下方的灯将间歇闪烁绿色,表示记录正在进行。 使用同样的方法,手动停止记录。





如果已在配置期间指定记录持续时间,那么记录将在指定的持续时间后自动停止。

在预定时间开启 Nox T3s

如果已将 Nox T3s 记录仪配置为在预定时间自动开始记录,则无需采取任何操作即可开始记录。在记录开始之前按按钮,将显示到指定记录开始时间的倒计时。 如果记录已开始,显示屏会显示当前的记录持续时间,并且显示屏上方会出现REC符号。





Nox T3s 状态

指示灯

当记录正在进行并且设备正常工作时,Nox T3s 记录仪上的指示灯会闪烁绿色。 当存在任何设备警告时,指示灯会闪烁黄色。 警告可能包括:

- 电池电量低
- 设备未获许可证。

显示屏

有关记录持续时间、记录状态和设备连接的信息会在显示屏上显示。 如果显示屏关闭,请按按钮将其打开。 再次按下该按钮,您将循环显示可用的显示。 在处于不活动状态 20 秒后,显示屏将再次自行关闭。

显示屏包括有关设备连接、时间和电池状态的信息。

- 1. 蓝牙符号和"X"或""复选标记在所有显示屏上均可见。✓✓ 此符号显示与血氧仪的蓝牙连接状态。 "X"表示没有蓝牙连接,""表示存在蓝牙连接。
- 2. 设备的时钟。 Nox T3s完成配 置后,其时钟会与PC同步,并 会在显示屏上方显示。
- 3. 右上方是电池指示器,显示电 池状态。 当设备装有新电池 时,电池指示器会显示为满 格。



设备开机后出现的第一个显示屏显示有关计划或进行中的记录信息,如前几节所述。 第二个显示屏显示血氧仪连接状态。

- 1. SpO₂ 旁边的"X"表示血氧仪未连接到设备。 ✓连接血氧仪后,""复选标记会出现。
- 2. 设备试图连接或已连接的血氧 仪的蓝牙设备地址(BDA)。



检查质量显示检查成功的标记。 检查成功标记有助于确定记录是否包含呼吸分析所需的信号。 如果检查显示不成功,患者也可再次记录,无需退回或重新配置设备。 如果需要打开"检查成功标记",可前往Noxturnal软件的设置 ->设备选项 ->检查成功标记。 如果"检查成功标记"已打开,"检查质量"即为第三个显示屏。

每个方块代表一次记录,方块数等于记录数。 空方块表示尚未执行记录。 填满的方块上有对号或叉号,表示记录成功的研究指示器。 停止记录时,标记为成功研究指示器。 对于成功研究指示器的评估,最短记录时间为 **15** 分钟。

如果一个或多个计划记录失败,则会自动添加额外的计划记录。

- 1. 带"✓"复选标记的填充方块表 示研究成功。
- 2. 带"X"的填充方块表示研究失 败。
- 3. 空方块表示尚未执行记录。



成功研究指示器的评估基于呼吸信号(鼻气流管、腹部和胸部 RIP)和 SpO2 信号。 在记录配置中设置的指定持续时间阈值(4 小时或 6 小时)内,如果 3 个呼吸信号中的 2 个和 SpO2 信号符合预定的质量阈值(默认设置为 4 小时),则记录成功研究指示器上会标有复选标记。

其他显示屏:

使用 USB-C 线缆将 Nox T3s 记录 仪与计算机连接时,会显示出 相应的图像。



Nox T3s 患者装配

在大多数情况下,装配工作会在患者家中进行,而患者需要遵照 Nox T3s 记录仪的装配说明将设备装配好。 建议由具备相关资格和技术的医护专业人员到患者家中向患者或照顾者(如患者为小孩)示范正确操作步骤。 自行使用的患者可至 Nox Medical 支持网站查阅装配说明。

向患者或照顾者(如患者为小孩)的示范内容应包括下列步骤:

- 1. 连接 Nox T3s 记录仪和传感器。
- 2. 测试传感器的连接情况。
- 3. 开始和停止记录(如使用手动记录模式)
- 4. 查看显示屏上的状态指示。

在开始记录前,请务必提醒患者/照顾者遵循指示操作。

在送患者回家之前:

- 1. 确保 Nox T3s 记录仪已准备妥当。
- 2. 确保手提箱内包含在患者家中执行记录所需的一切设备,包括电池。



- ▶ 备注:禁止儿童自行装配 Nox T3s。
- ▶ 警告:请勿使用损坏的设备、传感器或附件,否则,可能造成 Nox T3s 系统的性能不佳,或导致患者/操作人员受伤。
- ▶ 警告:与所有医疗设备一样,请小心翼翼地安排线缆和连接的位置, 以减少出现缠结或窒息的可能性。
- ▶ 注意:运输 Nox T3s 记录仪和其附件时,应先将其装入随附的手提箱中,以确保设备得到充分的保护,并防止设备损坏。

将电池装入Nox T3s

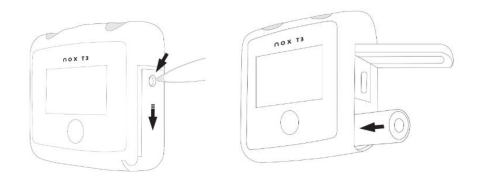
下面的列表旨在协助用户选择适用于 Nox T3s 检查的相关电池类型:

- 视电池类型而定,碱性电池可以记录8到16小时不等。
- 视检查和电池类型而定,锂电池可以记录 20 到 33 小时不等。
- 锂电池最适合多晚记录,因为此类电池可以记录3晚或以上,而无需更换电池。
- 对于可充电的 NiMH 电池,每 200 mAh 容量可记录 1 到 1.5 小时不等。因此,一个标准的2000 mAh电池可以记录10到15小时不等。



- ▶ 备注:每次进行睡眠检查时,请务必使用充满电或新的电池,以避免重新 开展睡眠检查的必要。
- ▶ 备注: Nox T3s 记录仪使用的所有锂电池均应符合标准 IEC 60086-4 原电池 第 4 部分: 锂电池的安全性。
- ▶ 备注: 记录持续时间取决于所使用的电池的质量。
- ▶ 备注:有关多个夜晚记录的进一步信息,请访问 Nox Medical 支持网站。

在您开始记录之前,请确认 Nox T3s 记录仪已装入新电池或充满电的电池。 如要装入新电池,请遵循下列操作:



- 1. 使用 Nox T3s 系统套件随附的 Nox 电池盖钥匙或类似工具按下电池盖销,然后朝向设备底部滑动电池盖,即可打开电池盒。
- 2. 将一节AA电池放入电池盒,并根据设备背面的图示调整电池的正负极(正 (+) 极朝向电池盖)。
- 3. 在未产生任何应力的情况下,朝着设备将盖子推回去,然后朝着设备上方将它滑回适 当位置,即可关闭电池盒。确认盖子已关严。

打开设备,即可检查电池的状态。 您可以通过位于设备显示屏右上方的电池状态指示器来检查电池状态。 在记录期间,当电池电量低时,设备将自动停止记录。

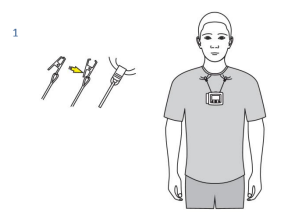
连接 Nox T3s 和 Nox RIP 带



- ▶ 注意: Nox T3s 记录仪和 Nox 一次性 RIP 带应穿戴在衣服外面,以免对设备 材料产生过敏反应。
- ▶ 警告: Nox 一次性 RIP 带仅供单次及单个患者使用。 重复使用 Nox 一次性 RIP 带可能会影响记录信号的质量,并可能导致治疗不当。 多名患者共用一条 Nox 一次性 RIP 带,存在交叉感染风险。

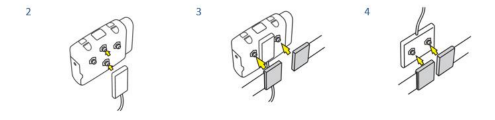
步骤1

将 Nox T3s 记录仪随附的夹子牢牢夹在患者的衬衫上。



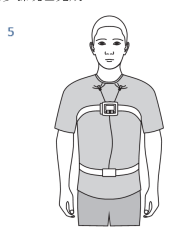
步骤 2 至步骤 4

- 将 Nox 腹部线缆按压到设备背面。
- 将 Nox 一次性 RIP 带放在胸部,然后将 RIP 带的末端按压到设备背面。
- 根据需要,调整 Nox 腹部线缆长度,具体方式如下:将线缆卷绕在腹部的连接装置上。将 Nox 一次性 RIP 带放在腹部,然后将其按压在适当的位置。



步骤 5

连接 Nox T3s 记录仪和 Nox 一次性 RIP 带的步骤现已完成。

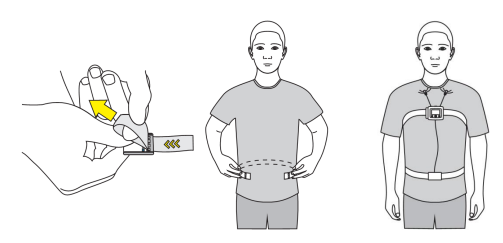


调整 Nox RIP 带



- ▶ 注意: Nox 一次性 RIP 带应该贴合患者的身体,不应绷得很紧,以致产生不舒服感。
- ▶ 备注:对大多数患者而言,如果患者基于自身腹围和/或身体质量指数 (BMI)选择了正确的带尺寸,则无需对 Nox 一次性 RIP 带进行调整。Nox 一次性 RIP 带包装中附有带尺寸选择表,敬请参阅,了解更多详细说明。

将 Nox 一次性 RIP 带缠绕在患者的腰部和胸部,然后使用各端上的环状物调整长度,以便将带长度调整到适当的位置,即当绑带处于未拉伸状态时,会覆盖患者腹围/胸围区域的三分之二。长度可以使用带的塑料连接器上的挂钩进行固定。

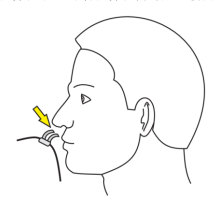


连接 Nox 鼻气流管

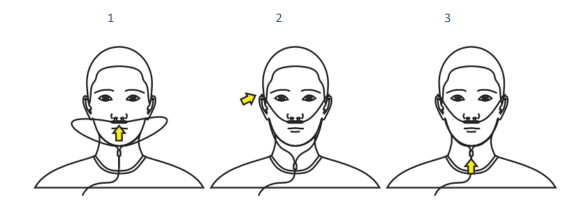


- ▶ 警告: Nox 鼻气流管仅供单个患者使用。 多名患者共用一根鼻气流管, 存在交叉感染风险。
- ▶ 备注:如必要,可以使用医用胶带将导管黏贴在面颊上,以使导管固定在 适当位置。
- ▶ 备注:带过滤器的 Nox 鼻气流管有一个内置疏水滤膜,它是测量鼻气流和 打鼾的首选设备,因为它旨在最大限度地提高信号质量并可以直接与 Nox T3s 记录仪一同使用。如果您使用一个不带过滤功能的螺旋锁接口导管, 则需要使用一个 Nox Medical 的滤管连接器来与 Nox T3s 记录仪相连接。

第 1 步将鼻气流导管轻轻放在鼻孔中。 导管在鼻孔内部应该朝向下方。



- 第2步将套管拉到耳朵上,然后将其置于下巴下方。
- 第3步将紧固件紧紧滑动到下巴下方,以将套管牢固地固定到位。



请参阅"兼容的传感器和设备"部分,了解已经过 Nox T3s 记录仪验证的 Nox 鼻气流管的类型。

测量面罩压力



- ▶ 警告: 面罩压力管和 Nox 滤管连接器仅供单个患者使用。 多名患者共用同个面罩压力管和滤管连接器,会带来交叉感染的风险。
- ▶ 备注: 面罩压力管仅可使用 Nox 滤管连接器与 Nox T3s 记录仪上的气压阀相 连。

面罩压力管用于与气道正压 (PAP) 面罩相连,以便测量面罩压力。 压力管通过 Nox Medical 的滤管连接器与 Nox T3s 记录仪上的气压阀连接。

请参阅"兼容的传感器和设备"部分,了解已经过 Nox T3s 记录仪验证的面罩压力管的类型。

测量 ExG 信号



- ▶ 警告: 电极仅限由熟悉其正确放置和使用方式的医护人员使用,或在相关人员的指导下使用。 电极使用和放置不正确可能影响数据的记录,并从而影响其解释和诊断。
- ▶ 警告: 电极应仅用于干净且完整的皮肤上(例如没有开放性伤口、病灶、 感染或发炎)以防止感染。

▶ 警告:确认电极和相关接头的导电部件(包括中性电极)不会接触到其他 导电部件(包括接地部件),以免对操作人员/患者造成潜在严重伤害。

Nox T3s 记录仪可记录任意组合的两个 ExG 通道,即 EMG、EOG、EEG 或 ECG。 电极导线需连接 至 Nox T3s 记录仪上的双极屏蔽式输入。 视不同的记录类型而定,电极需放置在身体的适用部位。

请参阅"兼容的传感器和设备"部分,了解已经过 Nox T3s 系统验证的电极和导线类型。

使用Nonin 3150 BLE脉搏血氧仪测量脉搏和血氧饱和度



- ▶ 警告: Nox T3s 系统未被证明可在下列情况中用于持续监控: 设备操作失败 可能会导致患者伤亡的情况。
- ▶ 警告:避免在传感器应用部位施以过大压力,否则可能造成传感器下方皮 肤损伤。
- ▶ 警告: 为防止性能不佳和/或患者受伤,请在使用前验证 Nox T3s 记录仪、血氧仪、传感器和其附件的兼容性。
- ▶ 警告: 更换电池前,请先确认血氧仪已关闭,未并且传感器未附在患者的 手指上。
- ▶ 注意:血氧仪含有抗躁动软件,可减少动作杂讯被误判成良好的脉搏值的可能性。然而,在某些情况下,此设备仍可能将动作误判成良好的脉搏值。
- ▶ 注意: 为了避免通过蓝牙传输数据时混淆或误判患者数据,请确认血氧仪已与正确的 Nox T3s 记录仪配对。
- ▶ 注意: 在将脉搏血氧仪固定在患者手腕上时,请勿固定地太紧,否则可能导致读数不准确和患者不适。
- ▶ 注意:请勿使用已损坏的传感器。如果传感器以任何方式受损,请立即停止使用并更换传感器。
- ▶ 注意:血氧仪是专为测量人体动脉血液中氧合血红蛋白的浓度而设计的一种仪器。可能降低脉搏血氧仪性能或影响测量准确性的因素如下:
 - 过多的环境光
 - 动作过大
 - 高频电刀干扰
 - 血流量限制器材(如动脉导管、压脉带、输液线等)
 - 传感器内的水分
 - 不当应用的传感器
 - 不正确的传感器类型
 - 不佳的脉冲质量
 - 静脉搏动
 - 贫血或血红蛋白浓度低
 - 心脏绿和其他心血管染色剂
 - 碳氧血红蛋白
 - 高铁血红蛋白

- 不正常的血红蛋白
- 人工指甲或指甲油
- 光路径中有残留物(如干血、脏污、油渍)
- ▶ 注意: 在家中使用血氧仪时,请避免将其暴露在灰尘和棉絮中。
- ▶ 注意: 当血液循环下降时,脉搏血氧仪可能会无法正常操作。此时可暖和或搓揉手指,或重新放置传感器。
- ▶ 备注:请参阅脉搏血氧仪和/或血氧仪传感器随附的第3方使用说明,了解 在单个部位的血氧仪最大应用时间。
- ▶ 备注:请参阅脉搏血氧仪和血氧仪传感器随附的第 3 方使用说明,了解额外的警告和注意事项。
- ▶ 警告: Nonin 腕带仅供单个患者使用。 腕带可以清洁,请参阅脉搏血氧仪 随附的第 3 方使用说明,了解正确的清洁方法,但清洁后的手腕带仅限用于同个患者,而不能用于其他患者。
- ▶ 如果使用或处置不当,电池可能会泄漏或爆炸。 如果设备要存放30天以上,请取出电池。请勿同时使用不同类型的电池。请勿同时混合充电和部分充电的电池。这些动作可能导致电池泄漏。

Nox T3s 记录仪能够与辅助 Bluetooth® 脉搏血氧仪进行通信,以记录血氧饱和度 (SpO₂)、脉率和体积描记图数据。

请参阅"兼容的传感器和设备"部分,了解 Nox T3s 系统所支持的脉搏血氧仪和传感器类型。

将电池装入Nonin 3150脉搏血氧仪

请参阅说明书随附的第 3 方使用说明,了解在使用 Nonin 3150 BLE 脉搏血氧仪时的电池更换信息。

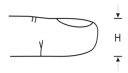


- ▶ 备注:一次性电池最多能够持续使用 48 小时,因此,请务必追踪脉氧仪的 使用次数。根据电池质量而定,建议每完成 2 至 3 次记录后更换电池。
- ▶ 备注: 如果您使用的是充电电池,则建议您在每次记录前更换电池。

选择血氧仪传感器尺寸

Nonin 可重复使用软式脉搏血氧仪传感器

建议根据手指高度(厚度)选择软式传感器尺寸。手指高度(H)的测量方式如下图所示。



手指高度如在 7.5 毫米 (0.3 英寸) 到 12.5 毫米 (0.5 英寸) 之间,应选择小号尺寸。

手指高度如在 10.5 毫米(0.4 英寸)到 19.0毫米(0.7 英寸)之间,应选择中号尺寸。

手指高度如在12.5毫米(0.5英寸)到25.5毫米(1.0英寸)之间,应选择大号尺寸。

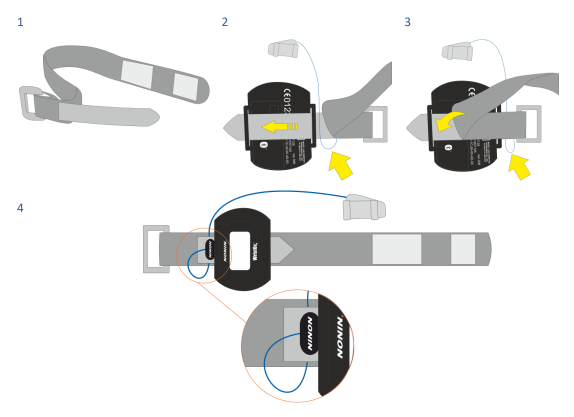
连接Nonin 3150 BLE脉搏血氧仪和软式传感器

Nonin 3150 BLE WristOx2 脉氧仪包装中随附的 Nox T3s 系统套件包括:

- WristOx2® 型号 3150 BLE 脉搏血氧仪
- 8000SM-WO2型可重复使用软式传感器
- 1条手腕带
- 操作人员手册光碟

步骤1至步骤4

- 1. 将手腕带的短端和长端分开。
- 2. 将短端插入血氧仪的夹带环中。
- 3. 将探头线置于手腕带的短端和长端之间。 将长端连接到短端,以将腕带固定在血氧仪上, 并将探针线固定在两端之间。
- 4. 完成后,血氧仪即已固定在手腕带上,并且探头线也已固定在两端之间,形成一个可防止直接拉扯连接器的环路。



步骤5至步骤6

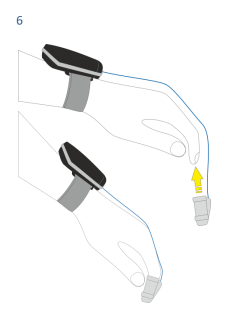


- ▶ 备注: 为了防止血氧仪脱落,可使用医用胶带固定线缆。
- 5. 将手腕带环绕在患者腕部。

6. 将探头放在手指上。







在Nonin 3150 BLE脉搏血氧仪和Nox T3s之间建立连接

在发送 Nox T3s 记录仪和附件进行动态记录之前,您需要确保 Nox T3s 记录仪与血氧仪之间已建立连接。在 Noxturnal 软件中进行配置期间后,即可完成 Nox T3s 记录仪与血氧仪的配对。 请按照以下说明进行操作,以便在 Nox T3s 记录仪和 Nonin 3150 BLE 血氧仪之间建立成功的连接。



备注: Nox T3s 记录仪将仅连接到 Nonin 3150 BLE 血氧仪,不支持连接到 Nonin 3150 Classic 血氧仪。 有关更多信息,请参阅Nox Medical支持页面。

配对程序

第1步:插入电池

首先将新电池/充满电的电池插入Nonin 3150 BLE脉搏血氧仪中。

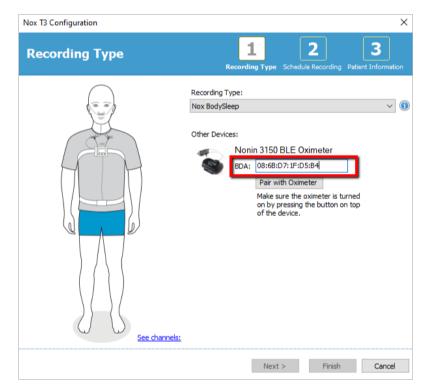
第 2 步: 打开 Nonin 3150 BLE 脉搏血氧仪

按下设备项部的灰色激活按钮(下图中的红色圆圈),打开 Nonin 3150 BLE 脉搏血氧仪,然后,您将看到显示屏打开。



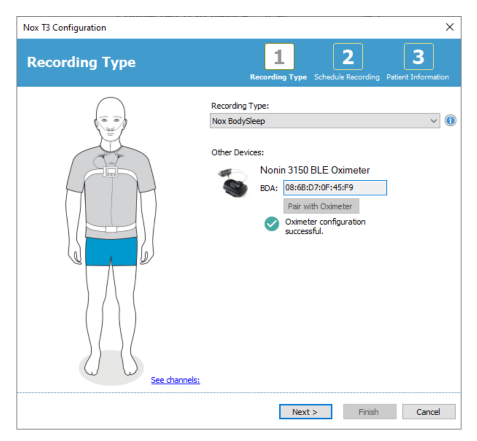
第 3 步:用 USB 线连接 Nox T3s 记录仪,并按照 Noxturnal 中的配置进行操作

填写 Nonin 3150 BLE 血氧仪背面的脉冲血氧仪的 BDA 编号

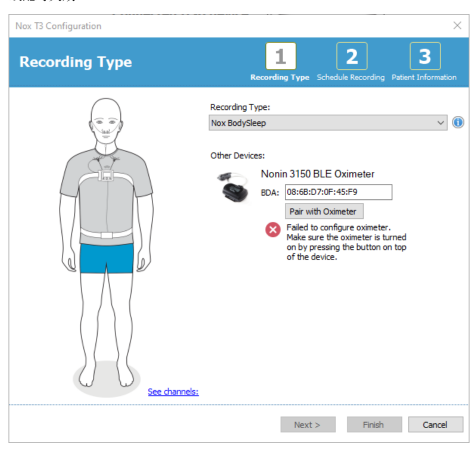




点击"与血氧仪配对",将执行配对或成功配对。



或配对失败。



如果失败,请按照软件中的故障排除提示进行操作,或参阅下面的故障排除提示。

第 4 步: 蓝牙唤醒模式。

如果在 Noxturnal 的配置步骤期间配对成功,则 Nonin 3150 BLE 已进入蓝牙唤醒模式。 蓝牙符号 在检查的规则时间间隔内闪烁表示。



当 Nox T3s 记录仪开始研究(手动开始或计划开始)时,Nonin 3150 BLE 将打开。

现在, Nox T3s 已经准备好打包并交付/运送给客户。

故障排除提示

Noxturnal血氧仪配对过程中的故障排除

不正确的BDA号码:

如果失败,请检查设备的BDA编号,并确保其与Nonin 3150 BLE血氧仪上的编号相匹配。



正确的BDA编号,但设备未配对

- a) 通过卸下电池并将电池再次插入血氧仪来重新启动血氧仪。 然后按住灰色的激活按钮,打开设备。从第3步开始重新进行配对程序。
- b) 通过从计算机上拔下 Nox T3s, 并重新插入, 重新启动 Nox T3s。 从步骤3开始重新进行 配对程序。



备注:该配对仅适用于 Nonin 3150 BLE 血氧仪,不支持 Nonin 3150 Classic 血氧仪。有关更多信息,请参阅Nox Medical支持页面。

备注:如果这种情况反复发生,则可能需要将血氧仪送去维修。

连接过程中对血氧仪的连接进行故障排除(在Noxturnal中成功配对之后)

请验证血氧仪使用的 BDA 号码与配置 Nox T3s 记录仪的号码相匹配。 Nox T3s 的配置中使用的 BDA 号码可以在显示血氧仪连接状态的设备显示屏上找到。 血氧仪的BDA编号在血氧仪的背面 展示。



在设备号与血氧仪号不匹配的情况下,则需要匹配第 3 步,在 Noxturnal 中,重新配置 Nox T3s,并输入正确的 BDA 号码。

正确的BDA号,但血氧仪在状态显示屏上仍标有"x":



这意味着 Nox T3s 记录仪和血氧仪未按预期配对。 要解决此问题,请尝试以下操作:

- c) 通过卸下电池并将电池再次插入血氧仪来重新启动血氧仪。 然后按住灰色的激活按钮,打开血氧仪。
- d) 通过取出并重新插入电池,重新启动 Nox T3s 记录仪。



备注:如果这样做不能解决问题,并且反复发生,则可能需要将 Nox T3s 或血氧仪送去维修。

如需更多有关故障排除信息,请访问Nox Medical支持网站。

维护

Nox T3s 系统仅限由具备相关资格和技术的专业人员(医护专业人员与维修人员)进行维护。

Nox T3s 记录仪和附件应该存放在一个干净且干燥的地方。

处理 Nox T3s 记录仪时应特别小心,并防止它受到机械冲击以及沾上灰尘和液体。 本设备不具有防水或防溅性能。

如要更新 Nox T3s 记录仪,您需要在与设备相连的计算机上运行适用的 Noxturnal 软件(版本 6.0 或更新版本)。请参阅适用的 Noxturnal 手册,了解更多有关如何执行此任务的信息。

您不需要定期对 Nox T3s 记录仪或附件(包括患者缆线)进行测试。

假设一年进行 200 次检查,则 Nox T3s 记录仪和 Nox T3s 便携包的使用寿命为 5 年或相当于 200 项检查的总寿命。

Nox 腹部线缆的使用寿命为1年。

Nox咬合式电极引线和Nox双极咬合式电极引线的使用寿命为1年。

使用寿命取决于是否完全遵守本手册中给出的使用说明。



- ▶ 警告: 如在 30 天内未使用 Nox T3s 记录仪,请取下设备内的电池,以免设备因电池漏电而损坏,以及避免对操作人员/患者造成轻度灼伤。
- ▶ 警告: Nox T3s 记录仪内并无任何可由用户自行检修的部件。 检修工作仅限由授权的人员执行。 由非授权人员执行检修工作可能影响数据分析,并可能导致治疗不当。 如果 Nox T3s 记录仪被擅自打开(打开电池盒除外),则保修无效。
- ▶ 警告: 禁止对 Nox T3s 记录仪和其附件进行任何变更。 未经授权的变更可能 会导致设备无法正常运行,并对患者造成严重的伤害。
- ▶ 备注: 绝不建议将 Nox T3s 记录仪的固件降级。降级固件将导致设备失去校准: 校准值将被默认值取代,这可能会影响正在记录的压力和阻抗信号。 仅限使用来自 Nox Medical 的固件文件,升级 Nox T3s 记录仪。

环境条件

温度 工作: +5°C至+40°C(+41°F至+104°F)

运输/储存: -25°C 至 + 70°C (-13°F 至 +158°F)

相对湿度 工作: 15-90%(无冷凝)

运输/储存: 10-95% (无冷凝)

压力 可承受从 700 到 1060 百帕不等的大气压力

校准

Nox T3s 记录仪已经过出厂校准。 无需进一步校准。

清洁 Nox T3s 和其附件



- ▶ 警告:请勿对 Nox T3s 记录仪及其附件进行高压蒸汽灭菌,或将其浸入任何类型的液体中。液体渗入设备可能引发触电危险。
- ▶ 备注:请将 Nox T3s 记录仪与其相连的传感器分开清洁。
- ▶ 备注: Nox T3s 记录仪组件不具备灭菌特性。
- ▶ 备注:将一次性产品重复用于多名患者,存在交叉感染风险。
- ▶ 备注: 有关清洁/消毒和重复使用第3方组件及第3方传感器的信息,请 参阅说明书随附的第3方适用信息。
- ▶ 备注: 清洁 Nox T3s 系统可重复使用组件的方法不正确,可能会给患者或临床医生造成污染和/或生物危险。
- ▶ 备注:应按照联邦、州和地方法规,将脏污的毛巾/布作为生物危害物质进行处理。

使用后,应立即清洁所有可重复使用的组件,以防止残留的污垢积聚并最大程度减少患者之间的污垢转移。

Nox T3s 系统清洁说明

材料/设备:

- Endozime® AW Plus
- 无绒布
- 手套
- 软毛尼龙刷(即: 电极刷、牙刷或指甲刷)
- PDI Sani-Cloth Plus一次性灭菌布或经验证的等效消毒剂*

清洁/消毒程序:

- 1. 使用Endozime®AW Plus医院级清洁剂,制备溶液
 - 。 请遵循医院级清洁剂随附的说明
- 2. 将无绒布蘸上溶液
 - o 请勿在 Nox T3s 记录仪上倒入或喷酒任何液体
 - o 禁止任何液体进入 Nox T3s 记录仪的任何开口
 - o 请勿将缆线浸入液体中
 - o 避免清洁溶液接触线缆/电极连接器
- 3. 彻底擦拭所有表面区域,以去除所有可见的污垢和污染物。擦拭组件至少2分钟。如有必要,请使用软毛尼龙刷。
- 4. 目视检查清洁的组件,以确保没有残留的污垢。注意所有接合点和细节。如有必要,请重复第2步和第3步。
- 5. 消毒之前,请让组件完全风干(至少3分钟)
- 6. 要进行消毒,请使用新的 PDI Sani-Cloth Plus 杀菌剂一次性布或经过验证的等效消毒剂 擦拭*
- 7. 用消毒剂擦拭组件的所有表面至少三分钟
 - o 如果使用除 PDI Sani-Cloth Plus 杀菌剂一次性布料之外的其他消毒材料,请确保:

- 它们可以安全地用于金属和塑料
- 阅读制造商有关溶液接触时间说明,以提供充分消毒
- 8. 消毒之前,请让组件完全风干(至少1分钟)
- 9. 在适当的照明条件下(如果需要,可以放大)目视检查组件,以确认清洁/消毒过程没有损坏组件。检查表面磨损、变色、腐蚀或破裂情况。**

如有必要,可以在清洁之前取下 Nox T3s 记录仪上的夹子。上述清洁过程也适用于夹子。如果夹子明显受污染,则应将其更换。

- * PDI Sani-Cloth Plus 杀菌剂一次性布是美国环境保护署(EPA)注册的用于医疗器械消毒的产品。对于欧洲或世界其它地区,如果可以安全地在镀金、金属和塑料上使用,则可以使用经过等效验证的消毒剂。 欧洲也有 PDI 生产的类似消毒湿巾,建议用于 Nox T3s 系统: Super Sani-Cloth Plus 消毒湿巾, Sani-Cloth AF Universal 无酒精消毒湿巾和 Super Sani-Cloth Cleaning and Disinfectant Wipes(来自 PDI)。
- ** 如果在清洁过程中发生任何组件损坏,请立即与 Nox Medical 联系: support@noxmedical.com。在 Nox Medical 授权人员检查和维修设备之前,请勿尝试使用 Nox T3s 系统。

Nox 一次性 RIP 带仅供单个患者使用。

Nox 鼻气流管和滤管连接器仅供单个患者使用。

处置

请遵循与处置或回收本设备及附件(包括电池)有关的当地管理条例和回收指令。



- ▶ 备注:按照欧洲电子电器废弃物 (WEEE) 2012/19/EU 指令,请勿将本产品 当作未分类的城市垃圾进行处置。为了进行适当的处理、回收和再循环, 请将该产品送到指定的市政回收中心进行免费处理。 正确处理该产品将有助于节省宝贵的资源,并防止对人类健康和环境的任 何潜在负面影响,否则,可能由不正确的废物处理引发
- ▶ 备注:请联系您的经销商,了解有关组件回收或循环利用的信息。

兼容的传感器和设备



- ▶ 警告:禁止对 Nox T3s 记录仪和其附件进行任何变更。未经授权的变更可能会导致设备无法正常运行,并对患者造成严重的伤害。
- ▶ 备注:为确保患者安全及 Nox T3s 系统的有效使用,仅限使用经过 Nox Medical 使用验证的附件。

下表包含已使用 Nox T3s 记录仪进行验证的附件、传感器和设备相关的信息。

下列产品为已经过验证适配 Nox T3s 记录仪的 Nox 产品:

NOX一次性RIP带

类型	目录编号
Nox 一次性 RIP 带,超大号,14 套	551050
Nox 一次性 RIP 带,大号,20 套	551040
Nox 一次性 RIP 带,中号,20 套	551030
Nox 一次性 RIP 带,小号,20 套	551020
Nox 一次性 RIP 带,小儿用,20 套	551010

NOX鼻气流管/滤管连接器

类型	目录编号
带过滤器的 Nox 导管, 40 件	552010
Nox 滤管连接器,50 件	552110
带螺旋锁接口的 导管, 小儿用, 25件	552151

NOX T3S 系统组件

类型	目录编号
Nox 腹部线缆,小号	561212
Nox T3s 便携包	568012
Nox 维修套件,小号	569015
Nox 电池盖,小号	569020, 569022
Nox 夹带,小号	569021
Nox 电池盖钥匙	569014
Noxturnal	NA
Noxturnal CD	539010

NOX双极扣夹式导线

类型	目录编号
Nox 扣夹式双导线 50/100 厘米,橙色,锁眼接头,1件	554310
Nox 扣夹式双导线 30/50 厘米,米、橙色,锁眼接头,1件	554311
Nox 扣夹式双导线 148/150 厘米,灰色,锁眼接头,1 件	554312
Nox 扣夹式双导线 98/100 厘米,米、灰色,锁眼接头,1件	554313
Nox 扣夹式双导线 148/150 厘米,黑色,锁眼接头,1 件	554314
Nox 扣夹式双导线 98/100 厘米,米、黑色,锁眼接头,1件	554315
Nox 扣夹式双导线 50/52 厘米,白色,锁眼接头,1 件	554316
Nox 扣夹式双导线 30/32 厘米,米、白色,锁眼接头,1件	554317

NOX扣夹式导线

类型 目录编号

Nox100厘米扣夹式导线、绿色,1件	554022
Nox 扣夹式导线 50 厘米,米黄色-绿色,1件	554023
下列产品为已经过验证适配 Nox T3s 记录仪的第 3 方产品:	
导线和电极	
类型	目录编号
Ambu Blue Sensor® 扣夹式电极,50 件	554210
一次性扣夹式电极,小号,25件	554209
脉搏血氧仪	
类型	目录编号
Nonin WristOx ₂ 脉搏血氧仪,3150 BLE 型	541012
永搏血氧仪附件	
类型	目录编号
NONIN WristOx ₂ 软式传感器 – 小号	553010
NONIN WristOx ₂ 软式传感器 – 中号	553020
NONIN WristOx ₂ 软式传感器 – 大号	553030
NONIN WristOx ₂ 柔性传感器,附 25 个 Flexi 包,30 厘米线缆 – 成人用	553130
NONIN WristOx ₂ 腕带	564042
WristOx ₂ 一次性腕带	564050
面罩压力管	
类型	目录编号
面罩管,183厘米(72英寸),凹式 x 凸式,50件	552320
USB 线缆	
类型	目录编号
USB C 类线缆	562016

清洁

类型	目录编号
PDI Sani-Cloth Plus一次性杀菌布	559012
Sani-Cloth AF 通用 - PDI 无酒精消毒湿巾	559011
Endozime®AW Plus	NA

规格

Nox T3s 和附件

描述	属性		
<u>功能</u>			
Nox T3s 存储容量	•	4GB	
Nox T3s 记录时间	•	使用新的锂电池,可记录 >24 小时	
Nox T3s 内部通道	•	两个 RIP 呼吸运动	
	•	压力	
	•	呼吸声/鼾声	
	•	双极 (ExG)	
	•	体位	
	•	活动度	
	•	光	
Nox T3s 外部通道	•	通过 Bluetooth® 发送的血氧仪数据	
<u>物理特性</u>			
Nox T3s 设备的尺寸	•	宽68毫米、高62毫米、厚26毫米±3毫米	
Nox T3s 重量	•	70 克 ± 3 克 (不含电池)	
Nox T3s双极输入	•	防触摸1毫米锁孔连接器	
	•	输入范围±1024 mV	
	•	带宽: 0-80 Hz (6dB)	
	•	取样率: 200 Hz	
Nox T3s 压力传感器	•	压力输入范围: -5 cmH2O - +50 cmH ₂ O	
	•	带宽: 0-90 Hz (6dB)	
	•	取样率: 200 Hz	
	•	带 Nox 套管或 Nox 滤管连接器的连接接头	
Nox 腹部线缆长度	•	50 厘米(19.69 英寸)	
USB C类线缆	•	设备端的USB接口类型: Type-C	

▶ PC端的USB连接器类型:标准A

Nox 滤管连接器

带有凹式螺旋锁接口入的疏水滤膜,直径为 13 毫米(0.51 英寸), 具有 0.45 μm 过滤能力

<u>功率</u>

▶ 主机(数据配置和下载)

Nox T3s 电池类型 ▶ 碱性

▶ 锂电池

▶ 镍氢充电电池 (NiMH)

Nox T3s 显示屏

类型 ▶ OLED

显示屏尺寸 ▶ 19.5毫米 x 37毫米

分辨率 ▶ 128 点 x 64 点

Nox T3s 发送器

工作频率 ▶ 2.402-2.480 GHz

输出功率 ▶ ≤4 dBm

网络拓扑结构 ▶ 点对点:点对多点

天线类型 ▶ 内置

调制类型 ▶ 频移键控/调频扩频

带宽 ▶ 2 Mbps

<u>Nox T3s 采样率</u>

胸部和腹部 RIP ▶ 200 Hz

话筒 ▶ 8 kHz

血氧仪 - Pleth → 75 Hz

带宽 ▶

话筒 ▶ 内部 3.5 kHz 带宽

材料信息

组件	材料内容			
Nox T3s 记录仪	▶ 外壳 丙烯腈丁二烯苯乙烯 (ABS)/聚碳酸酯 (PC)			
	▶ 屏幕: 聚碳酸酯 (PC)			
	▶ 适配器: ABS/PC			
	▶ 卡扣:镀金不锈钢			
	▶ 夹子: TPU/TPE和镀镍钢			
Nox 腹部线缆	▶ 电缆线: 金属丝			
	▶ 缆线护套: PVC			
	▶ 腹部和胸部塑料外壳: PC/ABS			
	▶ 卡扣: 镀金不锈钢			
	▶ 设备端的弹性应力释放件: TPE			
	▶ 带端的弹性应力释放件: PVC			
	▶ 设备端的接触弹簧:弹簧钢			
Nox卡扣式电极线,双极	▶ 缆线护套: PVC			
	▶ 电缆线: 金属丝			
	▶ 连接器:镀金弹簧插座触头,Riteflex®			
	▶ 按扣:镀镍黄铜插座,Riteflex®			
Nox 扣夹式电极线缆,单极	▶ 缆线护套: PVC			
	▶ 电缆线: 金属丝			
	▶ 连接器:镀金弹簧插座触头,Riteflex®			
	▶ 按扣:镀镍黄铜插座,Riteflex®			
Nox T3s 便携包	▶ 外部零件: BLK 600D 聚酯纤维			
	▶ 内部零件: PU			
	▶ 插件: ABS			
Nox一次性RIP带	▶ 弹性带:聚酯纤维/多拉斯坦			
	▶ 连接器: ABS			
	▶ 皮带线:镀锡铜			

监管信息

性能测试和验证摘要

Nox T3s 系统已在不同的阶段进行测试和验证,包括内部测试、核查和验证以及外部测试,以确保产品的安全性、有效性和可靠性。 在整个设计过程中,根据要求规范和预期用途,该系统的设计已通过核查和验证,包括临床评估。 外部认可的测试室不仅已被用来进行遵守与电磁兼容性(EMC)和患者安全有关的适用标准所需的测试,而且也被用来进行额外的射频(RF)测试,以确保符合Federal Communications Commission(FCC)和无线电和电信终端设备 2014/53/EU (RED)的规定。

在患者安全和医疗设备标准的合规性方面,Nox T3s 系统仅针对本手册所列的传感器和附件进行核查和验证。核查和验证项目包括所有信号特性和 Nox T3s 系统提供的自动分析。

再有,一旦使用其它传感器或附件,则将使Nox Medical对医疗器械指令93/42/EEC(MDD)发出的符合性声明失效。 使用其他未经 Nox Medical 验证或非由 Nox Medical 建议的组件即会被视为对 Nox T3s 系统进行变更。 此等变更可能会导致系统无法正常运行,并对患者造成严重的伤害。

Nox Medical 拥有通过 ISO 13485: 2016 (MDSAP) 认证的质量管理体系,该体系符合医疗器械指令 (MDD-理事会指令 93/42/EEC(由指令 2007/47/EC 修订)的要求); 加拿大–医疗器械法规–第 1 部分–SOR 98/282; 澳大利亚– 2002 年《治疗用品(医疗器械)条例》,附表 3 第 1 部分(不包括第 1.6 部分)—完整的质量保证程序;日本 - 厚生劳动省法令第 169 号 (2004),经厚生劳动省法令第 60 号 (2021) 修订; PMD 法案和美国–21 CFR 820、21 CFR 803、21 CFR 806、21 CFR 807 – A 至 D 分节。

Nox T3s 分类



- ▶ 防电击的保护等级(应用部分):整个设备是应用部分,并归类为 **BF** 型 (请参见左侧的符号)。
- ▶ 设备电源:设备采用内部供电。
- ▶ 防止液体和悬浮微粒渗入的防护等级:
 - o Nox T3s 记录仪的防护等级为 IP22,即,符合 IEC 60529 标准的规定,可承受直径为 12.5 mm 或更大的固体异物,以及外壳倾斜 15°时垂直落下的水滴。 其没有防止喷洒或溅水的保护措施。
- ▶ 灭菌方法:设备交付时未灭菌或无需灭菌。
- ▶ 富氧环境适用性:设备不适用于富氧环境。
- ▶ 与易燃药剂和麻醉剂一起使用的适用性:设备**不适用于与易燃药剂或与空** 气、氧气或一氧化二氮混合的易燃麻醉剂一起使用。
- ▶ 操作模式: 该设备拟用于连续运行。

符号和标签描述



操作说明/参考使用说明

	制造商信息
<u>~~</u>	生产国和生产日期
②	请勿重复使用
SN	序列号
LOT	批次代码/生产批号
REF	目录编号/ 参考号
UDI	设备唯一标识
(01)1569431111XXXX(11)YYMMDD(21)WWWW WWWWW (01)1569431111XXXX(11)YYMMDD(10)ZZZZZZ	设备唯一标识(UDI);应用标识(01)代表设备标识(DI)("1569431111XXXX"),应用标识(11)代表生产日期/制造日期("YYMMDD",其中"YY"代表生产年份的最后两个数字,"MM"代表生产月份,"DD"代表生产日),应用标识(21)代表设备的序号("WWWWWWWWW")(如适用),应用标识(10)ZZZZZZ 代表设备的生产批号("ZZZZZZZ")(如适用)。
	以数据矩阵格式显示的设备唯一标识 (UDI)
(A) UDI	包含UDI信息的RfID
†	BF 型应用部分(使患者免受电击)
	按照欧洲电子电器废弃物 (WEEE) 2012/19/EU 指令,请勿将本产品当作未分类的城市垃圾进行处置。 为了进行适当的处理、回收和再循环,请将该产品送到指定的市政回收中心进行免费处理。 正确处理该产品将有助于节省宝贵的资源,并防止对人类健康和环境的任何潜在免死影响。 不则,可能也不正确的原物的

负面影响, 否则, 可能由不正确的废物处

理引发

 $\left(\left(\left(\begin{array}{c} \bullet \end{array} \right) \right) \right)$

C€2797/**C€**

Nox T3s

ASDB1SEU, ASDB1SKR

包含IC: 25077-NOXBLEMOD













IPN₁N₂







非电离电磁辐射。 设备包含射频发送 器: 在标有此符号的设备附近可能会出现 干扰

CE标志表明符合适用的欧盟法规/指令

品牌名称/型号名称

技术名称

加拿大工业部(IC)标签

蓝牙无线技术

温度限制

湿度限制

大气压力限制

保持干燥

易碎, 小心轻放

根据标准 IEC 60529 定义的防止液体和悬浮微粒渗入的防护等级,其中, N_1 定义防止悬浮微粒渗入的防护等级, N_2 定义防止水渗入的防护等级

对于MR(磁共振)环境不安全。

医疗器械

韩国通讯委员会认证标志

Bluetooth® 无线技术

Nox T3s 记录仪采用蓝牙® 5.0 无线技术,接收来自外部蓝牙模块的信号。

蓝牙无线技术以无线电通信线路为基础,可提供快速且可靠的数据传输。 蓝牙无线电使用工业、科研和医疗 (ISM) 频段内全球可用的频率范围,旨在确保全球范围内均具备通信兼容性,同时确保快速确认和跳频方案,以使连接具有稳健性,即使在嘈杂的无线电环境中,亦是如此。请参阅"规格"部分,了解有关 Nox T3s 记录仪的射频 (RF) 规格的详细信息。

蓝牙[®] 文字标识和标志是 Bluetooth SIG, Inc. 所拥有的注册商标,Nox Medical 在该公司许可下使用这些标识和标志。 其他商标和商号是其个自所有者的商标和商号。

电磁兼容性 (EMC) 信息



- ▶ 注意: 暴露于射频辐射。
- ▶ 便携式和移动式射频(RF)通信可能影响 Nox T3s 记录仪的性能。
- ▶ 警告: 便携式 RF 通信设备(包括外围设备,如天线缆线和外部天线)应与 Nox T3s 系统的任何部分(包括制造商指定的缆线)相距不超过 30 厘米(12 英寸)使用。 否则,可能会导致设备性能下降。
- ▶ 警告: Nox T3s 记录仪可能会吸收电磁干扰(EMI),导致 Noxturnal 软件中出现 干扰或改变的信号。 这可能会影响数据分析并导致错误的数据解释。
- ▶ 警告: Nox T3s 记录仪不应在其他设备邻近区域使用或者与其他设备堆叠使用。如果必须在其他设备邻近区域使用或者与其他设备堆叠使用,相关人员则应该观察本设备,以确认它能够在这一将被使用的配置下正常运行,并防止可能导致操作人员/患者受伤的异常运行。
- ▶ 警告:使用非本手册中所列的附件、传感器、感测器和线缆可能会导致 Nox T3s 记录仪的辐射量增加和/或抗干扰性降低,并可能导致操作人员/患者受伤。
- ▶ 警告: Nox T3s 系统可能会在受到其他设备的干扰下导致患者受伤,即使其他设备符合 International Special Committee on Radio Interference (CISPR) 的辐射量规定。
- ▶ 有关 Nox T3s 接取器符合标准 IEC 60601-1-2: 医用电气设备-第 1-2 部分: 基本安全性和基本性能的一般要求 并行标准: 电磁干扰 要求和测试的具体信息,请参考本节中的下表。

符合加拿大工业部(IC)法规的声明



注意:未经 Nox Medical 明确批准的任何变更或修改均可能使用户操作设备的权限无效。

本设备符合加拿大工业部免许可证 RSS 标准。 操作时需要符合以下两个条件:

- (1) 本设备不可产生干扰,以及
- (2) 本设备必须能够承受任何干扰,包括可能导致设备非正常工作的干扰。

该设备及其天线不得与其它任何发射器放在一起,除非按照IC多发射器产品程序进行。

IC 辐射暴露声明:

本设备符合针对便携式使用条件的RSS-102第5版的RF暴露安全要求。

符合 IEC 60601-1-2 标准: 医用电气设备 - 第 1-2 部分: 基本安全和基本性能的一般要求 - 并行标准: 电磁干扰 - 要求和测试。

电磁辐射

Nox T3s 记录仪适合在下面指定的电磁环境中使用。 本设备的客户或用户应该确保本设备在这样的环境中使用。

辐射测试	合规	电磁环境 – 指导			
射频辐射 CISPR 11	第1组	此类设备必须发出电磁能量,以便履行其预定功能。 附近的电子设备可能会受到影响。			
射频辐射 CISPR 11	B类				
谐波辐射 IEC 61000-3-2	不适用	此类设备适合在任何设施内使用,包括家庭设施以及那些直接连接到 公共低压供电网(为建筑物提供家用电源)的设施。			
电压波动/闪烁辐射 IEC 61000-3-3	不适用				

电磁抗扰度

Nox T3s 记录仪适合在下面指定的电磁环境中使用。 本设备的客户或用户应该确保本设备在这样的环境中使用。

抗扰性测试	IEC 60601 测试级别	合规水平		
静电放电(ESD)	±8 kV 触点	±8 kV 触点		
IEC 61000-4-2	±2 kV,±4 kV,±8 kV 和 ±15 kV 空气	±2 kV,±4 kV,±8 kV 和 ±15 kV 空气		
电气快速瞬变/脉冲群 IEC 61000-4-4	±2 kV 电源线 输入/输出零件端口为±1 kV 100 kHz重复频率	不适用		
电压冲击 IEC 61000-4-5	线对线±0.5 kV,±1 kV ±0.5 kV,±1 kV,±2 kV接地线	不适用		
电压骤降 IEC 61000-4-11	0% U _T 在0°、45°、90°、135°、180°、 225°、270°和315°下进行0.5个周期。 0% U _T 1个周期 70% U _T 25/30个周期	不适用		
电压中断 IEC 61000-4-11	0% U ₇ 250/300 个周期	不适用		
额定工频磁场	30 A/m	30 A/m		
IEC 61000-4-8	50或60Hz	60 Hz		
射频场引起的传导干扰 IEC 61000-4-6	3 V 0,15 MHz 至 80 MHz ISM和0.15MHz至80MHz之间的业余 无线电频段为6V 1kHz时80%AM	3 V 0,15 MHz 至 80 MHz ISM和0.15MHz至80MHz之间的业余无 线电频段为6V 1kHz时80%AM		
辐射射频电磁场 IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz 到 2.7 GHz 1kHz时80%AM	10 V/m 80 MHz 到 2.7 GHz 1kHz时80%AM		
射频无线通信设备的近场 IEC 61000-4-3	参考 射频无线通信设备的近场抗扰度	参考 射频无线通信设备的近场抗扰度		
备注 U_{T} 为应用测试水准之前的交流主电压。				

射频无线通信设备的近场抗扰度

Nox T3s 记录仪适合在下面指定的电磁环境中使用。 本设备的客户或用户应该确保本设备在这样的环境中使用。

测试频率 (兆赫)	带 (兆赫)	维护	调制	最大功率 (瓦)	距离 (分钟)	免疫测试 水平 (V/m)	合规 (是 / 否)
385	380-390	TETRA 400	脉冲调制 18Hz	1,8	0,3	27	是
450	430-470	GMRS 460, FRS 460	FM ±5 kHz 偏差 1 kHz正弦波	2	0,3	28	是
710			脉冲调制				
745	704-787	LTE频段13、17	LIE频段13、1/ 217 Hz 0.2		2 0,3	9	是
780							
810		GSM 800/900,			0,3	28	是
870	800-960	TETRA 800, 艾登820,	脉冲调制 18 Hz	2			
930		CDMA 850, LTE频段5	10 112				
1720		GSM 1800; CDMA 1900;		2	0,3	28	是
1845	1700- 1990	GSM 1900; DECT;	脉冲调制				
1970		1990 LTE频段1、3、4、 217 Hz	0,3	20	Æ.		
2450	2400- 2570	蓝牙, WLAN, 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE 频段 7	脉冲调制 217 Hz	2	0,3	28	是
5240 5500 5785	5100- 5800	WLAN 802.11 a/n	脉冲调制 217 Hz	0.2	0,3	9	是

关于本手册

本手册和相关翻译根据欧盟理事会于 2012 年 3 月 9 日所颁布的第 207/2012 号指令中关于医疗器械电子版使用说明的规定,以电子格式发布。 这些电子格式的使用说明可在 Nox Medical 网站上查阅,网址为: www.noxmedical.com/ifu。

电子版使用说明以 PDF 文档提供,打开这类文档必须使用 PDF 阅读器。 PDF 阅读器通常可免费取得。 请参阅所使用的 PDF 阅读器对于适用系统和硬件的要求。

如需索取硬拷贝文件,请发送电子邮件至 support@noxmedical.com 索取,此服务不会另外收取费用。 硬拷贝将于 7 个工作日内送达。