

ZIO[®]

ZioSuite[®]リファレンスガイド

利用可能な機能は、アカウントの設定によって異なります。

目次

ZioSuite.....	4
ZioSuite を介した Zio サービスへのアクセス.....	5
ログイン.....	6
ダッシュボードからアクセスできる画面の例.....	6
患者の登録	7
登録手順.....	7
患者データの処理の承認.....	8
レポートの表示とダウンロード.....	9
レポートのオーバーリード.....	10
最終報告書	11

ZioSuite

ZioSuite は、Zio®サービスに関連する臨床ワークフローを管理および合理化するための医療従事者向けウェブポータルです。Zio サービスは、オーダーされた Zio デバイスを用いて長期間にわたって心電図を記録するもので、データ分析用の深層学習によるアルゴリズムを用いた iRhythm Technologies, Inc. 独自のソフトウェアシステムである「Zio ECG Utilization Software (ZEUS)」と組み合わせて使用します。

ZEUS System 内のソフトウェアモジュールである Zio Suite は、Zio サービスへの患者の登録、最終報告書へのアクセス、最終報告書の判定の管理と実施、ユーザー設定とアクセスの管理を行う機能を提供します。

ZioSuite を介した Zio サービスへのアクセス

重要！必ず患者を ZioSuite のウェブサイトに登録する必要があります。

患者のモニタリング期間の終了時には、ZioSuite のウェブサイト上で最終報告書を閲覧および判定することができます。

前提条件

- ウェブサイトにアクセス可能なブラウザ
 - ZioSuite は、現行のウェブブラウザに適合しており、Google Chrome および Microsoft Edge との適合性が確認されています。
- 特定の電子メールアドレス及びパスワードを伴うユーザーアカウントは、施設の管理者が設定します。
 - アカウントについてご質問がございましたら、お電話でカスタマーサポートまでご連絡ください。電話番号は本冊子の裏表紙に記載しています。
- 以下の説明で、**太字**で表記された用語は、ウェブサイト上の選択肢名またはメニューオプションを示します。

ログイン

1. ウェブブラウザから、お住まいの国の ZioSuite のウェブサイトアクセスしてください。

- 日本: www.ziosuite.jp

2. 電子メールアドレスとパスワードを入力します。

3. **[続行]**をクリックし、**[ログイン]**をクリックします。

ユーザーの役割ごとに固有のダッシュボードが表示されます。

ダッシュボードからアクセスできる画面の例

画面	説明
登録	<ul style="list-style-type: none">患者情報をZioSuiteに登録する
	<ul style="list-style-type: none">すべての仮登録を表示する未登録のモニターをすべて表示する
レポート	<ul style="list-style-type: none">掲載された最終報告書をダウンロード、印刷、またはアーカイブする特定の患者を検索するための検索機能
	<ul style="list-style-type: none">ログインユーザーのオーバーリード待機中のレポートの一覧オーバーリード待機中のレポートを割当て、印刷、またはダウンロードする
	<ul style="list-style-type: none">マイオーバーリード履歴のレポートを修正、印刷、ダウンロードする
患者	<ul style="list-style-type: none">患者情報およびオーダーに関する情報を含む、患者記録の詳細な表示する患者に関連するレポートにアクセスする
	<ul style="list-style-type: none">すべてのアクティブな患者を表示する特定の患者を検索するための検索機能患者データの処理を承認してレポートを作成する(日本のみ該当)

患者の登録

重要！必ず患者を ZioSuite のウェブサイトに登録する必要があります。

前提条件

- 登録フォームを確認し、登録に必要な患者および医師の情報を収集します。
 - (任意)と記載されていない限り、登録を完了するにはフォームのすべての入力が必要です。
- Zio monitor のシリアル番号は機器ボックスに記載されています。

登録手順

1. ZioSuite にログインします。
ログイン方法については 6 ページを参照してください。
2. [ダッシュボード]上で[+患者の登録]をクリックするか、[患者]→[+患者の登録]メニューオプションを選択します。
3. 貴院の所在地を選択してください。
4. 必要に応じて、登録の種類を選択します(例えば、Zio monitor を患者に院内で装着した場合は、[院内]をクリックします)。
5. フォームに登録の詳細を入力します。
注:ポインタを情報アイコン(❗)の上に重ねると、参考情報が表示されます。
6. 登録を完了し送信するには、[登録を完了]を選択します。
7. 後で入力を完了するために入力内容を保存するには、仮登録として以下の最低限入力が必要な欄に入力し、[仮登録として保存]を選択します。
 - 姓(カタカナで入力してください)
 - 名(カタカナで入力してください)
 - 性別
 - 生年月日
8. 変更を保存せずに登録を終了するには、[キャンセル]を選択します。

患者データの処理の承認

注: 日本のみ該当します。

医師は、報告書を作成する前に、アルゴリズムを通じて患者の ECG データの処理に同意する必要があります。

[有効な患者リスト]でステータスが**[医師による承認を待機中]**になっている患者は、医師の同意が必要な患者です。

患者のデータ処理に同意する必要がある場合、医師およびそのスタッフにも電子メールで通知が送られます。ZioSuite または電子メールに記載のリンクから直接当該患者にアクセスし、データ処理に同意できます。

1. 電子メール通知を受信した場合、電子メール内の**[有効な患者リスト]**をクリックします。すでにログインしている場合は、**[ダッシュボード]**が表示されます。
2. ZioSuite にログインします。
ログイン方法については 6 ページを参照してください。
3. **[患者]**→**[アクティブな患者]**のメニューオプションを選択するか、**[ダッシュボード]**の**[アクティブな患者]**をクリックします。
4. フィルターで**[医師による承認を待機中]**を選択し、**[モニターのステータス]**が**[医師による承認を待機中]**のすべての患者を検索します。
5. 1 名の患者のデータ処理に同意するには、その患者の行で**[承認]**をクリックします。
6. 複数の患者のデータ処理に同意するには:

- a. 患者名の横のチェックボックスを選択します。または、**[患者]**列の見出しの横にあるチェックボックスを選択し、現在表示されているページのすべての患者を選択します。

注: 一度に最大 10 名の患者を承認できます。

- b. 画面上部のバナーで**[承認]**をクリックします。

承認後、**[モニターのステータス]**は**[医師による承認済み]**に変更されます。

データ処理が開始されると、ステータスは**[データ処理]**に変更されます。

レポートの表示とダウンロード

最終報告書では、記録および処理された ECG データから得られた心臓情報を医師に提供します。これには以下が含まれます。

- 心拍数
- 期外収縮
- ECG セグメント
- 調律
- 心拍数測定値
- 関連する ECG ストリップで検出された不整脈

医師は、レポート内容の修正を依頼し、レポートに臨床的判定を追加することができます。

1. ZioSuite にログインします。

ログイン方法については 6 ページを参照してください。

2. **[レポート]**→**[レポートの種類]**メニューオプションを選択します。

3. レポートのリストをスクロールし、**[レポートを表示]**をクリックします。

注: レポートが見つからない場合は、検索アイコンをクリックしてから、患者名を入力します。

4. レポートをダウンロードするには、ウェブページの右上にあるダウンロードボタンをクリックします。

レポートのオーバーリード

1. ZioSuite にログインします。

ログイン方法については 6 ページを参照してください。

2. **[レポート][オーバーリード待機中]**のメニューオプションを選択します。

3. レポートリストをスクロールし、**[レポートのオーバーリード]**をクリックします。

注: レポートが見つからない場合は、検索アイコンをクリックしてから、患者名を入力します。

4. レポートを提供されたままで承諾するか、コメントを入力します。

- 提供されたレポートを承認するには、**[所見に同意する]**をクリックします。

- コメントを入力したり、**[予備的所見]**を編集したりするには、オーバーリードボックスをクリックしてから、医師の所見を入力します。

5. **[承認および署名]**をクリックして、電子的にオーバーリードを承認し、署名します。

最終報告書

最終報告書は、記録から得られた所見を示す、PDF ファイルの包括的な最終報告書です。医師による確認のため、予備的所見を提示します。

最終報告書には以下の情報が含まれます。

情報	説明
患者情報	<ul style="list-style-type: none">患者名生年月日患者ID性別主な適応症依頼医
心拍数の概要	<ul style="list-style-type: none">全体での最大、最小、平均心拍数洞調律での最大、最小、平均心拍数
患者イベントの概要	<ul style="list-style-type: none">トリガーイベント数日毎イベント数イベントの種類ごとの所見範囲
不整脈の概要	<ul style="list-style-type: none">心室細動/トルサード・ド・ポアンツ/多形性心室頻拍心室頻拍ポーズ心房細動/心房粗動房室ブロック(モビッツII型2度房室ブロック、3度房室ブロック)上室性頻拍
異所性拍動の概要	<ul style="list-style-type: none">上室異所性期外収縮心室期外収縮
予備的所見	<ul style="list-style-type: none">所見の概要
最終所見	<ul style="list-style-type: none">医師の所見



カスタマーサポート

日本: 050-3625-8223 (日本国内通話料無料)

個人情報保護に関する通知、製品の保証書、ご利用条件、およびユーザー用の取扱説明書を含むその他の製品情報に関する文書を表示してダウンロードするには、iRhythmのウェブサイトwww.irhythmtech.com/jp-jp/user-information/にアクセスしてください。

iRhythm Technologies, Inc.
699 8th Street, Suite 600
San Francisco, CA 94103
米国
www.irhythmtech.com

©2025 iRhythm Technologies Inc. 無断転載を禁ず。
初版発行日: 2025-02

LB10241.01