

プログラム (02) 疾病治療用プログラム
管理医療機器 呼吸装置治療支援プログラム 71040002

ケア オーケストレーター エッセンス

【形状・構造及び原理等】

- * 1. 動作原理
- 治療機器のリムーバブルメディア内の患者情報は、リムーバブルメディアリーダを介し、コンピュータにインストールされた本プログラムを経由してデータ転送を行い、コンピュータに保管される。又はアンコールプロ 2（承認番号：22800BZX00006000）からデータ移行を行うことで、本プログラムに保管することもできる。
- 管理者または医療従事者（登録担当者）が本プログラムにアクセスすると、保管された患者情報は本プログラムに表示される。なお、表示された情報は必要に応じてレポート出力できる。
- 管理者または医療従事者は必要に応じ、リムーバブルメディアを介して治療機器の処方を変更できる。処方を記録したリムーバブルメディアを治療機器に挿入することで、機器の処方を変更できる。

【使用目的又は効果】

本プログラムは、在宅及び院内で使用される人工呼吸器等の患者情報及び治療情報をコンピュータ環境で集中管理するために使用される。医療従事者はコンピュータより本プログラムを経由してデータにアクセスする。

また、医療従事者はリムーバブルメディアを介して、本プログラムにより人工呼吸器等の処方（設定パラメータ）を変更できる。

【使用方法等】

1. 初期設定
- (1) インストール
- 1) ケア オーケストレーター エッセンスを設計業者が指定した方法でコンピュータにインストールする。
- コンピュータは以下の仕様を満たすものを使用する。
- ** 最小システム要件
- CPU：2.0 GHz プロセッサ以上
- OS：Windows 10 64 ビットバージョン 1607（またはそれ以降）
- ストレージ：80 GB ハードドライブ
- RAM：
- トリロジー 100 plus、トリロジー 200 plus、トリロジー O2 plus、トリロジー Evo シリーズのユーザ：2 GB RAM 以上
- 上記以外のユーザ：1 GB RAM

2. 患者管理

- * 医師は本プログラムで以下の操作を行える。
- (1) 患者の追加
- (2) 患者の検索
- (3) 患者の記録の表示

* 3. 使用方法

医師は本プログラムで以下の操作を行える。

- (1) 治療データのダウンロード
- (2) 治療データの表示
- (3) 処方の作成
- (4) 処方をリムーバブルメディアに送信
- (5) 装置の追加と割り当て
- (6) ログアウト

* 組み合わせて使用する医療機器

（本プログラムがサポートしている医療機器は以下のとおり）

販売名	承認 / 認証番号	リムーバブルメディアの種類
REMstar Auto System One 60 シリーズ	22500BZX00268000	SD カード
BiPAP autoSV Advanced System One 60 シリーズ	22600BZX00073000	SD カード
BiPAP A40 シリーズ *	22600BZX00347000	SD カード
BiPAP ハイブリッド A30	22900BZX00317000	SD カード
ドリームステーション Auto	30200BZX00299000	SD カード
ドリームステーション Pro	22800BZX00314000	SD カード
ドリームステーション BiPAP Auto	22800BZX00348000	SD カード
ドリームステーション BiPAP autoSV	30100BZX00195000	SD カード
ドリームステーション Go	301AFBZX00071000	SD カード
トリロジー 100 plus	22600BZX00096000	SD カード
トリロジー 200 plus	22600BZX00100000	SD カード
トリロジー O2 plus	22600BZX00132000	SD カード
トリロジー Evo シリーズ	30200BZX00152000	USB メモリ
カフアシスト E70	22500BZX00492000	SD カード

*：Pro を除く

<使用方法等に関連する使用上の注意>

- 生命維持を目的として使用している人工呼吸器の処方変更は、医療従事者（医師又は医師の指示を受けた看護師若しくは臨床工学技士）が行うこと。
- 人工呼吸器等の設定値の変更後、意図した変更内容が正しく反映されていることを確認すること。また、設定値と実測値に乖離がないことを確認すること。

- ・処方記録したリムーバブルメディアを在宅で人工呼吸器等へ挿入して行う
処方変更の実施方法については、正常に完了したことの確認方法又は失敗し
た際の対処方法を医療従事者が患者に教育すること。
- * ・本プログラムは、治療機器で検出した気道閉鎖性無呼吸イベントほか各種イ
ベントを表示できるが、それらの情報のみで、患者の診断や治療を行わない。
- ・その他、使用方法については本プログラムのヘルプ機能を参照する。

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売業者：株式会社フィリップス・ジャパン

＜緊急連絡先＞

- * 1. 平日9:00～17:30
地域支店・営業所
※地域支店・営業所の連絡先は検索サイトより「フィリップス スリ
ープ&レスピラトリーケア事業部 事業所一覧」でご検索下さい。
- 2. 平日17:30以降～翌9:00、土・日曜日と祝祭日
機器安全センター 0120-633881

製造業者：PHILIPS RS NORTH AMERICA LLC

フィリップス アールエス ノース アメリカ エルエルシー
アメリカ合衆国