

ascom

Body Graph Manuale Utente

Versione 5.0

2024-03-21

Sommario

Digistat "Body Graph".....	3
1. Introduzione.....	3
2. Selezione del paziente.....	3
3. Selezione del modulo.....	4
4. Descrizione della schermata principale.....	4
4.1. Filtri.....	6
4.1.1. Visualizzazione dei dispositivi rimossi.....	7
4.1.2. Visualizzare i dispositivi documentati in modo errato.....	9
5. Inserimento del dispositivo.....	11
5.1. Descrizione della finestra "Aggiungi dispositivo".....	15
5.1.1. Dati.....	16
5.1.2. Parametri.....	18
6. Come rimuovere un dispositivo.....	19
7. Errata documentazione di un dispositivo ("Misfile").....	21
8. Come modificare i dati di un dispositivo.....	23
9. Come escludere un sito.....	26
9.1. Come operare su un sito escluso.....	29
9.1.1. Rimuovere.....	30
9.1.2. Misfile.....	31
10. Attività su un dispositivo.....	32
10.1. Aggiungi attività.....	32
10.2. Modificare, rimuovere, eseguire il "Misfile" delle attività.....	35

Digistat "Body Graph"



Per informazioni sull'ambiente del prodotto, sulle precauzioni, sulle avvertenze e sull'uso previsto, consultare i documenti *USR ITA Digistat Care* e/o *USR ITA Digistat Docs* (a seconda dei moduli installati - per la *Digistat Suite EU*) o *USR ENG Digistat Suite NA* (per la *Digistat Suite NA*). La conoscenza e la comprensione del documento appropriato sono obbligatorie per un uso corretto e sicuro di "Body Graph", descritto in questo documento.

1. Introduzione

Questo manuale descrive le caratteristiche e le funzionalità dell'applicazione web Digistat "Body Graph". Digistat "Body Graph" è uno strumento che consente di documentare i dispositivi invasivi applicati a un paziente e le possibili attività svolte su ciascun dispositivo. I dispositivi sono mappati su un grafico che rappresenta il corpo umano, suddiviso in aree corporee. La figura rappresentante il corpo umano visualizzata nella schermata principale dell'applicazione (Fig 3) può cambiare, secondo la configurazione, in base all'età e al sesso del paziente (al momento sono configurate tre possibilità: bambino; maschio adulto; femmina adulta).



L'immagine del corpo umano viene caricata in base a una query indicata nell'opzione di sistema *BodyAreaTypeCriteria*. Le aree del corpo e i dispositivi sono definiti nell'applicazione *Digistat Configurator Web*. Per ulteriori informazioni, contattare gli amministratori del sistema.

2. Selezione del paziente

Digistat "Body Graph" può essere lanciato solo dopo la selezione del paziente. Per selezionare un paziente,

- Fare clic sul pulsante **Seleziona paziente** indicato in Fig 1 A.



Fig 1

Si aprirà il modulo Patient Explorer Web. Per ulteriori istruzioni sulle funzionalità di gestione dei pazienti, consultare il manuale utente di Patient Explorer Web (Documento: *USR ITA Patient Explorer Web*).



A seconda della configurazione, è possibile configurare altri moduli per la selezione dei pazienti al posto di Patient Explorer Web. In questo caso, consultare la documentazione specifica per le istruzioni.

Quando si seleziona un paziente, il nome e i dati principali del paziente vengono visualizzati sul pulsante **Seleziona paziente** (Fig 2 **A**).



Fig 2

3. Selezione del modulo

Per lanciare Digistat "Body Graph":

- Fare clic sull'icona  nella barra laterale.

Viene quindi visualizzata la schermata principale dell'applicazione (Fig 3 - esempio).

4. Descrizione della schermata principale

La schermata principale dell'applicazione mostra graficamente (a sinistra) ed elenca in una tabella (a destra) i dispositivi già presenti per il paziente selezionato.



Fig 3

L'immagine è una mappa del corpo umano (Fig 3 **A**, Fig 4). Su questa mappa, le aree rosse sono quelle nelle quali è possibile inserire dispositivi (cioè sono cliccabili, si veda ad esempio la Fig 4 **A**), mentre le aree grigie non sono disponibili per l'inserimento di dispositivi (cioè non sono cliccabili, vedi ad esempio Fig 4 **B**). I punti colorati corrispondono ai dispositivi. Ogni punto è posizionato in accordo alla posizione effettiva del dispositivo fisico.

I pulsanti indicati in Fig 4 **C** permettono di ingrandire l'immagine () , ridurla () o riportarla alle dimensioni originali () dopo un eventuale ridimensionamento.

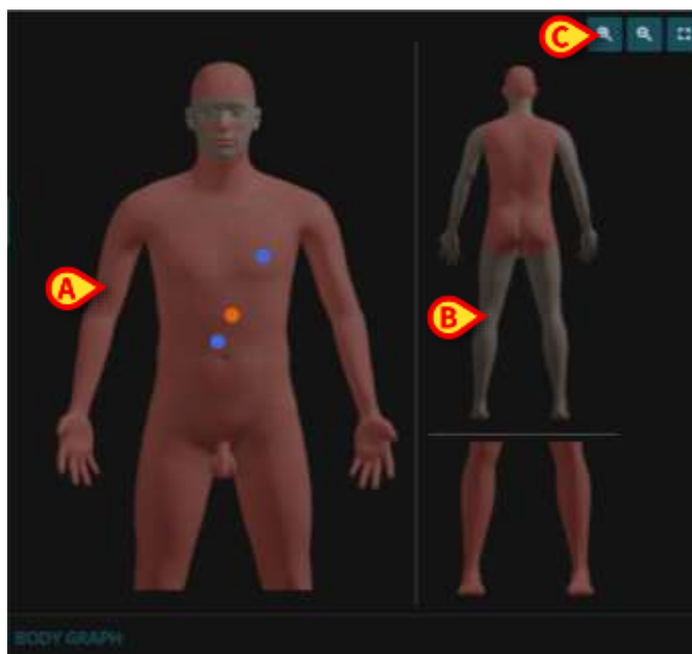


Fig 4

La tabella elenca i dispositivi già presenti per il paziente selezionato (Fig 3 B, Fig 5)

Devices						
	id	device	site	side	type	days
●	D01	Chest drainage	Superior (Chest)		Seldinger catheter	4
●	G02	Balloon Gastrostomy Tube	Stomach		Balloon Gastrostomy Tube	5
●	D03	Abdominal drainage	Fascia		Drainage (Abdominal)	4

Fig 5

Nella tabella, ogni riga corrisponde a un dispositivo. Per ogni dispositivo vengono fornite le seguenti informazioni:

- Icona colorata, che indica il tipo di dispositivo e consente di filtrare i dispositivi visualizzati (per le funzionalità di filtraggio, vedere la sezione 4.1);
- Codice identificativo del dispositivo;
- Nome del dispositivo (nome specifico);
- Sito di applicazione;
- Lato di applicazione (se pertinente);
- Tipo di dispositivo (generale);
- Giorni di permanenza.

Se un dispositivo non viene revisionato quando previsto, in base al numero di giorni specificato al momento dell'inserimento (sezione 5.1.1), nella tabella viene visualizzata un'icona specifica -  -. Si veda, ad esempio, la Fig 6, A.

Devices						
	id	device	site	side	type	days
	O00	Device Test	Lateral cervical		Device Test	
	A03	Slings & Supports	Upper Limb		Shoulder Immobilisation Sling	
	O04	Intracranial device	Subdural		EVD	
	O05	Intracranial device	Intraparenchymal		ICP Fiberoptic catheter	
	D06	Chest drainage	Mediastinum		Fuhrman catheter	

Fig 6

4.1. Filtri

I pulsanti indicati in Fig 3 **A** e Fig 7 consentono di filtrare i dispositivi già presenti e di visualizzare solo i tipi di dispositivo scelti.

The screenshot shows a 'Filters' section with several categories of devices represented by colored circles and radio buttons. Below this is a 'Devices' table with columns for id, device, site, side, type, and days.

id	device	site	side	type	days
D01	Chest drainage	Superior (Chest)		Seldinger catheter	4
G02	Balloon Gastrostomy Tube	Stomach		Balloon Gastrostomy Tube	5
D03	Abdominal drainage	Fascia		Drainage (Abdominal)	4

Fig 7

I pulsanti sono, di default, tutti selezionati (cioè: per impostazione predefinita vengono visualizzati tutti i tipi di dispositivi).

- Fare clic su un pulsante per deselectionarlo e nascondere i dispositivi appartenenti al tipo corrispondente.

I dispositivi saranno nascosti sia sulla tabella che sulla mappa corporea sulla sinistra. In Fig 8, ad esempio, il pulsante **Drenaggio** è deselectionato. Tutti i dispositivi appartenenti al tipo "Drenaggio" (quelli caratterizzati dal colore blu) sono quindi nascosti.

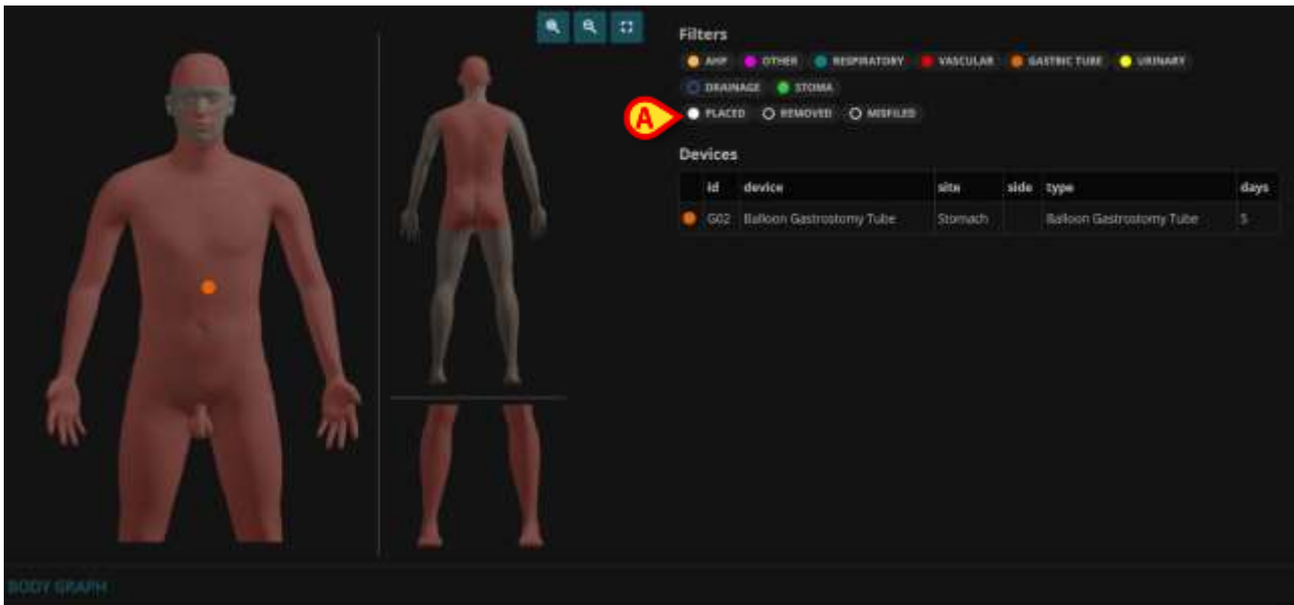


Fig 8

- Fare nuovamente clic su un pulsante-filtro deselezionato per selezionarlo di nuovo e visualizzare nuovamente i dispositivi.

I pulsanti indicati in Fig 8 **A** consentono di visualizzare i dispositivi presenti, quelli rimossi o quelli documentati in modo errato (vedere il paragrafo 6 per la procedura di rimozione dei dispositivi e il paragrafo 7 per la procedura di errata documentazione). Ciascuna opzione può essere selezionata o deselezionata indipendentemente dalle altre (cioè: si possono selezionare tutte e tre le opzioni contemporaneamente, o due, o una, o nessuna - se non è selezionato alcun pulsante, non viene visualizzato alcun dispositivo).

4.1.1. Visualizzazione dei dispositivi rimossi

Per visualizzare i dispositivi rimossi:

- Fare clic sul pulsante indicato in Fig 9 **A**.

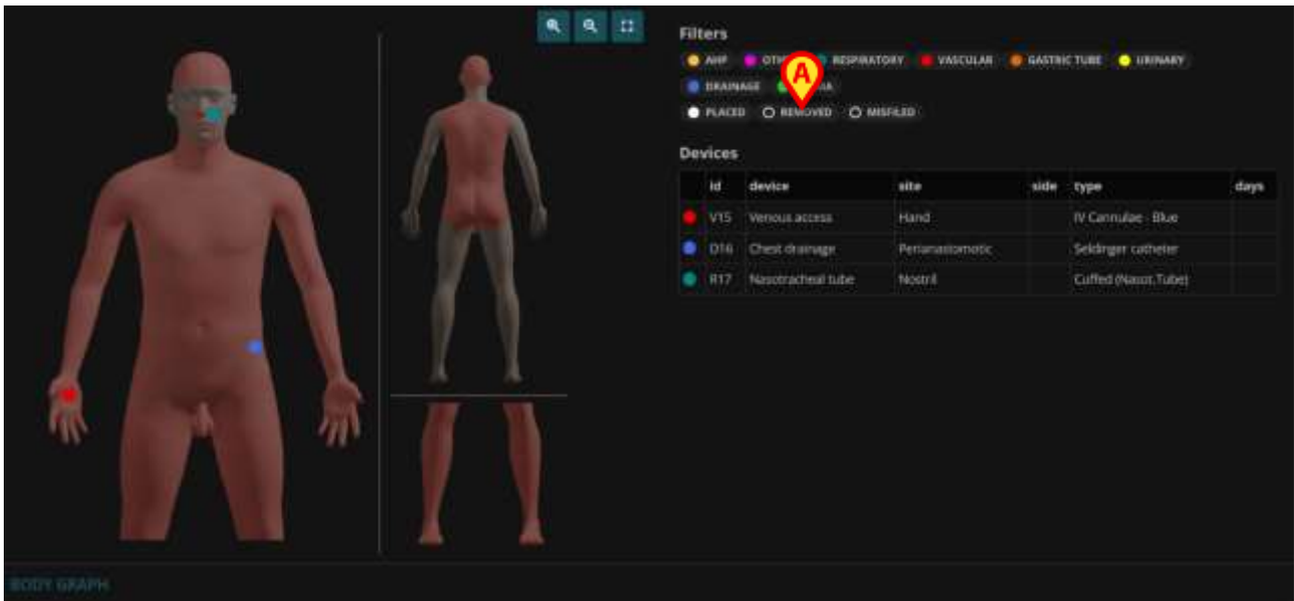


Fig 9

Il pulsante apparirà selezionato (Fig 10 **A**). I dispositivi rimossi saranno nuovamente visualizzati come punti grigi sulla mappa corporea (Fig 10 **B**) e come righe aggiuntive nella tabella dei dispositivi (Fig 10 **C**).

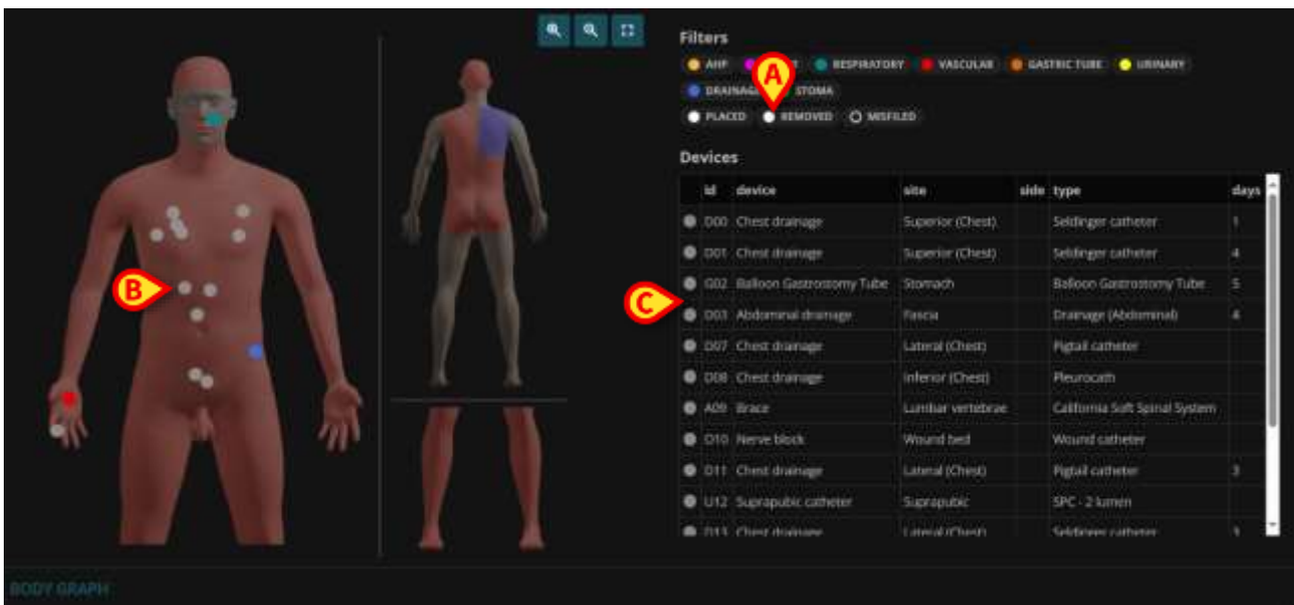


Fig 10

I dettagli di un dispositivo rimosso possono essere visualizzati facendo clic sul punto grigio corrispondente sulla mappa o sulla riga corrispondente della tabella. Si veda la Fig 11 per un esempio. I dettagli del dispositivo rimosso includono tutte le informazioni specificate in precedenza (vedere la sezione 5.1 per la descrizione della finestra dei dettagli del dispositivo) più le informazioni relative alla procedura di rimozione (operatore di rimozione, data/ora di rimozione e note di rimozione - Fig 11 **A**).

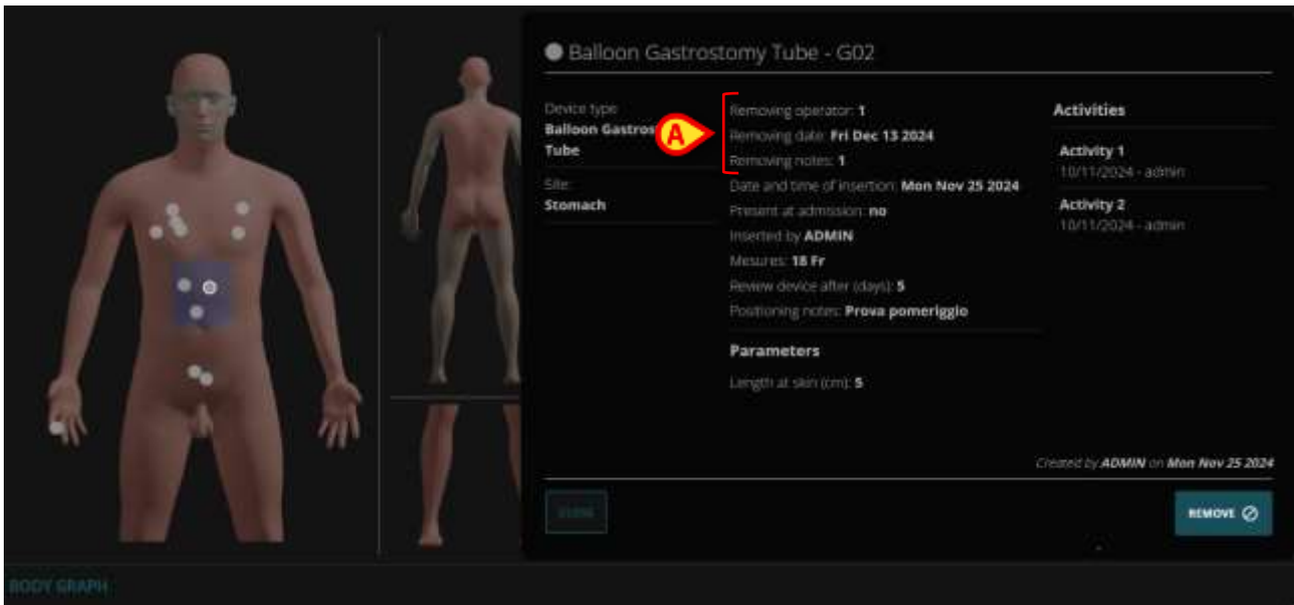


Fig 11

4.1.2. Visualizzare i dispositivi documentati in modo errato

Per visualizzare i dispositivi documentati in modo errato:

- Fare clic sul pulsante indicato in Fig 12 A.



Fig 12

Il pulsante apparirà selezionato (Fig 13 A). I dispositivi erroneamente inseriti saranno nuovamente visualizzati come punti grigi sulla mappa corporea (una tonalità di grigio più scura rispetto al grigio del "rimosso" - Fig 13 B) e come righe aggiuntive nella tabella dei dispositivi (Fig 13 C).



Fig 13

I dettagli di un dispositivo erroneamente documentato possono essere visualizzati facendo clic sul punto grigio corrispondente al dispositivo, sulla mappa o sulla riga corrispondente della tabella. Vedere Fig 14 per un esempio. I dettagli comprendono tutte le informazioni specificate in precedenza (si veda la sezione 5.1 per la descrizione della finestra dei dettagli del dispositivo) più le informazioni relative alla procedura di errato inserimento (operatore e note di errato inserimento - Fig 14 A).

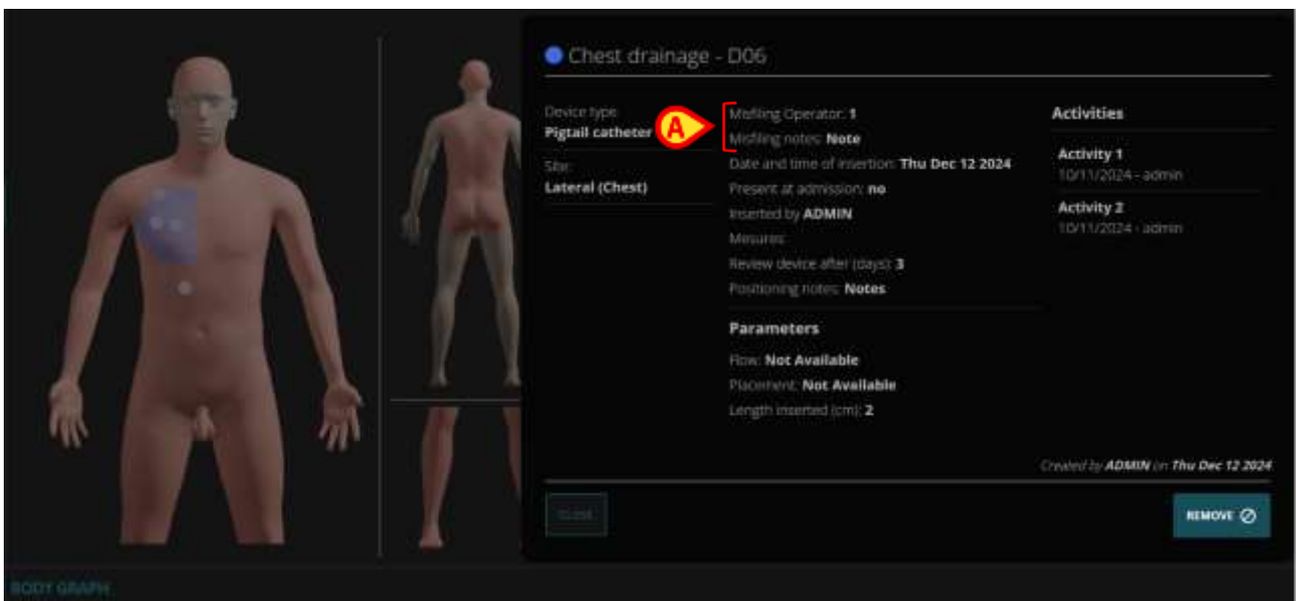


Fig 14

5. Inserimento del dispositivo

Questa sezione descrive come documentare l'applicazione di un nuovo dispositivo al paziente. La Fig 15 mostra un paziente senza dispositivi.

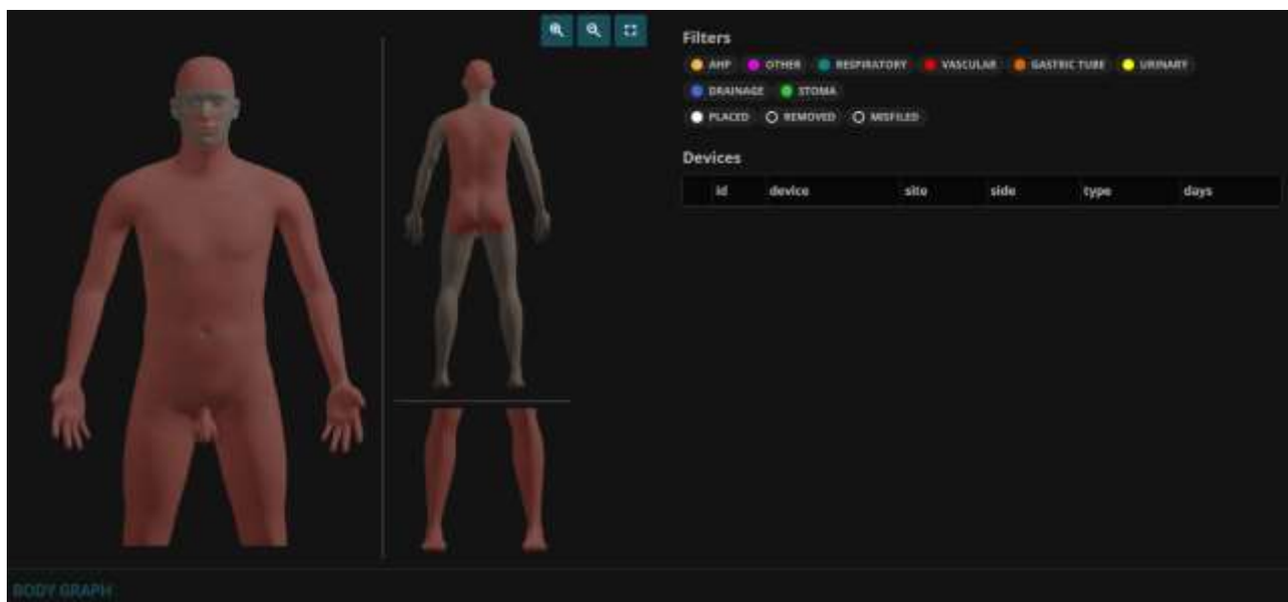


Fig 15

Per aggiungere un nuovo dispositivo:

- Spostare il puntatore del mouse sulla mappa del corpo.

Le aree vengono evidenziate quando il puntatore passa su di esse (Fig 16 **A**).



Fig 16

- Fare clic, all'interno dell'area evidenziata, sulla posizione in cui si trova il dispositivo.

La figura cambierà nel modo seguente.



Fig 17

Viene visualizzata una finestra che si riferisce all'area cliccata (Fig 18).

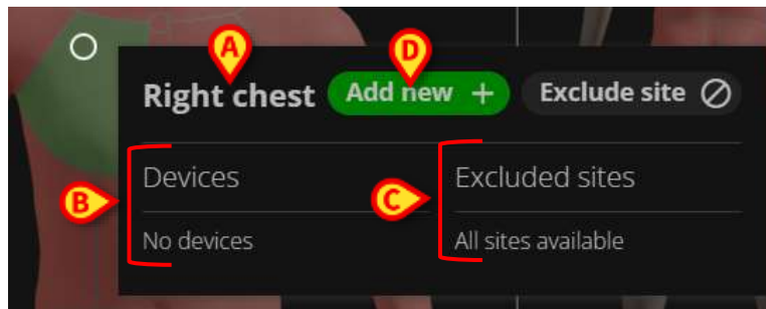


Fig 18

La finestra specifica il nome dell'area selezionata (Fig 18 **A**).

Se nella stessa area sono presenti altri dispositivi, questi vengono elencati sotto la voce "Dispositivi" (in Fig 18 **B** nessun dispositivo è già presente nella stessa area).

Alcuni siti possono essere esclusi. Se ci sono siti esclusi, questi sono elencati alla voce "Siti esclusi". Per la procedura di esclusione del sito, vedere la sezione 9. Tutti i siti sono disponibili in Fig 18 **C**.

Per aggiungere un nuovo dispositivo:

- Fare clic sul pulsante **Aggiungi nuovo**, indicato in Fig 18 **D**.

Verrà visualizzata la finestra "Aggiungi dispositivo" (Fig 19). La finestra elenca tutti i siti appartenenti all'area selezionata.

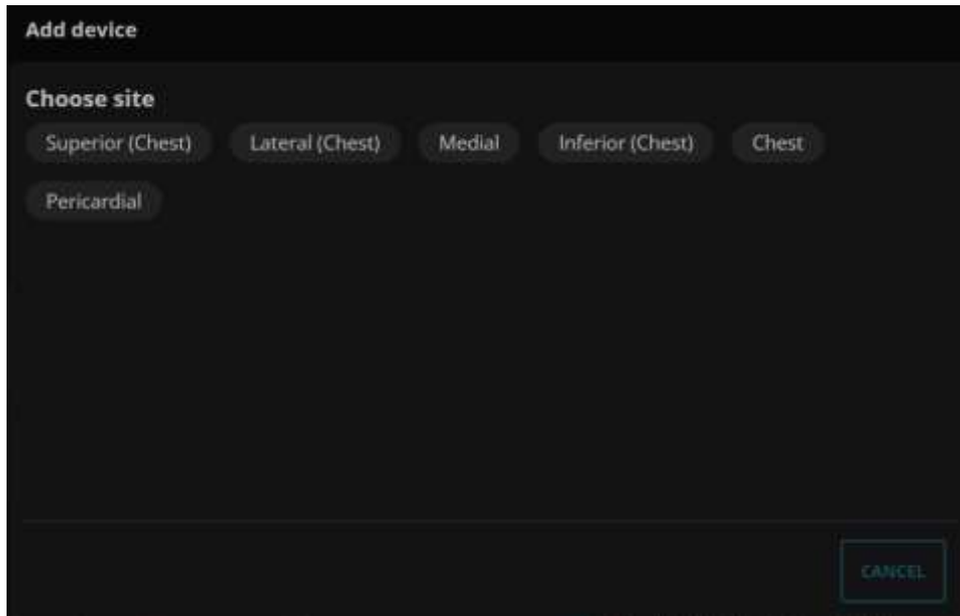


Fig 19

- Fare clic su un sito per sceglierlo.

Verrà visualizzata un'altra finestra che elenca i tipi di dispositivi possibili per il sito selezionato (Fig 20 **A**).

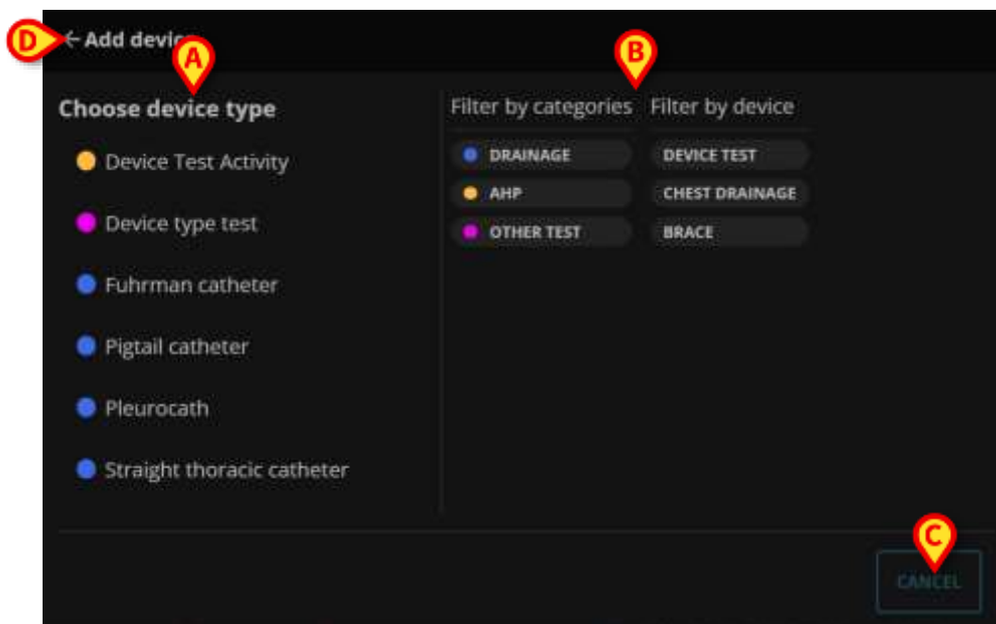


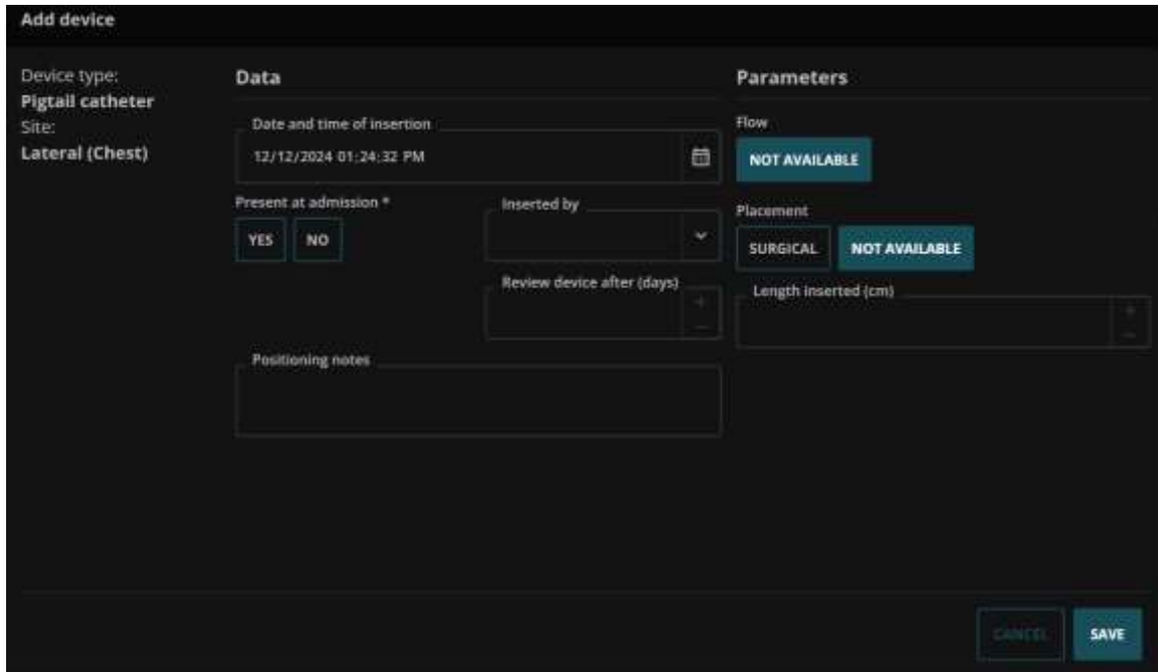
Fig 20

Se per lo stesso sito sono possibili diversi tipi, l'elenco può essere filtrato (per categoria o per dispositivo - Fig 20 **B**).

- Fare clic sul tipo di dispositivo richiesto.

Il pulsante **Annulla** (Fig 20 **C**) consente di abbandonare la procedura.
La freccia indietro indicata in Fig 20 **D** permette di tornare alla schermata precedente.

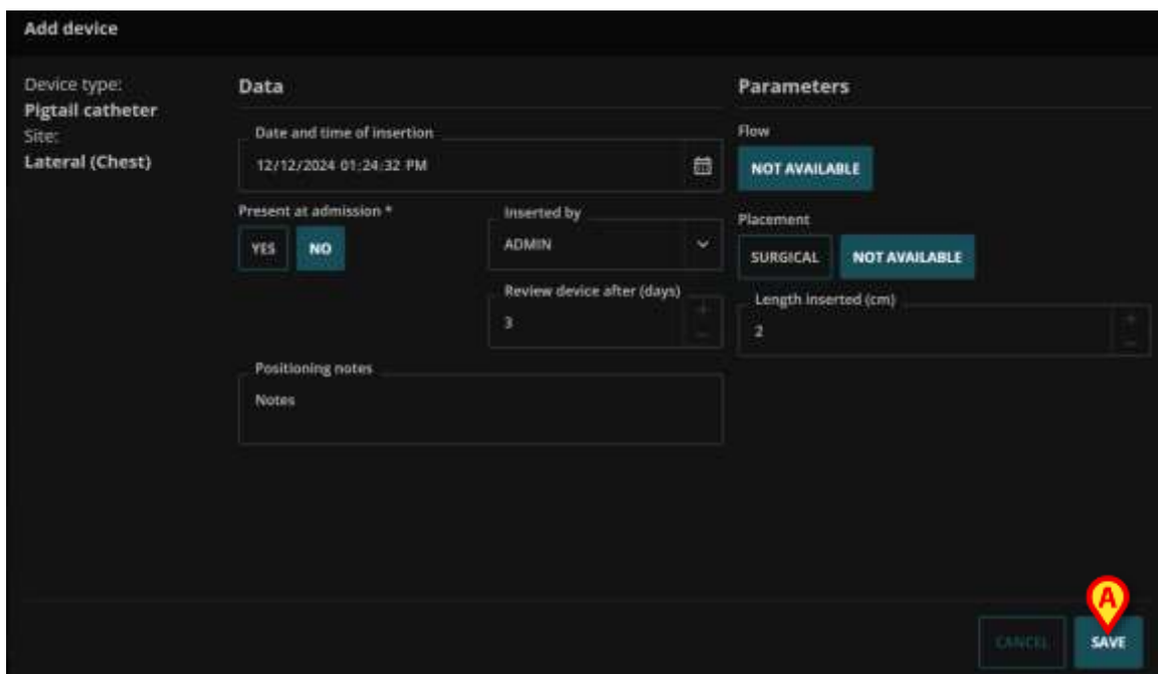
Si aprirà un'altra finestra, che consente di specificare le caratteristiche del dispositivo (in Fig 21 , è stato scelto il "catetere pigtail"). Questa finestra è descritta nel paragrafo 5.1.



The screenshot shows the 'Add device' form for a 'Pigtail catheter' at the 'Lateral (Chest)' site. The form is divided into three main sections: 'Data', 'Parameters', and 'Positioning notes'.
- **Data:** Includes 'Date and time of insertion' (12/12/2024 01:24:32 PM), 'Present at admission *' (YES/NO buttons), 'Inserted by' (dropdown menu), and 'Review device after (days)' (input field with +/- buttons).
- **Parameters:** Includes 'Flow' (NOT AVAILABLE), 'Placement' (SURGICAL, NOT AVAILABLE), and 'Length inserted (cm)' (input field with +/- buttons).
- **Positioning notes:** A text area for notes.
At the bottom right, there are 'CANCEL' and 'SAVE' buttons.

Fig 21

- Specificare i dati del dispositivo (come, ad esempio, in Fig 22).
- Fare clic su **Salva** (Fig 22 **A**).



This screenshot shows the 'Add device' form with data entered. The 'Data' section now includes 'Inserted by' set to 'ADMIN' and 'Review device after (days)' set to '3'. The 'Parameters' section shows 'Length inserted (cm)' set to '2'. A red location pin icon with the letter 'A' is overlaid on the 'SAVE' button at the bottom right.

Fig 22

Sulla mappa corporea verrà visualizzato un punto nella posizione corrispondente alla posizione effettiva del dispositivo sul corpo del paziente (Fig 23 **A**). Alla tabella presente sulla destra sarà aggiunta una riga che specifica le caratteristiche principali del dispositivo (Fig 23 **B**).

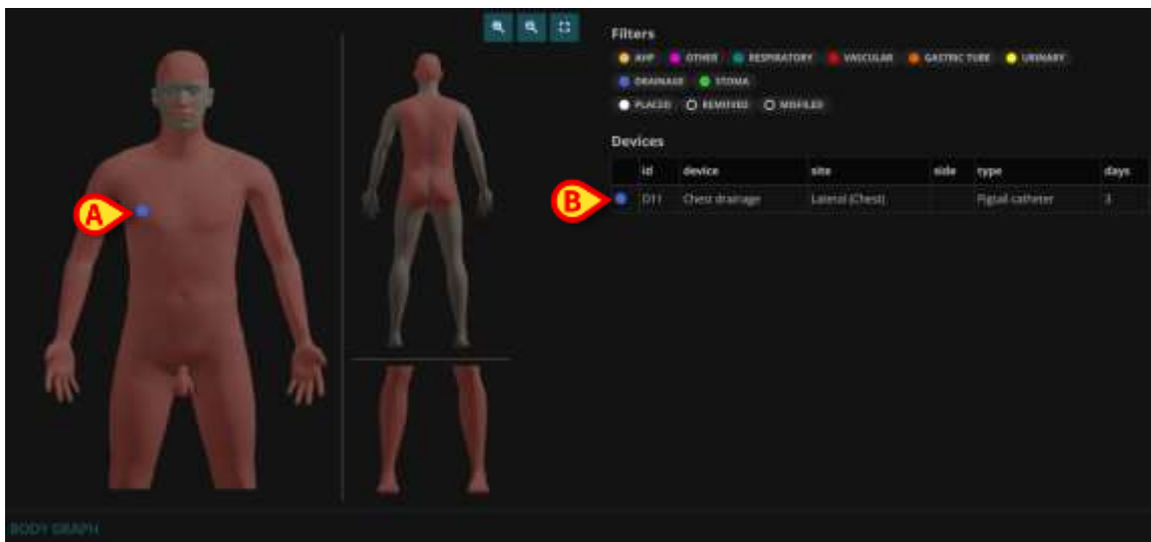


Fig 23

5.1. Descrizione della finestra "Aggiungi dispositivo"

Questo paragrafo descrive la finestra che, nel momento in cui viene inserito un nuovo dispositivo, consente di specificarne le caratteristiche (finestra "Aggiungi dispositivo" - Fig 24).

Add Device

Device type: **SPC - 2 lumen**
 Site: **Suprapubic**

Data

Date and time of insertion: 12/13/2024 09:08:40 AM

Present at admission * YES NO

Inserted by: [dropdown]

Size: [dropdown]

Review device after (days): [dropdown]

Positioning notes: [text area]

Parameters

Infl. balloon: Volume

3 ML 5 ML 10 ML 20 ML 30 ML
 40 ML 50 ML 60 ML 70 ML 75 ML
 80 ML 90 ML 100 ML NOT AVAILABLE

Infl. balloon: Fluid

STERILE WATER GLYCERIN 10% NOT AVAILABLE

Length

200 MM 230 MM 300 MM 400 MM
 NOT AVAILABLE

CANCEL SAVE

Fig 24

Il tipo di dispositivo e il sito di inserimento sono indicati nell'angolo in alto a sinistra (Fig 24 **A**).

5.1.1. Dati

La sezione “Dati” (Fig 24 **B**, Fig 25) è uguale per tutti i dispositivi e contiene informazioni generali sull'inserimento e il posizionamento del dispositivo.

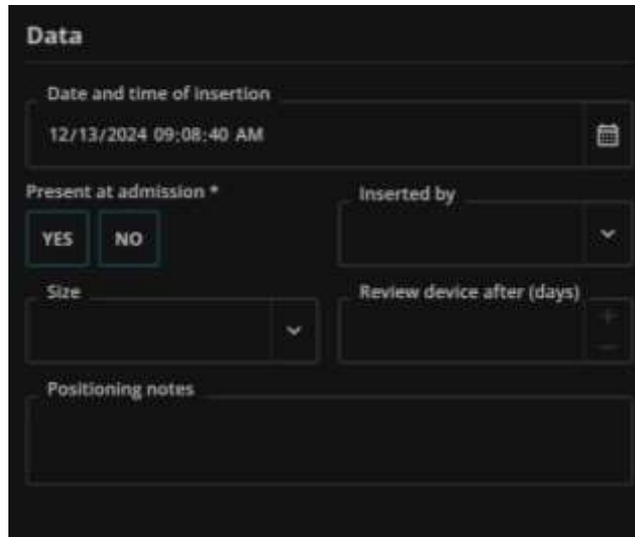


Fig 25

Vengono specificate le seguenti informazioni:

- **Data e ora di inserimento**

L'ora corrente è pre-impostata di default. Questo dato può essere modificato. È possibile specificare una data/ora passata se l'inserimento del dispositivo fisico, sul paziente, è stato eseguito significativamente prima che ci fosse la possibilità di registrarlo nell'applicazione "Body Graph".

Esistono due modi per modificare la data e l'ora:

Primo modo:

- Fare clic sul parametro da modificare (ad es. mese, giorno, ora, minuti, ecc.).

Le informazioni cliccate saranno evidenziate (Fig 26 **A**).

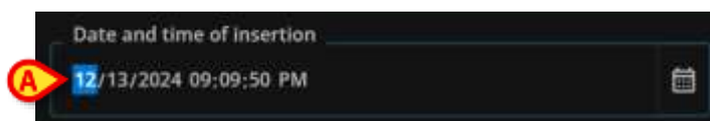


Fig 26

- Digitare il nuovo valore sulla tastiera del pc.
- Fare clic in un altro punto dello schermo.

Secondo modo:

- Fare clic sull'icona  che si trova sulla destra del campo data/ora (Fig 27 **A**).

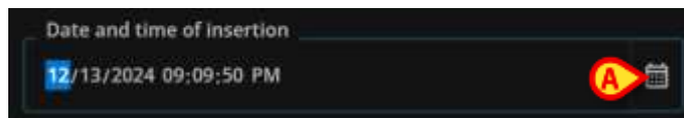


Fig 27

Si aprirà una finestra di selezione (Fig 28).

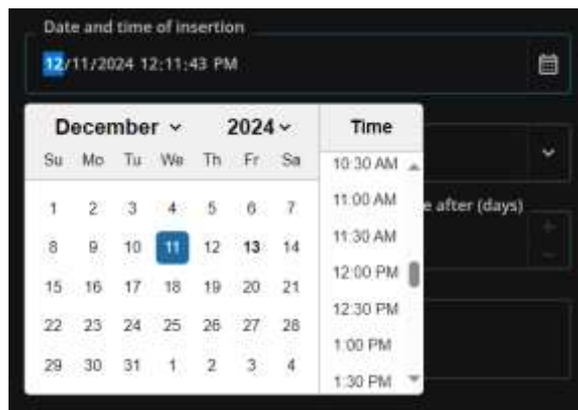


Fig 28

- Selezionare la data e l'ora desiderate.
- Cliccare altrove.
- **Presente all'ammissione (specifica obbligatoria)**

Fare clic su **SI** se il dispositivo era già presente al momento dell'ammissione del paziente.

- **Inserito da**

Menu a discesa contenente i nomi degli utenti abilitati a inserire quel tipo di dispositivo. Fare clic sul nome nel menu per selezionarlo.

- **Dimensione**

Menu a discesa contenente le opzioni possibili. Fare clic sull'opzione desiderata per selezionarla.



L'etichetta "Dimensione" può cambiare a seconda delle caratteristiche specifiche del dispositivo. Può essere, ad esempio, "Lunghezza", "Altezza", "Profondità" ecc.

- **Revisione dispositivo dopo (giorni)**

Digitare il numero di giorni o fare clic sui pulsanti  presenti sulla destra per aumentare/diminuire il numero di giorni (1 giorno per clic).

Se, dopo il numero di giorni qui specificato, il dispositivo non viene revisionato, nella tabella dei dispositivi viene visualizzata un'icona specifica -  - per informare l'utente che la revisione programmata non è stata eseguita (Fig 29 **A**).

Devices						
	id	device	site	side	type	days
	O00	Device Test	Lateral cervical		Device Test	
	A03	Slings & Supports	Upper Limb		Shoulder Immobilisation Sling	
	O04	Intracranial device	Subdural		EVD	
	O05	Intracranial device	Intraparenchymal		ICP Fiberoptic catheter	
	D06	Chest drainage	Mediastinum		Fuhrman catheter	

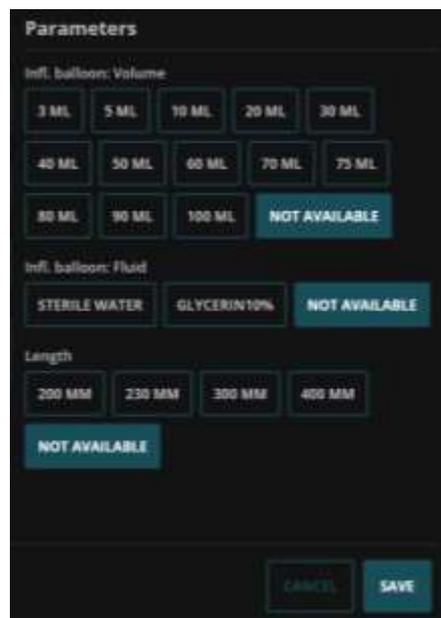
Fig 29

- **Note sul posizionamento**

Campo di testo libero. Digitare qui tutte le informazioni rilevanti sul posizionamento del dispositivo.

5.1.2. Parametri

La sezione dei parametri (Fig 24 **C**, Fig 30) cambia a seconda del tipo e delle caratteristiche del dispositivo. Diversi parametri sono rilevanti per diversi dispositivi: la sezione dei parametri è quindi specifica per il dispositivo correntemente selezionato. Per la specifica dei parametri sono utilizzati diversi tipi di campo (ad esempio: scelta multipla, pulsanti di opzione, menu a discesa, campi di testo libero, ecc.) Il contenuto del campo è indicato dal nome del campo stesso.



The image shows a 'Parameters' form with the following sections:

- Infl. balloon: Volume:** Buttons for 3 ML, 5 ML, 10 ML, 20 ML, 30 ML, 40 ML, 50 ML, 60 ML, 70 ML, 75 ML, 80 ML, 90 ML, 100 ML, and NOT AVAILABLE.
- Infl. balloon: Fluid:** Buttons for STERILE WATER, GLYCERIN10%, and NOT AVAILABLE.
- Length:** Buttons for 200 MM, 230 MM, 300 MM, 400 MM, and NOT AVAILABLE.
- At the bottom, there are CANCEL and SAVE buttons.

Fig 30

6. Come rimuovere un dispositivo

Per documentare che un dispositivo è stato rimosso dal corpo del paziente:

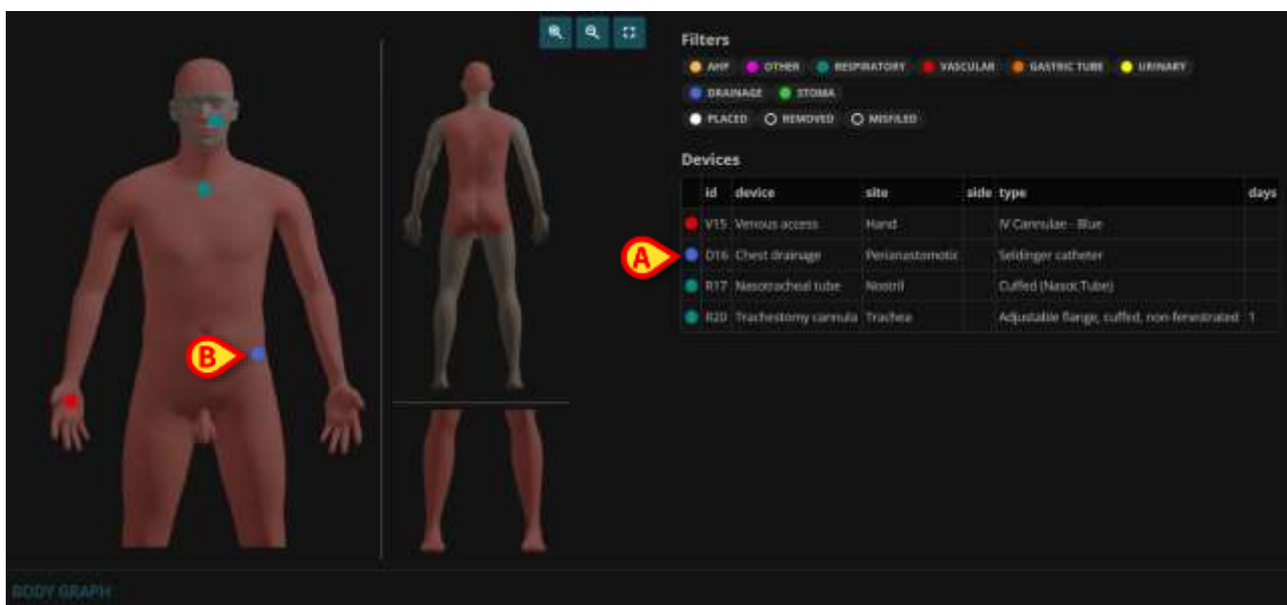


Fig 31

➤ Selezionare il dispositivo.

(fare clic sulla riga corrispondente della tabella dei dispositivi - Fig 31 **A** - oppure fare clic sul punto colorato corrispondente sulla mappa - Fig 31 **B**).

In entrambi i casi viene visualizzata la finestra dei dettagli del dispositivo (Fig 32).

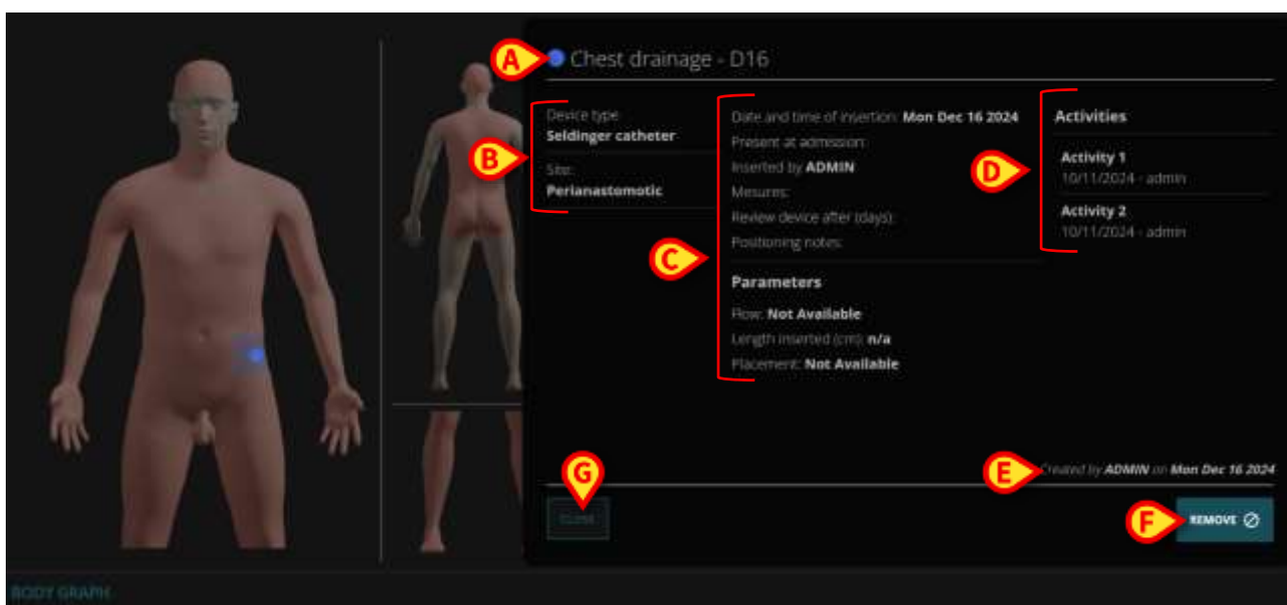


Fig 32

La finestra contiene le seguenti informazioni:

- Nome del dispositivo e codice identificativo (Fig 32 **A**);

- Tipo di dispositivo e sito di posizionamento (Fig 32 **B**);
- Dati e parametri del dispositivo (ovvero tutto ciò che è stato specificato per il dispositivo al momento dell'inserimento (Fig 32 **C** - vedi sezione 5.1).
- Possibili attività eseguite sul dispositivo (Fig 32 **D** - vedi sezione 10).
- Data di creazione della documentazione e utente che l'ha creata (Fig 32 **E**).



Fare clic sul pulsante **Chiudi** (Fig 32 **G**) per chiudere la finestra dei dettagli del dispositivo senza rimuoverlo.

- Premere il pulsante **Rimuovi** per documentare la rimozione del dispositivo (Fig 32 **F**).

Si aprirà la finestra "Rimuovi dispositivo" (Fig 33)

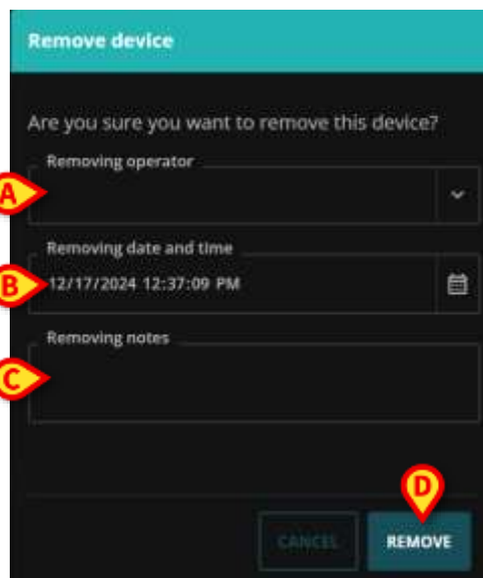


Fig 33

La finestra consente di specificare:

- l'operatore di rimozione (selezionabile da un elenco a discesa - Fig 33 **A**);
 - la data e l'ora di rimozione (l'impostazione predefinita è la data/ora corrente, fare clic sull'icona-calendario  per selezionarne una diversa - Fig 33 **B**);
 - eventuali note (campo di testo libero - Fig 33 **C**).
- Fare clic sul pulsante **Rimuovi** (Fig 33 **D**) per confermare la rimozione del dispositivo.

Scompariranno la riga corrispondente nella tabella dei dispositivi e il punto corrispondente nella mappa del corpo.

I dispositivi rimossi possono essere visualizzati nuovamente se è stato selezionato il filtro "Rimosso" (vedere la sezione 4.1.1).

7. Errata documentazione di un dispositivo (“Misfile”)

Per registrare che un dispositivo è stato erroneamente indicato come presente nell'applicazione "Body Graph", è possibile eseguire una procedura di "Misfile". "L'errata registrazione di un dispositivo significa che c'è stato un errore durante l'inserimento dei dati; le informazioni sul dispositivo devono quindi essere cancellate.



La procedura di “Misfile” è disponibile per un tempo limitato dopo l'inserimento. Per ulteriori informazioni, rivolgersi agli amministratori del sistema.

Per eseguire la procedura di “Misfile”:

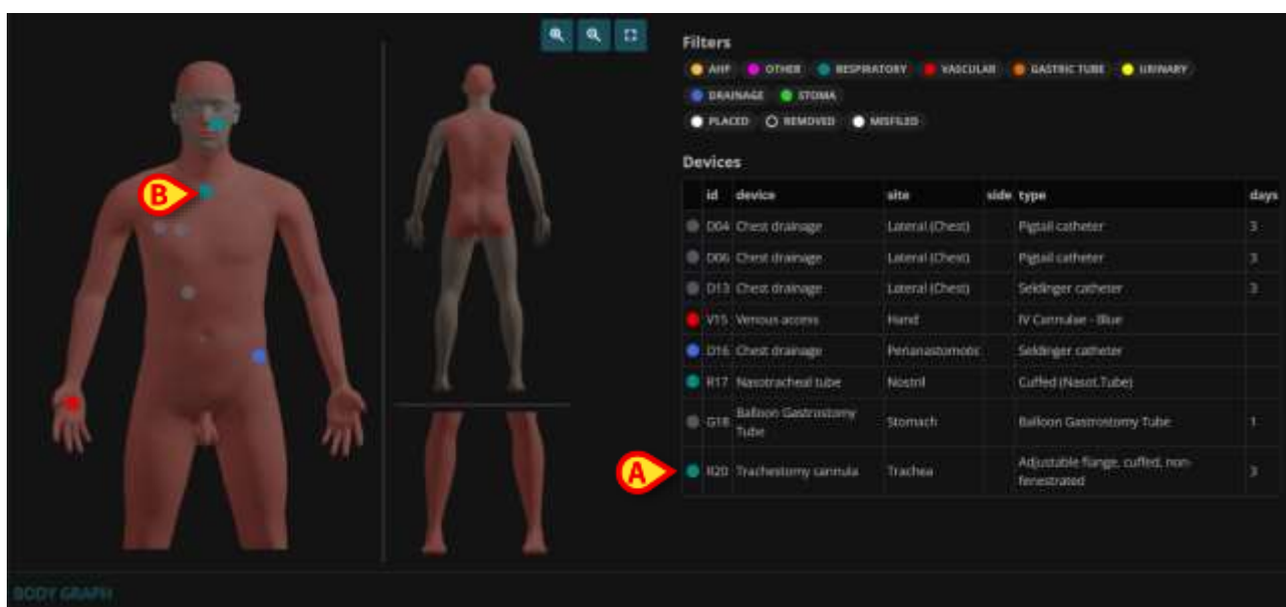


Fig 34

➤ Selezionare il dispositivo.

(fare clic sulla riga corrispondente della tabella dei dispositivi - Fig 34 **A** - oppure fare clic sul punto colorato corrispondente sulla mappa - Fig 34 **B**).

In entrambi i casi viene visualizzata la finestra dei dettagli del dispositivo (Fig 35).

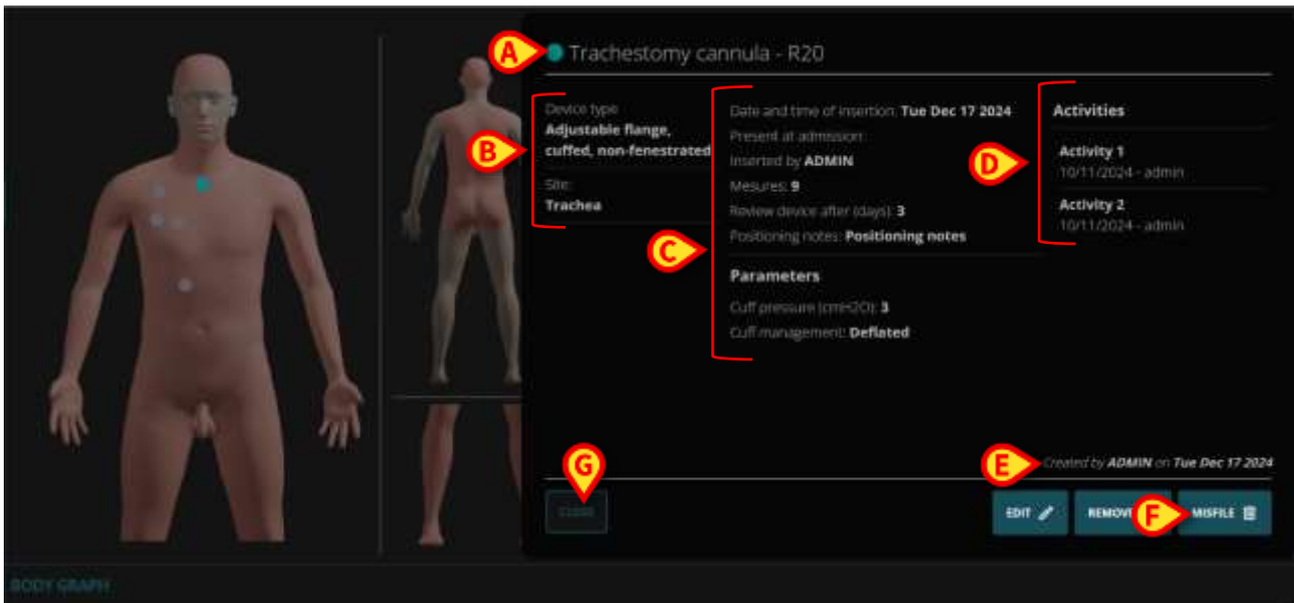


Fig 35

La finestra contiene le seguenti informazioni:

- Nome del dispositivo e codice identificativo (Fig 35 **A**);
- Tipo di dispositivo e sito di applicazione (Fig 35 **B**);
- Dati e parametri del dispositivo (ovvero tutto ciò che è stato specificato per il dispositivo al momento dell'ammissione del paziente (Fig 35 **C** - vedi sezione 5.1)
- Possibili attività eseguite sul dispositivo (Fig 35 **D** - vedi sezione 10).
- Data di creazione della documentazione e utente che l'ha creata (Fig 35 **E**).



Fare clic sul pulsante **Chiudi** (Fig 35 **G**) per chiudere la finestra dei dettagli del dispositivo senza eseguire il "Misfile".

- Cliccate sul pulsante **Misfile** (Fig 35 **F**).

Si aprirà una finestra di " Misfile Dispositivo" (Fig 36).

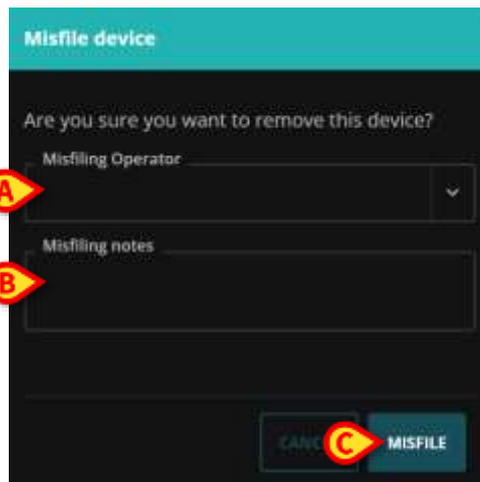


Fig 36

La finestra consente di specificare:

- l'operatore (selezionabile da un elenco a discesa - Fig 36 **A**);
- eventuali note (campo di testo libero - Fig 36 **B**).

➤ Fare clic sul pulsante **Misfile** (Fig 36 **C**) per confermare.

La riga corrispondente al dispositivo scomparirà dalla tabella, così come il punto corrispondente nella mappa corporea.

I dispositivi documentati in modo errato possono essere visualizzati di nuovo se è stato selezionato il filtro "Archiviazione errata" ("Misfiled" - vedere la sezione 4.1.2).

8. Come modificare i dati di un dispositivo



È possibile modificare i dati di un dispositivo per un periodo di tempo limitato dopo l'inserimento. Per ulteriori informazioni, rivolgersi agli amministratori del sistema.

Per modificare i dati di un dispositivo:

id	device	site	side	type	days
004	Chest drainage	Lateral (Chest)		Pigtail catheter	3
006	Chest drainage	Lateral (Chest)		Pigtail catheter	3
013	Chest drainage	Lateral (Chest)		Seldinger catheter	3
V15	Venous access	Hand		IV Cannulae - Blue	
016	Chest drainage	Perianastomotic		Seldinger catheter	
R17	Nasotracheal tube	Nostril		Cuffed (Nasotracheal)	
018	Balloon Gastrostomy Tube	Stomach		Balloon Gastrostomy Tube	1
020	Tracheostomy cannula	Trachea		Adjustable flange, cuffed, non-fenestrated	3

Fig 37

- Selezionare il dispositivo.

(fare clic sulla riga corrispondente della tabella dei dispositivi - Fig 37 **A** - oppure fare clic sul punto colorato corrispondente sulla mappa - Fig 37 **B**).

In entrambi i casi viene visualizzata la finestra dei dettagli del dispositivo (Fig 38).

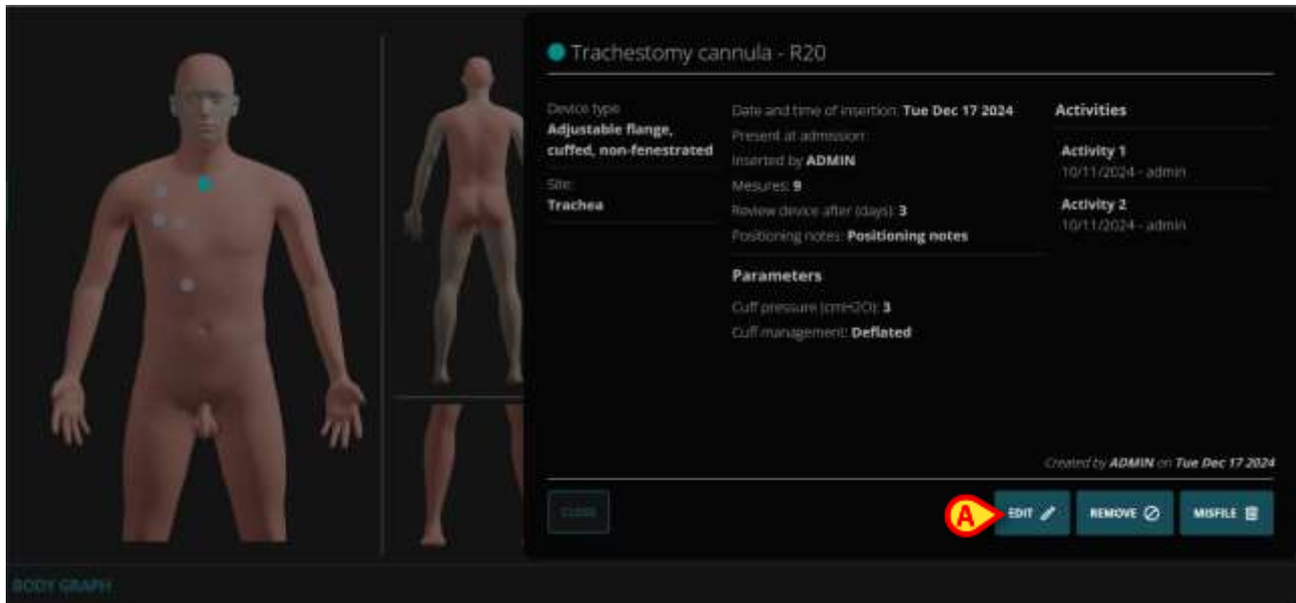


Fig 38

- Cliccare sul pulsante **Modifica** (Fig 38 **A**).

Viene visualizzata nuovamente la finestra che riporta i dati del dispositivo (Fig 39).

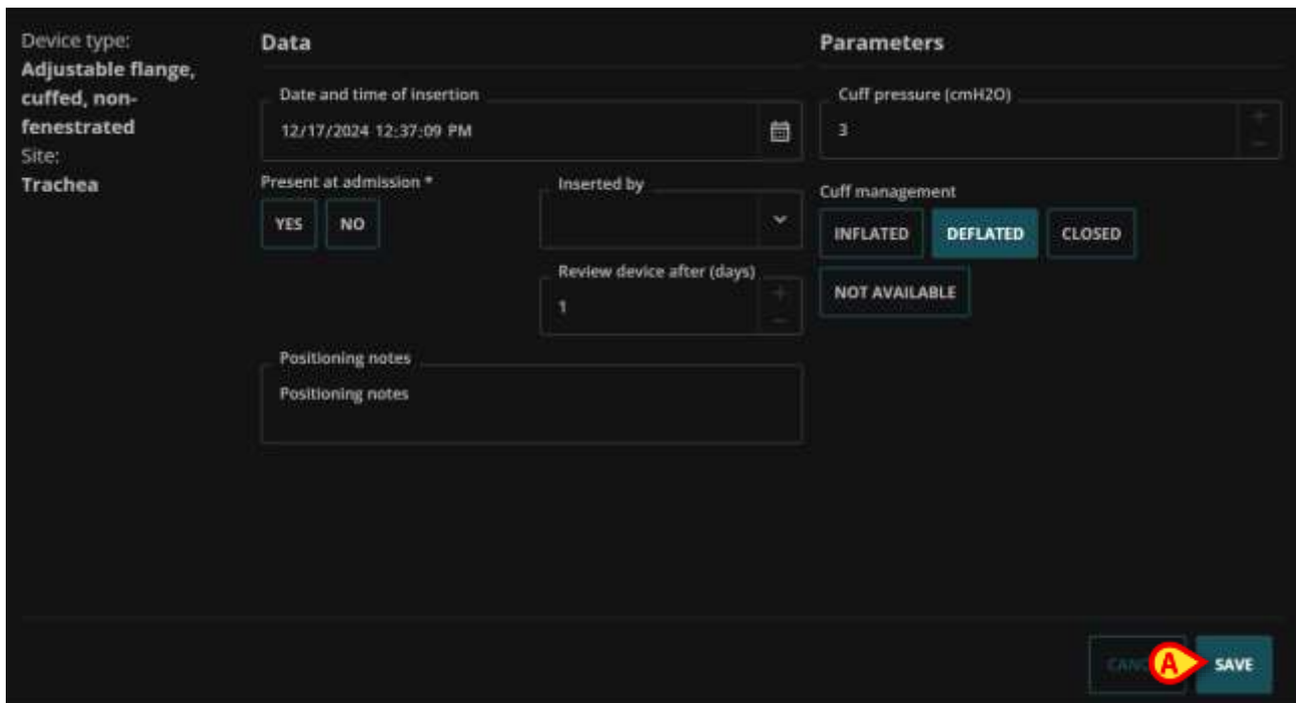


Fig 39

- Modificare le informazioni.

- Fare clic sul pulsante **Salva** (Fig 39 **A**).

Viene visualizzata una finestra di conferma. È qui possibile aggiungere annotazioni relative alle modifiche apportate (Fig 40).

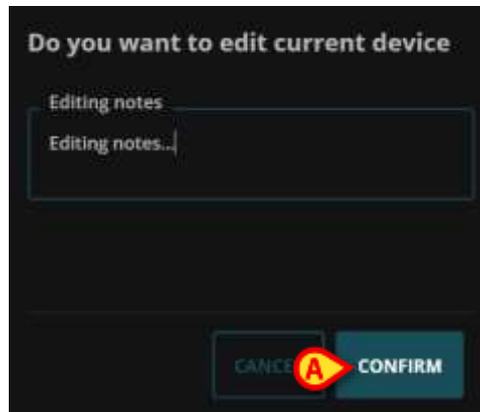


Fig 40

- Fare clic su **Conferma** (Fig 40 **A**).

La finestra di specifica dei dati del dispositivo sarà visualizzata nuovamente (Fig 41) con i dati modificati e le eventuali note relative all'ultima modifica (Fig 41 **A**).

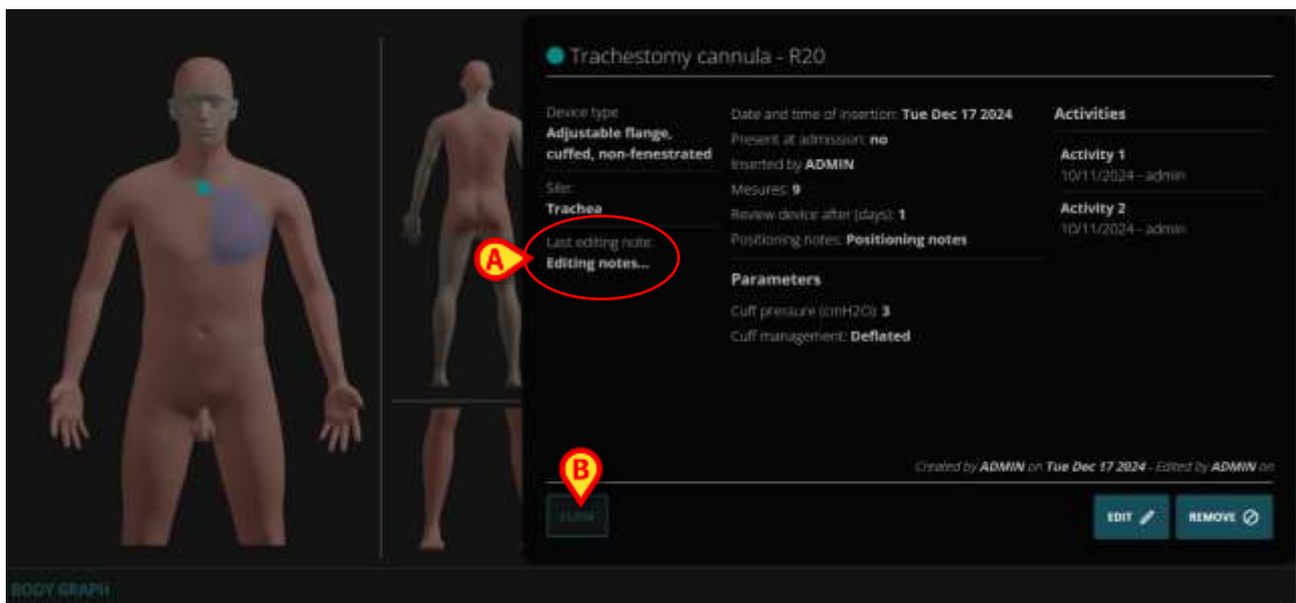


Fig 41

- Fare clic su **Chiudi** per chiudere la finestra dei dettagli del dispositivo (Fig 41 **B**).

9. Come escludere un sito

Se un sito non è disponibile per un paziente, è possibile escluderlo dalla mappa del corpo.

Per farlo, sulla mappa,

- Fare clic sull'area del corpo interessata (Fig 42 **A**).

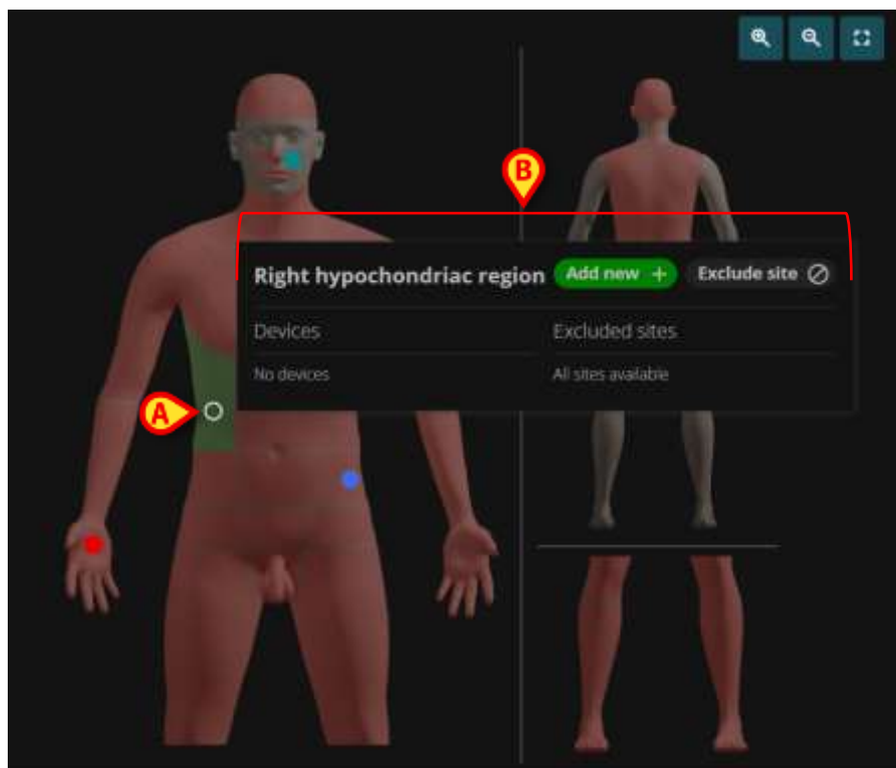


Fig 42

Si aprirà la finestra indicata in Fig 42 **B** e ingrandita in Fig 43.

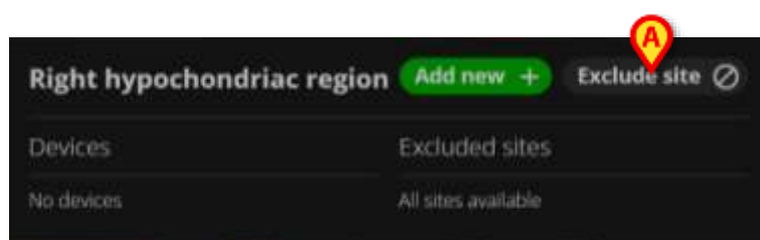


Fig 43

- Fare clic sul pulsante **Escludi sito** presente in questa finestra (Fig 43 **A**).

Viene visualizzata una ulteriore finestra che elenca i siti disponibili nell'area selezionata (Fig 44).

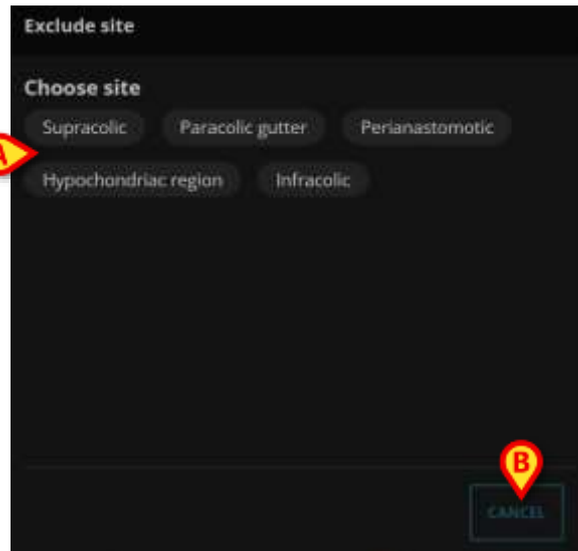


Fig 44

- Fare clic sul sito da escludere per selezionarlo (Fig 44 **A**).

Verrà visualizzata una finestra che richiede di specificare il motivo dell'esclusione (Fig 45).



Il pulsante **Annulla** (Fig 44 **B**) consente di abbandonare la procedura.

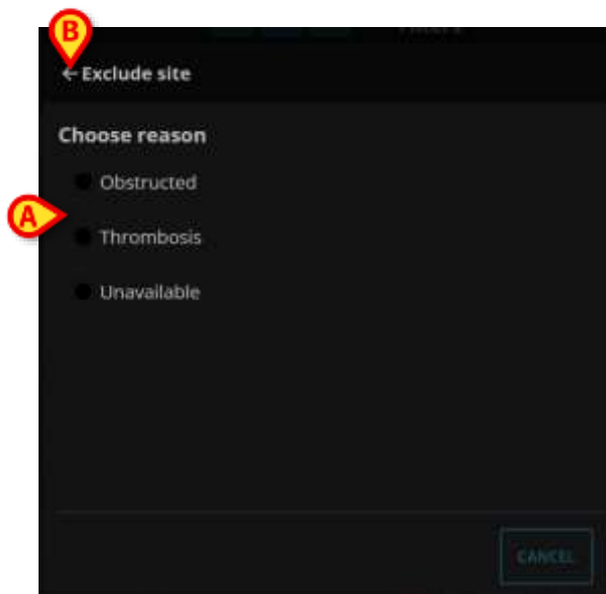


Fig 45

- Fare clic su una delle opzioni disponibili (Fig 45 **A**).

Viene visualizzata una finestra che consente di aggiungere eventuali note (Fig 46).

La freccia indicata in Fig 45 **B** permette di tornare alla finestra precedente.

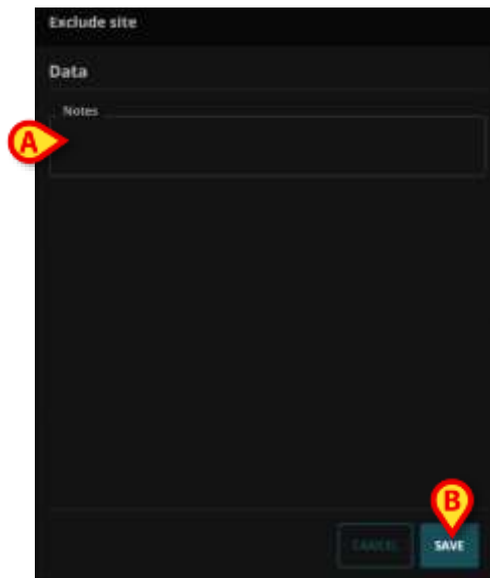


Fig 46

- Digitare le eventuali annotazioni nel campo "Note" (Fig 46 **A**).
- Fare clic su **Salva** (Fig 46 **B**).

La mappa del corpo verrà nuovamente visualizzata. L'area che include il sito escluso apparirà in grigio sulla mappa (Fig 47 **A**).

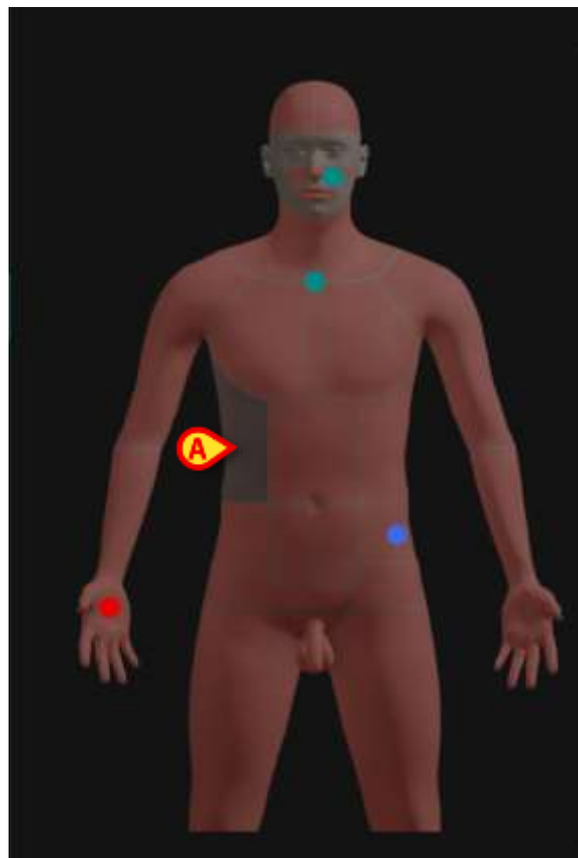


Fig 47

È sempre possibile inserire dispositivi in altri siti appartenenti alla stessa area. I siti precedentemente esclusi sono elencati nella finestra dedicata quando si fa clic sull'area. Si veda ad esempio la Fig 48 **A**.

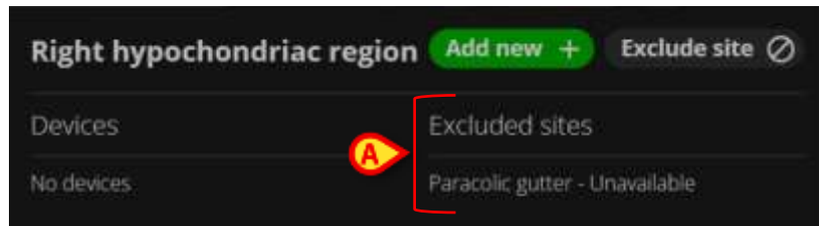


Fig 48

Quando si procede ad escludere un ulteriore sito, nella finestra che elenca i siti dell'area selezionata, quelli già esclusi sono scritti con caratteri barrati (Fig 49 **A**).

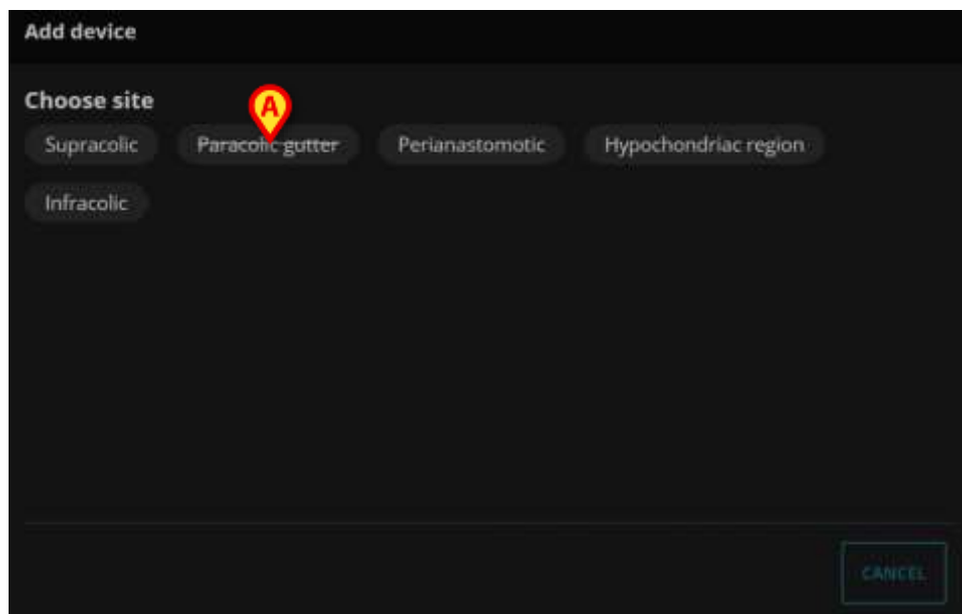


Fig 49

9.1. Come operare su un sito escluso



È possibile modificare i dati relativi a un sito escluso per un periodo di tempo limitato dopo l'inserimento. Per ulteriori informazioni, rivolgersi agli amministratori del sistema.

I dati relativi all'esclusione di un sito possono essere cancellati o indicati come errori di documentazione ("Misfile"). Per fare ciò è necessario:

- Fare clic sull'area a cui appartiene il sito escluso (l'area è di colore grigio).

Verrà visualizzata la seguente finestra

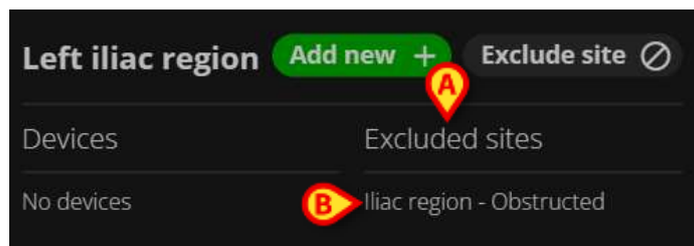


Fig 50

I siti esclusi sono indicati sulla destra (Fig 50 **A**).

- Fare clic sul nome del sito escluso pertinente (Fig 50 **B**).

Si aprirà la seguente finestra (Fig 51).

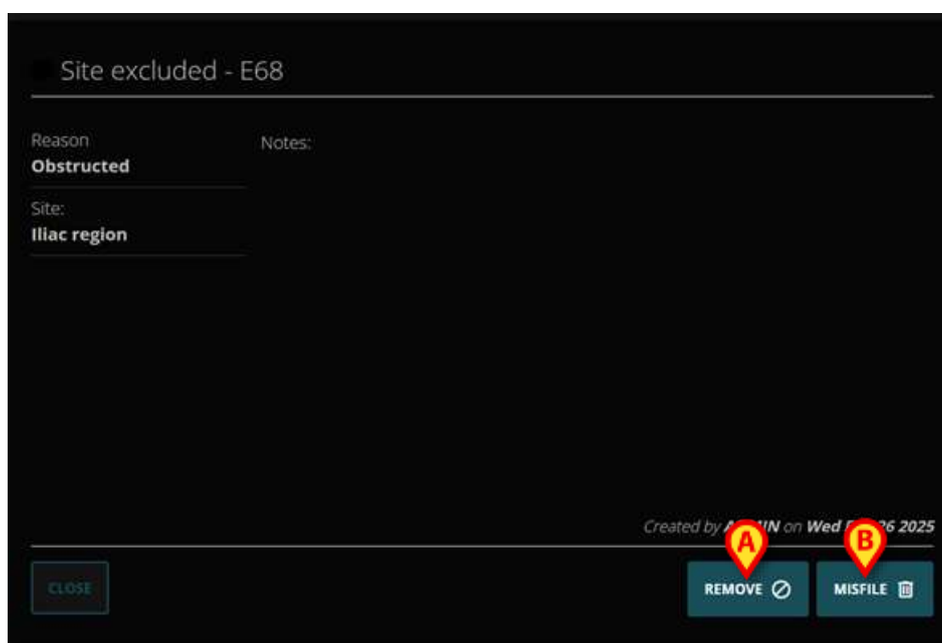


Fig 51

9.1.1. Rimuovere

- Fare clic su **Rimuovi** (Fig 51 **A**) per rimuovere l'esclusione del sito (cioè per rendere il sito nuovamente disponibile per l'inserimento del dispositivo).

È richiesta la conferma dell'utente (Fig 52).

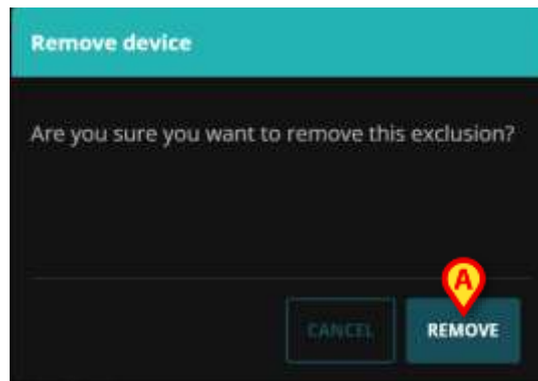


Fig 52

- Fare clic su **Rimuovi** (Fig 52 **A**) per confermare la rimozione dell'esclusione.

9.1.2. Misfile



La procedura di "Misfile" è disponibile per un tempo limitato dopo l'inserimento. Per ulteriori informazioni, rivolgersi agli amministratori del sistema.

- Fare clic su **Misfile** (Fig 51 **B**) per indicare che l'esclusione del sito è stata documentata in modo errato (e per rendere il sito nuovamente disponibile per l'inserimento del dispositivo).

Verrà visualizzata la seguente finestra (Fig 53).

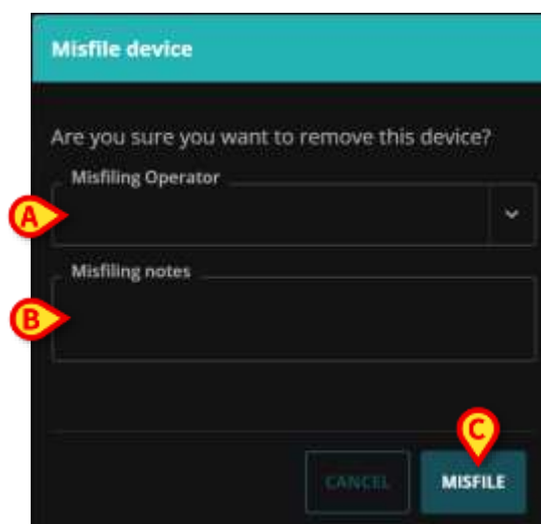


Fig 53

La finestra consente di specificare:

- l'operatore del "Misfile" (selezionabile in un elenco a discesa - Fig 53 **A**);
 - eventuali note (campo di testo libero - Fig 53 **B**).
- Fare clic sul pulsante **Misfile** (Fig 53 **C**) per confermare.

10. Attività su un dispositivo

Alcuni dispositivi richiedono che il personale clinico svolga attività specifiche. Si può trattare di procedure di controllo, sostituzione di parti, procedure di pulizia, ecc. a seconda del dispositivo specifico.

I dispositivi dell'applicazione "Body Graph" possono essere configurati in modo da documentare le attività appropriate.

Se nella struttura sanitaria è in uso l'applicazione web Digistat Nurse Care Plan, queste attività vengono gestite su Nurse Care Plan. Per le istruzioni, consultare il manuale d'uso di tale applicazione (documento: *USR ENG Nurse Care Plan*). In questi casi, l'applicazione "Body Graph" elenca le attività svolte per un dispositivo nella "finestra dei dettagli del dispositivo" (si veda l'esempio mostrato Fig 54 **A**), ma nessuna procedura relativa a tali attività viene eseguita su "Body Graph".

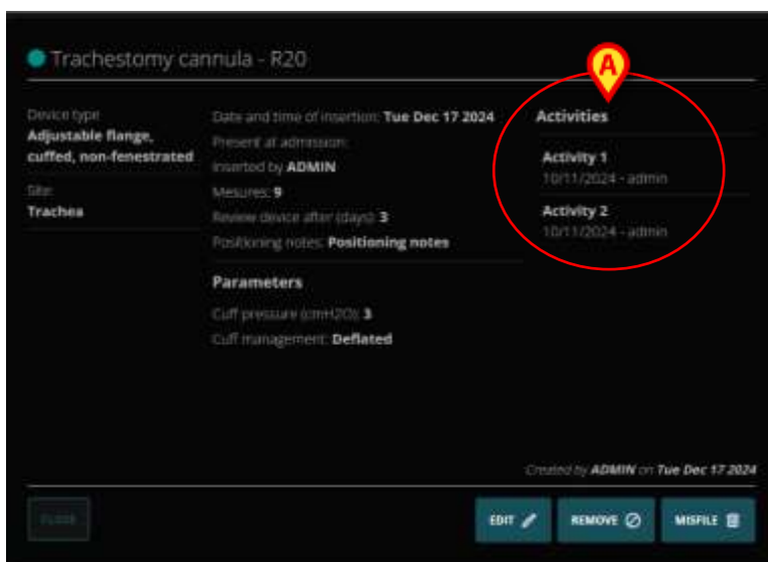


Fig 54

Se l'applicazione Digistat Nurse Care Plan non è in uso, le attività vengono gestite su "Body Graph".

10.1. Aggiungi attività

Se le attività sono configurate per un dispositivo e possono essere documentate all'interno dell'applicazione "Body Graph", nella finestra "Dettagli dispositivo" è presente un pulsante specifico **Aggiungi attività** (Fig 55 **A**).

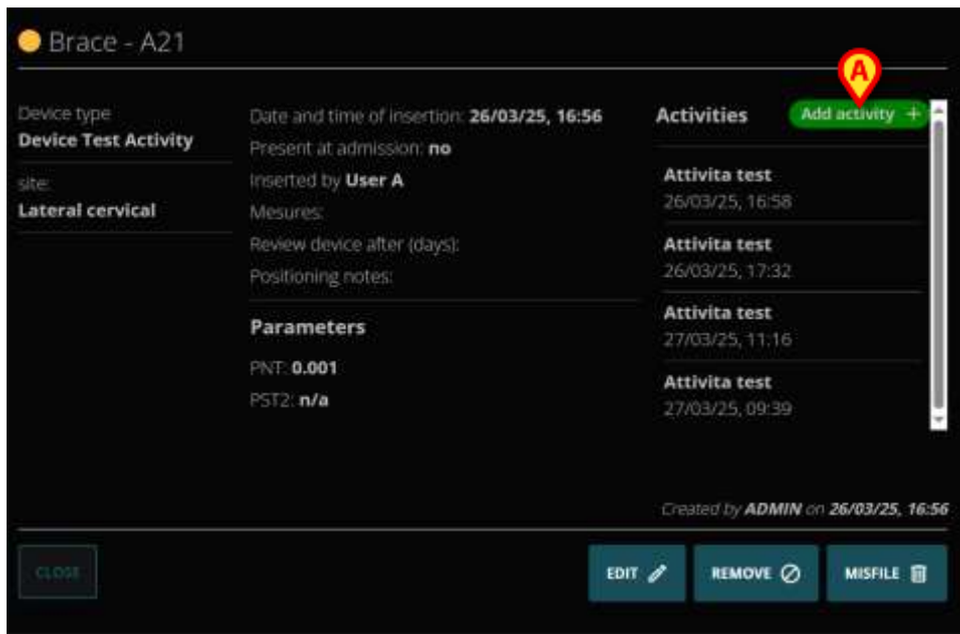


Fig 55

- Fare clic sul pulsante **Aggiungi attività** per indicare che una determinata attività è stata eseguita su un dispositivo.

Si apre una finestra che elenca tutte le attività possibili per il dispositivo selezionato. In Fig 56 **A** è configurata una sola attività per il dispositivo selezionato (Attività di test).

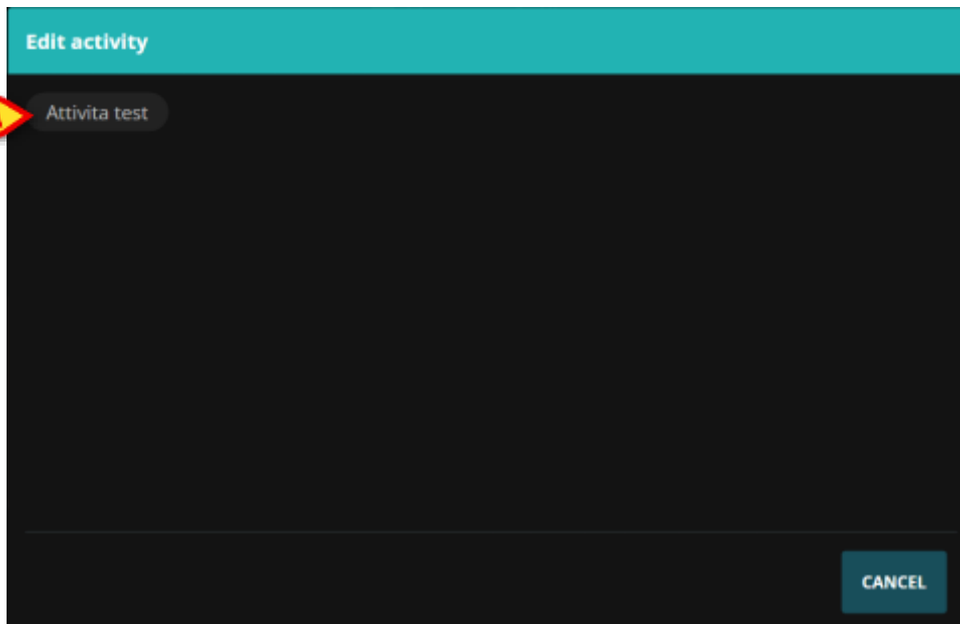


Fig 56

- Fare clic sul pulsante corrispondente all'attività da aggiungere (Fig 56 **A**).

Si aprirà una finestra che consente di indicare i dettagli dell'attività ("Modifica attività" - Fig 57).

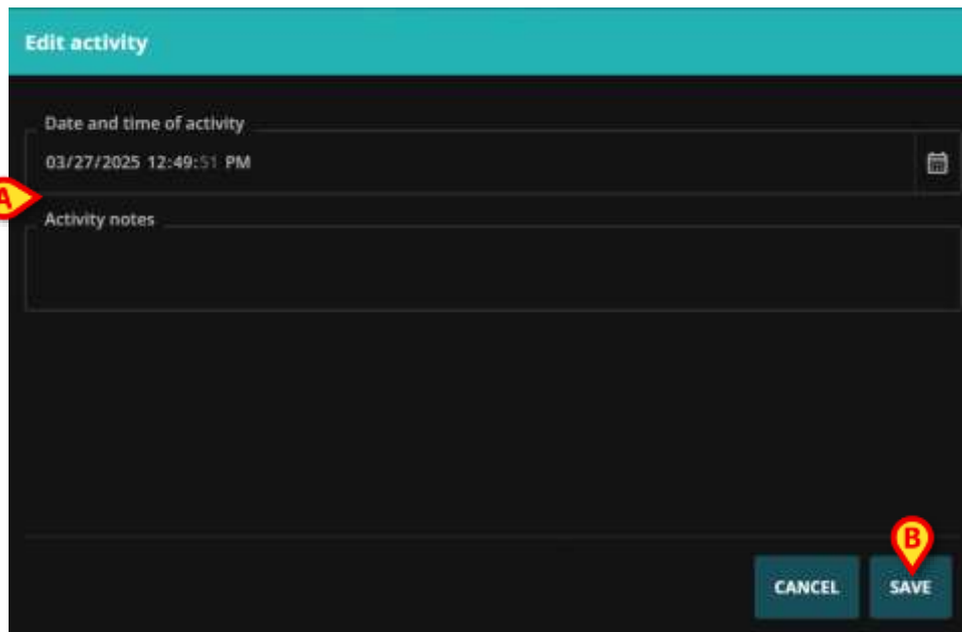


Fig 57

La finestra "Modifica attività" può cambiare in base alle caratteristiche specifiche dell'attività selezionata.

- Specificare tutte le informazioni pertinenti (ad esempio: in Fig 57 **A** si tratta di "Data e ora dell'attività" e "Note sull'attività").
- Fare clic sul pulsante **Salva**.

L'attività verrà aggiunta alle attività elencate sulla finestra "Dettagli dispositivo" (Fig 55 **A**).

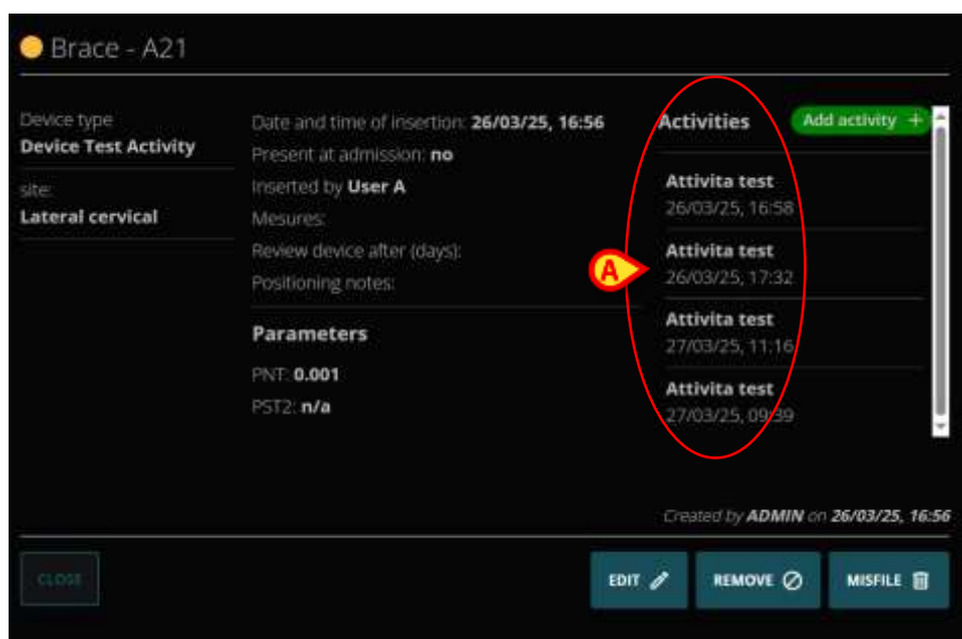


Fig 58

10.2. Modificare, rimuovere, eseguire il “Misfile” delle attività

Per modificare, eliminare o indicare che una attività è stata documentata in modo errato:

- Fare clic sull'attività in questione nell'elenco delle attività (Fig 59 **A**).

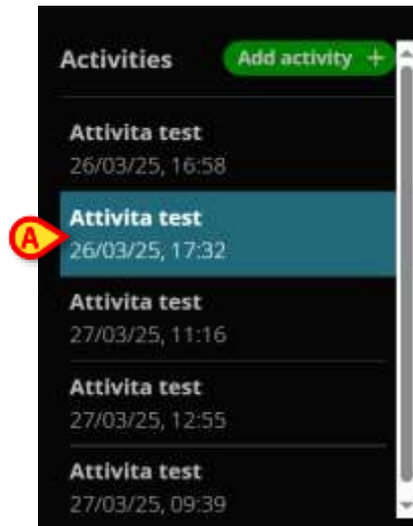


Fig 59

Si aprirà la finestra "Dettagli attività" corrispondente (Fig 60).

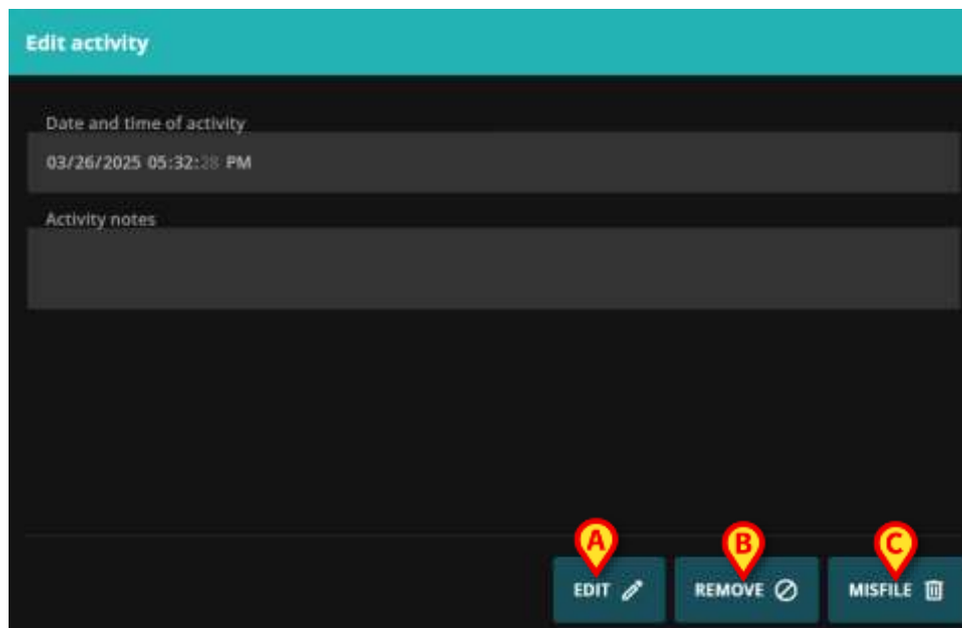


Fig 60

- Fare clic su **Modifica** (Fig 60 **A**) per modificare i dettagli dell'attività.
- Fare clic su **Rimuovi** (Fig 60 **B**) per eliminare l'attività.

- Fare clic su **Misfile** (Fig 60 C) per indicare che l'attività è stata documentata in modo errato.



Le procedure di modifica e di errata classificazione sono disponibili per un periodo di tempo limitato dopo l'inserimento. Per ulteriori informazioni, rivolgersi agli amministratori del sistema.
