

BeneHeart D30/BeneHeart D20A

BeneHeart D20/BeneHeart D20C

Defibrillator/Monitor

Benutzerhandbuch



© Copyright 2023-2024 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Alle Rechte vorbehalten.

Datum der Veröffentlichung: 2024-04

Ausgabe: 2,0

Erklärung zum geistigen Eigentum

SHENZHEN MINDRAY BIO-MEDICAL ELECTRONICS CO., LTD. (im Folgenden Mindray genannt) ist Inhaber der geistigen Eigentumsrechte an diesem Mindray-Produkt und dem vorliegenden Handbuch. Dieses Handbuch kann sich auf durch Urheberrecht oder durch Patente geschützte Informationen berufen und beinhaltet keinerlei Lizenz unter den Patentrechten von Mindray noch unter den Rechten anderer.

Mindray betrachtet den Inhalt dieses Handbuchs als vertraulich. Die Verbreitung der Informationen in diesem Handbuch auf jegliche Art und Weise ist ohne schriftliche Erlaubnis von Mindray streng verboten.

Ausgabe, Änderung, Vervielfältigung, Vertrieb, Verleih, Anpassung und Übersetzung dieses Handbuchs in jeglicher Form ohne schriftliche Erlaubnis von Mindray sind streng verboten.

mindray und **BeneHeart** sind eingetragene Marken oder Marken im Besitz von Mindray in VRChina und in anderen Ländern. Alle anderen Marken werden in diesem Handbuch ausschließlich zu redaktionellen Zwecken verwendet, eine unrechtmäßige Verwendung ist nicht beabsichtigt. Sie sind Eigentum ihrer jeweiligen Besitzer.

Verantwortung des Herstellers

Die Angaben in diesem Handbuch können ohne vorherige Ankündigung geändert werden.

Mindray geht davon aus, dass alle Angaben in diesem Handbuch korrekt sind. Mindray übernimmt keine Verantwortung für etwaige Irrtümer und zufällige oder Folgeschäden in Zusammenhang mit der Bereitstellung, Qualität oder Anwendung dieses Handbuchs.

Mindray ist nur unter folgenden Bedingungen für die Sicherheit, Zuverlässigkeit und Qualität dieses Produkts verantwortlich:

- Die gesamte Installation sowie Erweiterungen, Änderungen, Modifikationen und Reparaturen dieses Produkts werden von durch Mindray autorisiertem Personal durchgeführt.
- Die elektrische Installation des relevanten Raums entspricht den geltenden nationalen und lokalen Anforderungen.
- Das Produkt wird gemäß der Bedienungsanleitung verwendet.

WARNUNG

- **Dieses Gerät darf nur von Personen bedient werden, die ordnungsgemäß in der Bedienung des Geräts geschult wurden. Der Bediener muss in grundlegenden lebensrettenden Sofortmaßnahmen, erweiterten lebensrettenden Sofortmaßnahmen oder rettungsdienstlichen Handlungen geschult sein.**
 - **Das Krankenhaus bzw. die Organisation, das/die dieses Gerät verwendet, muss einen angemessenen Service-/Wartungsplan für das Gerät eingerichtet haben. Andernfalls kann es zu einem Versagen des Geräts oder zur Verletzung von Personen kommen.**
-

Garantie

DIESE GARANTIE IST AUSSCHLIESSLICH UND ERSETZT ALLE ANDEREN GEWÄHRLEISTUNGEN, AUSDRÜCKLICH ODER IMPLIZIT, EINSCHLIESSLICH GEWÄHRLEISTUNGEN DER MARKTGÄNGIGKEIT ODER EIGNUNG FÜR EINEN BESTIMMTEN ZWECK.

Ausnahmen

Die Verantwortung oder Haftung von Mindray im Rahmen dieser Garantie bezieht sich nicht auf Transport- oder direkte, indirekte oder Folgeschäden bzw. Verzögerungen durch eine nicht fachgerechte Nutzung oder Verwendung des Produkts oder die Verwendung von nicht durch Mindray zugelassenen Ersatz- oder Zubehörteilen oder Reparaturen durch nicht von Mindray autorisierte Personen.

Diese Garantie ist in folgenden Fällen hinfällig:

- Fehlfunktion oder Beschädigung durch unsachgemäße Anwendung oder vom Benutzer verursachte Störung.
- Fehlfunktion oder Beschädigung durch instabile oder unzulässige Stromversorgung.
- Fehlfunktion oder Beschädigung durch höhere Gewalt wie Feuer oder Erdbeben.
- Fehlfunktion oder Beschädigung durch unsachgemäßen Anwendung Reparatur durch nicht qualifiziertes oder nicht befugtes Servicepersonal.
- Fehlfunktion des Geräts oder von Teilen des Geräts, deren Seriennummer nicht mehr lesbar ist.
- Andere nicht durch das Gerät oder Teile hervorgerufene Fehlfunktionen.

Kontakt mit dem Unternehmen

Hersteller: Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

Adresse: Mindray Building, Keji 12th Road South, High-tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen 518057, P.R.China

Website: www.mindray.com

E-Mail-Adresse: service@mindray.com

Tel.: +86 755 81888998

Fax: +86 755 26582680

Bevollmächtigter Vertreter in der EU: Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europa)

Adresse: Eiffestraße 80, 20537 Hamburg, Deutschland

Tel.: 0049-40-2513175

Fax: 0049-40-255726

Zusammenfassung der Sicherheit und klinischen Leistung (SSCP): <https://www.mindray.com/etc.clientlibs/xspace/clientlibs/clientlib-site/resources/plugins/web/viewer.html?file=/content/dam/xspace/en/site/mdr-sscp/d6-cpr-sensor-mdr/KF-0656-4-0018-Summary-of-safety%20and-clinical-performance.pdf>

Melden von Nebenwirkungen

Als Gesundheitsdienstleister können Sie das Auftreten konkreter Nebenwirkungen an SHENZHEN MINDRAY BIO-MEDICAL ELECTRONICS CO., LTD. und möglicherweise an die zuständige Behörde des Mitgliedsstaates melden, in dem der Benutzer und/oder der Patient ansässig ist.

Zu solchen Nebenwirkungen zählen Tod und schwere Schädigungen oder Krankheiten im Zusammenhang mit der Verwendung dieses Medizinprodukts. Zudem erbittet SHENZHEN MINDRAY BIO-MEDICAL ELECTRONICS CO., LTD., dass Sie uns Ausfälle und Fehlfunktionen dieses Medizinprodukts mitteilen. Diese Mitteilungen werden im Rahmen unseres Qualitätssicherungsprogramms ausgewertet. Derartige Mitteilungen helfen uns sicherzustellen, dass SHENZHEN MINDRAY BIO-MEDICAL ELECTRONICS CO., LTD. nur Produkte höchster Qualität in Verkehr bringt.

Vorwort

Zweck des Handbuchs

Dieses Handbuch enthält die Anweisungen, die zu einem sicheren Betrieb dieses Produkts entsprechend seiner Funktionen und seines Verwendungszwecks erforderlich sind. Die Befolgung der Anweisungen in diesem Handbuch ist Grundvoraussetzung für ein ordnungsgemäßes Betriebsverhalten und eine ordnungsgemäß Nutzung des Produkts sowie für die Sicherheit von Patient und Bediener.

In diesem Handbuch wird von einer maximalen Konfiguration ausgegangen, daher können einige Inhalte für Ihr Produkt nicht relevant sein. Falls Sie Fragen haben, wenden Sie sich bitte an uns.

Dieses Handbuch ist fester Bestandteil des Produkts. Bewahren Sie es in der Nähe des Geräts auf, damit es im Bedarfsfall schnell zur Hand ist.

Zielgruppe

Dieses Handbuch richtet sich an medizinisch qualifizierte Anwender, die über umfassende Erfahrungen im Umgang mit medizinischen Verfahren, Praktiken und Terminologie verfügen, wie sie für die Überwachung von schwer kranken Patienten erforderlich sind.

Abbildungen

Alle Abbildungen in diesem Handbuch dienen nur als Referenz. Sie geben nicht unbedingt die Einstellungen oder Daten auf Ihrem System wieder.

Konventionen

- Verweise auf Handbücher, Kapitel, Abschnitte und Formeln werden in diesem Handbuch *kursiv* wiedergegeben.
- **Fettgedruckter Text** kennzeichnet Bildschirmtext und Namen von Tasten.
- Ein Pfeil (→) kennzeichnet eine Vorgehensweise.

Inhalt

Part I: Allgemeine Informationen

1 Sicherheit	1 - 1
1.1 Sicherheitshinweise	1 - 1
1.1.1 Gefahren	1 - 1
1.1.2 Warnungen	1 - 2
1.1.3 Vorsichtshinweise	1 - 3
1.1.4 Hinweise	1 - 3
1.2 Symbole auf dem Gerät	1 - 4
2 Überblick über das System	2 - 1
2.1 Verwendungszweck	2 - 1
2.1.1 Erläuterung der vorgesehenen Verwendung	2 - 1
2.1.2 Indikationen für die Anwendung	2 - 1
2.1.3 Vorgesehene Benutzer	2 - 1
2.1.4 Vorgesehene Patientenzielgruppe	2 - 1
2.1.5 Vorgesehener Behandlungsort	2 - 2
2.1.6 Kontraindikationen	2 - 2
2.1.7 Nebenwirkungen	2 - 2
2.1.8 Klinischer Nutzen	2 - 2
2.2 Anwendungsteile	2 - 2
2.3 Betriebsmodi	2 - 3
2.4 Haupteinheit und Anschlüsse	2 - 4
2.4.1 Vorderansicht	2 - 4
2.4.2 Ansicht von links	2 - 5
2.4.3 Ansicht von rechts	2 - 6
2.4.4 Rückseite	2 - 6
3 Vorbereiten des Systems	3 - 1
3.1 Vorbereiten des Systems – Einführung	3 - 1
3.2 Sicherheitshinweise zum Vorbereiten des Systems	3 - 1
3.3 Installieren des Systems	3 - 1
3.3.1 Auspacken und Überprüfen	3 - 2
3.3.2 Umgebungsanforderungen	3 - 2
3.4 Anschließen an die Stromversorgung	3 - 2
3.4.1 Anschließen an die Wechselstromversorgung	3 - 2
3.4.2 Anschließen der Gleichstromversorgung	3 - 2
3.4.3 Installieren der Batterie	3 - 3
3.5 Einschalten des Geräts	3 - 3
3.6 Hauptbildschirmanzeige	3 - 3
3.6.1 Symbole auf dem Bildschirm	3 - 4
3.6.2 Menüs	3 - 5
3.6.3 Schnelltasten	3 - 6
3.7 Grundsätzliche Bedienhandlungen	3 - 7
3.7.1 Verwenden des Touchscreens	3 - 7

3.7.2 Verwenden des Navigationsknopfs	3 - 7
3.7.3 Verwenden der Bildschirmtastatur	3 - 8
3.8 Einrichten des Systems	3 - 8
3.8.1 Einstellen von Datum und Uhrzeit	3 - 8
3.8.2 Anpassen der Bildschirmhelligkeit	3 - 9
3.8.3 Einstellen der Lautstärke	3 - 9
3.8.4 Einstellen der Anzeigeoption „Hoher Kontrast“	3 - 9
3.8.5 Softwarelizenzen	3 - 9
3.9 Bearbeiten der Informationen zum derzeitigen Patienten	3 - 10
3.10 Sprachaufzeichnungen	3 - 10
3.11 Erfassen von Rettungsaufzeichnungen	3 - 10
3.12 Ausschalten des Systems	3 - 10

Part II: Therapiefunktionen

4 Vorbereiten der Therapie	4 - 1
4.1 Auswählen des Therapiezubehörs	4 - 1
4.2 Anschließen des Therapiekabels	4 - 1
4.3 Anschließen der Multifunktions-Elektrodenpads	4 - 2
4.4 Anschließen der externen Paddles	4 - 2
4.4.1 Anschließen der externen Paddles für Erwachsene	4 - 3
4.4.2 Anschließen der externen Paddles für Kinder	4 - 3
4.4.3 Platzieren der externen Paddles	4 - 4
4.5 Anschließen der internen Paddles	4 - 5
4.6 Anschließen des HLW-Sensors	4 - 5
4.7 Vorbereiten des Patienten auf das Ansetzen der Elektroden	4 - 6
4.8 Überprüfen der Patientenkontaktanzeige	4 - 6
5 AED	5 - 1
5.1 Einführung zu AED	5 - 1
5.2 Sicherheitshinweise zu AED	5 - 1
5.3 Aufrufen des Modus „AED“	5 - 2
5.4 Anzeigen im Fenster „AED“	5 - 2
5.5 AED-Verfahren	5 - 3
5.6 Ändern der AED-Einstellungen	5 - 5
5.7 AED-Sprachanweisungen	5 - 5
6 Manuelle Defibrillation	6 - 1
6.1 Einführung in die manuelle Defibrillation	6 - 1
6.2 Sicherheitshinweise zur manuellen Defibrillation	6 - 1
6.3 Aufrufen des Modus „Manuelle Defibrillation“	6 - 2
6.4 Anzeigen im Fenster „Manuelle Defibrillation“	6 - 2
6.5 Ablauf der manuellen Defibrillation	6 - 3
6.5.1 Smart-Analyse während einer externen Defibrillation	6 - 3
6.5.2 Externe Defibrillation mit Elektroden-Pads	6 - 3
6.5.3 Externe Defibrillation mit externen Paddles	6 - 5

6.6 Ablauf der internen Defibrillation	6 - 7
6.7 Synchronisierte Kardioversion	6 - 8
6.7.1 Aktivieren der synchronisierten Kardioversion	6 - 8
6.7.2 Ablauf einer synchronisierten Kardioversion	6 - 9
6.7.3 Extern synchronisierte Kardioversion	6 - 10
6.7.4 Abgeben zusätzlicher synchronisierter Schocks	6 - 10
6.7.5 Beenden der synchronisierten Kardioversion	6 - 10
6.8 Ändern der Einstellungen für die manuelle Defibrillation	6 - 11
7 HLW-Unterstützung	7 - 1
7.1 Einführung zur HLW-Unterstützung	7 - 1
7.2 Sicherheitshinweise zur HLW-Unterstützung	7 - 1
7.3 Aufrufen des Status „HLW“	7 - 1
7.4 Rhythmusanalyse bei laufender HLW	7 - 1
7.5 HLW-Metronom	7 - 2
7.6 CPR-Filter	7 - 2
7.6.1 Anzeigen gefilterter EKG-Kurven	7 - 2
7.6.2 Anzeigen gefilterter EKG-Kurven	7 - 2
7.7 HLW-Feedback	7 - 3
7.7.1 Anzeigen von Balkendiagramm und numerischen Werten zu den Kompressionen	7 - 4
7.7.2 Anzeigen des Balkendiagramms und der numerischen Werte zu den Kompressionen	7 - 4
7.8 Überwachen der HLW-Qualität (CQI)	7 - 5
7.8.1 Einschränkungen der CQI-Überwachung	7 - 5
7.8.2 Anzeigen von Trends und numerischen Werten zum CQI	7 - 5
7.8.3 Anzeigen der Trends und der numerischen Werte zum CQI	7 - 6
7.9 Anzeigen von Rettungsnachbesprechungen	7 - 6
7.10 Hochladen von HLW-Daten	7 - 7
7.11 Ändern von HLW-Einstellungen	7 - 7
7.12 CPR-Sprachanweisungen	7 - 7
8 Nichtinvasive Stimulation	8 - 1
8.1 Einführung in die Stimulation	8 - 1
8.2 Sicherheitshinweise zur Stimulation	8 - 1
8.3 Aufrufen des Modus „Schrittmacher“	8 - 2
8.4 Anzeigen im Fenster „Schrittmacher“	8 - 2
8.5 Auswählen des Betriebsmodus für den Modus „Schrittmacher“	8 - 3
8.5.1 Ablauf der Demand-Stimulation	8 - 3
8.5.2 Ablauf der Festfrequenz-Stimulation	8 - 4
8.6 Ändern der Stimulationseinstellungen	8 - 5

Part III: Überwachungsfunktionen

9 Vorbereitung der Überwachung	9 - 1
9.1 Starten der Überwachung eines Patienten	9 - 1
9.2 Festlegen der Überwachungsanzeige	9 - 1
9.2.1 Auswählen des Bildschirms	9 - 1
9.2.2 Einstellen des Schalters für einen Parameter	9 - 1

9.2.3 Festlegen der normalen Bildschirmanzeige	9 - 2
9.2.4 Festlegen des Bildschirms „Große Ziffern“	9 - 2
9.2.5 Anzeigen der Parameterliste	9 - 2
9.2.6 Änderung der Messcodes	9 - 2
9.3 Fixieren von Parameterkurven	9 - 2
9.3.1 Fixieren bei Kurven	9 - 3
9.3.2 Ansehen von angehaltenen Kurven	9 - 3
9.3.3 Aufheben der Fixierung von Kurven	9 - 3
9.3.4 Drucken fixierter Kurven	9 - 3
9.4 Stoppen der Überwachung eines Parameters	9 - 3
10 Alarme	10 - 1
10.1 Einführung zu Alarmen	10 - 1
10.1.1 Alarmkategorien	10 - 1
10.1.2 Alarm-Prioritäten	10 - 1
10.1.3 Alarmanzeigen	10 - 1
10.1.4 Symbole zum Alarmstatus	10 - 2
10.2 Sicherheitshinweise zu Alarmen	10 - 3
10.3 Anzeigen der Alarne	10 - 3
10.4 Ändern von Alarmeinstellungen	10 - 4
10.4.1 Auslösen der automatischen Alarmgrenzen	10 - 4
10.4.2 Einstellen der Alarmeigenschaften von Parametern	10 - 5
10.4.3 Wiederherstellen der Standardeinstellungen für Alarne	10 - 5
10.4.4 Einstellen von Eigenschaften der Alarmtöne	10 - 5
10.4.5 Einstellen der Zeit für Alarmverzögerung	10 - 6
10.4.6 Einstellen des Schalters „SpO ₂ -Entsätt.-Alarm aus“	10 - 6
10.4.7 Einstellen des Schalters „Apnoe-Alarm aus“	10 - 6
10.4.8 Einstellen der Länge der gedruckten Kurven	10 - 7
10.5 Pausieren von Alarmen	10 - 7
10.5.1 Festlegen der Funktion „Alarmpause“	10 - 7
10.5.2 Kennwortgeschützte Einstellungen „Alarmpause“	10 - 7
10.6 Ausschalten aller Alarne	10 - 7
10.7 Pausieren von Alarmtönen	10 - 8
10.7.1 Festlegen der Funktion „Alarmton-Pause“	10 - 8
10.7.2 Kennwortgeschützte Einstellungen „Alarmton-Pause“	10 - 8
10.8 Ausschalten von Alarmtönen	10 - 8
10.9 Zurücksetzen von Alarmen	10 - 9
10.9.1 Zurücksetzen von physiologischen Alarmen	10 - 9
10.9.2 Zurücksetzen von technischen Alarmen	10 - 9
10.10 Verriegeln von Alarmen	10 - 9
10.11 Testen von Alarmen	10 - 10
10.12 Handlungen beim Auftreten eines Alarms	10 - 10
11 EKG-Überwachung	11 - 1
11.1 Einführung zum EKG	11 - 1
11.2 Sicherheitshinweise zum EKG	11 - 1
11.3 EKG-Anzeige	11 - 1

11.4 Vorbereiten der EKG-Überwachung	11 - 2
11.4.1 Vorbereiten des Patienten auf das Anlegen der Elektroden	11 - 2
11.4.2 Anbringen der EKG-Elektroden	11 - 2
11.4.3 Farbkodierung der Elektroden	11 - 3
11.4.4 Platzieren von EKG-Elektroden	11 - 3
11.4.5 Wählen des EKG-Ableitungstyps	11 - 5
11.4.6 Überprüfen des Schrittmacher-Status	11 - 5
11.4.7 Einstellen des Schalters für die Schrittmacherunterdrückung	11 - 6
11.5 Ändern von EKG-Einstellungen	11 - 6
11.5.1 Einstellen der Eigenschaften von EKG-Alarmen	11 - 6
11.5.2 Einstellen des Analysemodus	11 - 6
11.5.3 Ändern der Einstellungen zu EKG-Kurven	11 - 7
11.5.4 Einstellen des Schalters für Smart-Ableitung	11 - 8
11.5.5 Einstellen der QRS-Lautstärke	11 - 8
11.6 Überwachen von Arrhythmien	11 - 8
11.6.1 Sicherheitshinweise zu Arrhythmien	11 - 9
11.6.2 Arrhythmie-Ereignisse	11 - 9
11.6.3 Anzeigen von Arrhythmie-Informationen	11 - 10
11.6.4 Ändern der Arrhythmie-Einstellungen	11 - 11
11.6.5 Deaktivierte Arrhythmie-Alarne	11 - 12
11.7 Überwachen der ST-Strecke	11 - 14
11.7.1 Sicherheitshinweise zur ST-Überwachung	11 - 14
11.7.2 Aktivieren der ST-Überwachung	11 - 15
11.7.3 Anzeigen von ST-Werten	11 - 15
11.7.4 Anzeigen von ST-Strecken	11 - 15
11.7.5 Aufrufen des Fensters „ST-Ansicht“	11 - 16
11.7.6 Speichern der aktuellen ST-Strecke als Basislinie	11 - 16
11.7.7 Aufrufen des Fensters „ST Graphic“	11 - 16
11.7.8 Ändern der ST-Einstellungen	11 - 17
11.7.9 Festlegen der Positionen von ST-Punkt, ISO-Punkt und J-Punkt	11 - 18
11.8 Überwachen des QT/QTc-Intervalls	11 - 19
11.8.1 Einschränkungen bei der Überwachung des QT/QTc-Intervalls	11 - 19
11.8.2 Aktivieren der QT/QTc-Überwachung	11 - 19
11.8.3 Anzeigen von numerischen QT/QTc-Werten	11 - 20
11.8.4 Aufrufen des Fensters „QT-Ansicht“	11 - 20
11.8.5 Speichern des aktuellen QTc-Segments als Basislinie	11 - 21
11.8.6 Ändern der QT-Einstellungen	11 - 21
11.9 EKG-Neuprogrammierung	11 - 22
11.9.1 Starten einer automatischen EKG-Neuprogrammierung	11 - 22
11.9.2 Manuelle Einleitung einer EKG-Neuprogrammierung	11 - 22
11.10 Kalibrieren des EKG	11 - 22
11.11 Problembehebung bei EKG	11 - 22
12 Analyse mit 12-Kanal-Ruhe-EKG	12 - 1
12.1 Einführung in die Analyse mit 12-Kanal-Ruhe-EKG	12 - 1
12.2 Vorbereiten der 12-Kanal-EKG-Messung	12 - 1
12.3 Aufrufen des Fensters für 12-Kanal-EKG	12 - 2
12.4 Erfassen eines 12-Kanal-EKG	12 - 2

12.5 Ändern der Einstellungen für 12-Kanal-EKG	12 - 2
12.5.1 Überprüfen der Patienteninformationen	12 - 2
12.5.2 Einstellen der 12-Kanal-EKG-Kurven	12 - 2
12.5.3 Einrichten des 12-Kanal-EKG-Berichts	12 - 3
12.6 Starten einer 12-Kanal-EKG-Messung	12 - 4
12.6.1 Automatische Messung	12 - 4
12.6.2 Manuelle Messung	12 - 5
12.6.3 Rhythmusmessung	12 - 5
12.6.4 Aktionen beim Auftreten von „Ableitung ab“	12 - 6
12.7 Analysebericht zum 12-Kanal-EKG	12 - 6
12.7.1 Anzeigen des Analyseberichts zum 12-Kanal-EKG	12 - 6
12.7.2 Reviewen des Analyseberichts zum 12-Kanal-EKG	12 - 7
12.7.3 Übertragen des Analyseberichts zum 12-Kanal-EKG	12 - 7
12.7.4 Drucken des Analyseberichts zum 12-Kanal-EKG	12 - 7
12.7.5 Vergleichen von Analyseberichten zu 12-Kanal-EKGs	12 - 7
12.8 Schließen des Fensters für 12-Kanal-EKG	12 - 8
13 Überwachen der Atmung (Resp)	13 - 1
13.1 Einführung zu Resp	13 - 1
13.2 Sicherheitshinweise zur Atemfrequenzmessung	13 - 1
13.3 Resp-Anzeige	13 - 2
13.4 Vorbereiten der Resp-Überwachung	13 - 2
13.4.1 Vorbereiten des Patienten auf das Anlegen der Elektroden	13 - 2
13.4.2 Platzieren der Elektroden	13 - 2
13.5 Ändern von Einstellungen zur Resp-Überwachung	13 - 3
13.5.1 Einstellen der Eigenschaften für Resp-Alarne	13 - 3
13.5.2 Einstellen der AF-Quelle	13 - 3
13.5.3 Wählen der Ableitung für die Atmungsüberwachung	13 - 3
13.5.4 Einstellen der Amplitude der Resp-Kurve	13 - 3
13.5.5 Einstellen der Geschwindigkeit der Resp-Kurve	13 - 4
13.5.6 Starten der automatischen Erkennung für den Schwellwert der Atmungskurve	13 - 4
13.5.7 Manuelles Anpassen des Grenzwerts der Resp-Kurve	13 - 4
13.6 Problembehebung zu Resp	13 - 4
14 Überwachen der Sauerstoffsättigung mittels Pulsoxymetrie (SpO₂)	14 - 1
14.1 Einführung zu SpO ₂	14 - 1
14.2 Sicherheitshinweise zu SpO ₂	14 - 1
14.3 Einschränkungen bei der SpO ₂ -Messung	14 - 2
14.4 SpO ₂ -Anzeige	14 - 3
14.5 Vorbereiten der SpO ₂ -Überwachung	14 - 4
14.6 Ändern von SpO ₂ -Einstellungen	14 - 4
14.6.1 Ändern der Eigenschaften von SpO ₂ -Alarne	14 - 4
14.6.2 Gleichzeitiges Überwachen von SpO ₂ und NIBP	14 - 5
14.6.3 Handhabung von Alarmen mit Nellcor Sat-Seconds	14 - 5
14.6.4 Einstellen von SpO ₂ -Sat-Seconds (beim Nellcor SpO ₂)	14 - 6
14.6.5 Einstellen der SpO ₂ -Empfindlichkeit (beim Masimo SpO ₂)	14 - 6
14.6.6 Aktivieren von FastSAT (beim Masimo SpO ₂)	14 - 6
14.6.7 Einstellen der Anzeige von SIQ (beim Masimo SpO ₂)	14 - 7

14.6.8 Ändern der Mittelungszeit (beim Masimo SpO ₂)	14 - 7
14.6.9 Ändern der Empfindlichkeit (beim Mindray SpO ₂)	14 - 7
14.6.10 Einstellen der Anzeige von PI	14 - 7
14.6.11 Ändern der Durchlaufgeschwindigkeit der Pleth-Kurve	14 - 8
14.7 Ändern der PF-Einstellungen	14 - 8
14.7.1 Ändern der Eigenschaften des PF-Alarms	14 - 8
14.7.2 Ändern der QRS-Lautstärke	14 - 8
14.7.3 Einstellen der PF-Quelle	14 - 8
14.7.4 Einstellen der Anzeige von PF	14 - 8
14.8 Problembehebung zu SpO ₂	14 - 8
14.9 Informationen zu Nellcor	14 - 9
14.10 Informationen zum Masimo-Modul	14 - 10
14.11 Masimo Endbenutzer-Lizenzvereinbarung	14 - 10
15 Überwachung mit nichtinvasiver Blutdruckmessung (NIBP)	15 - 1
15.1 Einführung zu NIBP	15 - 1
15.2 Sicherheitshinweise zu NIBP	15 - 1
15.3 Einschränkungen der NIBP-Messung	15 - 2
15.4 Messmodi	15 - 2
15.5 NIBP-Anzeige	15 - 2
15.6 Vorbereiten der NIBP-Messungen	15 - 3
15.6.1 Vorbereiten des Patienten auf die NIBP-Messungen	15 - 3
15.6.2 Anbringen der NIBP-Manschette	15 - 3
15.7 Starten und Stoppen von NIBP-Messungen	15 - 4
15.8 Ändern der NIBP-Einstellungen	15 - 4
15.8.1 Einstellen der Eigenschaften für NIBP-Alarme	15 - 4
15.8.2 Einstellen des Manschetten-Anfangsdrucks	15 - 4
15.8.3 Einstellen des NIBP-Intervalls	15 - 5
15.8.4 Auswählen des NIBP-Startmodus	15 - 5
15.8.5 Einstellen des Schalters für NIBP-Endton	15 - 5
15.8.6 Einstellen der NIBP-Sequenz	15 - 5
15.8.7 Einstellen des Formats der NIBP-Anzeige	15 - 5
15.8.8 Einstellen der Anzeige von NIBP-Alarmgrenzen	15 - 6
15.8.9 Einstellen der Anzeige von PF	15 - 6
15.8.10 Korrigieren der NIBP-Messwerte	15 - 6
15.9 Unterstützen einer Venenpunktion	15 - 6
15.10 NIBP-Wartung	15 - 6
15.11 Problembehebung bei NIBP	15 - 6
16 Überwachung von Kohlendioxid (CO₂)	16 - 1
16.1 Einführung zu CO ₂	16 - 1
16.2 Sicherheitshinweise zu CO ₂	16 - 1
16.3 Einschränkungen bei der CO ₂ -Messung	16 - 1
16.4 CO ₂ -Anzeige	16 - 1
16.5 Seitenstrom-CO ₂ -Messung	16 - 2
16.5.1 Vorbereiten der Seitenstrom-CO ₂ Messung	16 - 2
16.5.2 Nullabgleich des Seitenstrom-CO ₂ -Moduls	16 - 4

16.6 Ändern der CO ₂ -Einstellungen	16 - 4
16.6.1 Ändern der Eigenschaften des CO ₂ -Alarms	16 - 4
16.6.2 Einstellen der CO ₂ -Kurven	16 - 4
16.6.3 Einstellen der AF-Quelle	16 - 4
16.6.4 Starten des Standby-Modus	16 - 4
16.6.5 Einstellen der Zeit bis zum automatischen Standby	16 - 5
16.6.6 Einstellen der Feuchtigkeitskompensation	16 - 5
16.6.7 Einstellen der Gaskompensation	16 - 5
16.6.8 Ändern des Umgebungsluftdrucks	16 - 6
16.7 Durchführen der Dichtheitsprüfung	16 - 6
16.8 CO ₂ -Kalibrierung	16 - 6
16.9 Problembehebung zu CO ₂	16 - 6

Part IV: Systemfunktionen und sonstige Funktionen

17 Klinische unterstützende Anwendungen	17 - 1
17.1 Rettungstraining	17 - 1
17.2 Glasgow Coma Scale (GCS)	17 - 1
17.2.1 Aufrufen des GCS-Fensters	17 - 2
17.2.2 Festlegen der Art des GCS-Scorings	17 - 2
17.2.3 Ermitteln eines GCS-Scorings	17 - 2
17.2.4 Reviewen von GCS-Trends	17 - 3
17.3 Early Warning Score (EWS)	17 - 3
17.3.1 Aufrufen des EWS-Fensters	17 - 3
17.3.2 Durchführen einer EWS-Bewertung	17 - 4
17.3.3 Reviewen von EWS-Trends	17 - 4
17.4 HEART-Score	17 - 4
17.4.1 Aufrufen des Fensters HEART-Score	17 - 5
17.4.2 Ermitteln eines HEART-Scorings	17 - 5
17.4.3 Reviewen von HEART-Score-Trends	17 - 5
17.5 Beurteilung Schädel-Hirn-Trauma (SHT)	17 - 5
17.5.1 Anzeigen des Fensters „SHT-Beurteilung“	17 - 6
17.5.2 Einstellen des Intervalls für SHT-Trends	17 - 6
17.5.3 Ermitteln eines GCS-Scorings	17 - 6
17.5.4 Anzeigen von SHT-Warnungen	17 - 6
17.5.5 Reviewen von SHT-Ereignissen	17 - 7
17.5.6 Schließen des Fensters „SHT-Beurteilung“	17 - 7
18 Review	18 - 1
18.1 Einführung zum Review	18 - 1
18.2 Aufrufen des Fensters „Review“	18 - 1
18.3 Anzeigen im Fenster „Review“	18 - 1
18.4 Grundsätzliche Bedienhandlungen im Fenster „Reviewen“	18 - 2
18.4.1 Anzeigen von Trenddaten	18 - 2
18.4.2 Aufsuchen von Ereignissen	18 - 2
18.5 Reviewen von Tabellentrends	18 - 2
18.6 Reviewen von Grafiktrends	18 - 3
18.7 Reviewen von Ereignissen	18 - 3

18.7.1 Anzeigen der Ereignisliste	18 - 3
18.7.2 Anzeigen von Ereignisdetails	18 - 4
18.7.3 Anzeigen einer Arrhythmie-Analyse	18 - 4
18.8 Reviewen von Trendkurven	18 - 5
18.8.1 Auswählen von komprimierten Kurven	18 - 5
18.8.2 Anzeigen von Details zu komprimierten Kurven	18 - 5
18.9 Reviewen von Analysen „12-Kanal-Ruhe-EKG“	18 - 5
18.10 Drucken von Trend-Daten	18 - 6
19 Drucken	19 - 1
19.1 Schreiber	19 - 1
19.2 Liste der Berichte	19 - 1
19.3 Nachfüllen von Papier	19 - 2
19.4 Drucken des Berichts „Zusammenfassung“	19 - 2
19.5 Starten des Druckvorgangs	19 - 3
19.5.1 Manuelles Starten des Druckvorgangs	19 - 3
19.5.2 Automatisches Starten des Druckvorgangs	19 - 3
19.6 Stoppen des Druckvorgangs	19 - 3
19.6.1 Manuelles Stoppen des Druckvorgangs	19 - 3
19.6.2 Automatisches Stoppen des Druckvorgangs	19 - 3
19.6.3 Löschen von Druckaufträgen	19 - 3
19.6.4 Markierungen im Ausdruck	19 - 3
19.7 Einrichten von Berichten	19 - 4
19.7.1 Einrichten von Echtzeit-Berichten	19 - 4
19.7.2 Aktivieren des automatischen Druckens beim Auftreten eines Alarms	19 - 4
19.8 Beheben eines Papierstaus	19 - 4
20 Verwalten entlassener Patienten	20 - 1
20.1 Generieren von Patientendaten	20 - 1
20.2 Zugreifen auf den Modus „Entlassener Patient“	20 - 1
20.3 Löschen von Daten entlassener Patienten	20 - 1
20.4 Durchsuchen von Informationen zu entlassenen Patienten	20 - 1
20.5 Reviewen von Daten entlassener Patienten	20 - 1
20.6 Exportieren von Patientendaten	20 - 1
21 Datenkommunikation	21 - 1
21.1 Einführung zur Datenkommunikation	21 - 1
21.2 Informationen zur Sicherheit der Datenkommunikation	21 - 1
21.3 Herstellen der Verbindung zu einem kabelgebundenen Netzwerk	21 - 1
21.4 Herstellen einer Verbindung zu einem kabellosen Netzwerk	21 - 2
21.5 Herstellen der Verbindung zum CMS	21 - 2
21.6 Herstellen der Verbindung zum eGateway	21 - 2
21.7 Übertragen von Daten über das HL7-Protokoll	21 - 3
21.8 Übertragen von Daten über das FTP-Protokoll	21 - 3
21.9 Herstellen einer Verbindung zum NTP-Server	21 - 3
21.10 Herstellen einer Verbindung zum Statistiksystem für Rettungsnachbesprechungen	21 - 3

22 Konfigurationsverwaltung	22 - 1
22.1 Einführung in die Konfigurationsverwaltung	22 - 1
22.2 Aufrufen des Modus „Konfiguration“	22 - 1
22.3 Ändern des Kennworts für die Konfigurationsverwaltung	22 - 1
22.4 Exportieren von Konfigurationen	22 - 1
22.5 Importieren von Konfigurationen	22 - 2
22.6 Drucken von Konfigurationen	22 - 2
22.7 Ändern von Konfigurationen	22 - 2
22.7.1 Menü „Allgemeines Setup“	22 - 2
22.7.2 Menü „Therapie-Setup“	22 - 3
22.7.3 Menü Alarm-Setup	22 - 6
22.7.4 Menü „Parameter-Setup“	22 - 9
22.7.5 Menü „12-Kanal-Setup“	22 - 19
22.7.6 Menü „Setup SHT-Warnung“	22 - 21
22.7.7 Menü „Drucken-Setup“	22 - 21
22.7.8 Menü „Patientenverwaltungs-Setup“	22 - 22
22.7.9 Netzwerk-Setup	22 - 22
22.7.10 Menü „Test-Setup“	22 - 26
23 Batterie	23 - 1
23.1 Einführung zu Batterien	23 - 1
23.2 Sicherheitshinweise zu Batterien	23 - 1
23.3 Austauschen von Batterien	23 - 1
23.4 Batterieanzeigen	23 - 2
23.4.1 Batterieanzeige	23 - 2
23.4.2 Batteriesymbole	23 - 2
23.4.3 Ladezustandsanzeige	23 - 3
23.4.4 Alarm „Keine Batterie“	23 - 3
23.4.5 Alarm „Batterie schwach“	23 - 3
23.4.6 Alarm Batterie Alt	23 - 3
23.4.7 Alarm „Batteriefehler“	23 - 3
23.5 Laden der Batterie	23 - 3
23.6 Konditionieren der Batterie	23 - 4
23.7 Überprüfen der Leistungsfähigkeit der Batterie	23 - 4
23.8 Lagern von Batterien	23 - 4
23.9 Recycling von Batterien	23 - 5
24 Pflege und Reinigung	24 - 1
24.1 Einführung zu Pflege und Reinigung	24 - 1
24.2 Sicherheitshinweise zu Pflege und Reinigung	24 - 1
24.3 Reinigen und Desinfizieren des Systems	24 - 1
24.3.1 Reinigen der Haupteinheit	24 - 1
24.3.2 Reinigen des Thermodruckkopfs	24 - 2
24.3.3 Desinfizieren des Systems	24 - 2
24.4 Reinigung und Desinfektion der Zubehörteile	24 - 4
24.4.1 Reinigung der Zubehörteile	24 - 5
24.4.2 Desinfektion der Zubehörteile	24 - 5

24.5 Sterilisation	24 - 6
24.6 Folgen bei nicht ordnungsgemäßer Reinigung	24 - 6
25 Wartung	25 - 1
25.1 Einführung zur Wartung	25 - 1
25.2 Sicherheitshinweise zur Wartung	25 - 1
25.3 Überprüfen der Angaben zur Software	25 - 1
25.4 Routinemäßige Wartung	25 - 2
25.4.1 Auto-Test	25 - 2
25.4.2 Benutzertest	25 - 3
25.4.3 Überprüfen der Testergebnisse	25 - 5
25.4.4 Übertragen der Testberichte	25 - 5
25.5 Funktionstests	25 - 5
25.5.1 Testen des Schreibers	25 - 5
25.5.2 EKG-Kabeltest	25 - 6
25.5.3 Test der manuellen Defibrillation	25 - 6
25.5.4 Stimulationstest	25 - 8
25.6 Präventive Wartung	25 - 8
25.6.1 Einstellungen „Benutzerwartung“	25 - 8
25.6.2 Tests zum Betriebsverhalten von Modulen	25 - 9
25.6.3 Tests auf elektrische Sicherheit	25 - 9
A Technische Daten	A - 1
A.1 Sicherheitsspezifikationen	A - 1
A.1.1 Sicherheitsklassifikationen	A - 1
A.1.2 Umgebungsbedingungen	A - 1
A.2 Technische Daten Stromversorgung	A - 2
A.2.1 Technische Daten Externe Netzstromversorgung	A - 2
A.2.2 Technische Daten für Batterie	A - 2
A.2.3 Technische Daten Ladestation	A - 3
A.3 Mechanische Daten	A - 4
A.4 Hardwarespezifikationen	A - 4
A.4.1 Bildschirm	A - 4
A.4.2 Schreiber	A - 4
A.4.3 LEDs	A - 4
A.4.4 Audioanzeigen	A - 4
A.4.5 Externe Anschlüsse	A - 5
A.4.6 Signalausgänge	A - 5
A.5 Speichern von Daten	A - 5
A.6 Technische Daten Kommunikation	A - 6
A.6.1 Technische Daten WLAN (Wlink als Station)	A - 6
A.6.2 Technische Daten Mobilfunk	A - 7
A.6.3 Technische Daten Bluetooth	A - 8
A.6.4 Technische Daten NFC	A - 8
A.7 Technische Daten Therapie	A - 8
A.7.1 Technische Daten Defibrillation	A - 8
A.7.2 Technische Daten der HLW-Kompression	A - 11
A.7.3 Technische Daten Stimulator	A - 11

A.8 Technische Daten Monitor	A - 11
A.8.1 Technische Daten EKG (vom EKG-Zubehör)	A - 11
A.8.2 Technische Daten EKG (vom Therapie-Zubehör)	A - 14
A.8.3 Technische Daten Resp	A - 15
A.8.4 Technische Daten SpO ₂	A - 15
A.8.5 Technische Daten PF	A - 17
A.8.6 Technische Daten NIBP	A - 18
A.8.7 Technische Daten CO ₂	A - 19
B Behördliche Normentsprechung für EMV und Funk	B - 1
B.1 EMV	B - 1
B.2 Behördliche Normentsprechung für Funk	B - 4
C Mindray Algorithmus zur Analyse defibrillierbarer Rhythmen	C - 1
C.1 Methodik zur Rhythmuserkennung und Markierung	C - 1
C.1.1 Datenbank zur Bewertung des Verhaltens des Mindray Algorithmus	C - 1
C.1.2 Rhythmus-Kategorien	C - 1
C.2 Verhalten des Mindray Algorithmus zur Analyse defibrillierbarer Rhythmen	C - 2
D Alarmmeldungen	D - 1
D.1 Meldungen zu physiologischen Alarmen	D - 1
D.1.1 Meldungen zu allgemeinen physiologischen Alarmen	D - 1
D.1.2 Alarmmeldungen zu Arrhythmie	D - 1
D.1.3 Meldungen zu physiologischen Alarmen „ST“	D - 1
D.1.4 Meldungen zu physiologischen Alarmen „Atmung“	D - 2
D.1.5 Meldungen zu physiologischen Alarmen „SpO ₂ “	D - 2
D.1.6 Meldungen zu physiologischen Alarmen „PF“	D - 2
D.1.7 Meldungen zu physiologischen Alarmen „NIBP“	D - 3
D.2 Meldungen zu technischen Alarmen	D - 3
D.2.1 Meldungen zu allgemeinen technischen Alarmen	D - 3
D.2.2 Meldungen zu technischen Alarmen „EKG“	D - 3
D.2.3 Meldungen zu technischen Alarmen „Resp“	D - 4
D.2.4 Meldungen zu technischen Alarmen „SpO ₂ “	D - 4
D.2.5 Meldungen zu technischen Alarmen „NIBP“	D - 5
D.2.6 Meldungen zu technischen Alarmen „CO ₂ “	D - 6
D.2.7 Meldungen zu technischen Alarmen „Stimulation“	D - 7
D.2.8 Meldungen zu technischen Alarmen „HLW-Sensor“	D - 8
D.2.9 Technische Alarmmeldungen „Spannungsversorgung“	D - 8
D.2.10 Meldungen zu technischen Alarmen „Schreiber“	D - 9
D.2.11 Meldungen zu technischen Alarmen „Netzwerk“	D - 9
D.2.12 Spezielle Meldungen zu technischen Alarmen	D - 10
D.2.13 Meldungen zu technischen Alarmen anderer Systeme	D - 10
E Defibrillator – Checkliste für Prüfungen nach jeder Schicht	E - 1
F Zubehör	F - 1
F.1 EKG-Zubehör	F - 1
F.1.1 EKG-Elektroden	F - 1
F.1.2 12-polige trennbare Stammkabel	F - 2
F.1.3 12-polige integrative Stammkabel	F - 2
F.1.4 Ableitungskabel 3-Kanal-EKG	F - 2

F.1.5 Ableitungskabel 5-Kanal-EKG	F - 3
F.1.6 Ableitungskabel 12-Kanal-EKG	F - 4
F.2 SpO ₂ -Zubehör	F - 4
F.2.1 Verlängerungskabel	F - 4
F.2.2 Mindray SpO ₂ -Sensoren	F - 4
F.2.3 Nellcor SpO ₂ -Sensoren	F - 5
F.2.4 Masimo SpO ₂ -Sensoren	F - 5
F.3 NIBP-Zubehör	F - 6
F.3.1 NIBP-Schläuche	F - 6
F.3.2 Manschetten	F - 6
F.4 CO ₂ -Zubehör	F - 8
F.5 Therapie-Zubehör	F - 8
F.6 Weiteres Zubehör	F - 9
G Elektrische Sicherheitsprüfung	G - 1
G.1 Stecker der Netzanschlussleitung	G - 1
G.2 Gerätegehäuse und Zubehör	G - 1
G.2.1 Visuelle Überprüfung	G - 1
G.2.2 Kontextprüfung	G - 2
G.3 Gerätebeschriftung	G - 2
G.4 Schutzerdungswiderstand	G - 2
G.5 Erdschlussprüfung	G - 2
G.6 Patienten-Leckstrom	G - 2
G.7 Netzspannungstest am Anwendungsteil	G - 3
G.8 Patientenhilfsstrom	G - 3
H Abkürzungen	H - 1
I Konformitätserklärung	I - 1

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

Teill: Allgemeine Informationen

1

Sicherheit

1.1 Sicherheitshinweise

GEFAHR

- Steht für eine aktuelle Gefahrensituation, die, falls sie nicht vermieden wird, zu Tod oder schweren Verletzungen des Patienten führen kann.
-

WARNUNG

- Gefahrenquelle oder unsichere Vorgehensweise, die zu schweren oder gar tödlichen Verletzungen führen kann.
-

VORSICHT

- Steht für eine potenzielle Gefahrensituation oder riskante Vorgehensweise, die, falls sie nicht vermieden wird, zu leichten Verletzungen des Patienten und/oder Geräte- und Sachschäden führen kann.
-

HINWEIS

- Hier erscheinen Tipps zur Anwendung und andere nützliche Informationen, die Ihnen helfen, das Gerät bestmöglich zu nutzen.
-

1.1.1 Gefahren

GEFAHR

- Das System gibt elektrische Energie bis zu 360 J ab. Wenn das System nicht ordnungsgemäß entsprechend den vom System angezeigten Handlungsanweisungen verwendet wird, kann diese Elektroenergie zu schweren Verletzungen oder zum Tod führen. Bedienen Sie dieses System nur, wenn Sie mit der Bedienung und den Funktionen aller Bedienelemente, Anzeigen, Anschlüsse und Zubehörteile vertraut sind.
 - Zur Vermeidung einer Explosionsgefahr verwenden Sie das Gerät nicht in Gegenwart sauerstoffreicher Umgebungsluft, entflambarer Anästhetika oder entzündlicher Substanzen (z. B. Kraftstoffe). Halten Sie das Gerät und die Betriebsumgebung trocken und sauber.
 - Der bei der Defibrillation verwendete Strom kann bei der behandelnden Person oder bei umstehenden Personen schwere Verletzungen verursachen oder sogar zum Tod führen. Halten Sie während der Defibrillation Abstand zum Patienten und zu allen Gegenständen aus Metall, die Kontakt mit dem Patienten haben.
-

WARNUNG

- **Verwenden Sie ausschließlich die in diesem Handbuch aufgeführten Teile und Zubehörteile. Befolgen Sie die Gebrauchsanweisung, und halten Sie alle Warn- und Vorsichtshinweise ein.**
- **Dieses Gerät wird jeweils für einen Patienten verwendet.**
- **Dieses Gerät ist nicht für die Verwendung in einer Magnetresonanz (MR)-Umgebung geeignet.**
- **Bauen Sie dieses System nicht auseinander. Der Defibrillator enthält keine Komponenten, die vom Benutzer gewartet werden können. Zudem enthält der Defibrillator Bauteile, die gefährliche Hochspannung führen können. Wenden Sie sich bei an diesem Gerät notwendigen Reparaturen an dazu autorisiertes Servicepersonal.**
- **Vergewissern Sie sich vor dem Anschließen dieses Systems an die Netzspannung, dass Spannung und Frequenz der Netzspannung den auf dem Aufkleber am System bzw. den in diesem Handbuch angegebenen Werten entsprechen.**
- **Der Bediener muss vor jeder Nutzung den Zustand von System und Zubehör überprüfen und sich davon überzeugen, dass System und Zubehör betriebsbereit sind.**
- **Zur Vermeidung der Gefahr eines elektrischen Schlags darf das Gerät nur an eine Netzspannung führende Steckdose mit Schutzerde angeschlossen werden. Wenn kein Schutzleiter vorhanden ist, betreiben Sie das Gerät mit dem Akku als Stromversorgung.**
- **Verwenden Sie keine Mehrfachsteckdosen (MPSO)/Steckdosenleisten oder Verlängerungskabel. Stellen Sie sicher, dass die Summe der einzelnen Kriechströme des Erdungsleiters nicht die zulässigen Grenzen überschreitet.**
- **Vor der Inbetriebnahme des Systems muss sich der Bediener davon überzeugen, dass sich das Gerät, die angeschlossenen Kabel und Zubehörteile in gutem Betriebszustand befinden.**
- **Verlassen Sie sich bei der Überwachung eines Patienten nicht ausschließlich auf die akustischen Alarne. Das Einstellen der Alarmlautstärke auf eine niedrige Stufe oder das Ausschalten des Alarmtons kann zu Gefahren für den Patienten führen. Passen Sie die Alarmeinstellungen an die Situation des Patienten an, und überwachen Sie Patienten genau.**
- **Physiologische Daten und Alarmmeldungen dieses Geräts dürfen nicht als alleinige Grundlage für Diagnosen oder Therapieentscheidungen herangezogen werden. Diese physiologischen Daten und Alarmmeldungen dürfen nur in Verbindung mit anderen klinischen Zeichen und Symptomen interpretiert werden. Eine falsche Interpretation der Messwerte oder anderer Parameter kann zu einer Gefährdung des Patienten führen.**
- **Stellen Sie Geräte und Zubehör so auf, dass sie nicht herabstürzen und den Patienten treffen könnten.**
- **Starten und betreiben Sie das Gerät erst, nachdem das Setup auf Richtigkeit überprüft wurde.**
- **Platzieren und sichern Sie Kabel und Schläuche sorgfältig, um ein Stolpern, Verfangen und Strangulieren des Patienten zu vermeiden.**
- **Mindray ist alleiniger Inhaber der Urheberrechte an der Software des Geräts. Keine Organisation oder Einzelperson ist berechtigt, diese Software in irgendeiner Form oder mit irgendwelchen Mitteln ohne explizite Erlaubnis zu verändern, zu kopieren, weiterzugeben oder gegen eine andere Software auszutauschen. Eine missbräuchliche Verwendung oder anderweitig rechtswidrige Handlungen sind unzulässig.**
- **Trennen Sie vor einer Defibrillation nicht defibrillationssichere Geräte und Anwendungsteile vom Patienten.**
- **Stellen Sie sicher, dass das synchrone Eingabesystem auf dieses Gerät angewendet wird, und dass das Eingabesignal korrekt ist, sofern erforderlich.**
- **Ein auf einer feuchten Fläche oder auf einer Fläche aus Metall liegender Patient darf nicht defibrilliert werden.**
- **Führen Sie keine Funktionsüberprüfungen durch, wenn das System am Patienten angeschlossen ist. Andernfalls könnten Patient und/oder Bediener einen Stromschlag erleiden.**
- **Halten Sie den Patienten während der Behandlung stets unter genauer Beobachtung. Wenn die Schockabgabe verzögert wird, liegt dies möglicherweise daran, dass sich ein als „defibrillierbar“ analysierter Rhythmus zu einem nicht defibrillierbaren Rhythmus verändert hat, was zu einer kontraindizierten Schockabgabe führen könnte.**

- Platzieren Sie bei Patienten mit implantiertem Schrittmacher die Elektroden-Pads oder -Paddles möglichst nicht in die Nähe des Generators des implantierten Schrittmachers. Andernfalls kann der Generator beschädigt werden.
 - Bei Kontakt mit dem Patienten dürfen Sie die Gerätestecker, den Druckkopf des Druckers, den Batterieanschluss oder sonstige an eine Stromversorgung angeschlossenen Systeme nicht berühren. Ansonsten kann der Patient verletzt werden.
 - Berühren Sie nicht gleichzeitig den Patient und an eine Stromversorgung angeschlossene Teile.
 - Sollten Zweifel an der Richtigkeit eines auf dem System, dem CMS angezeigten oder auf einem Kurvenstreifen oder in einem Bericht ausgedruckten Werts bestehen, müssen die Vitalparameter des Patienten auf andere Weise ermittelt werden. Vergewissern Sie sich, dass alle Systeme ordnungsgemäß funktionieren.
-

1.1.3 Vorsichtshinweise

VORSICHT

- Stellen Sie sicher, dass das Gerät während des Betriebs an eine unterbrechungsfreie Stromversorgung angeschlossen ist. Ein plötzlicher Stromausfall kann zu einem Datenverlust führen.
 - Magnet- und elektrische Felder können die ordnungsgemäße Funktionsweise des Geräts beeinträchtigen. Vergewissern Sie sich daher, dass alle externen Vorrichtungen in der Nähe des Geräts den jeweiligen EMV-Bestimmungen entsprechen. Mobiltelefone, Röntgen- oder Magnetresonanzeräte sind mögliche Störquellen, da sie erhöhte elektromagnetische Strahlung abgeben.
 - Installieren oder tragen Sie das Gerät immer vorsichtig, um Schäden durch Herunterfallen, Stöße, starke Vibrationen oder andere mechanische Einwirkungen zu vermeiden.
 - Das Gehäuse bei Regennässe oder Spritzwasser umgehend trocknen.
 - Einige Einstellungen sind passwortgeschützt und können nur von autorisierten Mitarbeitern verändert werden. Wenden Sie sich bezüglich der für Ihr System gültigen Kennwörter an Ihren Vorgesetzten oder Ihre Abteilung für Biomedizintechnik.
 - Am Ende seiner Lebensdauer müssen das Gerät und sein Zubehör entsprechend den Richtlinien für die Entsorgung solcher Produkte entsorgt werden. Falls Sie Fragen zur Entsorgung des Geräts haben, setzen Sie sich bitte mit uns in Verbindung.
 - Das Gerät sollte ausschließlich in klinisch notwendigen Situationen aufgeladen werden und Schocks abgeben, nicht immer wieder ohne klinische Notwendigkeit. Andernfalls kann das Gerät beschädigt werden.
 - Die enthaltenen Anweisungen müssen befolgt werden, damit eine angemessene Leistung und ein ordnungsgemäßer Betrieb des Produkts sowie die Sicherheit von Patient und Bediener gewährleistet sind.
-

1.1.4 Hinweise

HINWEIS

- Das Gerät wird mit einem Netzstecker an das Stromversorgungsnetz angeschlossen. Die Trennung des Geräts vom Stromversorgungsnetz erfolgt durch Ziehen des Netzsteckers. Stellen Sie das Gerät so auf, dass der Netzstecker problemlos zugänglich ist.
 - Bei normaler Verwendung sollte sich der Bediener vor dem Gerät befinden.
 - Die Software wurde in Übereinstimmung mit IEC 62304 entwickelt.
 - Dieses Handbuch enthält Informationen zu allen Funktionen des Systems. Einige Funktionen sind möglicherweise an Ihrem konkreten System nicht vorhanden.
 - Bewahren Sie dieses Handbuch in der Nähe des Geräts auf, um es nötigenfalls schnell zur Hand zu haben.
-

1.2 Symbole auf dem Gerät

	Siehe Gebrauchsanweisung/Handbuch		Allgemeiner Warnhinweis
	Gefährliche Spannung		Taste „Schock“
	Hersteller		Herstellungsdatum
	Wechselstrom		Gleichstrom
	Netzspannungsanzeige		Statusanzeige
	Akku-Anzeigeleuchte		Computernetzwerk
	DEFIBRILLATIONSSICHERES ANWENDUNGSTEIL VOM TYP CF		DEFIBRILLATIONSSICHERES ANWENDUNGSTEIL VOM TYP BF
	Potentialausgleich	IP55	Schutz gegen Staub Schutz gegen Strahlwasser
	Entsperrern		Standby
	USB-Anschluss		USB-Gerät trennen
	Medizinprodukt		Eingang/Ausgang
	Eingang Gas		Ausgang Gas
	Zulässige Stapelbarkeit in Stück		Vor Nässe schützen
	Oben		Zerbrechlich, vorsichtig handhaben
	Zulässige Luftfeuchtigkeit		Zulässiger Atmosphärendruck
	Zulässiger Temperaturbereich		Nicht ionisierende elektromagnetische Strahlung

SN	Seriennummer		Nicht schieben
	Hinweiszeichen auf Kunststoffe		Allgemeines Symbol für wiederverwertbar/recycelbar
	Grafische Aufzeichnung		Autorisierter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft
	Dieses Produkt trägt das CE-Kennzeichen in Übereinstimmung mit der europäischen Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte und erfüllt die Anforderungen aus Anhang I dieser Richtlinie. Hinweis: Das Produkt entspricht den Anforderungen der Richtlinie 2011/65/EU.		
	<p>Die folgende Definition der WEEE-Kennzeichnung (für Elektrogeräte) gilt nur für EU-Mitgliedstaaten. Dieses Symbol bedeutet, dass dieses Produkt nicht als Haushaltsmüll entsorgt werden darf. Indem Sie dafür sorgen, dass dieses Produkt fachkundig entsorgt wird, helfen Sie, Umwelt- und Gesundheitsschäden zu vermeiden. Weitere Einzelheiten zur Rückgabe und zum Recycling dieses Produkts erhalten Sie vom Händler, bei dem Sie es gekauft haben.</p> <p>* Bei Produkten, die aus mehreren Komponenten bestehen, ist dieses Kennzeichen möglicherweise nur an der Haupteinheit angebracht.</p>		

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

2 Überblick über das System

2.1 Verwendungszweck

2.1.1 Erläuterung der vorgesehenen Verwendung

Das System ist für externe Defibrillation, interne Defibrillation, synchronisierte Kardioversion und halbautomatische Defibrillation (AED) vorgesehen. Dieses Gerät kann zudem auch für nichtinvasive externe Stimulation, HLW-Feedback sowie für die Überwachung von EKG, Resp, SpO₂, PF, NIBP und CO₂ verwendet werden.

2.1.2 Indikationen für die Anwendung

- Externe Defibrillation/AED/interne Defibrillation

Die Betriebsarten „Externe Defibrillation“, „AED“ und „Interne Defibrillation“ sind zur Behandlung von Patienten mit Kammerflimmern, pulsloser ventrikulärer Tachykardie und Kammerflattern vorgesehen.

- Synchronisierte Kardioversion

Die „Synchronisierte Kardioversion“ ist für die Behandlung von Patienten mit Vorhofflimmern und Vorhofflimmern vorgesehen.

- Nichtinvasive externe Stimulation

Die „Nichtinvasive externe Stimulation“ ist zur Behandlung von Patienten mit Bradykardie und Asystolie vorgesehen.

- HLW-Feedback

„HLW-Feedback“ ist für die Behandlung von Patienten mit Kreislaufstillstand vorgesehen.

- Überwachung

Die Überwachung ist für die Analyse von Ruhe-EKG sowie für die Überwachung von EKG, Resp, SpO₂, PF, NIBP und CO₂ vorgesehen.

2.1.3 Vorgesehene Benutzer

Das System ist ausschließlich für die Verwendung durch qualifiziertes medizinisches Personal vorgesehen, das für die Nutzung des Systems geschult und durch Schulungen in lebensrettenden Sofortmaßnahmen, erweiterten lebensrettenden Sofortmaßnahmen und/oder Defibrillation qualifiziert ist.

2.1.4 Vorgesehene Patientenzielgruppe

- AED

Der Modus „AED“ ist als Behandlung kontraindiziert, wenn der Patient Folgendes zeigt:

- ◆ Bewusstsein
- ◆ Atmung
- ◆ Tastbarer Puls oder andere Anzeichen eines funktionierenden Kreislaufs

- Modus „Manuelle Defibrillation“

Die manuelle Defibrillation ist als Erstbehandlung von Kammerflimmern oder ventrikulärer Tachykardie bei bewusstlosen Patienten ohne tastbaren Puls vorgesehen. Die synchronisierte Kardioversion ist für das Beenden von Vorhofflimmern vorgesehen.

- Modus „Nichtinvasive Stimulation“

Die nichtinvasive Stimulation ist für Patienten mit symptomatischer Bradykardie vorgesehen.

- Modus „Überwachung“

Dieses System ist für die Überwachung der oben aufgeführten Parameter an einem einzelnen Patienten im Erwachsenen-, Kindes- oder Neugeborenenalter vorgesehen.

2.1.5 Vorgesehener Behandlungsort

Das System ist für eine Nutzung in Krankenhäusern und in präklinischen Situationen vorgesehen.

2.1.6 Kontraindikationen

■ AED

Der Modus „AED“ ist als Behandlung kontraindiziert, wenn der Patient Folgendes zeigt:

- ◆ Bewusstsein
- ◆ Atmung
- ◆ Tastbarer Puls oder andere Anzeichen eines funktionierenden Kreislaufs

■ Manuelle Defibrillation

Die manuelle Defibrillation ist als Behandlung kontraindiziert, wenn der Patient Folgendes zeigt:

- ◆ Bewusstsein
- ◆ Atmung
- ◆ Tastbarer Puls oder andere Anzeichen eines funktionierenden Kreislaufs

2.1.7 Nebenwirkungen

In den klinischen Daten aus der Literatur und in den klinischen Daten aus der Überwachung nach Markteinführung des angegebenen Defibrillators/Monitors wurden keine Nebenwirkungen festgestellt.

Nach Recherche in der Literatur über ähnliche Geräte haben die Auswertungsergebnisse zum Stand der Technik ergeben, dass möglicherweise eine Schädigung des Myokards zu den Nebenwirkungen gehört.

2.1.8 Klinischer Nutzen

■ AED/externe Defibrillation/synchronisierte Kardioversion/interne Defibrillation/nichtinvasive externe Stimulation

Diese Funktionen können die Überlebenschancen von Patienten direkt verbessern, Symptome lindern und die Lebensqualität von Patienten verbessern.

■ HLW-Feedback

Das HLW-Feedback kann das Verfahren zur Thoraxkompression auf Grundlage des Messbereichs von Tiefe und Rate der Kompression standardisieren und die HLW-Qualität verbessern.

■ Überwachung

Die Überwachung von EKG, Resp, SpO₂, NIBP und CO₂ kann die physiologischen Parameter des Patienten durch eine genaue Messung bestätigen. Hierdurch können eventuell zu Grunde liegende Erkrankungen zum Vorteil der Gesundheit des Patienten schneller erkannt werden.

2.2 Anwendungsteile

Das Gerät weist folgende Anwendungsteile auf:

- EKG-Elektroden und EKG-Ableitungskabel
- SpO₂-Sensor
- NIBP-Manschette
- CO₂-Gasprobenleitung/-Gasproben-Nasenkanüle und Atemwegadapter
- Multifunktions-Elektrodenpads
- Externe Defibrillations-Paddles
- Interne Defibrillations-Paddles
- HLW-Sensor

WARNUNG

- Wenn die Umgebungstemperatur des Systems über 55 °C beträgt, muss die Oberflächentemperatur von Anwendungsteilen auf unter 58 °C gehalten werden.
-

2.3 Betriebsmodi

Das System verfügt über verschiedene Betriebsmodi. In der folgenden Tabelle sind alle Modi und zugehörige Erläuterungen aufgeführt:

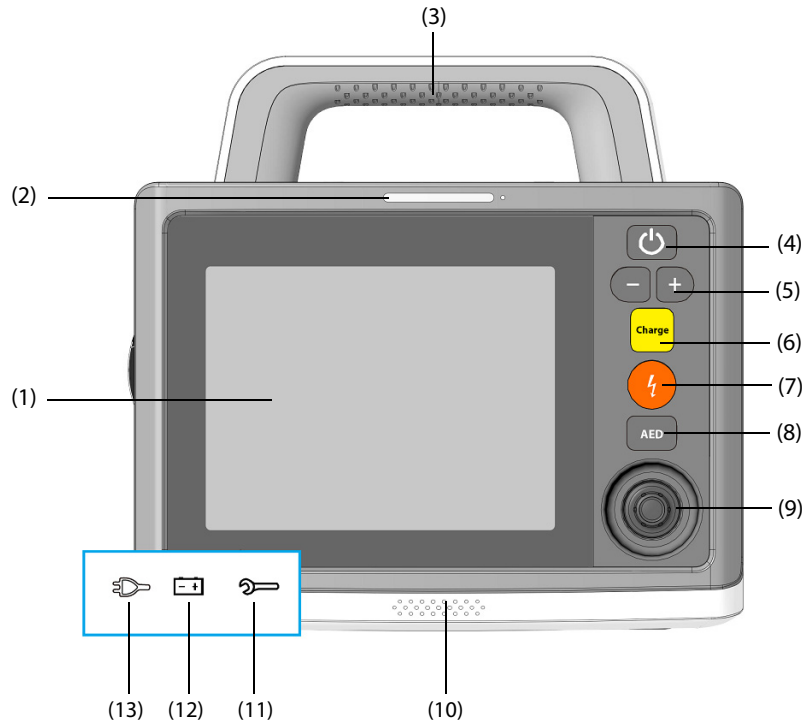
Typ der Funktion	Bezeichnung des Modus	Beschreibung	Weitere Informationen
Klinische Funktion, durch Ärzte ausgeführt.	Modus „AED“	In diesem Modus wird die halbautomatische externe Defibrillation ausgeführt.	Siehe 5 AED.
	Modus „Manuelle Defibrillation“	In diesem Modus werden die asynchrone Defibrillation und die synchronisierte Kardioversion ausgeführt.	Siehe 6 Manuelle Defibrillation.
	Modus „Schrittmacher“	In diesem Modus werden feste und Bedarfsimulationstherapien ausgeführt.	Siehe 8 Nichtinvasive Stimulation.
	Modus „Monitor“	In diesem Modus wird das System zur Überwachung verschiedener physiologischer Parameter genutzt.	Siehe 9 Vorbereitung der Überwachung bis 16 Überwachung von Kohlendioxid (CO ₂).
Nicht-klinische Funktion*, durch Ärzte und Servicepersonal ausgeführt.	Modus „Entlassener Patient“	Dieser Modus wird zum Verwalten entlassener Patienten verwendet.	Siehe 20 Verwalten entlassener Patienten.
	Modus „Konfigurationsverwaltung“	In diesem Modus können Konfigurationseinstellungen des Systems geändert werden.	Siehe 22 Konfigurationsverwaltung.
	Modus „Test“	In diesem Modus werden Benutzertests vorgenommen.	Siehe 25.4.2 Benutzertest.
	Modus „Wartung“	In diesem Modus wird die vorbeugende Wartung des Systems vorgenommen.	Siehe 25.6.1 Einstellungen „Benutzerwartung“.
	Schulungsmodus	Dieser Modus wird für Rettungstrainings und eigenständiges Lernen genutzt.	Siehe 17.1 Rettungstraining.

* Nach der Ausführung von Vorgängen im Zusammenhang mit nicht-klinischen Funktionen und dem Verlassen des entsprechenden Modus wird das System automatisch neu gestartet.

2.4 Haupteinheit und Anschlüsse

Dieses System kann mit verschiedenen Konfigurationen ausgestattet werden. In den folgenden Abschnitten werden Vorderansicht, Ansicht von links und Ansicht von rechts an einem System ohne Paddle-Halter erläutert. Die Rückseiten werden an Systemen mit unterschiedlichen Konfigurationen erläutert.

2.4.1 Vorderansicht



- (1) Bildschirm
- (2) Alarmleuchte: blinkt je nach Alarmniveau in unterschiedlicher Farbe und Häufigkeit.
- (3) Griff
- (4) EIN/AUS-Schalter
- ◆ Zum Einschalten des Systems bei anliegender Stromversorgung.
 - ◆ Bei eingeschaltetem System 3 Sekunden lang gedrückt halten, um das System auszuschalten.
- (5) Taste für Energie-Auswahl
- ◆ Bei eingeschaltetem System drücken, um den Modus „Manuelle Defib“ aufzurufen.
 - ◆ Im Modus „Manuelle Defib“ drücken, um die gewünschte Energiestufe auszuwählen.
- (6) Taste „Laden“
- ◆ Bei eingeschaltetem System drücken, um den Modus „Manuelle Defib“ aufzurufen.
 - ◆ Im Modus „Manuelle Defib“ drücken, um das System auf die gewünschte Energiestufe aufzuladen.
- (7) Taste „Schock“
- ◆ Bei eingeschaltetem System drücken, um den Modus „Manuelle Defib“ aufzurufen.
 - ◆ Im Modus „AED“ oder „Manuelle Defib“ diese Taste drücken, um einen Schock an den Patienten abzugeben. Wenn das System aufgeladen und zur Schockabgabe bereit ist, blinkt diese Taste.
- (8) Taste „AED“: zum Aufrufen des Modus „AED“ bei eingeschaltetem System.
- (9) Navigationsknopf: zum Bedienen der Funktionen auf dem Bildschirm.
- (10) Lautsprecher

(11) Statusanzeige

- Durchgehend grün:
 - ◆ Das System ist an die externe Stromversorgung angeschlossen und funktioniert ordnungsgemäß.
 - ◆ Das System wird nur über Batterie mit Strom versorgt, ist eingeschaltet und funktioniert ordnungsgemäß.
- Blinkt grün:
 - ◆ Das System wird nur über Batterie mit Strom versorgt, ist ausgeschaltet und funktioniert ordnungsgemäß.
- Blinkt rot:
 - ◆ Der Selbsttest des Systems ist fehlgeschlagen oder hat eine Störung erkannt.
 - ◆ Angeschlossene Gleichstromversorgung hat Überstrom oder Überspannung.
 - ◆ Das System wird nur über Batterie mit Strom versorgt, und die Batterie ist schwach oder weist eine Störung auf.
 - ◆ Nur eine externe Stromversorgung ist angeschlossen, und **Keine Batterie** ist auf **Statusanzeige ein** eingestellt.
- Aus: Das System ist weder an eine externe Stromversorgung noch an eine Batterie angeschlossen.

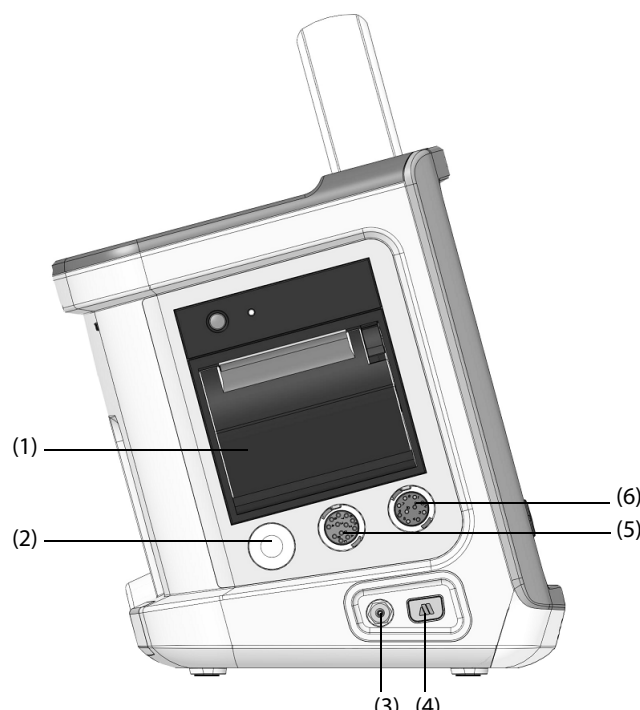
(12) Batterie-Anzeige

- ◆ Gelb: Batterie wird zurzeit geladen.
- ◆ Grün: Batterie ist vollständig geladen oder das System wird über Batterie betrieben.
- ◆ Aus: keine Batterie eingebaut oder Batterie ist ausgefallen.

(13) Stromversorgungsanzeige

- ◆ Leuchtet: externe Stromversorgung ist angeschlossen.
- ◆ Aus: keine externe Stromversorgung angeschlossen.

2.4.2 Ansicht von links



(1) Schreiber

(2) Anschluss für die NIBP-Manschette

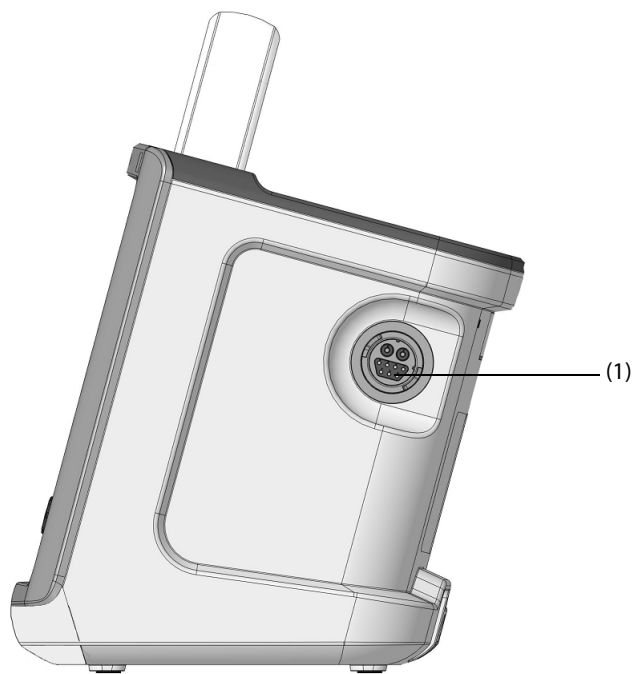
(3) Gas-Auslassöffnung

(4) Anschluss für CO₂

(5) Anschluss für EKG-Kabel

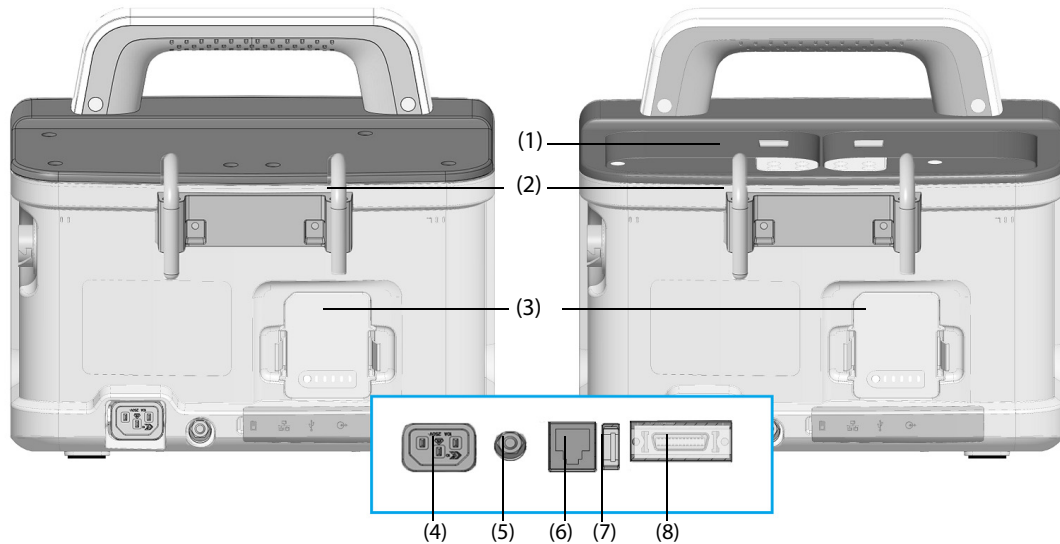
(6) Anschluss für SpO₂-Sensor

2.4.3 Ansicht von rechts



(1) Therapieanschluss: zum Anschließen des Therapiekabels.

2.4.4 Rückseite



System ohne Paddle-Halter

System mit Paddle-Halter

- (1) Paddle-Halter: zur Aufnahme der externen Paddles.
- (2) Haken: zum Halten von Kabeln.
- (3) Batterie
- (4) Stromversorgungseingang: zum Anschließen einer externen Stromversorgung.
- (5) Potentialausgleichsanschluss:
Wenn dieses Gerät gleichzeitig mit anderen Geräten verwendet werden soll, sollten ihre Terminals für äquipotenziale Erdung miteinander verbunden werden, um die Potentialdifferenz zwischen ihnen aufzuheben.
- (6) Netzwerkanschluss: Standard-RJ-45-Anschluss.
- (7) USB-Anschluss: zum Anschließen des USB-Laufwerks.
- (8) Multifunktionsanschluss: zum Anschließen des HLW-Sensors oder eines Kabels für Analogausgabe oder synchronisierte Kardioversion.

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

3

Vorbereiten des Systems

3.1 Vorbereiten des Systems – Einführung

Bevor Sie das System in Betrieb nehmen, müssen Sie sich gründlich mit den Bedienhandlungen und den Abläufen vertraut machen und das System ordnungsgemäß vorbereiten und konfigurieren.

3.2 Sicherheitshinweise zum Vorbereiten des Systems

WARNUNG

- **Installieren Sie ausschließlich von Mindray zugelassenes Zubehör.**
 - **Schließen Sie ausschließlich zugelassene Baugruppen, Module und Geräte an dieses System an.** An dieses Gerät angeschlossene Geräte müssen die geltenden IEC-Normen (z. B. Sicherheitsnormen IEC 60950 für Informationstechnologiegeräte und IEC 60601-1 für medizinische elektrische Geräte) erfüllen. Die Systemkonfiguration muss die EU-Norm IEC 60601-1 für medizinische elektrische Geräte erfüllen. Jeder Mitarbeiter, der Module, Baugruppen und Geräte an den Signaleingang/-ausgang des Systems anschließt, ist für den Nachweis verantwortlich, dass für die betreffenden Module, Baugruppen und Geräte die Sicherheitszertifizierung entsprechend IEC 60601-1 durchgeführt wurde. Falls Sie Fragen haben, wenden Sie sich bitte an Mindray.
 - **Das System und die an das System angeschlossenen Zubehörteile sind für die Nutzung in einer Patientenumgebung geeignet.** Bei Fragen zur Nutzung anderer an das System angeschlossenen Systeme und Zubehörteile in einer Patientenumgebung wenden Sie sich an den entsprechenden Hersteller.
 - **Falls aus den Gerätspezifikationen nicht hervorgeht, ob eine bestimmte Kombination, beispielsweise durch die Aufsummierung von Leckströmen, eine Gefahr darstellen kann, fragen Sie den Hersteller oder einen anderen Fachmann auf diesem Gebiet.** Eine Untersuchung muss zum Beleg vorgenommen werden, dass sich die vorgesehene Kombination nicht negativ auf die Module, Baugruppen und Geräte selbst oder auf die Sicherheit des Patienten auswirkt.
-

VORSICHT

- **Das System muss durch von Mindray autorisiertes Personal installiert werden.**
 - **Wenn Sie das Verpackungsmaterial entsorgen, tun Sie dies entsprechend den jeweils gültigen Bestimmungen, und halten Sie es außerhalb der Reichweite von Kindern.**
 - **Überprüfen Sie vor allem bei Einsatz von Einwegartikeln, ob die Verpackung intakt ist.** Verwenden Sie das Gerät bei Vorliegen jedweder Schäden nicht am Patienten.
 - **Stellen Sie sicher, dass die Betriebsumgebung der Systeme den in den technischen Daten vorgegebenen Spezifikationen entspricht.** Andernfalls kann es zu unerwarteten Konsequenzen, beispielsweise einer Beschädigung des Geräts kommen.
-

HINWEIS

- **Stellen Sie das Gerät so auf, dass Sie das Gerät problemlos ablesen und bedienen können.**
 - **Bewahren Sie Versandpackung und Verpackungsmaterial auf, um sie für einen eventuellen Versand verwenden zu können.**
-

3.3 Installieren des Systems

Das System kann auf verschiedene Weisen installiert und so an die konkreten Gegebenheiten angepasst werden.

- Aufstellen auf den Tisch
- Befestigen mittels Haken an die Rettungstrage

- Einbauen in einen Rettungswagen mittels einfacher Halterung

3.3.1 Auspacken und Überprüfen

Untersuchen Sie die Versandkiste vor dem Auspacken sorgfältig auf Beschädigungen. Falls Sie Beschädigungen entdecken, benachrichtigen Sie das Zustellungsunternehmen oder Mindray.

Wenn die Verpackung intakt ist, öffnen Sie sie und entnehmen Sie Gerät und Zubehör vorsichtig. Gleichen Sie alle Bestandteile mit der Packliste ab und überprüfen Sie sie auf mechanische Schäden. Falls Sie ein Problem feststellen, setzen Sie sich bitte mit uns in Verbindung.

3.3.2 Umgebungsanforderungen

Die Betriebsumgebung des Geräts muss den Anforderungen in diesem Handbuch entsprechen.

Dieses Gerät sollte in einer Umgebung ohne Lärm, Erschütterungen, Staub und korrosive bzw. explosive und entflammbare Substanzen betrieben werden. Wenn das Gerät in einem engen Raum installiert wird, muss davor und dahinter ausreichend Raum für Bedienung, Wartung und Reparatur gelassen werden. Zur Gewährleistung einer guten Belüftung muss das Gerät zudem auf jeder Seite mindestens 5 cm von der Wand entfernt stehen.

Wenn das Gerät bewegt wird, kann es durch den Wechsel von Temperatur oder Feuchtigkeit zu Kondensationserscheinungen kommen. Starten Sie in diesem Fall das Gerät nicht, bevor die Kondensation verschwunden ist.

3.4 Anschließen an die Stromversorgung

Das System verfügt über verschiedene Möglichkeiten der Stromversorgung.

WARNUNG

- **Verwenden Sie für dieses System ausschließlich das mit dem System gelieferte Netzkabel.**
 - **Vergewissern Sie sich vor dem Anschließen dieses Systems an die Netzspannung, dass Spannung und Frequenz der Netzspannung den neben dem Netzspannungsanschluss des Systems angegebenen Werten entsprechen.**
 - **Wenn die ordnungsgemäße Funktion des Schutzleiteranschlusses oder des Schutzerdungssystems der Installation anzuzweifeln ist, nutzen Sie den Akku als Stromversorgung für das System.**
-

3.4.1 Anschließen an die Wechselstromversorgung

Das System kann mit Wechselstrom betrieben werden.

Zum Anschließen des Systems an die Wechselstromversorgung gehen Sie wie folgt vor:

1. Schließen Sie die Buchse des Netzkabels an den Wechselstromanschluss am System an.
2. Schließen Sie das Steckerende des Netzkabels an eine Netzspannungssteckdose an. Überzeugen Sie sich davon, dass die Stromversorgungsanzeige leuchtet.

3.4.2 Anschließen der Gleichstromversorgung

Bei Anschluss an einen DC/AC-Wechselrichter kann das System über die Gleichstromquelle betrieben werden.

Zum Anschließen des Systems an die Gleichstromquelle gehen Sie wie folgt vor:

1. Schließen Sie den DC/AC-Wechselrichter an den Wechselstromeingang des Systems an.
2. Schließen Sie den DC/AC-Wechselrichter an die Gleichstromquelle an. Überzeugen Sie sich davon, dass die Stromversorgungsanzeige leuchtet.

Wenn die angeschlossene Gleichstromquelle Überstrom oder Überspannung aufweist, blinkt die Statusanzeige rot und das System gibt Signaltöne in gleichem Abstand aus.

VORSICHT

- **Verwenden Sie ausschließlich den vorgegebenen DC/AC-Wechselrichter.**
 - **Ist das System mit einem Transport-Dock verbunden, gilt das Transport-Dock als Bestandteil des Systems. Verwenden Sie ausschließlich den vorgegebenen DC/AC-Wechselrichter.**
-

3.4.3 Installieren der Batterie

Ist keine externe Stromversorgung verfügbar, kann das System auch mit einer Batterie als Stromversorgung betrieben werden. Eine Anleitung zum Installieren der Batterie finden Sie unter [23.3 Austauschen von Batterien](#).

3.5 Einschalten des Geräts

Führen Sie die folgenden Inspektionen durch, bevor Sie das Gerät einschalten:

1. Überprüfen Sie das System auf mechanische Schäden. Stellen Sie sicher, dass alle externen Kabel, Steckbaugruppen und Zubehörteile ordnungsgemäß angeschlossen sind.
2. Schließen Sie das System an die externe Stromversorgung an. Falls Sie das System über Batterie betreiben, überzeugen Sie sich davon, dass die Batterie ausreichend geladen ist.

Schalten Sie das System ein, indem Sie die Netztaste drücken. Das System zeigt den Einschaltbildschirm an und gibt einen Signalton aus. Parallel dazu leuchtet die Alarmleuchte rot und dann gelb und erlischt wieder.

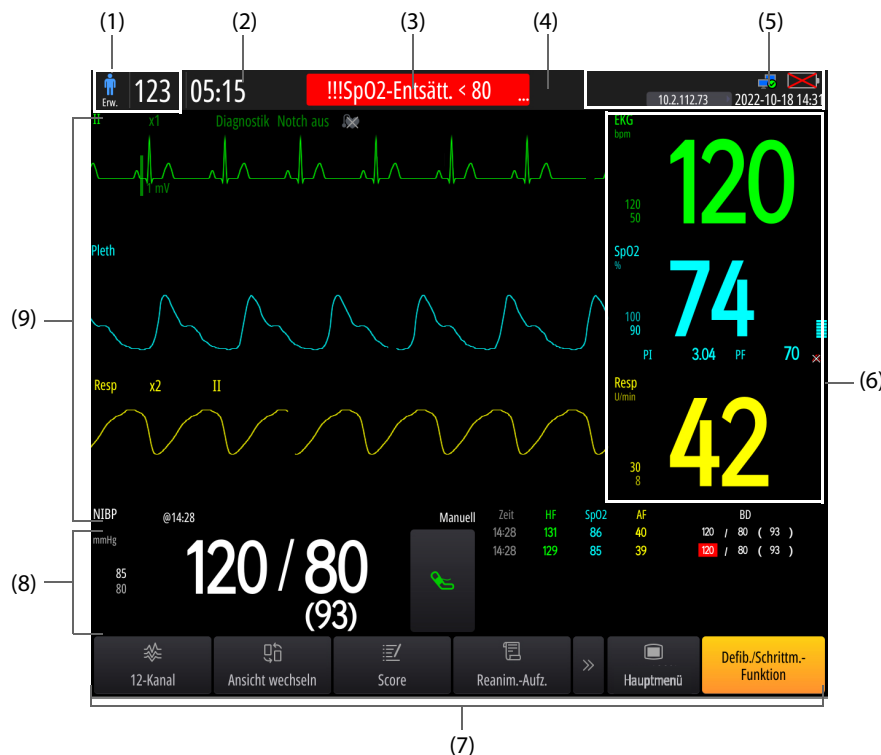
Wenn als Standardstartmodus der Modus „AED“ oder der Modus „Manuelle Defib“ eingerichtet wurde, ist nach dem Erlöschen der Alarmlampe das Alarmsystem ausgeschaltet. Wenn als Standardstartmodus der Modus „Monitor“ eingerichtet wurde, ist nach dem Erlöschen der Alarmlampe das Alarmsystem aktiviert. Die Einstellung von **Standardstartmodus** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter [22.7.1 Menü „Allgemeines Setup“](#).

VORSICHT

- **Wenn Sie Bedenken hinsichtlich des ordnungsgemäßen Betriebsverhaltens des Systems haben oder wenn das System Anzeichen mechanischer Beschädigungen aufweist, verwenden Sie das System auf keinen Fall an einem Patienten. Wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal oder an Mindray.**
 - **Überprüfen Sie am eingeschalteten System, ob vom System alle visuellen und akustischen Alarmsignale korrekt ausgegeben werden.**
-

3.6 Hauptbildschirmanzeige

In der folgenden Abbildung ist die Hauptbildschirmanzeige dargestellt:



- (1) Bereich für Patienteninformationen: zum Anzeigen von Patientennamen/Bettnummer (konfigurierbar) und Patientenkategorie. Die Anzeige von **Pat.name** und **Bett-Nr.** kann konfiguriert werden, jedoch nur im Modus „Konfiguration“. Weitere Informationen finden Sie unter [22.7.8 Menü „Patientenverwaltungs-Setup“](#).
- (2) Bereich für Betriebszeit: in diesem Bereich wird die Betriebszeit seit dem Einschalten des Systems angezeigt.
- (3) Bereich für Alarminformationen: zeigt physiologische Alarne, technischen Alarne und Handlungsaufforderungen an.
- (4) Bereich für Alarmstatus: zeigt das entsprechende Symbol für den Alarmstatus an. Weitere Informationen finden Sie unter [10.1.4 Symbole zum Alarmstatus](#).
- (5) Bereich für Systeminformationen: zeigt Netzwerkstatus, Batteriestatus, das Symbol für Sprachaufzeichnung, die IP-Adresse des verbundenen CMS und die Systemuhrzeit an. Weitere Informationen finden Sie unter [3.6.1 Symbole auf dem Bildschirm](#).
- (6) Bereich für die Anzeige numerischer Parameter: zeigt Parameterwerte, Alarmgrenzen und Alarmstatus an. Dieser Bereich zeigt auch die Parameterliste an. Bei Auswahl des Bereichs für einen numerischen Parameter wird das entsprechende Parameter-Menü aufgerufen. Bei Auswahl der Parameterliste wird die Seite zum Überprüfen der **Tabellentrends** aufgerufen.
- (7) Bereich für Schnelltasten: für den schnellen Zugriff auf häufig genutzte Funktionen. Die Positionen der Schnelltasten **Hauptmenü** und **Defib./Schrittm.-Funktion** können nicht geändert werden.
- (8) Bereich für Parameterkurven/numerische Parameter:
 - ◆ Parameter-Kurvenbereich: zeigt Parameterkurven und Parameteralarme an. Bei Auswahl einer Kurve wird das entsprechende Parameter-Menü aufgerufen.
 - ◆ Bereich für die Anzeige numerischer Parameter: zeigt Parameterwerte, Alarmgrenzen und Alarmstatus an. Dieser Bereich zeigt auch die Parameterliste an. Bei Auswahl des Bereichs für einen numerischen Parameter wird das entsprechende Parameter-Menü aufgerufen. Bei Auswahl der Parameterliste wird die Seite zum Überprüfen der **Tabellentrends** aufgerufen.
- (9) Parameter-Kurvenbereich: zeigt Parameterkurven und Parameteralarme an. Bei Auswahl einer Kurve wird das entsprechende Parameter-Menü aufgerufen.

3.6.1 Symbole auf dem Bildschirm

In der folgenden Tabelle sind die auf dem Bildschirm im Bereich für Systeminformationen angezeigten Symbole aufgelistet:

Symbol	Beschreibung	Symbol	Beschreibung
	Erwachsen, männlich (auf blauem Hintergrund)		Erwachsen, Geschlecht nicht angegeben (auf weißem Hintergrund)
	Kind, männlich (auf blauem Hintergrund)		Kind, Geschlecht nicht angegeben (auf weißem Hintergrund)
	Neugeborenes, männlich (auf blauem Hintergrund)		Neugeborenes, Geschlecht nicht angegeben (auf weißem Hintergrund)
	Erwachsen, weiblich (auf rosa Hintergrund)		Kind, weiblich (auf rosa Hintergrund)
	Neugeborenes, weiblich (auf rosa Hintergrund)		Das Alarmsystem ist zurückgesetzt.
	Alle Alarme sind auf „Pause“ gesetzt.		Akustische Alarmtöne sind auf „Pause“ gesetzt.
	Einzelne physiologische Alarme sind deaktiviert, oder das System befindet sich im Status „Alarm aus“.		Akustische Alarmtöne auf „Aus“ eingestellt
	Der Akku funktioniert ordnungsgemäß. Der grüne Bereich zeigt die verbleibende Akkuladung an.		Der Akku wird zurzeit geladen
	Der Ladezustand des Akkus ist niedrig, und der Akku muss aufgeladen werden.		Der Akku hat einen kritisch niedrigen Ladezustand erreicht und muss sofort aufgeladen werden. Andernfalls wird das System in Kürze automatisch heruntergefahren.
	Kein Akku eingebaut		Die Sprachaufzeichnungsfunktion ist aktiviert.
	Der Touchscreen ist gesperrt.		Die Sperrung des Touchscreens ist aufgehoben.
	Verbindung zum kabelgebundenen Netzwerk hergestellt		Keine Verbindung zum kabelgebundenen Netzwerk
	Verbindung zu drahtlosem Netzwerk hergestellt. Der ausgefüllte Teil zeigt die Signalstärke des Netzwerks an.		Keine Verbindung zum drahtlosen Netzwerk
	Verbindung zum 4G-Mobilfunknetz besteht. Der ausgefüllte Teil zeigt die Signalstärke des Netzwerks an.		Keine Verbindung zum 4G-Mobilfunknetz.
	Verbindung zum 5G-Mobilfunknetz besteht. Der ausgefüllte Teil zeigt die Signalstärke des Netzwerks an.		Keine Verbindung zum 5G-Mobilfunknetz.

3.6.2 Menüs

Alle Menüs des Systems haben einen vereinheitlichten Stil und eine vereinheitlichte Struktur. In der folgenden Abbildung ist das Setup-Menü „EKG“ dargestellt:



- (1) Menütitel: benennt die Funktion des derzeitigen Menüs
- (2) Registerkarten mit Untermenüs: ermöglicht den Zugriff auf ein Untermenü
- (3) Schaltfläche für Bedienhandlungen: zum Ausführen der entsprechenden Bedienhandlung
- (4) Schaltfläche „Beenden“: schließt das derzeitige Menü
- (5) Hauptbereich des Menüs: enthält Befehle und Optionen des derzeitigen Menüs
- (6) Schalter:
 - ◆ Grün: Element ist aktiviert.
 - ◆ Grau: Element ist deaktiviert.

3.6.3 Schnelltasten

Die Schnelltasten befinden sich ganz unten auf dem Bildschirm. Die Schnelltasten des Hauptbildschirms ermöglichen einen schnellen Zugriff auf häufig genutzte Funktionen des Systems. Die Schnelltasten unter einem Fenster ermöglichen einen schnellen Zugriff auf relevante Funktionen.

In der folgenden Tabelle sind alle verfügbaren Schnelltasten des Hauptbildschirms aufgeführt:

Symbol	Bezeichnung	Beschreibung	Symbol	Bezeichnung	Beschreibung
	Hauptmenü	Öffnet das Hauptmenü.	/	Defib./Schrittm.-Funktion	Öffnet das Fenster Manuelle Defib.
	12-Kanal	Öffnet das Fenster „12-Kanal-EKG“.		Bildschirm wechseln	Wechselt die Anzeige des Hauptbildschirms.
	Score	Öffnet das Fenster „Scoring“.		Reanim.-Aufz.	Öffnet das Fenster Reanim.-Aufz.
	SHT	Öffnet das Fenster „SHT-Beurteilung“.		Fixieren	Fixiert Kurven.
	/	Zeigt weitere Schnelltasten an.			

3.7 Grundsätzliche Bedienhandlungen

Sämtliche Bedien- und Steuerelemente zum Betreiben des Systems finden Sie auf dem Bildschirm. Bildschirmelemente sind der Bereich für numerische Parameter, der Bereiche für Parameterkurven, Schnelltasten, der Bereich für Systeminformationen, der Bereich für Alarminformationen und Menüs.

3.7.1 Verwenden des Touchscreens

3.7.1.1 Gesten für schnelles Bedienen

Anhand folgender Gesten können Sie Bedienhandlungen schnell vornehmen.

- Tippen auf den Bildschirm
 - ◆ Um ein Element aus Menüs oder Listen auszuwählen, tippen Sie mit dem Finger auf das Element.
 - ◆ Um eine Schnelltaste auszuwählen, tippen Sie mit dem Finger auf die Taste.
 - ◆ Wenn Sie ein Parametermenü aufrufen möchten, tippen Sie auf den numerischen Parameterbereich oder auf den Kurvenbereich des entsprechenden Parameters.
- Wischen über den Bildschirm mit nur einem Finger:
 - ◆ Wenn Sie eine Liste oder ein Menü durchblättern möchten, wischen Sie mit dem Finger nach oben bzw. nach unten.
- Wischen über den Bildschirm mit zwei Fingern:
 - ◆ Wenn Sie zwischen Bildschirmen wechseln möchten, wischen Sie nach links oder rechts über den Bildschirm.

3.7.1.2 Sperren des Touchscreens

Zur Vermeidung eines Missbrauchs können Sie den Touchscreen vorübergehend deaktivieren. Rufen Sie dieses Fenster auf eine der folgenden Weisen auf:

- Innerhalb von 5 Minuten wird kein Bedienvorgang ausgeführt. Die Einstellung von **Dauer Bildschirmsperre** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.1 Menü „Allgemeines Setup“.
- Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Allgemein** das Element **Bildschirmsperre**.
- Halten Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** gedrückt. Das Symbol  wird angezeigt. Wischen Sie den Schieberegler wie angegeben nach oben.
 auf der Schnelltaste **Hauptmenü** weist darauf hin, dass der Touchscreen deaktiviert ist.

Zum Ent sperren des Touchscreens tippen Sie auf eine beliebige Stelle auf dem Bildschirm. Das Symbol  wird angezeigt. Wischen Sie den Schieberegler wie angegeben nach oben.

VORSICHT

- Überprüfen Sie, ob der Touchscreen beschädigt oder defekt ist. Wenn der Touchscreen irgendwelche Anzeichen von Beschädigungen aufweist, stoppen Sie die Verwendung des Systems, und wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
 - Wenn der Touchscreen nicht ordnungsgemäß befestigt ist, stoppen Sie die Verwendung des Systems, und wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
-

3.7.2 Verwenden des Navigationsknopfs

Damit bei einem nicht bedienbaren Touchscreen keine Verzögerungen bei der Behandlung von Patienten auftreten, verfügt das System über einen Navigationsknopf zur Bedienung. Anhand des Navigationsknopfs können Sie die folgenden Bedienhandlungen vornehmen:

- Anzeigen eines Untermenüs
 - ◆ Positionieren Sie den Cursor durch Drehen des Navigationsknopfs auf das gewünschte Element im Hauptmenü, und drücken Sie dann den Navigationsknopf.
- Eingeben von Informationen

1. Positionieren Sie den Cursor durch Drehen des Navigationsknopfs auf das gewünschte Textfeld, und drücken Sie dann den Navigationsknopf.
 2. Positionieren Sie den Cursor durch Drehen des Navigationsknopfs auf das einzugebende Zeichen, und drücken Sie dann den Navigationsknopf.
- Ändern von Einstellungen: im folgenden Beispiel wird die Patientenkategorie geändert.
1. Positionieren Sie den Cursor durch Drehen des Navigationsknopfs auf das Symbol „**Patientenkategorie**“ im Bereich für Patienteninformationen, und drücken Sie dann den Navigationsknopf.
 2. Positionieren Sie den Cursor durch Drehen des Navigationsknopfs auf **Patientenkategorie**, und drücken Sie dann den Navigationsknopf.
 3. Drehen Sie den Navigationsknopf, bis das gewünschte Element angezeigt wird, und drücken Sie dann den Navigationsknopf, um die Auswahl zu übernehmen.

3.7.3 Verwenden der Bildschirmtastatur

Informationen können auch über die Bildschirmtastatur eingegeben werden:

- Wählen Sie nacheinander die einzugebenden Zeichen aus.
- Wählen Sie  , um das eingegebene Kennwort anzuzeigen, bzw.  um das eingegebene Kennwort zu verbergen.
- Wählen Sie  , um das vorherige Zeichen zu löschen, oder wählen Sie  , um die gesamte Eingabe zu löschen.
- Wählen Sie  , um zwischen Großbuchstaben und Kleinbuchstaben zu wechseln.
- Wählen Sie  , um die Eingabe zu übernehmen und die Bildschirmtastatur auszublenden.

3.8 Einrichten des Systems

3.8.1 Einstellen von Datum und Uhrzeit

Stellen Sie vor der erstmaligen Verwendung des Systems die Zeitzone und die Systemzeit entsprechend den örtlichen Gegebenheiten ein.

Zum Einstellen von Systemdatum und Systemzeit gehen Sie wie folgt vor:

1. Greifen Sie auf eine der folgenden Weisen auf **Systemzeit** zu:
 - ◆ Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **System** das Element **Zeit**.
 - ◆ Wählen Sie auf dem Hauptbildschirm den Bereich für Systeminformationen aus.
2. Stellen Sie das Systemdatum ein.
 - ◆ **Datumsformat**: zum Festlegen des Formats für das Systemdatum
 - ◆ **Datum**: zum Festlegen des Systemdatums
3. Stellen Sie die Systemzeit ein.
 - ◆ Schalter **24-Stunden-Uhr**: muss der 12-Stunden-Modus eingestellt werden, schalten Sie diesen Schalter aus.
 - ◆ **Zeit**: zum Einstellen der Systemzeit
4. Stellen Sie den Schalter **Sommerzeit** ein. Befindet sich das System in einer Zeitzone mit Sommerzeit, schalten Sie diesen Schalter ein.

Sie können das Systemdatum und die Systemzeit auch im Modus „Konfiguration“ einstellen. Weitere Informationen finden Sie unter [22.7.1 Menü „Allgemeines Setup“](#).

Ist das System mit einem zentralen Überwachungssystem (CMS, Central Monitoring System) oder einem NTP-Server verbunden, werden Datum und Zeit automatisch vom CMS bzw. vom NTP-Server bezogen. In diesem Fall können Sie Datum und Uhrzeit nicht am System ändern. Weitere Informationen zum Herstellen einer solchen Verbindung finden Sie unter [21.5 Herstellen der Verbindung zum CMS](#) bzw. unter [21.9 Herstellen einer Verbindung zum NTP-Server](#).

Nach dem Ändern der Systemzeit im Modus „Konfiguration“ wird das System neu gestartet. Beim Ändern der Systemzeit auf andere Weise erzeugt das System ein Ereignis in Zusammenhang mit dem Betrieb. Weitere Informationen finden Sie unter [18.7 Reviewen von Ereignissen](#).

VORSICHT

- Das Ändern von Datum und Zeit wirkt sich auf das Speichern von Trends und Ereignissen aus und kann zu Datenverlust führen.
-

3.8.2 Anpassen der Bildschirmhelligkeit

Zum Einstellen der Bildschirmhelligkeit gehen Sie wie folgt vor:

1. Greifen Sie auf eine der folgenden Weisen auf **Display** zu:
 - ◆ Wählen Sie Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in Spalte **Anzeige** Element **Bildschirm-Setup** → wählen Sie Registerkarte **Anzeige**.
 - ◆ Wählen Sie Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in Spalte **Anzeige** Element **Helligkeit**.
2. Stellen Sie die Helligkeit des Bildschirms ein.

HINWEIS

- Wenn Sie „Helligkeit“ auf „Auto“ einstellen, passt sich die Helligkeit des Bildschirms automatisch an das Umgebungslicht an.
-

3.8.3 Einstellen der Lautstärke

Zum Einstellen der Systemlautstärke gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in Spalte **Allgemein** Registerkarte **Lautstärke**.
2. Wählen Sie eine der Optionen **Alarm-Lautstärke**, **QRS-Lautstärke** bzw. **Tastenlautstärke**.

3.8.4 Einstellen der Anzeigeoption „Hoher Kontrast“

Das System kann auf eine Anzeige mit hohem Kontrast eingestellt werden, um das Ablesen des Bildschirms bei hellem Umgebungslicht zu vereinfachen.

Zum Aktivieren der Anzeigeoption „Hoher Kontrast“ wählen Sie Schnelltaste **Hauptmenü**, und wählen Sie in Spalte **Allgemein** Element **Hoher Kontrast**.

Zum Deaktivieren der Anzeigeoption „Hoher Kontrast“ wählen Sie Schnelltaste **Hauptmenü**, und wählen Sie in Spalte **Allgemein** Element **Full Color**.

Bei einem Wechsel des Betriebsmodus bleibt die Anzeigeoption „Hoher Kontrast“ aktiviert. Beim Ausschalten des Systems wird die Einstellung der Anzeigeoption „Hoher Kontrast“ jedoch nicht gespeichert.

3.8.5 Softwarelizenzen

Für die Nutzung der folgenden Funktionen ist eine entsprechende Softwarelizenz erforderlich:

- Nichtinvasive Stimulation
- HLW-Qualitätsindex (CQI)
- Glasgow Coma Scale (GCS)
- Early Warning Score (EWS)
- HEART-Score (HEART)
- Beurteilung Schädel-Hirn-Trauma (SHT)
- HL7-Ausgang für numerische Daten
- HL7-Ausgang für Kurven
- Rettungstraining

Zum Installieren der Lizenz wenden Sie sich an das Wartungspersonal.

3.9 Bearbeiten der Informationen zum derzeitigen Patienten

Der Patientenname/die Bettnummer (konfigurierbar) und die Patientenkategorie des derzeitigen Patienten werden auf dem Hauptbildschirm im Bereich für Patienteninformationen angezeigt.

Zum Ändern von Informationen zum derzeitigen Patienten gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den Bereich für Patienteninformationen, um das Fenster **Patienten-Demograph.** aufzurufen.
2. Bearbeiten Sie die Patienteninformationen nach Bedarf.

Ist das System mit dem CMS verbunden, können Patientenname, Bettnummer, Patienten-ID, Abteilung, Körpergröße, Körpergewicht, Aufnahmedatum und Informationen zum Arzt auch am CMS geändert werden.

3.10 Sprachaufzeichnungen

Das System verfügt über eine Funktion für Sprachaufzeichnung. Diese Funktion kann während aller Vorgänge zu Therapie und Überwachung des Patienten genutzt werden. Standardmäßig ist die Sprachaufzeichnung deaktiviert. Die Einstellung des Schalters **Sprachaufzeichnung** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.1 *Menü „Allgemeines Setup“*.

 weist darauf hin, dass die Sprachaufzeichnungsfunktion aktiviert ist. Dieses Symbol wird auf dem Hauptbildschirm im Bereich für Systeminformationen angezeigt.

3.11 Erfassen von Rettungsaufzeichnungen

Nach dem Einschalten zeichnet das System automatisch die Einschaltzeit, das Defibrillationsereignis und die Stimulationsvorgänge auf. Sie können zudem manuell Aufzeichnungen über verabreichte Medikamente und ergriffene Maßnahmen mit Auswirkungen auf den Zustand des Patienten erfassen. Diese Aufzeichnungen sind für weitere Analysen und Behandlungsmaßnahmen hilfreich.

Im Modus „Monitor“ können Sie manuell Aufzeichnungen zu Vitalparametern, Medikamenten und Maßnahmen erfassen. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Reanim.-Aufz..**
2. Wählen Sie den Namen des verabreichten Medikaments bzw. der vorgenommenen Maßnahme, z. B. **Bandagiert**.
3. Wählen Sie **Aufzeichnung Vitalfunkt.**, um die aktuellen Kurven und Parameterwerte aufzuzeichnen.
4. Wählen Sie **Speich..**

In den Modi „AED“ und „Manuelle Defibrillation“ können nur verabreichte Medikamente und vorgenommene Maßnahmen manuell aufgezeichnet werden. Die Aufzeichnung erfolgt durch Auswahl der Schnelltaste unter dem entsprechenden Therapiefenster. Die Anzeige dieser Schnelltasten kann nur im Modus „Konfiguration“ festgelegt werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.5 *Registerkarte „Schnelltasten-Setup“*.

Durch Auswahl von **Trend** wird die Überprüfungsseite „Ereignis“ aufgerufen. Weitere Informationen finden Sie unter 18.7 *Reviewen von Ereignissen*.

Durch Auswahl von **Aufz.** wird der Bericht „Rettungsaufzeichnung“ ausgedruckt. Weitere Informationen finden Sie unter 19 *Drucken*.

HINWEIS

- **Im Modus „Schrittmacher“ erfasst das System automatisch Aufzeichnungen der Maßnahmen zur Stimulation. Diese Vorgänge können nicht manuell aufgezeichnet werden.**

3.12 Ausschalten des Systems

Nehmen Sie vor dem Ausschalten des Systems die folgenden Überprüfungen vor:

1. Überzeugen Sie sich davon, dass Behandlung und Überwachung des Patienten abgeschlossen sind.
2. Entfernen Sie alle Kabel, Leitungen und Sensoren vom Patienten.
3. Speichern oder löschen Sie bei Bedarf die Patientendaten.

Schalten Sie das System aus, indem Sie die Taste EIN/AUS mindestens 3 Sekunden lang gedrückt halten.

Durch Ausschalten des Systems wird das System nicht von der Stromversorgung getrennt. Um das Gerät vollständig von der Stromversorgung zu trennen, ziehen Sie das Netzkabel ab.

VORSICHT

- **Wenn das System nicht auf normale Weise ausgeschaltet werden kann, halten Sie die Taste EIN/AUS 10 Sekunden lang gedrückt, um das System zwangsweise herunterzufahren. Dabei können Patientendaten verloren gehen.**
-

HINWEIS

- **Damit die Änderungen bei einem plötzlichen Stromausfall nicht verloren gehen, speichert das Gerät die Einstellungen in Echtzeit. Wenn die Stromversorgung im Fall eines vorübergehenden Stromausfalls innerhalb von 60 s wiederhergestellt ist, setzt das System den Betrieb anschließend mit unveränderten Einstellungen fort. War die Stromversorgung länger als 120 s unterbrochen, verhält sich das System wie nach einem normalen Ausschalten. War die Stromversorgung 60 s bis 120 s lang unterbrochen, setzt das System anschließend entweder den Betrieb mit unveränderten Einstellungen fort oder verhält sich wie nach einem normalen Ausschalten.**
-

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

Teilll: Therapiefunktionen

4 Vorbereiten der Therapie

4.1 Auswählen des Therapiezubehörs

Vor der Therapie ist das geeignete Zubehör entsprechend dem Zustand des Patienten auszuwählen.

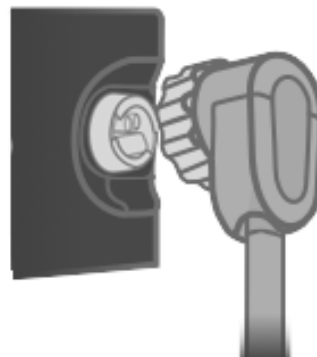
In der folgenden Tabelle ist das für die einzelnen Betriebsmodi verfügbare Zubehör aufgeführt:

Betriebsmodus	Funktion	Verfügbares Zubehör
AED	AED	Multifunktions-Elektrodenpads
	HLW-Unterstützung	<ul style="list-style-type: none">• Multifunktions-Elektrodenpads• HLW-Sensor
Manuelle Defibrillation	Manuelle Defibrillation	<ul style="list-style-type: none">• Multifunktions-Elektrodenpads• Externe Paddles• Interne Paddles
	HLW-Unterstützung	<ul style="list-style-type: none">• Multifunktions-Elektrodenpads• HLW-Sensor• SpO₂-Sensor
	Synchronisierte Kardioversion	<ul style="list-style-type: none">• Multifunktions-Elektrodenpads• Externe Paddles• Multifunktions-Elektrodenpads und EKG-Elektroden• Externe Paddles und EKG-Elektroden• Interne Paddles und EKG-Elektroden
Schrittmacher	Nichtinvasive Stimulation	Multifunktions-Elektrodenpads und EKG-Elektroden

4.2 Anschließen des Therapiekabels

Zum Anschließen des Therapiekabels gehen Sie wie folgt vor:

1. Richten Sie den Pfeil auf dem Kabelstecker mit dem Pfeil am Therapieanschluss des Systems aus.
2. Schließen Sie das Therapiekabel an den Therapieanschluss an. Drücken Sie den Kabelstecker auf den Anschluss, bis Sie ein Klickgeräusch hören.



Zum Trennen des Therapiekabels vom System drehen Sie den Kabelstecker im Uhrzeigersinn, und ziehen Sie den Kabelstecker ab.

4.3 Anschließen der Multifunktions-Elektrodenpads

Zum Anschließen der Elektrodenpads gehen Sie wie folgt vor:

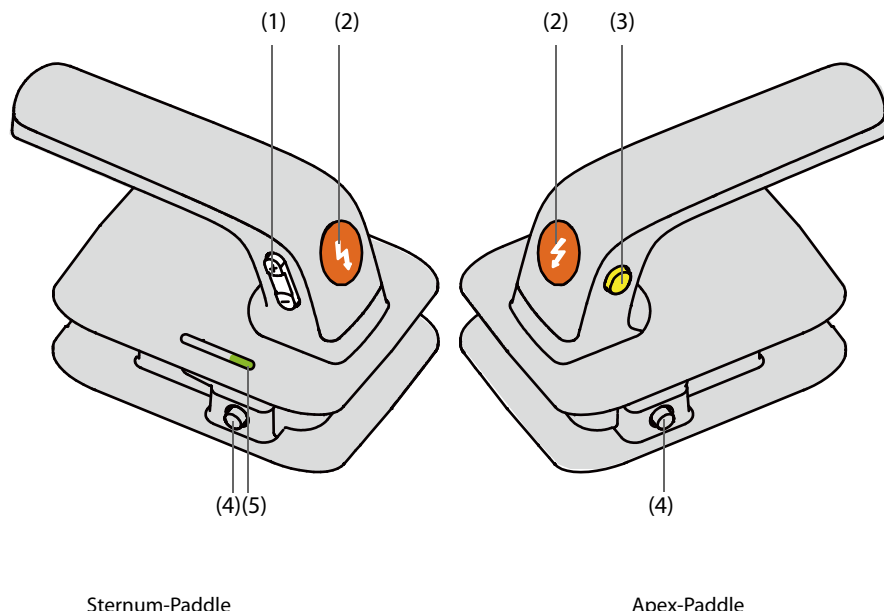
1. Schließen Sie das Therapiekabel an. Weitere Informationen finden Sie unter [4.2 Anschließen des Therapiekabels](#).
2. Drücken Sie den Steckverbinder des Therapiekabels und den Steckverbinder der Pads zusammen, bis Sie ein Klickgeräusch hören.



3. Ist ein Defibrillationstest erforderlich, schließen Sie die Prüflast an das Therapiekabel an.

4.4 Anschließen der externen Paddles

Die folgende Abbildung zeigt die externen Paddles für Erwachsene.



Sternum-Paddle

Apex-Paddle

- (1) Taste „Energieauswahl“
- (2) Taste „Schock“
- (3) Taste „Laden“
- (4) Verriegelungstaste
- (5) Patientenkontaktanzeige: zeigt den Kontaktstatus zwischen dem Patienten und den externen Paddles an. Die Patientenkontaktanzeige im Fenster „Manuelle Defibrillation“ hat dieselbe Funktion. Weitere Informationen finden Sie unter [4.8 Überprüfen der Patientenkontaktanzeige](#).

- ◆ Grün: zeigt an, dass der Patientenkontakt gut und die Impedanz für die Defibrillation geeignet ist.
- ◆ Orange: zeigt an, dass der Patientenkontakt nicht gut und die Impedanz etwas zu hoch für eine Defibrillation ist.
- ◆ Rot: zeigt an, dass der Patientenkontakt sehr schlecht ist oder ein Kurzschluss zwischen den externen Paddles vorliegt. Die Impedanz ist für eine Defibrillation vollkommen ungeeignet.
- ◆ Aus: zeigt an, dass das Therapiekabel nicht ordnungsgemäß angeschlossen ist, sich die Paddles im Paddles-Halter befinden oder dass sich das System nicht im Modus „Manuelle Defibrillation“ befindet.

4.4.1 Anschließen der externen Paddles für Erwachsene

Zum Anschließen der externen Paddles für Erwachsene gehen Sie wie folgt vor:

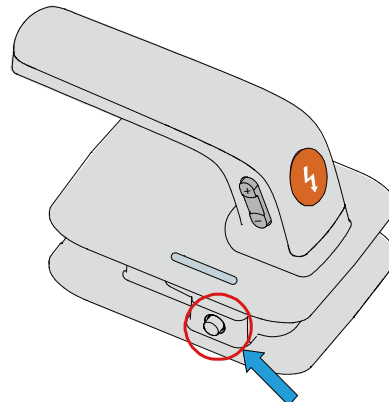
1. Schließen Sie das Therapiekabel an. Weitere Informationen finden Sie unter *4.2 Anschließen des Therapiekabels*.
2. Erfassen Sie die Paddles an den Haltegriffen, und nehmen Sie die Paddles aus dem Paddles-Halter.

4.4.2 Anschließen der externen Paddles für Kinder

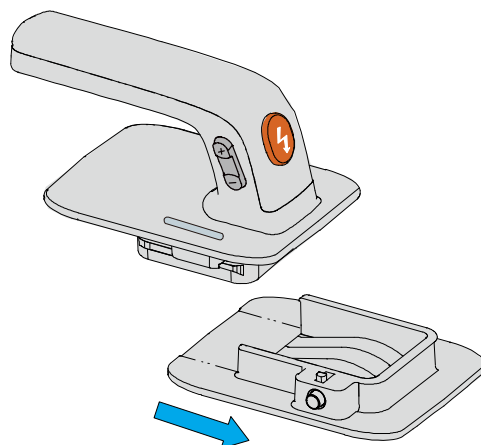
Die externen Paddles verfügen sowohl über Paddle-Elektroden für Erwachsene als auch über Paddle-Elektroden für Kinder.

Zum Anschließen der externen Paddles für Kinder gehen Sie wie folgt vor:

1. Schließen Sie das Therapiekabel an. Weitere Informationen finden Sie unter *4.2 Anschließen des Therapiekabels*.
2. Drücken Sie die Verriegelungstasten an den externen Paddles.



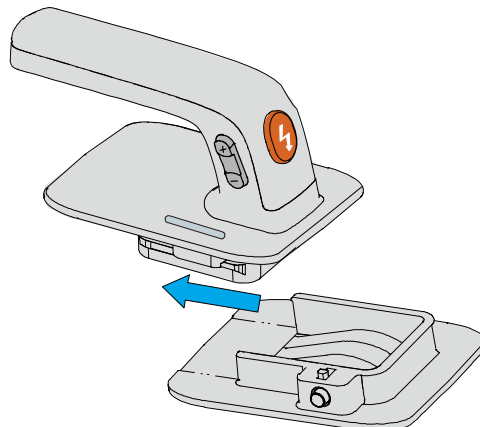
3. Nehmen Sie die Paddle-Elektroden für Erwachsene durch Ziehen nach vorn von den Paddles ab.



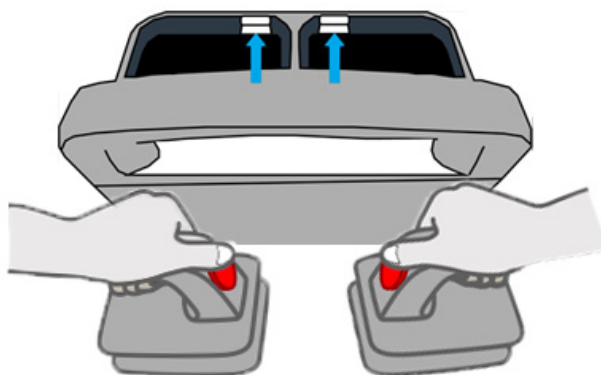
4.4.3 Platzieren der externen Paddles

Wenn die externen Paddles nicht verwendet werden, müssen sie im Paddle-Halter aufbewahrt werden. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

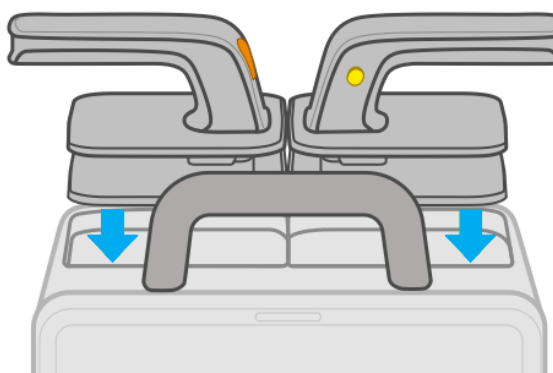
1. Wenn pädiatrische Elektroden verwendet wurden, müssen Sie sie wieder in den externen Paddles für Erwachsene platzieren.



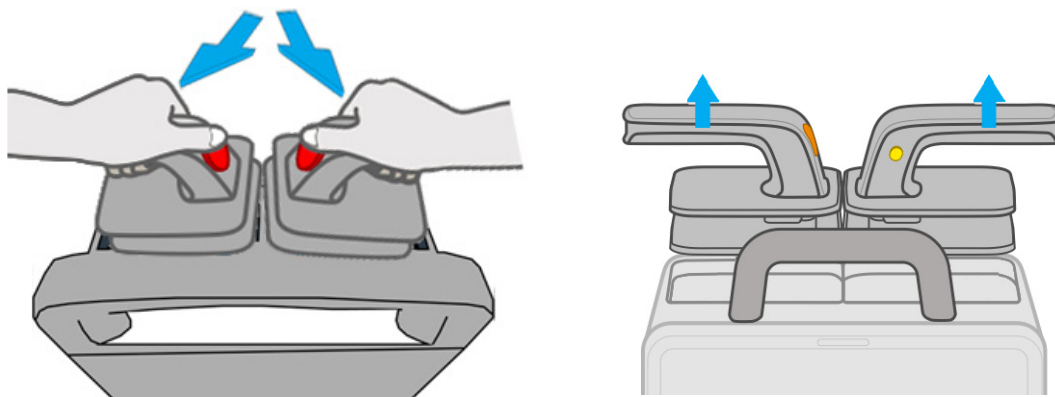
2. Die Sternum- und Apex-Paddles an den Haltegriffen mit den Händen festhalten und dann an den Metallteilen des Paddle-Halters ausrichten.



3. Drücken Sie die externen Paddles herunter, bis sie hörbar einrasten.



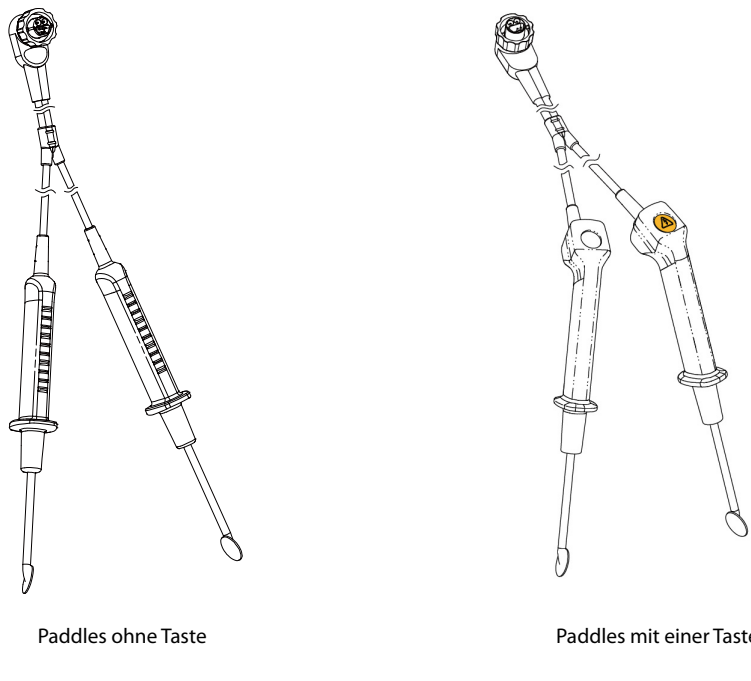
Schieben Sie die Paddles zum Entnehmen der externen Paddles aus dem Paddle-Halter an beiden Haltegriffen kräftig nach vorn, und nehmen Sie sie ab.



4.5 Anschließen der internen Paddles

Es gibt zwei Arten von internen Paddles: Paddles mit Taste und Paddles ohne Taste. Überprüfen Sie vor der Nutzung eines Transport-Docks den Typ des Transport-Docks.

Die folgende Abbildung zeigt die internen Paddles.



Zum Anschließen der internen Paddles schließen Sie das Therapiekabel an den Therapieanschluss des Systems an. Weitere Informationen finden Sie unter 4.2 Anschließen des Therapiekabels.

4.6 Anschließen des HLW-Sensors

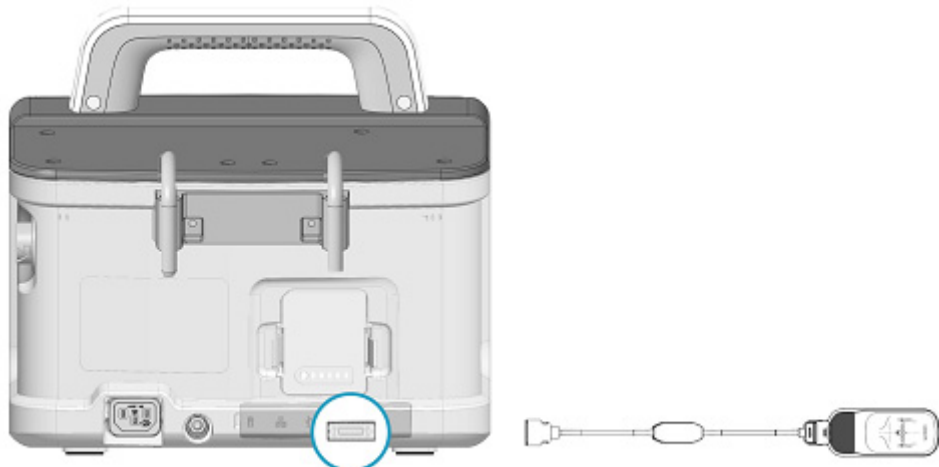
Bei angeschlossenem HLW-Sensor kann dieses System HLW-Feedback geben, den mit einer Batterie ausgestatteten HLW-Sensor aufladen und die Daten der jüngsten 1 Stunde vom HLW-Sensor hochladen.

Der HLW-Sensor ist dafür vorgesehen, Echtzeit-Feedback zur HLW zu liefern. Der Patient muss mindestens 8 Jahre alt sein oder mehr als 25 kg wiegen. Weitere Informationen finden Sie im *Benutzerhandbuch zum HLW-Sensor*.

Zum Anschließen des HLW-Sensors gehen Sie wie folgt vor:

1. Halten Sie das eine Ende des HLW-Sensorkabels mit dem Mindray-Logo nach oben, und schließen Sie das Kabel an den HLW-Sensoranschluss an.
2. Befestigen Sie das HLW-Sensorkabel mit Hilfe des Kabelhalters.

3. Versuchen Sie, am HLW-Sensorkabel zu ziehen, um sicherzustellen, dass das Kabel fest angeschlossen ist.
4. Schließen Sie das andere Ende des Sensorkabels an den mehrfunktionalen Anschluss an der Rückseite des Geräts an.



4.7 Vorbereiten des Patienten auf das Ansetzen der Elektroden

Damit eine gute Signalqualität der Elektroden gegeben ist, ist eine gründliche Vorbereitung der Haut erforderlich, da die elektrische Leitfähigkeit der Haut gering ist.

Wählen Sie einen glatten Bereich und gehen Sie dann wie folgt vor:

1. Legen Sie die Brust des Patienten frei. Entfernen Sie dazu ggf. vorhandene Kleidung.
2. Stellen Sie sicher, dass die Haut des Patienten sauber und trocken ist.
3. Trocknen Sie die Brust des Patienten ggf., und rasieren Sie ggf. starke Brustbehaarung ab.

4.8 Überprüfen der Patientenkontaktanzeige

In den Modi „AED“ und „Manuelle Defibrillation“ zeigt die Patientenkontaktanzeige den Zustand des elektrischen Kontakts zwischen dem Patienten und den Elektrodenpads bzw. zwischen dem Patienten und den externen Paddles an.

Die Anzeigen von Patientenkontaktanzeige und Impedanzwert sind standardmäßig deaktiviert. Die Einstellungen der Schalter **Kontakt Impedanzanzeige** und **Kontakt Impedanz-Wert** können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.1 Registerkarte „Setup Manuelle Defib.“.

In der folgenden Tabelle sind der Kontaktstatus der Patientenkontaktanzeige und die entsprechenden Aktionen aufgeführt:

Patientenkontaktanzeige	Beschreibung	Behebung
	Zeigt an, dass der Patientenkontakt gut und die Impedanz für die Defibrillation geeignet ist.	Keine
	Zeigt an, dass der Patientenkontakt nicht gut und die Impedanz etwas zu hoch für eine Defibrillation ist.	Befestigen Sie die Elektroden-Pads fest am Patienten bzw. drücken Sie die externen Paddles fest auf den Patienten auf, oder passen Sie die Platzierung der Elektroden-Pads bzw. externen Paddles an, bis die Anzeige grün leuchtet. Auch bei weiterhin orange leuchtender Anzeige kann eine Defibrillation vorgenommen werden. Die erwartete Wirkung wird jedoch in diesem Zustand möglicherweise nicht erreicht.

Patientenkontakt-anzeige	Beschreibung	Behebung
Rot	Zeigt an, dass der Patientenkontakt sehr schlecht ist oder ein Kurzschluss zwischen den Elektroden-Pads bzw. den externen Paddles vorliegt. Die Impedanz ist für eine Defibrillation völlig ungeeignet.	Befestigen Sie die Elektroden-Pads fest am Patienten bzw. drücken Sie die externen Paddles fest auf den Patienten auf, oder passen Sie die Platzierung der Elektroden-Pads bzw. externen Paddles an, bis die Anzeige grün oder orange leuchtet.
Aus	Zeigt an, dass das Therapiekabel nicht ordnungsgemäß angeschlossen ist, sich die Paddles im Paddles-Halter befinden oder dass sich das System nicht im Modus „AED“ oder „Manuelle Defibrillation“ befindet.	Stellen Sie sicher, dass das Therapiekabel ordnungsgemäß an das System angeschlossen ist.

HINWEIS

- **Empfohlen wird, dann eine Defibrillation am Patienten vorzunehmen, wenn die Patientenkontaktanzeige grün leuchtet. Auch bei einer orange leuchtenden Patientenkontaktanzeige kann eine Defibrillation vorgenommen werden. Die erwartete Wirkung wird jedoch in diesem Zustand möglicherweise nicht erreicht.**

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

5 AED

5.1 Einführung zu AED

Im AED-Modus analysiert das System sofort nach dem Anlegen der Elektroden-Pads den Herzrhythmus des Patienten.

- Wird ein defibrillierbarer Rhythmus erkannt, müssen Sie die blinkende Taste „Schock“ am System drücken.
- Wird ein nicht defibrillierbarer Rhythmus erkannt, wechselt das System standardmäßig in den Status „HLW“.

Nach einem Wechsel des Systems in den Status „HLW“ oder beim Erkennen einer Fehlfunktion der Elektroden-Pads beendet das System automatisch die Analyse des Herzrhythmus des Patienten.

Das System verfügt zudem über die Möglichkeit einer HLW-Unterstützung bei Herzdruckmassage. Weitere Informationen finden Sie unter [7 HLW-Unterstützung](#).

5.2 Sicherheitshinweise zu AED

GEFAHR

- Der bei der Defibrillation verwendete Strom kann bei der behandelnden Person oder bei umstehenden Personen schwere Verletzungen verursachen oder sogar zum Tod führen. Berühren Sie während der Defibrillation weder den Patienten noch Metallobjekte (wie Bett oder Trage), die mit dem Patienten in Berührung sind.
- Vermeiden Sie den Kontakt mit freiliegenden Teilen des Patientenkörpers, wie Haut an Kopfe oder Extremitäten, leitenden Flüssigkeiten wie Gel, Blut, Kochsalz und Metallobjekten wie Bettrahmen oder Krankentrage, um keine unerwünschten Leitwege für den Defibrillationsstrom zu schaffen.
- Achten Sie bei einer Defibrillation darauf, dass sich die Elektroden-Pads nicht untereinander berühren oder mit EKG-Elektroden, Ableitungskabeln, Kleidung usw. in Kontakt kommen. Bei Kontakt mit Metallgegenständen kann der Strom, anstatt das Herz zu erreichen, andere Wege nehmen und elektrische Lichtbögen und Hautverbrennungen beim Patienten verursachen.

WARNUNG

- Bewegungsartefakte können die Analyse verzögern oder das EKG-Signal beeinträchtigen und einen nicht angemessenen Stromstoß oder die Meldung „Keine Schockabgabe empfohlen“ zur Folge haben. Berühren Sie im Modus „AED“ den Patienten nicht während der EKG-Rhythmusanalyse oder des Ladevorgangs.
- Lufteinschlüsse zwischen der Haut des Patienten und den Elektroden-Pads können während der Defibrillation zu Lichtbögen und Verbrennungen an der Haut des Patienten führen. Zur Vermeidung ungenügenden Kontakts und von Lufteinschlüssen stellen Sie sicher, dass die Elektroden-Pads ganzflächig an der Haut haften und dass keine Lufteinschlüsse vorhanden sind.
- Verwenden Sie keine ausgetrockneten Elektrodenpads.

VORSICHT

- Elektroden-Pads können durch unsachgemäße Aufbewahrung oder Handhabung (wie z. B. Biegen oder Brechen) beschädigt werden. Sortieren Sie beschädigte Pads aus.
- Bei Patienten mit implantierbaren Schrittmachern kann es zu einer Beeinträchtigung der Empfindlichkeit und Genauigkeit des AED-Algorithmus kommen.

HINWEIS

- Eine erfolgreiche Reanimation hängt von vielen Faktoren ab, die spezifisch für den physiologischen Zustand und die Umstände im Zusammenhang mit dem Patientenereignis sind. Gelingt es nicht, ein für den Patienten erfolgreiches Ergebnis zu erzielen, lässt das keine zuverlässigen Rückschlüsse auf das Betriebsverhalten des Geräts und seines Zubehörs zu. Das Vorhandensein oder Fehlen einer Reaktion von Muskeln auf die Übertragung von Energie während der Elektrotherapie lässt das keine zuverlässigen Rückschlüsse auf die Übertragung der Energie und auf das Betriebsverhalten des Geräts und seines Zubehörs zu.

5.3 Aufrufen des Modus „AED“

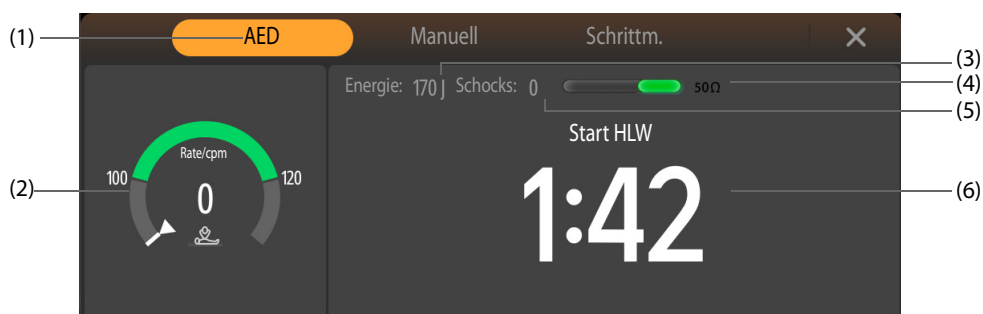
Rufen Sie den Modus „AED“ anhand einer der folgenden Möglichkeiten auf:

- Drücken Sie die Taste **AED** am System.
- Wenn **Standardstartmodus** auf **AED** eingestellt ist, wechselt das System nach dem Einschalten automatisch in den Modus „AED“. Die Einstellung von **Standardstartmodus** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.1 Menü „Allgemeines Setup“.
- Wählen Sie die Schnellaste **Defib./Schrittm.-Funktion** → wählen Sie die Registerkarte **AED**.
- Wählen Sie im Fenster „Manuelle Defibrillation“ die Registerkarte **AED**.
- Wählen Sie im Fenster **Schrittm.** die Registerkarte **AED**.

Im Modus „AED“ wird das Fenster **AED** angezeigt. Die zuerst angezeigte Kurve ist das über die Elektroden-Pads erfasste EKG-Signal; alle Parameter werden überwacht. Die Alarne sind ausgeschaltet.

5.4 Anzeigen im Fenster „AED“

Die folgende Abbildung zeigt das Fenster **AED**.



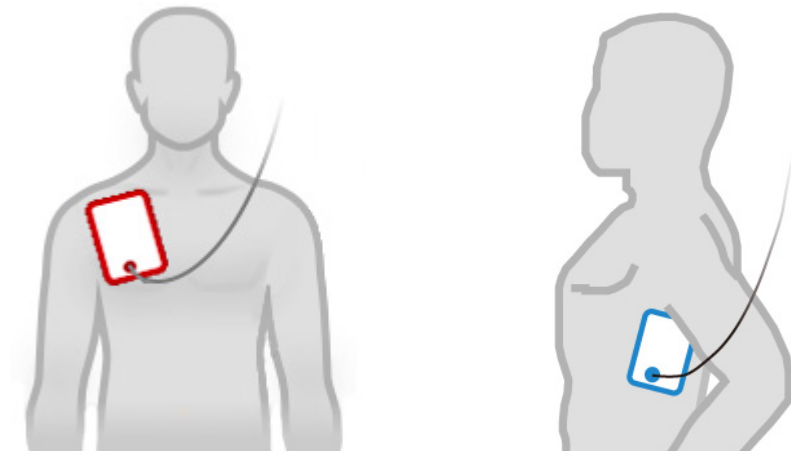
- (1) Betriebsmodus
- (2) Aufforderung zum Anschließen/HLW-Dashboard:
 - ◆ Aufforderung zum Anschließen: Wenn das Therapiekabel nicht angeschlossen ist, wird eine entsprechende Aufforderung angezeigt.
 - ◆ HLW-Dashboard: gibt Anweisungen zur Herzdruckmassage; Kompressionsfrequenz, Unterbrechungszeit und relevante HLW-Aufforderungen werden angezeigt.
- (3) Eingestellte Energiestufe
- (4) Patientenkontaktanzeige und Impedanzwert (konfigurierbar): zeigt den Zustand der elektrischen Kontakte zwischen Patient und Elektroden-Pads an. Weitere Informationen finden Sie unter 4.8 Überprüfen der Patientenkontaktanzeige.
- (5) Zähler Schockabgaben
- (6) Therapie-Meldung: gibt Anweisungen zur Ausführung der Therapie.

5.5 AED-Verfahren

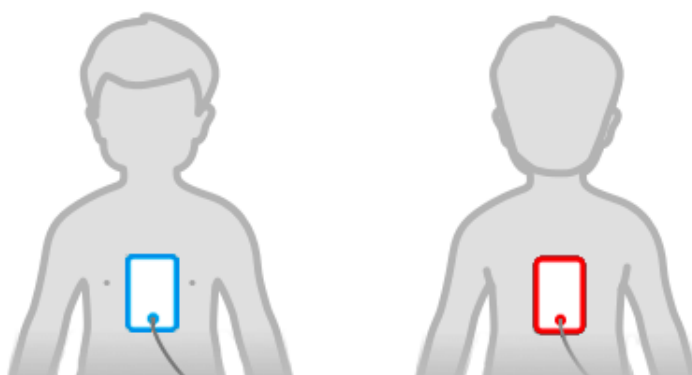
Damit schnelle und sofortige Rettungshandlungen möglich sind, zeigt das System während der HLW eine Rhythmusanalyse an. Dies verkürzt die Zeit, die für das Unterbrechen der HLW für eine EKG-Rhythmusanalyse erforderlich ist. Weitere Informationen finden Sie unter [7.4 Rhythmusanalyse bei laufender HLW](#).

Für eine AED-Reanimation gehen Sie wie folgt vor:

1. Nähern Sie sich dem Patienten, und überzeugen Sie sich davon, dass AED-Maßnahmen beim Patienten angemessen sind.
2. Schließen Sie das Therapiekabel an das System an, und schließen Sie dann das Therapiekabel an die Elektroden-Pads an. Weitere Informationen finden Sie unter [4.2 Anschließen des Therapiekabels](#) und [4.3 Anschließen der Multifunktions-Elektrodenpads](#).
3. Bereiten Sie die Haut des Patienten vor. Weitere Informationen finden Sie unter [4.7 Vorbereiten des Patienten auf das Ansetzen der Elektroden](#).
4. Bringen Sie die Elektroden-Pads gemäß den Abbildungen auf der Verpackung der Pads an.
 - Bei Erwachsenen ist die anterior-laterale Positionierung anzuwenden:
 - ◆ Platzieren Sie das rote Pad (Sternum) rechts auf dem Oberkörper des Patienten, neben das Brustbein und unter das Schlüsselbein.
 - ◆ Platzieren Sie das blaue Pad (Apex) auf die linke Brustwarze des Patienten, auf die Medioaxillarlinie. Der Mittelpunkt der Elektrode muss sich auf der Medioaxillarlinie befinden.

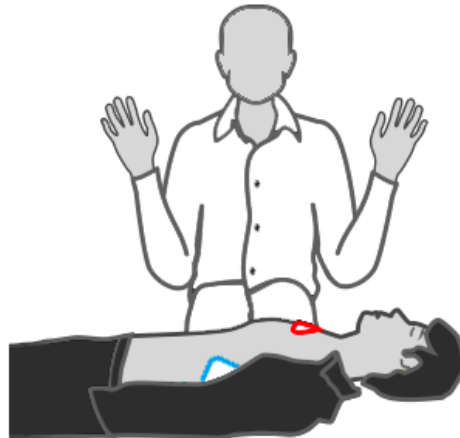


- Bei Kindern ist die anterior-posteriore Platzierung anzuwenden:
 - ◆ Platzieren Sie das blaue Pad (Apex) mittig zwischen die Brustwarzen auf die Brust des Patienten.
 - ◆ Platzieren Sie das rote Pad (Sternum) auf die Mitte des Rückens des Patienten.

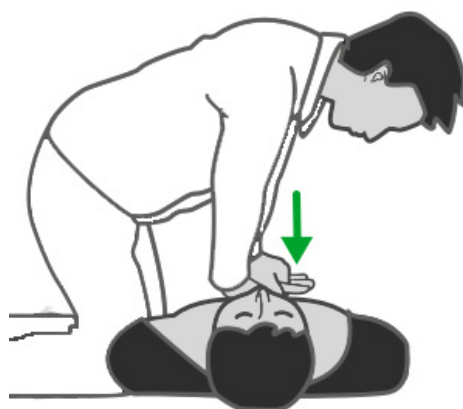


5. Überprüfen Sie im Bereich „Patienteninformationen“ das Symbol „Patientenkategorie“. Wählen Sie bei Notwendigkeit das Symbol „Patientenkategorie“, und ändern Sie die Einstellung von **Patientenkategorie**.
6. Die Standard-Energiestufe wird automatisch entsprechend der Einstellung für die Patientenkategorie geändert.
 - ◆ Bei erwachsenen Patienten beträgt die empfohlene Energiestufe für den ersten Schock 200 J.
 - ◆ Bei pädiatrischen Patienten beträgt die empfohlene Energiestufe für den ersten Schock 50 J.

7. Berühren Sie auf keinen Fall den Patienten. Warten Sie auf die Analyse des Herzrhythmus.
 - ◆ Wird ein defibrillierbarer Rhythmus erkannt, zeigt das System die Meldung „**Schock empfohlen!**“ an. Führen Sie in diesem Fall Schritt 8 aus.
 - ◆ Wird ein nicht defibrillierbarer Rhythmus erkannt, zeigt das System die Meldung „**Kein Schock empfohlen!**“ an und wechselt standardmäßig in den Status „HLW“. Führen Sie in diesem Fall Schritt 10 aus.



8. Berühren Sie auf keinen Fall den Patienten. Warten Sie, bis das System auf die Standard-Energiestufe aufgeladen hat.
 - ◆ Wenn der erkannte Herzrhythmus unverändert als „defibrillierbar“ eingestuft wird, wird das System automatisch auf die Standard-Energiestufe aufgeladen. Das System gibt einen Signalton „Laden“ aus, die Taste „Schock“ blinkt, und die Aufforderung „**Patienten nicht berühren! Schock-Taste drücken**“ wird angezeigt. Führen Sie in diesem Fall Schritt 9 aus.
 - ◆ Hat sich der erkannte Herzrhythmus verändert und ist nicht für einen Schock geeignet, schaltet das System die Schockabgabe automatisch aus. Führen Sie in diesem Fall Schritt 7 aus.
9. Geben Sie dem Patienten einen Schock.
 - ◆ Drücken Sie innerhalb der konfigurierten Zeitdauer die blinkende Taste „Schock“ am System. Das System gibt daraufhin einen Schock mit der Standard-Energiestufe ab. Führen Sie in diesem Fall Schritt 10 aus.
 - ◆ Hat sich der erkannte Herzrhythmus verändert und ist nicht für einen Schock geeignet, schaltet das System gefunden Schockabgabe automatisch aus. Führen Sie in diesem Fall Schritt 7 aus.
10. Nehmen Sie eine HLW vor.
 - ◆ Ist die HLW-Zeit abgelaufen, führen Sie die Vorgänge gemäß den Anweisungen der Rhythmusanalyse während der HLW aus. Nach Ablauf der Pausenzeit setzt das System die Analyse automatisch fort.
 - ◆ Wenn der Patient bei Bewusstsein ist und normal atmet, warten Sie auf das Eintreffen des Rettungsdienstes.



Ist **Schock-Serie** auf mehr als „Eins“ eingestellt, nimmt das System nach Abgabe des Schocks die Herzrhythmusanalyse wieder auf, um festzustellen, ob der Schock die gewünschte Wirkung erzielt hat, und gibt die nächsten Schocks mit Standard-Energiestufe ab. **Zeit zur autom. Entladung, Schock-Serie** und Standard-

Energiestufen können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.2 Registerkarte „AED-Setup“.

HINWEIS

- **Die anterior-laterale Platzierung bei Erwachsenen und die anterior-posteriore Platzierung bei Kindern werden für die Defibrillation mit Elektroden-Pads empfohlen.**
- **Für eine Defibrillation bei Kindern müssen Elektroden-Pads für Kinder verwendet werden.**
- **Sind keine Elektroden-Pads für Kinder verfügbar, können stattdessen Elektroden-Pads für Erwachsene verwendet werden. Stellen Sie Patientenkategorie auf Kind ein.**
- **Zur Abgabe eines Stromstoßes müssen Sie die Schock-Taste drücken. Das System verabreicht Schocks nicht automatisch.**
- **Die Impedanz ist der elektrische Widerstand zwischen den Elektroden-Pads bzw. externen Paddles. Zur wirkungsvollen Abgabe von Energie muss diese Impedanz überwunden werden. Der Impedanzwert ist vom Patienten abhängig. Dieser Wert wird durch mehrere Faktoren wie Brustbehaarung, Feuchtigkeit und Lotion oder Puder auf der Haut des Patienten beeinflusst. Wird die Meldung „Impedanz zu hoch, Schock nicht abg.“ angezeigt, stellen Sie sicher, dass die Haut des Patienten gewaschen und getrocknet und dass möglicherweise vorhandene Brustbehaarung entfernt wurde. Wird die Meldung weiterhin angezeigt, ersetzen Sie die Elektroden-Pads oder das Pads-Kabel durch neue.**

5.6 Ändern der AED-Einstellungen

AED-Einstellungen können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.2 Registerkarte „AED-Setup“.

5.7 AED-Sprachanweisungen

In der folgenden Tabelle sind Sprachanweisungen aufgeführt, die das System im Modus „AED“ ausgeben kann.

Sprachanweisung	Beschreibung
Pads-Kabel anschließen.	Kein Therapiekabel angeschlossen oder Störung Pads-Anschluss.
Pads anbringen.	Es wurde erkannt, dass sich die Elektroden-Pads nicht am Patienten befinden.
Analyse läuft. Patienten nicht berühren.	Wird bis Abschluss der Analyse des Herzrhythmus wiederholt. Diese Sprachanweisung wird unterbrochen, sobald das System zur Abgabe eines Schocks bereit ist.
Schock empfohlen!	Weist darauf hin, dass ein defibrillierbarer Rhythmus erkannt wurde.
Kein Schock empfohlen.	Weist darauf hin, dass ein nicht-defibrillierbarer Rhythmus erkannt wurde.
Patienten nicht berühren. Schocktaste drücken.	Weist darauf hin, dass das System vollständig aufgeladen und zur Schockabgabe bereit ist.
Schock abgegeben.	Weist darauf hin, dass der Schock abgegeben wurde.
Ladung entfernt.	Das System erkennt eine Änderung des Rhythmus und bricht die Schockabgabe ab.
Atemspende geben	Fordert dazu auf, den Patienten zu beatmen.
Sofort mit der HLW beginnen.	Fordert dazu auf, sofort mit der HLW zu beginnen.
HLW stoppen.	Fordert dazu auf, die HLW zu stoppen.
Bewegung erkannt. Den Patienten nicht berühren oder bewegen.	Das System erkennt Artefakte aufgrund von EKG-Rauschen. Berühren oder bewegen Sie den Patienten nicht mehr.
Rauschen erkannt. Auf fest angebrachte Elektroden achten.	Das System erkennt Artefakte aufgrund von EKG-Rauschen. Die Pads müssen besseren Kontakt zur Haut des Patienten haben.
Thoraxkompressionen sofort durchführen.	Fordert dazu auf, eine Herzdruckmassage (Kompressionen) am Patienten vorzunehmen.

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

6

Manuelle Defibrillation

6.1

Einführung in die manuelle Defibrillation

Im Modus „Manuelle Defibrillation“ müssen Sie den Herzrhythmus des Patienten beurteilen und in Abhängigkeit vom Zustand des Patienten eine manuelle Defibrillation vornehmen. Der Modus „Manuelle Defibrillation“ verfügt zudem über eine Funktion „Synchronisierte Kardioversion“. Aufforderungen und Hinweise führen Sie durch den gesamten Defibrillationsprozess.

Das System verfügt zudem über die Möglichkeit einer HLW-Unterstützung bei Herzdruckmassage. Weitere Informationen finden Sie unter [7 HLW-Unterstützung](#).

6.2

Sicherheitshinweise zur manuellen Defibrillation

GEFAHR

- **Der bei der Defibrillation verwendete Strom kann bei der behandelnden Person oder bei umstehenden Personen schwere Verletzungen verursachen oder sogar zum Tod führen. Berühren Sie während der Defibrillation weder den Patienten noch Metallobjekte (wie Bett oder Trage), die mit dem Patienten in Berührung sind.**
- **Vermeiden Sie den Kontakt mit freiliegenden Teilen des Patientenkörpers, wie Haut an Kopf oder Extremitäten, leitenden Flüssigkeiten wie Gel, Blut, Kochsalz und Metallobjekten wie Bettrahmen oder Krankentrage, um keine unerwünschten Leitwege für den Defibrillationsstrom zu schaffen.**
- **Achten Sie bei einer Defibrillation darauf, dass sich die Elektroden-Pads bzw. Paddles nicht untereinander berühren oder mit EKG-Elektroden, Ableitungskabeln, Kleidung usw. in Kontakt kommen. Bei Kontakt mit Metallgegenständen kann der Strom, anstatt das Herz zu erreichen, andere Wege nehmen und elektrische Lichtbögen und Hautverbrennungen beim Patienten verursachen.**
- **Stellen Sie während der manuellen Defibrillation sicher, dass Ihre Hände trocken und frei von Kontaktgel sind, um die Gefahr eines Stromstoßes zu vermeiden.**

WARNUNG

- **Wird während der synchronen Kardioversion das EKG über die externen Paddles überwacht, können durch Paddle-Bewegungen hervorgerufene Artefakte einer R-Zacke gleichen und eine Defibrillationsschock auslösen.**
- **Verwenden Sie keine leitenden Flüssigkeiten. Verwenden Sie nur das Kontaktgel, das vom Hersteller für dieses Gerät angegeben wurde.**
- **Bei Defibrillation mithilfe von externen Paddles drücken Sie die Paddles fest und gleichmäßig auf die Brust des Patienten, damit ein guter Hautkontakt gegeben ist.**
- **Die für pädiatrische Patienten geeignete Energiestufe für die Defibrillation muss von einem Arzt ausgewählt werden.**

VORSICHT

- **Für das Aufrufen des Modus „Manuelle Defibrillation“ kann ein Kennwortschutz konfiguriert werden. Stellen Sie sicher, dass Sie das Kennwort kennen und sich merken. Andernfalls kann keine manuelle Defibrillation vorgenommen werden.**
- **Entfernen Sie das Kontaktgel nach Abschluss der Therapie von den externen Paddles, um eine Korrosion der Paddles zu vermeiden.**
- **Trennen Sie vor dem Einsatz des Systems alle nicht defibrillationssicheren Systeme vom Patienten.**
- **Das Gerät sollte ausschließlich in klinisch notwendigen Situationen aufgeladen werden und Schocks abgeben, nicht immer wieder ohne klinische Notwendigkeit. Andernfalls kann das Gerät beschädigt werden.**

HINWEIS

- Die Impedanz ist der elektrische Widerstand zwischen den Elektroden-Pads bzw. externen Paddles. Zur wirkungsvollen Abgabe von Energie muss diese Impedanz überwunden werden. Der Impedanzwert ist vom Patienten abhängig. Dieser Wert wird durch mehrere Faktoren wie Brustbehaarung, Feuchtigkeit und Lotion oder Puder auf der Haut des Patienten beeinflusst. Sollte die Meldung „Impedanz zu hoch, Schock nicht abg.“ angezeigt werden, stellen Sie sicher, dass die Haut des Patienten getrocknet und ggf. vorhandene Brustbehaarung entfernt wurde. Wird die Meldung weiterhin angezeigt, ersetzen Sie die Elektroden-Pads, externen Paddles oder das Therapiekabel.
 - Beim Umschalten des Systems in den Modus „Manuelle Defibrillation“ werden die Alarne automatisch ausgeschaltet, und die Meldung „Alarm aus“ wird angezeigt. Die Alarne bleiben so lange ausgeschaltet, bis die Taste „Alarmpause“ gedrückt wird oder das Gerät in den Modus „Sync“, „Monitor“ oder „Schrittmacher“ geschaltet wird.
 - Eine Defibrillation wird immer über Paddles oder Elektroden-Pads vorgenommen. Während der Defibrillation können Sie jedoch EKG-Elektroden als alternative EKG-Quelle für die EKG-Überwachung verwenden. Bei angeschlossenen EKG-Elektroden werden alle verfügbaren Ableitungen angezeigt.
 - Eine erfolgreiche Reanimation hängt von vielen Faktoren ab, die spezifisch für den physiologischen Zustand und die Umstände im Zusammenhang mit dem Patienteneignis sind. Gelingt es nicht, ein für den Patienten erfolgreiches Ergebnis zu erzielen, lässt das keine zuverlässigen Rückschlüsse auf das Betriebsverhalten des Geräts und seines Zubehörs zu. Das Vorhandensein oder Fehlen einer Reaktion von Muskeln auf die Übertragung von Energie während der Elektrotherapie lässt das keine zuverlässigen Rückschlüsse auf die Übertragung der Energie und auf das Betriebsverhalten des Geräts und seines Zubehörs zu.
-

6.3 Aufrufen des Modus „Manuelle Defibrillation“

Rufen Sie den Modus „Manuelle Defibrillation“ anhand einer der folgenden Möglichkeiten auf:

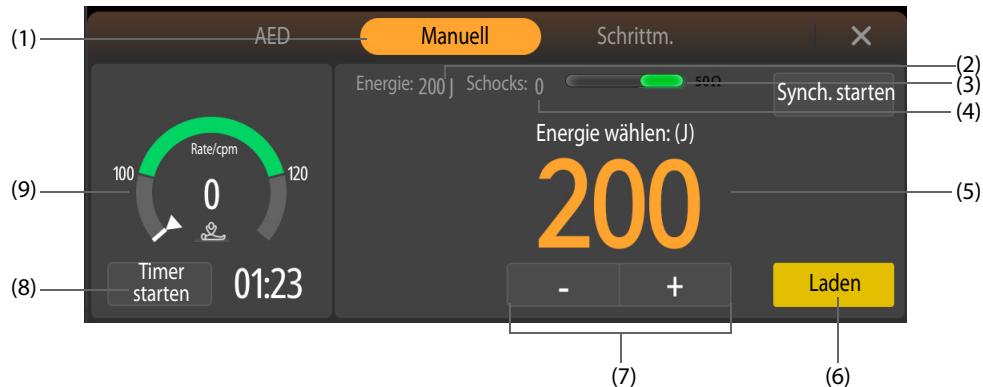
- Wählen Sie die Schnelltaste **Defib./Schrittm.-Funktion**.
- Drücken Sie am System eine der Tasten „Energie-Ausw.“, „Laden“ oder „Schock“.
- Wenn **Standardstartmodus** auf **Manuelle Defib** eingestellt ist, wechselt das System nach dem Einschalten automatisch in den Modus „Manuelle Defibrillation“. Die Einstellung von **Standardstartmodus** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.1 Menü „Allgemeines Setup“.
- Wählen Sie im Fenster **AED** die Registerkarte **Manuell**.
- Wählen Sie im Fenster **Schrittm.** die Registerkarte **Manuell**.

Für das Aufrufen des Modus „Manuelle Defibrillation“ kann ein Kennwortschutz konfiguriert werden. Die Einstellung von **Therapy Access** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.1 Registerkarte „Setup Manuelle Defib.“.

Im Modus „Manuelle Defibrillation“ wird das Fenster „Manuelle Defibrillation“ angezeigt. Die zuerst angezeigte Kurve ist das über die Elektroden-Pads oder die Paddles erfasste EKG-Signal; alle Parameter werden überwacht. Die Alarne sind ausgeschaltet.

6.4 Anzeigen im Fenster „Manuelle Defibrillation“

Die folgende Abbildung zeigt das Fenster „Manuelle Defibrillation“.



- (1) Betriebsmodus
- (2) Eingestellte Energiestufe
- (3) Patientenkontaktanzeige und Impedanzwert (konfigurierbar): zeigt den Zustand der elektrischen Kontakte zwischen Patient und Elektroden-Pads bzw. zwischen Patient und externen Paddles an. Weitere Informationen finden Sie unter 4.8 Überprüfen der Patientenkontaktanzeige.
- (4) Zähler Schockabgaben
- (5) Therapie-Meldung: gibt Anweisungen zur Ausführung der Therapie.
- (6) Taste „Laden“: zum Aufladen des Systems auf die gewünschte Energiestufe.
- (7) Taste „Energieauswahl“: zum Auswählen der gewünschten Energiestufe.
- (8) HLW-Timer: startet bzw. stoppt den HLW-Countdown.
- (9) Aufforderung zum Anschließen/HLW-Dashboard:
 - ◆ Aufforderung zum Anschließen: Wenn das Therapienkabel nicht angeschlossen ist, wird eine entsprechende Aufforderung angezeigt.
 - ◆ HLW-Dashboard: gibt Anweisungen zur Herzdruckmassage; HLW-Timer, Kompressionsfrequenz und Unterbrechungszeit werden angezeigt.

6.5 Ablauf der manuellen Defibrillation

6.5.1 Smart-Analyse während einer externen Defibrillation

Die Smart-Analyse ist während des manuellen Defibrillationsvorgangs standardmäßig deaktiviert. Die Einstellung des Schalters **Smart-Analyse** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.1 Registerkarte „Setup Manuelle Defib.“.

Die Smart-Analyse erkennt die elektrische Verbindung zum Patienten, analysiert den Herzrhythmus des Patienten und gibt Ratschläge zum Aufladen des Systems und zur Abgabe eines Schocks. Sie können Vorgänge gemäß den auf dem Bildschirm dargestellten Anweisungen und Bildern ausführen. Wenn die Meldung „**Das EKG-Signal ist gestört**“ angezeigt wird, liegen Signalstörungen oder Bewegungsartefakte vor. In diesem Fall sollten Sie die Verbindung zwischen den Elektrodenpads/externen Paddles und dem Patienten überprüfen.

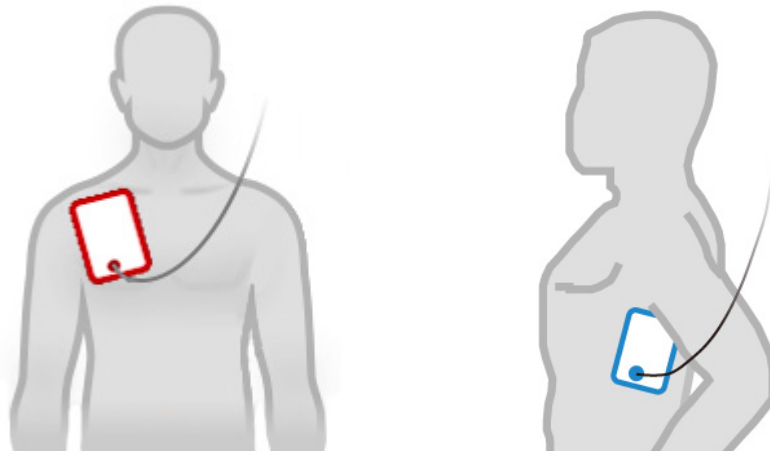
Die intelligente Analyse wird während des Ladevorgangs unterbrochen. Nach Abschluss des Ladevorgangs wird die intelligente Analyse neu gestartet, wenn Sie bestätigen, dass weiterhin ein Schock erforderlich ist, und die Taste „Schock“ drücken.

6.5.2 Externe Defibrillation mit Elektroden-Pads

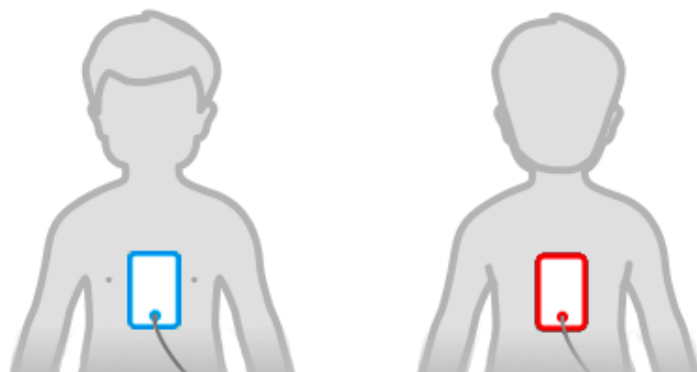
Zum Ausführen der externen Defibrillation gehen Sie wie folgt vor:

1. Nähern Sie sich dem Patienten, und überzeugen Sie sich davon, dass eine externe Defibrillation beim Patienten angemessen ist.

2. Schließen Sie das Therapiekabel an das System an, und schließen Sie dann das Therapiekabel an die Elektroden-Pads an. Weitere Informationen finden Sie unter **4.2 Anschließen des Therapiekabels** und **4.3 Anschließen der Multifunktions-Elektrodenpads**.
 3. Bereiten Sie die Haut des Patienten vor. Weitere Informationen finden Sie unter **4.7 Vorbereiten des Patienten auf das Ansetzen der Elektroden**.
 4. Bringen Sie die Elektroden-Pads gemäß den Abbildungen auf der Verpackung der Pads an.
- Bei Erwachsenen ist die anterior-laterale Positionierung anzuwenden:
- ◆ Platzieren Sie das rote Pad (Sternum) rechts auf dem Oberkörper des Patienten, neben das Brustbein und unter das Schlüsselbein.
 - ◆ Platzieren Sie das blaue Pad (Apex) auf die linke Brustwarze des Patienten, auf die Medioaxillarlinie. Der Mittelpunkt der Elektrode muss sich auf der Medioaxillarlinie befinden.



- Bei Kindern ist die anterior-posteriore Platzierung anzuwenden:
- ◆ Platzieren Sie das blaue Pad (Apex) mittig zwischen die Brustwarzen auf die Brust des Patienten.
 - ◆ Platzieren Sie das rote Pad (Sternum) auf die Mitte des Rückens des Patienten.



5. Überprüfen Sie im Bereich „Patienteninformationen“ das Symbol „Patientenkategorie“. Wählen Sie bei Notwendigkeit das Symbol „Patientenkategorie“, und ändern Sie die Einstellung von **Patientenkategorie**.
6. Die Standard-Energiestufe wird automatisch entsprechend der Einstellung für die Patientenkategorie geändert.
 - ◆ Bei erwachsenen Patienten beträgt die empfohlene Energiestufe für den ersten Schock 200 J.
 - ◆ Bei pädiatrischen Patienten beträgt die empfohlene Energiestufe für den ersten Schock 50 J.
7. Wählen Sie auf eine der folgenden Weisen die Energiestufe:
 - ◆ Drücken Sie die Tasten „Energie wählen“ am System.
 - ◆ Wählen Sie die Taste „Energie wählen“ in dem Fenster „Manuelle Defibrillation“. Durch Drücken und Halten der Taste erfolgt die Änderung schneller.
8. Drücken Sie die Taste **Laden** an der Vorderseite des Systems.
9. Warten Sie, bis sich das System auf die gewünschte Energiestufe aufgeladen hat. Das System gibt einen Signalton „Laden“ aus und zeigt einen entsprechenden Fortschrittsbalken an.

- ◆ Ist die ausgewählte Energiestufe für den Patienten nicht geeignet, führen Sie Schritt 7 aus. In diesem Fall schaltet das System die Schockabgabe automatisch aus.
 - ◆ Hat sich der erkannte Herzrhythmus verändert und wird nun als „nicht für einen Schock geeignet“ eingestuft, können Sie durch Wählen von **Entladen** den Ladevorgang stoppen.
10. Drücken Sie die blinkende Taste „Schock“ am System, um einen Schock abzugeben. Wird die Taste „Schock“ nicht innerhalb der eingestellten Zeitspanne gedrückt, schaltet das System die Schockabgabe automatisch aus.
 11. Nehmen Sie eine HLW vor. Wählen Sie bei Bedarf **Timer starten**, um den HLW-Countdown zu aktivieren.

Wenn **Schockenergie-Serie** eingeschaltet ist, gibt das System einen Schock mit der Standard-Energiestufe ab. Nach 3 Schocks gibt das System die weiteren Schocks mit der Standard-Energiestufe von **Energie 3** ab. Die Einstellung des Schalters **Schockenergie-Serie** und der Standard-Energiestufen können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.1 *Registerkarte „Setup Manuelle Defib.“*.

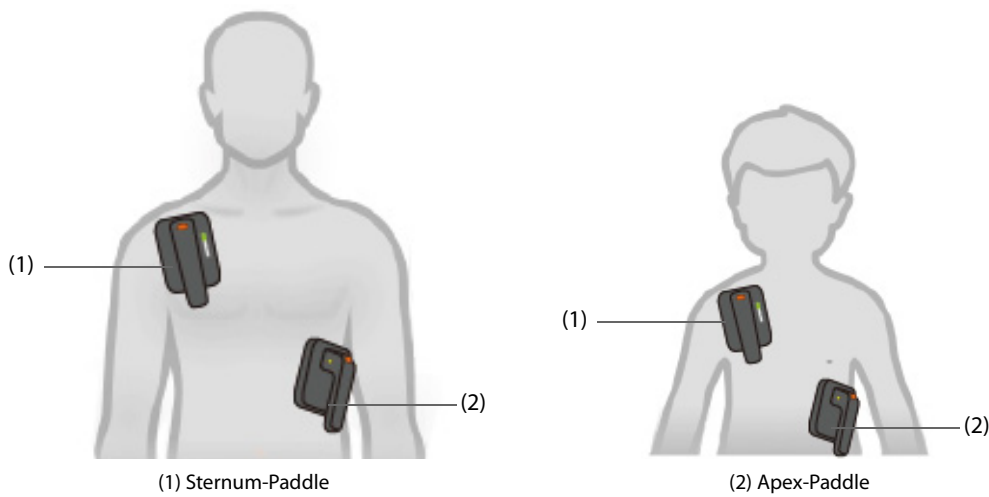
HINWEIS

- **Die anterior-laterale Platzierung bei Erwachsenen und die anterior-posteriore Platzierung bei Kindern werden für die Defibrillation mit Elektroden-Pads empfohlen.**
 - **Bei der Defibrillation bei Kindern können Sie die Standard-Energiestufe verwenden oder die Energiestufe gemäß den lokalen medizinischen Protokollen anpassen.**
 - **Für eine Defibrillation bei Kindern müssen Elektroden-Pads für Kinder verwendet werden.**
 - **Sind keine Elektroden-Pads für Kinder verfügbar, können stattdessen Elektroden-Pads für Erwachsene verwendet werden. Stellen Sie Patientenkategorie auf Kind ein.**
 - **Für eine Defibrillation bei Neugeborenen stellen Sie die Energiestufe entsprechend dem klinischen Zustand des Patienten ein. Die Energiestufe bei Neugeborenen sollte niedriger liegen als die Standardeinstellung.**
-

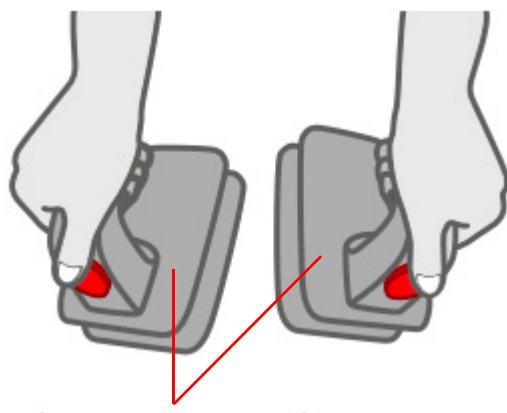
6.5.3 Externe Defibrillation mit externen Paddles

Zum Ausführen der externen Defibrillation gehen Sie wie folgt vor:

1. Nähern Sie sich dem Patienten, und überzeugen Sie sich davon, dass eine externe Defibrillation beim Patienten angemessen ist.
2. Schließen Sie das Therapiekabel an das System an, und schließen Sie dann das Therapiekabel an die externen Paddles an. Weitere Informationen finden Sie unter 4.2 *Anschließen des Therapiekabels* und 4.4 *Anschließen der externen Paddles*.
3. Bereiten Sie die Haut des Patienten vor. Weitere Informationen finden Sie unter 4.7 *Vorbereiten des Patienten auf das Ansetzen der Elektroden*.
4. Tragen Sie Elektrodengel auf die Paddle-Elektroden auf.
5. Setzen Sie die externen Paddle-Elektroden anterior-lateral auf den Patienten auf.
 - ◆ Setzen Sie das Paddle „Sternum“ auf den Oberkörper des Patienten auf, neben das Brustbein und unter das Schlüsselbein.
 - ◆ Setzen Sie das Paddle „Apex“ auf die linke Brustwarze des Patienten auf die Medioaxillarlinie auf. Der Mittelpunkt des Paddles muss sich auf der Medioaxillarlinie befinden.



6. Überprüfen Sie im Bereich „Patienteninformationen“ das Symbol „Patientenkategorie“. Wählen Sie bei Notwendigkeit das Symbol „Patientenkategorie“, und ändern Sie die Einstellung von **Patientenkategorie**.
 7. Die Standard-Energiestufe wird automatisch entsprechend der Einstellung für die Patientenkategorie geändert.
 - ◆ Bei erwachsenen Patienten beträgt die empfohlene Energiestufe für den ersten Schock 200 J.
 - ◆ Bei pädiatrischen Patienten beträgt die empfohlene Energiestufe für den ersten Schock 50 J.
 8. Wählen Sie auf eine der folgenden Weisen die Energiestufe:
 - ◆ Drücken Sie die Tasten „Energie wählen“ am System.
 - ◆ Drücken Sie die Taste „Energie wählen“ am Apex-Paddle.
 - ◆ Wählen Sie die Taste „Energie wählen“ in dem Fenster „Manuelle Defibrillation“. Durch Drücken und Halten der Taste erfolgt die Änderung schneller.
 9. Laden Sie das System auf eine beliebige der folgenden Weisen auf:
 - ◆ Drücken Sie die Taste „Energie wählen“ am Apex-Paddle.
 - ◆ Drücken Sie die Taste **Laden** an der Vorderseite des Systems.
 - ◆ Wählen Sie in dem Fenster „Manuelle Defibrillation“ **Laden**.
 10. Warten Sie, bis sich das System auf die gewünschte Energiestufe aufgeladen hat. Das System gibt einen Signalton „Laden“ aus und zeigt einen entsprechenden Fortschrittsbalken an.
 - ◆ Ist die ausgewählte Energiestufe für den Patienten nicht geeignet, führen Sie Schritt 8 aus. In diesem Fall schaltet das System die Schockabgabe automatisch aus.
 - ◆ Hat sich der erkannte Herzrhythmus verändert und wird nun als „nicht für einen Schock geeignet“ eingestuft, können Sie durch Wählen von **Entladen** den Ladevorgang stoppen.
 11. Drücken Sie an beiden externen Paddles die Schock-Tasten gleichzeitig. Werden die Tasten „Schock“ nicht innerhalb der eingestellten Zeitspanne gedrückt, schaltet das System die Schockabgabe automatisch aus.



Berühren Sie auf keinen Fall diese Oberfläche oder den Teil darunter!

12. Nehmen Sie eine HLW vor. Wählen Sie bei Bedarf **Timer starten**, um den HLW-Countdown zu aktivieren.

Wenn **Schockenergie-Serie** eingeschaltet ist, gibt das System einen Schock mit der Standard-Energiestufe ab. Nach 3 Schocks gibt das System die weiteren Schocks mit der Standard-Energiestufe von **Energie 3** ab. Die Einstellung des Schalters **Schockenergie-Serie** und der Standard-Energiestufen können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.1 Registerkarte „Setup Manuelle Defib.“.

WARNUNG

- Berühren Sie nur die isolierten Teile der Paddle-Griffe, um die Gefahr eines Stromstoßes während des Aufladens oder bei Abgabe eines Schocks zu vermeiden.
-

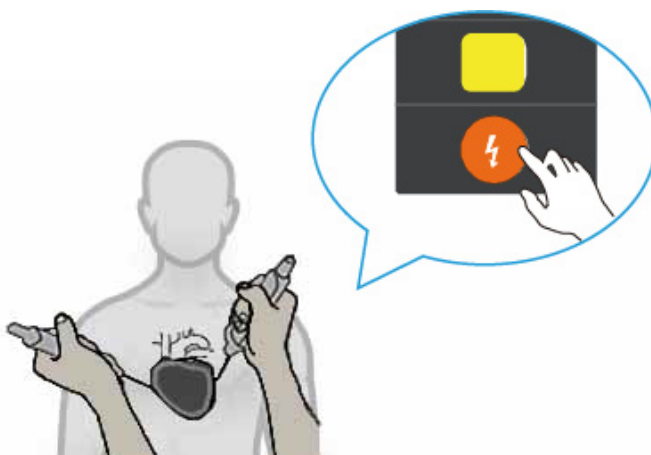
HINWEIS

- Die anterior-laterale Platzierung ist die einzige zulässige Platzierung bei einer Defibrillation mit externen Paddles.
 - Bei Verwendung von externen Paddles ist die Taste „Schock“ an der Vorderseite des Geräts deaktiviert.
 - Bei der Defibrillation bei Kindern können Sie die Standard-Energiestufe verwenden oder die Energiestufe gemäß den lokalen medizinischen Protokollen anpassen.
 - Für eine Defibrillation bei Neugeborenen stellen Sie die Energiestufe entsprechend dem klinischen Zustand des Patienten ein. Die Energiestufe bei Neugeborenen sollte niedriger liegen als die Standardeinstellung.
-

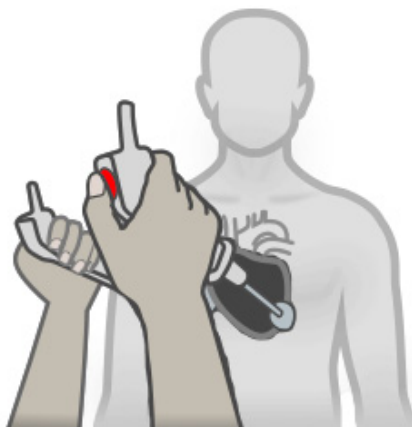
6.6 Ablauf der internen Defibrillation

Zum Ausführen der internen Defibrillation gehen Sie wie folgt vor:

1. Nähern Sie sich dem Patienten, und überzeugen Sie sich davon, dass eine interne Defibrillation beim Patienten angemessen ist.
2. Schließen Sie das Therapiekabel der internen Paddles an das System an. Weitere Informationen finden Sie unter 4.2 Anschließen des Therapiekabels.
3. Wählen Sie durch Drücken der Tasten „Energie wählen“ am System die Energie aus.
4. Platzieren Sie die leitende Oberfläche der Paddle-Elektroden am rechten Vorhof und am linken Ventrikel:
5. Laden Sie das System auf eine der folgenden Weisen auf:
 - ◆ Drücken Sie die Taste **Laden** an der Vorderseite des Systems.
 - ◆ Wählen Sie in dem Fenster „Manuelle Defibrillation“ **Laden**.
6. Geben Sie dem Patienten einen Schock.
 - ◆ Bei Paddles ohne Taste drücken Sie die Taste „Schock“ am System.



- ◆ Bei Paddles mit Taste drücken Sie die Taste „Schock“ am Griff des rechten Paddles.



HINWEIS

- **Zur Vermeidung möglicher Herzschäden durch einen Schock mit zu hoher Energien ist die Energieauswahl bei der internen Defibrillation auf 50 J begrenzt.**
- **Reinigen und sterilisieren Sie die internen Paddles vor jeder Verwendung. Andernfalls kann eine schwere Infektion entstehen.**

6.7 Synchronisierte Kardioversion

Bestimmte Arrhythmien, z. B. Vorhofflimmern, erfordern eine Synchronisierung des Defibrillationsschocks mit der R-Zacke im EKG. Andernfalls könnte ein Kammerflimmern ausgelöst werden. Wenn die Taste (bzw. Tasten bei Paddles) „Schock“ gedrückt gehalten werden, verabreicht das System den Schock bei der nächsten erkannten R-Zacke.

Bei aktivierter synchronisierter Kardioversion wird empfohlen, zur EKG-Überwachung EKG-Elektroden zu verwenden. Die Schockabgabe kann über Elektroden-Pads, externe Paddles oder interne Paddles erfolgen. Mit Elektroden-Pads und mit externen Paddles sind sowohl EKG-Überwachung als auch Schockabgabe möglich.

Wenn ein Remote-Patientenmonitor, z. B. ein bettseitiger Patientenmonitor, angeschlossen ist, kann die synchronisierte Kardioversion auch durch den Remote-Patientenmonitor synchronisiert werden.

VORSICHT

- **Bei einer synchronisierten Kardioversion mit internen Paddles ist erforderlich, dass das EKG des Patienten mithilfe eines standardmäßigen EKG-Kabels erfasst wird. Eine EKG-Erfassung mit den internen Paddles ist wegen der unzuverlässigen Erkennung von R-Zacken aufgrund von hohem Rauschen oder Artefakten nicht für eine synchronisierte Kardioversion geeignet.**

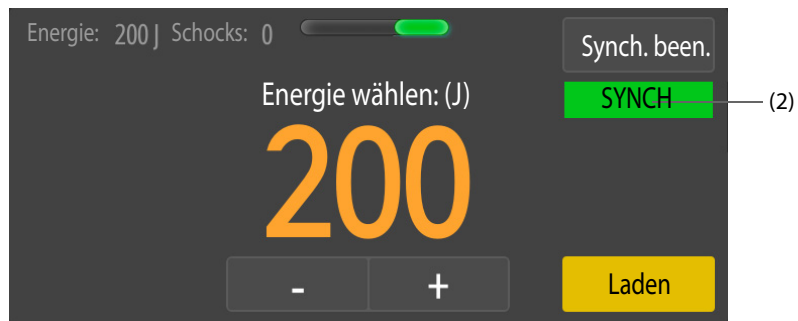
6.7.1 Aktivieren der synchronisierten Kardioversion

Zum Aktivieren der synchronisierten Kardioversion gehen Sie wie folgt vor:

1. Rufen Sie den Modus „Manuelle Defibrillation“ auf. Weitere Informationen finden Sie unter *6.3 Aufrufen des Modus „Manuelle Defibrillation“*.
2. Wählen Sie den entsprechenden Weg basierend auf der Schaltgereinstellung von **Remote-Synch.. Remote-Synch.** ist standardmäßig ausgeschaltet. Diese Einstellung kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter *22.7.2.1 Registerkarte „Setup Manuelle Defib.“*.
 - ◆ Wenn ausgeschaltet, wählen Sie **Synch. starten** → **Ja**.
 - ◆ Wenn eingeschaltet, wählen Sie **Synch. starten** → **Ja** → **Lokal**.

Bei aktivierter synchronisierter Kardioversion ist das Alarmsystem automatisch eingeschaltet, im Informationsbereich für die manuelle Defibrillation wird eine Markierung **SYNCH** angezeigt, auch über jeder R-Zacke wird eine Markierung angezeigt.

Die folgende Abbildung zeigt das Fenster „Manuelle Defibrillation“ bei aktivierter synchronisierter Kardioversion.



(1) Markierung R-Zacke

(2) SYNCH-Markierung

6.7.2 Ablauf einer synchronisierten Kardioversion

In diesem Abschnitt über die synchronisierte Kardioversion werden EKG-Elektroden zur EKG-Überwachung und externe Paddles zur Schockabgabe verwendet.

Zum Ausführen einer synchronisierten Kardioversion gehen Sie wie folgt vor:

1. Nähern Sie sich dem Patienten, und überzeugen Sie sich davon, dass eine synchronisierte Kardioversion beim Patienten angemessen ist.
2. Schließen Sie das Therapiekabel an das System an, und schließen Sie dann das Therapiekabel an die externen Paddles an. Weitere Informationen finden Sie unter [4.2 Anschließen des Therapiekabels](#) und [4.4 Anschließen der externen Paddles](#). Ausführliche Informationen zum Anschließen anderer Zubehörteile für die Schockabgabe finden Sie in der entsprechenden Beschreibung unter [4 Vorbereiten der Therapie](#).
3. Bereiten Sie die Haut des Patienten vor. Weitere Informationen finden Sie unter [4.7 Vorbereiten des Patienten auf das Ansetzen der Elektroden](#).
4. Bringen Sie die EKG-Elektroden am Patienten an. Weitere Informationen finden Sie unter [11.4.2 Anbringen der EKG-Elektroden](#).
5. Aktivieren Sie die synchronisierte Kardioversion. Weitere Informationen finden Sie unter [6.7.1 Aktivieren der synchronisierten Kardioversion](#).
6. Wählen Sie eine Ableitung aus. Die ausgewählte Ableitung sollte ein deutliches Signal und einen großen QRS-Komplex haben.
7. Vergewissern Sie sich, dass über jeder R-Zacke eine R-Zacken-Markierung angezeigt wird. Sollten die R-Zacken-Markierungen nicht angezeigt werden oder nicht mit den R-Zacken übereinstimmen, z. B. über den T-Wellen angezeigt werden, wählen Sie eine andere Ableitung aus.
8. Wählen Sie die Energiestufe aus. Drücken Sie dazu die Energieauswahltaste am Apex-Paddle. Ausführliche Informationen zum Auswählen der Energiestufe bei anderen Zubehörteilen finden Sie in der entsprechenden Beschreibung in [6.5.2 Externe Defibrillation mit Elektroden-Pads](#) und [6.6 Ablauf der internen Defibrillation](#).
9. Drücken Sie die Taste „Laden“ am Apex-Paddle. Ausführliche Informationen zum Laden des Systems bei anderen Zubehörteilen finden Sie in der entsprechenden Beschreibung in [6.5.2 Externe Defibrillation mit Elektroden-Pads](#) und [6.6 Ablauf der internen Defibrillation](#).
10. Drücken Sie an beiden externen Paddles die Schock-Tasten gleichzeitig. Ausführliche Informationen zur Schockabgabe mit anderen Zubehörteilen finden Sie in der entsprechenden Beschreibung in [6.5.2 Externe Defibrillation mit Elektroden-Pads](#) und [6.6 Ablauf der internen Defibrillation](#).
11. Halten Sie die Schock-Tasten an beiden externen Paddles gedrückt, bis der Schock abgegeben wurde.

HINWEIS

- Bei einer synchronisierten Kardioversion wird der Schock abgegeben, wenn das System die nächste R-Zacke erkennt. Bei Nutzung von Elektroden oder internen Paddles ohne Tasten halten Sie die Schock-Taste am System gedrückt, bis der Schock abgegeben wurde. Bei Nutzung von externen Paddles halten Sie die Schock-Tasten an beiden externen Paddles gedrückt, bis der Schock abgegeben wurde. Bei Nutzung von internen Paddles mit Tasten halten Sie die Schock-Taste am rechten Paddle gedrückt, bis der Schock abgegeben wurde.

6.7.3 Extern synchronisierte Kardioversion

Zum Aktivieren der extern synchronisierten Kardioversion müssen Sie **Remote-Synch.** einschalten. **Remote-Synch.** ist standardmäßig ausgeschaltet. Diese Einstellung kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.1 Registerkarte „Setup Manuelle Defib.“.

Zum Ausführen einer extern synchronisierten Kardioversion gehen Sie wie folgt vor:

1. Schließen Sie ein Ende des Eingangskabels für die synchrone Defibrillation an den Multifunktionsanschluss des bettseitigen Monitors an.
2. Schließen Sie das andere Ende des Eingangskabels für die synchrone Defibrillation an den Multifunktionsanschluss des Systems an.
3. Rufen Sie die extern synchronisierte Kardioversion auf. Wählen Sie dazu im Fenster „Manuelle Defibrillation“ **Synch. starten** und dann **Remote**. Im Fenster wird die Meldung „**Remote-Synch.**“ auf gelbem Hintergrund angezeigt.
4. Überzeugen Sie sich, dass bei jeder vom Remote-Monitor erkannten R-Zacke ein Rechteckimpuls aufblinkt. Das bedeutet, dass der Synchronisierungsimpuls am System anliegt.



5. Nehmen Sie die synchronisierte Kardioversion vor. Weitere Informationen finden Sie unter 6.7.2 Ablauf einer synchronisierten Kardioversion.

HINWEIS

- Während der externen synchronen Defibrillation wird die EKG-Kurve nicht auf dem lokalen Gerät angezeigt. Das EKG des Patienten kann nur am Remote-Monitor überwacht werden.
- Bevor Sie einen externen Monitor als EKG-Quelle nutzen, muss ein Biomedizintechniker prüfen, ob von der Kombination aus externem Monitor und System innerhalb von 60 ms nach der Spitze der nächsten R-Zacke ein synchronisierter Schock abgegeben wird.

6.7.4 Abgeben zusätzlicher synchronisierter Schocks

Zum Abgeben zusätzlicher synchronisierter Schocks wählen Sie das der Einstellung von Schalter **Synch. nach Schock** entsprechende Verfahren.

- Ist der Schalter eingeschaltet, wiederholen Sie die in 6.7.1 Aktivieren der synchronisierten Kardioversion erläuterten Schritte 6 bis 11.
- Ist der Schalter ausgeschaltet, aktivieren Sie erneut die synchronisierte Kardioversion, und wiederholen Sie die in 6.7.1 Aktivieren der synchronisierten Kardioversion erläuterten Schritte 5 bis 11.

Synch. nach Schock ist standardmäßig ausgeschaltet. Diese Einstellung kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.1 Registerkarte „Setup Manuelle Defib.“.

6.7.5 Beenden der synchronisierten Kardioversion

Zum Beenden der synchronisierten Kardioversion wählen Sie das der Einstellung von Schalter **Synch. nach Schock** entsprechende Verfahren.

- Wenn eingeschaltet, wählen Sie **Synch. been..**
 - Wenn ausgeschaltet, verlässt das System die synchronisierte Kardioversion nach Schockabgabe automatisch.
- Synch. nach Schock** ist standardmäßig ausgeschaltet. Diese Einstellung kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.1 Registerkarte „Setup Manuelle Defib.“.

6.8 Ändern der Einstellungen für die manuelle Defibrillation

Einstellungen für die manuelle Defibrillation können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.1 Registerkarte „Setup Manuelle Defib.“.

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

7

HLW-Unterstützung

7.1 Einführung zur HLW-Unterstützung

Bei Ausführung einer HLW kann das System HLW-Unterstützung bei der Herzdruckmassage leisten.

7.2 Sicherheitshinweise zur HLW-Unterstützung

WARNUNG

- Vor Ausführen einer HLW sollte der Patient nach Möglichkeit auf eine feste Unterlage gebettet werden. Beim Ausführen einer HLW an einem auf einer Matratze liegenden Patienten muss ein Backboard unter den Patienten gelegt werden. Andernfalls würde die Matratze einen bestimmten Teil der Kompressionstiefe absorbieren. In Abhängigkeit von den Gegebenheiten bei Matratze, Backboard und Patienten besagt der Wert „Kompressionstiefe“ nicht zwingend, dass der Brustkorb des Patienten um 50 mm komprimiert wird.
- Atmet der Patient mit hoher Atemfrequenz oder wird mit hoher Atemfrequenz beatmet, kann die HLW-Unterstützung aufgrund der Thoraxbewegungen gestört werden und möglicherweise ungenaue Werte melden. Zählen Sie in diesem Fall die Kompressionen selbst, und verlassen Sie sich nicht ausschließlich auf die von der HLW-Unterstützung gemeldete Kompressionsfrequenz.
- Die HLW-Unterstützung ist nicht für die Anwendung unter nicht-stationären Bedingungen vorgesehen, z. B. in einem fahrenden Rettungswagen. Während des Transports des Patienten meldet die HLW-Unterstützung möglicherweise ungenaue Werte. Verlassen Sie sich bei einer HLW unter nicht stationären Bedingungen nicht auf die von der HLW-Unterstützung gemeldeten Werte.

HINWEIS

- In Großbritannien, Deutschland und Frankreich wird der HLW-Sensor nicht angeboten.

7.3 Aufrufen des Status „HLW“

Unter den folgenden Bedingungen ruft das System automatisch den Status „HLW“ auf:

- Im Modus „AED“ wird ein nicht defibrillierbarer Rhythmus erkannt, und die Meldung „**Kein Schock empfohlen!**“ wird angezeigt.
- Im Modus „AED“ wird ein Schock abgegeben, und die Analyse des Herzrhythmus pausiert.
- Im Modus „Manuelle Defibrillation“ wird der HLW-Sensor geschüttelt oder mit Druck beaufschlagt.

Standardmäßig wird der Status „HLW“ 2 Minuten lang beibehalten. Die Einstellung von **HLW-Zeit** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.1 Registerkarte „Setup Manuelle Defib.“ und 22.7.2.2 Registerkarte „AED-Setup“.

7.4 Rhythmusanalyse bei laufender HLW

Im Modus „AED“ analysiert das System sofort nach Ablauf von „HLW-Zeit“ den Herzrhythmus des Patienten.

- Erkennt das System einen defibrillierbaren Rhythmus und zeigt die Meldung „**Schock empfohlen!**“ an, müssen Sie die blinkende Taste „Schock“ am System drücken.
- Erkennt das System einen defibrillierbaren Rhythmus und zeigt die Meldung „**Kein Schock empfohlen!**“ an, müssen Sie die HLW fortsetzen.
- Erkennt das System einen unklaren Rhythmus und zeigt die Meldung „**Patienten nicht berühren! Analyse wird durchgeführt...**“ an, unternehmen Sie nichts, und warten Sie auf das Ergebnis der Analyse.

7.5 HLW-Metronom

Bei aktiviertem HLW-Metronom gibt Ihnen das System anhand von Metronomtönen die nach AHA/ERC empfohlenen Frequenzen für Thoraxkompressionen und Beatmung vor. Das Standardverhältnis „Kompression/Beatmung“ beträgt 30:2.

Das HLW-Metronom ist standardmäßig aktiviert. Die Einstellungen von **HLW-Metronom** und „Verhältnis Kompression/Beatmung“ können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.4 Registerkarte „HLW Setup“ und 22.7.2.2 Registerkarte „AED-Setup“.

WARNUNG

- **Die Töne des HLW-Metronoms geben keinen Aufschluss über den Zustand des Patienten. Da sich der Patientenstatus in kurzer Zeit ändern kann, muss der Patient ständig überwacht werden. Keine HLW bei Patienten durchführen, die reagieren oder normal atmen.**
-

HINWEIS

- **Die Einstellungen Sprachanweisung und Sprachlautst. im Menü AED-Setup wirken sich auf die Einstellungen des HLW-Metronoms aus.**
-

7.6 CPR-Filter

Bei der Durchführung der HLW werden HLW-Artefakte in das EKG-Signal eingeprägt. Bei aktiviertem CPR-Filter filtert das System beim Erkennen von HLW-Kompressionen automatisch HLW-Artefakte und gibt eine recht genaue Annäherung des EKG-Rhythmus des Patienten ab.

Der CPR-Filter ist standardmäßig aktiviert. Die Einstellung des Schalters **CPR-Filter** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.4 Registerkarte „HLW Setup“.

Zur Nutzung des CPR-Filters sollten Sie Elektroden-Pads oder einen HLW-Sensor verwenden. Weitere Informationen finden Sie unter 4.6 Anschließen des HLW-Sensors und in den Erläuterungen zum Anschließen von Elektroden-Pads unter 5.5 AED-Verfahren und 6.5.2 Externe Defibrillation mit Elektroden-Pads.

Unter folgenden Bedingungen wird der CPR-Filter automatisch deaktiviert:

- Beim Verlassen des Modus „AED“ bzw. des Modus „Manuelle Defibrillation“
- Am Patienten gemessene Impedanz ist ungeeignet
- EKG-Elektroden haben sich gelöst

7.6.1 Anzeigen gefilterter EKG-Kurven

Zum Anzeigen gefilterter EKG-Kurven gehen Sie wie folgt vor:

1. Rufen Sie den Status „HLW“ auf. Weitere Informationen finden Sie unter 7.3 Aufrufen des Status „HLW“.
2. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Display** das Element **Bildschirm-Setup**.
3. Wählen Sie die Registerkarte **Kachel-Layout**.
4. Wählen Sie den Kurvenbereich des Parameters von Interesse, und wählen Sie dann **HLW** → **CPR-Filter**.

7.6.2 Anzeigen gefilterter EKG-Kurven

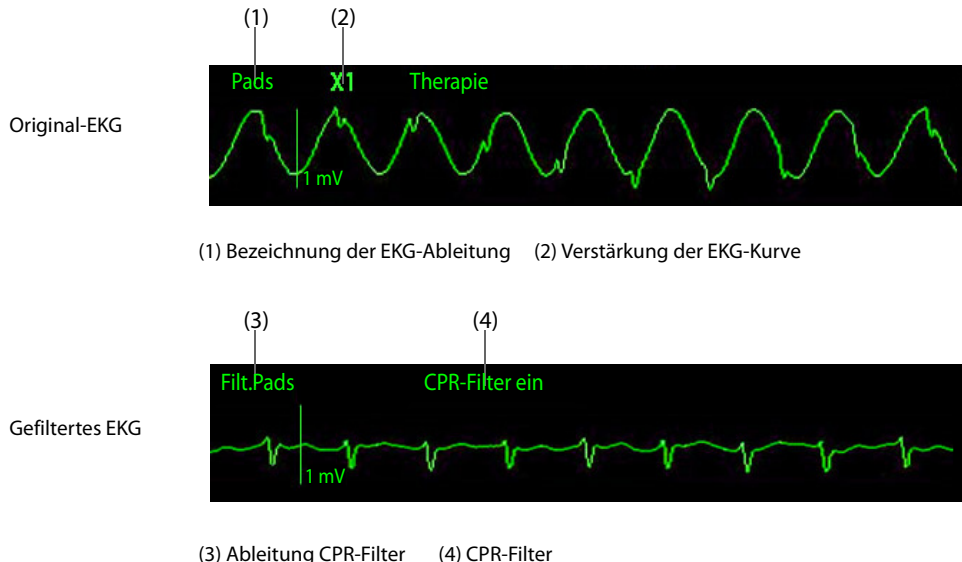
Während einer HLW wird in der ersten Zeile die Original-EKG-Kurve mit HLW-Artefakten angezeigt. Die gefilterte EKG-Kurve wird im dafür konfigurierten Bereich mit der Bezeichnung „**Filt.**“ angezeigt. Solange die gefilterte EKG-Kurve angezeigt wird, können der Schalter „CPR-Filter“ und die gefilterte EKG-Ableitung und ihre Verstärkung nicht geändert werden. Sie können jedoch die Einstellungen der Original-EKG-Ableitung (nur im Modus „Manuelle Defibrillation“) und ihrer Verstärkung ändern.

Beim Erkennen von HLW-Kompressionen beginnt das System automatisch mit der Filterung von HLW-Artefakten.

Sind sowohl Elektroden-Pads als auch HLW-Sensor am Patienten angeschlossen, wird die gefilterte Kurve wie folgt angezeigt:

- Im Modus „AED“ wird die über die Elektroden-Pads erfasste Kurve gefiltert und angezeigt.
- Ist im Modus „Manuelle Defibrillation“ die EKG-Ableitung auf **Pads** eingestellt, wird die über die Elektroden-Pads erfasste Kurve gefiltert und angezeigt.
- Ist im Modus „Manuelle Defibrillation“ die EKG-Ableitung auf eine Überwachungsableitung (z. B. I, II, III) eingestellt, wird die über den HLW-Sensor erfasste Kurve gefiltert und angezeigt.

Die folgende Abbildung zeigt die Original-EKG-Kurve und die gefilterte EKG-Kurve im Modus „AED“.



VORSICHT

- Der CPR-Filter funktioniert nur, wenn die HLW bei angeschlossenen Elektroden-Pads oder angeschlossenem HLW-Sensor ausgeführt wird.
- HLW-Kompressionen verursachen HLW-Artefakte im EKG-Signal. Der CPR-Filter beruht auf der Korrelation zwischen HLW-Kompressionen und HLW-Artefakten aus dem EKG-Signal. Die gefilterte EKG-Kurve sollte nur als Referenz für die reale Kurve verwendet werden, da der CPR-Filter nicht alle HLW-Artefakte ausfiltert. So sehen z. B. im Fall einer Asystolie oder einer pulslosen elektrischen Aktivität (PEA, Pulseless Electrical Activity) mit niedriger Amplitude noch nach dem Filtern verbliebene Artefakte wie ein leichtes Kammerflimmern aus. Vor Entscheidungen zur Weiterbehandlung sollten Sie stets das Standardprotokoll zum Unterbrechen einer HLW zwecks Überprüfung des EKG-Rhythmus des Patienten befolgen.

HINWEIS

- Zwischen der ursprünglichen und der gefilterten EKG-Kurve kommt es zu einer leichten Verzögerung.

7.7 HLW-Feedback

Beim Erkennen von HLW-Kompressionen gibt das System Echtzeit-Feedback zur HLW aus.

- Bei Elektroden-Pads: Kompressionsfrequenz und Unterbrechungszeit.
- Bei HLW-Sensor: Kompressionsfrequenz, Unterbrechungszeit, Balkendiagramm zu Kompressionen, Kompressionstiefe und CCF (Anteil an Thoraxkompressionen).

Soll HLW-Feedback gegeben werden, schließen Sie Elektroden-Pads oder den HLW-Sensor an. Weitere Informationen finden Sie unter **4.6 Anschließen des HLW-Sensors** und in den Erläuterungen zum Anschließen von Elektroden-Pads unter **5.5 AED-Verfahren** und **6.5.2 Externe Defibrillation mit Elektroden-Pads**.

7.7.1 Anzeigen von Balkendiagramm und numerischen Werten zu den Kompressionen

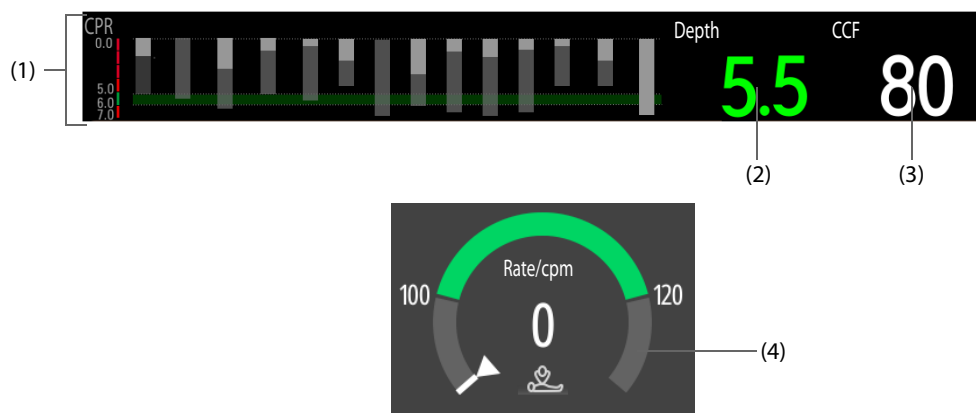
Während der Ausführung der HLW wird im Therapiefenster die Kompressionsfrequenz angezeigt. Während der Unterbrechung der HLW wird im Therapiefenster die Unterbrechungszeit angezeigt.

Bei einer HLW mit HLW-Sensor können zusätzlich zu Kompressionsfrequenz und Unterbrechungszeit ein Balkendiagramm und numerische Werte zu den Kompressionen im Parameterkurvenbereich bzw. im numerischen Bereich angezeigt werden. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Rufen Sie den Status „HLW“ auf. Weitere Informationen finden Sie unter 7.3 Aufrufen des Status „HLW“.
2. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Display** das Element **Bildschirm-Setup**.
3. Wählen Sie die Registerkarte **Kachel-Layout**.
4. Wählen Sie den Kurvenbereich des Parameters von Interesse, und wählen Sie dann **HLW** → **HLW-Sensor**.

7.7.2 Anzeigen des Balkendiagramms und der numerischen Werte zu den Kompressionen

Die folgende Abbildung zeigt das Feedback bei einer HLW mit HLW-Sensor.



- (1) Balkendiagramm zu Kompressionen: zeigt eine Skala zur Kompressionstiefe, Tiefe und Entlastung zu jeder einzelnen Kompression und Aufforderungsmeldungen an.
 - ◆ Skala zur Kompressionstiefe: zeigt einen korrekten Tiefenbereich mit grünem Hintergrund an.
 - ◆ Kompressionstiefe und Entlastung: Länge der einzelnen Balken gibt die entsprechende Kompressionstiefe an, der weiße Teil die Entlastung.
 - ◆ Aufforderungsmeldung: enthält Anweisungen für die aktuelle mangelhafte Kompression
- (2) Kompressionstiefe: zeigt die derzeitige Kompressionstiefe an.
 - ◆ Grün: zeigt an, dass die Kompressionstiefe gut ist.
 - ◆ Rot: zeigt an, dass die Kompressionstiefe schlecht ist.
- (3) CCF (Anteil an Thoraxkompressionen): gibt den prozentualen Anteil der Kompressionszeit an der gesamten Dauer der HLW an.
- (4) HLW-Dashboard: zeigt die derzeitige Kompressionsfrequenz an.

Wenn sowohl Elektroden-Pads als auch ein HLW-Sensor angeschlossen sind, wird die Kompressionsfrequenz durch den HLW-Sensor erfasst. Während der Unterbrechung der HLW wird die Unterbrechungszeit angezeigt.

 - ◆ Grün: zeigt an, dass die Kompressionsrate gut ist.
 - ◆ Rot: zeigt an, dass die Kompressionsrate schlecht ist.

7.8 Überwachen der HLW-Qualität (CQI)

Ein mit dem Mindray SpO₂-Modul ausgestattetes System liefert den HLW-Qualitätsindikator (CQI, CPR Quality Indicator).

Bei einer HLW mit angeschlossenem SpO₂-Sensor wird der CQI auf der Grundlage der Pulssignale vom SpO₂-Sensor und der Kompressionen ermittelt und berechnet. Aus den CQI-Werten wird ein CQI-Trend ermittelt.

Die CQI-Überwachung ist für die Bewertung der Wirksamkeit der HLW bei erwachsenen Patienten vorgesehen.

Für die CQI-Überwachung muss ein SpO₂-Sensor angeschlossen sein. Weitere Informationen finden Sie in der entsprechenden Beschreibung zum Anschließen von SpO₂-Sensoren unter [14.5 Vorbereiten der SpO₂-Überwachung](#).

WARNUNG

- Die CQI-Überwachung ist nicht für Kinder und Neugeborene vorgesehen.
 - CQI-Ergebnisse sollten nicht als alleinige Grundlage für medizinische Diagnosen oder Therapien verwendet werden. Die CQI-Überwachung ist nicht als Ersatz für die Beurteilung durch einen Arzt vorgesehen. Die CQI-Überwachung muss im Zusammenhang mit der Anamnese des Patienten, der Ursache für den Herzstillstand sowie der klinischen Einschätzung des Patienten genutzt werden.
-

HINWEIS

- Für die Funktion „CQI-Überwachung“ ist eine Lizenz erforderlich.
-

7.8.1 Einschränkungen der CQI-Überwachung

Eine CQI-Überwachung ist kontraindiziert bei Patienten, die sich nicht für die SpO₂-Überwachung eignen. Bei Patienten mit folgenden Erkrankungen sollte die CQI-Überwachung mit Vorsicht verwendet werden:

- Fingerspitze defekt
 - Farbstoffe an der Messstelle, z. B. Methylenblau, Indigokarmin, Nagellack usw.
 - Der arterielle Blutfluss ist aufgrund eines blutgefäßverengenden Medikaments oder eines Raynaud-Syndroms usw. zu niedrig für eine Messung.
 - Schwere Anämie
 - Hohe Werte bei Carboxyhämoglobin (COHb) und Methämoglobin (MetHb)
-

VORSICHT

- Verwenden Sie den empfohlenen SpO₂-Sensor, und bringen Sie den Sensor an eine geeignete Stelle an.
 - Vermeiden Sie eine Verlagerung der Messstelle.
 - Bringen Sie den SpO₂-Sensor ordnungsgemäß an. Wenn der SpO₂-Sensor nicht ordnungsgemäß angebracht ist oder der falsche SpO₂-Sensor verwendet wird, können fehlerhafte Werte für HLW-QI ermittelt werden. Weitere Informationen finden Sie unter [14.3 Einschränkungen bei der SpO₂-Messung](#).
-

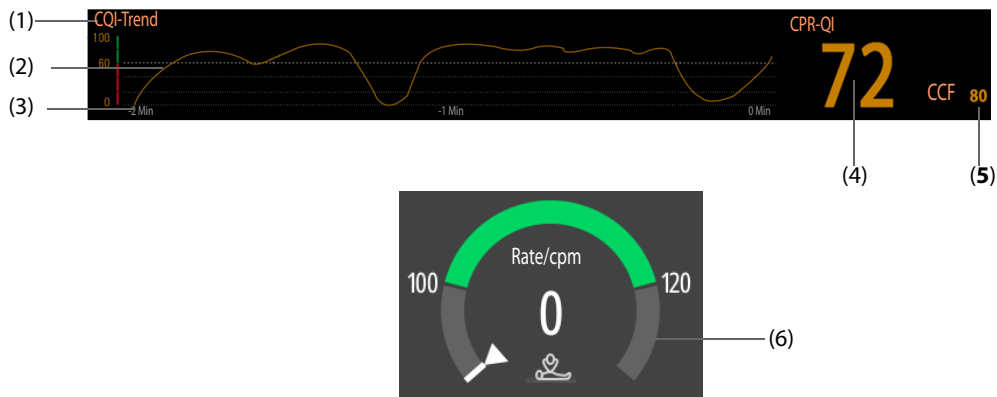
7.8.2 Anzeigen von Trends und numerischen Werten zum CQI

Während der Ausführung der HLW wird im Therapiefenster die Kompressionsfrequenz angezeigt. Während der Unterbrechung der HLW wird im Therapiefenster die Unterbrechungszeit angezeigt. Neben Kompressionsrate und Unterbrechungszeit können Trends und numerische Werte zum CQI im Parameterkurvenbereich bzw. im numerischen Bereich angezeigt werden. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Rufen Sie den Status „HLW“ auf. Weitere Informationen finden Sie unter [7.3 Aufrufen des Status „HLW“](#).
2. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Display** das Element **Bildschirm-Setup**.
3. Wählen Sie die Registerkarte **Kachel-Layout**.
4. Wählen Sie den Kurvenbereich des Parameters von Interesse, und wählen Sie dann **HLW** → **CPR-QI**.

7.8.3 Anzeigen der Trends und der numerischen Werte zum CQI

Die folgende Abbildung zeigt Trends und numerische Werte zum CQI bei der CQI-Überwachung.



- (1) CQI-Skala:
 - ◆ > 60: bedeutet, dass der periphere Kreislauf des Patienten und die HLW-Qualität gut sind.
 - ◆ ≤ 60: bedeutet, dass der periphere Kreislauf des Patienten und die HLW-Qualität nicht gut sind.
- (2) CQI-Trend: zeigt die Veränderung der CQI-Werte an
- (3) Länge CQI-Trend: zeigt den Zeitraum bis zum jetzigen Zeitpunkt an. Das System zeigt bis zu 30 Minuten des CQI-Trends an.
- (4) CQI-Wert: gibt die HLW-Qualität an. Je größer der CQI-Wert, desto besser der periphere Kreislauf und die Qualität der HLW.
 - ◆ Grün: bedeutet, dass der periphere Kreislauf des Patienten und die HLW-Qualität gut sind.
 - ◆ Gelb: bedeutet, dass der periphere Kreislauf des Patienten und die HLW-Qualität normal sind.
 - ◆ Rot: bedeutet, dass der periphere Kreislauf des Patienten und die HLW-Qualität nicht gut sind.
- (5) CCF (Anteil an Thoraxkompressionen): gibt den prozentualen Anteil der Kompressionszeit an der gesamten Dauer der HLW an.
- (6) HLW-Dashboard: zeigt die derzeitige Kompressionsfrequenz an.
Wenn sowohl Elektroden-Pads als auch ein HLW-Sensor angeschlossen sind, wird die Kompressionsfrequenz durch den HLW-Sensor erfasst. Während der Unterbrechung der HLW wird die Unterbrechungszeit angezeigt.
 - ◆ Grün: zeigt an, dass die Kompressionsrate gut ist.
 - ◆ Rot: zeigt an, dass die Kompressionsrate schlecht ist.

7.9 Anzeigen von Rettungsnachbesprechungen

Während eines Rettungseinsatzes können Echtzeitdaten gespeichert werden. Das System ermöglicht Rettungsnachbesprechungen zur Analyse und Statistik des letzten Rettungseinsatzes nach dem Einschalten des Systems.

Zum Anzeigen der Rettungsnachbesprechung wählen Sie unter dem Therapiefenster die Option **Nachbesprechung zur Rettung**.

Beim Ausschalten des Systems wird automatisch eine Rettungsnachbesprechung generiert. Nach dem Wiedereinschalten des Systems können Sie alle gespeicherten Rettungsnachbesprechungen anzeigen. Weitere Informationen finden Sie unter *18.7 Reviewen von Ereignissen*.

Besteht eine Verbindung zwischen dem System und dem Statistik-System zu Rettungsnachbesprechungen, lädt das System die im Bericht zum automatischen Test enthaltene Rettungsnachbesprechung automatisch hoch. Weitere Informationen finden Sie unter *21.10 Herstellen einer Verbindung zum Statistiksystem für Rettungsnachbesprechungen*.

7.10 Hochladen von HLW-Daten

Wenn Sie den HLW-Sensor unabhängig verwenden, können Sie ihn an das Gerät anschließen, und die neuesten Daten der vergangenen Stunde an das Gerät hochladen. Sie können auch HLW-Ereignisse prüfen, die vom HLW-Sensor an das Gerät hochgeladen wurden. Weitere Informationen finden Sie unter [18.7 Reviewen von Ereignissen](#).

7.11 Ändern von HLW-Einstellungen

CPR-Einstellungen können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter [22.7.2.4 Registerkarte „HLW Setup“](#).

7.12 CPR-Sprachanweisungen

In der folgenden Tabelle sind Sprachanweisungen aufgeführt, die das System während der Ausführung einer HLW ausgeben kann.

Sprachanweisung	Beschreibung
Tiefer komprimieren	Fordert bei HLW mit Elektroden-Pads oder HLW-Sensor dazu auf, die Kompressionsstärke anzupassen.
Flacher komprimieren	
Schneller komprimieren	Fordert bei HLW mit HLW-Sensor dazu auf, die Kompressionsfrequenz anzupassen.
Langsamer komprimieren	
Unvollständige Entlastung	Fordert bei HLW mit HLW-Sensor dazu auf, mehr Kraft auszuüben und bei Bewegung der Hände nach oben den Thorax vollständig zu entlasten.

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

8

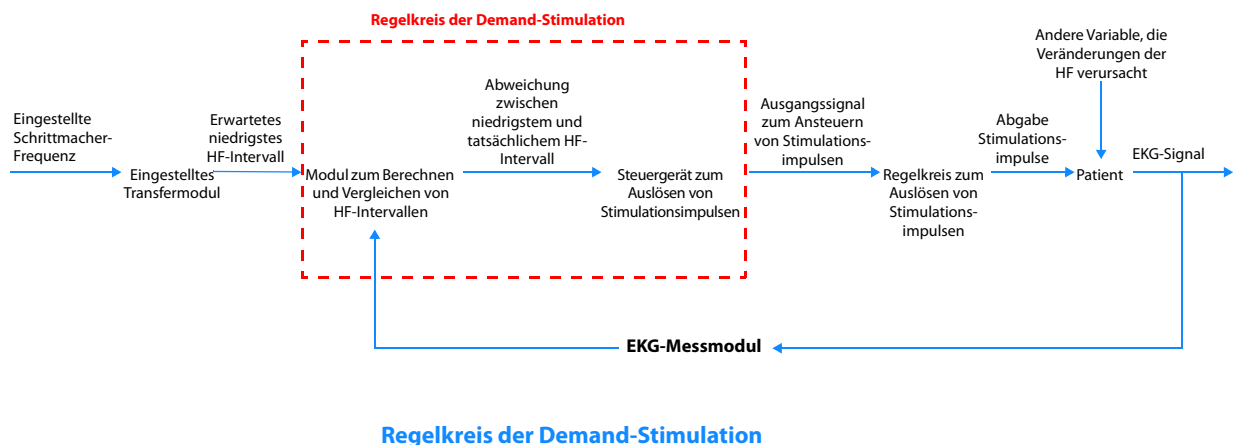
Nichtinvasive Stimulation

8.1 Einführung in die Stimulation

Der Modus „Schrittmacher“ bietet die Möglichkeit einer nichtinvasiven transkutanen Stimulation. Im Modus „Schrittmacher“ werden die EKG-Signale vom Patienten über die EKG-Elektroden erfasst, und über die Elektroden-Pads werden Stimulationsimpulse abgegeben. Die Elektroden-Pads können nicht gleichzeitig zur Überwachung von EKG-Rhythmen und zum Abgeben von Stimulationsimpulsen verwendet werden.

Schrittmacherimpulse können an den Patienten abgegeben werden. Bei jeder Abgabe eines Stimulationsimpulses an den Patienten wird auf der EKG-Kurve eine weiße Stimulationsmarkierung angezeigt. Wenn die Stimulation im Bedarfsmodus erfolgt, wird die weiße R-Zacken-Markierung zudem auf der EKG-Kurve angezeigt, bis die Erfassung erfolgt.

Bei Stimulation im Bedarfsmodus gibt der Schrittmacher nur dann einen Impuls ab, wenn dies notwendig ist. Der Demand-Schrittmacher sucht nach vom Herz ausgehender elektrischer Aktivität. Wird innerhalb eines vorgegebenen Intervalls kein Herzschlag erkannt oder wahrgenommen, wird ein Stimulationsimpuls abgegeben. Wird vom Herz ausgehende elektrische Aktivität erkannt, setzt der Demand-Schrittmacher den Timer zurück und setzt die Suche nach vom Herz ausgehender elektrischer Aktivität fort.



8.2 Sicherheitshinweise zur Stimulation

WARNUNG

- Während einer Stimulation sind die Werte zur Herzfrequenz und die Alarne im Zusammenhang mit der Herzfrequenz möglicherweise unzuverlässig. Der Patienten muss durchgängig und streng überwacht werden. Die Herzfrequenz und die Alarne im Zusammenhang mit der Herzfrequenz können nicht als alleinige Grundlage für den Perfusionsstatus des Patienten verwendet werden.
- Manchmal reicht die EKG-Überwachung allein nicht aus, um sicherzustellen, dass das Herz des Patienten ein ausreichendes Herzminutenvolumen liefert. Ein Ansprechen des Patienten auf die Stimulierung sollte anhand der Anzeichen für ein besseres Herzminutenvolumen überprüft werden. Dazu gehören z. B.: ein tastbarer Puls, welcher der Rate der gelieferten Stimulationsimpulse entspricht, ein Ansteigen des Blutdrucks oder verbesserte Hautfarbe.
- Zur Vermeidung eines Stromschlags müssen Sie beim Anbringen von Elektroden-Pads am Patienten bei laufender Stimulation Vorsicht walten lassen.
- Wenn die Stimulationsfunktion bei einer Stromversorgung über Batterie genutzt und ein Alarm „Akkuladung niedrig“ angezeigt wird, schließen Sie das System an eine externe Stromquelle an, oder setzen Sie eine vollständig geladene Batterie ein.

VORSICHT

- Für das Aufrufen des Modus „Schrittmacher“ kann ein Kennwortschutz konfiguriert werden. Stellen Sie sicher, dass Sie das Kennwort kennen und sich merken. Andernfalls kann keine Stimulationstherapie vorgenommen werden.
- Für die Behandlung von Patienten mit medizintechnischen Implantaten, z. B. ein permanenter Schrittmacher oder ein implantierter Defibrillator, wenden Sie sich an einen Arzt, und lesen Sie die Gebrauchsanweisung zum medizintechnischen Gerät.
- Eine kontinuierliche nichtinvasive Stimulierung kann zu Hautreizungen und Verbrennungen des Patienten führen. Kontrollieren Sie regelmäßig die darunter liegende Haut, und tauschen Sie die EKG-Elektroden und die Elektroden-Pads regelmäßig aus.

HINWEIS

- Wird die Stimulation aus irgendeinem Grund unterbrochen, müssen Sie Stimul. starten wählen, um die Stimulation wieder aufzunehmen.
- Im Modus „Schrittmacher“ kann im Menü EKG der Patientenstatus „Interner Schrittmacher“ nicht geändert werden.
- Bei unzureichendem Kontakt zwischen Elektroden-Pads und Patient werden möglicherweise die Alarne „Schrittm. fehlerh. gestoppt“ und „Pads ab“ angezeigt.
- Im Modus „Schrittmacher“ können Elektroden-Pads nicht als Quelle für die EKG-Kurve ausgewählt werden.
- Im Modus „Schrittmacher“ wird die Arrhythmie-Analyse unterstützt, und die verfügbaren Arrhythmie-Alarme sind „Asystolie“, „Ventrikuläre Fibrillation“ und „Ventrikuläre Tachykardie“.
- Die Überwachungs- oder Stimulationsfunktion kann bei Vorhandensein von ESU- oder anderen elektronischen Geräten instabil sein.

8.3 Aufrufen des Modus „Schrittmacher“

Zum Aufrufen des Modus „Schrittmacher“ haben Sie zwei Möglichkeiten:

- Wählen Sie die Schnelltaste **Defib./Schrittm.-Funktion** → wählen Sie die Registerkarte **Schrittm.** tab.
- Wählen Sie im Fenster **AED** die Registerkarte **Schrittm..**
- Wählen Sie im Fenster „Manuelle Defibrillation“ die Registerkarte **Schrittm..**

Im Modus „Schrittmacher“ wird das Fenster **Schrittm.** angezeigt, und alle Parameter außer „Resp“ werden überwacht. Alarne werden automatisch eingeschaltet.

8.4 Anzeigen im Fenster „Schrittmacher“

Die folgende Abbildung zeigt das Fenster **Schrittm..**



(1) Modus „Schrittmacher“

(2) Schrittmacher-Frequenz

(3) Betriebsmodus

(4) Aufforderungsmeldung

(5) Schrittmacher-Stromstärke

8.5 Auswählen des Betriebsmodus für den Modus „Schrittmacher“

Für den Modus „Schrittmacher“ gelten zwei Betriebsarten: „Bedarfsstimulation“ und „Festfrequenz-Stimulation“.

- Bei der Bedarfsstimulation gibt der Schrittmacher nur dann Stimulationsimpulse ab, wenn die Herzfrequenz des Patienten niedriger als die ausgewählte Schrittmacherfrequenz ist.
- Bei der Festfrequenz-Stimulation gibt der Schrittmacher Stimulationsimpulse in der voreingestellten Frequenz ab.

Sie können die Einstellung der Stimulationsbetriebsart bei laufender Stimulation ändern. Durch eine Änderung der Stimulationsbetriebsart wird die Stimulation nicht gestoppt. Das System gibt weiterhin Stimulationsimpulse in der eingestellten Schrittmacherfrequenz und mit der eingestellten Schrittmacherstromstärke ab.

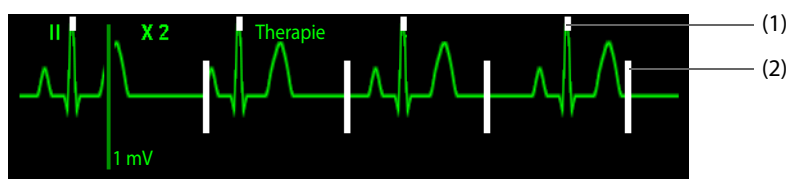
HINWEIS

- **Verwenden Sie nach Möglichkeit die Demand-Simulation. Verwenden Sie die Festfrequenz-Stimulation nur, wenn Störungen zu unzuverlässigen R-Zacken führen oder wenn keine EKG-Elektroden verfügbar sind.**

8.5.1 Ablauf der Demand-Stimulation

Zum Ausführen einer Demand-Stimulation gehen Sie wie folgt vor:

1. Nähern Sie sich dem Patienten, und überzeugen Sie sich davon, dass eine Demand-Stimulation beim Patienten angemessen ist.
2. Schließen Sie das Therapiekabel an das System an, und schließen Sie dann das Therapiekabel an die Elektroden-Pads an. Weitere Informationen finden Sie unter [4.2 Anschließen des Therapiekabels](#) und [4.3 Anschließen der Multifunktions-Elektrodenpads](#).
3. Bereiten Sie die Haut des Patienten vor. Weitere Informationen finden Sie unter [4.7 Vorbereiten des Patienten auf das Ansetzen der Elektroden](#).
4. Bringen Sie die EKG-Elektroden am Patienten an. Weitere Informationen finden Sie unter [11.4.2 Anbringen der EKG-Elektroden](#).
5. Rufen Sie den Modus „Schrittmacher“ auf, und wählen Sie im Fenster **Schrittm.** die Option **Demand Mode**.
6. Wählen Sie eine Ableitung mit einer leicht erkennbaren R-Zacke.
7. Vergewissern Sie sich, dass über jeder R-Zacke eine R-Zacken-Markierung angezeigt wird. Sollten die R-Zacken-Markierungen nicht angezeigt werden oder nicht mit den R-Zacken übereinstimmen, z. B. über den T-Wellen angezeigt werden, wählen Sie eine andere Ableitung aus.
8. Ändern Sie bei Bedarf die Einstellungen für **Schrittm.-Freq.** und **Schrittm.-Stromst.**
9. Wählen Sie **Stimul. starten**, um die Stimulation zu starten. Die Meldung „**Stimul.**“ wird angezeigt.
10. Stellen Sie sicher, dass auf der EKG-Kurve weiße Stimulationsmarkierungen angezeigt werden.



(1) Markierung R-Zacke

(2) Stimulationsmarkierung

11. Passen Sie die Schrittmacher-Stromstärke an, bis eine Erfassung von Erregungen eintritt (dies wird durch das Auftreten eines QRS-Komplexes nach jeder Stimulationsmarkierung angezeigt). Reduzieren Sie die Stromstärke dann bis zur niedrigsten Stufe, bei der noch Erregungen erfasst werden.
12. Zum vorübergehenden Pausieren der Stimulation drücken und halten Sie **4:1**.
13. Ertasten Sie den Puls des Patienten an der Oberschenkelarterie oder der Oberarmarterie oder Speichenarterie rechts, und überzeugen Sie sich davon, dass ein peripherer Puls vorhanden ist. Die Stimulation kann durch Loslassen von **4:1** fortgesetzt werden.
14. Zum Stoppen der Stimulation wählen Sie **Stimul. stoppen**.

Nach einem Stoppen der Stimulation kann die Stimulation durch Auswählen von **Stimul. starten** fortgesetzt werden.

VORSICHT

- Das Herzminutenvolumen des Patienten muss regelmäßig beurteilt werden.

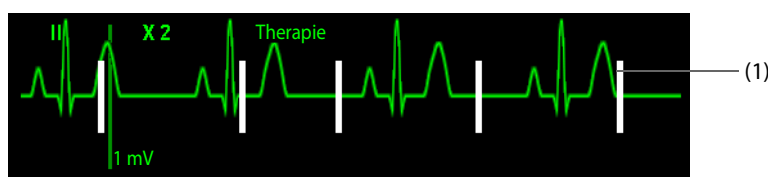
HINWEIS

- Wenn ein Problem mit der Verbindung der Padkabel, der Pad-Patienten-Verbindung oder mit der Verbindung der EKG-Überwachungselektroden vorliegt, wird die Stimulation nicht gestartet. Wenn eine dieser Situationen auftritt, wird im Bereich für die Schrittmacherdaten eine Meldung angezeigt, die Sie darauf hinweist, dass sich eine Ableitung gelöst hat oder dass die Pads eine schlechte Verbindung haben.

8.5.2 Ablauf der Festfrequenz-Stimulation

Zum Ausführen einer Festfrequenz-Stimulation gehen Sie wie folgt vor:

1. Nähern Sie sich dem Patienten, und überzeugen Sie sich davon, dass eine Festfrequenz-Stimulation beim Patienten angemessen ist.
2. Schließen Sie das Therapiekabel an das System an, und schließen Sie dann das Therapiekabel an die Elektroden-Pads an. Weitere Informationen finden Sie unter **4.2 Anschließen des Therapiekabels** und **4.3 Anschließen der Multifunktions-Elektrodenpads**.
3. Bereiten Sie die Haut des Patienten vor. Weitere Informationen finden Sie unter **4.7 Vorbereiten des Patienten auf das Ansetzen der Elektroden**.
4. Bringen Sie die EKG-Elektroden am Patienten an. Weitere Informationen finden Sie unter **11.4.2 Anbringen der EKG-Elektroden**.
5. Rufen Sie den Modus „Schrittmacher“ auf, und wählen Sie im Fenster **Schrittm.** die Option **Fixed Mode**.
6. Wählen Sie eine Ableitung aus.
7. Ändern Sie bei Bedarf die Einstellungen für **Schrittm.-Freq.** und **Schrittm.-Stromst.**
8. Wählen Sie **Stimul. starten**, um die Stimulation zu starten. Die Meldung „**Stimul.**“ wird angezeigt.
9. Stellen Sie sicher, dass auf der EKG-Kurve weiße Stimulationsmarkierungen angezeigt werden.



(1) Stimulationsmarkierung

10. Passen Sie die Schrittmacher-Stromstärke an, bis eine Erfassung von Erregungen eintritt (dies wird durch das Auftreten eines QRS-Komplexes nach jeder Stimulationsmarkierung angezeigt). Reduzieren Sie die Stromstärke dann bis zur niedrigsten Stufe, bei der noch Erregungen erfasst werden.
11. Zum vorübergehenden Pausieren der Stimulation drücken und halten Sie **4:1**.
12. Ertasten Sie den Puls des Patienten an der Oberschenkelarterie oder der Oberarmarterie oder Speichenarterie rechts, und überzeugen Sie sich davon, dass ein peripherer Puls vorhanden ist. Die Stimulation kann durch Loslassen von **4:1** fortgesetzt werden.
13. Zum Stoppen der Stimulation wählen Sie **Stimul. stoppen**.

Nach einem Stoppen der Stimulation kann die Stimulation durch Auswählen von **Stimul. starten** fortgesetzt werden.

HINWEIS

- Bei einer Festfrequenz-Stimulation werden über den stimulierten Herzschlägen keine R-Zacken angezeigt.

8.6 Ändern der Stimulationseinstellungen

Einstellungen zur Stimulation können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.2.3 Registerkarte „Schrittm.-Setup“.

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

Teil III: Überwachungsfunktionen

9

Vorbereitung der Überwachung

9.1 Starten der Überwachung eines Patienten

Zum Überwachen eines Patienten schalten Sie den Monitor ein, und gehen Sie wie folgt vor:

1. Rufen Sie anhand einer der folgenden Vorgehensweisen den Modus „Monitor“ auf:
 - ◆ Wenn **Standardstartmodus** auf **Monitor** eingestellt ist, wechselt das System nach dem Einschalten automatisch in den Modus „Monitor“. Die Einstellung von **Standardstartmodus** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.1 Menü „Allgemeines Setup“.
 - ◆ Wählen Sie in einem beliebigen Therapiefenster  .
2. Bearbeiten Sie die Patienteninformationen zum derzeitigen Patienten.
3. Stellen Sie sicher, dass die Einstellungen zum Patienten, die Alarmingrenzen, die Patientenkategorie, der Status „Stimul.“ usw. ordnungsgemäß eingestellt sind.
4. Ändern Sie die Parametereinstellungen bei Bedarf.
5. Nehmen Sie die verordneten Messungen vor. Weitere Informationen finden Sie im entsprechenden Kapitel zu Parametermessungen.

9.2 Festlegen der Überwachungsanzeige

9.2.1 Auswählen des Bildschirms

Zum Auswählen eines Bildschirms gehen Sie wie folgt vor:

1. Rufen Sie anhand einer der folgenden Vorgehensweisen die Bildschirmeinstellung auf:
 - ◆ Wählen Sie die Schnelltaste **Ansicht wechseln**.
 - ◆ Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Display** das Element **Bildschirm-Setup**.
2. Wählen Sie den gewünschten Bildschirm.
 - ◆ **Normaler Bildschirm**: ist der für die Patientenüberwachung am häufigsten verwendete Bildschirm.
 - ◆ **Große Ziffern**: zeigt die numerischen Werte der Parameter in großem Schriftgrad an.

9.2.2 Einstellen des Schalters für einen Parameter

Die Parameter können manuell ein- bzw. ausgeblendet werden. Wenn ein Parameter ausgeschaltet ist, deaktiviert das System die Datenerfassung und die Alarmfunktion für diesen Parameter.

Zum Einstellen des Schalters für einen Parameter gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Display** das Element **Bildschirm-Setup**.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Parameter Ein/Aus**.
3. Stellen Sie den Schalter des jeweiligen Parameters wie gewünscht ein.

HINWEIS

- Ein manuell ausgeschalteter Parameter kann nicht überwacht werden, auch dann nicht, wenn das entsprechende Zubehör zum Überwachen dieses Parameters angeschlossen ist.
-

9.2.3 Festlegen der normalen Bildschirmanzeige

Sie können das Anzeigen von numerischen Werten und Kurven zu Parametern und die Reihenfolge ihrer Anzeige auf dem normalen Bildschirm konfigurieren.

Zum Festlegen der normalen Bildschirmanzeige gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Display** das Element **Bildschirm-Setup**.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Kachel-Layout**.
3. Wählen Sie einen numerischen Parameterbereich oder einen Kurvenbereich, und wählen Sie dann aus der Popup-Liste das gewünschte Element. Nur die von Ihnen ausgewählten Parameter und Kurven werden angezeigt.

HINWEIS

- Numerische Werte und Kurven zum EKG werden immer in der ersten Zeile des numerischen Parameterbereichs bzw. des Kurvenbereichs angezeigt.
-

9.2.4 Festlegen des Bildschirms „Große Ziffern“

Zum Festlegen des Bildschirms „Große Ziffern“ gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Display** das Element **Bildschirm-Setup**.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Große Ziffern**.
3. Wählen Sie einen numerischen Parameterbereich oder einen Kurvenbereich, und wählen Sie dann aus der Popup-Liste das gewünschte Element.

9.2.5 Anzeigen der Parameterliste

Sie können Trends von HF, SpO₂, AF und NIBP im Bereich der numerischen Parameterwerte anzeigen.

Zum Anzeigen der Parameterliste gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Display** das Element **Bildschirm-Setup**.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Kachel-Layout**.
3. Wählen Sie den numerischen Bereich für den gewünschten Parameter, und wählen Sie dann aus der Popup-Liste das Element **Parameterliste**.

9.2.6 Änderung der Messcodes

Sie können die Farben von Messwerten und Kurven für jeden einzelnen Parameter festlegen. Diese Einstellungen können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.4.1 Registerkarte „Allgemeines Setup“.

9.3 Fixieren von Parameterkurven

Im Modus „Monitor“ können die zurzeit auf dem Bildschirm angezeigten Kurven fixiert werden. Das erleichtert ggf. die Auswertung. Zudem können Sie jede fixierte Kurve ausdrucken.

9.3.1 Fixieren bei Kurven

Zum Fixieren von Kurven im Modus „Monitor“ wählen Sie die Schnelltaste **Fixieren**. Nach dem Drücken der Schnelltaste **Fixieren** werden alle angezeigten Kurven nicht mehr aktualisiert und nicht mehr weitergeblättert. Alle numerischen Parameterwerte werden weiterhin aktualisiert.

9.3.2 Ansehen von angehaltenen Kurven

Zum Anzeigen fixierter Kurven wählen Sie im Fenster **Fixieren** die Option bzw. .

In der rechten unteren Ecke der alleruntersten Kurve wird die Fixierungszeit angezeigt. Die Fixierungszeit ist auf „0,0 s“ eingestellt. Beim Durchblättern der Kurven ändert sich die Fixierungszeit in Intervallen von 1 Sekunde. Zum Beispiel bedeutet „-2 s“ die zwei Sekunden vor der Fixierungszeit. Diese Änderung wird auf alle Kurven im Bildschirm angewendet.

HINWEIS

- Sie können die fixierten Kurven bis zu 120 Sekunden lang anzeigen.

9.3.3 Aufheben der Fixierung von Kurven

Zum Aufheben der Fixierung der fixierten Kurven wählen Sie im Fenster **Fixieren** die Option .

9.3.4 Drucken fixierter Kurven

Zum Drucken der fixierten Kurven wählen Sie im Fenster **Fixieren** die Option .

9.4 Stoppen der Überwachung eines Parameters

Zum Stoppen der Überwachung eines Parameters gehen Sie wie folgt vor:

1. Nehmen Sie die entsprechenden Sensoren vom Patienten ab.
2. Trennen Sie den Sensor vom Patientenkabel.
3. Trennen Sie das Patientenkabel vom Parameteranschluss.
4. Bei Verwendung des Einwegsensors entsorgen Sie diesen.

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

10 Alarme

10.1 Einführung zu Alarmen

10.1.1 Alarmkategorien

Das System gibt zwei verschiedene Arten von Alarmen aus: „Physiologische Alarme“ und „Technische Alarme“.

- Ein „Physiologischer Alarm“ wird ausgelöst, wenn ein Parameter-Messwert des Patienten die für diesen Parameter eingestellten Alarmgrenzen unter- bzw. überschreitet oder wenn anormale Zustände des Patienten erkannt werden.
- Ein „Technischer Alarm“ wird ausgelöst, wenn eine elektrische, mechanische oder sonstige Störung am System oder ein Ausfall von Sensoren oder Komponenten aufgetreten ist. Ein „Technischer Alarm“ wird möglicherweise auch ausgelöst, wenn ein Algorithmus die verfügbaren Daten nicht zuordnen oder auswerten kann.
 - ◆ Technische Alarme zum System: sind technische Alarme in Bezug auf das Hauptsteuerungssystem, die Patientenüberwachung und die Stimulation.
 - ◆ Spezielle technische Alarme: sind technische Alarme bei einer schwerwiegenden Störung. Diese Alarme erfordern eine sofortige Reaktion und müssen umgehend behoben werden. Weitere Informationen finden Sie unter *D.2.12 Spezielle Meldungen zu technischen Alarmen*.

Außer physiologischen und technischen Alarmen kann das System bestimmte Meldungen zum Systemstatus und zum Zustand des Patienten anzeigen.

10.1.2 Alarm-Prioritäten

Die Alarme werden anhand des Grades der Bedrohung für den Patienten in die folgenden Prioritäten eingeteilt:

- Alarm mit Priorität „Hoch“: weist auf eine lebensbedrohliche Situation des Patienten oder eine ernste Fehlfunktion des Systems hin. Alarme mit Priorität „Hoch“ erfordern eine sofortige Reaktion.
- Alarm mit Priorität „Mittel“: weist auf anormale Vitalparameter oder auf eine Fehlfunktion des Systems hin. Alarme mit Priorität „Mittel“ erfordern eine schnelle Reaktion.
- Alarm mit Priorität „Niedrig“: weist auf einen unerwünschten Zustand, eine Fehlfunktion des Systems oder einen nicht ordnungsgemäßen Ablauf hin. Alarme mit Priorität „Niedrig“ weisen auf einen bestimmten Zustand hin, der zu beachten und zu beheben ist.
- Aufforderungen und Meldungen: geben ergänzende Informationen über den Patienten bzw. das System.

10.1.3 Alarmanzeigen

Bei Auftreten eines Alarms wird dieser Alarm visuell und akustisch angezeigt.

In der folgenden Tabelle sind alle diese Anzeigen aufgeführt.

Alarmanzeige	Alarm mit Priorität „Hoch“	Alarm mit Priorität „Mittel“	Alarm mit Priorität „Niedrig“	Fehlermeldungen
Alarmleuchte	Rot, blinkt mit einer Frequenz von 1,4 bis 2,8 Hz, in einem EIN/AUS-Verhältnis 20 zu 60 %	Gelb, blinkt mit einer Frequenz von 0,4 bis 0,8 Hz, in einem EIN/AUS-Verhältnis 20 zu 60 %	Gelb, leuchtet dauerhaft, EIN/AUS-Verhältnis von 100 %	Keine

Alarmanzeige		Alarm mit Priorität „Hoch“	Alarm mit Priorität „Mittel“	Alarm mit Priorität „Niedrig“	Fehlermeldungen
Muster akustischer Alarmton	Spezieller Alarmton	Sich wiederholendes Muster aus hohen Einzeltönen	Keine	Keine	Keine
	ISO	Sich wiederholendes Muster aus Dreifachtönen + Doppeltönen + Dreifachtönen + Doppeltönen	Sich wiederholendes Muster aus Dreifachtönen	Sich wiederholendes Muster aus Einzeltönen	Keine
	ISO2	Sich wiederholendes Muster aus Dreifachtönen + Doppeltönen + Dreifachtönen + Doppeltönen	Sich wiederholendes Muster aus Dreifachtönen	Sich wiederholendes Muster aus Einzeltönen	Keine
Alarmmeldung		Weißen Text in einem roten Kästchen	Schwarzer Text in einem gelben Kästchen	Schwarzer Text in einem gelben Kästchen	Weißen Text
Alarmpriorität		!!!	!!	!	Keine
Numerischer Parameterwert		Weißen Text in einem blinkenden roten Kästchen	Schwarzer Text in einem blinkenden gelben Kästchen	Schwarzer Text in einem blinkenden gelben Kästchen	Keine

HINWEIS

- Wenn gleichzeitig mehrere Alarne mit unterschiedlicher Priorität auftreten, aktiviert das System die Alarmleuchte und den Alarmton für den Alarm mit der höchsten Priorität.
- Wenn gleichzeitig mehrere Alarne mit unterschiedlicher Priorität auftreten, die im selben Alarmbereich angezeigt werden müssen, zeigt das System nur die Meldung für den Alarm mit der höchsten Priorität an.
- Wenn mehrere physiologische Alarne mit unterschiedlichen Prioritätsstufen gleichzeitig auftreten und im gleichen Bereich angezeigt werden sollen, zeigt das System den Alarm mit hoher Priorität an, während die Alarne mit mittlerer und niedriger Priorität nacheinander wiederkehrend angezeigt werden.
- Wenn gleichzeitig mehrere Alarne mit derselben Priorität auftreten, werden die Alarmmeldungen nacheinander wiederkehrend angezeigt.
- Alarne zu letaler Arrhythmie, Apnoe und SpO₂-Entsättigung sind exklusive Alarne mit hoher Priorität. Wenn diese Alarne auftreten, zeigt das System nur Meldungen zu diesen exklusiven Alarmen an. Sonstige Alarne mit hoher Priorität werden nicht angezeigt. Wenn mehrere exklusive Alarne gleichzeitig auftreten, werden die Alarmmeldungen nacheinander wiederkehrend angezeigt.

10.1.4 Symbole zum Alarmstatus

Neben den unter 10.1.3 Alarmanzeigen beschriebenen Alarmanzeigen zeigen die folgenden Symbole im Alarmstatusbereich den Alarmstatus an:



Alarm pausiert: zeigt an, dass alle Alarne auf „Pause“ gestellt sind



Alarm aus: zeigt an, dass einzelne Messwertalarne deaktiviert sind oder dass sich das System im Status „Alarm aus“ befindet



Audio-Pause: zeigt an, dass die akustischen Alarmtöne auf „Pause“ eingestellt sind



Audio aus: zeigt an, dass alle akustischen Alarmtöne ausgeschaltet sind



Alarm zurücksetzen: zeigt an, dass das Alarmsystem zurückgesetzt wurde.

10.2 Sicherheitshinweise zu Alarmen

WARNUNG

- Wenn im selben Behandlungs- oder Pflegebereich, z. B. auf einer Intensivstation oder in einem Kardiologie-OP, an gleichen oder ähnlichen Geräten voneinander abweichende Voreinstellungen und Standardkonfigurationen für Alarme genutzt werden, stellt dies eine potenzielle Gefahrensituation dar.
- Möglicherweise wurden an den Systemen in Ihrem Pflegebereich individuelle Alarmeinstellungen für die unterschiedlichen Patienten eingestellt. Überprüfen Sie vor Beginn der Überwachung, ob die Alarmeinstellungen für den konkreten Patienten geeignet sind. Stellen Sie stets sicher, dass alle erforderlichen Alarmgrenzen dem klinischen Zustand des Patienten entsprechen und aktiviert sind.
- Das Festlegen der Alarmgrenzen auf extreme Werte kann dazu führen, dass das Alarmsystem unwirksam wird. So kann z. B. ein hoher Sauerstoffgehalt ein Frühgeborenes für retrostentale Fibroplasie prädisponieren. Das Einstellen der Obergrenze für den SpO₂-Alarm auf 100 % entspricht dem Ausschalten des SpO₂-Alarms.
- Bei deaktiviertem Alarmton gibt das System keine akustischen Alarmtöne aus, auch dann nicht, wenn ein neuer Alarm auftritt. Aus diesem Grund müssen Sie sorgfältig abwägen, ob Sie den Alarmton deaktivieren oder nicht. Bei ausgeschalteter Alarmfunktion oder bei vorübergehendem oder dauerhaftem Pausieren von Alarm-Audio muss der Patient immer wieder observiert werden.
- Konfigurieren Sie bei der Überwachung von Patienten, die nicht ständig vom Klinikpersonal beaufsichtigt werden, das Alarmsystem ordnungsgemäß, und passen Sie die Alarmeinstellungen an den Zustand des Patienten an.
- Verlassen Sie sich bei der Überwachung eines Patienten nicht ausschließlich auf die akustischen Alarne. Das Einstellen der Alarmlautstärke auf eine niedrige Stufe oder das Ausschalten des Alarnton kann zu Gefahren für den Patienten führen. Stellen Sie unbedingt sicher, dass die Alarmlautstärke auf einen für die konkrete Pflegeumgebung geeigneten Wert eingestellt ist. Halten Sie den Patienten stets unter genauer Beobachtung.

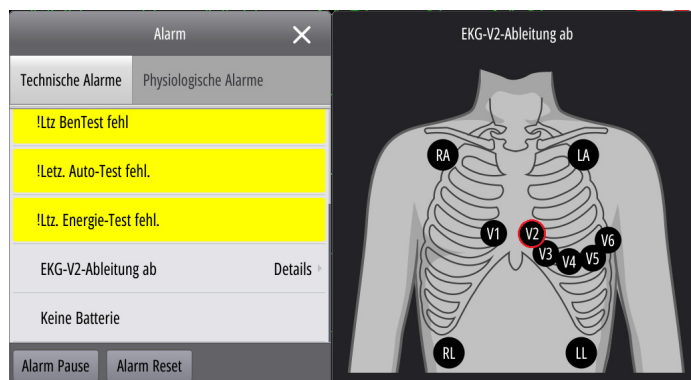
HINWEIS

- Im Fall eines nur kurz andauernden Stromausfalls speichert das System die vor dem Stromausfall ausgelösten Alarne. Die Informationen zu den gespeicherten Alarmen werden nach dem Stromausfall unverändert angezeigt.

10.3 Anzeigen der Alarne

....“ im Alarm-Informationsbereich bedeutet, dass mehrere Alarne gleichzeitig vorhanden sind. Sie können die Alarne in der Alarmliste anzeigen. Gehen Sie dazu wie folgt vor:

1. Wählen Sie den Alarm-Informationsbereich, um das Fenster **Alarne** aufzurufen.
2. Wählen Sie die Registerkarte der entsprechenden Alarmkategorie.
3. Wählen Sie in der Alarmliste den entsprechenden Alarm. Zu Alarrrmeldungen, denen „**Details**“ nachgestellt ist, stehen Hilfemitteilungen oder Abbildungen zur Verfügung, die Sie beim Erkennen des Problems unterstützen.



10.4 Ändern von Alarmeinstellungen

10.4.1 Auslösen der automatischen Alarmgrenzen

Das System verfügt über eine Funktion zum automatischen Anpassen von Alarmgrenzen in Abhängigkeit von den Vitalzeichen des Patienten. Bei aktivierter Funktion „Autom. Grenzen“ berechnet das System anhand der zuletzt gemessenen Werte automatisch für den Patienten sichere Alarmgrenzen. Zum Entwickeln genauer automatischer Alarmgrenzen müssen Sie gemessene Vitalzeichen als Basislinie erfassen.

Zur Einleitung der automatischen Alarmgrenzen gehen Sie wie folgt:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte Alarm das Element **Grenzen**.
2. Wählen Sie **Autom. Grenzen** unten auf dem Bildschirm.
3. Wählen Sie **OK**.

Der Monitor berechnet anhand der aktuellsten Messwerte automatisch neue Alarmgrenzen. Überprüfen Sie vor Übernehmen dieser automatisch berechneten Alarmgrenzen im Setup-Menü Alarm-Grenzen, ob diese Grenzen für den Patienten geeignet sind. Falls dies nicht der Fall ist, können Sie sie manuell anpassen. Diese Alarmgrenzen bleiben unverändert, bis Sie erneut automatische Grenzen auswählen oder die Grenzen manuell anpassen.

Das System berechnet die automatischen Grenzen anhand der im Folgenden aufgeführten Regeln:

Modul	Parameter	Patienten-kategorie	Untere Grenze	Obere Grenze	Bereich für Autom. Grenzen
EKG	HF/PF (bpm)	Erwachsener	HF × 0,8 oder 40 (je nachdem, welcher Wert größer ist)	HF × 1,25 oder 240 (je nachdem, welcher Wert kleiner ist)	35 bis 240
		Kind	HF × 0,8 oder 40 (je nachdem, welcher Wert größer ist)	HF × 1,25 oder 240 (je nachdem, welcher Wert kleiner ist)	35 bis 240
		Neugeborene	(HF - 30) oder 90 (je nachdem, welcher Wert größer ist)	(HF + 40) oder 200 (je nachdem, welcher Wert kleiner ist)	55 bis 225
Resp	AF (U/min)	Erwachsener	AF × 0,5 oder 6 (je nachdem, welcher Wert größer ist)	(AF × 1,5) oder 30 (je nachdem, welcher Wert kleiner ist)	6 bis 55
		Kind	AF × 0,5 oder 6 (je nachdem, welcher Wert größer ist)	(AF × 1,5) oder 30 (je nachdem, welcher Wert kleiner ist)	6 bis 55
		Neugeborene	(AF - 10) oder 30 (je nachdem, welcher Wert größer ist)	(AF + 25) oder 85 (je nachdem, welcher Wert kleiner ist)	10 bis 90
SpO2	SpO2 (%)	Alle	Identisch mit der Standardalarmgrenze	Identisch mit der Standardalarmgrenze	Identisch mit dem Messbereich
NIBP	NIBP-S (mmHg)	Erwachsener	(SYS × 0,68 + 10)	(SYS × 0,86 + 38)	45 bis 270
		Kind	(SYS × 0,68 + 10)	(SYS × 0,86 + 38)	45 bis 185
		Neugeborene	(SYS - 15) oder 45 (je nachdem, welcher Wert größer ist)	(SYS + 15) oder 105 (je nachdem, welcher Wert kleiner ist)	35 bis 115
	NIBP-D (mmHg)	Erwachsener	(Dia × 0,68 + 6)	(Dia × 0,86 + 32)	25 bis 225
		Kind	(Dia × 0,68 + 6)	(Dia × 0,86 + 32)	25 bis 150
		Neugeborene	(Dia - 15) oder 20 (je nachdem, welcher Wert größer ist)	(Dia + 15) oder 80 (je nachdem, welcher Wert kleiner ist)	20 bis 90
	NIBP-M (mmHg)	Erwachsener	(Mittel × 0,68 + 8)	(Mittel × 0,86 + 35)	30 bis 245
		Kind	(Mittel × 0,68 + 8)	(Mittel × 0,86 + 35)	30 bis 180
		Neugeborene	(Mittel - 15) oder 35 (je nachdem, welcher Wert größer ist)	(Mittel + 15) oder 95 (je nachdem, welcher Wert kleiner ist)	25 bis 105

Modul	Parameter	Patienten-kategorie	Untere Grenze	Obere Grenze	Bereich für Autom. Grenzen
CO2	EtCO2 (mmHg)	Alle	0 bis 32: bleibt unverändert 33 bis 35: 29 36 bis 45: (EtCO ₂ - 6) 46 bis 48: 39 >48: bleibt unverändert	0 bis 32: bleibt unverändert 33 bis 35: 41 36 bis 45: (EtCO ₂ + 6) 46 bis 48: 51 >48: bleibt unverändert	Identisch mit dem Messbereich
	FiCO2	Alle	Keine	Identisch mit der Standardalarmgrenze	Identisch mit dem Messbereich
	awRR (U/min)	Erwachsener	awRR × 0,5 oder 6 (je nachdem, welcher Wert größer ist)	awRR × 1,5 oder 30 (je nachdem, welcher Wert kleiner ist)	6 bis 55
	Kind	6 bis 55			
	Neugeborene	10 bis 90			

10.4.2 Einstellen der Alarmeigenschaften von Parametern

Zum Einstellen der Eigenschaften von Parameter-Alarmen gehen Sie wie folgt vor:

- Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Alarm** das Element **Grenzen**.
 - Wählen Sie eine Parameter-Registerkarte, und richten Sie die Alarmeigenschaften wie gewünscht ein.
- Sie können die Eigenschaften zu einzelnen Parametern auch im entsprechenden Parameter-Menü ändern.

10.4.3 Wiederherstellen der Standardeinstellungen für Alarne

Zum Zurücksetzen aller Alarmeinstellungen auf die Standardeinstellungen gehen Sie wie folgt vor:

- Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Alarm** das Element **Grenzen**.
- Wählen Sie **Stand.** unten auf dem Bildschirm.

10.4.4 Einstellen von Eigenschaften der Alarmtöne

10.4.4.1 Ändern der Alarm-Lautstärke

Zum Ändern der Alarm-Lautstärke gehen Sie wie folgt vor:

- Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Alarm** das Element **Setup**.
- Legen Sie **Alarm-Lautstärke** fest. Die Alarmlautstärke kann auf einen Wert von X bis 10 eingestellt werden, wobei X die Mindestlautstärke in Abhängigkeit von der Einstellung in „Minimale Alarm-Lautstärke“ und 10 die maximale Lautstärke ist.
- Legen Sie **Alarm-Lautst hoch** fest.
- Legen Sie **Lautstärke Erinnerung** fest.

HINWEIS

- Beim Einstellen von **Alarm-Lautstärke** auf „0“ ist der Alarmton deaktiviert, und im Alarmstatusbereich wird  angezeigt.
- Wenn „**Alarm-Lautstärke**“ auf „0“ festgelegt ist, können Sie die Lautstärke der Alarne mit hoher Priorität nicht einstellen.

10.4.4.2 Kennwortgeschützte Audio Alarmeinstellungen

Die folgenden Alarmeinstellungen sind kennwortgeschützt:

- Mindestlautstärke des Alarms
- Alarmtonmuster
- Alarmintervall

- Schalter für Erhöhung Alarmton und Verzögerung Alarmton

Diese Einstellungen können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.3 *Menü Alarm-Setup*.

10.4.4.3 Aktivieren eines speziellen Alarmtons

Zum Aktivieren eines speziellen Alarmtons stellen Sie **Alarmton** auf **ISO2** ein. Die Einstellung des Schalters **Alarmton** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.3 *Menü Alarm-Setup*.

Wenn einer der folgenden Alarne ausgelöst wird, gibt das System einen speziellen Alarmton aus, um darauf hinzuweisen, dass sich der Patient möglicherweise in einem kritischen Zustand befindet.

- Letale Arrhythmien, einschließlich Asystole, V-Fib/V-Tachy, V-Tachy, Vent. Brady, Extreme Tachy und Extreme Brady
- SpO₂-Entsätt.
- Apnoe

10.4.5 Einstellen der Zeit für Alarmverzögerung

Für kontinuierlich gemessene Parameter können Sie eine Zeit für die Alarmverzögerung einstellen. Wenn die Alarmsituation innerhalb der Verzögerungszeit behoben wird, gibt das System den Alarm nicht aus. Die Einstellung von **Alarmverzögerung** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.3 *Menü Alarm-Setup*.

Die Einstellung **Alarmverzögerung** hat keine Auswirkungen auf die Alarne „Apnoe“ und „ST“. Sie können **Apnoe-Verzögerung** und **ST-Alarmverzögerung** separat einstellen. Die Einstellung von **ST-Alarmverzögerung** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.3 *Menü Alarm-Setup*.

Zum Einstellen der Apnoe-Verzögerungszeit gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Alarm** das Element **Setup**.
2. Wählen Sie **Apnoe-Verzögerung**, um die Verzögerungszeit für den Alarm „Apnoe“ einzustellen.

WARNUNG

- **Die Alarmverzögerungszeit kann auf max. 15 Sekunden eingestellt werden. Eine Einstellung auf einen ungeeigneten Wert kann zu einer Gefährdung des Patienten führen.**
-

10.4.6 Einstellen des Schalters „SpO₂-Entsätt.-Alarm aus“

Sie können festlegen, ob das Ausschalten des Alarms „SpO₂-Entsätt.“ zulässig ist oder nicht. Die Einstellung von **SPO₂-Entsätt. Alarm aus** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.3 *Menü Alarm-Setup*.

WARNUNG

- **Wenn Sie den Alarm „SpO₂-Entsätt.“ ausschalten, löst das System keinen Alarm aus, wenn der SpO₂ des Patienten extrem niedrig ist. Dies kann zu einer Gefährdung des Patienten führen. Halten Sie den Patienten stets unter genauer Beobachtung.**
-

10.4.7 Einstellen des Schalters „Apnoe-Alarm aus“

Sie können festlegen, ob das Ausschalten des Alarms „Apnoe“ zulässig ist oder nicht. Die Einstellung von **Apnoe-Alarm Aus** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.3 *Menü Alarm-Setup*.

WARNUNG

- Wenn der Apnoe-Alarm ausgeschaltet ist, gibt das System beim Auftreten einer Apnoe keinen Alarm aus. Dies kann zu einer Gefährdung des Patienten führen. Halten Sie den Patienten unter genauer Beobachtung.
-

10.4.8 Einstellen der Länge der gedruckten Kurven

Sie können die Länge der bei Alarmauslösung gedruckten Kurven festlegen. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Alarm** das Element **Setup**.
2. Legen Sie **Druck-Dauer** fest.

10.5 Pausieren von Alarmen

10.5.1 Festlegen der Funktion „Alarmpause“

Wenn die Funktion „Pause“ auf das Pausieren von Alarmen eingestellt ist, werden beim Auswählen von **Alarm Pause** in der Alarmliste Alarmanzeigen vorübergehend deaktiviert. Die Einstellung von **Pause** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.3 Menü *Alarm-Setup*.

Während Alarme pausiert sind, gelten die folgenden Regeln:

- Kein physiologischer Alarm wird angezeigt.
- Mit Ausnahme von speziellen technischen Alarmen werden die Alarmtöne anderer technischer Alarme pausiert. Alarmleuchten und Alarmmeldungen werden jedoch weiterhin angezeigt.
- Im Alarm-Informationsbereich wird die noch verbleibende Zeit der Alarmpause angezeigt.
-  wird im Alarmstatusbereich angezeigt.

Wenn die Alarmpausenzeit abgelaufen ist, wird die Alarmpausierung automatisch aufgehoben. Sie können den Status „Alarmpause“ auch durch Auswählen von **Alarm Pause** in der Alarmliste aufheben.

WARNUNG

- Das Pausieren von Alarmen kann zu einer Gefährdung des Patienten führen.
-

10.5.2 Kennwortgeschützte Einstellungen „Alarmpause“

Die folgenden Einstellungen „Alarmpause“ sind kennwortgeschützt.

- Alarmpause-Zeit
- Prioritäten von pausierten Alarmen

Diese Einstellungen können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.3 Menü *Alarm-Setup*.

HINWEIS

- Ein Verlängern der Zeitdauer der Alarmpausierung hat keine Auswirkungen auf die Einstellung der Zeitdauer „Alarm pausieren“.
-

10.6 Ausschalten aller Alarme

Wenn die Funktion „Pause“ auf das Pausieren von Alarmen eingerichtet und **Pause-Zeit** auf **Permanent** eingestellt ist, können Sie durch Wählen von **Alarm Pause** in der Alarmliste alle Alarme dauerhaft ausschalten. Die Einstellungen von **Pause** und **Pause-Zeit** können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.3 Menü *Alarm-Setup*.

Bei ausgeschalteten Alarmen gelten die folgenden Regeln:

- Physiologische Alarne sind ausgeschaltet. Die Alarmleuchte blinkt nicht, und es werden keine Alarmtöne ausgegeben.
- Mit Ausnahme von speziellen technischen Alarmen sind die Alarmtöne anderer technischer Alarne ausgeschaltet. Alarmleuchten blinken jedoch, und Alarmmeldungen werden weiterhin angezeigt.
- Im Alarm-Informationsbereich wird die Meldung **Alarm aus** auf rotem Hintergrund angezeigt.
-  wird im Alarmstatusbereich angezeigt.

Zum Beenden des Status „Alarm aus“ wählen Sie in der Alarmliste erneut **Alarm Pause**.

WARNUNG

- **Das Ausschalten von Alarmen kann zu einer Gefährdung des Patienten führen.**
-

10.7 Pausieren von Alarmtönen

10.7.1 Festlegen der Funktion „Alarmton-Pause“

Wenn die Funktion zum Pausieren von Alarmen auf **Audio Pause** eingestellt ist, können Alarmtöne durch Wählen von **Audio Pause** in der Alarmliste pausiert werden. Während Alarmtöne pausiert sind, gelten die folgenden Regeln:

- Die Alarmtöne zu allen physiologischen Alarmen sind ausgeschaltet.
- Mit Ausnahme von speziellen technischen Alarmen sind die Alarmtöne zu sonstigen technischen Alarmen ausgeschaltet.
- Im Alarm-Informationsbereich wird die noch verbleibende Zeit für „Audio Pause“ angezeigt.
-  wird im Alarmstatusbereich angezeigt.

Wenn die Zeit für „Audio-Pause“ abgelaufen ist, wird die Pausierung der Alarmtöne automatisch aufgehoben. Sie können den Status „Audio Pause“ auch durch Auswählen von **Audio Pause** in der Alarmliste aufheben.

WARNUNG

- **Das Pausieren von Alarmtönen kann zu einer Gefährdung des Patienten führen.**
-

10.7.2 Kennwortgeschützte Einstellungen „Alarmton-Pause“

Die folgenden Einstellungen „Alarmton-Pause“ sind kennwortgeschützt.

- Zeit für Alarmton-Pause
- Prioritäten von pausierten Alarmen

Diese Einstellungen können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.3 Menü *Alarm-Setup*.

10.8 Ausschalten von Alarmtönen

Wenn die Funktion „Pause“ auf **Audio Pause** und **Pause-Zeit** auf **Permanent** eingestellt ist, werden durch Auswählen von **Audio Pause** alle Alarmtöne dauerhaft ausgeschaltet. Die Einstellungen von **Pause** und **Pause-Zeit** können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.3 Menü *Alarm-Setup*.

Bei ausgeschalteten Alarmtönen gelten die folgenden Regeln:

- Die Alarmtöne zu allen physiologischen Alarmen sind ausgeschaltet.
- Mit Ausnahme von speziellen technischen Alarmen sind die Alarmtöne zu sonstigen technischen Alarmen ausgeschaltet.
- Im Alarm-Informationsbereich wird die Meldung **Alarm aus** auf rotem Hintergrund angezeigt.
-  wird im Alarmsymbolbereich angezeigt.

Zum Beenden des Status „Audio aus“ wählen Sie in der Alarmliste erneut **Audio Pause**.

WARNUNG

- **Das Ausschalten von Alarmtönen kann zu einer Gefährdung des Patienten führen.**
-

10.9 Zurücksetzen von Alarmen

Durch Auswählen von **Alarm Reset** in der Alarmliste kann das Alarmsystem zurückgesetzt werden. Beim Zurücksetzen des Alarmsystems wird im Alarm-Statusbereich  angezeigt.

HINWEIS

- **Wenn nach dem Zurücksetzen des Alarmsystems ein neuer Alarm ausgelöst wird, erlischt  und Alarmleuchte, Alarmton und Alarmmeldungen sind wieder aktiviert.**
-

10.9.1 Zurücksetzen von physiologischen Alarmen

Beim Zurücksetzen des Alarmsystems verändern sich die Alarmanzeigen für physiologische Alarme:

- Der Alarmton wird stummgeschaltet.
- Vor der Alarmmeldung wird ein „√“ angezeigt.
- Die Hintergrundfarbe des numerischen Werts des Parameters entspricht der Alarmpriorität, der Parameterwert blinkt jedoch nicht.

10.9.2 Zurücksetzen von technischen Alarmen

Bei technischen Alarmen werden beim Zurücksetzen des Alarmsystems unterschiedliche Alarmanzeigen ausgegeben:

- Einige technische Alarme werden gelöscht. Das Gerät gibt keine Alarmanzeigen aus.
- Einige technische Alarme werden zu Aufforderungsmeldungen geändert.
- Mit Ausnahme spezieller technischer Alarme werden sonstige technische Alarme stummgeschaltet, und vor der Alarmmeldung wird ein „√“ angezeigt.

Weitere Informationen über die Anzeigen von technischen Alarmen bei Zurücksetzen des Alarmsystems finden Sie unter *D.2 Meldungen zu technischen Alarmen*.

10.10 Verriegeln von Alarmen

Die Verriegelungseinstellung für physiologische Alarme legt fest, wie sich die Alarmanzeigen verhalten, wenn die Alarme nicht zurückgesetzt werden.

- Bei nicht „verriegelten“ physiologischen Alarmen erlöschen die Alarmanzeigen, sobald die Alarmbedingung nicht mehr vorliegt.
- Bei „verriegelten“ physiologischen Alarmen dauern alle visuellen und akustischen Alarmanzeigen so lange an, bis die Alarme zurückgesetzt werden. Bei verriegelten Alarmen wird hinter der Alarmmeldung die Uhrzeit des letztmaligen Auslösens des Alarms angezeigt.

Sie können die visuellen Anzeigen separat oder die visuellen und die akustische Anzeigen gleichzeitig verriegeln.

- Bei verriegelten visuellen Anzeigen bleiben die visuellen Anzeigen, bestehend aus Alarmleuchte, Alarmmeldung und Hintergrund der Alarmmeldung, auch nach dem Beenden der Alarmsituation erhalten, und hinter der Alarmmeldung wird die Uhrzeit des letztmaligen Auslösens des Alarms angezeigt.
- Bei verriegelten Alarmtönen gibt das System Alarmtöne aus, wenn die Alarmsituation endet.

Die Einstellungen für die Alarmverriegelung können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter *22.7.3 Menü Alarm-Setup*.

HINWEIS

- Das Ändern der Alarm-Priorität kann sich auf den Verriegelungsstatus des entsprechenden Alarms auswirken. Überprüfen Sie nach einer Änderung der Alarm-Priorität, ob der Verriegelungsstatus des entsprechenden Alarms neu eingestellt werden muss.
 - Bei Zurücksetzen des Alarmsystems werden verriegelte physiologische Alarme gelöscht.
-

10.11 Testen von Alarmen

Beim Einschalten führt das System automatisch einen Selbsttest durch. Prüfen Sie, dass ein Alarmton zu hören ist, die Alarmlampe rot aufleuchtet, dann zu gelb wechselt und schließlich erlischt. Dies weist darauf hin, dass die visuellen und akustischen Alarmanzeigen ordnungsgemäß funktionieren.

10.12 Handlungen beim Auftreten eines Alarms

Wenn ein Alarm eintritt, beachten Sie folgende Schritte und führen die entsprechenden Maßnahmen durch:

1. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten.
2. Bestätigen Sie den Alarmparameter oder die Alarmkategorie.
3. Stellen Sie die Alarmquelle fest.
4. Führen Sie die entsprechenden Maßnahmen zur Behebung des Alarmzustands durch.
5. Stellen Sie sicher, dass der Alarmzustand behoben ist.

Weitere Informationen finden Sie unter *D Alarmmeldungen*.

11 EKG-Überwachung

11.1 Einführung zum EKG

Das Elektrokardiogramm (EKG) misst und zeichnet die elektrische Aktivität des Herzens auf. Das System ermöglicht eine EKG-Überwachung über EKG-Elektroden (3-Kanal, 5-Kanal, 12-Kanal), Elektroden-Pads oder externe Paddles sowie Arrhythmie-Analyse, Analyse der ST-Strecke und QT/QTc-Messungen.

Die EKG-Überwachung kann bei Erwachsenen, Kindern und Neugeborenen vorgenommen werden.

11.2 Sicherheitshinweise zum EKG

WARNUNG

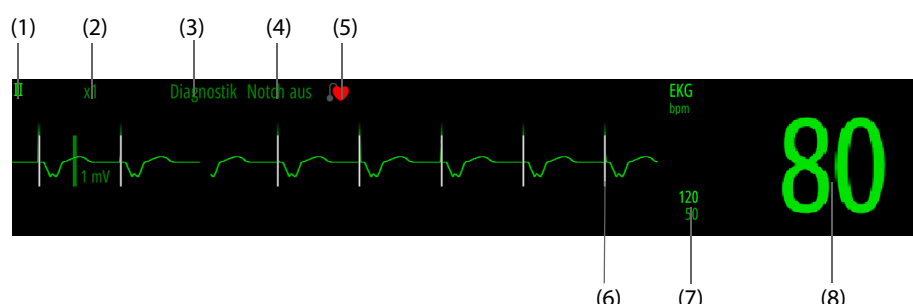
- Die EKG-Überwachung dieses Systems ist nicht für die unmittelbare Anwendung in der Kardiologie vorgesehen.
- Stellen Sie sicher, dass die elektrisch leitenden Teile der Elektroden und die zugehörigen Anschlüsse, einschließlich der neutralen Elektrode, keinen Kontakt zu anderen elektrisch leitenden Teilen, einschließlich Masse, haben.
- Verwenden Sie bei einer Defibrillation nur defibrillationssichere EKG-Kabel.
- Berühren Sie während einer Defibrillation weder den Patienten noch am Patienten angeschlossene Geräte.
- Zur Vermeidung einer Verbrennungsgefahr bei einer Behandlung mit Verfahren der Hochfrequenz-Chirurgie stellen Sie unbedingt sicher, dass die am System angeschlossenen Kabel und Messwandler niemals mit dem elektrochirurgischen Gerät (ESU) in Kontakt kommen.
- Zur Vermeidung einer Verbrennungsgefahr bei einer Behandlung mit Verfahren der Hochfrequenz-Chirurgie dürfen die EKG-Elektroden nicht zwischen der chirurgischen Stelle und der Rückflusselektrode des elektrochirurgischen Geräts (ESU) angebracht werden.

VORSICHT

- Kontrollieren Sie die Anlegungsorte der Elektroden in regelmäßigen Abständen, um Hautschäden zu vermeiden. Ändert sich die Hautqualität, wechseln Sie die Elektroden aus oder ändern Sie die Anlegungsstelle.
- Interferenz von nicht geerdeten Geräten in Patientennähe und Interferenzen von elektrochirurgischen Geräten können zu Rauschen und Artefakten in den Kurven führen.
- Wenn der ausgewählte Kanal kein gültiges EKG-Signal erzeugen kann, wird eine gestrichelte Linie im EKG-Wellenbereich angezeigt.

11.3 EKG-Anzeige

In den folgenden Abbildungen sind die Bereiche für EKG-Kurven und numerische EKG-Werte dargestellt.



- | | |
|---|-------------------------------|
| (1) Bezeichnung der EKG-Ableitung | (2) Verstärkung der EKG-Kurve |
| (3) EKG-Filtermodus | (4) Status Bandsperre |
| (5) Status Schrittmachersteuerung: Wenn Pacer aktiv auf Ja eingestellt ist, wird  angezeigt. Wenn Pacer aktiv auf Nein eingestellt ist, wird  angezeigt. | |
| (6) Marke Schrittmacherimpuls: Wenn Pacer aktiv auf Ja eingestellt ist, werden auf jeder EKG-Kurve Schrittmacherimpuls-Markierungen „ “ zu den erkannten Schrittmacherimpulsen angezeigt. | |
| (7) Grenzen für HF-Alarm | (8) HF-Wert |

HINWEIS

- Der numerische Bereich und der Kurvenbereich für das EKG sind so konfiguriert, dass sie sich für verschiedene Ableitungstypen und EKG-Einstellungen unterscheiden.**

11.4 Vorbereiten der EKG-Überwachung

Die EKG-Überwachung kann über EKG-Elektroden, Elektroden-Pads oder externe Paddles vorgenommen werden. In diesem Abschnitt wird nur die EKG-Überwachung unter Verwendung von EKG-Elektroden erläutert. Weitere Informationen über das Vorbereiten der EKG-Überwachung über Elektroden-Pads oder externe Paddles finden Sie unter *4 Vorbereiten der Therapie*.

HINWEIS

- Eine EKG-Überwachung über die externen Paddles wird jedoch nicht empfohlen.**

11.4.1 Vorbereiten des Patienten auf das Anlegen der Elektroden

Damit eine gute Signalqualität der Elektroden gegeben ist, ist eine gründliche Vorbereitung der Haut erforderlich, da die elektrische Leitfähigkeit der Haut gering ist.

Zum Vorbereiten der Haut gehen Sie wie folgt vor:

1. Rasieren Sie die Haut an den gewünschten Stellen für die Elektroden.
2. Reiben Sie die Haut an den Stellen vorsichtig, um abgestorbene Hautzellen zu entfernen.
3. Reinigen Sie die Stellen gründlich mit milder Seifenlauge.
4. Trocknen Sie die Haut gründlich ab, bevor Sie die Elektroden anlegen.

VORSICHT

- Für eine gute Signalqualität der Elektrode ist eine gründliche Vorbereitung der Haut erforderlich, da die elektrische Leitfähigkeit der Haut gering ist.**

11.4.2 Anbringen der EKG-Elektroden

Zum Anschließen der EKG-Elektroden gehen Sie wie folgt vor:

1. Vergewissern Sie sich, dass die Verpackung der EKG-Elektroden intakt ist und dass das Verfallsdatum der EKG-Elektroden noch nicht abgelaufen ist. Achten Sie darauf, dass das Gel der Elektroden feucht ist. Bei Verwendung von EKG-Elektroden mit Druckknopf schließen Sie erst die Elektroden an die Ableitungskabel an, und applizieren Sie erst dann die Elektroden am Patienten.
2. Platzieren Sie die Elektroden auf die entsprechend präparierten Stellen am Patienten. Stellen Sie sicher, dass alle Elektroden einen guten Hautkontakt aufweisen.
3. Schließen Sie die Ableitungskabel an das Patientenkabel an, falls nicht bereits geschehen.
4. Schließen Sie das Patientenkabel am EKG-Anschluss an.

HINWEIS

- **Lagern Sie Elektroden bei Raumtemperatur.**
- **Öffnen Sie Elektrodenpackungen immer erst unmittelbar vor der Verwendung.**
- **Verwenden Sie niemals gleichzeitig Patientenelektroden verschiedenen Typs oder verschiedener Marken. Andernfalls kann es aufgrund von unterschiedlichen Impedanzen zu Problemen kommen.**
- **Vermeiden Sie beim Anlegen der Elektroden Bereiche mit Knochen, offensichtliche Schichten von Fett und größere Muskeln. Muskelbewegungen können zu elektrischen Störungen führen. Das Anlegen von Elektroden an größeren Muskeln, zum Beispiel an den Muskeln des Thorax, kann aufgrund übermäßiger Muskelbewegungen zum fälschlichen Auslösen von Arrhythmie-Alarmen führen.**

11.4.3 Farbkodierung der Elektroden

In der folgenden Tabelle sind die Farbkodierungen der Elektroden nach AHA-Standard und nach IEC-Norm aufgeführt:

Kanal	IEC		AHA	
	Bezeichnung	Farbe	Bezeichnung	Farbe
Rechter Arm	R	Rot	RA	Weiß
Linker Arm	L	Gelb	LA	Schwarz
Rechtes Bein (neutral)	N	Schwarz	RL	Grün
Linkes Bein	F	Grün	LL	Rot
Brust 1	C1	Weiß/Rot	V1	Braun/Rot
Brust 2	C2	Weiß/Gelb	V2	Braun/Gelb
Brust 3	C3	Weiß/Grün	V3	Braun/Grün
Brust 4	C4	Weiß/Braun	V4	Braun/Blau
Brust 5	C5	Weiß/Schwarz	V5	Braun/Orange
Brust 6	C6	Weiß/Violett	V6	Braun/Violett

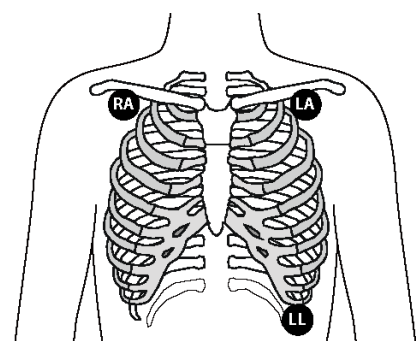
11.4.4 Platzieren von EKG-Elektroden

In diesem Abschnitt wird die Elektrodenplatzierung anhand der AHA Benennungskonvention dargestellt.

11.4.4.1 Platzierung der Elektroden bei einer 3-Kanal-Ableitung

Die Platzierung der Elektroden bei einer 3-Kanal-Ableitung ist wie folgt:

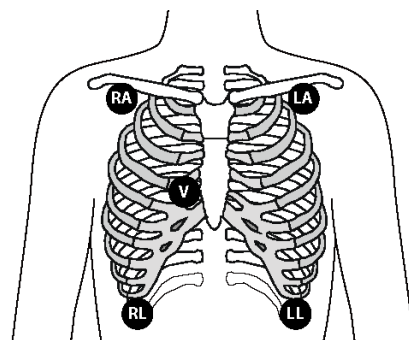
- RA: direkt unter dem Schlüsselbein neben der rechten Schulter.
- LA: direkt unter dem Schlüsselbein neben der linken Schulter.
- LL: unter der unteren linken Kante des Brustkorbs.



11.4.4.2 Platzierung der Elektroden bei einer 5-Kanal-Ableitung

Die Platzierung der Elektroden bei einer 5-Kanal-Ableitung ist wie folgt:

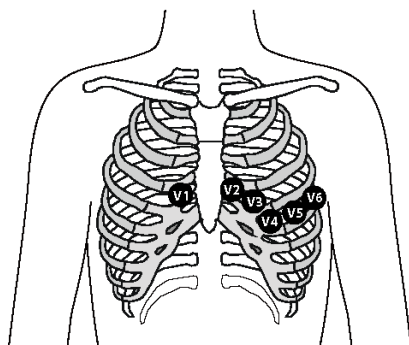
- RA: direkt unter dem Schlüsselbein neben der rechten Schulter.
- LA: direkt unter dem Schlüsselbein neben der linken Schulter.
- RL: unter der unteren rechten Kante des Brustkorbs.
- LL: unter der unteren linken Kante des Brustkorbs.
- V: eine der Elektroden V1 bis V6 auf der Brust.



11.4.4.3 Platzierung der Brustelektrode

Die Brustelektrode kann an eine der folgenden Positionen platziert werden:

- V1: im vierten Interkostalraum rechts neben dem Brustbein.
- V2: im vierten Interkostalraum links neben dem Brustbein.
- V3: in der Mitte zwischen V2 und V4.
- V4: im fünften Interkostalraum auf der linken Medioklavikularlinie.
- V5: auf der linken vorderen Axillarlinie in horizontaler Ebene wie V4.
- V6: auf der linken Medioaxillarlinie in horizontaler Ebene wie V4 und V5.



HINWEIS

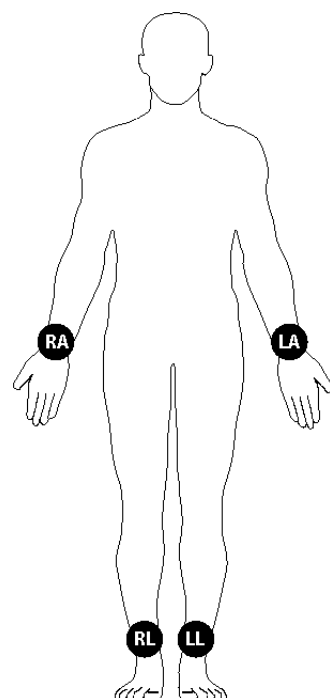
- Bei einer 5-Kanal-Ableitung platzieren Sie die Brustwand-Elektrode entsprechend den Anweisungen des Arztes.

11.4.4.4 Platzierung der Elektroden bei einer 12-Kanal-Ableitung

Bei der 12-Kanal-EKG-Überwachung werden 10 Elektroden verwendet, die an den Armen und Beinen sowie auf der Brust des Patienten platziert werden.

Die Abbildung rechts zeigt die Platzierung der ExtremitätenElektroden. Sie können jedoch an einer beliebigen Stelle auf den Extremitäten platziert werden.

- RA: über dem rechten Handgelenk, an der Innenseite des rechten Arms und unter dem Ellenbogen.
- LA: über dem linken Handgelenk, an der Innenseite des linken Arms und unter dem Ellenbogen.
- RL: über dem rechten Knöchel, an der Innenseite des rechten Beins und unter dem Knie.
- LL: über dem linken Knöchel, an der Innenseite des linken Beins und unter dem Knie.



Die Brustelektroden können je nach Präferenz des Arztes platziert werden. Ausführliche Informationen zum Anbringen der Brustelektroden finden Sie unter 11.4.4.3 Platzierung der Brustelektrode.

11.4.4.5 Platzierung der Elektroden bei Chirurgiepatienten

Bei der Platzierung der Elektroden am Körper des Patienten sollte der Operationsstelle besondere Beachtung geschenkt werden. Bei Operationen mit eröffnetem Brustkorb können die Brustelektroden zum Beispiel seitlich an der Brust oder am Rücken platziert werden. Zur Reduzierung von Artefakten und Interferenzen durch Elektrochirurgiegeräte können die Extremitätenelektroden nah an den Schultern und am unteren Abdomen und die Brustwandelektroden an der linken Seite der mittleren Brustwand angebracht werden. Befestigen Sie keine Elektroden am Oberarm. Die EKG-Kurve wird dadurch sehr klein.

WARNUNG

- Zur Vermeidung einer Verbrennungsgefahr bei einer Behandlung mit Verfahren der Hochfrequenz-Chirurgie dürfen die EKG-Elektroden nicht zwischen der chirurgischen Stelle und der Rückflusselektrode des elektrochirurgischen Geräts (ESU) angebracht werden.
 - Das ESU-Kabel und das EKG-Kabel dürfen sich nicht verfangen.
 - Wenn das elektrochirurgische Gerät (ESU) verwendet wird, platzieren Sie die EKG-Elektroden nicht in der Nähe der Erdungsplatte des ESU. Andernfalls können die EKG-Signale gestört werden.
-

11.4.5 Wählen des EKG-Ableitungstyps

Zum Auswählen des EKG-Ableitungstyps gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **Ableitungsset** entsprechend dem Ableitungstyp fest, den Sie verwenden werden. Standardmäßig ist der Ableitungstyp **Auto** eingestellt. In diesem Fall erkennt das System den Ableitungstyp automatisch.

11.4.6 Überprüfen des Schrittmacher-Status

Vor der EKG-Überwachung sollte der Schrittmacher-Status des Patienten überprüft werden.  wird angezeigt, wenn **Pacer aktiv** als **Ja** festgelegt ist. Auf jeder EKG-Kurve werden die Marken „|“ für den Schrittmacherimpuls angezeigt, wenn der Schrittmacher des Patienten ein Signal auslöst. Wenn **Pacer aktiv** auf **Nein** eingestellt ist oder wenn der Schrittmacher-Status des Patienten nicht aktiviert ist, wird im EKG-Kurvenbereich  angezeigt.

Zum Ändern des Schrittmacher-Status gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Pacer**.
3. Legen Sie **Pacer aktiv** fest.

Wenn der Status nicht auf „Stimul.“ eingestellt ist und das System einen Schrittmacherimpuls erkennt, gibt das System einen Signalton von sich. Gleichzeitig blinkt , und im EKG-Kurvenbereich wird die Meldung „**Bitte prüfen, ob Patient einen Schrittmacher trägt?**“ angezeigt. Überprüfen Sie dies, und nehmen Sie die entsprechende Schrittmacher-Einstellung vor.

WARNUNG

- Wenn Sie einen Patienten mit einem implantierten Schrittmacher überwachen, stellen Sie sicher, dass Sie den hierfür korrekten Stimulationsstatus wählen. Andernfalls könnten im Fall eines Herzstillstands oder bestimmter Arrhythmien unter Umständen die Impulse des Schrittmachers als Herzimpulse fehlinterpretiert werden. Verlassen Sie sich nie ausschließlich auf die Herzfrequenzmesswerte oder die Herzfrequenzalarme. Halten Sie Patienten mit Schrittmacher stets unter genauer Beobachtung.
- Stellen Sie bei Patienten mit Schrittmacher Pacer aktiv auf Ja ein. Andernfalls interpretiert das System möglicherweise einen Schrittmacherimpuls als QRS-Komplex und löst bei zu schwachem EKG-Signal keinen Alarm aus. Bei kammerstimulierten Patienten, werden Episoden von ventrikulärer Tachykardie möglicherweise nicht immer erkannt. Verlassen Sie sich nicht ausschließlich auf den Algorithmus für die automatische Arrhythmie-Erkennung.
- Bestimmte Herzschrittmacher können Fehlalarme wegen zu niedriger Herzfrequenz oder Fehlalarme wegen Asystolie auslösen, da diese Herzschrittmacher Artefakte wie elektrisches Überschwingen des Schrittmachers mit Überlagerung der echten QRS-Komplexe verursachen können.

- **Verlassen Sie sich bei der Überwachung von Patienten mit Herzschrittmacher nicht allein auf die Alarne der Herzfrequenzmessung. Halten Sie den Patienten stets unter strikter Beobachtung.**
 - **Bei Patienten ohne Schrittmacher müssen Sie die Option Pacer aktiv auf Nein einstellen.**
-

11.4.7 Einstellen des Schalters für die Schrittmacherunterdrückung

Die Funktion zur Unterdrückung von Schrittmacherimpulsen ist standardmäßig deaktiviert. Zum Einstellen des Schalters für die Schrittmacherunterdrückung gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Pacer**.
3. Stellen Sie den Schalter **Pacer-Unterdrückung** ein.

HINWEIS

- **Bei Erkennen von Schrittmacherimpulsen werden auf den EKG-Kurven die Marken „|“ für den Schrittmacherimpuls angezeigt. Die Einstellung von „Pacer-Unterdrückung“ hat keine Auswirkung auf die Anzeige der Marken „|“ für Schrittmacherimpulse.**
 - **Die Schrittmacherunterdrückung kann nur eingeschaltet werden, wenn Pacer aktiv auf Ja eingestellt ist. Wenn Pacer aktiv auf Nein eingestellt ist, ist die Einstellung für Pacer-Unterdrückung deaktiviert.**
-

11.5 Ändern von EKG-Einstellungen

11.5.1 Einstellen der Eigenschaften von EKG-Alarmen

Zum Einstellen der EKG-Alarm-Eigenschaften gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Alarm**.
3. Stellen Sie die Alarm-Eigenschaften wie gewünscht ein.

11.5.2 Einstellen des Analysemodus

Bei Analysen mit mehreren Ableitungen wird die Empfindlichkeit der Erkennung verbessert, und weniger Fehlalarme treten auf. Wenn jedoch die meisten Ableitungen Rauschen oder eine niedrige Amplitude aufweisen, wird empfohlen, die optimale Ableitung als Ableitung für die Berechnung auszuwählen und eine Einkanal-Analyse vorzunehmen.

Zum Einstellen des EKG-Analysemodus gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **Analysemodus** fest.
 - ◆ **Mehrfachableitung:** Das System verwendet vier Ableitungen (EKG1 bis EKG4) als Ableitungen für die Berechnung.
 - ◆ **Einzelableitung:** Das System verwendet eine Ableitung (EKG1) als Ableitung für die Berechnung.

HINWEIS

- **Für das System ist es schwierig, einen abnormalen Herzschlag von einem normalen ventrikulären Herzschlag zu unterscheiden. Ein abnormaler Herzschlag kann fälschlicherweise als ventrikulärer Herzschlag interpretiert werden. In diesem Fall wählen Sie die Ableitung mit einer schmalen R-Zacke für EKG1, und wählen Sie „Einzelableitung“.**
 - **Bei Verwendung eines 3-Kanal-EKG-Kabels verwendet das System immer eine Einzelableitung als Ableitung für die Berechnung, und die Option „Analysemodus“ steht nicht zur Verfügung.**
-

11.5.3 Ändern der Einstellungen zu EKG-Kurven

11.5.3.1 Wählen der anzugeigenden EKG-Ableitungen

Zum Auswählen der Ableitungen für die angezeigten EKG-Kurven gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Wählen Sie **EKG**, um die Ableitung für die einzelnen EKG-Kurven festzulegen.
4. Wenn mehr als drei EKG-Kurven angezeigt werden, wählen Sie die Registerkarte **Mehr Ableitungen**, und wählen Sie dann **EKG**, um die Ableitungen für weitere EKG-Kurven festzulegen.

Die Kurve der gewählten Ableitung sollte die folgenden Merkmale aufweisen:

- Der QRS-Komplex ist groß und schmal.
- Der QRS-Komplex liegt vollständig oberhalb oder unterhalb der Basislinie. Er darf nicht biphasisch sein.
- Die Amplituden der P-Wellen und T-Wellen haben weniger als 0,2 mV.

VORSICHT

- **Stellen Sie sicher, dass Sie die optimalen Ableitungen mit der besten Kurvenamplitude und dem höchsten Signal-Rausch-Abstand ausgewählt haben. Die Wahl der optimalen Ableitungen ist für das Erkennen von Schlägen, die Klassifizierung Schlägen und das Erkennen von Kammerflimmern wichtig.**
-

11.5.3.2 Einstellen der EKG-Kurvenanordnung

Zum Einstellen der EKG-Kurvenanordnung gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **Kurvenanordnung** fest.
 - ◆ **Standard**: Die Kurven-Sequenz ist I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6.
 - ◆ **Cabrera**: Die Kurven-Sequenz ist aVL, I, -aVR, II, aVF, III, V1, V2, V3, V4, V5, V6.

11.5.3.3 Ändern der Größe der EKG-Kurve

Wenn die EKG-Kurve zu klein oder abgeschnitten dargestellt wird, können Sie die Größe der Kurve anpassen, indem Sie in **Verst.** eine geeignete Einstellung wählen. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Wählen Sie **EKG-Verst.**, um die Ableitung für die einzelnen EKG-Kurven festzulegen.
4. Wenn mehr als drei EKG-Kurven angezeigt werden, wählen Sie die Registerkarte **Mehr Ableitungen**, und wählen Sie dann **EKG-Verst.**, um die Größen weiterer EKG-Kurven zu ändern. Wenn Sie **Auto** wählen, passt das System die Größe der EKG-Kurven automatisch an.

11.5.3.4 Ändern der Geschwindigkeit von EKG-Kurven

Zum Ändern der Geschwindigkeit von EKG-Kurven gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **Geschw.** fest.

11.5.3.5 Einstellen des EKG-Filters

Zum Ändern des Filtermodus für EKG-Kurven gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **Filter** fest.
 - ◆ **Diagnostik:** wird verwendet, wenn eine EKG-Kurve mit diagnostischer Qualität erforderlich ist.
 - ◆ **Monitor:** wird für die EKG-Überwachung verwendet.
 - ◆ **Therapie:** wird verwendet, wenn EKG-Signale durch hoch- oder niederfrequentes Rauschen verzerrt sind. Im Operationsaal können durch Einstellen von **Filter** auf **Therapie** Störungen durch elektrochirurgische Geräte reduziert werden. Ist jedoch **Therapie** während der normalen EKG-Überwachung aktiviert, können bestimmte Merkmale und Details der QRS-Komplexe unterdrückt werden.
 - ◆ **ST:** wird für eine ST-Überwachung empfohlen.

11.5.3.6 Einstellen des Schalters für den Notch-Filter

Von der Bandsperre werden durch die Netzfrequenz verursachte Interferenzen herausgefiltert. Zum Ein- bzw. Ausschalten der Bandsperre gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Stellen Sie den Schalter **Notchfilter** ein.

HINWEIS

-
- **Notchfilter kann nur ein- oder ausgeschaltet werden, wenn Filter auf „Diagnostik“ eingestellt ist. In anderen Filtermodi ist der Notchfilter immer eingeschaltet.**
-

11.5.4 Einstellen des Schalters für Smart-Ableitung

Das System verfügt über eine Funktion zum Erkennen einer Trennung von Smart-Ableitungen. Wenn die Ableitung der ersten EKG-Kurve getrennt wird, jedoch eine andere Ableitung verfügbar ist, schaltet der System automatisch für die Neuberechnung der Herzfrequenz und für Analyse und Erkennen einer Arrhythmie auf die verfügbare Ableitung um. Nachdem Sie die abgetrennten Ableitungen wieder angeschlossen haben, schaltet das System automatisch wieder auf die ursprüngliche Ableitung um.

Zum Einstellen des Schalters für die Funktion „Smart-Ableitung ab“ gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Stellen Sie den Schalter **Smart-Ableitung** ein.

11.5.5 Einstellen der QRS-Lautstärke

Zum Einstellen der QRS-Lautstärke gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **QRS-Lautstärke** fest.

Wenn gültige SpO₂-Messwerte vorliegen, verändert das System die Höhe des QRS-Tons in Abhängigkeit vom SpO₂-Wert.

11.6 Überwachen von Arrhythmien

Die Überwachung auf Arrhythmien kann bei Erwachsenen, Kindern und Neugeborenen vorgenommen werden.

11.6.1 Sicherheitshinweise zu Arrhythmien

WARNUNG

- Durch Herzrhythmusstörung können die Messwerte der Herzfrequenz beeinträchtigt sein. Verlassen Sie sich bei der Überwachung von Patienten mit Arrhythmie nicht allein auf die Alarme der Herzfrequenzmessung. Halten Sie den Patienten stets unter strikter Beobachtung.
- Möglich ist, dass das Programm zur Arrhythmie-Analyse fälschlicherweise eine vorhandene Arrhythmie nicht erkennt oder eine gar nicht vorhandene Arrhythmie meldet. Daher müssen die Arrhythmie-Daten immer von einem Arzt in Verbindung mit anderen klinischen Ergebnissen überprüft werden.
- Die Funktion zur Erkennung von Vorhofflimmern (A-Fib) ist nicht für Kinder und Neugeborene geeignet.

VORSICHT

- Da Sensitivität und Spezifität des Arrhythmie-Erkennungsalgorithmus unter 100 % liegen, kann es manchmal zu einer Fehlerkennung vermeintlicher Arrhythmien kommen. Umgekehrt ist auch möglich, dass echte Arrhythmien nicht erkannt werden. Dies ist besonders dann der Fall, wenn das Signal rauscht.
- Die EKG-Amplitude wirkt sich auf die Empfindlichkeit der Arrhythmie-Erkennung und die Berechnung der Herzfrequenz aus.
- Wenn die QRS-Amplitude niedrig ist, kann das System möglicherweise die Herzfrequenz nicht berechnen und werden ggf. fälschlicherweise Asystoliealarme erkannt.
- Während der Lernphase des Algorithmus ist die Arrhythmie-Erkennung möglicherweise nicht verfügbar. Aus diesem Grund muss der Zustand des Patienten während der Lernphase und einige Minuten im Anschluss daran überwacht werden, damit der Algorithmus seine optimale Erkennungsleistung erreichen kann.

11.6.2 Arrhythmie-Ereignisse

In diesem Abschnitt sind alle Arrhythmie-Ereignisse und die zugehörigen Kriterien aufgelistet.

11.6.2.1 Letale Arrhythmie-Ereignisse

Arrhythmiemeldung	Beschreibung
Asystole	Kein QRS-Komplex innerhalb des vorgegebenen Zeitintervalls erkannt, kein Kammerflimmern, keine chaotischen Signale.
V-Fib/V-Tachy	Eine 6 Sekunden andauernde Fibrillationswelle. Ein dominanter Rhythmus von benachbarten VES, und die Herzfrequenz ist größer als die Grenze für V-Tachy-Freq.
V-Tachy	Die Anzahl aufeinanderfolgender VES ist größer oder gleich der Grenze für V-Tachy-VES, und die Herzfrequenz ist größer oder gleich der Grenze für V-Tachy-Freq.
Vent. Brady	Die Anzahl aufeinanderfolgender VES ist größer oder gleich der Grenze für V-Brady-VES, und die Herzfrequenz ist kleiner als die Grenze für V-Brady-VES.
Extreme Tachy	Die Herzfrequenz liegt über der Tachykardie-Obergrenze.
Extreme Brady	Die Herzfrequenz liegt unter der Bradykardie-Untergrenze.

11.6.2.2 Nicht-letale Arrhythmie-Ereignisse

Arrhythmiemeldung	Beschreibung
R auf T	R auf T-VES erkannt.
VES-Serie	Mehr als zwei aufeinander folgende VES, jedoch kleiner als die Grenze für V-Brady-VES, und die Herzfrequenz ist kleiner als die Grenze für V-Tachy-Freq.

Arrhythmiemeldung	Beschreibung
Couplet	Ein Paar von VES zwischen normalen Schlägen erkannt.
Multiforme VES	Multiforme PVC im Fenster "Multif. PVC-Fenster (konfigurierbar).
VES	1 VES zwischen normalen Herzschlägen erkannt.
Bigeminie*	Ein dominanter Rhythmus aus N, V, N, V, N, V.
Trigeminie*	Ein dominanter Rhythmus aus N, N, V, N, N, V, N, N, V.
Tachy	Die Herzfrequenz liegt über der Tachykardie-Grenze.
Brady	Die Herzfrequenz liegt unter der Bradykardie-Grenze.
Pacer unwirksam	Keinen QRS-Komplex innerhalb von 300 ms nach einem Schrittmacherimpuls erkannt (nur bei Patienten mit Schrittmacher).
Pacer defekt	Kein Schrittmacherimpuls nach 1,75-fachem Mittelwert der RR-Intervalle nach QRS-Komplex detektiert (nur bei Patienten mit Schrittmacher).
Fehlende Schläge	Mindestens 3 aufeinanderfolgende Ns, und Aktuelles RR-Intervall größer als 1,5 x vorheriges RR-Intervall, und Nächstes RR-Intervall kleiner als 1,5 x durchschnittliches RR-Intervall, und HF kleiner als 100 und aktuelles RR-Intervall größer als 1,75 x durchschnittliches RR-Intervall, oder HF größer oder gleich 100 und aktuelles RR-Intervall größer als 1.000 ms.
N.-anhalt. V-Tachy	Die Anzahl aufeinanderfolgender VES ist kleiner der Grenze für V-Tachy-VES, jedoch größer als 2, und die Herzfrequenz ist größer oder gleich der Grenze für die Grenze für V-Tachy-Freq.
Vent. Rhythm.	Die Anzahl aufeinanderfolgender VES ist größer oder gleich der Grenze für V-Brady-VES, und die Herzfrequenz ist größer oder gleich der Grenze für V-Brady-Freq, jedoch kleiner als die Grenze für V-Tachy-Freq.
Pause	Keinen QRS-Komplex innerhalb des vorgegebenen Zeitlimits erkannt.
Unr. Rhythmus	Anhaltend unregelmäßiger Rhythmus (N, Veränderung unregelmäßiger RR-Intervalle ist größer als 12,5 %).
A-Fib	Es ist keine P-Welle vorhanden, und die RR-Intervalle zwischen normalen Schlägen sind unregelmäßig.
VES/min	VES/min über Höchstgrenze.
Pausen/min	QRS ausgelassen/min über Höchstgrenze.
Unr. Rhythm. Ende	Innerhalb der Verzögerungszeit von „Unregelmäßiger Rhythmus Ende“ hinweg wurde kein unregelmäßiger Rhythmus mehr erkannt.
A-Fib Ende	Innerhalb der Verzögerungszeit von „Afib End“ hinweg wurde kein Vorhofflimmern mehr festgestellt.
SVT	Die Anzahl aufeinanderfolgender SVES ist größer oder gleich der Grenze für SVT SVES, und die supraventrikuläre Herzfrequenz ist größer oder gleich der Grenze für SVT HF.
SVCs/min	SVES/min überschreitet Obergrenze.
*: „N“ bezeichnet einen normalen Schlag, „V“ einen ventrikulären Schlag.	

11.6.3 Anzeigen von Arrhythmie-Informationen

Sie können die Arrhythmie-Informationen im numerischen Bereich anzeigen. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Anzeige** das Element **Bildschirm-Setup**.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Kachel-Layout**.
3. Wählen Sie den entsprechenden numerischen Parameterbereich, und wählen Sie dann **EKG** → **Arrhythmie**.

11.6.4 Ändern der Arrhythmie-Einstellungen

11.6.4.1 Ändern der Arrhythmie-Alarm-Einstellungen

Zum Einstellen der Arrhythmie-Alarm-Eigenschaften gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Arrythmie** → wählen Sie die Registerkarte **Alarm**.
3. Stellen Sie die Alarm-Eigenschaften wie gewünscht ein.

HINWEIS

-
- Die Priorität von letalen Arrhythmiealarmen ist immer hoch. Das kann nicht geändert werden.
-

11.6.4.2 Ändern der Einstellungen für Grenzen für Arrhythmie-Alarne

Für einige Arrhythmie-Alarne können die Grenzwerte geändert werden. Sobald beim Auftreten einer Arrhythmie der entsprechende Grenzwert überschritten wird, wird ein Alarm ausgelöst. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Arrythmie** → wählen Sie die Registerkarte **Grenzwert**.
3. Stellen Sie die gewünschten Grenzwerte für Arrhythmie-Alarne ein.

HINWEIS

-
- Die Zeit in „Verzögerung Asystole“ bezieht sich auf die EKG-Neuprogrammierung. Bei einer Herzfrequenz von weniger als 30 bpm wird empfohlen, Verzögerung Asystole auf „10 Sekunden“ einzustellen.
-

11.6.4.3 Bereich für Arrhythmie-Grenzwerte

Arrhythmie	Bereich Grenzwerte
Brady(HF tief)	16 bpm bis 120 bpm
Tachy(HF hoch)	60 bpm bis 295 bpm
Extreme Tachy	65 bpm bis 300 bpm
Extreme Brady	15 bpm bis 115 bpm
Verzögerung Asystole	3 s bis 10 s
Fenster Multif.-VES	3 Schläge bis 31 Schläge
V-Tachy-Freq	100 bpm bis 200 bpm
V-Tachy-VES	3 Schläge bis 99 Schläge
V-Brady-Freq	15 bpm bis 60 bpm
V-Brady-VES	3 Schläge bis 99 Schläge
Pausengrenzwert	1,5 s, 2,0 s, 2,5 s, 3,0 s
VES/min	1 bis 100
Pausen/min	1 bis 15
SVT SVES	3 Schläge bis 99 Schläge
SVT HF	100 bpm bis 300 bpm
SVCs/min	1 bis 100
AF/Unr. Rhy. Endz.	0 min; 1 min; 2 min; 3 min; 4 min; 5 min; 10 min; 15 min; 30 min

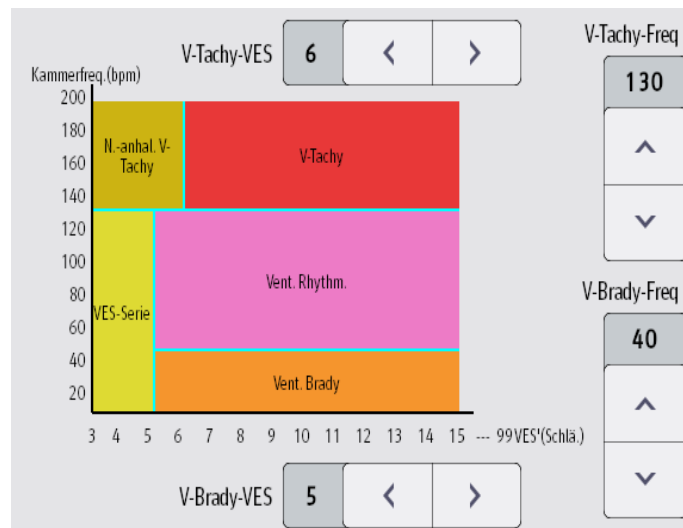
11.6.4.4 Einstellen von Grenzwerten für VES-bezogene Alarne

Das System erkennt VES-bezogene Alarne basierend auf der aktuellen VES-Frequenz und der Anzahl der aufeinanderfolgenden VES.

Zum Einstellen der erforderlichen Grenzwerte für VES-bezogene Alarne gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Arrhythmie** → wählen Sie die Registerkarte **Weitere Grenzwerte**.
3. Gleichen Sie **V-Tachy-VES**, **V-Tachy-Freq**, **V-Brady-VES**, **V-Brady-Freq** so ab, dass der gewünschte Schwellenwert des entsprechenden VES-bezogenen Alarms eingestellt ist.

In der folgenden Abbildung sind die Bedingungen dargestellt, unter denen VES-Alarne ausgelöst werden, wenn **V-Tachy-VES** auf 6, **V-Tachy-Freq** auf 130, **V-Brady-VES** auf 5 und **V-Brady-Freq** auf 40 eingestellt sind.



- Wenn die Anzahl aufeinanderfolgender VES größer oder gleich dem Grenzwert für V-Tachy-VES (6) und die Herzfrequenz größer oder gleich dem Grenzwert für V-Tachy-Freq. (130) ist, wird ein Alarm „V-Tachy“ ausgelöst.
- Wenn die Anzahl aufeinanderfolgender VES niedriger als der Grenzwert „V-Tachy-VES“ (6), jedoch größer als 2 und die Herzfrequenz größer als der oder gleich dem Grenzwert „V-Tachy-Freq“ (130) sind, wird ein Alarm „N.anhal. V-Tachy“ ausgelöst.
- Wenn die Anzahl aufeinanderfolgender VES größer als oder gleich dem Grenzwert „V-Brady-VES“ (5) und die Herzfrequenz niedriger als der Grenzwert „V-Tachy-Freq“ (130), jedoch größer oder gleich dem Grenzwert „V-Brady-Freq“ (40) ist, wird ein Alarm „Vent. Rhythm.“ ausgelöst.
- Wenn die Anzahl aufeinanderfolgender VES niedriger als der Grenzwert „V-Brady-VES“ (5), jedoch größer als 2 und die Herzfrequenz größer als der oder gleich dem Grenzwert „V-Tachy-Freq“ (130) ist, wird ein Alarm „VES-Serie“ ausgelöst.
- Wenn die Anzahl aufeinanderfolgender VES größer als oder gleich dem Grenzwert „V-Brady-VES“ (5) und die Herzfrequenz niedriger als der Grenzwert „V-Brady-Freq“ (40) sind, wird ein Alarm „Vent. Brady“ ausgelöst.

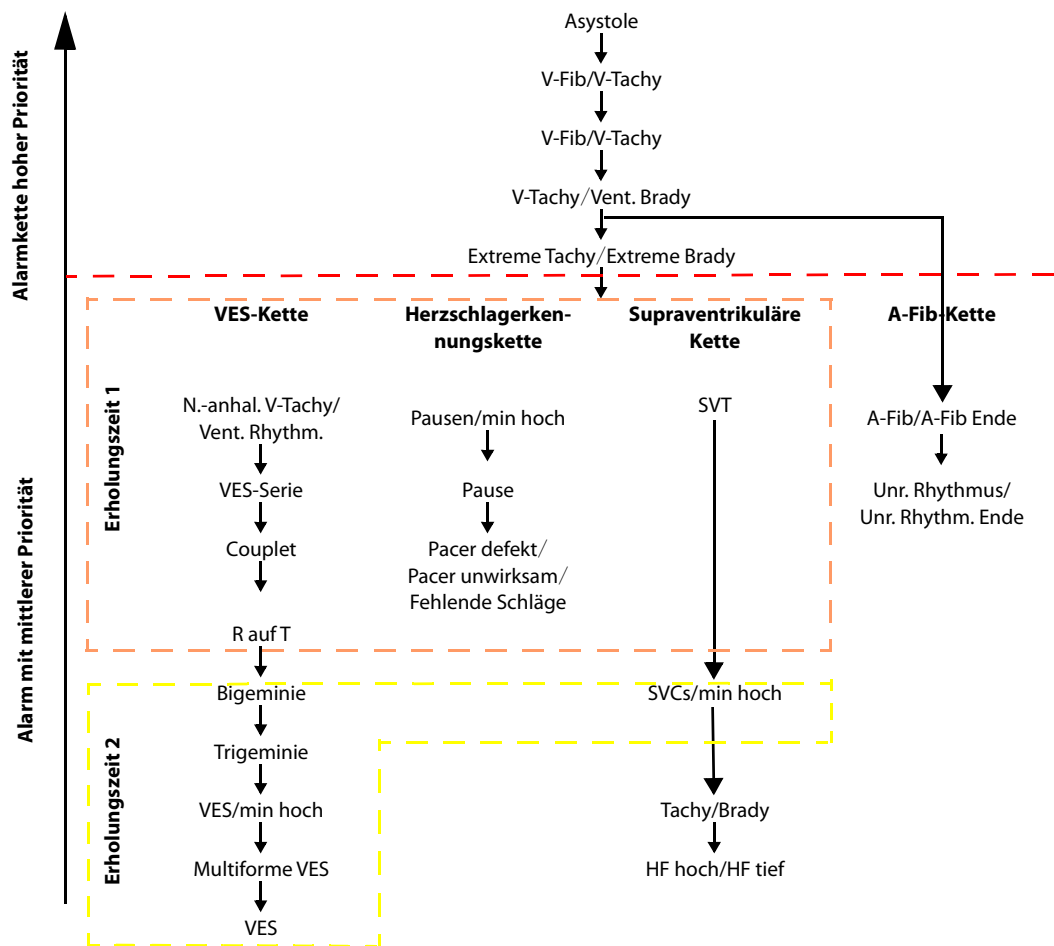
11.6.5 Deaktivierte Arrhythmie-Alarme

Grundsätzlich gibt das System einen Alarm aus, sobald eine Arrhythmie erkannt wird. Das System kann jedoch so konfiguriert werden, dass einige Arrhythmie-Alarme sowie die Alarmleuchte und der Alarmton beim Erkennen bestimmter Arrhythmie-Alarme für einen bestimmten Zeitraum deaktiviert werden. Weitere Informationen finden Sie unter [11.6.5.1 Arrhythmie-Alarmketten](#) und [11.6.5.2 Arrhythmiealarm-Sperrzeit](#).

11.6.5.1 Arrhythmie-Alarmketten

Wenn mehrere Arrhythmiezustände gleichzeitig auftreten, kann die Meldung aller erkannten Alarmzustände verwirrend sein. Dies kann dazu führen, dass schwerwiegende Zustände übersehen werden. Daher werden Arrhythmie-Alarme durch Alarmketten priorisiert.

Es gibt fünf Arrhythmie-Alarmketten: eine Kette von hoher und vier Ketten von mittlerer Priorität, darunter Ketten für VES, Herzschlagerkennung, A-Fib und eine supraventrikuläre Kette.



11.6.5.2 Arrhythmiealarm-Sperrzeit

Der Arrhythmie-Algorithmus kann beim Erkennen von bestimmten Arrhythmie-Alarmen die Alarmleuchte und den Alarmton für eine vorgegebene Zeitspanne deaktivieren. Diese Zeitspanne wird als Arrhythmiealarm-Sperrzeit bezeichnet. Die Einstellung von **Arrhy.-Zeit behindert** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.3 Menü **Alarm-Setup**.

HINWEIS

- Die Arrhythmiealarm-Sperrzeit nimmt keinen Einfluss auf HF hoch, HF tief, Tachy, Brady, A-Fib Ende und Unr. Rhythm. Ende.
- Die Arrhythmiealarm-Sperrzeit gilt nur für Alarne in den Ketten mittlerer Priorität und für die Kette für Vorhofflimmern. Für die Alarne in der Kette hoher Priorität werden Alarmton und Alarmleuchte sofort ausgelöst, wenn die Alarmsituation erkannt wird.

11.6.5.3 Regeln für Sperrzeiten von Arrhythmie-Alarmen

In der folgenden Tabelle wird erläutert, wie die akustischen und visuellen Alarne während der Arrhythmiealarm-Sperrzeit ausgegeben werden.

Vorheriger Alarm	Aktueller Alarm	Alarmanzeige
Alarm in Kette hoher Priorität	Alarm in Kette hoher Priorität	Alarmleuchte und Alarmton
	Alarm in Kette mittlerer Priorität	Während der Sperrzeit sind Alarmleuchte und Alarmton deaktiviert. Nach Ablauf der Sperrzeit sind Alarmleuchte und Alarmton wieder aktiviert.

Vorheriger Alarm	Aktueller Alarm	Alarmanzeige
Alarm in Kette mittlerer Priorität	Alarm in Kette hoher Priorität	Alarmleuchte und Alarmton
	Alarm in der gleichen Kette mittlerer Priorität, jedoch mit höherer Priorität	Alarmleuchte und Alarmton
	Gleicher Alarm tritt erneut auf	Während der Sperrzeit sind Alarmleuchte und Alarmton deaktiviert. Nach Ablauf der Sperrzeit sind Alarmleuchte und Alarmton wieder aktiviert.
	Alarm in der gleichen Kette mittlerer Priorität, jedoch mit niedrigerer Priorität	Während der Sperrzeit sind Alarmleuchte und Alarmton deaktiviert. Nach Ablauf der Sperrzeit sind Alarmleuchte und Alarmton wieder aktiviert.
	Alarm in anderer Kette mittlerer Priorität	Alarmleuchte und Alarmton

11.6.5.4 Einstellen von Arrhythmie-Erholungszeiten

Bei einigen Arrhythmien in der Kette mit mittlerer Priorität können eine Arrhythmie und Arrhythmien in derselben Alarmkette mit niedrigerer Priorität in einem festgelegten Zeitraum deaktiviert werden. Diese Zeitspanne wird als Erholungszeit bezeichnet. Wenn eine Arrhythmie erkannt wird, beginnt die Erholungszeit automatisch. Während der Erholungszeit löst dieselbe Alarmbedingung keinen Alarm aus. Wenn die Bedingung einer Arrhythmie mit niedrigerer Priorität in derselben Alarmkette auftritt, gibt das System auch keinen Alarm aus.

Zum Einstellen von Arrhythmie-Erholungszeiten gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Arrhythmie** → wählen Sie die Registerkarte **Grenzwert**.
3. Legen Sie **Erholungszeit 1** und **Erholungszeit 2** fest.

Die Standard-Erholungszeit 1 beträgt 3 Minuten. Die Standard-Erholungszeit 2 beträgt 10 Minuten. Zum Deaktivieren einer Erholungszeit stellen Sie die Erholungszeit auf **Aus** ein.

Ausführliche Informationen über die Anwendung von Arrhythmien auf **Erholungszeit 1** und **Erholungszeit 2** finden Sie in der Abbildung zur Arrhythmie-Alarmkette unter 11.6.5.1 *Arrhythmie-Alarmketten*.

HINWEIS

-
- **Erholungszeiten gelten nur für Arrhythmien der Alarmketten mittlerer Priorität.**
 - **Erholungszeiten nehmen keinen Einfluss auf Tachy, Brady, HF hoch, HF tief, A-Fib/A-Fib Ende, Unr. Rhythmus/Unr. Rhythm. Ende.**
-

11.7 Überwachen der ST-Strecke

Die ST-Überwachung kann bei Erwachsenen, Kindern und Neugeborenen vorgenommen werden.

11.7.1 Sicherheitshinweise zur ST-Überwachung

WARNUNG

-
- **ST-Werte können durch Faktoren wie einige Medikamente oder Stoffwechsel- und Reizleitungsstörungen beeinflusst werden.**
 - **Eine Abweichung der ST-Strecke wird meist an einem fest vorgegebenen Abstand vom J-Punkt aus berechnet. Veränderungen der Herzfrequenz können ST beeinflussen.**
 - **Der Messalgorithmus für die ST-Abweichung wurde auf Genauigkeit getestet. Die Signifikanz von Veränderungen der ST-Strecke muss von einem Arzt beurteilt werden.**
 - **Dieses System liefert Informationen zu Hebungen/Senkungen der ST-Strecke. Die klinische Signifikanz von Hebungen/Senkungen der ST-Strecke muss von einem Arzt bestimmt werden.**
-

11.7.2 Aktivieren der ST-Überwachung

Die ST-Überwachung ist standardmäßig deaktiviert. Bevor Sie die ST-Überwachung starten, muss die ST-Funktion aktiviert werden. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **ST** → wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Schalten Sie **ST-Analyse** auf „Ein“.

In den folgenden Situationen kann die ST-Überwachung ungenau oder unmöglich sein:

- Eine Ableitung ohne Rauschen steht nicht zur Verfügung.
- Arrhythmien wie Vorhofflimmern oder -flattern verursachen eine „zittrige“ Basislinie.
- Der Patient hat einen permanent aktiven Herzschrittmacher
- Der Patient weist einen Linksschenkelblock auf

In diesen Fällen sollten Sie das Deaktivieren der ST-Überwachung in Erwägung ziehen.

11.7.3 Anzeigen von ST-Werten

Zum Anzeigen von numerischen ST-Werten gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Anzeige** das Element **Bildschirm-Setup**.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Kachel-Layout**.
3. Wählen Sie den entsprechenden numerischen Parameterbereich, und wählen Sie dann **EKG** → **ST**.

Die Anzeige von numerischen ST-Werten ist vom Typ der Ableitung abhängig:

- Bei Verwendung eines Kabels für das 3-Kanal-EKG wird der Bereich für numerische ST-Werte nicht angezeigt. Im numerischen Bereich für EKG wird ein ST-Wert angezeigt.
- Bei Verwendung eines Kabels für das 5-Kanal-EKG werden im Bereich für numerische ST-Werte 7 ST-Werte angezeigt: ST-I, ST-II, ST-III, ST-aVR, ST-aVL, ST-aVF, ST-V.
- Bei Verwendung eines Kabels für das 12-Kanal-EKG werden im Bereich für numerische ST-Werte 12 ST-Werte angezeigt: ST-I, ST-II, ST-III, ST-aVR, ST-aVL, ST-aVF, ST-V1, ST-V2, ST-V3, ST-V4, ST-V5, ST-V6.

Die folgende Abbildung zeigt den Bereich für numerische ST-Werte bei einem 5-Kanal-EKG.

	(1)	(2)	(3)		
ST	mV	I	0.07	aVR	0.08
		II	0.08	aVL	0.08
		III	0.08	aVF	0.09

(1) Symbol für „ST-Alarm aus“

(2) Bezeichnung der Kanäle

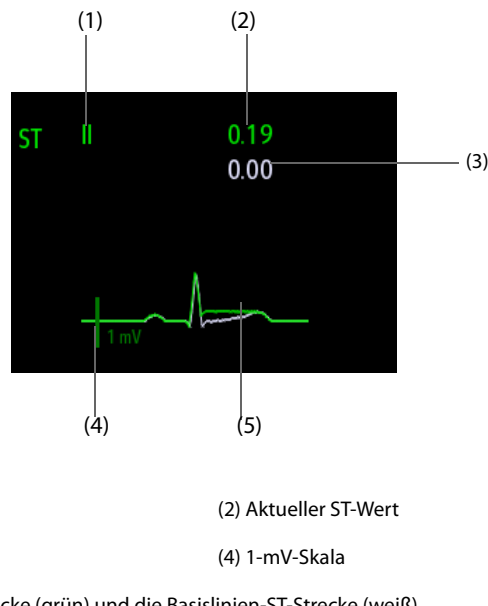
(3) Numerische ST-Werte: Ein positiver Wert deutet auf eine Hebung der ST-Strecke hin; ein negativer Wert deutet auf eine Senkung der ST-Strecke hin.

11.7.4 Anzeigen von ST-Strecken

Im Parameter-Kurvenbereich können ST-Strecken angezeigt werden. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Anzeige** das Element **Bildschirm-Setup**.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Kachel-Layout**.
3. Wählen Sie den gewünschten Parameter-Kurvenbereich, und wählen Sie dann **EKG** → **ST**.

Im Parameter-Kurvenbereich werden die aktuelle ST-Strecke und die Basislinien-ST-Strecke angezeigt. Ebenfalls werden der aktuelle ST-Wert und der ST-Basislinienwert angezeigt. In der folgenden Abbildung sind die aktuelle ST-Strecke und der zugehörige ST-Wert in Grün, die Basislinien-ST-Strecke und der zugehörige ST-Wert hingegen in Weiß dargestellt.



11.7.5 Aufrufen des Fensters „ST-Ansicht“

„ST-Ansicht“ zeigt zu jeder ST-Ableitung einen vollständigen QRS-Komplex an. Die Farbe der anliegenden ST-Strecken und der zugehörigen ST-Werte entspricht der Farbe der EKG-Kurven, normalerweise Grün. Die Farbe der ST-Strecken der Basislinie und des zugehörigen ST-Werts ist Weiß.

Zum Aufrufen des Fensters **ST-Ansicht** gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen EKG-Bereich, den EKG-Kurvenbereich oder den Bereich für numerische ST-Werte, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **ST**.
3. Wählen Sie unten auf dem Bildschirm **ST-Ansicht**.

11.7.6 Speichern der aktuellen ST-Strecke als Basislinie

ST-Abweichungen werden typischerweise als relative Veränderung in Bezug zu einem Basislinienwert überwacht. Legen Sie eine ST-Basislinie fest, bei der die ST-Werte stabil sind. Wenn Sie keine ST-Basislinie festlegen, speichert das System automatisch eine Basislinie, nachdem 5 Minuten lang gültige ST-Werte erfasst wurden. Zum Einstellen der ST-Basislinie gehen Sie wie folgt vor:

Wählen Sie im Fenster **ST-Ansicht** das Element **Basislinie festlegen**. Dadurch werden die zurzeit anliegenden ST-Strecken und ST-Werte als Basislinie festgelegt.

Im Fenster **ST-Ansicht** können Sie außerdem die folgenden Aktionen ausführen:

- Wählen Sie **Basislinie anzeigen** oder **Basislinie ausbl.**, um festzulegen, ob die ST-Basislinie angezeigt bzw. ausgeblendet werden soll.
- Wählen Sie **Marker anzeigen** oder **Marker ausbl.**, um festzulegen, ob die Positionen von ISO-Punkt, J-Punkt und ST-Punkt angezeigt bzw. ausgeblendet werden sollen.

VORSICHT

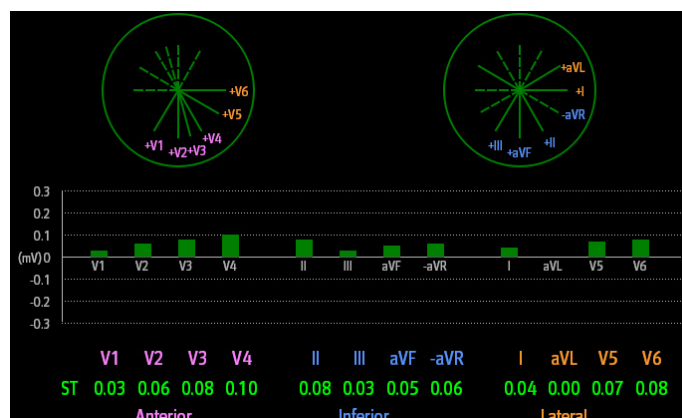
- Ein Aktualisieren der ST-Basislinie wirkt sich auf ST-Alarne aus.
-

11.7.7 Aufrufen des Fensters „ST Graphic“

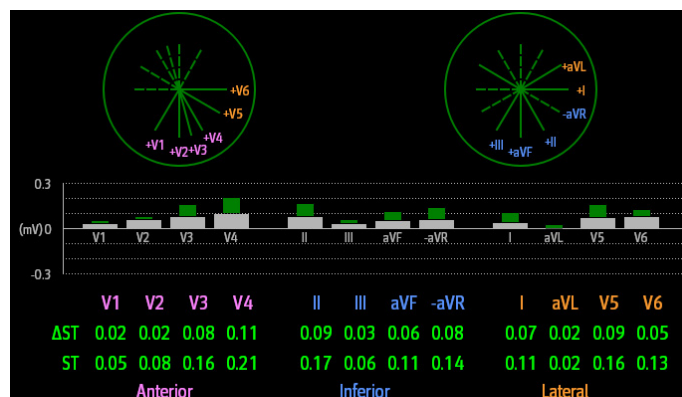
Zum Aufrufen des Fensters **ST Graphic** gehen Sie wie folgt vor:

- Wählen Sie den numerischen EKG-Bereich, den EKG-Kurvenbereich oder den Bereich für numerische ST-Werte, um das Menü **EKG** zu öffnen.
- Wählen Sie die Registerkarte **ST**.
- Wählen Sie unten auf dem Bildschirm **ST Graphic**.

In der folgenden Abbildung ist das Fenster **ST Graphic** bei Einstellen von **ST-Alarmmodus auf Absolut** dargestellt. Die Höhe des Balkens zeigt den ST-Wert der zugehörigen ST-Ableitung an. Die Farbe des Balkens zeigt den ST-Alarmstatus an: Grün bedeutet, dass der entsprechende ST-Wert innerhalb der Alarmgrenzen liegt, Türkis, Gelb und Rot zeigen an, dass der ST-Wert die Alarmgrenzen überschritten hat. Die Farbe entspricht der Priorität des ST-Alarms.



In der folgenden Abbildung ist das Fenster **ST Graphic** beim Einstellen von **ST-Alarmmodus auf Relativ** dargestellt. Die Höhe des grauen Balkens zeigt den ST-Wert der Basislinie und der grüne Balken (in einer Alarmsituation Türkis, Gelb oder Rot) den Δ ST-Wert an.



11.7.8 Ändern der ST-Einstellungen

11.7.8.1 Einstellen der Eigenschaften für ST-Alarne

Zum Einstellen der Eigenschaften für ST-Alarne gehen Sie wie folgt vor:

- Wählen Sie den numerischen EKG-Bereich, den EKG-Kurvenbereich oder den Bereich für numerische ST-Werte, um das Menü **EKG** zu öffnen.
- Wählen Sie die Registerkarte **ST** → wählen Sie die Registerkarte **Alarm**.
- Legen Sie **ST-Alarmmodus** fest.
 - ◆ **Absolut**: Die Alarm-Eigenschaften können für die einzelnen ST-Alarne separat eingestellt werden.
 - ◆ **Relativ**: Die Alarm-Eigenschaften für Alarne **ST Einzel** und **ST Doppelt** können festgelegt werden.
- Stellen Sie die ST-Alarm-Eigenschaften ein.

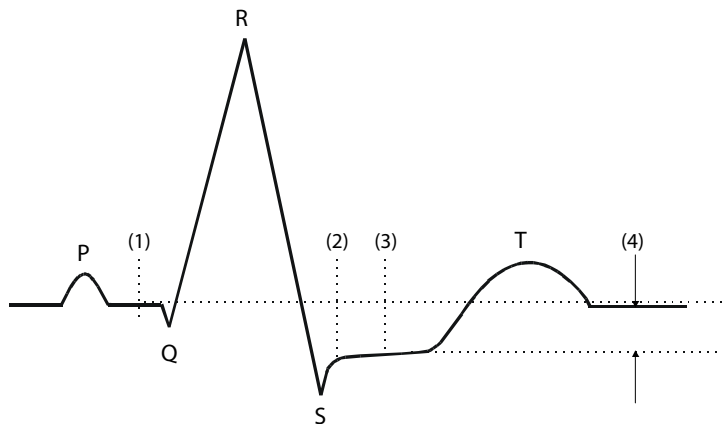
11.7.8.2 Ändern der Ableitungen für ST-Anzeige

Das System wählt automatisch die drei Ableitungen mit den größten Abweichungen für die ST-Anzeige aus. Sie können die Ableitungen auch manuell auswählen. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen EKG-Bereich, den EKG-Kurvenbereich oder den Bereich für numerische ST-Werte, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **ST** → wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Wählen Sie **ST-Strecke**, und legen Sie dann die gewünschte Ableitung fest.

11.7.9 Festlegen der Positionen von ST-Punkt, ISO-Punkt und J-Punkt

Die folgende Abbildung zeigt die Positionen von ST-Punkt, isoelektrischem Punkt (ISO) und J-Punkt:



- (1) ISO-Punkt: liegt zwischen dem Ende der P-Welle und dem Einsetzen des QRS-Komplexes. Der ISO-Punkt liefert die Basislinie für die Messung der ST-Abweichung.
- (2) J-Punkt: befindet sich am Ende des QRS-Komplexes. Der Abstand zwischen J-Punkt und ST-Punkt ist fest. So kann der ST-Punkt richtig positioniert werden.
- (3) ST-Punkt: befindet sich in der Mitte des ST-Segments.
- (4) Die ST-Abweichung (ST-Hebung oder -Senkung): entspricht der Potenzialdifferenz zwischen dem isoelektrischen Punkt (ISO) und dem ST-Punkt.

11.7.9.1 Einstellen der Position des ST-Punkts

Stellen Sie sicher, dass die Position des ST-Punktes für den Patienten korrekt eingestellt ist. Eine falsche Einstellung des ST-Punktes kann aufgrund von Artefakten zu einer ST-Abweichung führen. Passen Sie den ST-Punkt vor Beginn der Überwachung oder bei dramatischen Veränderungen der Herzfrequenz oder EKG-Morphologie des Patienten an.

Zum Festlegen der Position des ST-Punkts gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen EKG-Bereich, den EKG-Kurvenbereich oder den Bereich für numerische ST-Werte, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **ST** → wählen Sie die Registerkarte **Anpassen**.
3. Legen Sie **ST-Punkt** fest. Der ST-Punkt wird in einem festen Abstand vom J-Punkt positioniert. Bei Auswahl von **J+60/80 ms** wird der ST-Punkt entweder 80 ms (Herzfrequenz ≤ 120 bpm) oder 60 ms (Herzfrequenz > 120 bpm) vom J-Punkt entfernt positioniert.

11.7.9.2 Starten der automatischen Anpassung der Positionen von ISO-Punkt und J-Punkt

Die Einstellung von **Autom. Abgleich** legt die Methode zum Anpassen von ISO-Punkt und J-Punkt fest. Die Funktion der automatischen Anpassung ist standardmäßig aktiviert. In diesem Fall werden die Positionen von ISO-Punkt und J-Punkt automatisch entsprechend angepasst.

Zum Starten der automatischen Anpassung der Positionen von ISO-Punkt und J-Punkt gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen EKG-Bereich, den EKG-Kurvenbereich oder den Bereich für numerische ST-Werte, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **ST** → wählen Sie die Registerkarte **Anpassen**.
3. Schalten Sie **Autom. Abgleich** auf „Ein“.

11.7.9.3 Manuelles Anpassen der Positionen von ISO-Punkt und J-Punkt

Ist **Autom. Abgleich** ausgeschaltet, müssen Sie die Positionen von ISO-Punkt und J-Punkt manuell anpassen. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen EKG-Bereich, den EKG-Kurvenbereich oder den Bereich für numerische ST-Werte, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **ST** → wählen Sie die Registerkarte **Anpassen**.
3. Schalten Sie **Autom. Abgleich** aus.
4. Passen Sie die Positionen mithilfe der Pfeile rechts neben **ISO** und **J** manuell an:
 - ◆ Positionieren Sie den ISO-Punkt in die Mitte des flachsten Teils zwischen der P-Zacke und der Q-Zacke.
 - ◆ Positionieren Sie den J-Punkt an das Ende des QRS-Komplexes und an den Anfang der ST-Strecke.

11.8 Überwachen des QT/QTc-Intervalls

Das QT-Intervall liegt zwischen dem Beginn der Q-Zacke und dem Ende der T-Welle. QTc ist das HF-korrigierte QT-Intervall. Die Überwachung des QT-Intervalls hilft bei der Erkennung des QT-Syndroms mit langem QT-Intervall.

Die Überwachung des QT/QTc-Intervalls kann bei Erwachsenen, Kindern und Neugeborenen vorgenommen werden.

11.8.1 Einschränkungen bei der Überwachung des QT/QTc-Intervalls

In den folgenden Situationen kann die QT/QTc-Überwachung ungenau oder unmöglich sein:

- Die Amplitude der R-Zacke ist zu schmal.
- Ventrikuläre Extrasystolen treten häufig auf.
- Die RR-Intervalle sind nicht stabil.
- Die P-Welle tendiert aufgrund einer hohen Herzfrequenz zum Übergreifen auf das Ende der vorangegangenen T-Welle.
- Die T-Welle ist sehr flach oder nicht deutlich genug ausgeprägt.
- Aufgrund des Vorhandenseins von U-Wellen ist das Ende der T-Welle nur schwer erkennbar.
- Die QTc-Messwerte sind nicht stabil.
- Rauschen, Asystolie, Kammerflimmern, Vorhofflimmern und/oder „EKG Abl. aus“ liegen vor.

Für diese Fälle muss eine Ableitung mit einer gut ausgeprägten T-Wellen-Amplitude, ohne sichtbares Flattern und ohne besonders ausgeprägte U-Welle oder P-Welle gewählt werden.

Bestimmte Bedingungen wie ein Linksschenkelblock oder Rechtsschenkelblock oder Hypertrophie können zu einem verbreiterten QRS-Komplex führen. Bei Erkennen eines langen QTc-Intervalls muss durch entsprechende Untersuchungen ausgeschlossen werden, dass die Ursache nicht in einer QRS-Verbreiterung liegt.

Da normale Herzschläge, denen ventrikuläre Schläge folgen, nicht in die Analyse einbezogen werden, werden bei Vorliegen eines Bigeminie-Rhythmus keine QT-Messwerte erzeugt.

Bei einer extrem hohen Herzfrequenz (über 150 bpm bei Erwachsenen bzw. über 180 bpm bei Kindern und Neugeborenen) wird das QT-Intervall nicht gemessen. Bei Änderung der Herzfrequenz kann es einige Minuten dauern, bis sich das QT-Intervall stabilisiert. Für eine zuverlässige Berechnung von QTc ist wichtig, dass Messwerte bei Änderung der Herzfrequenz nicht mit einbezogen werden.

11.8.2 Aktivieren der QT/QTc-Überwachung

Die QT-Überwachung ist standardmäßig deaktiviert. Bevor Sie die QT-Überwachung starten, muss die QT-Funktion aktiviert werden. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **QT** → wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Schalten Sie **QT-Analyse** auf „Ein“.

11.8.3 Anzeigen von numerischen QT/QTc-Werten

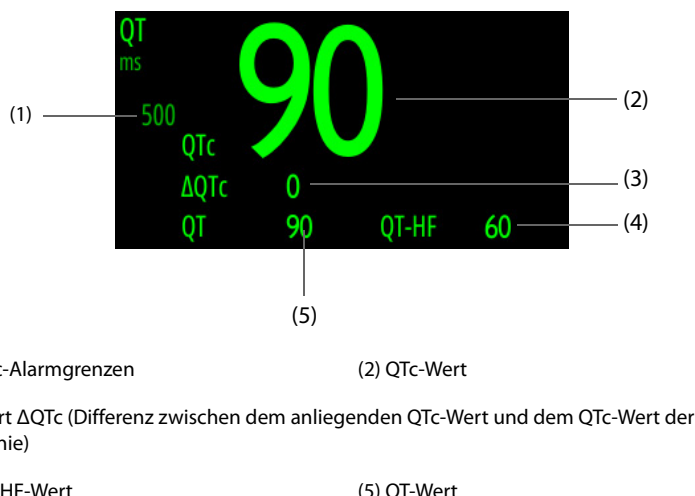
Zum Anzeigen von numerischen QT/QTc-Werten gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Anzeige** das Element **Bildschirm-Setup**.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Kachel-Layout**.
3. Wählen Sie den entsprechenden numerischen Parameterbereich, und wählen Sie dann **EKG** → **QT/QTc**.

HINWEIS

- **QTc-Werte werden anhand der QT-HF berechnet, nicht anhand der EKG-HF. Weitere Informationen finden Sie unter 11.8.4 Aufrufen des Fensters „QT-Ansicht“.**

In der folgenden Abbildung ist der numerische Bereich für QT-Werte dargestellt.



HINWEIS

- **Die Anzeige im numerischen Bereich für QT-Werte ändert sich, wenn im Zusammenhang mit QT/QTc stehende Einstellungen geändert werden.**

11.8.4 Aufrufen des Fensters „QT-Ansicht“

Im Fenster „QT-Ansicht“ werden der aktuelle QT-Wert und der QT-Wert der Basislinie angezeigt. Zum Aufrufen des Fensters **QT-Ansicht** gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen QT-Bereich, den numerischen EKG-Bereich oder den Kurvenbereich, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **QT**.
3. Wählen Sie **QT-Ansicht** unten auf dem Bildschirm.

Die folgende Abbildung zeigt das Fenster **QT-Ansicht**.



- In der oberen Hälfte wird die derzeit anliegende Kurve in Grün angezeigt.
- Darunter wird die Kurve der Basislinie in Weiß angezeigt.
- Der Beginn des QRS-Komplexes und das Ende der T-Welle werden durch eine senkrechte Linie markiert.
- Unter bestimmten Umständen können keine QT-Messwerte berechnet werden. In diesen Fällen wird unten im Bereich für die numerischen QT-Werte die Ursache für fehlgeschlagene QT-Messungen angezeigt, und im Alarm-Informationsbereich wird die Meldung „**QT-Analyse nicht möglich**“ angezeigt.

Wechseln Sie mithilfe der linken bzw. rechten Pfeiltaste zwischen Ableitungen. Die dazugehörige Kurve wird hervorgehoben.

11.8.5 Speichern des aktuellen QTc-Segments als Basislinie

Zum Quantifizieren von Änderungen des QTc-Werts können Sie eine QTc-Basislinie festlegen. Wenn innerhalb der ersten fünf Minuten nach dem Erfassen von gültigen QT-Werten keine Basislinie für diesen Patienten eingestellt wurde, legt das System automatisch eine Basislinie fest. Zum Einstellen der derzeit anliegenden Werte als Basislinie gehen Sie wie folgt vor:

Wählen Sie im Fenster **QT-Ansicht** die Option **Basislinie festlegen**, und wählen Sie anschließend **OK**. Daraufhin wird mit ΔQTc als Basislinie gerechnet.

Durch Festlegen einer neuen Basislinie wird die vorherige Basislinie verworfen.

Im Fenster **QT-Ansicht** können Sie durch Auswählen von **Basislinie anzeigen** oder **Basislinie ausbl.** festlegen, ob die Basislinienkurve angezeigt oder ausgeblendet werden soll.

VORSICHT

- Eine Aktualisierung der QTc-Basislinie wirkt sich auf die ΔQTc-Werte und den Alarm aus.

11.8.6 Ändern der QT-Einstellungen

11.8.6.1 Einstellen der QT-Alarm-Eigenschaften

Zum Einstellen der QT-Alarm-Eigenschaften gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich für QT, um das Menü **QT** zu öffnen.
2. Legen Sie die Eigenschaften für QTc-Alarm und ΔQTc-Alarm fest.

11.8.6.2 Auswählen von Ableitungen für die QT-Berechnung

Sie können eine einzelne Ableitung oder alle Ableitungen für die QT-Berechnung auswählen. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich für QT, um das Menü **QT** zu öffnen.

2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **QT-Ableitungen** fest. Standardmäßig ist „Alle“ ausgewählt. Dies bedeutet, dass alle Ableitungen in die QT-Berechnung eingehen.

11.9 EKG-Neuprogrammierung

Änderungen am EKG-Template können dazu führen, dass falsche Arrhythmie-Alarme ausgelöst und/oder ungenaue Herzfrequenzen ermittelt werden. Eine EKG-Neuprogrammierung ermöglicht dem System das Erlernen eines neuen EKG-Musters, um so die Arrhythmie-Alarme und die HF-Werte zu korrigieren. Nach Abschluss der Neuprogrammierung wird der dominante QRS-Komplex als Referenz-Template gespeichert. Das Referenz-Template wird als Normal-Morphologie des Patienten verwendet und mit erfassten Herzschlägen verglichen, um möglicherweise auftretende Arrhythmien zu erkennen.

11.9.1 Starten einer automatischen EKG-Neuprogrammierung

Eine automatische Arrhythmie-Neuprogrammierung wird in den folgenden Situationen ausgeführt:

- Der Typ der EKG-Ableitung oder die Ableitungsbezeichnung wurde geändert.
- EKG-Elektroden wurden getrennt und nicht innerhalb von 60 Sekunden wieder angeschlossen.
- Der Schrittmacher-Status des Patienten wurde geändert.

11.9.2 Manuelle Einleitung einer EKG-Neuprogrammierung

Wenn Sie vermuten, dass anormale Arrhythmie-Alarme ausgelöst werden, müssen Sie möglicherweise eine EKG-Neuprogrammierung manuell einleiten. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie **Neu lernen** unten auf dem Bildschirm.

VORSICHT

- Führen Sie die EKG-Neuprogrammierung nur während Zeiträumen von vorrangig normalem Rhythmus und bei relativ rauschfreien EKG-Signalen durch. Wird die EKG-Neuprogrammierung während einer Arrhythmie durchgeführt, werden die Extrasystolen möglicherweise fälschlicherweise als normaler QRS-Komplex erlernt. Dies kann dazu führen, dass später auftretende Arrhythmie-Ereignisse nicht erkannt werden.
-

11.10 Kalibrieren des EKG

Das EKG-Signal kann aufgrund von Hardware- oder Softwareproblemen ungenau sein. Die Amplitude der EKG-Kurve wird dann kleiner oder größer. In diesem Fall müssen Sie das EKG-Modul kalibrieren. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für EKG, um das Menü **EKG** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Stellen Sie unten auf dem Bildschirm **Kalibrieren** ein.

11.11 Problembehebung bei EKG

In diesem Abschnitt sind mögliche Probleme aufgeführt. Sollten bei der Nutzung von Gerät oder Zubehör Probleme auftreten, schauen Sie bitte erst in der folgenden Tabelle nach, bevor Sie eine Serviceanfrage stellen. Wenn das Problem nach dem Versuch einer Abhilfe weiterhin besteht, wenden Sie sich an Ihr Servicepersonal.

HINWEIS

- Die bei physiologischen und technischen Alarmen angezeigten Meldungen sind in **D Alarmmeldungen** aufgeführt.
-

Problem	Behebung
Kein numerischer Bereich oder Kurvenbereich zu EKG auf dem Hauptbildschirm	<ol style="list-style-type: none"> Überprüfen Sie im Menü Bildschirm-Setup, ob EKG auf „Anzeigen“ eingestellt ist. Weitere Informationen finden Sie unter 9.2.3 Festlegen der normalen Bildschirmanzeige. Überprüfen Sie, ob der Parameterschalter „EKG“ eingeschaltet ist. Ist dies nicht der Fall, aktivieren Sie die die EKG-Ableitung. Weitere Informationen finden Sie unter 9.2.2 Einstellen des Schalters für einen Parameter. Überprüfen Sie die Kabelanschlüsse der EKG-Elektrode und der Ableitungskabel. Ersetzen Sie bei Bedarf EKG-Elektroden und/oder Ableitungskabel.
EKG-Kurven verrauscht	<ol style="list-style-type: none"> Stellen Sie sich, dass sich die Elektroden nicht gelöst haben und nicht ausgetrocknet sind. Bringen Sie bei Bedarf neue und angefeuchtete Elektroden an. Überprüfen Sie die Ableitungskabel auf Defekte. Tauschen Sie die Ableitungskabel bei Bedarf aus. Überprüfen Sie, ob Patientenkabel oder Ableitungskabel nicht weit genug von anderen elektrischen Geräten entfernt verlegt wurden. Verlegen Sie das Patientenkabel bzw. die Ableitungskabel in größerem Abstand zu anderen elektrischen Geräten.
Übermäßige Interferenzen durch elektrochirurgische Geräte und Instrumente	Verwenden Sie für Elektrochirurgie zugelassene EKG-Kabel. Weitere Informationen finden Sie unter F.1 EKG-Zubehör .
Muskelrauschen	<p>Unsachgemäße Hautpräparierung, Muskelzittern, Verspannungen oder unsachgemäße Elektrodenplatzierung.</p> <ol style="list-style-type: none"> Nehmen Sie erneut eine Vorbereitung der Haut vor, und setzen Sie die Elektroden um. Weitere Informationen finden Sie unter 11.4.1 Vorbereiten des Patienten auf das Anlegen der Elektroden und 11.4.2 Anbringen der EKG-Elektroden. Bringen Sie frische, angefeuchtete Elektroden an. Vermeiden Sie muskuläre Bereiche.
Unstetiges Signal	<ol style="list-style-type: none"> Überprüfen Sie, ob die Kabel korrekt angeschlossen sind. Stellen Sie sich, dass sich die Elektroden nicht gelöst haben und nicht ausgetrocknet sind. Wiederholen Sie die Vorbereitung der Haut wie in 11.4.1 Vorbereiten des Patienten auf das Anlegen der Elektroden erläutert, und bringen Sie neue und angefeuchtete Elektroden an. Überprüfen Sie die Ableitungskabel und das Patientenkabel auf Beschädigungen. Tauschen Sie bei Bedarf die Kabel aus.
Übermäßig häufiger Alarm für HF und/oder Ableitungsfehler	<ol style="list-style-type: none"> Stellen Sie sich, dass die Elektroden nicht ausgetrocknet sind. Nehmen Sie erneut eine Vorbereitung der Haut vor, und setzen Sie die Elektroden um. Weitere Informationen finden Sie unter 11.4.1 Vorbereiten des Patienten auf das Anlegen der Elektroden und 11.4.2 Anbringen der EKG-Elektroden. Überprüfen Sie, ob sich der Patient übermäßig bewegt oder Musketremor aufweist. Platzieren Sie die Elektroden um. Bringen Sie bei Bedarf neue und angefeuchtete Elektroden an.
EKG-Signal mit niedriger Amplitude	<ol style="list-style-type: none"> Überprüfen Sie, ob die EKG-Verstärkung zu niedrig eingestellt ist. Stellen Sie die Verstärkung bei Bedarf höher ein. Weitere Informationen finden Sie unter 11.5.3 Ändern der Größe der EKG-Kurve. Nehmen Sie erneut eine Vorbereitung der Haut vor, und setzen Sie die Elektroden um. Weitere Informationen finden Sie unter 11.4.1 Vorbereiten des Patienten auf das Anlegen der Elektroden und 11.4.2 Anbringen der EKG-Elektroden. Überprüfen Sie die Stellen der Anbringung der Elektroden. Meidung Sie Knochen oder muskuläre Bereiche. Überprüfen Sie, ob die Elektroden ausgetrocknet sind oder zu lange Zeit verwendet wurden. Bringen Sie bei Bedarf neue und angefeuchtete Elektroden an.

Problem	Behebung
Keine EKG-Kurve	<ol style="list-style-type: none"> 1. Überprüfen Sie, ob die EKG-Verstärkung zu niedrig eingestellt ist. Stellen Sie die Verstärkung bei Bedarf höher ein. Weitere Informationen finden Sie unter 11.5.3.3 Ändern der Größe der EKG-Kurve. 2. Stellen Sie sicher, dass die Ableitungskabel und Patientenkabel ordnungsgemäß angeschlossen sind. 3. Überprüfen Sie die Ableitungskabel und das Patientenkabel auf Beschädigungen. Tauschen Sie bei Bedarf die Kabel aus.
Wandernde Grundlinie	<ol style="list-style-type: none"> 1. Überprüfen Sie, ob sich der Patient übermäßig bewegt oder Musketremor aufweist. Sichern Sie Patientenkabel und Ableitungskabel. 2. Überprüfen Sie, ob sich Elektroden gelöst haben oder ausgetrocknet sind, und ersetzen Sie bei Bedarf die Elektroden durch neue und feuchte Elektroden. Weitere Informationen finden Sie unter 11.4.1 Vorbereiten des Patienten auf das Anlegen der Elektroden und 11.4.2 Anbringen der EKG-Elektroden. 3. Überprüfen Sie die Einstellungen für den EKG-Filter. Stellen Sie den EKG-Filtermodus auf Monitor ein, um das Wandern der Basislinie auf der Anzeige zu verringern.

12 Analyse mit 12-Kanal-Ruhe-EKG

12.1 Einführung in die Analyse mit 12-Kanal-Ruhe-EKG

Bei einer 12-Kanal-EKG-Überwachung werden Daten von 12-EKG-Kanälen gleichzeitig erfasst. Ist das System nicht mit einem Glasgow-Algorithmus für die Analyse von 12-Kanal-EKGs ausgestattet, können auch eine Nachuntersuchungsdiagnose und -analyse vorgenommen werden. Die Analyse von 12-Kanal-Ruhe-EKGs dient zur Erkennung und Diagnose von Patienten mit Herzerkrankungen und ist hilfreich bei Früherkennung und schneller Behandlung eines akuten Myokardinfarkts mit ST-Hebung (STEMI) beim Patienten.

Die Analyse von 12-Kanal-Ruhe-EKGs ist für Erwachsene, Kinder und Neugeborene vorgesehen.

Weitere Informationen über den Glasgow-Algorithmus finden Sie in der *Anleitung für Ärzte für das 12-Kanal-EKG-Interpretationsprogramm*.

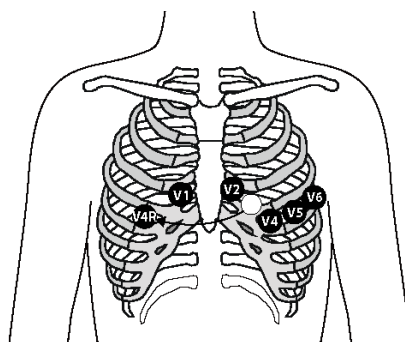
WARNUNG

- **Die von diesem System vorgenommene Analyse von 12-Kanal-Ruhe-EKGs ist nicht für die unmittelbare Anwendung in der Kardiologie vorgesehen.**
-

12.2 Vorbereiten der 12-Kanal-EKG-Messung

Zum Vorbereiten einer Analyse des 12-Kanal-EKG gehen Sie wie folgt vor:

1. Bereiten Sie die Haut des Patienten vor. Weitere Informationen finden Sie unter *11.4.1 Vorbereiten des Patienten auf das Anlegen der Elektroden*.
2. Bringen Sie die EKG-Elektroden am Patienten an.
 - ◆ Bei erwachsenen Patienten schließen Sie das Patientenkabel an, und bringen Sie die EKG-Elektroden an. Ausführliche Informationen finden Sie unter *11.4.2 Anbringen der EKG-Elektroden*, *11.4.4.3 Platzierung der Brustelektrode* und *11.4.4.4 Platzierung der Elektroden bei einer 12-Kanal-Ableitung*.
 - ◆ Bei Patienten unter 16 Jahren schließen Sie das Patientenkabel an, und bringen Sie die Extremitätenelektroden an. Weitere Informationen finden Sie unter *11.4.2 Anbringen der EKG-Elektroden* und *11.4.4.4 Platzierung der Elektroden bei einer 12-Kanal-Ableitung*. Die Brustelektroden sollten an die Positionen V4R, V1, V2, V4, V5, V6 und die Elektrode V3 an die Position V4R angebracht werden, wie unten dargestellt.



3. Nach dem Anbringen der Elektroden weisen Sie den Patienten an, sich wie folgt zu positionieren:
 - ◆ Arme und Beine flach ablegen
 - ◆ Entspannt und bequem liegen
 - ◆ Nicht bewegen und nicht sprechen
 - ◆ Normal atmen, nicht mit den Zähnen knirschen und Zähne nicht zusammenbeißen

12.3 Aufrufen des Fensters für 12-Kanal-EKG

Zum Aufrufen des Fensters „12-Kanal-EKG“ wählen Sie die Schnelltaste **12-Kanal**.

12.4 Erfassen eines 12-Kanal-EKG

Zum Erfassen eines 12-Kanal-EKG wählen Sie **Screenshot** unter dem Fenster „12-Kanal-EKG“. Die Funktion „Screenshot“ erfasst standardmäßig den Bildschirm. Die Einstellungen von **Screenshot** können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter [22.7.5 Menü „12-Kanal-Setup“](#).

Im angezeigten Fenster „Screenshot-Vorschau“ können Sie die folgenden Vorgänge ausführen.

- **Send:** überträgt einen Screenshot und generiert ein Ereignis.
- **Zentralstation:** überträgt einen Screenshot an das ausgewählte CMS. Beim Auswählen von **Ben.def** müssen Sie die IP-Adresse des gewünschten CMS manuell eingeben. Ausführliche Informationen zum Herstellen der Verbindung zu einem CMS finden Sie unter [21.5 Herstellen der Verbindung zum CMS](#).
- **FTP:** überträgt einen Screenshot an den ausgewählten FTP-Server. Beim Auswählen von **Ben.def** müssen Sie die IP-Adresse des gewünschten FTP-Servers manuell eingeben. Ausführliche Informationen zum Herstellen der Verbindung zu einem FTP-Server finden Sie unter [21.8 Übertragen von Daten über das FTP-Protokoll](#).

Ausführliche Informationen zum Überprüfen von Ereignissen finden Sie unter [18.7 Reviewen von Ereignissen](#).

12.5 Ändern der Einstellungen für 12-Kanal-EKG

12.5.1 Überprüfen der Patienteninformationen

Bestimmte Patienteninformationen können unmittelbaren Einfluss auf die 12-Kanal-EKG-Analyse haben. Komplette und korrekte Patienteninformationen sind hilfreich für eine genaue Diagnose und angemessene Behandlung des Patienten.

Zum Überprüfen der Patienteninformationen gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie eine beliebige Stelle auf den 12-Kanal-EKG-Kurven aus.
2. Überzeugen Sie sich davon, dass die eingegebenen Patienteninformationen vollständig und korrekt sind.
3. Geben Sie bei Bedarf Patienteninformationen ein bzw. bearbeiten Sie diese. Die Einstellungen von **Pat.-ID**, **Pat.name**, **Alter** und **Geschlecht** entsprechen den Einstellungen im Menü **Patientenverw.**.
4. Wählen Sie **Speich..**.

HINWEIS

- Bei Patienten unter 16 Jahren wird empfohlen, V3-Platzierung auf „V4R“ einzustellen und die Brustwandelektroden an den Positionen V4R, V1, V2, V4, V5, V6 zu platzieren. Dies ist bei Patienten dieses Alters ein normales Vorgehen.

12.5.2 Einstellen der 12-Kanal-EKG-Kurven

Zum Einstellen der 12-Kanal-EKG-Kurven gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie eine beliebige Stelle auf den 12-Kanal-EKG-Kurven aus.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**, und ändern Sie die Einstellungen nach Bedarf.
3. Wählen Sie  , um die Änderungen zu speichern.

Mit Ausnahme von **Muskelartefakt-Filter**, **Angezeigte Rhythmus-Ableitung**, **Tachy** und **Brady** entsprechen die Einstellungen denjenigen im Menü **EKG**.

In der folgenden Tabelle sind die zugehörigen Optionen, Standardwerte und Beschreibungen aufgeführt.

Menüelement	Standardwert	Beschreibung
Angezeigte Rhythmus-Ableitung	II	Legt fest, dass die Rhythmus-Ableitung in der ersten Zeile angezeigt wird.
Geschw.	25 mm/s	Legt die Geschwindigkeit der EKG-Kurven fest.
EKG-Verst.	x1	Legt die Größe der EKG-Kurven fest.
Rhythmus-Format	Eine Ableitung	Legt die Anzahl der gemessenen Rhythmus-Ableitungen fest.
Muskelartefakt-Filter	Aus	<p>Der Muskelartefakt-Filter schwächt Rauschen in der Kurve ab, indem die angegebenen Frequenzen unterdrückt werden.</p> <p>Beim Muskelartefakt-Filter handelt es sich um einen Tiefpassfilter. Signale über der eingestellten Frequenz werden herausgefiltert.</p> <ul style="list-style-type: none"> • 35 Hz: Es werden nur Signale mit höchstens 35 Hz angezeigt. • 20 Hz: Es werden nur Signale mit höchstens 20 Hz angezeigt. • Aus: Es werden nur Signale mit höchstens 350 Hz angezeigt.
Kompens Basisliniendrift	Ein	Durch die Kompensation der Basisliniendrift werden die aus der Basisliniendrift resultierenden Störungen größtenteils unterdrückt, und die Darstellungstreue der Höhe der ST-Strecken bleibt erhalten.
Tachy	100 bpm	<p>Legt den Grenzwert für Tachykardie fest.</p> <p>Diese Einstellung ist nur für Patienten älter als 180 Tage wirksam.</p>
Brady	50 bpm	<p>Legt den Grenzwert für Bradykardie fest.</p> <p>Diese Einstellung ist nur für Patienten älter als 2.191 Tage wirksam.</p>
Kurvenanordnung	Standard	<p>Legt das Layout für die EKG-Kurve fest.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Standard: Die Kurven-Sequenz ist I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6. • Cabrera: Die Kurven-Sequenz ist aVL, I, -aVR, II, aVF, III, V1, V2, V3, V4, V5, V6.

HINWEIS

- Durch die Kompensation der Basisliniendrift wird eine Verzögerung von ca. 1 Sekunde eingeführt. Es wird empfohlen, Kompens Basisliniendrift einzuschalten, es sei denn, die Verzögerung ist nicht akzeptabel.

12.5.3 Einrichten des 12-Kanal-EKG-Berichts

Zum Einrichten des 12-Kanal-Berichts gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie eine beliebige Stelle auf den 12-Kanal-EKG-Kurven aus.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Bericht**, und ändern Sie die Einstellungen nach Bedarf.
3. Wählen Sie  , um die Änderungen zu speichern.

In der folgenden Tabelle sind die zugehörigen Optionen, Standardwerte und Beschreibungen aufgeführt.

Menüelement	Standardwert	Beschreibung
Mediankomplex	Aus	<p>Legt fest, ob Angaben zum Mediankomplex in den 12-Kanal-EKG-Bericht aufgenommen werden.</p> <p>Der Mediankomplex zeigt zu jeder Ableitung eine Mediankomplexkurve von 10 Sekunden im Format 3 x 4 an.</p>

Menüelement	Standardwert	Beschreibung
Messmatrix	Aus	Legt fest, ob Angaben zur Messmatrix in den 12-Kanal-EKG-Bericht aufgenommen werden. Diese Messmatrix enthält zu jeder Ableitung 32 Messwerte. Diese Messwerte sind Pon (ms), Pdur (ms), QRSon (ms), QRSDur (ms), Qdur (ms), Rdur (ms), Sdur (ms), R'dur (ms), S'dur (ms), P+dur (ms), QRSDef (ms), P+amp (μ V), P-amp (μ V), QRSp2p (μ V), Qamp (μ V), Anstieg (μ V), Samp (μ V), R'amp (μ V), S'amp (μ V), STamp (μ V), 2/8STT (μ V), 3/8STT (μ V), T+amp (μ V), T-dur (μ V), QRSarea (μ V*ms), Rnotch, DWconf (%), STslope (Grad), Ton (ms), Tdur (ms), T+dur (ms), QTint (ms).
Messungen	Ein	Legt fest, ob Messergebnisse in den 12-Kanal-EKG-Bericht aufgenommen werden. Diese Messergebnisse sind Herzfrequenz, PQ-Intervall, QRS-Dauer, QT/QTc-Intervall, P/QRS/T-Achsen, RV5/SV1 und RV5+SV1.
Interpretation	Ein	Legt fest, ob Diagnosen in den 12-Kanal-EKG-Bericht aufgenommen werden.
Interpretationszusammenfassung	Ein	Legt fest, ob die Interpretationszusammenfassung in den 12-Kanal-EKG-Bericht aufgenommen wird. Die Interpretationszusammenfassung wird nur dann in den Bericht aufgenommen, wenn sowohl Interpretation als auch Interpretationszusammenfassung eingeschaltet ist.
RV5/SV1	Ein	Legt fest, ob RV5/SV1-Angaben in den 12-Kanal-EKG-Bericht aufgenommen werden. RV5/SV1-Angaben werden nur dann in den Bericht aufgenommen, wenn sowohl Messungen als auch RV5/SV1 eingeschaltet ist.
Amplitude	10 mm/mV	Legt die Amplitude der ausgedruckten EKG-Kurve fest.
Geschw.	25 mm/s	Legt die Druckgeschwindigkeit für EKG-Kurven fest.
12-Kanal-Format	3x4	Legt das Kurvenformat für den 12-Kanal-EKG-Analysebericht fest. Beispiel: 3x4+1 : EKG-Kurven werden in 3 Zeilen und 4 Spalten, gefolgt von der Rhythmusableitungskurve, angezeigt.
Rhythmus-Kanal 1	II	<ul style="list-style-type: none"> Legt die Rhythmus-Ableitung fest, wenn 12-Kanal-Format auf 3x4+1 eingestellt ist. Legt die Rhythmusableitung für manuelle Messungen und Rhythmusmessungen fest.
Rhythmus-Kanal 2	V2	
Rhythmus-Kanal 3	V5	
Sequenzformat	Sequenziell	Legt die Druckmethode für EKG-Kurven fest. <ul style="list-style-type: none"> Simultan: Die EKG-Kurven werden gleichzeitig ausgedruckt. Sequenziell: Die in 3 Zeilen und 4 Spalten mit 2,5 Sekunden an EKG-Daten in jeder Spalte dargestellten EKG-Kurven werden gleichzeitig ausgedruckt.

12.6 Starten einer 12-Kanal-EKG-Messung

Die Analyse eines 12-Kanal-Ruhe-EKG ermöglicht drei Arten von Messungen: automatische Messung, manuelle Messung und Rhythmusmessung.

12.6.1 Automatische Messung

Die automatische Messung erfasst und analysiert automatisch 10 Sekunden an EKG-Daten.

Zum Starten einer automatischen Messung gehen Sie wie folgt vor:

- Ändern Sie die für die automatische Messung relevanten Einstellungen. Weitere Informationen finden Sie unter [12.5 Ändern der Einstellungen für 12-Kanal-EKG](#).
- Wählen Sie unter dem Fenster „12-Kanal-EKG“ **Analyse**, und warten Sie auf die Ergebnisse der automatischen Diagnose.
 - Sollten Verbindungsprobleme auftreten, ergreifen Sie entsprechende Abhilfemaßnahmen. Weitere Informationen finden Sie unter [12.6.4 Aktionen beim Auftreten von „Ableitung ab“](#).

- ◆ Sollten die Patienteninformationen unvollständig sein, wird das Menü **Patienten-Demograph** angezeigt. Wenn Sie **Nicht mehr erinnern** aktivieren, wird das Menü **Patienten-Demograph** bei den nächsten Messungen nicht mehr angezeigt. Die Einstellung des Schalters **Patienteninfo Eingabeaufforderung** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter [22.7.5 Menü „12-Kanal-Setup“](#).
- 3. Nach der Erfassung von 10 Sekunden an EKG-Daten wird automatisch der Analysebericht zum 12-Kanal-EKG ausgedruckt. Sie können festlegen, ob 10 Sekunden eines 12-Kanal-EKG aufgezeichnet werden sollen, bevor die automatische Messung gestartet wird. Die Einstellung des Schalters **Vorerfassung** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter [22.7.5 Menü „12-Kanal-Setup“](#).

Bei laufender Messung können Sie die Messung jederzeit durch Auswählen von **Stopp** unter dem Fenster „12-Kanal-EKG“ unterbrechen.

Die automatische erweiterte Messung ist standardmäßig deaktiviert. Wenn diese Option aktiviert ist, wird automatisch eine Rhythmusmessung gestartet, wenn am Ende der automatischen Messung einer der kritischen Werte „Extreme Tachykardie“, „Extreme Bradykardie“ oder „Signifikante Arrhythmie“ erkannt wird. Die Einstellung des Schalters **Erweiterte Aufzeichnung** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter [22.7.5 Menü „12-Kanal-Setup“](#).

HINWEIS

-
- Überprüfen Sie vor Beginn der automatischen Messung des 12-Kanal-EKG, ob die Patienteninformationen korrekt sind.
-

12.6.2 Manuelle Messung

Bei der manuellen Messung werden kontinuierlich die Echtzeit-EKG-Kurven der ausgewählten Rhythmusableitungen aufgezeichnet. Bei der manuellen Messung wird nur ein Bericht ohne Mess- und Diagnoseergebnisse ausgedruckt. Dieser Bericht kann nicht gespeichert und auch nicht an andere Systeme übertragen werden.

Zum Starten einer manuellen Messung gehen Sie wie folgt vor:

1. Ändern Sie die für die manuelle Messung relevanten Einstellungen. Weitere Informationen finden Sie unter [12.5 Ändern der Einstellungen für 12-Kanal-EKG](#).
2. Wählen Sie **Manuell**. Sollten Verbindungsprobleme auftreten, ergreifen Sie entsprechende Abhilfemaßnahmen. Weitere Informationen finden Sie unter [12.6.4 Aktionen beim Auftreten von „Ableitung ab“](#).
3. Wählen Sie unter dem Fenster „12-Kanal-EKG“ **Stopp**. Die Messung stoppt, und die 12-Kanal-EKG-Kurven werden automatisch ausgedruckt.

12.6.3 Rhythmusmessung

Bei der Rhythmusmessung werden 60 Sekunden lang EKG-Daten der Rhythmusableitung erfasst und ausgedruckt. Bei der Rhythmusmessung wird nur ein Bericht ohne Mess- und Diagnoseergebnisse ausgedruckt. Dieser Bericht kann nicht gespeichert und auch nicht an andere Systeme übertragen werden.

Zum Starten einer Rhythmusmessung gehen Sie wie folgt vor:

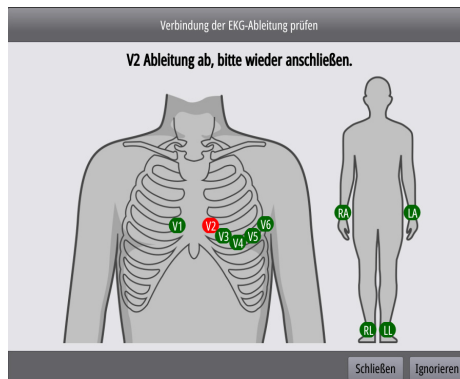
1. Ändern Sie die für die Rhythmusmessung relevanten Einstellungen. Weitere Informationen finden Sie unter [12.5 Ändern der Einstellungen für 12-Kanal-EKG](#).
2. Wählen Sie **Rhythmus**. Ein Countdown wird für die Kurvenaufzeichnung angezeigt. Sollten Verbindungsprobleme auftreten, ergreifen Sie entsprechende Abhilfemaßnahmen. Weitere Informationen finden Sie unter [12.6.4 Aktionen beim Auftreten von „Ableitung ab“](#).
3. Nach der Aufzeichnung von 60 Sekunden an EKG-Daten stoppt die Messung, und die Rhythmuskurven werden automatisch ausgedruckt.

Bei laufender Messung können Sie die Messung jederzeit durch Auswählen von **Stopp** unter dem Fenster „12-Kanal-EKG“ unterbrechen.

12.6.4 Aktionen beim Auftreten von „Ableitung ab“

Sollten Elektroden abfallen oder ein Ableitungskabel nicht ordnungsgemäß mit seiner Elektrode verbunden sein oder sich das Patientenkabel vom System lösen, wird das Fenster **Verbindung der EKG-Ableitung prüfen** angezeigt. In diesem Fall müssen Sie überprüfen, ob alle Elektroden ordnungsgemäß am Patienten angebracht sind, ob die Elektrodenkabel ordnungsgemäß an den Elektroden angeschlossen sind und ob das Patientenkabel ordnungsgemäß am System angeschlossen ist.

- Wenn eine der Extremitätenelektroden gelöst ist, wird die Meldung „**Ableitung XX (RA/R, LA/L, RL/N, LL/F) ab, bitte wieder anschließen.**“ angezeigt. Beheben Sie den Verbindungsfehler gemäß den Anweisungen, und starten Sie anschließend die Messung neu.
- Wenn eine der Brustwandelektroden gelöst ist, wird die Meldung „**Ableitung XX (V1 bis V6/C1 bis C6) ab, bitte wieder anschließen.**“ angezeigt. Sie können durch Wählen von **Ignorieren** die Messung fortsetzen oder den Verbindungsfehler gemäß den Anweisungen beheben und dann die Messung neu starten.

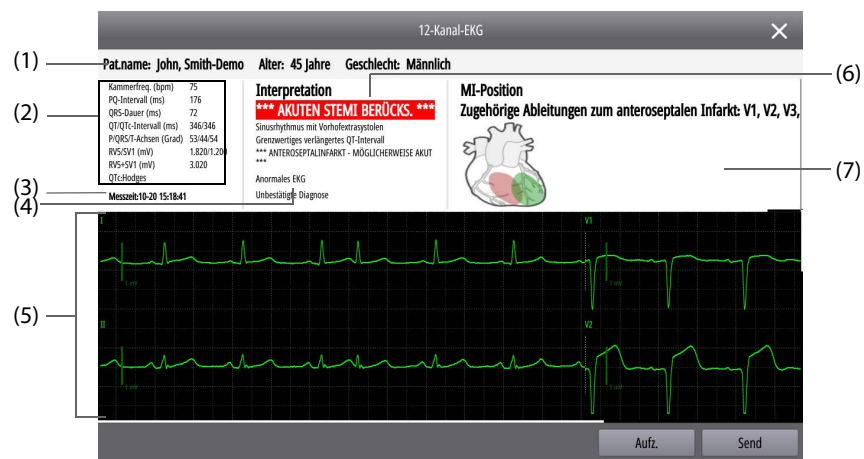


12.7 Analysebericht zum 12-Kanal-EKG

Nach Abschluss der automatischen 12-Kanal-EKG-Messung wird automatisch das Fenster **12-Kanal-EKG** angezeigt. Gleichzeitig wird automatisch ein Analysebericht zum 12-Kanal-EKG gespeichert und ein Ereignis „12-Kanal-EKG-Analyse“ generiert.

12.7.1 Anzeigen des Analyseberichts zum 12-Kanal-EKG

Die folgende Abbildung zeigt den Analysebericht zum 12-Kanal-EKG.



- (1) Patientendaten: Patientenname, Alter, Geschlecht.
- (2) Messungen: beinhaltet Herzfrequenz, PQ-Intervall, QRS-Dauer, QT/QTc-Intervall, P/QRS/T-Achsen und QTc-Formel.
- (3) Analysezeit
- (4) Diagnoseergebnisse
- (5) 12-Kanal-EKG-Kurven

- (6) Kritische Werte: umfasst „Akuten STEMI in Betracht ziehen“, „Akuter MI/akute Ischämie“, „Extreme Tachykardie“, „Extreme Bradykardie“, „Signifikante Arrhythmie“.
- (7) Darstellung der Position eines Myokardinfarkts (MI): grafische Darstellung der MI-Position. Außerdem wird angegeben, ob es sich um einen inferioren Infarkt, Lateralinfarkt, anteroseptaler Infarkt, anterioren Infarkt, septalen Infarkt, anterolateralen Infarkt oder extensiven Infarkt handelt.

12.7.2 Reviewen des Analyseberichts zum 12-Kanal-EKG

Zum Überprüfen des Analyseberichts zum 12-Kanal-EKG wählen Sie **Trend** unter dem Fenster „12-Kanal-EKG“. Weitere Informationen finden Sie unter *18.9 Reviewen von Analysen „12-Kanal-Ruhe-EKG“*.

12.7.3 Übertragen des Analyseberichts zum 12-Kanal-EKG

Einen Analysebericht zum 12-Kanal-EKG können Sie an ein CMS oder an einen FTP-Server übertragen. Wählen Sie dazu nach Abschluss der automatischen 12-Kanal-EKG-Messung im Fenster **12-Kanal-EKG** die Option **Send**, und nehmen Sie die folgenden Einstellungen vor:

- **Zentralstation:** überträgt den 12-Kanal-EKG-Analysebericht an das ausgewählte CMS. Beim Auswählen von **Ben.def.** müssen Sie die IP-Adresse des gewünschten CMS manuell eingeben. Ausführliche Informationen zum Herstellen der Verbindung zu einem CMS finden Sie unter *21.5 Herstellen der Verbindung zum CMS*.
- **FTP:** überträgt den 12-Kanal-EKG-Analysebericht an den ausgewählten FTP-Server. Beim Auswählen von **Ben.def.** müssen Sie die IP-Adresse des gewünschten FTP-Servers manuell eingeben. Ausführliche Informationen zum Herstellen der Verbindung zu einem FTP-Server finden Sie unter *21.8 Übertragen von Daten über das FTP-Protokoll*.

Ein Analysebericht zum 12-Kanal-EKG wird standardmäßig im Format „XML“ an ein CMS übertragen. Die Einstellung von **EKG-Bericht** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter *22.7.5 Menü „12-Kanal-Setup“*.

12.7.4 Drucken des Analyseberichts zum 12-Kanal-EKG

Nach dem Wählen von **Analyse** im Messmodus „Auto“ wird der Analysebericht zum 12-Kanal-EKG automatisch ausgedruckt. Die Einstellung des Schalters **Autom. Aufz.** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter *22.7.5 Menü „12-Kanal-Setup“*.

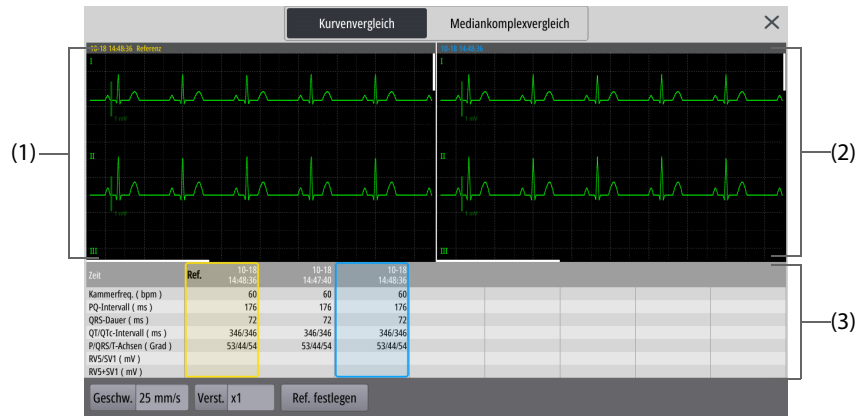
Nach Abschluss der automatischen Messung des 12-Kanal-EKG können Sie die Option **Aufz.** im Fenster **12-Kanal-EKG** auswählen, um den Analysebericht zum 12-Kanal-EKG manuell auszudrucken.

12.7.5 Vergleichen von Analyseberichten zu 12-Kanal-EKGs

Wenn mehrere 12-Kanal-EKG-Analyseberichte gespeichert sind, können Sie zwei Berichte zum Vergleich auswählen. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie unter dem Fenster „12-Kanal-EKG“ **Vergleich**.
2. Wählen Sie im Bereich für frühere Berichte den gewünschten Bericht aus, und wählen Sie **Ref. festlegen**. Dadurch wird dieser Bericht als Referenzbericht festgelegt.
3. Wählen Sie im Bereich für frühere Berichte den Bericht aus, den Sie mit dem Referenzbericht vergleichen möchten.
4. Wählen Sie **Geschw.** und **Verst.**, um die Anzeige für den Kurvenvergleich einzustellen.
5. Wählen Sie die Registerkarte **Mediankomplexvergleich**, um den Vergleich der Mediankomplexe anzuzeigen.

Die folgende Abbildung zeigt einen Vergleich der Kurven in Analyseberichten zu 12-Kanal-EKGs.



- (1) Bereich für Referenzkurven: zeigt 12-Kanal-EKG-Kurven eines Referenzberichts an. Der Referenzbericht ist oben links mit „Referenz“ und der Uhrzeit der Messung in Gelb benannt.
- (2) Bereich für Vergleichskurven: zeigt 12-Kanal-EKG-Kurven eines zu vergleichenden Berichts an. Die Uhrzeit der Messung ist Blau angegeben.
- (3) Bereich für frühere Berichte: zeigt die Uhrzeit der Messung und die Ergebnisse aller gespeicherten Berichte an. Der Referenzbericht ist durch „Ref.“ mit gelber Umrandung und der Vergleichsbericht durch eine blaue Umrandung gekennzeichnet.

12.8 Schließen des Fensters für 12-Kanal-EKG

Zum Schließen des Fensters für 12-Kanal-EKG wählen Sie unter dem Fenster „12-Kanal-EKG“ **12-K. beenden**.

13 Überwachen der Atmung (Resp)

13.1 Einführung zu Resp

Die Respirationsimpedanz wird über dem Thorax gemessen. Wenn ein Patient atmet oder beatmet wird, ändert sich das Luftvolumen in der Lunge, wodurch sich die Impedanz zwischen den Elektroden ändert. Anhand dieser Impedanzänderungen wird die Atemfrequenz (AF) berechnet, und auf dem Bildschirm wird eine Respirationskurve angezeigt.

Die Überwachung der Atmung kann bei Erwachsenen, Kindern und Neugeborenen vorgenommen werden.

13.2 Sicherheitshinweise zur Atemfrequenzmessung

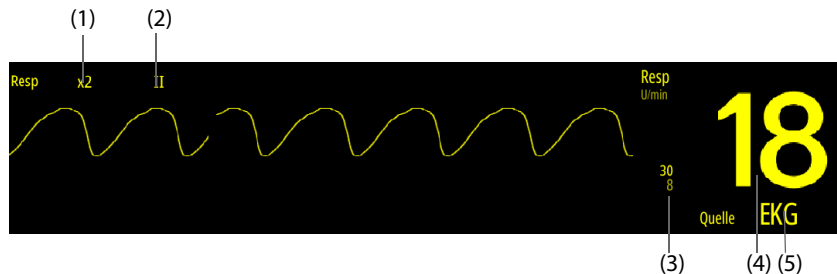
WARNUNG

- Verwenden Sie beim Überwachen der Atmung des Patienten keine für Elektrochirurgie vorgesehenen EKG-Kabel.
- Wenn im manuellen Erkennungsmodus die Erkennungsgrenze für die Atmung nicht korrekt eingestellt ist, kann das System u. U. keine Apnoe-Zustände erkennen. Je niedriger die Erkennungsgrenze eingestellt ist, desto stärker erfasst das System Herzaktivitäten und interpretiert diese fälschlicherweise als Atmung. Dadurch bleibt eine Apnoe möglicherweise unerkannt.
- Mit der Messung der Respiration kann die Ursache für Apnoe-Zustände nicht ermittelt werden. Es wird lediglich ein Alarm ausgelöst, wenn nach dem letzten Atemzug innerhalb einer festgelegten Zeitspanne kein weiterer Atemzug festgestellt wird. Die Atmungsüberwachung kann daher nicht zur Diagnose herangezogen werden.
- Bei Betrieb unter Bedingungen gemäß EMV-Norm IEC 60601-1-2 (Störfestigkeit 3 V/m) können bei einer Feldstärke über 3 V/m bei verschiedenen Frequenzen fehlerhafte Messungen auftreten. Daher wird empfohlen, Geräte, von denen elektromagnetische Strahlung ausgeht, nicht in unmittelbarer Nähe der Respirationsmesseinheit zu betreiben.
- Eine Respirationsmessung mithilfe des Impedanzverfahrens kann Auswirkungen auf die Frequenz eines nach dem Atemminutenvolumen-Prinzip frequenzadaptiven Herzschrittmachers haben. Deaktivieren Sie die Frequenzadaption des Schrittmachers, oder deaktivieren Sie die Respirationsmessung mithilfe des Impedanzverfahrens am System.
- Stellen Sie bei Verwendung eines elektrochirurgischen Geräts (ESU) sicher, dass dessen Rückführungselektrode ordnungsgemäßen Kontakt zum Patienten hat, um beim Patienten Verbrennungen an den Messstellen zu vermeiden. Stellen Sie außerdem sicher, dass sich die Rückführungselektrode des elektrochirurgischen Geräts in der Nähe des Operationsbereichs befindet.

VORSICHT

- Bei sehr aktiven Patienten ist die Atmungsüberwachung nicht angezeigt, da Falschalarme die Folge wären.

13.3 Resp-Anzeige



- (1) Verstärkung der Resp-Kurve (2) Bezeichnung der Resp-Ableitung (3) Alarmgrenzen
(4) Atemfrequenz (AF) (5) AF-Quelle

HINWEIS

- Bei Verwendung von für die Elektrochirurgie vorgesehenen EKG-Kabeln wird im Bereich für die Resp-Kurve die Meldung „Ableitungen prüfen“ angezeigt. Tauschen Sie die EKG-Kabel ggf. aus.

13.4 Vorbereiten der Resp-Überwachung

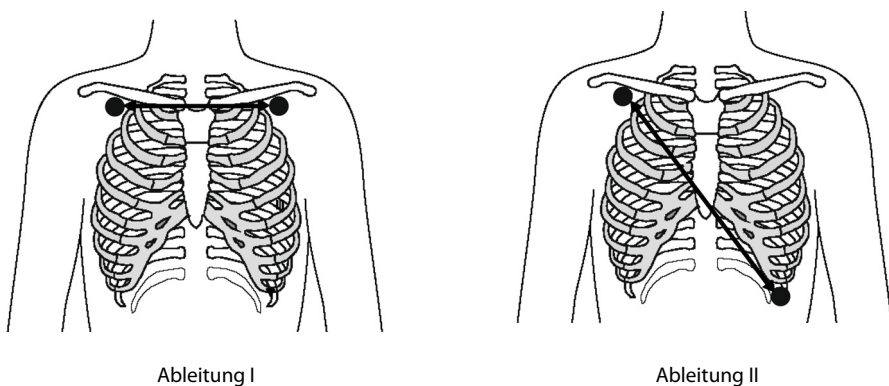
13.4.1 Vorbereiten des Patienten auf das Anlegen der Elektroden

Vor Beginn einer Resp-Überwachung muss die Haut entsprechend vorbereitet werden. Weitere Informationen finden Sie unter 11.4.1 *Vorbereiten des Patienten auf das Anlegen der Elektroden*.

13.4.2 Platzieren der Elektroden

Die Respirationsmessung erfolgt bei herkömmlicher Platzierung der EKG-Elektroden. Daher können verschiedene EKG-Kabel verwendet werden. Da das Respirationssignal zwischen zwei EKG-Elektroden gemessen wird, sollten bei Anwendung einer Standard-Elektrodenplatzierung die Elektroden RA und LA der EKG-Ableitung I bzw. RA und LL der EKG-Ableitung II gewählt werden.

Weitere Informationen finden Sie unter 11.4.4 *Platzieren von EKG-Elektroden*.



VORSICHT

- Um kardiovaskuläre Artefakte zu reduzieren, legen Sie die Elektroden zur Atemüberwachung so an, dass die Linie zwischen den Elektroden für die Atmungsüberwachung nicht im Bereich der Leber und der Herzkammern verläuft. Dies ist besonders wichtig bei Neugeborenen.
- Zur Optimierung der Atmungskurve platzieren Sie die Elektroden horizontal am rechten Arm (RA) und am linken Arm (LA), wenn Sie die Atmung mit der EKG-Ableitung I überwachen; platzieren Sie die Elektroden diagonal am rechten Arm (RA) und am linken Bein (LL), wenn Sie die Atmung mit der EKG-Ableitung II überwachen.

- Um die Atmungskurve für Patienten zu optimieren, die hauptsächlich abdominal atmen, legen Sie die LL-Elektrode am Punkt der maximalen Abdomenexpansion am linken Abdomen an.
 - Um bei Patienten mit einer seitlichen Brustkorbdehnung (vorwiegend Neugeborene) einen Unterdruck im Thorax zu vermeiden und Atmungskurven zu optimieren, legen Sie die Elektroden im Bereich der rechten Axillarlinie und im linken, lateralen Brustbereich an den Stellen der maximalen Atmungsbewegung an.
 - Kontrollieren Sie die Anlegungsorte der Elektroden in regelmäßigen Abständen, um eine gute Hautqualität zu gewährleisten. Ändert sich die Hautqualität, wechseln Sie die Elektroden aus oder ändern Sie die Anlegungsstelle.
-

HINWEIS

- Lagern Sie Elektroden bei Raumtemperatur. Öffnen Sie Elektrodenpackungen erst unmittelbar vor der Verwendung.
 - Achten Sie darauf, dass die Elektrodenpackungen intakt sind und das Ablaufdatum nicht überschritten ist. Achten Sie darauf, dass das Gel der Elektroden feucht ist.
-

13.5 Ändern von Einstellungen zur Resp-Überwachung

13.5.1 Einstellen der Eigenschaften für Resp-Alarme

Zum Einstellen der Eigenschaften für Resp-Alarme gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für Resp, um das Menü **Resp** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Alarm**.
3. Stellen Sie die Alarm-Eigenschaften wie gewünscht ein.

HINWEIS

- Sie können den Apnoe-Alarm nur ausschalten, wenn Apnoe-Alarm Aus aktiviert ist. Weitere Informationen finden Sie unter **10.4.7 Einstellen des Schalters „Apnoe-Alarm aus“**.
-

13.5.2 Einstellen der AF-Quelle

Zum Einstellen der AF-Quelle gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für Resp, um das Menü **Resp** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **AF-Quelle** fest.

Wenn **AF-Quelle** auf **Auto** eingestellt ist, wird die AF-Quelle automatisch entsprechend der Priorität ausgewählt. **AF-Quelle** hat erste Priorität, dann folgen **CO2** und dann **EKG**. Sollte die derzeitige AF-Quelle nicht mehr verfügbar sein, wird **AF-Quelle** automatisch auf **Auto** umgeschaltet.

13.5.3 Wählen der Ableitung für die Atmungsüberwachung

Zum Einstellen der Atmungsableitung gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für Resp, um das Menü **Resp** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **Resp-Ableit.** fest.

Wenn nach Auswählen der Resp-Ableitung keine optimale Resp-Kurve oder zweifelhafte Resp-Werte erzielt werden, müssen Sie möglicherweise die Elektrodenplatzierung korrigieren.

13.5.4 Einstellen der Amplitude der Resp-Kurve

Zum Einstellen der Amplitude der Resp-Kurve gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für Resp, um das Menü **Resp** zu öffnen.

2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **Verst.** fest.

13.5.5 Einstellen der Geschwindigkeit der Resp-Kurve

Zum Einstellen der Geschwindigkeit der Resp-Kurve gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für Resp, um das Menü **Resp** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **Geschw.** fest.

13.5.6 Starten der automatischen Erkennung für den Schwellwert der Atmungskurve

Sie können die automatische Erkennung für die Detektionsgrenze, also den Grenzwert, der Atemkurve starten. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für Resp, um das Menü **Resp** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Schalten Sie **Autom. Grenzwerterkennung** auf „Ein“.

Wenn nach dem Einschalten von **Autom. Grenzwerterkennung** das EKG bei laufender Überwachung der Atmung ausgeschaltet wird, kann das System EKG und AF nicht vergleichen, um kardiovaskuläre Artefakte zu erkennen. Um zu vermeiden, dass kardiovaskuläre Artefakte als Atmung interpretiert werden, wird der Grenzwert für die Atmung automatisch höher eingestellt.

13.5.7 Manuelles Anpassen des Grenzwerts der Resp-Kurve

In den folgenden Situationen wird empfohlen, den Grenzwert für die Resp-Kurve manuell anzupassen:

- Der Patient erhält eine intermittierende maschinelle Beatmung.
- Die Atmung des Patienten ist schwach.
- Die AF des Patienten liegt nahe der HF.

Zum manuellen Anpassen des Grenzwerts der Resp-Kurve auf das erforderliche Level gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für Resp, um das Menü **Resp** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Grenzwert**.
3. Schalten Sie **Autom. Grenzwerterkennung** aus.
4. Wählen Sie oder unter **Obere Linie** und **Untere Linie**, um den Schwellwert der Resp-Kurve festzulegen.

Nachdem Sie den Grenzwert der Resp-Kurve eingestellt haben, wird der Grenzwert nicht mehr automatisch an verschiedene Atemtiefen angepasst. Denken Sie immer daran, die Erkennungsgrenzen zu ändern, sollte sich die Atemtiefe ändern.

Bei der manuellen Anpassung des Grenzwerts der Resp-Kurve können kardiovaskuläre Artefakte in bestimmten Situationen fälschlicherweise als Atmung interpretiert werden. Dies führt zu einer höheren Atemfrequenz oder unerkannter Apnoe. Wenn Sie vermuten, dass das AF-Messergebnis dafür verantwortlich ist, passen Sie den Grenzwert der Resp-Kurve an, um die Erkennungsgrenze zu erhöhen. Wenn Sie den Grenzwert nicht anpassen können, weil die Resp-Kurve zu klein ist, erwägen Sie die Optimierung der Elektrodenplatzierung.

13.6 Problembehebung zu Resp

Wenn diese Probleme bei der Verwendung des Systems oder seines Zubehörs auftreten, schauen Sie in der Tabelle unter *D Alarmmeldungen* nach, bevor Sie eine Serviceanfrage stellen. Falls das Problem weiterbesteht, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.

14 Überwachen der Sauerstoffsättigung mittels Pulsoxymetrie (SpO_2)

14.1 Einführung zu SpO_2

Die Überwachung der Sauerstoffsättigung mittels Pulsoxymetrie (SpO_2) ist eine nichtinvasive Methode zur Messung des oxygenierten Hämoglobins und der Pulsfrequenz, bei der die Absorption von Licht einer bestimmten Wellenlänge gemessen wird. Das auf der Emittorseite der Sonde generierte Licht wird teilweise absorbiert, wenn es das überwachte Gewebe durchdringt. Die durchgelassene Lichtmenge wird auf der Detektorseite der Sonde nachgewiesen. Bei der Untersuchung des pulsierenden Teils des Lichtsignals wird die durch das Hämoglobin absorbierte Lichtmenge gemessen, und die arterielle Sauerstoffsättigung kann berechnet werden. Das System ist für die Darstellung der funktionellen Sauerstoffsättigung kalibriert.

Die SpO_2 -Überwachung kann bei Erwachsenen, Kindern und Neugeborenen vorgenommen werden.

Die folgenden Typen von SpO_2 können konfiguriert werden:

- Mindray SpO_2 : Der Anschluss ist blau, und am System ist kein Logo angebracht.
- Nellcor SpO_2 : Der Anschluss ist grau, und am System ist das Nellcor-Logo angebracht.
- Masimo SpO_2 : Der Anschluss ist lila, und am System ist das Masimo SET-Logo angebracht.

HINWEIS

- **SpO_2 -Verlängerungskabel müssen mit dem jeweiligen SpO_2 -Anschluss kompatibel sein. Z. B. kann das Mindray SpO_2 -Verlängerungskabel nur an den Anschluss für Mindray- SpO_2 angeschlossen werden.**
- **Prüfen der Messgenauigkeit: Die Genauigkeit der SpO_2 -Messung wurde in Studien mit Beispielreferenzwerten des Arterienbluts überprüft, die mit einem CO-Oximeter gemessen wurden. Pulsoxymeter-Messungen sind statistisch verteilt, und ungefähr zwei Drittel der Messungen entsprechen erwartungsgemäß der festgelegten Genauigkeit im Vergleich zu den mit CO-Oximetern durchgeföhrten Messungen.**
- **Zum Feststellen der Pulsfrequenzgenauigkeit kann ein Funktionstester oder ein SpO_2 -Simulator verwendet werden.**
- **Zum Beurteilen der SpO_2 -Genauigkeit kann kein Funktionstester oder SpO_2 -Simulator verwendet werden.**

14.2 Sicherheitshinweise zu SpO_2

WARNUNG

- **Wenn der Patient einen Trend in Richtung Sauerstoffmangel hat, müssen Blutproben mithilfe eines CO-Oximeters im Labor analysiert werden, um den Zustand des Patienten vollständig zu erfassen.**
- **Verwenden Sie das System oder die SpO_2 -Sensoren nicht während eines MRT-Scans oder in einer MRT-Umgebung. Ein induzierter Strom birgt für den Patienten die Gefahr von Verbrennungen. Das System kann das MRT-Bild stören, und das MRT-Gerät kann die Genauigkeit der SpO_2 -Messungen beeinträchtigen.**
- **Eine anhaltende kontinuierliche Überwachung führt zu einem erhöhten Risiko unerwünschter Hautveränderungen, wie z. B. Irritationen, Rötung, Blasenbildung oder Verbrennungen. Prüfen Sie die Stelle, wo der Sensor angebracht ist, alle zwei Stunden und verschieben Sie den Sensor, wenn sich die Haut verändert hat. Ändern Sie die Anwendungsstelle alle vier Stunden. Bei Neugeborenen oder Patienten mit schlechter Blutversorgung der peripheren Bereiche oder empfindlicher Haut sollten Sie die Anbringstelle des Sensors häufiger überprüfen.**
- **Das Festlegen der Alarmgrenzen auf extreme Werte kann dazu führen, dass das Alarmsystem unwirksam wird. So kann z. B. ein hoher Sauerstoffgehalt ein Frühgeborenes für retrozentrale Fibroplasie prädisponieren. Das Einstellen der Obergrenze für SpO_2 -Alarm auf 100 % entspricht dem Ausschalten des SpO_2 -Alarms.**

- **Stellen Sie Geräte und Zubehör so auf, dass sie nicht herabstürzen und den Patienten treffen könnten.**
 - **Starten und betreiben Sie das Gerät erst, nachdem das Setup auf Richtigkeit überprüft wurde.**
 - **Verlegen Sie die Patientenkabel nicht in einem engen Wickel, undwickeln Sie Patientenkabel nicht um das System. Andernfalls könnte das Patientenkabel beschädigt werden.**
 - **Wenn der Sensor zu fest angebracht ist, weil die Anwendungsstelle zu großflächig oder aufgrund eines Ödems angeschwollen ist, kann der übermäßige Druck distal der Anwendungsstelle zu einer venösen Stauung und damit zu einem interstitiellen Ödem und einer Gewebeischämie führen.**
 - **Patienten, die sich einer photodynamischen Therapie unterziehen, reagieren möglicherweise empfindlich auf Lichtquellen. Um Störungen der photodynamischen Therapie möglichst gering zu halten, darf die Pulsoxymetrie nur unter strenger klinischer Überwachung und für kurze Zeiträume angewendet werden.**
 - **SpO₂ wird empirisch bei gesunden erwachsenen Probanden mit einem normalen Gehalt an Carboxyhämoglobin (COHb) und Methämoglobin (MetHb) kalibriert.**
 - **Zum Schutz vor Stromschlägen entfernen Sie immer den Sensor, und trennen Sie das Pulsoxymeter vollständig, bevor Sie den Patienten baden.**
 - **Die Pulsoxymetrie-Funktion des Systems darf nicht zur Apnoe-Überwachung verwendet werden.**
 - **Die Pulsoxymetrie-Funktion des Systems darf nicht für die Arrhythmie-Analyse verwendet werden.**
-

VORSICHT

- **Wenn das System eine Meldung „Schlechte Signalqualität SpO₂“ anzeigt, wechseln Sie die Anwendungsstelle oder den Sensor und/oder das Patientenkabel. Diese Meldungen können darauf hinweisen, dass die Nutzungszeit von Patientenkabel oder Sensor für die Patientenüberwachung abgelaufen ist.**
 - **Wenn während der Überwachung eines nachfolgenden Patienten auch nach Ausführung der in diesem Handbuch aufgeführten Schritte zur Fehlerbehebung beständig eine der Meldungen „SpO₂-Sensor aus“, „Kein SpO₂-Sensor“ oder „Schlechte Signalqualität SpO₂“ angezeigt wird, ersetzen Sie das Kabel bzw. den Sensor.**
 - **Die Schwankungen der Messungen können tief greifend sein und durch die Probenahmetechnik sowie die physiologischen Bedingungen des Patienten beeinflusst werden. Alle Ergebnisse, die eine Inkonsistenz mit dem klinischen Status des Patienten aufweisen, sollten wiederholt und/oder durch zusätzliche Testdaten ergänzt werden. Blutproben sollten vor der klinischen Entscheidung mithilfe von Laborinstrumenten analysiert werden, um den Zustand des Patienten vollständig zu verstehen.**
 - **Positionieren Sie das Pulsoxymeter nicht so, dass der Patient Bedienhandlungen vornehmen kann.**
 - **Achten Sie bei Nutzung der Pulsoxymetrie während einer Ganzkörperbestrahlung darauf, dass der Sensor nicht ins Bestrahlungsfeld gelangt. Wird der Sensor der Bestrahlung ausgesetzt, kann das die Messwerte verfälschen, oder das Gerät zeigt während der Dauer der aktiven Bestrahlung „null“ an.**
-

HINWEIS

- **Weitere spezifische Informationen über die mit dem Gerät kompatiblen Masimo Sensoren, einschließlich Informationen zu Parameter-/Messverhalten bei Bewegung und schwacher Perfusion, finden Sie in der Gebrauchsanleitung zum Sensor.**
 - **Masimo Kabel und Sensoren sind mit X-Cal™ Technologie zur Minimierung der Gefahr ungenauer Messwerte und unerwartetem Verlust der Patientenüberwachung ausgestattet. Genaue Angaben zu den Nutzungszeiten für die Patientenüberwachung finden Sie in der Gebrauchsanleitung zum Kabel bzw. Sensor.**
-

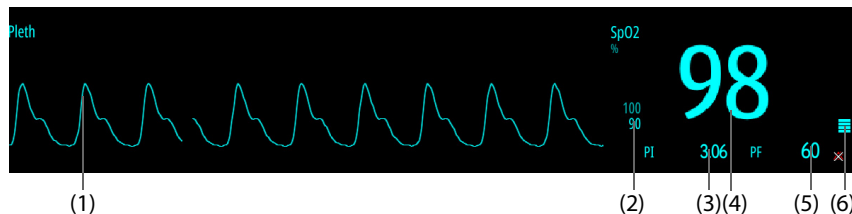
14.3 Einschränkungen bei der SpO₂-Messung

Die folgenden Faktoren können die SpO₂-Messgenauigkeit beeinflussen:

- **Physiologische Konditionen beim Patienten:**
 - ◆ Herzstillstand
 - ◆ Hypotonie

- ◆ Dunkel pigmentierte Haut
 - ◆ Schock
 - ◆ Schwere Vasokonstriktion
 - ◆ Hypothermie
 - ◆ Schwere Anämie
 - ◆ Ventrikelseptumdefekt (VSD)
 - ◆ Venenpuls
 - ◆ Schlechte Durchblutung
 - ◆ Dysfunktionales Hämoglobin, z. B. Carboxyhämoglobin (COHb) und Methämoglobin (MetHb)
 - ◆ Erhöhte Bilirubinwerte
 - ◆ Vasospasmus wie Raynaud-Syndrom und periphere Gefäßerkrankung
 - ◆ Hämoglobinopathien und Störungen der Synthese wie Thalassämien, Hb s, Hb c, Sichelzellen usw.
 - ◆ Hypokapnische oder hyperkapnische Zustände
 - ◆ Muttermal(e), Tätowierungen, Hautverfärbungen, Feuchtigkeit auf der Haut, verformte oder ungewöhnlich geformte Finger usw.
- Störende Substanzen:
- ◆ Intravaskuläre Farbstoffe (z. B. Indocyaningrün, Methylenblau, Indigokarmin usw.)
 - ◆ Farbstoffe am Messpunkt, z. B. Nagellack
- Umgebungsbedingungen:
- ◆ Übermäßig starkes Umgebungslicht
 - ◆ Elektrochirurgische Geräte
 - ◆ Defibrillation (kann für einen kurzen Zeitraum zu ungenauen Messwerten führen)
 - ◆ Starke Bewegungen des Patienten/Sensors
 - ◆ Elektromagnetische Felder
 - ◆ Arterienkatheter und intra-aortischer Ballon
- Sonstige
- ◆ Ungeeignete Positionierung des SpO₂-Sensors bzw. Verwendung eines inkorrekten SpO₂-Sensors
 - ◆ Manschette oder Gerät zur arteriellen Blutdruckmessung an derselben Extremität wie der SpO₂-Sensor.

14.4 SpO₂-Anzeige



- (1) Pleth-Kurve (Pleth): zeigt die Blutpulsation an der Messstelle an. Die Kurve ist nicht normalisiert.
- (2) Alarmgrenzen
- (3) Perfusionsindex (PI) (bei Mindray SpO₂ und Masimo SpO₂): gibt den Prozentsatz des pulsierenden Signals im Verhältnis zum nicht pulsierenden Signal an. Der PI ist ein Indikator für die Pulsstärke. Sie können den PI auch zur Bewertung der SpO₂-Signalstärke verwenden:
 - ◆ Über 1 ist optimal
 - ◆ Zwischen 0,3 und 1 ist akzeptabel
 - ◆ Unter 0,3 weist auf eine schwache Durchblutung hin. Positionieren Sie den SpO₂-Sensor neu, oder suchen Sie eine geeignete Stelle. Wenn die niedrige Perfusion weiterhin besteht, wählen Sie wenn möglich eine andere Messmethode für die Sauerstoffsättigung.

- (4) Sauerstoffsättigung des arteriellen Bluts (SpO_2): gibt den prozentualen Anteil des oxygenierten Hämoglobins im Verhältnis zum Gesamthämoglobin an.
- (5) Pulsfrequenz: Gibt die Anzahl der Pulsationen pro Minute an.
- (6) Perfusionsanzeige: der pulsierende Teil des gemessenen Signals, hervorgerufen durch arterielle Pulsationen Je höher der Balken, desto besser ist Perfusionsqualität.

HINWEIS

- PI ist nur beim Mindray SpO_2 -Modul und beim Masimo SpO_2 -Modul verfügbar.
-

14.5 Vorbereiten der SpO_2 -Überwachung

Zur Vorbereitung der SpO_2 -Überwachung gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie einen entsprechenden Sensor in Übereinstimmung mit dem Modultyp, der Anwendungsstelle, der Patientenkategorie und dem Gewicht aus.
2. Reinigen Sie die Kontaktfläche des wiederverwendbaren Sensors.
3. Reinigen Sie die Messstelle, d. h. entfernen Sie zum Beispiel Nagellack.
4. Bringen Sie den Sensor entsprechend den Anleitungen in der Gebrauchsanweisung des Sensors am Patienten an.
5. Wählen Sie ein entsprechendes Verlängerungskabel für den Anschlusstyp aus, und schließen Sie das Kabel an den SpO_2 -Anschluss an.
6. Schließen Sie das Sensorkabel am Verlängerungskabel an.

VORSICHT

- Wählen Sie je nach Anwendungsstelle einen geeigneten SpO_2 -Sensor. Wenn der Sensor zu fest angebracht wird, kann dies die Durchblutung stark behindern und zu ungenauen Messungen führen. Eine lockere Anbringung kann dazu führen, dass die Messstelle Umgebungslicht ausgesetzt wird.
 - Bringen Sie den SpO_2 -Sensor nicht an derselben Extremität an, an der sich eine Blutdruckmanschette, ein Arterienkatheter oder ein intravaskulärer Schlauch befindet.
 - Vermeiden Sie bei der Überwachung des SpO_2 -Sensors bei hoher Umgebungstemperatur eine anhaltende Anwendung des SpO_2 -Sensors, um Verbrennungen an weniger gut durchbluteten Anwendungsstellen zu vermeiden.
-

14.6 Ändern von SpO_2 -Einstellungen

14.6.1 Ändern der Eigenschaften von SpO_2 -Alarmen

Zum Ändern der Eigenschaften von SpO_2 -Alarmen gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für SpO_2 , um das Menü **SpO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Alarm**.
3. Stellen Sie die Alarm-Eigenschaften wie gewünscht ein.

HINWEIS

- Sie können den Alarm „ SpO_2 -Entsättigung“ nur ausschalten, wenn „ SpO_2 -Entsätt. Alarm aus“ aktiviert ist. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.3 Menü Alarm-Setup.
-

14.6.2 Gleichzeitiges Überwachen von SpO₂ und NIBP

Bei gleichzeitigem Überwachen von SpO₂ und NIBP an derselben Extremität können Sie die Option **NIBP simultan** aktivieren, um den SpO₂-Alarmstatus zu sperren, bis die NIBP-Messung abgeschlossen ist. Wenn Sie **NIBP simultan** deaktivieren, kann eine niedrige Durchblutung infolge einer NIBP-Messung zu einem ungenauen SpO₂-Messergebnis und dies wiederum zu einem physiologischen Fehlalarm führen.

Zum Einstellen von **NIBP simultan** gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für SpO₂, um das Menü **SpO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Alarm**.
3. Legen Sie **NIBP simultan** fest.

14.6.3 Handhabung von Alarmen mit Nellcor Sat-Seconds

Bei einer traditionellen Alarmverwaltung werden zur Überwachung der Sauerstoffsättigung obere und untere Alarmgrenzen eingestellt. Bei Verletzung einer Alarmgrenze während der Überwachung wird sofort ein akustischer Alarm ausgelöst. Wenn der SpO₂ des Patienten nahe einer Alarmgrenze schwankt, ertönt bei jeder Verletzung der Grenze ein Alarmton. Ein derart häufiges Auftreten von Alarmen kann zu Verwirrungen führen. Die Alarmhandhabung „Sat-Seconds“ von Nellcor wird eingesetzt, um die Anzahl dieser störenden Alarme zu verringern.

Die Funktion „Sat-Seconds“ ist eine Funktion des SpO₂-Moduls von Nellcor, mit der die Wahrscheinlichkeit von Fehlalarmen infolge von Bewegungsartefakten verringert wird. Bei der Alarmhandhabung „Sat-Seconds“ werden die obere und die untere Alarmgrenze auf die gleiche Weise wie bei der traditionellen Alarmhandhabung eingerichtet. Ferner wird auch eine Sat-Seconds-Grenze eingestellt. Die Sat-Seconds-Grenze liefert die Häufigkeit, mit der die SpO₂-Sättigung außerhalb der eingestellten Grenzen liegen kann, bevor ein Alarm ertönt.

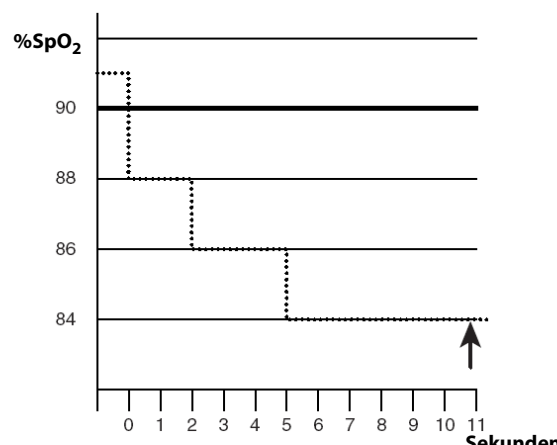
Folgende Berechnungsmethode liegt dabei zugrunde: Die Prozentpunkte der SpO₂-Sättigung, die außerhalb der Alarmgrenzen liegen, werden mit der Anzahl von Sekunden multipliziert, die sie außerhalb der Grenze bleibt. Dies kann durch folgende Gleichung ausgedrückt werden:

$$\text{Sat-Seconds} = \text{Punkte} \times \text{Sekunden}$$

Nur wenn die Grenze der „Sättigung in Sekunden“ erreicht wird, löst der Monitor einen Alarm „Sat-Seconds“ aus. Die Abbildung unten stellt beispielsweise die Alarmansprechzeit dar, wenn die Sat-Seconds-Grenze auf 50 und die untere SpO₂-Grenze auf 90 % eingestellt wird. Bei diesem Beispiel fällt die SpO₂-Sättigung auf 88 % (2 Punkte) und bleibt dort für 2 Sekunden. Dann fällt sie für 3 Sekunden auf einen Wert von 86 % (4 Punkte) und dann weiter für 6 Sekunden auf 84 % (6 Punkte). Die ermittelten Sat-Seconds sind:

% SpO ₂	Sekunden	Sat-Seconds
2x	2=	4
4x	3=	12
6x	6=	36
Summe Sat-Seconds		52

Nach ca. 10,9 Sekunden würde ein Sat-Seconds-Alarm ertönen, da die Sat-Seconds-Grenze von 50 überschritten sein würde.



Der Sättigungsgrad schwankt eher, als dass er über einen Zeitraum von einigen Sekunden konstant bleibt. Die SpO₂-Sättigung des Patienten über- bzw. unterschreitet häufig die Alarmgrenze und kehrt mehrere Mal in den normalen Bereich zurück. Während solch einer Schwankung integriert das System die Anzahl an SpO₂-Punkten, sowohl positive als auch negative, bis entweder die Grenze „Sat-Seconds“ erreicht ist oder der SpO₂-Wert des Patienten in den normalen Bereich zurückkehrt und dort bleibt.

HINWEIS

- **Der Alarm „SpO₂ tief“ oder „SpO₂ hoch“ wird angezeigt, wenn der SpO₂-Wert die Alarmgrenzen innerhalb einer Minute dreimal verletzt, auch wenn die Einstellung „Sat-Seconds“ nicht erreicht wird.**

14.6.4 Einstellen von SpO₂-Sat-Seconds (beim Nellcor SpO₂)

Zum Einstellen von Sat-Seconds gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für SpO₂, um das Menü **SpO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Alarm**.
3. Legen Sie **Sat-Seconds** fest.

14.6.5 Einstellen der SpO₂-Empfindlichkeit (beim Masimo SpO₂)

Bei Masimo SpO₂ stellen Sie **Empfindlichkeit** in Abhängigkeit von Signalqualität und Bewegung des Patienten ein.

Bei Patienten, bei denen eine geringe Beeinträchtigung von Blutfluss oder Perfusion vorliegt, wird die normale Empfindlichkeitseinstellung empfohlen. Die Einstellung ist ratsam für Versorgungsbereiche, in denen die Patienten regelmäßig überwacht werden, z. B. auf einer Intensivstation (ITS).

Die Empfindlichkeit „APOS“ (Adaptive Probe Off Detection, Adaptive Erkennung ‚Sonde ab‘) wird empfohlen, wenn die Wahrscheinlichkeit hoch ist, dass sich der Sensor löst. Diese Empfindlichkeit ist zudem der empfohlene Modus für Versorgungsbereiche, in denen die Patienten nicht durchgängig visuell überwacht werden. Dieser Modus sorgt für eine bessere Absicherung gegen falsche Messwerte zu Pulsfrequenz und arterieller Sauerstoffsättigung, wenn sich ein Sensor aufgrund übermäßiger Bewegungen versehentlich von einem Patienten löst.

Die maximale Empfindlichkeit wird bei Patienten mit schwachen Signalen (z. B. hohes Umgebungsrauschen und/oder Patient mit sehr schwacher Perfusion) und während einer Behandlung mit beständigem Arzt-Patienten-Kontakt wie in Einrichtungen mit höherem Überwachungsniveau empfohlen.

Zum Einstellen der SpO₂-Empfindlichkeit gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für SpO₂, um das Menü **SpO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **Empfindlichkeit** fest.

VORSICHT

- **Bei Auswahl der Einstellung „Maximal“ für die Empfindlichkeit könnte das Verhalten der Erkennung „Sensor ab“ beeinträchtigt sein. Wenn sich die Ausstattung und der Sensor vom Patienten lösen, besteht die Gefahr von falschen Messwerten aufgrund von Störgrößen der Umgebung wie Licht und Vibrationen.**

14.6.6 Aktivieren von FastSAT (beim Masimo SpO₂)

FastSAT ermöglicht eine schnelle Erfassung von Änderungen der arteriellen Sauerstoffsättigung. Das kann in Notfallsituationen erforderlich sein. Wenn FastSAT aktiviert ist, wertet der Mittelungsalgorithmus alle SpO₂-Werte aus und liefert einen gemittelten SpO₂-Wert. Ein solcher Wert ergibt eine bessere Aussage zur derzeitigen Sauerstoffsättigung.

Die Zuverlässigkeit der FastSAT ist von den Einstellungen für die Mittelung und vom Eingangssignal abhängig. Die Funktion „FastSAT“ ist standardmäßig deaktiviert. Zum Aktivieren der Funktion „FastSAT“ gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für SpO₂, um das Menü **SpO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Schalten Sie **FastSAT** ein.

14.6.7 Einstellen der Anzeige von SIQ (beim Masimo SpO₂)

Der Signalqualitätsindikator (SIQ) wird unter der Pleth-Kurve angezeigt. Der SIQ wird durch senkrechte Balken dargestellt. Die Höhe der Balken liefert eine Bewertung der Vertrauenswürdigkeit des angezeigten SpO₂-Werts. Der SpO₂-SIQ kann zudem zur Erkennung des Auftretens des Pulses des Patienten verwendet werden.

In der folgenden Abbildung ist der SpO₂-SIQ dargestellt.



Zum Aktivieren der Anzeige des SpO₂-SIQ gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für SpO₂, um das Menü **SpO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Stellen Sie den Schalter **SIQ anzeigen** ein.

14.6.8 Ändern der Mittelungszeit (beim Masimo SpO₂)

Der auf dem Bildschirm angezeigte SpO₂-Wert ist der Durchschnitt der in einem bestimmten Zeitraum erfassten Daten. Je kürzer die Mittelungszeit ist, desto schneller reagiert der Patientenmonitor auf Änderungen beim Sauerstoffsättigungsgrad des Patienten. Je länger der Zeitraum für die Mittelung ist, desto langsamer reagiert das System auf Änderungen des Sauerstoffsättigungsgrads des Patienten. Die SpO₂-Messwerte sind jedoch stabiler. Bei kritisch erkrankten Patienten führt die Auswahl kürzerer Mittelungszeiten zu einem besseren Verständnis des Zustands des Patienten.

Zum Festlegen der Mittelungszeit gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für SpO₂, um das Menü **SpO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **Mittelung** fest.

14.6.9 Ändern der Empfindlichkeit (beim Mindray SpO₂)

Der auf dem Bildschirm angezeigte SpO₂-Wert ist der Durchschnitt der in einem bestimmten Zeitraum erfassten Daten. Je kürzer die Mittelungszeit ist, desto schneller reagiert der Patientenmonitor auf Änderungen beim Sauerstoffsättigungsgrad des Patienten. Je länger der Zeitraum für die Mittelung ist, desto langsamer reagiert das System auf Änderungen des Sauerstoffsättigungsgrads des Patienten. Die SpO₂-Messwerte sind jedoch stabiler. Bei kritisch erkrankten Patienten führt die Auswahl kürzerer Mittelungszeiten zu einem besseren Verständnis des Zustands des Patienten.

Zum Festlegen der Mittelungszeit gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für SpO₂, um das Menü **SpO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Stellen Sie **Empfindlichkeit** ein.

14.6.10 Einstellen der Anzeige von PI

Sie können einstellen, ob PI im SpO₂-Parameterbereich angezeigt wird. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für SpO₂, um das Menü **SpO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Stellen Sie den Schalter **PI anzeigen** ein.

14.6.11 Ändern der Durchlaufgeschwindigkeit der Pleth-Kurve

Zum Einstellen der Durchlaufgeschwindigkeit der Pleth-Kurve gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für SpO₂, um das Menü **SpO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **Geschw.** fest.

14.7 Ändern der PF-Einstellungen

14.7.1 Ändern der Eigenschaften des PF-Alarms

Zum Ändern der Eigenschaften des PF-Alarms gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für SpO₂, um das Menü **SpO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **PF** → wählen Sie die Registerkarte **Alarm**.
3. Stellen Sie die Alarm-Eigenschaften wie gewünscht ein.

14.7.2 Ändern der QRS-Lautstärke

Wenn **Alarm-Quelle** auf **PF** eingestellt ist, wird der QRS-Ton aus den PF-Messwerten abgeleitet. Zum Einstellen der QRS-Lautstärke gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für SpO₂, um das Menü **SpO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **PF** → wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **QRS-Lautstärke** fest.

Wenn der SpO₂-Wert wirksam ist, passt das System den QRS-Ton (Tonhöhe) an den SpO₂-Wert an.

14.7.3 Einstellen der PF-Quelle

Die derzeitige Quelle für den Puls wird im numerischen PF-Bereich angezeigt. Die PF von der aktuellen Quelle wird als Systempuls überwacht und erzeugt Alarne, wenn PF als Alarmquelle festgelegt ist.

Zum Einstellen der PF-Quelle der Pulsrate gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für SpO₂, um das Menü **SpO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **PF** → wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **PF-Quelle** fest.

In der Liste **PF-Quelle** sind die zurzeit verfügbaren PF-Quellen in absteigender Priorität aufgeführt. Wenn **PF-Quelle** auf **Auto** eingestellt ist, wird automatisch die erste Option als PF-Quelle ausgewählt. Sollte die derzeitige PF-Quelle nicht mehr verfügbar sein, wird **PF-Quelle** automatisch auf **Auto** umgeschaltet.

14.7.4 Einstellen der Anzeige von PF

Sie können einstellen, ob der PF-Wert im SpO₂-Parameterbereich angezeigt wird. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für SpO₂, um das Menü **SpO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **PF** → wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Stellen Sie den Schalter **PF anzeigen** ein.

14.8 Problembehebung zu SpO₂

In diesem Abschnitt sind mögliche Probleme aufgeführt. Wenn diese Probleme bei der Verwendung des Geräts oder Zubehörs auftreten, schauen Sie in der folgenden Tabelle nach, bevor Sie eine Serviceanfrage stellen. Falls das Problem weiterbesteht, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.

HINWEIS

- Die bei physiologischen und technischen Alarmen angezeigten Meldungen sind in **D Alarrrmeldungen** aufgeführt.

Problem	Was ist zu tun?
Kein numerischer Bereich oder Kurvenbereich zu SpO ₂ auf dem Hauptbildschirm	<ol style="list-style-type: none">1. Überprüfen Sie im Menü Bildschirm-Setup, ob die Anzeige von SpO₂ aktiviert ist. Weitere Informationen finden Sie unter 9.2.3 Festlegen der normalen Bildschirmanzeige.2. Überprüfen Sie, ob der Parameterschalter „SpO₂“ eingeschaltet ist. Ist dies nicht der Fall, aktivieren Sie die SpO₂-Messung. Weitere Informationen finden Sie unter 9.2.2 Einstellen des Schalters für einen Parameter.3. Überprüfen Sie die Kabelverbindungen von SpO₂-Sensor und Verlängerungskabel. Ersetzen Sie ggf. den SpO₂-Sensor bzw. das Verlängerungskabel.
Statt numerischen Werten werden Striche „—“ angezeigt.	<ol style="list-style-type: none">1. Überprüfen Sie die Kabelverbindungen von SpO₂-Sensor und Verlängerungskabel. Ersetzen Sie ggf. den SpO₂-Sensor bzw. das Verlängerungskabel.2. Wenn der Alarm „SpO2-Sensor aus“ angezeigt wird, schließen Sie den SpO₂-Sensor wieder an.3. Überprüfen Sie den Wert „PI“. Wenn der Wert „PI“ zu niedrig ist, passen Sie den SpO₂-Sensor an, oder bringen Sie den Sensor an einer besser durchbluteten Stelle an.4. Wenn der Alarm „SpO2-Sensor aus“ angezeigt wird, setzen Sie den Sensor an eine Stelle mit schwächerem Lichteinfall um, oder decken Sie den Sensor mit einem geeigneten Tuch ab.
Amplitude des SpO ₂ -Signals niedrig	<ol style="list-style-type: none">1. Der SpO₂-Sensor und die NIBP-Manschette wurden an dieselbe Extremität angelegt. Wechseln Sie ggf. die Seite für einen der Parameter.2. Überprüfen Sie den Wert „PI“. Der Wert „PI“ ist zu niedrig. Passen Sie den SpO₂-Sensor an, oder bringen Sie den Sensor an einer besser durchbluteten Stelle an.3. Überprüfen Sie den Sensor und die Anwendungsstelle.
SpO ₂ -Wert ist ungenau	<ol style="list-style-type: none">1. Überprüfen Sie die Vitalsignale des Patienten.2. Überprüfen Sie auf Bedingungen, die ungenaue SpO₂-Messwerte verursachen könnten. Weitere Informationen finden Sie unter 14.3 Einschränkungen bei der SpO₂-Messung.3. Überprüfen Sie das System und das SpO₂-Modul auf ordnungsgemäße Funktion.

14.9 Informationen zu Nellcor



■ Nellcor-Patente

Dieses Gerät fällt unter eines oder mehrere der folgenden US-amerikanischen Patente und entsprechende Patente anderer Länder: 5.485.847; 5.676.141; 5.743.263; 6.035.223; 6.226.539; 6.411.833; 6.463.310; 6.591.123; 6.708.049; 7.016.715; 7.039.538; 7.120.479; 7.120.480; 7.142.142; 7.162.288; 7.190.985; 7.194.293; 7.209.774; 7.212.847; 7.400.919

■ Keine implizite Nutzungslizenz

Der Besitz oder Kauf dieses Geräts verleiht weder eine ausdrückliche noch eine implizite Lizenz zur Verwendung des Geräts mit unzulässigen Ersatzteilen, die alleine oder zusammen mit diesem Gerät in den Geltungsbereich eines oder mehrerer Patente in Verbindung mit diesem Gerät fallen.

14.10 Informationen zum Masimo-Modul



Masimo-Patente

Diese Veröffentlichung dient als Hinweis entsprechend 35 U.S.C. § 287(a) zu Masimo Patenten:
<http://www.masimo.com/patents.htm>.

Keine implizite Nutzungslizenz

Der Besitz oder Kauf dieses Geräts verleiht weder eine ausdrückliche noch eine implizite Lizenz zur Verwendung des Geräts mit unzulässigen Sensoren oder Kabeln, die alleine oder zusammen mit diesem Gerät in den Geltungsbereich eines oder mehrerer Patente in Verbindung mit diesem Gerät fallen.

14.11 Masimo Endbenutzer-Lizenzvereinbarung

DIESES DOKUMENT IST EINE RECHTLICHE VEREINBARUNG ZWISCHEN IHNEN („KÄUFER“) UND SHENZHEN MINDRAY. WENN SIE NICHT MIT DEN BESTIMMUNGEN DIESER VEREINBARUNG EINVERSTANDEN SIND, GEBEN SIE UMGEHEND DAS GESAMTE PAKET, EINSCHLIESSLICH DER ZUBEHÖRTEILE, IN DER ORIGINALVERPACKUNG, MIT IHREM KAUFBELEG AN SHENZHEN MINDRAY ZURÜCK, UM DEN VOLLEN KAUFPREIS ERSTATTET ZU BEKOMMEN.

1. Lizenzinräumung: Als Gegenleistung für die Zahlung der Lizenzgebühr, die Bestandteil des Kaufpreises für dieses Produkt ist, räumt Shenzhen Mindray dem Käufer eine nicht-exklusive, nicht übertragbare Lizenz ohne das Recht einer Unterlizenz ein, dieses Exemplar der eingebundenen Software/Firmware und Dokumentation im Zusammenhang mit der Nutzung von Masimo Produkten für den bezeichneten Zweck zu nutzen. Shenzhen Mindray behält sich alle nicht ausdrücklich an den Käufer eingeräumten Rechte vor.
2. Eigentum an der Software/Firmware: Rechtsanspruch auf, Eigentumsrechte an und alle Rechte und Rechtsansprüche an aller Masimo Software und/oder die Firmware und ihrer Dokumentation und aller Exemplare davon verbleiben jederzeit bei Masimo Corporation, Lizenzgeber an Shenzhen Mindray und gehen nicht auf den Käufer über.
3. Zuordnung: Der Käufer hat nicht das Recht, diese Lizenz, ganz oder teilweise, auf gesetzlichem Wege oder anderweitig, ohne vorherige schriftliche Einwilligung von Shenzhen Mindray an Dritte zu übertragen oder abzutreten. Jeder Versuch Rechte oder Pflichten, die sich aus dieser Vereinbarung ergeben, abzutreten oder zu übertragen, ist nichtig.
4. Eingeschränkte Anzahl von Exemplaren: Die Software/Firmware, bereitgestellte Bedienbilder, Platinen-Layouts und die mitgelieferten schriftlichen Materialien sind urheberrechtlich geschützt. Das unberechtigte Kopieren der Software, einschließlich modifizierter oder mit anderer Software vermengter oder in andere Software eingefügter Software oder sonstiger schriftlicher Materialien ist ausdrücklich verboten. Für eine Urheberrechtsverletzung, die sich als Ursache oder durch Ihre unterlassene Einhaltung der Bedingungen dieser Lizenzvereinbarung ergibt, können Sie rechtlich belangt werden. Nichts in dieser Lizenz bietet Rechte, die über jene von 17 U.S.C. § 117 hinausgehen.
5. Beschränkung der Verwendung: Als Käufer dürfen Sie die Produkte von einem Standort zu einem anderen umsetzen, vorausgesetzt, dass die Software/Firmware nicht kopiert wird. Eine elektronische Übertragung der Software/Firmware von den Produkten auf beliebige andere Geräte ist unzulässig. Das Offenlegen, Veröffentlichen, Übersetzen, Weitergeben von Kopien, Ändern, Anpassen, Rückentwickeln, Dekompilieren, Deassemblieren oder Erstellen abgeleiteter Werke auf der Grundlage des Masimo Produkts, der Masimo Software/Firmware oder des schriftlichen Materials ohne die vorherige schriftliche Zustimmung von Masimo ist verboten. Masimo Sensoren, die für den einmaligen Gebrauch vorgesehen sind, sind unter Masimo Patenten zur Verwendung bei nur einem einzigen Patienten bestimmt und dürfen nicht weiterverkauft werden. Es gibt keine Lizenz, weder eine ausdrückliche noch stillschweigende oder anderweitige, die eine Verwendung von Masimo Sensoren über deren Verwendungszweck für den einmaligen Gebrauch hinaus gestattet. Nach der Verwendung von Masimo Sensoren für den einmaligen Gebrauch gibt es keine weitere erteilte Lizenz von Masimo zur Verwendung dieser Sensoren, und diese Sensoren müssen entsorgt werden.
6. Beschränkungen zur Übertragung: Die Software/Firmware ist auf den Käufer lizenziert und darf ohne die vorherige schriftliche Zustimmung von Shenzhen Mindray nicht an Dritte übertragen werden, außer an andere Endbenutzer. Auf keinen Fall dürfen die Software/Firmware und/oder die Produkte übertragen, weitergegeben, vermietet, verleast, verkauft oder auf andere Weise vorübergehend veräußert werden.
7. Anspruchsberechtigter: Masimo Corporation ist ein Anspruchsberechtigter der vorliegenden Vereinbarung und hat das Recht zur unmittelbaren Durchsetzung der Bestimmungen dieser Vereinbarung.

Rechte bezüglich der Regierung der USA: Wenn Sie Software (einschließlich der zugehörigen Dokumentation) im Namen eines beliebigen Teils der Regierung der Vereinigten Staaten die folgenden Bestimmungen beschaffen, gilt Folgendes: Die Software gilt als „handelsübliche Software“ und als „Dokumentation zu handelsüblicher Computersoftware“ gemäß DFAR Abschnitt 227.7202 FAR 12.212, sofern zutreffend. Jede Nutzung, Veränderung, Vervielfältigung, Veröffentlichung, Leistung, Zurschaustellung oder Offenlegung der Software (einschließlich der zugehörigen Dokumentation) durch die US-Regierung oder eine ihrer Behörden unterliegen ausschließlich den Bestimmungen dieses Vertrags und sind verboten, soweit dies nicht ausdrücklich in den Bedingungen dieser Vereinbarung gestattet ist.

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

15 Überwachung mit nichtinvasiver Blutdruckmessung (NIBP)

15.1 Einführung zu NIBP

Das System verwendet die oszillometrische Messmethode für die nichtinvasive Blutdruckmessung (NIBP). Die NIBP-Messung basiert auf dem Prinzip, dass ein pulsierender Blutfluss durch eine Arterie Oszillationen der Arterienwand verursacht. Bei der oszillometrischen Methode wird der mittlere Druck gemessen und die systolischen und diastolischen Drücke berechnet.

Die NIBP-Überwachung kann bei Erwachsenen, Kindern und Neugeborenen vorgenommen werden.

HINWEIS

- **Blutdruckmessungen mit diesem Gerät sind innerhalb der vom American National Standard beschriebenen Grenzwerte für manuelle, elektronische oder automatische Blutdruckmessgeräte gleichwertig mit Messungen eines geschulten Beobachters, der den Blutdruck mit Manschette und Stethoskop nach der Auskultationsmethode oder mit einem intra-arteriellen Blutdruckmessgerät misst.**
- **NIBP-Messungen können während elektrochirurgischer Eingriffe und der Entladung eines Defibrillators ausgeführt werden.**

15.2 Sicherheitshinweise zu NIBP

WARNUNG

- **Stellen Sie vor der NIBP-Messung sicher, dass die korrekte Patientenkategorie für den Patienten eingestellt ist. Wenden Sie die höheren Einstellungen für Erwachsene nicht auf Kinder oder Neugeborene an. Andernfalls stellt dies ein Sicherheitsrisiko dar.**
- **Führen Sie keine NIBP-Messungen bei Patienten mit Sichelzellanämie durch.**
- **Um weitere Verletzungen zu vermeiden, legen Sie die Blutdruckmanschette nicht an der verletzten Extremität an.**
- **Gehen Sie mit klinischem Urteilsvermögen vor, wenn Sie bestimmen, ob häufige, unbeaufsichtigte Blutdruckmessungen bei Patienten, die schwere Störungen der Blutgerinnung haben, durchgeführt werden sollen. Es besteht das Risiko, dass dort, wo die Manschette angebracht ist, ein Hämatom entsteht.**
- **Um das Risiko einer Verletzung des Patienten zu vermeiden, legen Sie die Blutdruckmanschette nicht an einer Extremität an, an der eine intravenöse Infusion oder ein Katheter angebracht ist. Legen Sie die Manschette nach Möglichkeit an einer anderen Extremität an.**
- **Legen Sie die NIBP-Manschette nicht an den Arm an der Seite an, an der eine Brustamputation oder eine Lymphknotenentfernung vorgenommen wurde.**
- **Ununterbrochener Druck auf der Manschette aufgrund eines geknickten Verbindungsschlauchs kann zu Störungen im Blutfluss und somit zu schweren Gesundheitsschäden für den Patienten führen.**
- **NIBP-Messwerte können durch die Messstelle und die Körperhaltung und Bewegungen und den physiologischen Zustand des Patienten beeinflusst werden. Wenn Sie Zweifel an den NIBP-Messwerten haben, bestimmen Sie die Vitalparameter des Patienten mithilfe alternativer Methoden, und überprüfen Sie daran, ob der Monitor ordnungsgemäß funktioniert.**
- **Bei NIBP-Messungen wird Druck auf das Patientengewebe ausgeübt. Dies kann zu Purpura, Ischämie und Neuropathie der Haut führen. Prüfen Sie die Manschettenstelle und die Extremität distal zur Manschette regelmäßig auf normale Farbe, Wärme und Empfindlichkeit. Bei Anzeichen von Hautveränderungen oder schlechter distaler Durchblutung bringen Sie die Manschette an einer anderen Extremität an oder stoppen Sie die NIBP-Messung. Führen Sie die Prüfung häufiger durch, wenn Sie den STAT-Modus oder den Auto-Modus in kurzen Intervallen verwenden. Automatische NIBP-Messungen mit Intervallen von einer oder zwei Minuten über längere Zeit hinweg werden nicht empfohlen.**
- **Die Signifikanz einer NIBP-Diagnostik muss vom Arzt entschieden werden.**

VORSICHT

- Die Verwendung einer IABP kann zu ungenauen oder fehlerhaften NIBP-Messwerten, einschließlich PF-Messwerten, führen.
- Die Genauigkeit der NIBP-Messung ist von der Auswahl einer Manschette der geeigneten Größe abhängig. Messen Sie daher unbedingt den Umfang der Extremität, und wählen Sie eine Manschette der geeigneten Größe.

15.3 Einschränkungen der NIBP-Messung

Unter folgenden Bedingungen können NIBP-Messungen ungenau oder unmöglich sein:

- Wenn der Patient an eine Herz-Lungen-Maschine angeschlossen ist.
- Wenn regelmäßige arterielle Blutdruckpulse kaum zu erkennen sind.
- Wenn der Patient Herzrhythmusstörungen hat.
- Wenn sich der Blutdruck des Patienten drastisch ändert.
- Wenn der Patient aufgrund eines schweren Schocks oder einer Hypothermie eine schlechte Durchblutung hat.
- Wenn die Blutdruckmanschette an einer Extremität mit ödematösen Extremitäten angelegt wird.
- Wenn die Blutdruckmanschette durch übermäßige Bewegungen wie Zittern, Krampfanfälle oder Krämpfe zusammengedrückt wird.
- Wenn der Blutdruck des Patienten außerhalb des Messbereichs liegt.

HINWEIS

- Für Schwangere, einschließlich Präeklampsie-Patienten, wurde die Wirksamkeit des Sphygmomanometers nicht getestet.

15.4 Messmodi

Die verfügbaren NIBP-Messmodi sind nachfolgend aufgeführt:

- Manueller Modus: Messung wird bei Bedarf durchgeführt.
- Auto-Modus: Wiederholte Messungen werden in einem festgelegten Intervall durchgeführt.
- STAT-Modus: Eine Folge von kontinuierlich und schnell hintereinander durchgeführten Messungen wird über einen Zeitraum von fünf Minuten durchgeführt.
- Sequenz-Modus: Kontinuierliche und automatische Messungen werden über einen festgelegten Zeitraum und in festgelegten Intervallen durchgeführt.

15.5 NIBP-Anzeige

In der NIBP-Anzeige werden ausschließlich numerische Werte angezeigt:



(1) Systolischer Druck

(2) Zeitpunkt der letzten NIBP-Messung

- (3) Zeit bis zur nächsten Messung (nur Modus „Auto“ und Modus „Sequenz“)
- (4) Messmodus: bei Modus „Auto-NIBP“ wird das Intervall angezeigt; bei Modus „Sequenz“ werden die aktuelle Phase und das Intervall angezeigt.
- (5) Diastolischer Druck
- (6) Mittlerer Druck (wird am Ende der Messung angezeigt) oder Manschettendruck (wird während der Messung angezeigt)
- (7) Schnelltaste „NIBP“: startet bzw. stoppt NIBP-Messungen.
- (8) Pulsfrequenz
- (9) Alarmgrenzen „Diastolischer Druck“

HINWEIS

- Wenn die NIBP-Messung fehlschlägt, wird „XX“ angezeigt; wenn die NIBP-Messung nicht erfolgt, wird „--“ angezeigt.
- Umrandete NIBP-Zahlenwerte bedeuten, dass die Messung die „Zeitüberschreitung NIBP“ überschritten hat. Die Verwendung dieser NIBP-Werte wird daher nicht empfohlen. Die Einstellung von Zeitüberschreitung NIBP kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.4.8 Registerkarte „NIBP-Setup“.

15.6 Vorbereiten der NIBP-Messungen

15.6.1 Vorbereiten des Patienten auf die NIBP-Messungen

Unter Normalbedingungen sollte sich der Patient bei einer NIBP-Messung in folgender Position befinden:

- Bequem sitzend
- Beine nicht übereinander geschlagen
- Füße flach auf dem Boden
- Rücken, Arm und Füße abgestützt

HINWEIS

- Es wird empfohlen, dass der Patient zu Beginn der Messung so ruhig und entspannt wie möglich ist und während der Messung nicht spricht.
- Es wird empfohlen, dass der Patient vor Ausführen der Messung einige Minuten lang ruhig sitzt.
- Andere Faktoren, die nachweislich zu einer Überbewertung von Blutdruckmesswerten führen, sind gezwungenes Atmen, eine volle Blase, Schmerzen usw.

15.6.2 Anbringen der NIBP-Manschette

Zum Anbringen der NIBP-Manschette gehen Sie wie folgt vor:

1. Stellen Sie sicher, dass die Einstellung „Patientenkategorie“ korrekt ist. Ist dies nicht der Fall, wählen Sie das Symbol für „Patientenkategorie“, und ändern Sie die Einstellung von **Patientenkategorie**.
2. Schließen Sie den Luftschlauch an den NIBP-Steckverbinder an.
3. Ermitteln Sie den Umfang der Extremität des Patienten.
4. Wählen Sie eine entsprechende Manschette anhand des auf der Manschette angegebenen Umfangs für die Extremität aus. Die Breite der Manschette muss ca. 40 % (bei Neugeborenen 50 %) des Umfangs der Extremität oder ca. 2/3 der Oberarmlänge bzw. Oberschenkellänge betragen. Der aufblasbare Teil der Manschette muss lang genug sein, um mindestens 50 % bis 80 % der Extremität zu umgeben.
5. Legen Sie die Manschette an dem Oberarm bzw. an ein Bein des Patienten an, und achten Sie darauf, dass die Markierung Φ auf der Manschette mit der Arterie übereinstimmt. Die noch luftleere Manschette muss gut sitzen, jedoch (bei Erwachsenen) genügend Raum für zwei Finger zwischen der Manschette und dem

- Patientenarm bieten bzw. bei Neugeborenen locker anliegen. Eine zu eng angelegte Manschette kann zu einer Verfärbung und Ischämie der distalen Extremität führen. Stellen Sie sicher, dass der Maßstrich der Manschette zwischen den Bereichsmarkierungen auf der Manschette liegt.
6. Achten Sie darauf, dass sich die Mitte der Manschette auf Herzhöhe befindet. Korrigieren Sie die Messwerte andernfalls mithilfe der Messkorrekturformel. Weitere Informationen finden Sie unter [15.8.10 Korrigieren der NIBP-Messwerte](#).
 7. Schließen Sie den Luftschlauch an die Manschette an. Stellen Sie sicher, dass die Luftschläuche nicht geknickt oder zusammengedrückt sind und dass die Luft ungehindert durch die Schläuche strömen kann.

VORSICHT

- **Die Verwendung einer Manschette der falschen Größe oder einer Manschette mit verdrehter Blase und geknickten Luftschläuchen kann zu ungenauen Messungen führen.**
- **Berühren Sie während der NIBP-Messung die Manschette und die Luftschläuche nicht, und stellen Sie sicher, dass kein äußerer Druck auf die Manschette und auf Luftschläuche ausgeübt wird. Andernfalls können ungenaue Blutdruckwerte erfasst werden.**
- **Gehen Sie mit Sorgfalt vor, wenn Sie die Manschette an einer Extremität anbringen, an der auch noch andere Patientenparameter überwacht werden.**

15.7 Starten und Stoppen von NIBP-Messungen

NIBP-Messungen können durch Wählen von  oder über das Menü **NIBP** gestartet oder angehalten werden.

Vorgang		Durch Schnelltaste	Im NIBP-Menü
NIBP-Messungen starten	Eine manuelle Messung	Wählen Sie  .	Wählen Sie NIBP starten .
	Automatische Messungen	Legen Sie das NIBP-Intervall fest → wählen Sie  .	Wählen Sie die Registerkarte Setup → legen Sie Intervall fest → wählen Sie NIBP starten .
	Sequenzmessungen	Legen Sie die NIBP-Sequenz fest → wählen Sie  .	Wählen Sie die Registerkarte Sequenz → legen Sie die NIBP-Sequenz fest → wählen Sie NIBP starten .
	STAT-Messungen	/	Wählen Sie STAT .
NIBP-Messungen stoppen	Derzeitiger Messwert	Wählen Sie  .	Wählen Sie NIBP stoppen .
	STAT-Messungen	Wählen Sie  .	<ul style="list-style-type: none"> • Wählen Sie NIBP stoppen. • Wählen Sie NIBP Alle stoppen.
	Alle Messungen (Auto- und Sequenzmessungen)	/	Wählen Sie NIBP Alle stoppen .

15.8 Ändern der NIBP-Einstellungen

15.8.1 Einstellen der Eigenschaften für NIBP-Alarne

Zum Einstellen der Eigenschaften für NIBP-Alarne gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich für NIBP, um das Menü **NIBP** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Alarm**.
3. Stellen Sie die Alarm-Eigenschaften wie gewünscht ein.

15.8.2 Einstellen des Manschetten-Anfangsdrucks

Zum Einstellen des Manschetten-Anfangsdrucks gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich für NIBP, um das Menü **NIBP** zu öffnen.
2. Wählen Sie **Anfangsdruck** und dann die gewünschte Einstellung.

HINWEIS

-
- Bei Patienten mit bekannter Hypertonie müssen Sie den anfänglichen Manschettendruck auf einen höheren Wert setzen, um die Messungszeit zu verringern.
-

15.8.3 Einstellen des NIBP-Intervalls

Bei einer automatischen NIBP-Messung muss das Intervall zwischen NIBP-Messungen festgelegt werden. Zum Einstellen des NIBP-Intervalls gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich für NIBP, um das Menü **NIBP** zu öffnen.
2. Legen Sie **Intervall** fest.

15.8.4 Auswählen des NIBP-Startmodus

Der Startmodus legt fest, wie der automatische NIBP-Modus abläuft. Zum Festlegen des Startmodus gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich für NIBP, um das Menü **NIBP** zu öffnen.
2. Legen Sie **Startmodus** fest.
 - ◆ **Uhr:** Nach der ersten Messung synchronisiert das System automatisch die automatischen NIBP-Messungen mit der Echtzeituhr. Beispiel: Wenn Intervall auf **20 min** eingestellt ist und Sie die automatischen NIBP-Messungen um 14:03 beginnen, werden die nächsten Messungen um 14:20 und dann um 14:40, 15:00 Uhr usw. durchgeführt.
 - ◆ **Intervall:** Nach der ersten Messung nimmt das System automatisch wiederholt Messungen im eingestellten Intervall vor. Beispiel: Wenn **Intervall** auf **20 min** eingestellt ist und Sie um 14:03 Uhr eine automatische NIBP-Messung starten, erfolgt die nächste Messung um 14:23 Uhr, dann um 14:43 Uhr, 15:03 Uhr usw.

15.8.5 Einstellen des Schalters für NIBP-Endton

Das System kann bei Beendigung der NIBP-Messung einen Erinnerungston ausgeben. Zum Einstellen des Schalters für den NIBP-Endton gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich für NIBP, um das Menü **NIBP** zu öffnen.
2. Stellen Sie den Schalter **NIBP-Endton** ein.

15.8.6 Einstellen der NIBP-Sequenz

Die NIBP-Sequenzmessung umfasst maximal fünf Phasen. Sie können Dauer und Intervall jeder einzelnen Phase einstellen.

Zum Einstellen der NIBP-Sequenz gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich für NIBP, um das Menü **NIBP** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Sequenz**.
3. Legen Sie **Dauer** und **Intervall** zu jeder Phase fest.

15.8.7 Einstellen des Formats der NIBP-Anzeige

Zum Einstellen des Formats der NIBP-Anzeige gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich für NIBP, um das Menü **NIBP** zu öffnen.
2. Legen Sie **Anzeigeformat** fest.

15.8.8 Einstellen der Anzeige von NIBP-Alarmgrenzen

Sie können festlegen, ob die Alarmgrenzen zum diastolischen NIBP und zum mittleren NIBP angezeigt werden sollen. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich für NIBP, um das Menü **NIBP** zu öffnen.
2. Stellen Sie den Schalter **Alarmgrenzen anzeigen** ein.

15.8.9 Einstellen der Anzeige von PF

Sie können einstellen, ob der PF-Wert im NIBP-Parameterbereich angezeigt wird. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich für NIBP, um das Menü **NIBP** zu öffnen.
2. Stellen Sie den Schalter **PF anzeigen** ein.

15.8.10 Korrigieren der NIBP-Messwerte

Die Mitte der Manschette muss sich in etwa in Höhe des rechten Vorhofs befinden. Wenn die Extremität nicht in der gleichen Höhe wie das Herz liegt, müssen die Messwerte korrigiert werden:

- Addieren Sie für jeden Zentimeter höher 0,75 mmHg (0,10 kPa) zum angezeigten Wert.
- Subtrahieren Sie für jeden Zentimeter tiefer 0,75 mmHg (0,10 kPa) vom angezeigten Wert.

15.9 Unterstützen einer Venenpunktion

Sie können mithilfe der NIBP-Manschette einen sub-diastolischen Druck erzeugen, um das venöse Blutgefäß zu blockieren, und dadurch die Venenpunktion unterstützen. Zum Unterstützen einer Venenpunktion gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich für NIBP, um das Menü **NIBP** zu öffnen.
2. Legen Sie **Venenpunktionsdruck** fest.
3. Wählen Sie **Venenpunkt**, unten auf dem Bildschirm.
4. Punktieren Sie die Vene, und entnehmen Sie eine Blutprobe.
5. Wählen Sie , um die Manschette zu entlüften. Wenn Sie die Manschette nicht entlüften, entleert sich die Manschette automatisch nach einer gewissen Zeit (bei Erwachsenen und Kindern nach 170 Sekunden, bei Neugeborenen nach 85 Sekunden).

Achten Sie während einer Venenpunktion auf den Manschettendruck und auf die verbleibende Zeit, angezeigt im numerischen NIBP-Bereich.

15.10 NIBP-Wartung

Zur NIBP-Wartung gehören ein NIBP-Dichtheitstest und ein NIBP-Genauigkeitstest. Der NIBP-Genauigkeitstest ist mindestens einmal pro Jahr oder bei zweifelhaften NIBP-Messwerten vorzunehmen. Die NIBP-Wartung sollte durch von Mindray geschultes Servicepersonal ausgeführt werden.

15.11 Problembehebung bei NIBP

Wenn diese Probleme bei der Verwendung des Systems oder seines Zubehörs auftreten, schauen Sie in der Tabelle unter *D Alarmmeldungen* nach, bevor Sie eine Serviceanfrage stellen. Falls das Problem weiterbesteht, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.

16 Überwachung von Kohlendioxid (CO₂)

16.1 Einführung zu CO₂

Die CO₂-Überwachung ist ein kontinuierliches, nicht invasives Verfahren zur Ermittlung der CO₂-Konzentration in den Atemwegen des Patienten durch die Messung der Absorption des Infrarot(IR)-Lichts einer speziellen Wellenlänge. CO₂ hat seine eigenen Absorptionseigenschaften, und die Menge des Lichts, die die Gassonde passiert, ist abhängig von der Konzentration des gemessenen CO₂. Wenn ein spezielles IR-Lichtband die Respirationsgasproben passiert, wird ein Teil des IR-Lichts von den CO₂-Molekülen absorbiert. Die Menge des IR-Lichts, die gesendet wird, nachdem es die Respirationsgasprobe passiert hat, wird mit einem Fotodetektor gemessen. Anhand der Menge des gemessenen IR-Lichts wird die Konzentration des CO₂ berechnet.

Die CO₂-Überwachung kann bei Erwachsenen, Kindern und Neugeborenen vorgenommen werden.

16.2 Sicherheitshinweise zu CO₂

WARNUNG

- **Verlegen Sie alle Schläuche in angemessenem Abstand zum Hals des Patienten, um eine Strangulierung zu vermeiden.**

VORSICHT

- **Während einer Zuführung von Medikamenten über den Zerstäuber muss die Atemweg-Gasprobenleitung aus dem Atemweg des Patienten entfernt werden.**
- **Die vom CO₂-Modul gemessenen EtCO₂-Werte können sich von den Werten aus einer Blutgasanalyse unterscheiden.**

HINWEIS

- **Das CO₂-Modul unterdrückt automatisch physiologische Alarme, bis eine Atemaktivität erkannt wurde. Stellen Sie bei der Überwachung mit CO₂-Modul sicher, dass der Patient korrekt angeschlossen ist.**

16.3 Einschränkungen bei der CO₂-Messung

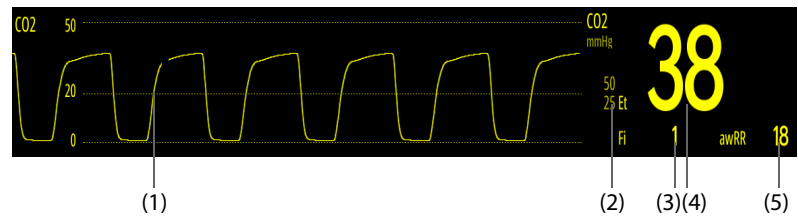
Die folgenden Faktoren können sich negativ auf die Messgenauigkeit auswirken:

- Lecks oder internes Austreten von Probengas
- mechanische Erschütterungen
- zyklischer Druck von bis zu 10 kPa (100 cmH₂O)
- andere Störquellen

Die Messgenauigkeit des Seitenstrom-CO₂-Moduls kann von der Atemfrequenz und dem I/E-Verhältnis (Verhältnis aus Einatmung/Ausatmung) beeinflusst werden. Weitere Informationen finden Sie unter A.8.7 Technische Daten CO₂.

16.4 CO₂-Anzeige

Im numerischen Bereich und im Kurvenbereich für CO₂ werden Messwerte zu FiCO₂, EtCO₂, awRR und eine CO₂-Kurve angezeigt.



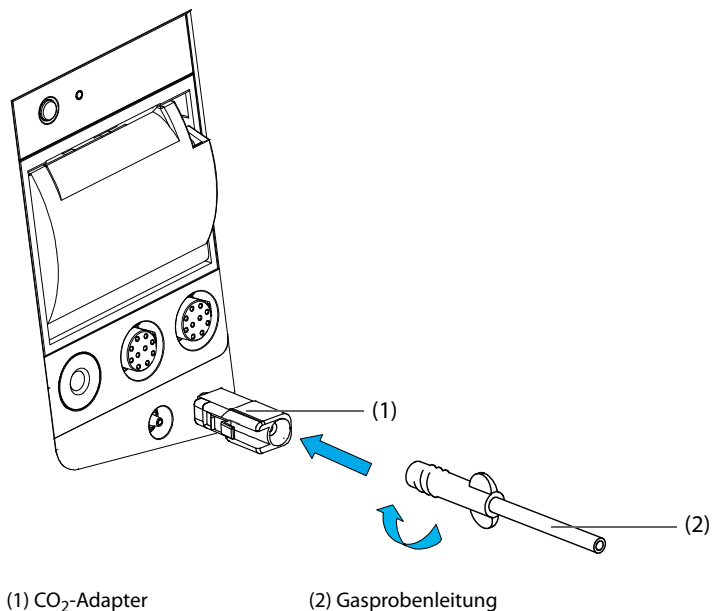
- (1) CO₂-Kurve
- (2) CO₂-Alarmgrenzen
- (3) Anteil des forciert eingeatmeten CO₂ (FiCO₂): der niedrigste während der Einatmung gemessene CO₂-Wert
- (4) Messwert endtidales CO₂ (EtCO₂): der höchste während der Ausatmung gemessene CO₂-Wert
- (5) Atemweg-Atmungsfrequenz (awRR)

16.5 Seitenstrom-CO₂-Messung

16.5.1 Vorbereiten der Seitenstrom-CO₂ Messung

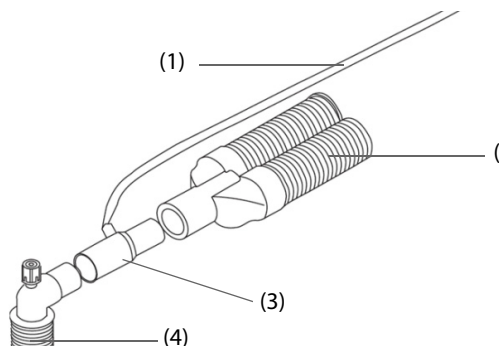
Zum Vorbereiten des CO₂-Moduls auf die Messung gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie eine entsprechende Gasprobenleitung für die Patientenkategorie aus.
2. Schließen Sie die Gasprobenleitung an den am System installierten CO₂-Adapter an.



3. Schließen Sie das andere Ende der Gas-Probenahmeleitung am Patienten an.

- ◆ Bei intubierten Patienten, bei denen über einen Atemwegadapter gemessen werden muss, installieren Sie den Atemwegadapter zwischen Patientensystem und Y-Stück des Beatmungssystems.



(1) Gasprobenleitung

(2) Verbindung zum Beatmungssystem

(3) Atemwegadapter

(4) Verbindung zum Patienten

- ◆ Bei nicht intubierten Patienten applizieren Sie die Nasenküle am Patienten.



4. Schließen Sie den Gasauslass mithilfe eines Ableitungsschlauchs an ein Entsorgungssystem an.

Nach dem Einschalten des Systems wechselt das CO₂-Modul standardmäßig in den Messmodus und zeigt die Meldung „CO₂ wird gestartet“ an. Nach Abschluss des Startvorgangs können CO₂-Messwerte erfasst werden.

VORSICHT

- Verwenden Sie eine für Erwachsene vorgesehene Gasprobenleitung niemals bei Neugeborenen. Ansonsten kann es zu Verletzungen beim Patienten kommen.
- Schließen Sie bei der CO₂-Messung mithilfe des Seitenstrom-CO₂-Moduls den Gasauslass an das Entsorgungssystem an.

HINWEIS

- Wenn keine CO₂-Überwachung benötigt wird, schalten Sie das System in den Modus „Standby“, um die Lebensdauer der Gasprobenleitung und des CO₂-Moduls zu verlängern.
- Wenn nicht erforderlich, trennen Sie den CO₂-Adapter nach der ersten Installation nicht vom Gerät. Dadurch wird das Risiko eines Verlusts oder einer Beschädigung des CO₂-Adapters reduziert.
- Bei einem Probengas mit 37 °C, einer Probengas-Flowrate von 50 ml/min, einer Raumtemperatur von 23 °C, einer relativen Luftfeuchtigkeit von 100 % sollte eine herkömmliche Gasprobenleitung spätestens alle 8 Stunden ausgetauscht werden. Eine Probenahmeleitung mit Befeuchtung sollte spätestens alle 72 Stunden ausgetauscht werden.

16.5.2 Nullabgleich des Seitenstrom-CO₂-Moduls

Das CO₂-Modul nimmt bei Bedarf automatisch einen Nullabgleich vor. Mit Beginn des Nullabgleichs stoppt das CO₂-Modul die Messung, und im numerischen Bereich für CO₂ wird die Meldung „**Nullabgleich läuft**“ angezeigt.

Nach Abschluss des Nullabgleichs erfasst das CO₂-Modul wieder die CO₂-Messwerte. Während der Neuerfassung wird im numerischen Bereich für CO₂ „**Wiederherstellung Nullabgleich**“ angezeigt. Gültige Daten werden 30 Sekunden nach dem Start des Nullabgleichs wieder angezeigt. Sie können die Anzeige der Meldung „**Wiederherstellung Nullabgleich**“ ausblenden. Die während der Neuerfassung angezeigten Werte sind jedoch möglicherweise nicht korrekt.

Unter den folgenden Bedingungen wird kein automatischer Nullabgleich gestartet:

- Physiologische Alarme zu CO₂ sind aktiv.
- Ein Apnoe-Alarm ist aktiv.
- Innerhalb der vergangenen 30 Sekunden wurde kein Atemzug erkannt.

Sie können den Nullabgleich auch manuell starten. Weitere Informationen finden Sie unter 25.6.1 *Einstellungen „Benutzerwartung“*.

HINWEIS

- **Während des Nullabgleichs stoppt das CO₂-Modul die Messung vorübergehend.**

16.6 Ändern der CO₂-Einstellungen

16.6.1 Ändern der Eigenschaften des CO₂-Alarms

Zum Ändern der Eigenschaften von CO₂-Alarmen gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für CO₂, um das Menü **CO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Alarm**.
3. Stellen Sie die Alarm-Eigenschaften wie gewünscht ein.

16.6.2 Einstellen der CO₂-Kurven

Zum Einstellen der CO₂-Kurven gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für CO₂, um das Menü **CO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **Kurventyp**, **Geschw.**, **Skala** und **Skala** fest.

16.6.3 Einstellen der AF-Quelle

Zum Einstellen der AF-Quelle (Atemfrequenz) gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für CO₂, um das Menü **CO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **AF-Quelle** fest.

Liefert die derzeit ausgewählte AF-Quelle keine gültigen Messwerte, schaltet das System **AF-Quelle** automatisch auf **Auto** um.

16.6.4 Starten des Standby-Modus

Sie können das CO₂-Modul entsprechend dem Modulstatus in einen der folgenden Modi schalten:

- Wählen Sie den Modus **Messung**, wenn das CO₂-Modul für die Überwachung verwendet wird.
- Wählen Sie den Modus **Standby**, wenn das CO₂-Modul zurzeit nicht für die Überwachung verwendet wird. Dadurch verlängert sich die Lebensdauer des CO₂-Moduls.

Der Standard-Betriebsmodus ist **Messung**. Wenn Sie das CO₂-Modul nicht verwenden, können Sie das CO₂-Modul wie folgt in den Modus „Standby“ versetzen. Auf diese Weise kann die Lebensdauer des CO₂-Moduls verlängert werden. Gehen Sie dazu wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für CO₂, um das Menü **CO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Stellen Sie **Betriebsmodus** auf **Standby** ein.

16.6.5 Einstellen der Zeit bis zum automatischen Standby

Sie können das CO₂-Modul so konfigurieren, dass es automatisch in den Standby-Modus umschaltet, wenn nach Ablauf einer eingestellten Zeitspanne seit Erkennen des zuletzt erkannten Atemzugs kein weiterer Atemzug festgestellt wird. Zum Einstellen der Zeit für den automatischen Wechsel in den Standby-Modus gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für CO₂, um das Menü **CO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **Auto-Standby** fest.

16.6.6 Einstellen der Feuchtigkeitskompensation

Feuchtigkeit im Atemkreislauf kann den CO₂-Messwert erhöhen. Bei einem Seitenstrom-CO₂-Modul können Sie die Feuchtigkeitskompensation je nach aktueller Situation ein- oder ausschalten, um den CO₂-Messwert entsprechend der tatsächlichen Situation zu korrigieren.

- Körpertemperatur und druckgesättigtes Gas (BTPS) oder Nassgas
- Umgebungstemperatur und Druck trocken (ATPD) oder Trockengas

Der CO₂-Partialdruck wird wie folgt berechnet:

- ATPD: $P_{CO2}(mmHg) = CO_2(\text{Vol.}\%) \times P_{amb}/100$
- BTPS (Seitenstrom): $P_{CO2}(mmHg) = CO_2(\text{Vol.}\%) \times (P_{amb} - 47)/100$

Dabei gilt: $P_{CO2}(mmHg)$ = Partialdruck, Vol.% = CO₂-Konzentration, P_{amb} = Umgebungsdruck, die Einheit ist mmHg.

Zum Einstellen der Feuchtigkeitskompensation gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für CO₂, um das Menü **CO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Legen Sie **BTPS-Kompensation** fest.
 - ◆ Für BTPS schalten Sie die Option ein.
 - ◆ Für ATPD schalten Sie die Option aus.

16.6.7 Einstellen der Gaskompensation

Das Vorhandensein von störenden Gasen wirkt sich auf die CO₂-Messung aus. Für bestmögliche Messergebnisse ist es erforderlich, die Gaskompensation einzustellen. Die eingestellte Konzentration des Störgases muss mit dem tatsächlichen Anteil des Gases übereinstimmen.

WARNUNG

- **Stellen Sie sicher, dass die korrekten Kompensationen verwendet werden. Falsche Kompensationen können zu ungenauen Messwerten führen und Fehldiagnosen nach sich ziehen.**
-

Zum Einstellen der Gaskompensation gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für CO₂, um das Menü **CO2** zu öffnen.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Setup**.
3. Stellen Sie die Kompensation entsprechend den tatsächlich vorliegenden Bedingungen ein.

16.6.8 Ändern des Umgebungsluftdrucks

Das Seitenstrom-CO₂-Modul verfügt über eine automatische Luftdruckkompensation (das System misst automatisch den Umgebungsluftdruck, dem das System ausgesetzt ist).

16.7 Durchführen der Dichtheitsprüfung

Bei der Messung von CO₂ mit dem Seitenstrom-CO₂-Modul ist vor jeder Nutzung der CO₂-Messung eine Dichtheitsprüfung erforderlich. Um die CO₂-Dichtheitsprüfung durchzuführen, gehen Sie wie folgt vor:

1. Schließen Sie das Messzubehör an.
2. Warten Sie, bis der Startup-Zyklus abgeschlossen ist. Verschließen Sie den Gaseinlass am Seitenstrom-CO₂-Modul. Daraufhin wird die Alarmmeldung „CO₂-Luftweg okklidiert“ angezeigt.
3. Blockieren Sie den Gaseinlass eine weitere Minute lang.
4. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich für CO₂, um das Menü CO₂ zu öffnen.
5. Wählen Sie die Registerkarte **Wartung**.
6. Vergewissern Sie sich, dass die aktuelle Flowrate unter 10 ml/min liegt.
7. Wenn die Flowrate größer oder gleich 10 ml/min ist, liegt eine Undichtheit vor. Nehmen Sie den Lecktest erneut vor. Falls das Problem weiterbesteht, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.

16.8 CO₂-Kalibrierung

Beim Seitenstrom-CO₂-Modul ist eine Kalibrierung jedes Jahr oder bei größeren Abweichungen der Messwerte erforderlich. Ausführliche Informationen über die Kalibrierung erhalten Sie vom Wartungspersonal.

VORSICHT

- **Schließen Sie zum Kalibrieren des CO₂-Moduls den Gasauslass an das Entsorgungssystem an.**
-

16.9 Problembehebung zu CO₂

In diesem Abschnitt sind mögliche Probleme aufgeführt. Wenn diese Probleme bei der Verwendung des Geräts oder Zubehörs auftreten, schauen Sie in der folgenden Tabelle nach, bevor Sie eine Serviceanfrage stellen. Falls das Problem weiterbesteht, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.

HINWEIS

- **Die bei physiologischen und technischen Alarmen angezeigten Meldungen sind in D Alarrrmeldungen aufgeführt.**
-

Problem	Was ist zu tun?
EtCO ₂ -Messwert ist zu niedrig	<ol style="list-style-type: none">1. Wenn die CO₂-Konzentration in der Umgebungsluft zu hoch ist, lüften Sie den Raum.2. Überprüfen Sie die Gasprobenleitung und die Anschlüsse auf Undichtheiten.3. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten.

TeilIV: Systemfunktionen und sonstige Funktionen

17 Klinische unterstützende Anwendungen

17.1 Rettungstraining

Das System verfügt über Funktionen für Rettungstraining und HLW-Training.

Je nach Schulungsszenario können Sie zwischen einem eigenständigen Training nur unter Verwendung des Systems und einem Online-Training mit Verbindung des Systems zum Rettungstrainingssystem wählen.

Zum Aufrufen des Modus „Training“ wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü**, und wählen Sie in der Spalte **Modus** das Element **Schulungsmodus**.

Weitere Informationen über Rettungstrainings finden Sie im „*Serie BeneHeart – Benutzerhandbuch für Rettungstrainer*“.

WARNUNG

- **Beim Aufrufen des Modus „Training“ werden Patientenüberwachung und -therapie automatisch beendet. Nach Verlassen des Modus „Training“ führt das System einen Neustart aus.**
-

HINWEIS

- **Für das Rettungstraining ist eine Lizenz erforderlich.**
-

17.2 Glasgow Coma Scale (GCS)

Die Glasgow Coma Scale (GCS) wurde 1974 von Graham Teasdale und Bryan Jennet eingeführt und dient zur Abschätzung des Bewusstseinszustands eines Patienten mit akuter Hirnschädigung. Der GCS-Score ist die Summe der Scores der drei Komponenten: „Augen öffnen“ (E), „Verbale Kommunikation“ (V) und „Motorische Reaktion“ (M).

Die folgenden Arten von GCS-Scorings stehen zur Verfügung:

- GCS-Score: für Patienten über zwei Jahren.
- Pediatric Glasgow Coma Scale-Score (P-GCS): für Patienten bis zwei Jahre.

Die Funktion „GCS“ ist für Erwachsene, Kinder und Neugeborene geeignet.

VORSICHT

- **GCS ist als zusätzliches Hilfsmittel für die Patientenuntersuchung gedacht und muss in Verbindung mit der Beobachtung klinischer Zeichen und Symptome verwendet werden.**
 - **GCS wird nicht bei Patienten angewendet, die sediert, muskulär entspannt, mit künstlichem Atemweg, betrunken oder im Status von Epilepsien sind.**
 - **GCS wird nicht bei Gehörlosen und Patienten mit Sprachbarriere oder mit psychischen Störungen angewendet.**
 - **Bei Anwendung bei Kinder unter fünf Jahren oder bei älteren, langsamer reagierenden Menschen fällt der GCS-Score möglicherweise zu niedrig aus.**
-

HINWEIS

- **Für die Funktion „GCS“ ist eine Lizenz erforderlich.**
-

17.2.1 Aufrufen des GCS-Fensters

Zum Aufrufen des GCS-Fensters wählen Sie die Schnelltaste **Score**.

Die folgende Abbildung zeigt das GCS-Fenster für den P-GCS-Score.

P-GCS		NEWS2		HEART	
Augenöffnung		Verbale Reaktion		Motor. Reaktion	
Augenöffnung spontan	4	Gurren;brabbeln	5	Normale spontane Bewegungen	6
Augenöff. auf wörtl. Aufford.	3	Gereiztes Weinen	4	Zieht sich bei Berührung zurück	5
Augenöff. nur bei Schmerzreiz	2	Weint aus Schmerz	3	Zieht sich bei Schmerz zurück	4
Keine Augenöff.	1	Stöhnt aus Schmerz	2	Anormale Beugung	3
		Keine verb. Reaktion	1	Anormale Streckung	2
				Keine motor. Reaktion	1

Bestätigen

(1) Subscore

(2) Uhrzeit der Ermittlung

(3) Gesamtscore

(4) Gefährdungsgrad: steigt von oben nach unten. Der aktuelle Gefährdungsgrad ist schwarz eingehaumt.

17.2.2 Festlegen der Art des GCS-Scorings

Das System stellt sich in Abhängigkeit von den Einstellungen für **Patientenkategorie** und **Alter** im Menü **Patientenverw.** automatisch auf die entsprechende Art des GCS-Scorings ein.

- Wenn **Patientenkategorie** auf **Erw.** eingestellt ist, wird **Score-Typ** auf **GCS Score** eingestellt.
- Wenn **Patientenkategorie** auf **Kind** eingestellt ist und **Alter** nicht angegeben oder auf ein Alter über zwei Jahre eingestellt ist, wird **Score-Typ** auf **GCS Score** eingestellt.
- Wenn **Patientenkategorie** auf **Kind** und **Alter** auf zwei Jahre oder jünger eingestellt ist, wird **Score-Typ** auf **P-GCS-Score** eingestellt.
- Wenn **Patientenkategorie** auf **Neug.** eingestellt ist, wird **Score-Typ** auf **P-GCS** eingestellt.

Zum manuellen Ändern der Art des GCS-Scorings stellen Sie im GCS-Fenster die Option **Score-Typ** auf die gewünschte Art ein.

HINWEIS

- Die manuelle Einstellung von **Score-Typ** hat keine Auswirkungen auf die Einstellungen von **Patientenkategorie** und **Alter** im Menü **Patientenverw.**.

17.2.3 Ermitteln eines GCS-Scorings

Zum Ausführen eines GCS-Scorings gehen Sie wie folgt vor:

1. Markieren Sie in den Spalten **Augenöffnung**, **Verbale Reaktion** und **Motor. Reaktion** das dem Zustand des Patienten entsprechende Element.
2. Wählen Sie **Bestätigen**, um den Gesamtscore zu übernehmen.
3. Wenn Sie den errechneten Score verwerfen möchten, wählen Sie **Reset**.

In der folgenden Tabelle sind die Kriterien für den GCS-Score aufgeführt.

Gefährdungsgrad	Score-Bereich	Hintergrundfarbe	Beschreibung
Leicht	13 bis 15	Weiß	Normal oder leichte Hirnschädigung
Mäßig	9 bis 12	Gelb	Mittelschwere bis schwere Hirnschädigung
Heftig	3 bis 8	Rot	Exitus letalis oder vegetativer Zustand

17.2.4 Reviewen von GCS-Trends

Zum Überprüfen von GCS-Trends wählen Sie im GCS-Fenster die Option **Bildanzeige**. Eine Trendtabelle mit allen gemessenen Daten und ggf. berechneten Scores und Subscores wird angezeigt. Weitere Informationen finden Sie unter [18.5 Reviewen von Tabellentrends](#).

17.3 Early Warning Score (EWS)

Der Early Warning Score (EWS) hilft, anhand der Vitalparameter und klinischen Beobachtungen frühe Anzeichen einer Verschlechterung des Zustands des Patienten zu erkennen. In Abhängigkeit vom berechneten Score werden entsprechende Empfehlungen angezeigt.

Folgende Arten von Scorings stehen zur Verfügung:

- Modified Early Warning Score (MEWS)
- National Early Warning Score (NEWS)
- National Early Warning Score 2 (NEWS2)

WARNUNG

- **EWS sollte nicht als alleinige Grundlage für medizinische Entscheidungen verwendet werden. EWS ist nicht als Ersatz für die Beurteilung durch einen Arzt vorgesehen. EWS-Scores und empfohlene Maßnahmen müssen immer in Verbindung mit der Beobachtung klinischer Zeichen und Symptome verwendet werden.**
- **MEWS und NEWS dürfen nicht bei schwangeren Frauen, Patienten mit COPD (Chronic Obstructive Pulmonary Disease) und Patienten unter 16 Jahren angewendet werden. NEWS2 darf nicht bei schwangeren Frauen und Patienten unter 16 Jahren angewendet werden.**

HINWEIS

- Für die Funktion „EWS“ ist eine Lizenz erforderlich.

17.3.1 Aufrufen des EWS-Fensters

Zum Aufrufen des EWS-Fensters wählen Sie die Schnelltaste **Score** und dann die Registerkarte des gewünschten EWS-Scorings.

Die folgende Abbildung zeigt das EWS-Fenster für „NEWS2“.



- (1) Subscore-Bereich: zeigt Subscores und gemessene Daten zu den einzelnen Elementen an. bedeutet, dass der Wert manuell eingegeben wird.
- (2) Uhrzeit der Score-Berechnung
- (3) Gesamtscore
- (4) Gefährdungsgrad: steigt von oben nach unten. Der aktuelle Gefährdungsgrad ist weiß eingehaumt.

17.3.2 Durchführen einer EWS-Bewertung

Zum Durchführen einer Bewertung gehen Sie wie folgt vor:

1. Wenn der vorherige Score noch nicht bestätigt wurde, wählen Sie **Bestätigen**, um den Score zu speichern. Sie können auch **Reset** wählen, um den vorherigen Score zu löschen und die Werte der zurzeit überwachten Parameter und der entsprechenden Subscores zu aktualisieren.
2. Legen Sie **Score-Typ** fest. Bei „NEWS2“ sollten Sie **SpO₂-Skala** festlegen.
 - ◆ **Skala 1:** geeignet für Patienten ohne hyperkapnisches Atemversagen.
 - ◆ **Skala 2:** geeignet für Patienten mit einer ärztlich vorgegebenen Sauerstoffsättigung von 88 bis 92 %. Zum Beispiel bei Patienten mit hyperkapnischem Atemversagen.
3. Alle Messwerte werden automatisch angezeigt und aktualisiert. Sie können keine Werte manuell eingeben.
 bedeutet, dass der Wert manuell eingegeben wird.
4. Wählen Sie **Berechnen**, um den Gesamtscore zu erhalten.
5. Wählen Sie **Bestätigen**, um den Gesamtscore zu übernehmen. Beim Auswählen von **Abbr.** wird der Score verworfen.

HINWEIS

- **Die Entscheidung für die Verwendung von „SpO₂-Skala 2“ muss von einem kompetenten klinischen Entscheidungsträger getroffen und in den klinischen Aufzeichnungen des Patienten festgehalten werden.**
- **Der EWS-Gesamtscore kann nur berechnet werden, wenn alle erforderlichen Messwerte gemessen oder eingegeben wurden.**

17.3.3 Reviewen von EWS-Trends

Zum Überprüfen von EWS-Trends wählen Sie im EWS-Fenster die Option **Bildanzeige**. Eine Trendtabelle mit allen gemessenen Daten und ggf. übernommenen Scores und dem Score-Typ wird angezeigt. Weitere Informationen finden Sie unter *18.5 Reviewen von Tabellentrends*.

17.4 HEART-Score

Der HEART-Score wurde 2008 von Six AJ und Brackus BE als Methode zur Bewertung des Risikos eines kardialen Ereignisses vorgestellt. Der HEART-Score ist die Summe der Werte seiner fünf einzelnen Komponenten: Anamnese, EKG, Alter, Risikofaktoren und Troponin. Der HEART-Score ist eine wirkungsvolle Beurteilung von Patienten mit Brustschmerzen. Mithilfe dieses Scores kann ermittelt werden, ob ein Patient ohne Bedenken in Kürze entlassen werden kann oder ob es sich möglicherweise um einen Hochrisikopatienten handelt, bei dem eine schnellstmögliche Intervention indiziert ist.

Der HEART-Score ist nur für Erwachsene geeignet.

HINWEIS

- **Für die Funktion „HEART-Score“ ist eine Lizenz erforderlich.**

17.4.1 Aufrufen des Fensters HEART-Score

Zum Aufrufen des Fensters HEART-Score wählen Sie die Schnelltaste **Score**, und wählen Sie dann die Registerkarte **HEART**.



(1) Subscore

(2) Uhrzeit der Ermittlung

(3) Gesamtscore

(4) Gefährdungsgrad: steigt von oben nach unten. Der aktuelle Gefährdungsgrad ist schwarz eingehaumt.

17.4.2 Ermitteln eines HEART-Scorings

Zum Ermitteln eines HEART-Scorings gehen Sie wie folgt vor:

1. Markieren Sie in den Spalten Anamnese, EKG, Alter, Risikofaktoren und **Troponin** das dem Zustand des Patienten entsprechende Element.
2. Wählen Sie **Bestätigen**, um den Gesamtscore zu übernehmen.
3. Wenn Sie den errechneten Score verwerfen möchten, wählen Sie **Reset**.

In der folgenden Tabelle sind die Kriterien für den HEART-Score aufgeführt.

Gefährdungsgrad	Score-Bereich	Hintergrundfarbe	Beschreibung
Leicht	0 bis 3	Weiß	Eine Entlassung kann in Erwägung gezogen werden.
Mäßig	4 bis 6	Gelb	Eine klinische Beobachtung und weitere Untersuchungen sind erforderlich.
Heftig	7 bis 10	Rot	Eine sofortige invasive Behandlung ist erforderlich.

17.4.3 Reviewen von HEART-Score-Trends

Zum Überprüfen von HEART-Score-Trends wählen Sie im HEART-Score-Fenster die Option **Bildanzeige**. Eine Trendtabelle mit allen gemessenen Daten und ggf. berechneten Scores wird angezeigt. Weitere Informationen finden Sie unter *18.5 Reviewen von Tabellentrends*.

17.5 Beurteilung Schädel-Hirn-Trauma (SHT)

Im Jahr 2016 veröffentlichte die Brain Trauma Foundation (BTP) die „Guidelines for the Management of Severe traumatic Brain Injury“. Diese Guidelines geben Empfehlungen zu Grenzwerten von SpO₂, systolischem Blutdruck und EtCO₂ für das präklinische Management von Patienten mit Schädel-Hirn-Trauma (SHT). Zudem wurde darauf hingewiesen, dass ein niedrigerer GCS-Score auf ein schweres SHT hindeuten kann.

Bei Patienten im Koma (z. B. alkoholintoxiniert, intubiert oder sediert) ist die GCS nicht sehr genau. In Kombination mit GCS und Überwachung von Vitalzeichen zeigt die Beurteilung des Schädel-Hirn-Traumas (SHT) GCS und Parametertrends an und gibt beim Erkennen eines potenziellen SHT Warnungen aus.

Die SHT-Beurteilung dient zur Einschätzung der Erholung des Patienten nach einem schweren Trauma (GCS-Score \leq 8) oder nach einem Herzstillstand, damit eine möglichst gute Prognose gegeben ist.

Die SHT-Beurteilung eignet sich für Erwachsene, Kinder und Neugeborene.

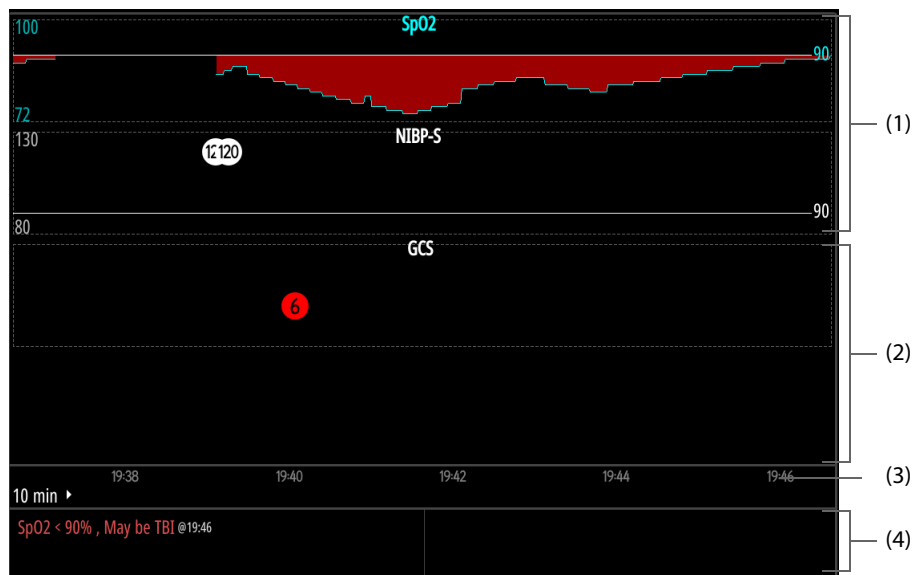
HINWEIS

- Für die Funktion „SHT-Beurteilung“ ist eine Lizenz erforderlich.

17.5.1 Anzeigen des Fensters „SHT-Beurteilung“

Zum Aufrufen des Fensters „SHT-Beurteilung“ wählen Sie die Schnelltaste **SHT**.

In der folgenden Abbildung ist das Fenster „SHT-Beurteilung“ dargestellt.



- (1) Bereich für SHT-Parameter-Trends: zeigt Trends zu SpO₂, EtCO₂ und systolischen Blutdruck (SBD) an. Ein SBD-Wert unterhalb der Schwelle wird auf rotem Hintergrund angezeigt.
- (2) Bereich für GCS-Score-Trends: zeigt alle bestätigten GCS-Scores und Subscores an.
- (3) Zeitskala
- (4) Bereich für SHT-Warnungen: zeigt SHT-Warnungen an.

17.5.2 Einstellen des Intervalls für SHT-Trends

Zum Einstellen des Intervalls für Trends wählen Sie das Zeitintervall im Fenster „SHT-Beurteilung“ aus.

17.5.3 Ermitteln eines GCS-Scorings

Zum Ermitteln eines GCS-Scorings wählen Sie **GCS Score** unter dem Fenster „SHT-Beurteilung“ aus. Weitere Informationen finden Sie unter 17.2.3 *Ermitteln eines GCS-Scorings*.

17.5.4 Anzeigen von SHT-Warnungen

Unter den folgenden Bedingungen werden SHT-Warnungen gegeben:

- Der GCS-Gesamtscore ist \leq 8.
- **Patientenkategorie** ist auf **Neug.** eingestellt, SBD-Wert liegt unter 60 mmHg.
- **Patientenkategorie** ist auf **Kind** eingestellt, **Alter** ist nicht angegeben oder auf ein Alter über 10 Jahre eingestellt, SBD-Wert liegt unter 90 mmHg.
- **Patientenkategorie** ist auf **Kind** eingestellt, **Alter** ist auf 1 bis 10 Jahre eingestellt, SBD-Wert liegt unter $(70 + 2 \times \text{Alter})$ mmHg.

- **Patientenkategorie** ist auf **Neug.** eingestellt, **Alter** ist auf 12 Monate oder jünger eingestellt, SBD-Wert liegt unter 70 mmHg.
- **Patientenkategorie** ist auf **Erwachsener** eingestellt, SBD-Wert liegt unter dem Grenzwert. Der Grenzwert für den SHT-Alarm kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter [22.7.6 Menü „Setup SHT-Warnung“](#).
- Der SpO₂-Wert und der EtCO₂-Wert liegen unter dem Grenzwert. Der SHT-Grenzwert kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter [22.7.6 Menü „Setup SHT-Warnung“](#).

17.5.5 Reviewen von SHT-Ereignissen

Wird eine SHT-Warnung gegeben, wird automatisch ein SHT-Ereignis generiert. Zum Überprüfen von SHT-Ereignissen wählen Sie den Bereich für SHT-Warnungen oder wählen Sie **Bildanzeige** unter dem Fenster „SHT-Beurteilung“. Weitere Informationen finden Sie unter [18.7 Reviewen von Ereignissen](#).

17.5.6 Schließen des Fensters „SHT-Beurteilung“

Zum Schließen des Fensters „SHT-Beurteilung“ wählen Sie **Beenden** unter dem Fenster „SHT-Beurteilung“ aus.

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

18 Review

18.1 Einführung zum Review

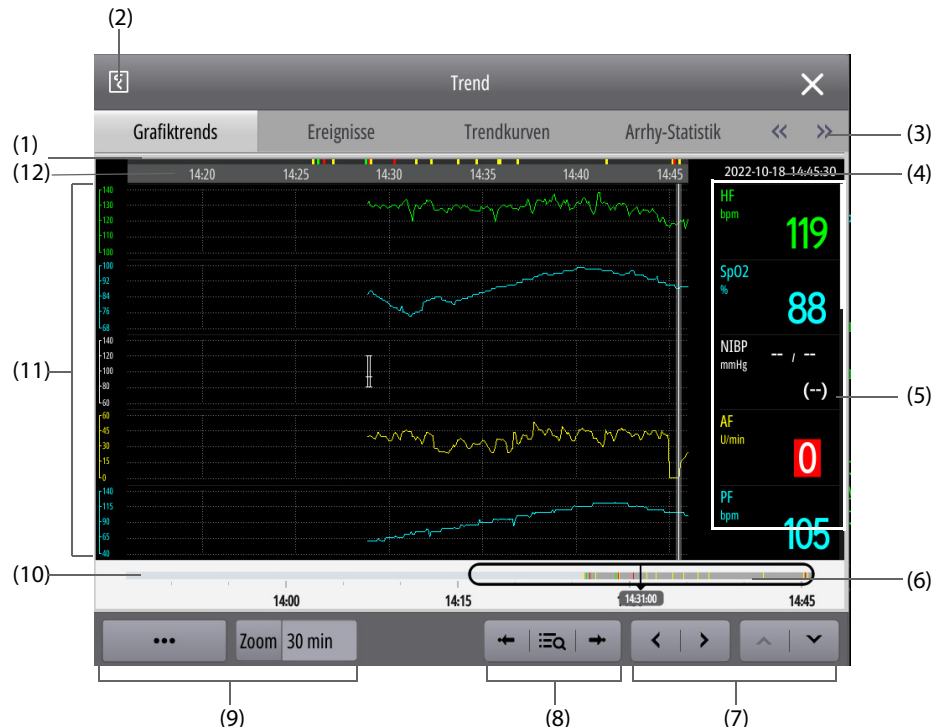
Im Fenster **Trend** werden verschiedene Arten von Trenddaten angezeigt: grafische Trends, tabellarische Trends, Ereignistrends und Trendkurven. Anhand dieser Angaben können Sie den Verlauf des Zustands des Patienten beurteilen.

18.2 Aufrufen des Fensters „Review“

Zum Aufrufen des Fensters **Trend** wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** und dann in der Spalte **Trend** die gewünschte Registerkarte aus.

18.3 Anzeigen im Fenster „Review“

Die Trend-Seiten des Fensters **Trend** sind ähnlich aufgebaut. In der folgenden Abbildung ist die Trend-Seite **Grafiktrends** dargestellt.



- (1) Zeitskala zum Fenster: gibt den Zeitpunkt innerhalb der im aktuellen Fenster in **Zoom** festgelegten Zeit an. Ein Zeitpunkt mit Farbe weist darauf hin, dass zu diesem Zeitpunkt ein Ereignis aufgetreten ist.
- (2) Schaltfläche „Schreiber“: zum Ausdrucken der Trenddaten auf dem Schreiber.
- (3) Registerkarten „Review“: zum Aufrufen der verschiedenen Review-Seiten. Durch Auswählen von << bzw. >> können weitere Registerkarten angezeigt werden.
- (4) Zeitpunkt am Cursor: Datum und Uhrzeit an der Cursorposition. Sollte an diesem Zeitpunkt ein Ereignis aufgetreten sein, wird darüber der Alarm mit der höchsten Priorität angezeigt.
- (5) Numerischer Bereich: zeigt numerische Werte zum Zeitpunkt an der Cursorposition an.
- (6) Schiebereglung: gibt die derzeit im Fenster angezeigten Uhrzeiten in der Gesamtheit der Zeitdauer an. Die Breite des Schiebereglers ist von der im aktuellen Fenster eingestellten Zeit **Zoom** abhängig.
Durch Verschieben des Schiebereglers können Sie die Trenddaten zu einem bestimmten Zeitpunkt aufsuchen. Die zum derzeitigen Fenster zugehörigen Daten werden aktualisiert.

- (7) Schaltflächen „Seite“: zum Wechseln zwischen den Seiten bei Trenddaten, die sich über mehrere Seiten erstrecken.
- (8) Ereignisbezogene Schnelltaste: zum Aufsuchen und Anzeigen des Ereignisses.
- (9) Element „Einstellungen“: zum Festlegen der Anzeige des derzeitigen Fensters. ... bedeutet, dass mehrere Elemente verfügbar sind. Durch Auswählen von ... können weitere Einstellungsoptionen angezeigt werden.
- (10) Trendskala: zeigt die Zeitskala für alle Trends an.
 - ◆ Der dunkelgraue Abschnitt markiert den Zeitraum, zu dem Trenddaten angezeigt werden können.
 - ◆ Der hellgraue Abschnitt markiert den Zeitraum, zu dem keine Trenddaten verfügbar sind.
- (11) Kurvenbereich: zeigt Trendkurven an.
- (12) Cursor

18.4 Grundsätzliche Bedienhandlungen im Fenster „Reviewen“

In diesem Abschnitt werden grundsätzliche Vorgänge erläutert, die im Allgemeinen auf allen Seiten „Trend“ ausgeführt werden.

18.4.1 Anzeigen von Trenddaten

Zum Anzeigen von Trenddaten haben Sie folgende Möglichkeiten:

- Zum Anzeigen von Trenddaten innerhalb des Zeitraums **Zoom** verschieben Sie den Cursor.
- Zum Anzeigen von Trenddaten innerhalb des Zeitraums **Zoom** wischen Sie auf der angezeigten Trendseite nach links bzw. nach rechts.
- Zum Anzeigen verfügbarer Trenddaten für die Anzeige verschieben Sie den Schieberegler.
- Zum Anzeigen von Trenddaten, die sich über mehrere Seiten erstrecken, blättern Sie auf der angezeigten Trendseite nach oben bzw. unten.
- Zum Anzeigen von Trenddaten, die sich über mehrere Seiten erstrecken, wählen Sie < bzw. > .
- Zum Anzeigen von Trenddaten, die sich über mehrere Seiten erstrecken, wählen Sie ⌂ bzw. ⌄ .

18.4.2 Aufsuchen von Ereignissen

Zum Anzeigen von Ereignissen haben Sie folgende Möglichkeiten:

- Zum Anzeigen des vorherigen bzw. nächsten Ereignisses wählen Sie ← bzw. → .
- Wählen Sie ⌂ und dann das gewünschte Ereignis aus der Ereignisliste aus.

18.5 Reviewen von Tabellentrends

Auf der Trendseite **Tabellentrends** werden Trenddaten in Tabellenform angezeigt.

Zum Überprüfen von Tabellentrends gehen Sie wie folgt vor:

1. Rufen Sie anhand einer der folgenden Vorgehensweisen die Trendseite **Tabellentrends** auf:
 - ◆ Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Trend** das Element **Tabellentrends**.
 - ◆ Wählen Sie im numerischen Parameterbereich die Parameterliste aus.
 - ◆ Wählen Sie in einem beliebigen Scoring-Fenster **Trend**.
2. Wählen Sie ... → **Trendgruppe**, und legen Sie den Inhalt der angezeigten Trenddaten fest.
3. Wählen Sie **Intervall**, und legen Sie das Intervall der anzuzeigenden Trenddaten fest. Bei einem Patienten, dessen Zustand sich eher allmählich ändert, kann ein längeres Intervall informativer oder hilfreicher sein. Ein kurzes Intervall eignet sich besonders für die Untersuchung von Trends bei einem Patienten, dessen Zustand sich schnell ändert.
 - ◆ **5 s, 30 s:** zeigt Tabellentrends über maximal 4 Stunden um einen bestimmten Zeitpunkt an.
 - ◆ **1 min bis 3 Std.:** zeigt Tabellentrends über maximal 120 Stunden um einen bestimmten Zeitpunkt an.

- ◆ **NIBP:** zeigt Tabellentrends an, jedoch nur, falls die NIBP-Messwerte erfasst wurden.
- ◆ **EWS, GCS, HEART:** zeigt Gesamt-Scores und zum Zeitpunkt des Scorings erfasste Parametermesswerte an.

18.6 Reviewen von Grafiktrends

Auf der Trend-Seite **Grafiktrends** werden Trenddaten in grafischer Form angezeigt.

Zum Überprüfen von Grafiktrends gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Trend** das Element **Grafiktrends**.
2. Wählen Sie **...** → **Trendgruppe**, und legen Sie den Inhalt der angezeigten Trenddaten fest.
3. Wählen Sie **...** → **Kurven**, und legen Sie die Anzahl der anzuzeigenden Kurven fest.
4. Wählen Sie **Zoom**, und legen Sie das Intervall der anzuzeigenden Trenddaten fest.
 - ◆ **8 min:** zeigt Tabellentrends über maximal eine Stunde um einen bestimmten Zeitpunkt an.
 - ◆ **30 min bis 4 Std.:** zeigt Tabellentrends über maximal 4 Stunden um einen bestimmten Zeitpunkt an.
 - ◆ **8 Std., 12 Std., 24 Std., 48 Std.:** zeigt Tabellentrends über maximal 120 Stunden um einen bestimmten Zeitpunkt an.

18.7 Reviewen von Ereignissen

Das System speichert Ereignisse in Echtzeit. Gespeichert werden Alarmereignisse, manuell ausgelöste Ereignisse und operative Ereignisse. Operative Ereignisse werden während der Ausführung von Therapien (wie AED, manuelle Defibrillation, HLW-Kompressionen und Stimulation), Rettungsnachbesprechung oder SHT-Beurteilung, Aufnehmen eines Screenshots oder Bedienen des Systems ausgelöst.

HINWEIS

-
- Auch bei einem kompletten Stromausfall bleiben die Ereignisse erhalten.
 - Alarne werden als Ereignisse gespeichert und bleiben erhalten, wenn das Gerät ausgeschaltet wird. Der Zeitpunkt des Abschaltens der Anlage wird nicht als Ereignis aufgezeichnet und kann nicht überprüft werden.
 - Frühere Ereignisse werden bei Erreichen des Speichervolumens durch spätere überschrieben.
-

18.7.1 Anzeigen der Ereignisliste

Die Trend-Seite **Ereignisse** zeigt sämtliche Ereignisse in Form einer Liste an. Die Ereignisse werden in absteigender chronologischer Reihenfolge angezeigt. Das jüngste Ereignis ist ganz oben aufgeführt.

Links neben jedem Ereignis wird die Art des Ereignisses angezeigt, gekennzeichnet durch eine entsprechende Farbe.

- Rot: Ereignis „Alarm hoher Priorität“
- Gelb: Ereignis „Alarm mittlerer Priorität“ Ereignis „Alarm niedriger Priorität“
- Weiß: Systemereignis, SHT-Ereignis, Ereignis „Rettungsstatistik“
- Grün: manuell ausgelöstes Ereignis, Ereignis „Therapie“, Ereignis „Screenshot“

Zum Anzeigen der Ereignisliste gehen Sie wie folgt vor:

1. Rufen Sie anhand einer der folgenden Vorgehensweisen die Trendseite **Ereignisse** auf:
 - ◆ Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Trend** das Element **Ereignisse**.
 - ◆ Wählen Sie **Trend** im konkreten Fenster (z. B. Fenster **Reanim.-Aufz.** oder Fenster „12-Kanal-EKG“).
2. Wählen Sie und legen Sie Datum und Uhrzeit der anzuzeigenden Ereignisse fest.
3. Wählen Sie **Filter**, und wählen Sie aus der Popup-Liste die gewünschte Ereignisart.
4. Wenn nur Arrhythmie-Ereignisse bei ausgeschalteten Alarmen angezeigt werden sollen, wählen Sie **...** und dann **Deaktiv. Arrhy-Alarne anzeigen**.

18.7.2 Anzeigen von Ereignisdetails

Beim Auftreten eines Ereignisses können alle zugehörigen numerischen Parameter zum Zeitpunkt des Ereignisses und drei ereignisbezogene Kurven über einen Bereich von 16 Sekunden vor und nach dem Ereignis angezeigt werden. Zu Screenshot-Ereignissen können Sie Bilddetails anzeigen.

Zum Anzeigen detaillierter Kurven und numerischer Parameter gehen Sie wie folgt vor:

1. Rufen Sie die Trendseite „Ereignisliste“ auf.
2. Wählen Sie das Ereignis von Interesse aus. Ein ausgewähltes Ereignis ist mit einem weißen Kästchen gekennzeichnet.
3. Wählen Sie **Details**.
4. Stellen Sie den Schalter **Schlagerläuterung**: ein. Bei eingeschalteter Funktion werden auf der ersten EKG-Kurve weiße Herzschlagbeschriftungen angezeigt. Diese Beschriftungen enthalten eine Klassifizierung der Herzschläge und eine Erläuterung zu vermuteten und verpassten Arrhythmien und zu fälschlicherweise als Arrhythmie erkannten Rhythmen. Herzschläge werden wie folgt klassifiziert:
 - ◆ N: Normal
 - ◆ V: Ventrikuläre Extrasystole
 - ◆ S: Supraventrikuläre Extrasystole
 - ◆ P: Stimuliert
 - ◆ L: Lernen
 - ◆ ?: Unzureichende Informationen zum Klassifizieren der Schläge
 - ◆ I: Störung (z. B. „Ableitung ab“)
 - ◆ M: Pause
5. Wählen Sie ... bzw. legen Sie **Geschw.** und **EKG-Verst.** fest.

Durch Auswählen von **Ereignisliste** wird wieder die Ereignisliste angezeigt.

VORSICHT

- **Stellen Sie sicher, dass Sie die optimalen Ableitungen mit der besten Kurvenamplitude und dem höchsten Signal-Rausch-Abstand ausgewählt haben. Die Wahl der optimalen Ableitungen ist für das Erkennen von Schlägen, die Klassifizierung Schlägen und das Erkennen von Kammerflimmern wichtig.**
-

HINWEIS

- **Die Einstellung des Schalters Schlagerläuterung: auf der Trendseite „Ereignisse“ wirkt sich auf die Einstellung auf der Trendseite „Trendkurven“ aus.**
-

18.7.3 Anzeigen einer Arrhythmie-Analyse

Auf der Trendseite **Arrhy-Statistik** sind alle in den vergangenen 24 Stunden aufgetretenen Arrhythmie-Ereignisse aufgeführt. Angegeben werden Alarmpriorität, Gesamtzeiten, Dauer, Startzeit und Endzeit zu jedem Ereignis, komprimierte Kurven und Details zum Zeitpunkt des Ereignisses. Die Dauer und die Alarmpriorität werden in verschiedenen Farben angezeigt.

Zum Anzeigen einer Arrhythmie-Analyse gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Trend** das Element **Arrhy-Statistik**.
2. Bei Bedarf wählen Sie ... und dann die Arrhythmie-Ereignisse von Interesse.
 - ◆ **Deaktiv. Arrhy-Alarne anzeigen:** angezeigt werden nur bei „Alarm aus“ aufgetretene Arrhythmie-Ereignisse.
 - ◆ **Nur qual. hochwert. Arrhy-Alarne:** Arrhythmie-Ereignisse mit offensichtlicher Rauschstörung und unbedeutenden Merkmalen.
3. Wählen Sie aus der Liste links das Arrhythmie-Ereignis von Interesse, um die komprimierten Kurven zum Zeitpunkt des Ereignisses anzuzeigen.
4. Wählen Sie **Zurück**, um zur Liste der Arrhythmie-Ereignisse zurückzukehren.

Durch Auswahl einer beliebigen Stelle auf komprimierten Kurven zu einem Arrhythmie-Ereignis können Sie Details zum Ereignis anzeigen.

18.8 Reviewen von Trendkurven

Auf der Trendseite **Trendkurven** werden komprimierte Kurven, Trendkurven und numerische Werte angezeigt.

18.8.1 Auswählen von komprimierten Kurven

Vor dem Anzeigen komprimierter Kurven müssen Sie auswählen, welche Kurven gespeichert und angezeigt werden sollen. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Trend** das Element **Trendkurven**.
2. Wählen Sie **Setup** → wählen Sie die Registerkarte **Lagerung**, und wählen Sie die zu speichernden Kurven.
3. Wählen Sie die Registerkarte **Anzeige (Maximum: 3)**, und legen Sie fest, welche Kurven angezeigt werden sollen.
4. Wählen Sie  , um das Menü **Kurve auswählen** zu schließen.
5. Wählen Sie **...** bzw. legen Sie **Skala** und **Dauer** fest.

HINWEIS

-
- Je mehr Kurven zum Speichern ausgewählt sind, desto kürzer wird der Zeitraum der gespeicherten Kurven. Wenn zu viele Kurven gewählt sind, wird die angegebene maximale Zeit der Trendkurven wegen Speicherplatzmangel nicht erreicht. Wählen Sie die Kurven mit Bedacht aus.
-

18.8.2 Anzeigen von Details zu komprimierten Kurven

Zum Anzeigen von Details zu komprimierten Kurven gehen Sie wie folgt vor:

1. Rufen Sie die Trendseite **Trendkurven** auf.
2. Wählen Sie die gewünschten komprimierten Kurven aus.
3. Wählen Sie **Details**.
4. Ändern Sie die Einstellungen zu den komprimierten Kurven.
5. Stellen Sie den Schalter **Schlagerläuterung**: ein. Weitere Informationen zur Klassifizierung von Herzschlägen finden Sie unter 18.7.2 Anzeigen von Ereignisdetails.
6. Wählen Sie **...** bzw. legen Sie **Geschw.** und **EKG-Verst.** fest.
7. Wählen Sie **...** → wählen Sie **Als Ereign. spei.**, um das Ereignis von Interesse zu speichern.

Durch Auswählen von **Übersicht** gelangen Sie zur Auswahl komprimierter Kurven zurück.

18.9 Reviewen von Analysen „12-Kanal-Ruhe-EKG“

Nach Abschluss der automatischen 12-Kanal-EKG-Messung wird automatisch ein 12-Kanal-EKG-Analyseereignis generiert und gespeichert. Weitere Informationen finden Sie unter 12 Analyse mit 12-Kanal-Ruhe-EKG.

Auf der Trendseite **12-Kanal-EKG** werden die Patienteninformationen, 12-Kanal-EKG-Kurven, Messwerte und Diagnoseergebnisse angezeigt. Wurde das Geburtsdatum oder das Geschlecht des Patienten nicht eingegeben, können Sie die Patienteninformation oder  auswählen, und die Informationen eingeben.

Zum Überprüfen einer Analyse „12-Kanal-EKG“ gehen Sie wie folgt vor:

1. Rufen Sie anhand einer der folgenden Vorgehensweisen die Trendseite **12-Kanal-EKG** auf:
 - ◆ Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Trend** das Element **Tabellentrends**.
 - ◆ Wählen Sie unter dem Fenster „12-Kanal-EKG“ **Trend**.
2. Ändern der Anzeige von 12-Kanal-EKG-Kurven.
 - ◆ **Geschw.:** legt die Durchlaufgeschwindigkeit der Kurven fest.
 - ◆ **Verst.:** legt die Amplitude der Kurven fest.
 - ◆ **Layout:** legt das Layout der Kurven fest.
3. Wählen Sie **Mediankomplex**. Über jeder Kurve wird ein kurzer vertikaler Balken angezeigt, der die Startposition und die Endposition der P-Welle und des QRS-Komplexes und die Endposition der T-Welle markiert.

Durch Auswählen von **Kurve** wird wieder die Ansicht mit 12-Kanal-EKG-Kurven angezeigt.

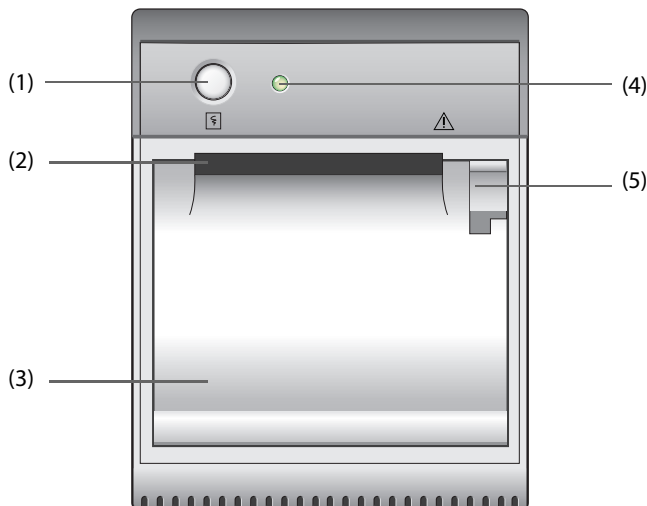
18.10 Drucken von Trend-Daten

Zum Drucken von Trenddaten wählen Sie auf der entsprechenden Trendseite . Zu Screenshot-Ereignissen können die Details nicht ausgedruckt werden.

19 Drucken

19.1 Schreiber

Das System verfügt über einen integrierten Schreiber.



- (1) Taste „Schreiber“: startet oder stoppt den Ausdruck eines Echtzeit-Berichts.
- (2) Papierausgabe
- (3) Zugangsklappe des Schreibers
- (4) Schreiberanzeige
 - ◆ Ein: der Schreiber funktioniert korrekt.
 - ◆ Aus: das System ist ausgeschaltet.
 - ◆ Blinkt: wenn eine Störung am Schreiber aufgetreten ist.
- (5) Riegel: Zum Öffnen der Zugangsklappe des Schreibers ziehen Sie diesen Riegel zurück.

19.2 Liste der Berichte

Über den Schreiber des Systems können die folgenden Berichte ausgedruckt werden:

- Echtzeit-Bericht
 - ◆ Echtzeit-Bericht Kurven
 - ◆ Echtzeit-Bericht ST
 - ◆ Echtzeit-Bericht QT
 - ◆ Echtzeitbericht Ereignisse, inklusive „Laden“, „Schock“ und „12-Kanal-Analyse“
- Bericht physiologische Alarme
- Bericht eingefrorener Kurve
- Reviewberichte
 - ◆ Prüfbericht Tabellentrends
 - ◆ Prüfbericht Grafiktrends
 - ◆ Prüfbericht Physiologische Ereignisse

- ◆ Prüfbericht Trendkurven
- ◆ Prüfbericht 12-Kanal-Analyse
- Bericht Rettungsaufzeichnung
- Bericht Zusammenfassung
- Bericht autom. Test
- Bericht Systemkonfiguration

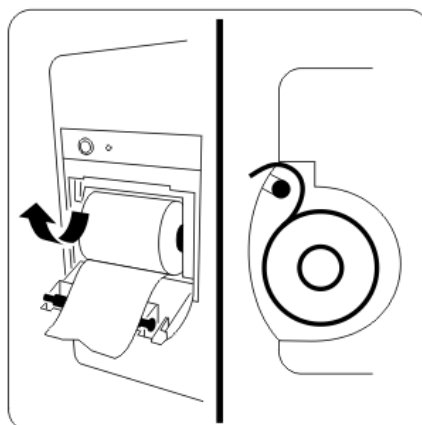
Ausführliche Informationen über das Ausdrucken beim Auftreten von Alarmen finden Sie unter *10 Alarne*.

Ausführliche Informationen über das Ausdrucken zu bestimmten Funktionen finden Sie in den entsprechenden Kapiteln dieses Handbuchs.

19.3 Nachfüllen von Papier

Zum Nachfüllen von Papier gehen Sie wie folgt vor:

1. Öffnen Sie die Zugangsklappe des Schreibers anhand des Riegels oben rechts an der Klappe.
2. Setzen Sie, wie unten dargestellt, eine neue Rolle in das Fach ein. Führen Sie das Papier durch die Walze, und ziehen Sie das Papier an der Oberseite ein Stück heraus.



3. Schließen Sie die Zugangsklappe des Schreibers.

VORSICHT

- **Verwenden Sie nur spezielles Thermopapier. Andernfalls kann es zu einer Beschädigung des Schreiberkopfs kommen, der Schreiber kann nicht drucken oder die Druckqualität kann sich verschlechtern.**
 - **Ziehen Sie niemals zu kräftig am Schreiberpapier, wenn gerade gedruckt wird. Das kann den Schreiber beschädigen.**
 - **Öffnen Sie die Schreiberklappe nicht, es sei denn Sie füllen Papier nach oder beseitigen Fehler.**
-

19.4 Drucken des Berichts „Zusammenfassung“

Der Bericht „Zusammenfassung“ enthält eine Übersicht über die Vorgänge am System nach dem Einschalten. Beim Ausschalten des Systems wird der Bericht „Zusammenfassung“ nicht gespeichert.

Der Bericht „Zusammenfassung“ enthält die Uhrzeit des Einschaltens, die Gesamtanzahl der Schocks, die Stimulationszeit, die Betriebszeit vom Einschalten bis zum Drucken, alle aufgetretenen Ereignisse mit zugehörigen HF-Werten und eine Kommentarspalte.

Zum Drucken des Berichts „Zusammenfassung“ wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü**, und wählen Sie **Andere** in der Spalte das Element **Ereigniszusammenf.**

19.5 Starten des Druckvorgangs

Ausdrucke können manuell oder auch automatisch gestartet werden.

19.5.1 Manuelles Starten des Druckvorgangs

Zum manuellen Starten einer Aufzeichnung können Sie anhand einer der folgenden Vorgehensweisen vorgehen:

- Drücken Sie die Taste „Schreiber“  am Schreiber.
- Wählen Sie im aktuellen Menü oder Fenster die Option .

19.5.2 Automatisches Starten des Druckvorgangs

Sie können einstellen, dass der Schreiber den Druckvorgang unter folgenden Bedingungen automatisch startet:

- Beim Auslösen eines Parameteralarms. Weitere Informationen finden Sie unter *19.7.2 Aktivieren des automatischen Druckens beim Auftreten eines Alarms*.
- Beim Auslösen eines Ereignisses wie „Ladeereignis“ oder „Schockereignis“. Die Einstellungen von **Autom. Aufz.** können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter *22.7.7 Menü „Drucken-Setup“*.
- Beim Ausführen eines Auto-Tests. Die Einstellung des Schalters **Bericht autom. Test** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter *22.7.7 Menü „Drucken-Setup“*.

19.6 Stoppen des Druckvorgangs

Druckvorgänge können manuell oder auch automatisch gestoppt werden.

19.6.1 Manuelles Stoppen des Druckvorgangs

Zum manuellen Stoppen des Druckvorgangs drücken Sie die Taste „Schreiber“  am Schreiber.

Sie können den Druckvorgang auch manuell stoppen, indem Sie alle Druckaufgaben löschen. Weitere Informationen finden Sie unter *19.6.3 Löschen von Druckaufträgen*.

19.6.2 Automatisches Stoppen des Druckvorgangs

Der Druckvorgang wird unter folgenden Bedingungen automatisch gestoppt:

- Der Druckvorgang ist abgeschlossen.
- Der Schreiber hat kein Papier mehr.
- Am Schreiber ist ein technisches Problem aufgetreten.
- Der Betriebsmodus wird gewechselt.

19.6.3 Löschen von Druckaufträgen

Zum Löschen von Druckaufträgen gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Allgemein** das Element **Aufz.-Setup**.
2. Wählen Sie **Alle Auftr. lösch.**. Dadurch werden alle Druckaufträge aus der Warteschlange gelöscht, und der aktuelle Druckvorgang wird gestoppt.

19.6.4 Markierungen im Ausdruck

In Berichtsausdrucken finden Sie möglicherweise folgende Markierungen:

- In automatisch gestoppten Ausdrucken finden Sie zwei Spalten von Sternchen „*“ am Ende.
- In manuell oder abnormal gestoppten Aufzeichnungen finden Sie eine Spalte von Sternchen „*“ am Ende.

19.7 Einrichten von Berichten

19.7.1 Einrichten von Echtzeit-Berichten

Sie können Echtzeit-Berichte einrichten. Der Schreiber druckt die Berichte entsprechend den Einstellungen.

Zum Einrichten von Echtzeit-Berichten gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Andere** das Element **Aufz.-Setup**.
2. Wählen Sie die gewünschte Kurve aus. Durch Auswählen von **Aus** kann eine Kurve ausgeschaltet werden. Der Schreiber kann maximal 3 Kurven drucken.
3. Legen Sie **Länge** fest.
 - ◆ **8 s**: druckt die Kurven über 8 Sekunden vor und nach der aktuellen Zeit aus.
 - ◆ **16 s**: druckt die Kurven über 16 Sekunden vor und nach der aktuellen Zeit aus.
 - ◆ **32 s**: druckt die Kurven über 32 Sekunden vor und nach der aktuellen Zeit aus.
 - ◆ **Kont.**: startet einen Druckvorgang ab dem aktuellen Zeitpunkt. Der Druckvorgang läuft so lange, bis er manuell gestoppt wird.
4. Legen Sie **Papiergeschwindigkeit** fest.
5. Stellen Sie den Schalter **Gitterlinien** ein.
 - ◆ Wenn diese Option aktiviert ist, werden Kurvenausdrucke mit Rasterlinien versehen.
 - ◆ Wenn diese Option deaktiviert ist, werden Kurvenausdrucke ohne Rasterlinien gedruckt.

19.7.2 Aktivieren des automatischen Druckens beim Auftreten eines Alarms

Ein automatisches Ausdrucken beim Auslösen von Parameteralarmen kann eingerichtet werden. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Wählen Sie den numerischen Bereich oder den Kurvenbereich des entsprechenden Parameters aus.
2. Wählen Sie die Registerkarte **Alarm**.
3. Schalten Sie **Alarmausgaben** auf „Ein“.

19.8 Beheben eines Papierstaus

Wenn der Schreiber nicht richtig arbeitet oder ungewöhnliche Geräusche produziert, sollten Sie zunächst prüfen, ob ein Papierstau aufgetreten ist. Wenn ein Papierstau vorhanden ist, befolgen Sie diese Arbeitsschritte, um ihn zu beheben:

1. Öffnen Sie die Schreiberklappe.
2. Entnehmen Sie die Papierrolle und entfernen Sie den zusammengefalteten Teil.
3. Legen Sie die Papierrolle wieder ein und schließen Sie die Schreiberklappe.

20 Verwalten entlassener Patienten

20.1 Generieren von Patientendaten

Ist ein Patient an das System angeschlossen, erstellt das System nach dem Einschalten automatisch eine Patienten-ID und startet die Aufzeichnung wichtiger klinischer Daten unter dieser ID. Beim Ausschalten entlässt das Gerät den Patienten automatisch, und der Patient wird zu einem entlassenen Patienten.

HINWEIS

- Bei Erreichen des Speichervolumens des Geräts werden zuvor gespeicherte Daten durch neue Daten überschrieben.

20.2 Zugreifen auf den Modus „Entlassener Patient“

Im Modus „Entlassene Patienten“ können Sie entlassene Patienten verwalten.

Zum Aufrufen des Modus „Entlassener Patient“ wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü**, und wählen Sie dann in der Spalte **System** das Element **Entlassener Patient**.

WARNUNG

- Beim Aufrufen des Modus „Entlassener Patient“ werden Therapie und Überwachung des Patienten automatisch beendet. Das System startet automatisch neu und übernimmt nach dem Modus „Entlassener Patient“ vorgenommene Änderungen.

20.3 Löschen von Daten entlassener Patienten

Sie können einen archivierten Patienten und die zugehörigen Patientendaten löschen. Wählen Sie dazu auf dem Bildschirm **Entlassener Patient** den entsprechenden Patienten, und wählen Sie **Löschen**.

20.4 Durchsuchen von Informationen zu entlassenen Patienten

Informationen zu entlassenen Patienten können Sie direkt am System durchsuchen. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Rufen Sie den Modus „Entlassener Patient“ auf.
2. Geben Sie Abfragekriterien ein.
3. Wählen Sie **Suche**.

Durch Auswählen von  kann die Liste der entlassenen Patienten aktualisiert werden.

20.5 Reviewen von Daten entlassener Patienten

Sie können Trends entlassener Patienten überprüfen. Wählen Sie dazu im Modus „Entlassener Patient“ den entsprechenden Patienten und dann **Details**. Weitere Informationen finden Sie unter *18 Review*.

Durch Wählen von  im Fenster **Trend** für einen entlassenen Patienten können Sie die Patientendaten anzeigen.

20.6 Exportieren von Patientendaten

Sie können die Patientendaten auf ein USB-Laufwerk exportieren und mit dem Viewer des BeneVision CMS anzeigen. Ausführliche Informationen finden Sie im *BeneVision Central Monitoring System Viewer – Benutzerhandbuch*.

Folgende Patientendaten können gespeichert und exportiert werden: Systeminformationen, Konfigurationen, Patienteninformationen (konfigurierbar, einschließlich Einstellung „Patientenkategorie“), Trenddaten (einschließlich Herzfrequenz), Ereignisdaten (Änderungen von Schrittmacherfrequenz, Schrittmacher-Stromstärke und Schrittmacherimpuls), Vollanzeigen (mit EKG-Kurven und Schrittmacherimpulsen) und Sprachaufzeichnungen.

Zum Schutz der Privatsphäre des Patienten werden die Patienteninformationen standardmäßig nicht exportiert. Die Einstellung des Schalters **Pat.-demogr. beim Export. von Pat.-dat. einbez.** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.8 Menü „Patientenverwaltungs-Setup“.

Zum Exportieren von Patientendaten gehen Sie wie folgt vor:

1. Schließen Sie das USB 2.0-Laufwerk an den USB-Anschluss des Systems an.
2. Rufen Sie den Modus „Entlassener Patient“ auf.
3. Wählen Sie den gewünschten Patienten aus.
4. Wählen Sie **Patient.dat. exportieren**.

HINWEIS

- **Trennen Sie das USB-Laufwerk erst vom System, nachdem der Datenexport abgeschlossen wurde.**

21 Datenkommunikation

21.1 Einführung zur Datenkommunikation

Dieses System kann über kabelgebundene oder kabellose Netzwerke mit dem CMS, dem eGateway, dem Statistiksystem zu Rettungsnachbesprechungen und noch weiteren Systemen kommunizieren. Zudem können Sie Daten vom System über das FTP-Protokoll oder das HL7-Protokoll an Systeme Dritter übertragen.

21.2 Informationen zur Sicherheit der Datenkommunikation

VORSICHT

- Auslegung, Bereitstellung, Debugging und Wartung von drahtlosen Netzwerken sind vom Mindray Kundendienst oder von autorisierten Technikern auszuführen.
- Die Bereitstellung von drahtlosen Netzwerken muss stets in Übereinstimmung mit den örtlich geltenden Gesetzen und Bestimmungen erfolgen.
- Nach Möglichkeit sollte das 5-GHz-Frequenzband genutzt werden. Im 2,4-GHz-Frequenzband sind mehr Störquellen vorhanden.
- Private APs und WLAN-Router sind nicht zulässig. Diese Geräte können Funkstörungen verursachen und zum Verlust von Monitor- und CMS-Daten führen.
- Damit Sicherheit und Stabilität des Netzwerks gewährleistet sind, muss die Datenkommunikation über ein geschlossenes Netzwerk oder über ein isoliertes virtuelles Krankenhausnetzwerk erfolgen. Die Gewährleistung der Sicherheit des quasi-isolierten Netzwerks liegt in der Verantwortung der Gesundheitseinrichtung.
- Nach Möglichkeit sollten Verifizierung und Verschlüsselung „WPA2-PSK“ bzw. „WPA2-Enterprise“ genutzt werden. Andernfalls funktioniert das Gerät möglicherweise nicht ordnungsgemäß, und es besteht die Gefahr des Zugriffs Unbefugter auf Patienteninformationen. „WPA2-Enterprise“ und ein langes Kennwort werden empfohlen.
- Angaben für die Netzwerkauthentifizierung wie Kennwörter dürfen für Unbefugte nicht zugänglich sein.
- Schließen Sie ausschließlich medizintechnische Geräte an das Überwachungsnetzwerk an.
- Bei einer unzureichenden Signalstärke im drahtlosen Netzwerk besteht die Gefahr des Datenverlustes im CMS.
- Mit einem einzelnen AP können maximal 3 Monitore verbunden sein. Haben zu viele Monitore Verbindung zu ein und demselben AP, können unter Umständen Monitore vom Netzwerk getrennt werden.
- HF-Störungen können zum Ausfall von Verbindungen im drahtlosen Netzwerk führen.
- Ein Trennen der Verbindung zum Netzwerk kann zu Verlust von Daten im CMS und zum Ausfall von Funktionen führen. Im Fall einer Unterbrechung der Verbindung zum Netzwerk überprüfen Sie den Zustand des Patienten, und stellen Sie die Verbindung zum Netzwerk schnellstmöglich wieder her.
- Stellen Sie sicher, dass die Einstellung der IP-Adresse des Monitors korrekt ist. Beim Ändern von Netzwerkeinstellungen kann es zur Unterbrechung von Verbindungen im Netzwerk kommen. Wenden Sie sich im Fall von Problemen mit der Einstellung der IP-Adresse an das zuständige Wartungspersonal.

21.3 Herstellen der Verbindung zu einem kabelgebundenen Netzwerk

Zum Herstellen der Verbindung zu einem kabelgebundenen Netzwerk gehen Sie wie folgt vor:

1. Schließen Sie das Netzwerkkabel an den Netzwerkanschluss am System an.
2. Schließen Sie das Netzwerkkabel an den Netzwerkanschluss des PC an, auf dem das entsprechende Kommunikationssystem installiert ist.

- Ändern Sie die Einstellungen des kabelgebundenen Netzwerks. Die Einstellungen für das kabelgebundene Netzwerk können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.9.1 Registerkarte „Netzwerktyp“ und 22.7.9.2 Registerkarte „LAN1 IP“.

21.4 Herstellen einer Verbindung zu einem kabellosen Netzwerk

Nach der Wiederherstellung der Verbindung nach einer Trennung oder einem Neustart des Systems wird automatisch eine Verbindung zu demjenigen kabellosen Netzwerk hergestellt, zu dem zuletzt eine Verbindung bestand. Wenn das Herstellen einer Verbindung zum letzten verbundenen kabellosen Netzwerk fehlschlägt, stellt das System automatisch eine Verbindung zu einem anderen kabellosen Netzwerk her, und zwar in der Reihenfolge, in der Netzwerke hinzugefügt wurden.

Dem System können bis zu 5 kabellose Netzwerke hinzugefügt werden. Die Einstellungen für kabellose Netzwerke können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.9.1 Registerkarte „Netzwerktyp“ und 22.7.9.3 Registerkarte „WLAN“.

Sie können das kabellose Netzwerk manuell wechseln. Wählen Sie dazu im Bereich für Systeminformationen das Symbol  und dann das gewünschte kabellose Netzwerk.

21.5 Herstellen der Verbindung zum CMS

Das System kann über ein kabelgebundenes oder ein kabelloses Netzwerk mit dem CMS verbunden werden. Bei bestehender Verbindung zum CMS bietet das System die folgenden Funktionen:

- Das System überträgt Daten an das CMS, einschließlich Systeminformationen, Konfigurationen, Patienteninformationen, Kurven, Parameterwerte, Alarne, Trenddaten, Analysedaten zu 12-Kanal-EKG, Rettungsaufzeichnung, Auto-Test-Berichte und Benutzertest-Berichte.
- Die oben genannten Daten können am CMS eingesehen werden.
- Patienteninformationen, Alarmeinstellungen und Alarmstatus können zwischen dem System und dem CMS synchronisiert werden.
- Bei einer Wiederherstellung nach einer Unterbrechung der Netzwerkverbindung überträgt das System die Offline-Daten an das CMS.

Nach der Wiederherstellung der Verbindung nach einer Trennung oder nach einem Neustart des Systems wird automatisch eine Verbindung zu demjenigen CMS hergestellt, zu dem zuletzt eine Verbindung bestand. Sie können das System auch manuell mit dem CMS verbinden. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

- Rufen Sie das Menü **CMS auswählen** auf eine der folgenden Weisen auf:
 - Wählen Sie im Bereich für Systeminformationen die IP-Adresse.
 - Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **Andere** das Element **CMS Verbindung**.
- Wählen Sie das gewünschte CMS. Bei Auswahl von **Ben.def.** müssen Sie die IP-Adresse des gewünschten CMS manuell eingeben und dann die Verbindung durch Auswählen von **Verbinden** testen.

Sie können das System auch über einen 4G-Router mit dem CMS verbinden.

Ausführliche Informationen über die Bedienhandlungen am CMS finden Sie im *BeneVision Überwachungssystem – Benutzerhandbuch*.

HINWEIS

- Sie können ein CMS nur wählen, wenn CMS auswählen aktiviert ist. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.9.5 Registerkarte „Setup der Zentralstation“.**

21.6 Herstellen der Verbindung zum eGateway

Das System kann über ein kabelgebundenes oder ein kabelloses Netzwerk mit dem eGateway verbunden werden. Ein eGateway kann Interaktionen zwischen diesem System und anderen Systemen realisieren. Ist das System mit einem eGateway verbunden, stehen die folgenden Funktionen zur Verfügung:

- Das System überträgt Daten an das eGateway, einschließlich Parameterwerte, Kurven, Alarmeinstellungen und Ereignisse.
- Die Systemzeit des Systems wird automatisch mit der Systemzeit des eGateway synchronisiert.

Die Einstellungen für die Verbindung zum eGateway können im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.9.6 Registerkarte „Geräteerkennung“.

21.7 Übertragen von Daten über das HL7-Protokoll

Sie können die Echtzeit-Daten, Kurven und Alarme vom Monitor über das HL7-Protokoll an Krankenhausserver übertragen. Die Einstellungen für das HL7-Protokoll können im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.9.9 Registerkarte „HL7-Setup“.

21.8 Übertragen von Daten über das FTP-Protokoll

Das System kann den Analysebericht zum 12-Kanal-EKG über das FTP-Protokoll an Krankenhausserver übertragen. Die Einstellungen für das FTP-Protokoll können im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.9.10 Registerkarte „FTP-Setup“.

21.9 Herstellen einer Verbindung zum NTP-Server

Das System kann über ein kabelgebundenen oder ein kabelloses Netzwerk mit dem NTP-Server verbunden werden. Besteht eine Verbindung zum NTP-Server, wird die Systemzeit des Systems automatisch mit der Systemzeit des NTP-Servers synchronisiert. Die Einstellungen für die Verbindung zum NTP-Server können im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.9.11 Registerkarte „Zeitsynchronisation-Setup“.

21.10 Herstellen einer Verbindung zum Statistiksystem für Rettungsnachbesprechungen

Das System kann über ein kabelgebundenen oder kabelloses Netzwerk mit dem Statistiksystem für Rettungsnachbesprechungen verbunden werden. Bei bestehender Verbindung des Systems mit dem Statistiksystem für Rettungsnachbesprechungen lädt das System automatisch Echtzeit-Rettungsdaten zwecks weiterführender Analysen und Statistiken hoch.

Weitere Informationen über Rettungsnachbesprechungen finden Sie im *Benutzerhandbuch zum entsprechenden Statistiksystem zu Rettungsnachbesprechungen*.

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

22 Konfigurationsverwaltung

22.1 Einführung in die Konfigurationsverwaltung

Die Konfigurationsverwaltung ermöglicht Ihnen, das System an die konkreten Gegebenheiten anzupassen.

Nach Änderungen an der Konfiguration startet das System neu. Danach sind die neuen Konfigurationseinstellungen sofort wirksam.

WARNUNG

- **Der Zugriff auf den Modus „Konfiguration“ ist durch ein Kennwort geschützt. Beim Aufrufen des Modus „Konfiguration“ werden Therapie und Überwachung des Patienten automatisch beendet.**
 - **Änderungen an der Konfiguration dürfen nur von autorisiertem Personal vorgenommen werden.**
 - **Schließen Sie das Gerät niemals an einen Patienten an, solange die Konfigurationsverwaltung aufgerufen ist.**
-

22.2 Aufrufen des Modus „Konfiguration“

Zum Aufrufen des Modus „Konfiguration“ gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü** → wählen Sie in der Spalte **System** das Element **Konfiguration**.
2. Wählen Sie das entsprechende Konfigurationsmenü.
 - ◆ Geben Sie das erforderliche Kennwort ein, und wählen Sie **Bestätigen**, um das Menü „Konfigurationsverwaltung“ aufzurufen.
 - ◆ Wählen Sie im Menü „Konfigurationsansicht“ **Nur lesen**.

Im Menü „Konfigurationsansicht“ können Sie durch Auswählen von **Allgemeines Setup** die Systemzeit ändern. Andere Einstellungen werden lediglich angezeigt und können nicht geändert werden.

22.3 Ändern des Kennworts für die Konfigurationsverwaltung

Das werkseitige Standardkennwort für den Zugriff auf das Menü „Konfigurationsverwaltung“ lautet 315666. Sie können dieses Kennwort ändern. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Rufen Sie das Menü „Konfigurationsverwaltung“ auf.
2. Wählen Sie **Kennwort ändern**.
3. Geben Sie das alte Kennwort und das neue Kennwort ein.
4. Wählen Sie **Bestätigen**.

22.4 Exportieren von Konfigurationen

Die Konfigurationen können auf ein USB-Laufwerk exportiert werden. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Schließen Sie das USB 2.0-Laufwerk an den USB-Anschluss des Systems an.
2. Rufen Sie das Menü „Konfigurationsverwaltung“ auf.
3. Wählen Sie **Konfiguration exportieren**.

22.5 Importieren von Konfigurationen

Bei der Installation mehrerer Geräte mit identischen Konfigurationen müssen Sie nicht jedes Gerät separat konfigurieren. Mithilfe eines USB-Laufwerks können Sie Konfigurationen von einem System auf ein anderes importieren. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Speichern Sie die zu übertragenden Konfigurationen auf ein USB-Laufwerk.
2. Schließen Sie das USB 2.0-Laufwerk an den USB-Anschluss des Zielsystems an.
3. Rufen Sie das Menü „Konfigurationsverwaltung“ auf.
4. Wählen Sie **Konfiguration importieren**.

22.6 Drucken von Konfigurationen

Die Konfigurationen können auf einem Schreiber ausgedruckt werden. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Rufen Sie das Menü „Konfigurationsverwaltung“ auf.
2. Wählen Sie **Aufz..**.

22.7 Ändern von Konfigurationen

Die im klinischen Modus geänderten Konfigurationen gehen nach einem Neustart des Systems verloren. Die im Modus „Konfiguration“ geänderten Konfigurationen bleiben auch nach einem Neustart des Systems erhalten.

Zum Ändern von Konfigurationen gehen Sie wie folgt vor:

1. Rufen Sie das Menü „Konfigurationsverwaltung“ auf.
2. Wählen Sie das gewünschte Setup-Menü, und ändern Sie die Einstellungen.
3. Wenn werkseitige Standardwerte erforderlich sind, werden durch Auswahl von **Wiederherst. der Werkseinstell.** alle werkseitigen Einstellungen wiederhergestellt.

HINWEIS

- **Beim Wiederherstellen der werkseitigen Einstellungen bleiben die in den folgenden Tabellen mit „*“ gekennzeichneten Elemente unverändert.**
- **Falls nicht anders angegeben, gelten die Alarmgrenzen für alle Patientenkategorien.**

22.7.1 Menü „Allgemeines Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Gerätestandort			
Gerätename*/ Einrichtung*/ Abteilung*/Zimmer- Nr.*/Bett-Nr.*	0 bis 15 Zeichen	/	Wenn das Gerät mit dem CMS verbunden ist, können Bett-Nr. und Abteilung auch am CMS geändert werden.
Setup zur Uhrzeit			
Datum	2000-1-01 bis 2099-12- 31	/	Legt das Systemdatum fest.
Zeit	00:00 bis 23:59	/	Legt die Systemzeit fest.
Datumsformat	jjjj-mm-tt, mm-tt-jjjj, tt- mm-jjjj	jjjj-mm-tt	Legt das Format des Systemdatums fest.
24-Stunden-Uhr	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob der 24-Stunden-Modus aktiviert werden soll.
Zeitzone	/	/	Legt die Zeitzone der Systemzeit fest.
Sommerzeit*	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob die Sommerzeit angewendet wird.

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Auto-Sommerzeit*	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob die Sommerzeit automatisch aktiviert wird.
Sonstiges Setup			
Sprache	/	/	Legt die Sprache für Sprach- und Textanweisungen fest.
Grundlegendes Setup			
Standardstartmodus	Monitor, Manuell, AED	Monitor	Legt den nach dem Einschalten des Systems aktiven Modus fest.
Sprachaufzeichnung	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob die Sprachaufzeichnungsfunktion aktiviert ist.
Dauer Bildschirmsperre	Aus, 1 min, 2 min, 5 min, 10 min	5 min	Legt fest, nach welcher Zeitspanne der Touchscreen automatisch gesperrt wird.

22.7.2 Menü „Therapie-Setup“

Alle in diesem Abschnitt aufgeführten Konfigurationseinstellungen können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden.

22.7.2.1 Registerkarte „Setup Manuelle Defib.“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Hauptsetup			
Therapy Access	Direkt, Bestätigt, Kennw.	Direkt	Zum Festlegen des Zugriffs auf die Modi „Manuelle Defibrillation“ und „Schrittmacher“. <ul style="list-style-type: none"> • Direkt: Sie können direkt auf die Modi „Manuelle Defibrillation“ und „Schrittmacher“ zugreifen. • Bestätigt: Bei Zugriff auf die Modi „Manuelle Defibrillation“ und „Schrittmacher“ wird ein Dialogfeld zur Bestätigung angezeigt. • Kennw.: Bei Zugriff auf die Modi „Manuelle Defibrillation“ und „Schrittmacher“ wird ein Dialogfeld angezeigt, in das Sie ein Kennwort eingeben müssen.
Kennwort festl.	4 Ziffern	1234	Diese Option ist nur verfügbar, wenn Therapy Access auf Kennw. eingestellt ist.
Zeit zur autom. Entladung	30 s, 60 s, 90 s, 120 s	60 s	Legt die Zeit fest, nach der das Gerät die gespeicherte Energie automatisch intern ableitet.
Synch. nach Schock	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob das Gerät nach der Schockabgabe im Modus „Synchronisierte Kardioversion“ verbleibt.
Remote-Synch.	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob die extern synchronisierte Kardioversion aktiviert werden soll.
Ladetonlautst.	Hoch, Mittel, Tief	Mittel	Legt die Tonlautstärke des Signals während des Ladevorgangs und nach Abschluss des Ladevorgangs fest. Diese Einstellung gilt auch für den Modus „AED“.
Kontakt Impedanzanzeige	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob die Kontaktimpedanzanzeige angezeigt werden soll.
Kontakt Impedanz-Wert	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob der Kontaktimpedanzwert angezeigt werden soll.
Smart-Analyse	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob die Smart-Analyse während einer externen Defibrillation aktiv ist.
Ausgabe Abgegebene Energie	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob die Energiestufe eines abgegebenen Schocks im Ereignisausdruck aufgeführt wird.

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
HLW nach Schock	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob das System nach der Schockabgabe im Modus „HLW“ verbleibt.
HLW-Zeit	30 s, 60 s, 90 s, 120 s, 150 s, 180 s	120 s	Legt die Dauer für die HLW-Verabreichung fest.
Energie-Setup			
Schockenergie-Serie	Ein, Aus	Aus	<p>Legt fest, ob das System den Schock mit der Standard-Energiestufe abgibt.</p> <ul style="list-style-type: none"> Ein: Es stehen die Standard-Energiestufen Energie 1, Energie 2 und Energie 3 zur Verfügung. Bei der Abgabe des Schocks an den Patienten gibt das Gerät den Schock mit der standardmäßigen Energiestufe ab. Nach drei Schocks gibt das System die weiteren Schocks mit Standard-Energiestufe Energie 3 ab. Aus: Es stehen die Standard-Energiestufen Standardenergie für Erwachsene und Standardenergie für Kinder zur Verfügung.
Energie 1 (Erw.)	100 J, 120 J, 150 J, 170 J, 200 J, 300 J, 360 J	200 J	Legt die Energiestufe der Defibrillation beim ersten Schock für einen erwachsenen Patienten fest.
Energie 2 (Erw.)	Energie 1 (Erw.) bis 360 J	300 J	Energie 1 ≤ konfigurierbarer Wert ≤ Energie 3
Energie 3 (Erw.)	Energie 2 (Erw.) bis 360 J	360 J	Energie 2 ≤ konfigurierbarer Wert
Energie 1 (Kind)	10 J, 15 J, 20 J, 25 J, 30 J, 50 J, 70 J, 100 J, 120 J, 150 J, 170 J, 200 J	100 J	Legt die Energiestufe der Defibrillation beim ersten Schock für einen pädiatrischen Patienten fest.
Energie 2 (Kind)	Energie 1 (Kind) bis 200 J	100 J	Energie 1 ≤ konfigurierbarer Wert ≤ Energie 3
Energie 3 (Kind)	Energie 2 (Kind) bis 200 J	200 J	Energie 2 ≤ konfigurierbarer Wert
Standardenergie für Erwachsene	100 J, 120 J, 150 J, 170 J, 200 J, 300 J, 360 J	200 J	Legt die Energiestufe für die manuelle Defibrillation fest.
Standardenergie für Kinder	10 J, 15 J, 20 J, 25 J, 30 J, 50 J, 70 J, 100 J, 120 J, 150 J, 170 J, 200 J	100 J	
Standardenergie für Erwachsene (SYNCH)	100 J, 120 J, 150 J, 170 J, 200 J, 300 J, 360 J	120 J	Legt die Energiestufe für die synchronisierte Defibrillation fest.
Standardenergie für Kinder (SYNCH)	10 J, 15 J, 20 J, 25 J, 30 J, 50 J, 70 J, 100 J, 120 J, 150 J, 170 J, 200 J	25 J	
Interner Standard	2 J, 5 J, 10 J, 20 J, 25 J, 30 J, 50 J	10 J	Legt die Energiestufe für die interne Defibrillation fest.

22.7.2.2 Registerkarte „AED-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Hauptsetup			
Zeit zur autom. Entladung	30 s, 60 s, 90 s, 120 s	30 s	Legt die Zeit fest, nach der das Gerät die gespeicherte Energie automatisch intern ableitet.
Anf. HLW-Zeit	Aus, 30 s, 60 s, 90 s, 120 s, 150 s, 180 s	Aus	Legt die Anfangs-HLW-Zeit nach dem Aufrufen des Modus „AED“ fest.

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
HLW-Modus (Erw.)	30:2, 15:2, Nur_Kompression	30:2	Legt das Verhältnis Herzdruckmassage/Beatmung fest.
HLW-Modus (Kind)		15:2	
HLW-Zeit	30 s, 60 s, 90 s, 120 s, 150 s, 180 s	120 s	Legt die Dauer für die HLW-Verabreichung fest.
Aktion wenn kein Schock	Monitor, CPR	CPR	Legt den Status fest, in den das System nach Kein Schock empfohlen! wechselt. <ul style="list-style-type: none"> CPR: Das System wechselt in den Status „HLW“. Monitor: Beim Erkennen eines potenziell defibrillierbaren Rhythmus setzt das System die EKG-Überwachung fort und nimmt automatisch die Rhythmusanalyse wieder auf.
Sprachanweisung	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob im Modus „AED“ Sprachansagen ausgegeben werden.
Sprachlautst.	Hoch, Mittel, Tief	Hoch	Stellt die Lautstärke für Sprachansagen im Modus „AED“ ein.
Intervall für Sprachanweis.	Aus, 30 s, 60 s, 90 s, 120 s, 150 s, 180 s	30 s	Legt das Intervall für Sprachansagen im Modus „AED“ fest.
Energie-Setup			
Schock-Serie	1; 2; 3	1	Legt die Anzahl der abzugebenden Schocks fest. Wenn ein Wert größer als „Eins“ eingestellt ist, analysiert das Gerät den Herzrhythmus des Patienten nach Abgabe des Schocks erneut, um zu sehen, ob dieser erfolgreich war. Signale als Schockzähler werden als Leitfaden für die Auslösung weiterer Schocks abgegeben.
Energie 1 (Erw.)	100 J, 120 J, 150 J, 170 J, 200 J, 300 J, 360 J	200 J	Legt die Energiestufe der Defibrillation beim ersten Schock für einen erwachsenen Patienten fest.
Energie 2 (Erw.)	Energie 1 (Erw.) bis 360 J	300 J	Energie 1 ≤ konfigurierbarer Wert ≤ Energie 3
Energie 3 (Erw.)	Energie 2 (Erw.) bis 360 J	360 J	Energie 2 ≤ konfigurierbarer Wert
Energie 1 (Kind)	10 J, 15 J, 20 J, 25 J, 30 J, 50 J, 70 J, 100 J, 120 J, 150 J, 170 J, 200 J	100 J	Legt die Energiestufe der Defibrillation beim ersten Schock für einen pädiatrischen Patienten fest.
Energie 2 (Kind)	Energie 1 (Kind) bis 200 J	100 J	Energie 1 ≤ konfigurierbarer Wert ≤ Energie 3
Energie 3 (Kind)	Energie 2 (Kind) bis 200 J	200 J	Energie 2 ≤ konfigurierbarer Wert

22.7.2.3 Registerkarte „Schrittm.-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Schrittm.-Freq. (ppm)	30 bis 210 ppm	70 ppm	Legt die Frequenz der abgegebenen Schrittmacherimpulse fest.
Schrittm.Stromst. (mA)	0 bis 200 mA	30 mA	Legt die Dauer der Schrittmacherimpulse fest.
Schrittm.-Stellgr.	1 mA, 2 mA, 5 mA	5 mA	Legt den Schritt für die Dauer der Schrittmacherimpulse fest.
Standard-Schrittm.-Mod.	Demand Mode, Fixed Mode	Demand Mode	Legt den Schrittmachermodus beim Aufrufen des Modus „Schrittmacher“ fest.
Schrittm.imp.	20 ms, 40 ms	20 ms	Legt die Schrittmacher-Abgabe der Schrittmacherimpulse fest.

22.7.2.4 Registerkarte „HLW Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
HLW-Metronom (AED)	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob bei Einstellung HLW-Modus im Modus „AED“ Kompressionen ausgeführt werden.
HLW-Metronom (Manuell)	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob bei Einstellung HLW-Modus im Modus „Manuelle Defibrillation“ Kompressionen ausgeführt werden.
HLW-Anweisungen (AED)	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob bei Verwendung des HLW-Assistenten im Modus „AED“ Sprachanweisungen gegeben werden.
HLW-Anweisungen (Manuell)	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob bei Verwendung des HLW-Assistenten im Modus „Manuelle Defibrillation“ Sprachanweisungen gegeben werden.
CPR-Filter	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob bei Ausführen einer HLW der HLW-Filter aktiviert werden soll.

22.7.2.5 Registerkarte „Schnelltasten-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Position 1	Adrenalin, Amiodaron, Lidocain, Atropin, Adenosin, Dopamin, Aminophyllin, Naloxon, Sauerstoff-Inhalation, Beatmung, Tracheale Intubation, Nackenstütze, Blutung stoppen, Bandagiert, Fixiert	Adrenalin	Wählen Sie für die Schnelltaste die gewünschten Position und dann die Bezeichnung des Ereignisses. Ein Ereignis kann nicht an mehreren Positionen angezeigt werden.
Position 2		Amiodaron	
Position 3		Lidocain	
Position 4		Sauerstoff-Inhalation	
Position 5		Beatmung	

22.7.3 Menü Alarm-Setup

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Audio-Setup			
Minimale Alarm-Lautstärke	0 bis 10	2	Legt die niedrigste Alarmlautstärke fest
Alarmton	ISO, ISO2	ISO	Legt das Alarmtonmuster zur Unterscheidung von Herzschlagton, Pulston und Tastenanschlag nach Frequenz fest.
Intervall hoher Alarne	3 bis 15 s	3 s	Legt das Intervall zwischen Alarmtönen fest.
Intervall mittlerer Alarne	3 bis 30 s	8 s	
Intervall niedriger Alarne	16 bis 30 s	20 s	
Autom. Lautstärkesteigerung	Aus, 1 Stufe, 2 Stufen	2 Stufen	<ul style="list-style-type: none"> • 2 Stufen: Wenn ein Alarm nach seinem Auftreten nicht innerhalb der zugeordneten Verzögerungszeit zurückgesetzt wurde, erhöht sich die Alarmlautstärke automatisch um zwei Stufen. • 1 Stufe: Wenn ein Alarm nach seinem Auftreten nicht innerhalb der zugeordneten Verzögerungszeit zurückgesetzt wurde, erhöht sich die Alarmlautstärke automatisch um eine Stufe. • Aus: Wenn ein Alarm nach seinem Auftreten nicht innerhalb der zugeordneten Verzögerungszeit zurückgesetzt wurde, wird die Lautstärke des Alarmtons nicht erhöht.

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Verzög. d. Lautstärkesteiger.	10 s, 20 s, 30 s	20 s	Legt die Verzögerungszeit bis zur Erhöhung der Alarm-Lautstärke fest.
Verriegeln-Setup			
Sichtbar	Aus, Letal, Letal/Hoch, Letal/Hoch/Mittel, Letal/Hoch/Mittel/Tief	Aus	Legt Regeln für das Verriegeln von Alarmen fest: Aus: Sie können für Alarne mit unterschiedlichen Prioritäten separate Regeln festlegen.
Verriegelung akustischer Alarm Tödlich	Ein, Aus	Aus	Durch das Verriegeln von akustischen Alarmsignalen werden gleichzeitig auch die visuellen Signale verriegelt. Durch das Verriegeln von Alarne niedrigerer Priorität werden gleichzeitig Alarne höherer Priorität verriegelt.
Verriegelung akustischer Alarm Hoch	Ein, Aus	Aus	
Verriegelung akustischer Alarm Mittel	Ein, Aus	Aus	
Verriegelung akustischer Alarm Niedrig	Ein, Aus	Aus	
Pause/Reset-Setup			
Pause	Alarm Pause, Audio Pause	Alarm Pause	Zum Einstellen der Funktion „Pause“: <ul style="list-style-type: none">• Alarm Pause: pausiert Alarne.• Audio Pause: pausiert Alarmtöne.
Pause-Zeit	1 min, 2 min, 3 min, Permanent	2 min	Legt das Intervall für „Alarmpause“ fest.
Priorität Pause	Alle, Mittel und Niedrig, Deaktivieren	Alle	Legt fest, welche Alarne welcher Priorität pausiert werden können. <ul style="list-style-type: none">• Alle: Beim Auswählen von Alarm Pause in der Alarmliste werden alle Alarne pausiert.• Mittel und Niedrig: Beim Auswählen von Alarm Pause in der Alarmliste werden Alarne mit mittlerer und niedriger Priorität pausiert. Alarne mit hoher Priorität werden nicht pausiert.• Deaktivieren: Alarm Pause in der Alarmliste ist deaktiviert.
Alarmleuchte	Ein bei Reset, Aus bei Reset	Ein bei Reset	<ul style="list-style-type: none">• Ein bei Reset: Beim Zurücksetzen des Alarmsystems werden die Alarmtöne der anhängigen Alarne ausgeschaltet, die Alarmleuchte blinkt jedoch weiterhin.• Aus bei Reset: Beim Zurücksetzen des Alarmsystems werden sowohl die Alarmtöne der anhängigen Alarne als auch die Alarmleuchte ausgeschaltet.
Erinner. f. Alarmrück.	Ein, Erneuter Alarm, Aus	Ein	Wählt die Regel für den Erinnerungston, wenn die Alarmlautstärke auf null gesetzt oder der Alarm zurückgesetzt oder ausgeschaltet ist. <ul style="list-style-type: none">• Ein: Das System gibt in einem festgelegten Intervall Erinnerungstöne aus.• Erneuter Alarm: Wenn die Alarmsituation weiterhin besteht, werden die mit „√“ gekennzeichneten, quittierten Alarne nach Ablauf des Erinnerungston-Intervalls erneut generiert.• Aus: Das System gibt keine Erinnerungstöne in einem festgelegten Intervall aus. Die mit „√“ gekennzeichneten, quittierten Alarne werden stumm geschaltet.
Erinner. f. Alarm aus	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob das System beim Ausschalten des Alarms einen Hinweis ausgibt.

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Erinnerungsintervall	1 min, 2 min, 3 min, 5 min, 10 min	5 min	Legt das Intervall für Erinnerungstöne fest.
Setup			
EKG-Ableitung ab	Hoch, Mittel, Tief	Tief	Legt die Alarm-Priorität von „ EKG-Ableitung ab “ fest.
SpO2-Sensor aus	Hoch, Mittel, Tief	Tief	Legt die Alarm-Priorität von „ SpO2-Sensor aus “ fest.
Kein CMS.	Hoch, Mittel, Tief	Tief	Legt die Alarm-Priorität von „ Kein CMS. “ fest.
Alarmverzögerung	1 bis 15 s, Aus	12 s	<ul style="list-style-type: none"> • 1 bis 15 s: Bei kontinuierlich gemessenen Parametern zeigt das System den Alarm nicht an, wenn die Alarmbedingung innerhalb der Verzögerungszeit behoben wird. • Aus: Ein Alarm wird immer ausgegeben. Die Einstellung Alarmverzögerung hat keine Auswirkungen auf die Alarne „Apnoe“ und „ST“.
ST-Alarmverzögerung	30 s, 45 s, 1 min, 1,5 min, 2 min, 3 min	30 s	Das System zeigt den ST Alarm nicht an, wenn die Alarmbedingung innerhalb der Verzögerungszeit behoben wird.
SPO2-Entsätt. Alarm aus	Aktivieren, Deaktivieren	Deaktivieren	<p>Legt fest, ob der Alarm „SpO₂-Entsätt.“ ausgeschaltet werden kann.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deaktivieren: Der Alarm „SpO₂-Entsätt.“ kann nicht ausgeschaltet werden. • Aktivieren: Der Alarm „SpO₂-Entsätt.“ kann ausgeschaltet werden.
Apnoe-Alarm Aus	Aktivieren, Deaktivieren	Deaktivieren	<p>Legt fest, ob der Apnoe-Alarm ausgeschaltet werden kann.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Deaktivieren: Der Apnoe-Alarm kann nicht ausgeschaltet werden. • Aktivieren: Der Apnoe-Alarm kann ausgeschaltet werden.
Arrhy.-Zeit behindert	0 bis 5 min	2 min	Alarmleuchte und Alarnton werden für einen festgelegten Zeitraum deaktiviert, wenn bestimmte Arrhythmiealarme erkannt werden. 0: deaktiviert diese Funktion.
Keine Batterie	Statusanzeige ein, Statusanzeige aus	Statusanzeige ein	Legt fest, wie sich die Statusanzeige verhält, wenn keine Batterie eingesetzt ist.
Alarm CMS/eGW getrennt	Ein, Aus	Aus	<p>Legt fest, ob ein Alarm ausgegeben wird, wenn die Verbindung des Systems zum CMS bzw. Gateway getrennt wird.</p> <p>Aus: Beim Trennen der Verbindung des Systems zum CMS bzw. eGateway wird kein Alarm „Netzwerk getrennt“ ausgegeben.</p>

HINWEIS

- **Auf verriegelte Alarne hat die Funktion zur Erhöhung der Alarm-Lautstärke keine Auswirkungen.**

22.7.4 Menü „Parameter-Setup“

22.7.4.1 Registerkarte „Allgemeines Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Parameterfarben-Setup			
EKG	Grün, Gelb, Türkis, Weiß, Rot, Blau, Lila, Orange	Grün	Legt die Farben für Parameterkurven und numerische Werte fest.
Resp		Gelb	
SpO2		Türkis	
NIBP		Weiß	
CO2		Gelb	
Einheiten-Setup			
Einheit ST	mV, mm	mV	Legt die Maßeinheiten für die einzelnen Parameter fest.
Einheit CO2	mmHg, kPa, %	mmHg	
Einheit Druck	mmHg, kPa	mmHg	
Setup „Parameter Ein/Aus“			
SpO2/Resp/NIBP/CO2	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob der entsprechende Parameter überwacht wird.

22.7.4.2 Menü „EKG-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung	
Alarm-Setup				
HF/PF	Alarmschalter	Ein, Aus	Legt fest, ob HF-Alarme oder PF-Alarme eingeschaltet sind.	
	Alarmpriorität	Hoch, Mittel	Legt die Alarm-Priorität für HF und PF fest.	
	Alarmausgabe	Ein, Aus	Legt fest, ob der Parameter beim Auslösen eines HF-Alarms bzw. PF-Alarms automatisch ausgedruckt wird.	
HF/PF Hoch (bpm)	Erw.	HF/PF ≤ 40 bpm: (Untergrenze +2 bpm) bis 40 bpm	120	Legt die Alarmgrenzen für HF und PF fest. HF/PF ≤ 40 bpm: Schritt beträgt 1 bpm. HF/PF > 40 bpm: Schritt beträgt 5 bpm.
	Kind	HF/PF > 40 bpm: (Untergrenze 5 bpm) bis 295 bpm	160	
	Neug.		200	
HF/PF tief (bpm)	Erw.	HF/PF ≤ 40 bpm: 16 bpm bis (Obergrenze - 2 bpm)	50	
	Kind	HF/PF > 40 bpm: 40 bpm bis (Obergrenze - 5 bpm)	75	
	Neug.		100	
Setup „EKG-Ableitung/Verstärkung“				
EKG1	3-Kanal: I, II, III	II	Welche Optionen verfügbar sind, ist von der Einstellung Ableitungsset abhängig.	
	5-Kanal: I, II, III, aVL, aVR, aVF, V			
	12-Kanal: I, II, III, aVL, aVR, aVF, V1			
Verstärkung EKG1	x0,125, x0,25, x0,5, x1, x2, x4, Auto	x1	Legt die Größe der EKG-Kurve fest.	

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Setup			
Alarm-Quelle	Beide, PF, HF, Auto	Auto	Legt die Quelle für den QRS-Ton fest.
Geschw.	6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s	25 mm/s	Legt die Geschwindigkeit der EKG-Kurven fest.
Filter	ST, Diagnostik, Monitor, Therapie	Monitor	Legt den Filtermodus für die EKG-Kurve fest.
Ableitungsset	Auto, 3-Kanal, 5-Kanal, 12-Kanal	Auto	Legt den EKG-Ableitungstyp fest. Diese Einstellung wirkt sich auf die Standard-Kurvensequenz der EKG-Ableitung aus.
Kurvenanordnung	Standard, Cabrera	Standard	Legt das Layout für die EKG-Kurve fest.
Smart-Ableitung	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob das System bei Trennung der Ableitung für die erste EKG-Kurve automatisch auf die verfügbare Ableitung umschaltet.
QRS-Lautstärke	0 bis 10	2	Diese Einstellung ist mit der Einstellung QRS-Lautstärke im Menü SpO2-Setup identisch.
QTc-Formel	Hodges, Bazett, Fridericia, Framingham	Hodges	Legt die QTc-Formel zur Korrektur des QT-Intervalls hinsichtlich der Herzfrequenz fest. <ul style="list-style-type: none"> • Hodges: $QTc = QT + 1.75 \times (HeartRate - 60)$ • Bazett: $QTc = QT \times \left(\frac{HeartRate}{60} \right)^{\frac{1}{2}}$ • Fridericia: $QTc = QT \times \left(\frac{HeartRate}{60} \right)^{\frac{1}{3}}$ • Framingham: $QTc = QT + 154 \times \left(1 - \frac{60}{HeartRate} \right)$
EKG-Standard	AHA, IEC	AHA	Legt den EKG-Standard entsprechend den verwendeten Ableitungskabeln fest.
Frequenz Bandsperrre	50 Hz, 60 Hz	50 Hz	Vom Notch-Filter werden durch die Netzfrequenz verursachte Interferenzen herausgefiltert. Stellt die Frequenz des Notch-Filters auf die Frequenz des örtlichen Stromnetzes ein.

22.7.4.3 Registerkarte „Arrhythmie-Setup“

Alarm-Setup			
Menüelement	Alarmschalter	Alarmpriorität	Alarmausgabe
Asystole	Ein	Hoch, nicht konfigurierbar	Aus
V-Fib/V-Tachy	Ein	Hoch, nicht konfigurierbar	Aus
V-Tachy	Ein	Hoch, nicht konfigurierbar	Aus
Vent. Brady	Ein	Hoch, nicht konfigurierbar	Aus
Extreme Tachy	Ein	Hoch, nicht konfigurierbar	Aus

Extreme Brady	Ein	Hoch, nicht konfigurierbar	Aus
R auf T	Aus	Mittel	Aus
VES-Serie	Aus	Tief	Aus
Couplet	Aus	Aufforderung	Aus
Multiforme VES	Aus	Mittel	Aus
VES	Aus	Aufforderung	Aus
Bigeminie	Aus	Mittel	Aus
Trigeminie	Aus	Mittel	Aus
Tachy	Aus	Mittel	Aus
Brady	Aus	Mittel	Aus
Pacer unwirksam	Aus	Aufforderung	Aus
Pacer defekt	Aus	Aufforderung	Aus
Fehlende Schläge	Aus	Aufforderung	Aus
N.-anhal. V-Tachy	Aus	Mittel	Aus
Vent. Rhythm.	Aus	Mittel	Aus
Pause	Aus	Tief	Aus
Unr. Rhythmus	Aus	Aufforderung	Aus
A-Fib	Aus	Aufforderung	Aus
VES/min	Aus	Mittel	Aus
Pausen/min	Aus	Mittel	Aus
SVT	Aus	Mittel	Aus
SVCs/min	Aus	Mittel	Aus

Grenzwert-Setup

Menüelement	Optionen/Bereich		Standardwert
Verzögerung Asystole	Erw.	3 s bis 10 s	5 s
	Kind		5 s
	Neug.		3 s
Extreme Tachy	Erw.	65 bpm bis 300 bpm	160 bpm
	Kind		180 bpm
	Neug.		220 bpm
Tachy	Erw.	60 bpm bis 295 bpm	120 bpm
	Kind		160 bpm
	Neug.		200 bpm
Brady	Erw.	16 bpm bis 120 bpm	50 bpm
	Kind		75 bpm
	Neug.		100 bpm
Extreme Brady	Erw.	15 bpm bis 115 bpm	35 bpm
	Kind		50 bpm
	Neug.		80 bpm
Fenster Multif.-VES	3 Schläge bis 31 Schläge		15 Schläge

VES/min	Erw.	1 bis 100	10	
	Kind		10	
	Neug.		5	
Pausen/min	1 bis 15		8	
Pausengrenzwert	Erw.	1,5 s, 2,0 s, 2,5 s, 3,0 s	2,0 s	
	Kind		2,0 s	
	Neug.		1,5 s	
AF/Unr. Rhy. Endz.	0, 1 min; 2 min; 3 min; 4 min; 5 min; 10 min; 15 min; 30 min		2 min	
SVT HF	Erw.	100 bpm bis 300 bpm	180 bpm	
	Kind		200 bpm	
	Neug.		210 bpm	
SVT SVES	3 Schläge bis 99 Schläge		5 Schläge	
SVCs/min	1 bpm bis 100 bpm		10 bpm	
V-Tachy-Freq	Erw.	100 bpm bis 200 bpm	130 bpm	
	Kind		130 bpm	
	Neug.		150 bpm	
V-Brady-Freq	Erw.	15 bpm bis 60 bpm	40 bpm	
	Kind		40 bpm	
	Neug.		60 bpm	
V-Tachy-VES	Erw.	3 Schläge bis 99 Schläge	6 Schläge	
	Kind		6 Schläge	
	Neug.		5 Schläge	
V-Brady-VES	Erw.	3 Schläge bis 99 Schläge	5 Schläge	
	Kind		5 Schläge	
	Neug.		3 Schläge	

22.7.4.4 Registerkarte „ST-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich		Standardwert	Beschreibung
Alarm-Setup				
ST-XX*	Alarmschalter	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob der ST-Alarm eingeschaltet ist.
	Alarmpriorität	Hoch, Mittel	Mittel	Legt die Priorität für den ST-Alarm fest.
	Alarmausgabe	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob der Parameter beim Auslösen eines ST-Alarms automatisch ausgedruckt wird.

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung	
ST Hoch (mV)	Modus „ST-Alarm“: Absolut (untere Grenze + 0,2 mV) bis 2,0 mV Modus „ST-Alarm“: Relativ 0 mV bis 2,0 mV	0,2	Legt die Grenzen für den ST-Alarm fest. Schritt beträgt 0,05 mV.	
ST Tief (mV)	Modus „ST-Alarm“: Absolut -2,0 mV (obere Grenze - 0,2 mV) Modus „ST-Alarm“: Relativ -2,0 mV bis 0 mV	-0,2		
*: „ST-XX“ steht für ST-I, ST-II, ST-III, ST-aVR, ST-aVL, ST-aVF, ST-V1, ST-V2, ST-V3, ST-V4, ST-V5, ST-V6, ST-Va, ST-Vb.				
Setup				
ST-Analyse	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob die ST-Analyse aktiviert ist.	
ST-Alarmmodus	Absolut, Relativ	Absolut	Legt den Modus für den ST-Alarm fest.	
Autom. Abgleich	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob die Position des ST-Punkts automatisch angepasst wird.	
ST-Punkt	J+40 ms, J+60 ms, J+80 ms, J+60/80 ms	J+60 ms	Legt den festen Abstand vom ST-Punkt zum J-Punkt fest.	

22.7.4.5 Registerkarte „QT-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Alarm-Setup			
QTc	Alarmschalter	Ein, Aus	Aus
	Alarmpriorität	Hoch, Mittel	Mittel
	Alarmausgabe	Ein, Aus	Aus
ΔQTc	Alarmschalter	Ein, Aus	Aus
	Alarmpriorität	Hoch, Mittel	Mittel
	Alarmausgabe	Ein, Aus	Aus
QTc Hoch (ms)		Erw. Kind Neug.	200 bis 800 500 480 460
ΔQTc Hoch (ms)		30 bis 200	60
Setup			
QT-Analyse	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob die QT-Analyse aktiviert ist.

22.7.4.6 Registerkarte „Resp-Setup“

Menüelement		Optionen/Bereich		Standardwert	Beschreibung
Alarm-Setup					
AF	Alarmschalter	Ein, Aus		Ein	Legt fest, ob der AF-Alarm eingeschaltet ist.
	Alarmpriorität	Hoch, Mittel, Tief		Mittel	Legt die Priorität für den AF-Alarm fest.
	Alarmausgabe	Ein, Aus		Aus	Legt fest, ob der Parameter beim Auslösen eines AF-Alarms automatisch ausgedruckt wird.
Apnoe	Alarmschalter	Ein, Aus		Ein	Legt fest, ob der Apnoe-Alarm eingeschaltet ist.
	Alarmpriorität	Nicht konfigurierbar		Hoch	Legt die Priorität für den Apnoe-Alarm fest.
	Alarmausgabe	Ein, Aus		Aus	Legt fest, ob der Parameter beim Auslösen eines Apnoe-Alarms automatisch ausgedruckt wird.
AF Hoch (U/min)	Erw.	AF ≤ 20: (Untergrenze + 2) bis 20		30	Legt die Grenzen für den AF-Alarm fest. AF ≤ 20: Schritt beträgt 1. AF > 20: Schritt beträgt 5.
	Kind	AF > 20: (Untergrenze + 5) bis 100		30	
	Neug.	AF ≤ 20: (Untergrenze + 2) bis 20 AF > 20: (Untergrenze + 5) bis 150		100	
AF Tief (U/min)	Erw.	AF ≤ 20: 0 bis (Obergrenze - 2)		8	
	Kind	AF > 20: 20 bis (Obergrenze - 5)		8	
	Neug.			30	
Setup					
Apnoe-Verzögerung		10 s, 15 s, 20 s, 25 s, 30 s, 35 s, 40 s		20 s	Legt fest, ob das System den Alarm anzeigt, wenn die Alarmbedingung innerhalb der Verzögerungszeit behoben wird.
Resp-Ableit.	Erw.	I, II, Auto		Auto	Legt fest, ob für die Resp-Überwachung eine oder alle Ableitungen verwendet werden sollen.
	Kind			Auto	
	Neug.			II	
Verst.		x0,25, x0,5, x1, x2, x4, x5, Auto		x2	Legt die Größe der Resp-Kurven fest.
Geschw.		3 mm/s, 6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s		6,25 mm/s	Legt die Geschwindigkeit der Resp-Kurve fest.

22.7.4.7 Registerkarte „SpO₂-Setup“

Menüelement		Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung	
Alarm-Setup					
SpO ₂	Alarmschalter	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob der SpO ₂ -Alarm eingeschaltet ist.	
	Alarmpriorität	Hoch, Mittel	Mittel	Legt die Priorität für den SpO ₂ -Alarm fest.	
	Alarmausgabe	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob der Parameter beim Auslösen eines SpO ₂ -Alarms automatisch ausgedruckt wird.	
SpO ₂ -Entsätt.		Nicht konfigurierbar	Hoch	Legt die Priorität für den Alarm „SpO ₂ -Entsättigung“ fest.	
SpO ₂ Hoch (%)	Erw.	(Untergrenze + 2) bis 100	100	Legt die Grenzen für den SpO ₂ -Alarm fest. Schritt beträgt 1 %.	
	Kind		100		
	Neug.		95		
SpO ₂ Tief (%)	Erw.	Mindray/Masimo SpO ₂ : (Entsättigung + 1) bis (Obergrenze - 2) Nellcor SpO ₂ : (Entsättigung + 1) oder 20 (je nachdem, welcher Wert größer ist) bis (Obergrenze - 2)	90		
	Kind		90		
	Neug.		85		
SpO ₂ -Entsätt. (%)	0 bis (Untergrenze - 1)	80	Legt die Alarmingrenzen für den Alarm „SpO ₂ -Entsättigung“ fest. Schritt beträgt 1 %.		
Setup					
Geschw.	6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s	25 mm/s	Legt die Geschwindigkeit der SpO ₂ -Kurve fest.		
PF anzeigen	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob der PF-Wert im numerischen Bereich für SpO ₂ angezeigt wird.		
Empfindlichkeit (bei Mindray SpO ₂ und Masimo SpO ₂)	Mindray SpO ₂ : Hoch, Mittel, Tief		Mittel	Legt die Reaktionsgeschwindigkeit bei Veränderung des SpO ₂ -Werts fest.	
	Masimo SpO ₂ : Hoch, Normal, APOD		Normal		
NIBP simultan	Ein, Aus	Aus	Legt bei gleichzeitiger Messung von SpO ₂ und NIBP an derselben Gliedmaße fest, ob der SpO ₂ -Alarm bis zum Abschluss der NIBP-Messung gesperrt ist.		
Sat-Seconds (bei Nellcor SpO ₂)	0s, 10s, 25s, 50s, 100s	0 s	Legt die SpO ₂ Sat-Seconds fest.		
Mittelung (bei Masimo SpO ₂)	2-4 s, 4-6 s, 8 s, 10 s, 12 s, 14 s, 16 s	8 s	Legt den Zeitraum für die Mittelwertbildung des SpO ₂ -Messwerts fest.		
FastSAT (bei Masimo SpO ₂)	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob die FastSAT-Funktion aktiviert ist.		
SIQ anzeigen (bei Masimo SpO ₂)	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob die SIQ-Anzeige aktiviert ist.		
PI anzeigen	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob die PI-Anzeige aktiviert ist.		
SpO ₂ -Ton	Modus 1, Modus 2	Modus 1	Legt den Modus für den SpO ₂ -Ton fest.		

22.7.4.8 Registerkarte „NIBP-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Alarm-Setup			
NIBP-S	Alarmschalter	Ein, Aus	Legt fest, ob der NIBP-S-Alarm eingeschaltet ist.
	Alarmpriorität	Hoch, Mittel	Legt die Priorität für den NIBP-S-Alarm fest.
	Alarmausgabe	Ein, Aus	Legt fest, ob der Parameter beim Auslösen eines NIBP-Alarms automatisch ausgedruckt wird.
NIBP-M	Alarmschalter	Ein, Aus	Legt fest, ob der NIBP-M-Alarm eingeschaltet ist.
	Alarmpriorität	Hoch, Mittel	Legt die Priorität für den NIBP-M-Alarm fest.
	Alarmausgabe	Ein, Aus	Legt fest, ob der Parameter beim Auslösen eines NIBP-M-Alarms automatisch ausgedruckt wird.
NIBP-D	Alarmschalter	Ein, Aus	Legt fest, ob der NIBP-D-Alarm eingeschaltet ist.
	Alarmpriorität	Hoch, Mittel	Legt die Priorität für den NIBP-D-Alarm fest.
	Alarmausgabe	Ein, Aus	Legt fest, ob der Parameter beim Auslösen eines NIBP-D-Alarms automatisch ausgedruckt wird.
NIBP-S extrem	Alarmschalter	Ein, Aus	Legt fest, ob der Alarm „NIBP-S Grenzwertüberschreitung“ eingeschaltet ist.
	Alarmpriorität	Hoch, Mittel	Legt die Priorität für den Alarm „NIBP-S Grenzwertüberschreitung“ fest.
	Alarmausgabe	Ein, Aus	Legt fest, ob der Parameter beim Auslösen eines Alarms „NIBP-S Grenzwertüberschreitung“ automatisch ausgedruckt wird.
NIBP-M extrem	Alarmschalter	Ein, Aus	Legt fest, ob der Alarm „NIBP-M Grenzwertüberschreitung“ eingeschaltet ist.
	Alarmpriorität	Hoch, Mittel	Legt die Priorität für den Alarm „NIBP-M Grenzwertüberschreitung“ fest.
	Alarmausgabe	Ein, Aus	Legt fest, ob der Parameter beim Auslösen eines Alarms „NIBP-M Grenzwertüberschreitung“ automatisch ausgedruckt wird.
NIBP-D extrem	Alarmschalter	Ein, Aus	Legt fest, ob der Alarm „NIBP-D Grenzwertüberschreitung“ eingeschaltet ist.
	Alarmpriorität	Hoch, Mittel	Legt die Priorität für den Alarm „NIBP-D Grenzwertüberschreitung“ fest.
	Alarmausgabe	Ein, Aus	Legt fest, ob der Parameter beim Auslösen eines Alarms „NIBP-D Grenzwertüberschreitung“ automatisch ausgedruckt wird.

Menüelement	Optionen/Bereich		Standardwert	Beschreibung
NIBP-S Hoch (mmHg)	Erw.	(Tief +5) bis 290	160	Legt die Grenzen für den NIBP-S-Alarm fest. NIBP ≤ 50: Schritt beträgt 1 mmHg. NIBP > 50: Schritt beträgt 5 mmHg.
	Kind	(Tief +5) bis 240	120	
	Neug.	(Tief +5) bis 140	90	
NIBP-S Tief (mmHg)	Erw.	25 bis (Hoch -5)	90	
	Kind		70	
	Neug.		40	
NIBP-M Hoch (mmHg)	Erw.	(Tief +5) bis 260	110	Legt die Grenzen für den NIBP-M-Alarm fest. NIBP ≤ 50: Schritt beträgt 1 mmHg. NIBP > 50: Schritt beträgt 5 mmHg.
	Kind	(Tief +5) bis 215	90	
	Neug.	(Tief +5) bis 125	70	
NIBP-M Tief (mmHg)	Erw.	15 bis (Hoch -5)	60	
	Kind		50	
	Neug.		25	
NIBP-D Hoch (mmHg)	Erw.	(Tief +5) bis 250	90	Legt die Grenzen für den NIBP-D-Alarm fest. NIBP ≤ 50: Schritt beträgt 1 mmHg. NIBP > 50: Schritt beträgt 5 mmHg.
	Kind	(Tief +5) bis 200	70	
	Neug.	(Tief +5) bis 115	60	
NIBP-D Tief (mmHg)	Erw.	10 bis (Hoch -5)	50	
	Kind		40	
	Neug.		20	
NIBP-S extrem hoch (mmHg)	Erw.	Obergrenze bis 290	175	Legt die Alarmgrenzen für den Alarm „NIBP-S Grenzwertüberschreitung“ fest. NIBP ≤ 50: Schritt beträgt 1 mmHg. NIBP > 50: Schritt beträgt 5 mmHg.
	Kind	Obergrenze bis 240	130	
	Neug.	Obergrenze bis 140	95	
NIBP-S extrem tief (mmHg)	Erw.	25 bis Untergrenze	75	
	Kind		60	
	Neug.		35	
NIBP-M extrem hoch (mmHg)	Erw.	Obergrenze bis 260	125	Legt die Alarmgrenzen für den Alarm „NIBP-M Grenzwertüberschreitung“ fest. NIBP ≤ 50: Schritt beträgt 1 mmHg. NIBP > 50: Schritt beträgt 5 mmHg.
	Kind	Obergrenze bis 215	100	
	Neug.	Obergrenze bis 125	75	
NIBP-M extrem tief (mmHg)	Erw.	15 bis Untergrenze	45	
	Kind		40	
	Neug.		20	
NIBP-D extrem hoch (mmHg)	Erw.	Obergrenze bis 250	105	Legt die Alarmgrenzen für den Alarm „NIBP-D Grenzwertüberschreitung“ fest. NIBP ≤ 50: Schritt beträgt 1 mmHg. NIBP > 50: Schritt beträgt 5 mmHg.
	Kind	Obergrenze bis 200	80	
	Neug.	Obergrenze bis 115	65	
NIBP-D extrem tief (mmHg)	Erw.	10 bis Untergrenze	35	
	Kind		30	
	Neug.		15	

Menüelement	Optionen/Bereich		Standardwert	Beschreibung
Setup				
Anfangsdruck (mmHg)	Erw.	80 bis 280	160	Legt den Anfangsdruck zum Aufpumpen der Manschette fest.
	Kind	80 bis 210	140	
	Neug.	60 bis 140	90	
Venenpunktionsdruck (mmHg)	Auto, 20 bis 120		Auto	Legt den Venenpunktionsdruck fest.
Intervall	Manuell, Sequenz, 1 min, 2 min, 2,5 min, 3 min, 5 min, 10 min, 15 min, 20 min, 30 min, 1 h, 1,5 h, 2 h, 3 h, 4 h, 8 h		15 min	Legt den Zeitraum zwischen NIBP-Messungen fest.
Startmodus	Intervall, Uhr		Uhr	Legt den Auslösemodus für „NIBP-Auto“ fest.
NIBP-Endton	Ein, Aus		Aus	Legt fest, ob das System einen Erinnerungston bei Abschluss der NIBP-Messung ausgibt.
Anzeigeformat	Sys/Dia (Mittel), (Mittel) Sys/Dia, Mittel		Sys/Dia (Mittel)	Legt das Anzeigeformat für NIBP fest.
Alarmgrenzen anzeigen	Ein, Aus		Aus	Legt fest, ob die Alarmgrenzen für den diastolischen NIBP und den mittleren NIBP angezeigt werden sollen
PF anzeigen	Ein, Aus		Aus	Legt fest, ob der PF-Wert im numerischen Bereich für NIBP angezeigt wird.
Zeitüberschreitung NIBP	5 min, 10 min, 15 min, 30 min, 45 min, 1 h		15 min	Legt das Zeitlimit für die NIBP-Messungen fest.

22.7.4.9 Registerkarte „CO₂-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich		Standardwert	Beschreibung
Alarm-Setup				
EtCO ₂	Alarmschalter	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob der EtCO ₂ -Alarm eingeschaltet ist.
	Alarmpriorität	Hoch, Mittel	Mittel	Legt die Priorität für den EtCO ₂ -Alarm fest.
	Alarmausgabe	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob der Parameter beim Auslösen eines EtCO ₂ -Alarms automatisch ausgedruckt wird.
FiCO ₂	Alarmschalter	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob der FiCO ₂ -Alarm eingeschaltet ist.
	Alarmpriorität	Hoch, Mittel	Hoch	Legt die Priorität für den FiCO ₂ -Alarm fest.
	Alarmausgabe	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob der Parameter beim Auslösen eines FiCO ₂ -Alarms automatisch ausgedruckt wird.

Menüelement	Optionen/Bereich		Standardwert	Beschreibung	
EtCO ₂ hoch (mmHg)	Erw.	(Tief +2) bis 99	50	Legt die Grenzen für den CO ₂ -Alarm fest. Schritt: 1 mmHg	
	Kind		50		
	Neug.		45		
EtCO ₂ tief (mmHg)	Erw.	1 bis (Hoch -2)	25		
	Kind		25		
	Neug.		25		
FiCO ₂ hoch (mmHg)	Erw.	1 bis 99	4		
	Kind		4		
	Neug.		4		
Setup					
Geschw.	3 mm/s, 6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s	6,25 mm/s	Legt die Geschwindigkeit der CO ₂ -Kurve fest.		
Kurventyp	Zeichnen, Füllen	Zeichnen	Legt den Typ der CO ₂ -Kurve fest.		
CO ₂ -Skala (mmHg)	15, 20, 25, 40, 50, 60, 80	50	Legt die Skala der CO ₂ -Kurve fest.		
Nebenstrom-CO₂-Setup (nur verfügbar, wenn Nebenstrom-CO₂-Zubehör angeschlossen ist)					
Auto-Standby	Aus, 15 min, 30 min, 60 min	60 min	Konfiguriert das CO ₂ -Modul so, dass es automatisch in den Standby-Modus umschaltet, wenn nach Ablauf einer eingestellten Zeitspanne seit Erkennen des zuletzt erkannten Atemzugs kein weiterer Atemzug festgestellt wird.		
BTPS-Kompensation	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob die Feuchtigkeitskompensation aktiviert ist.		
O ₂ -Kompensation	0 % bis 100 %	21%	Legt die Konzentration der einzelnen Gase fest.		
N ₂ O-Kompensation	0 % bis 100 %	0%			
AG-Kompensation	0 % bis 24 %	0%			

22.7.5 Menü „12-Kanal-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Setup			
Tachy (bpm)	80 bis 130	100	Legt den Grenzwert für Tachykardie fest. Diese Einstellung ist nur für Patienten älter als 180 Tage wirksam.
Brady (bpm)	40 bis 60	50	Legt den Grenzwert für Bradykardie fest. Diese Einstellung ist nur für Patienten älter als 2.191 Tage wirksam.

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
QTc-Formel	Hodges, Bazett, Fridericia, Framingham	Hodges	<p>Legt die QTc-Formel zur Korrektur des QT-Intervalls hinsichtlich der Herzfrequenz fest.</p> <ul style="list-style-type: none"> Hodges: $QTc = QT + 1.75 \times (HeartRate - 60)$ Bazett: $QTc = QT \times \left(\frac{HeartRate}{60} \right)^{\frac{1}{2}}$ Fridericia: $QTc = QT \times \left(\frac{HeartRate}{60} \right)^{\frac{1}{3}}$ Framingham: $QTc = QT + 154 \times \left(1 - \frac{60}{HeartRate} \right)$
Vorerfassung	Ein, Aus	Aus	<p>Legt fest, ob das System vor dem Starten der Messung 10 Sekunden lang EKG-Daten erfasst.</p> <ul style="list-style-type: none"> Ein: Wurden länger als 10 Sekunden lang EKG-Daten erfasst, beginnt das System beim Auswählen von Analyse sofort mit dem Drucken. Aus: Das System beginnt mit dem Drucken, nachdem Analyse ausgewählt wurde und 10 Sekunden lang EKG-Daten erfasst wurden.
Muskelartefakt-Filter	Aus, 35 Hz, 20 Hz	35 Hz	<p>Der Muskelartefakt-Filter schwächt Rauschen in der Kurve ab, indem die angegebenen Frequenzen unterdrückt werden.</p> <p>Beim Muskelartefakt-Filter handelt es sich um einen Tiefpassfilter. Signale über der eingestellten Frequenz werden herausgefiltert.</p>
Diagnosequalität	150 Hz, 350 Hz	350 Hz	<p>Diese Option ist nur verfügbar, wenn Muskelartefakt-Filter auf Aus eingestellt ist.</p> <p>Legt die obere Grenze der Frequenzantwort für EKG-Kurven fest. Signale über diesem Grenzwert werden herausgefiltert.</p>
Erweiterte Aufzeichnung	Ein, Aus	Aus	<p>Legt fest, ob beim Erkennen kritischer Werte für „Extreme Tachykardie“, „Extreme Bradykardie“ oder „Signifikante Arrhythmie“ am Ende einer automatischen Messung automatisch eine Rhythmusmessung gestartet wird.</p>
Patienteninfo Eingabeaufforderung	Ein, Aus	Ein	<p>Legt fest, ob nach dem Starten einer automatischen Messung automatisch das Menü Patienten-Demograph. angezeigt wird.</p>
Screenshot	Bildschirm-Screenshot, Kurven-Screenshot	Bildschirm-Screenshot	<p>Legt fest, was nach Auswahl von Screenshot erfasst wird.</p> <ul style="list-style-type: none"> Bildschirm-Screenshot: erfasst den derzeitigen Bildschirm. Kurven-Screenshot: erfasst 5 Sekunden lang vor und nach Auswahl die von Screenshot aufgezeichneten 12-Kanal-EKG-Kurven.
Drucken-Setup			
Autom. Aufz.	Ein, Aus	Ein	<p>Legt fest, ob das System sofort mit dem Drucken beginnt, sobald bei automatischer Messung Analyse gewählt wird.</p>
Mediankomplex	Ein, Aus	Aus	<p>Legt fest, ob Angaben zum Mediankomplex in den 12-Kanal-EKG-Bericht aufgenommen werden.</p>
Messmatrix	Ein, Aus	Aus	<p>Legt fest, ob Angaben zur Messmatrix in den 12-Kanal-EKG-Bericht aufgenommen werden.</p>

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Messungen	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob Messergebnisse in den 12-Kanal-EKG-Bericht aufgenommen werden.
Interpretation	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob Diagnosen in den 12-Kanal-EKG-Bericht aufgenommen werden.
Interpretationszusammenfassung	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob die Interpretationszusammenfassung in den 12-Kanal-EKG-Bericht aufgenommen wird. Die Interpretationszusammenfassung wird nur dann in den Bericht aufgenommen, wenn sowohl Interpretation als auch Interpretationszusammenfassung eingeschaltet ist.
RV5/SV1	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob RV5/SV1-Angaben in den 12-Kanal-EKG-Bericht aufgenommen werden. RV5/SV1-Angaben werden nur dann in den Bericht aufgenommen, wenn sowohl Messungen als auch RV5/SV1 eingeschaltet ist.
Amplitude	5 mm/mV, 10 mm/mV, 20 mm/mV	10 mm/mV	Legt die Amplitude der ausgedruckten EKG-Kurve fest.
Geschw.	25 mm/s, 50 mm/s	25 mm/s	Legt die Druckgeschwindigkeit für EKG-Kurven fest.
12-Kanal-Format	3x4, 3x4+2	3x4	Legt das Kurvenformat für den 12-Kanal-EKG-Analysebericht fest.
Rhythmus-Kanal 1	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6	II	<ul style="list-style-type: none"> Legt die Rhythmus-Ableitung fest, wenn 12-Kanal-Format auf 3x4+1 eingestellt ist. Legt die Rhythmusableitung für eine Rhythmusmessung fest.
Rhythmus-Kanal 2		V2	
Rhythmus-Kanal 3		V5	
Sequenzformat	Simultan, Sequenziell	Sequenziell	Legt die Druckmethode für EKG-Kurven fest

22.7.6 Menü „Setup SHT-Warnung“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
SpO2 Untergrenze(%)	0 bis 100	90	Legt die Grenzen für SHT-Warnungen für die einzelnen Parameter fest.
NIBP-S Untergrenze (mmHg)	25 bis 290	90	
EtCO2 Untergrenze (mmHg)	1 bis 44	35	
EtCO2 Obergrenze (mmHg)	36 bis 99	45	

22.7.7 Menü „Drucken-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Hauptsetup			
Kurvenformat	Standard, Kompakt, Vereinfacht	Standard	Legt das Anzeigeformat für gedruckte Kurven fest.
Länge	8 s, 16 s, 32 s, Kont.	8 s	Legt die Dauer für das Echtzeit-Drucken fest.
Druck-Dauer	10 s, 20 s, 30 s	20 s	Legt die Länge der bei einer Alarmauslösung gedruckten Kurven fest.
Papiergeschwindigkeit	6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s	25 mm/s	Legt die Druckgeschwindigkeit fest.
Gitterlinien	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob die gedruckten Kurven mit Gitterlinien versehen werden.

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Autom. Aufz.			
Ladeereignis	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob beim Auslösen des Ladeereignisses das Ereignis automatisch gedruckt wird.
Schockereignis	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob beim Auslösen des Schockereignisses das Ereignis automatisch gedruckt wird.
Bericht autom. Test	Ein, Aus, Wenn fehlg.	Aus	Legt fest, ob nach Abschluss des Auto-Tests automatisch ein Auto-Test-Bericht gedruckt wird. <ul style="list-style-type: none"> • Ein: Nach Abschluss des Auto-Tests wird automatisch ein Auto-Test-Bericht gedruckt. • Aus: Nach Abschluss des Auto-Tests wird nicht automatisch ein Auto-Test-Bericht gedruckt. • Wenn fehlg.: Schlägt der Auto-Test fehl, wird nach Abschluss des Auto-Tests automatisch ein Auto-Test-Bericht gedruckt.

22.7.8 Menü „Patientenverwaltungs-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Hauptsetup			
Standardpatientenkategorie	Erw., Kind, Neug.	Erw.	Legt die Standardpatientenkategorie fest.
Die letzte Patientenkategorie laden	Ja, Nein	Nein	Legt fest, ob die Patientenkategorie des vorherigen Patienten für den derzeitigen Patienten übernommen wird.
Anzeige der Patientendaten	Bett-Nr., Pat.name	Bett-Nr.	Legt den Typ der im Bereich für Patienteninformationen angezeigten Patienteninformationen fest.
Feld-Setup			
Pat.-ID/Alter (GA: Neo)	Ausgewählt, Nicht ausgewählt	Ausgewählt	Legt fest, ob das Element im Fenster Patientenverwaltung angezeigt wird.
Zimmer-Nr./Besuchsnr./Zweiter Vorname/Ethnie	Ausgewählt, Nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	
Einheiten-Setup			
Einheit Größe	cm, Zoll	cm	Legt die Standard-Maßeinheit für die Körpergröße von Patienten fest.
Einheit Gewicht	kg, lb	kg	Legt die Standard-Maßeinheit für das Körpergewicht von Patienten fest.
Exportieren			
Pat.-demogr. beim Export. von Pat.-dat. einbez.	Ja, Nein	Nein	Legt fest, ob beim Exportieren von Patientendaten auch die Patienteninformationen exportiert werden.

22.7.9 Netzwerk-Setup

Alle in diesem Abschnitt aufgeführten Konfigurationseinstellungen können nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden.

22.7.9.1 Registerkarte „Netzwerktyp“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Netzwerktyp	Auto, LAN1, WLAN, Mobiles Netzwerk	Auto	Legt den Netzwerktyp fest. Auto: Das System ermittelt den Netzwerktyp automatisch.

22.7.9.2 Registerkarte „LAN1 IP“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
IP-Adresse automatisch erhalten*	Ausgewählt, Nicht ausgewählt	Ausgewählt	Legt fest, ob dem System die IP-Adresse automatisch zugewiesen wird.
Folgende Adresse verwenden*	IP-Adresse Subnetzmaske Gateway	0 bis 255	IP-Adresse, Subnetzmaske und Gateway müssen eingegeben werden.
DNS-Adresse automatisch erhalten*	Ausgewählt, Nicht ausgewählt	Ausgewählt	Legt fest, ob dem System die DNS-Adresse automatisch zugewiesen wird.
Mit der folgenden DNS-Adresse*	Bevorzugter DNS-Server Alternativer DNS-Server	0 bis 255	Die IP-Adressen von Bevorzugter DNS-Server und Alternativer DNS-Server müssen eingegeben werden.

22.7.9.3 Registerkarte „WLAN“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
WLAN hinzuf.	/	/	Fügt ein kabelloses Netzwerk hinzu und richtet das Netzwerk im Popup-Dialogfeld ein.
Netzwerktest	/	/	Prüft, ob das drahtlose Netzwerk ordnungsgemäß verbunden ist.
WLAN			
Name	0 bis 12 Zeichen	/	Legt den Namen des kabellosen Netzwerks fest.
SSID	0 bis 32 Zeichen	/	/
Sicherheit	/	WEP AUS	Legt die Sicherheitsmethode fest.
Kennwort	0 bis 63 Zeichen	/	Legt das Kennwort zum Herstellen einer Verbindung mit dem kabellosen Netzwerk fest.
Weitere WLAN			
IP-Adresse automatisch erhalten*	Ausgewählt, Nicht ausgewählt	Ausgewählt	Legt fest, ob dem System die IP-Adresse automatisch zugewiesen wird.
Folgende Adresse verwenden*	IP-Adresse Subnetzmaske Gateway	0 bis 255	IP-Adresse, Subnetzmaske und Gateway müssen eingegeben werden.
DNS-Adresse automatisch erhalten*	Ausgewählt, Nicht ausgewählt	Ausgewählt	Legt fest, ob dem System die DNS-Adresse automatisch zugewiesen wird.

Menüelement		Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Mit der folgenden DNS-Adresse*	Bevorzugter DNS-Server	0 bis 255	0.0.0.0	Die IP-Adressen von Bevorzugter DNS-Server und Alternativer DNS-Server müssen eingegeben werden.
	Alternativer DNS-Server			
WLAN-Setup				
WLAN-Band	Auto, 5 GHz, 2,4 GHz	Auto	Auto	Auto: Das System erkennt das WLAN-Band automatisch.
2,4 G-Kanal	1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, Alle	Alle	Alle	Legt die 2,4G-Kanäle fest.
5 G-Kanal	36, 40, 44, 48, 149, 153, 157, 161, 165, Alle	Alle	Alle	Legt die 5G-Kanäle fest.
Zertifikatverwaltung				
Lokal	/	/	/	Löschen: Löscht die ausgewählten Zertifikate.
USB-Laufwerk	/	/	/	Wählen Sie die Zertifikate aus, die Sie von einem USB-Laufwerk importieren wollen, und wählen Sie anschließend Importieren , um die ausgewählten Zertifikate zu importieren.

22.7.9.4 Registerkarte „Setup Mobiles Netzwerk“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
SIM-Karte	Karte 1, Karte 2	Karte 1	Wählt die gewünschte SIM-Karte.
APN-Name (SIM-Karte 1)/APN-Name (SIM-Karte 2)	0 bis 30 Zeichen	/	Konfiguriert den Namen, Benutzernamen oder das Passwort der gewünschten SIM-Karte.
APN-Benutzername (SIM-Karte 1)/APN-Benutzername (SIM-Karte 2)			
APN-Passwort (SIM-Karte 1)/APN-Passwort (SIM-Karte 2)			

22.7.9.5 Registerkarte „Setup der Zentralstation“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
CMS auswählen*	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob verfügbare CMS angezeigt werden sollen.
Bettenmonitor automatisch an das CMS anschließen*	Ein, Aus	Ein	Legt fest, ob nach dem Einschalten automatisch eine Verbindung zum CMS hergestellt wird.
Zentralstation hinzuf.	/	/	Legt den Namen, die Abteilung und die Serveradresse des CMS fest.
Netzwerktest	/	/	Überprüft, ob eine ordnungsgemäße Verbindung zum ausgewählten CMS besteht.

22.7.9.6 Registerkarte „Geräteerkennung“

Multicast unterstützt die Geräteerkennung zwischen den Systemen sowie zwischen Systemen und CMS. Systeme in ein und derselben Multicast-Gruppe können sich gegenseitig erkennen.

Menüelement	Standardeinstellung	Beschreibung
Multicast-TTL	1	Legt die Live-Zeit und die IP-Adresse der Multicast-Gruppe fest.
Multicast-IP-Adresse	225.0.0.8	
Master-Serveradresse	/	Legt die IP-Adresse des Master-Servers fest.
Verbindungsstatus	/	Zeigt den Verbindungsstatus des Master-Servers an.

22.7.9.7 Registerkarte „QoS“

Menüelement	Standardeinstellung	Beschreibung
QoS-Niveau für Echtzeitüberwachung	0	Legt die Servicequalität der Netzwerkverbindung für Echtzeitüberwachungen wie Messwerte und Kurven zu Parametern, Alarme usw. fest.
QoS-Niveau für Sonstiges	0	Legt die Servicequalität der Netzwerkverbindung für Nicht-Echtzeit-Überwachungen wie Verlaufsdaten, Drucken usw. fest.

22.7.9.8 Registerkarte „Informationssicherheit“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Patientendemographie übertragen	Ein, Aus	Ein	<ul style="list-style-type: none"> Ein: Bei Anzeige eines anderen Patienten werden in der Remote-Geräteliste Geräteliste Gerätestandort und Patienteninformationen der Remote-Geräte angezeigt. Aus: In der Remote-Geräteliste werden keine Patienteninformationen angezeigt.

22.7.9.9 Registerkarte „HL7-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Setup von Daten + Kurven			
Serveradresse	0 bis 63 Zeichen	/	Legt den gewünschten HL7-Server fest.
Ziel-IP	0 bis 255	0.0.0.0	
Port	0 bis 65535	0	
Daten senden	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob Überwachungsparameter automatisch an den HL7-Server gesendet werden.
Datenintervall	1 s, 30 s, 5 min, 30 min, 1 h	1 s	Legt das Intervall für das Senden von Daten an den HL7-Server fest.
Kurven senden	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob Kurven automatisch an den HL7-Server gesendet werden.
Alarm-Setup			
Serveradresse	0 bis 63 Zeichen	/	Legt den gewünschten HL7-Server fest.
Ziel-IP	0 bis 255	0.0.0.0	
Port	0 bis 65535	0	

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Alarne senden	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob Alarne automatisch an den HL7-Server gesendet werden.
Kompatibilität			
HL7-Protokollversion	/	HL7-Protokoll Version 1.0	Legt die Version des HL7-Protokolls fest.

22.7.9.10 Registerkarte „FTP-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Name	0 bis 12 Zeichen	/	Legt den gewünschten FTP-Server fest.
Serveradresse	0 bis 64 Zeichen	/	
Port	0 bis 65535	0	
Benutzername	0 bis 30 Zeichen	/	
Kennwort	0 bis 30 Zeichen	/	
EKG-Bericht	XML, PDF	XML	Legt das Standard-Berichtsformat für die Übertragung an den FTP-Server fest.

22.7.9.11 Registerkarte „Zeitsynchronisation-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
NTP-Zeitsynchronis. starten	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob die Systemzeit des Systems mit der Zeit des NTP-Servers synchronisiert wird.
Intervall	10 s, 30 s, 1 min, 5 min, 30 min, 1 h, 2 h, 6 h, 12 h, 24 h	1 h	Legt das Intervall für die Zeitsynchronisation fest.
Zeitserver-Adr.	0 bis 64 Zeichen	/	Legt den Namen des NTP-Servers fest.
Zeitserver	0 bis 255	0.0.0	Legt die IP-Adresse des NTP-Servers fest.
Verbindungsstatus	Verbunden, Nicht verbunden	/	Zeigt den Status der Verbindung zum ausgewählten NTP-Server an.
Netzwerktest	/	/	Überprüft, ob eine ordnungsgemäße Verbindung zum ausgewählten NTP-Server besteht.

22.7.10 Menü „Test-Setup“

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Hauptsetup			
Aufford. Benutzertest	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob das Gerät daran erinnert, den Benutzertest durchzuführen, wenn die empfohlene Testzeit erreicht ist.
Auto-Test-Zeit	24 h 00 bis 23 12 h 12 AM bis 11 PM	03:00	Legt die Startzeit für den täglich durchgeführten Selbsttest fest.
Autom. Energieprüf.	10 J, 20 J, 30 J, 50 J, 70 J, 100 J	10 J	Legt die vom Selbsttest abgegebene Energiestufe fest.

Menüelement	Optionen/Bereich	Standardwert	Beschreibung
Bericht anp.			
Schrittm.-Funkt./Energieabgabe/Monitor-Modul/Hauptplatine/Schreiber/Bedienelem./Audio/Anzeige/StatusanzeigeKontaktanzeige	Ein, Aus	Aus	Legt fest, ob das entsprechende Element in Testzusammenfassungen aufgeführt wird.
Batterie/Defib.-Funktion/Ext. Paddles (für Systeme mit Paddle-Halter)/Energiegen.	Ein, Aus	Ein	

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

23 Batterie

23.1 Einführung zu Batterien

Ist keine externe Stromversorgung verfügbar, kann dieses System über Batterien betrieben werden. Bei einem plötzlichen Stromausfall schaltet das System automatisch auf Batteriebetrieb um, ohne Therapie und Überwachung zu unterbrechen. Daher wird empfohlen, dass das System stets mit voll aufgeladenen Batterien ausgestattet ist.

23.2 Sicherheitshinweise zu Batterien

WARNUNG

- **Bewahren Sie Batterien außerhalb der Reichweite von Kindern auf.**
- **Verwenden Sie nur vom Hersteller vorgegebene Batterien. Bei Verwendung anderer Batterien besteht Brand- und Explosionsgefahr.**
- **Bewahren Sie Batterien bis zur Verwendung in der Originalverpackung auf.**
- **Setzen Sie Batterien keinen Flüssigkeiten aus.**
- **Zerbrechen oder durchbohren Sie Batterien nicht, und lassen Sie Batterien nicht fallen.**
Unsachgemäße mechanische Handhabung kann zu Schäden und Kurzschlägen im Inneren von Batterien führen. Wenn eine Batterie heruntergefallen ist oder gegen eine harte Oberfläche gestoßen wurde, verwenden Sie diese Batterie nicht mehr, und entsorgen Sie diese Batterie ordnungsgemäß, auch wenn keine äußereren Schäden sichtbar sind.
- **Wenn Batterien Anzeichen von Beschädigungen oder Undichtigkeit aufweist, müssen sie sofort ersetzt werden.**
- **Es wird empfohlen, Batterien ausschließlich in diesem System oder in der vorgegebenen Ladestation aufzuladen.**
- **Bei ungewöhnlich hohen Umgebungstemperaturen kann der Überhitzungsschutz der Batterien ansprechen. In einem solchen Fall schaltet sich das System aus.**
- **Öffnen Sie Batterien nicht, erwärmen Sie Batterien niemals über 60 °C, verbrennen Sie Batterien nicht, und schließen Sie die Batterieklemmen nicht kurz. Andernfalls können Batterien entflammen, explodieren, auslaufen oder sich stark erhitzen und Verletzungen verursachen.**

HINWEIS

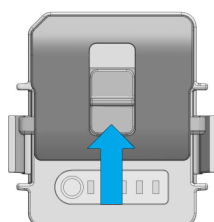
- **Schließen Sie das System möglichst immer an eine externe Stromversorgung an.**
- **Legen Sie immer eine vollständig geladene Batterie in das Gerät ein.**

23.3 Austauschen von Batterien

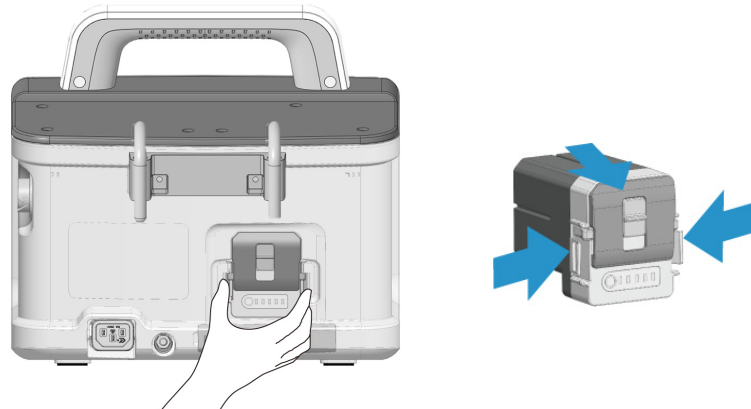
Im folgenden Beispiel wird eine Batterie mit Batteriefach beschrieben. Wenn die Batterie kein Batteriefach hat, können die Schritte bezüglich des Fachs in der folgenden Beschreibung ignoriert werden.

Zum Austauschen der Batterie gehen Sie wie folgt vor:

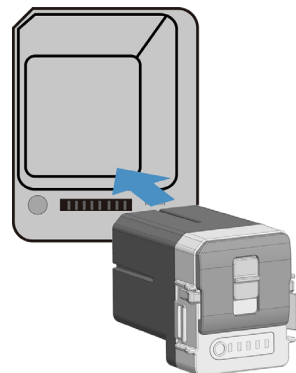
1. Schieben Sie den Riegel nach oben, um das Batteriefach zu entriegeln.



- Drücken Sie die Verriegelungen auf beiden Seiten der Batterie zusammen, und entnehmen Sie die Batterie.



- Richten Sie eine neue Batterie am Batteriefach aus, und drücken Sie die Batterien hinein, bis die Batterie hörbar einrastet.



- Schieben Sie den Riegel nach unten, um das Batteriefach zu verriegeln.

23.4 Batterieanzeigen

Der Batteriezustand wird durch die Batterieanzeige, die Batterie-Ladezustandsanzeige, das Batteriesymbol auf dem Bildschirm und entsprechende Alarmmeldungen angezeigt.

HINWEIS

- Nach längerer Anwendung kann die vom Batteriesymbol angezeigte Stromleistung von der tatsächlichen Leistung abweichen. Beachten Sie stets die Alarminformationen auf dem Bildschirm.**

23.4.1 Batterieanzeige

Die Batterieanzeige an der Vorderseite des Systems zeigt folgende Status an:

- Gelb: Batterie wird zurzeit geladen.
- Grün: Batterie ist vollständig geladen und das System wird über Batterie betrieben.
- Aus: keine Batterie eingebaut, oder die Batterie ist ausgefallen.

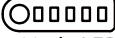
23.4.2 Batteriesymbole

Das Batteriesymbol auf dem Bildschirm zeigt folgende Status an:

- Zeigt an, dass die Batterie ordnungsgemäß funktioniert. Der grüne Bereich zeigt die verbleibende Batterieladung an. Jeder Balken steht für 20 % der Batteriekapazität.
- Bedeutet, dass der Ladezustand der Batterie niedrig ist und die Batterie aufgeladen werden muss.
- Zeigt an, dass die Batterie nahezu leer ist und sofort aufgeladen werden muss. Andernfalls wird das System in Kürze automatisch heruntergefahren.

-  zeigt an, dass die Batterie zurzeit geladen wird.
-  Bedeutet, dass keine Batterie eingebaut ist oder dass die eingebaute Batterie ausgestoßen ist.

23.4.3 Ladezustandsanzeige

Die Ladezustandsanzeige  befindet sich an der Außenseite der Batterie. Die Ladezustandsanzeige besteht aus fünf LEDs, wobei jede LED 20 % der Batteriekapazität darstellt. Beim Drücken der Taste neben der LED wird die verbleibende Batterieleistung angezeigt.

23.4.4 Alarm „Keine Batterie“

Wenn das System ausschließlich über die externe Stromversorgung mit Strom versorgt werden kann, blinkt die Statusanzeige rot, und der Alarm „**Keine Batterie**“ wird angezeigt.

Sie können die Anzeige dieser Meldung deaktivieren. Die Einstellung von **Keine Batterie** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.3 Menü *Alarm-Setup*.

23.4.5 Alarm „Batterie schwach“

Wird das System ausschließlich über die Batterie mit Strom versorgt und die Kapazität der Batterie beträgt weniger als 60 %, wird die Meldung „**Die Batteriekapazität liegt bei unter 60 %**“ angezeigt.

Wird das System ausschließlich über die Batterie mit Strom versorgt und die Kapazität der Batterie ist sehr niedrig, blinkt die Statusanzeige rot, und die Meldung „**Die Batteriekapazität liegt bei unter 60 %**“ wird angezeigt. Befindet sich das System in einem klinischen Modus, in dem die Alarmanzeichen pausiert oder ausgeschaltet sind, werden dennoch diese Alarmanzeichen und Alarmtöne ausgegeben. Bei ausgeschaltetem System ertönt in regelmäßigen Abständen ein Piepton. In diesem Fall sollten Sie das System sofort an eine externe Stromversorgung anschließen.

Wird das System ausschließlich über die Batterie mit Strom versorgt und die Batterien fast leer sind, wird ein Meldungsfeld mit der Meldung „**Critically Low Battery! System wird sofort heruntergefahren. An externe Stromversorgung anschließen**“ angezeigt. Befindet sich das System in einem der Modi „Monitor“, „Manuelle Defibrillation“ oder „Schrittmacher“, werden Alarmanzeichen und Alarmtöne ausgegeben. In diesem Fall sollten Sie das System sofort an eine externe Stromversorgung anschließen. Dieses Meldungsfeld wird so lange angezeigt, bis das System an eine externe Stromversorgung angeschlossen wird. Wenn keine Maßnahmen ergriffen werden, schaltet sich das System in 3 Minuten automatisch aus.

HINWEIS

- Der Alarm „**Akkuladung niedrig**“ bedeutet, dass die Batterie langsam schwächer wird. Schließen Sie das System sofort an eine externe Stromversorgung an. Nach Auslösung dieses Alarms sind noch mindestens 20 Minuten lang eine Überwachung und die Abgabe von 6 Schocks bei 360 J möglich.

23.4.6 Alarm Batterie Alt

Wenn die Betriebszeit der eingesetzten Batterie erheblich kürzer ist als in der Spezifikation aufgeführt, wird der Alarm „**Akkuartierung erforderlich**“ angezeigt. Ersetzen Sie in diesem Fall die Batterie durch eine neue Batterie, oder wenden Sie sich an das Wartungspersonal.

23.4.7 Alarm „Batteriefehler“

Weist die eingebaute Batterie einen Fehler auf, wird der Alarm „**Akkufehler**“ angezeigt. Ersetzen Sie in diesem Fall die Batterie durch eine neue Batterie, oder wenden Sie sich an das Wartungspersonal.

23.5 Laden der Batterie

Ist das System an eine externe Stromversorgung angeschlossen, wird die Batterie automatisch aufgeladen, unabhängig davon, ob das System ein- oder ausgeschaltet ist. Bei eingeschaltetem System dauert der Ladevorgang länger.

23.6 Konditionieren der Batterie

Die Leistungsfähigkeit von Batterien nimmt mit der Zeit ab. Zum Verlängern der Lebensdauer von Batterien sollten Sie die Batterien mindestens alle 6 Monate konditionieren (alle 3 Monate wird empfohlen).

Wenn eine Batterie über einen längeren Zeitraum nicht konditioniert wird, ist die Ladeanzeige möglicherweise nicht korrekt und zeigt eine falsche verbleibende Laufzeit der Batterie an.

So konditionieren Sie eine Batterie:

1. Trennen Sie das Gerät vom Patienten, und stoppen Sie alle Vorgänge.
2. Lassen Sie die Batterie ununterbrochen laden, bis die Batterie vollständig geladen ist.
3. Betreiben Sie das Gerät so lange über die Batterie, bis diese vollständig entladen ist und das Gerät sich automatisch ausschaltet.
4. Wenn die Batterie erneut verwendet werden soll, laden Sie die Batterie vollständig auf. Soll die Batterie eingelagert werden, laden Sie die Batterie auf 40 bis 60 % der Kapazität auf.

HINWEIS

-
- **Verwenden Sie das Gerät während des Konditionierens der Batterie nicht.**
 - **Unterbrechen Sie die Batteriekonditionierung nicht.**
-

23.7 Überprüfen der Leistungsfähigkeit der Batterie

Die Leistungsfähigkeit einer wieder aufladbaren Batterie nimmt mit der Zeit ab. Zum Verlängern der Lebensdauer von Batterien wird empfohlen, das Betriebsverhalten von Batterien alle drei Monate zu überprüfen. Diese Überprüfung sollte auch bei Anzeichen eines baldigen Ausfalls der Batterien erfolgen.

Überprüfen Sie die Leistung der Batterie anhand der unter 23.5 *Laden der Batterie* aufgeführten Schritte 1 bis 3. Die Betriebszeit einer Batterie ist ein direktes Maß für den Zustand der Batterie. Wenn die Betriebszeit einer Batterie deutlich unter die in den Technischen Daten angegebene Zeit sinkt, hat die Batterie möglicherweise das Ende ihrer Nutzungsdauer erreicht. Wenn das Betriebsverhalten der Batterie die Vorgaben erfüllt, laden Sie die Batterie bei vorgesehener Nutzung wieder vollständig bzw. bei vorgesehener Einlagerung auf 40 % bis 60 % auf.

HINWEIS

-
- **Die Lebenserwartung einer Batterie ist von der Verwendungshäufigkeit und -dauer abhängig. Bei ordnungsgemäßer Wartung erreicht die Lithium-Ionen-Batterie eine Lebensdauer von etwa zwei Jahren. Durch unsachgemäße Nutzung und Wartung kann sich die Lebensdauer der Batterie verkürzen. Es wird empfohlen, die Batterie alle zwei Jahre auszutauschen.**
 - **Für ein optimales Betriebsverhalten sollte eine vollständig (oder nahezu vollständig) entladene Batterie so bald wie möglich aufgeladen werden.**
 - **Die Betriebsdauer über Batterie ist von der Ausstattung und der konkreten Nutzung des Systems abhängig. Wiederholte NIBP-Messungen verkürzen die Lebensdauer der Batterie beispielsweise.**
-

23.8 Lagern von Batterien

Stellen Sie beim Lagern von Batterien sicher, dass die Batterieklemmen nicht mit metallischen Objekten in Kontakt kommen. Über einen längeren Zeitraum nicht in einem System installierte Batterien sollten an einem kühlen Ort und teilweise aufgeladen auf 40 % bis 60 % der Kapazität (3 LEDs der Ladezustandsanzeige leuchten auf) aufbewahrt werden.

Konditionieren Sie eingelagerte Batterien alle drei Monate. Weitere Informationen finden Sie unter 23.5 *Laden der Batterie*.

HINWEIS

-
- **Wenn das Gerät über einen längeren Zeitraum (z. B. mehrere Wochen) nicht verwendet werden soll, entfernen Sie die Batterie aus dem Gerät. Andernfalls kann sich die Batterie zu stark entladen.**
 - **Wenn Batterien über einen längeren Zeitraum bei hohen Temperaturen gelagert werden, wird die Lebensdauer der Batterien erheblich verkürzt.**
-

- Für die Batterie ist eine Lagertemperatur von -20 °C bis 60 °C zulässig. Bei Lagerung von Batterien an einem kühlen Ort kann sich der Alterungsprozess verlangsamen. Idealerweise sollten Batterien bei einer Temperatur von 15 °C gelagert werden.
-

23.9 Recycling von Batterien

In folgenden Fällen sind Batterien zu entsorgen:

- Batterie weist sichtbare Anzeichen von Beschädigungen auf
- Batterie versagt
- Batterie ist überaltert, und die Betriebszeit ist deutlich kürzer als in den technischen Daten angegeben
- Batterie hat Ende der Lebensdauer erreicht

Entsorgen Sie Batterien gemäß den örtlichen Bestimmungen.

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

24 Pflege und Reinigung

24.1 Einführung zu Pflege und Reinigung

In diesem Kapitel wird nur das Reinigen und Desinfizieren des Systems und bestimmter Zubehörteile beschrieben. Informationen über das Reinigen und Desinfizieren anderer wiederverwendbarer Zubehörteile finden Sie in den entsprechenden Bedienungsanleitungen.

24.2 Sicherheitshinweise zu Pflege und Reinigung

WARNUNG

- **Verwenden Sie nur die in diesem Kapitel genannten Reinigungs- und Desinfektionsmittel und -methoden. Die Verwendung nicht zugelassener Substanzen oder Methoden kann zu einer Beschädigung des Geräts und zum Erlöschen der Garantie führen.**
 - **Mischen Sie die Desinfektionslösungen nicht, das sich dabei gefährliche Gase bilden können.**
 - **Mindray haftet nicht für die Wirksamkeit der angegebenen Reinigungs- und Desinfektionsmittel und -methoden der Infektionskontrolle. Bitte beachten Sie die Bestimmungen zur Infektionskontrolle Ihres Krankenhauses.**
 - **Stellen Sie vor dem Reinigen des Systems sicher, dass das System ausgeschaltet ist und dass alle Netzkabel aus den Steckdosen gezogen wurden.**
 - **Die zuständige Klinik bzw. Institution muss alle in diesem Kapitel beschriebenen Reinigungs- und Desinfektionsverfahren ausführen.**
-

VORSICHT

- **Tauchen Sie das Gerät oder Zubehör niemals in Flüssigkeiten, auch nicht teilweise, und verhindern Sie das Eindringen von Flüssigkeit in das Innere von Gerät und/oder Zubehör.**
 - **Der Kontakt von Reinigungs- oder Desinfektionsmitteln mit Anschläßen oder Metallteilen kann zu Korrosion führen.**
 - **Schütten oder sprühen Sie keine Flüssigkeiten direkt auf das Gerät oder das Zubehör, und verhindern Sie das Eindringen von Flüssigkeit in Anschlüsse und Öffnungen.**
 - **Wenn Flüssigkeit auf das Gerät oder Zubehör verschüttet wurde, trennen Sie das Gerät/Zubehör von der Stromversorgung, trocknen Sie das Gerät/Zubehör, und wenden Sie sich an das Wartungspersonal.**
 - **Verwenden Sie keinesfalls scheuernde Materialien (z. B. Stahlwolle oder Silberpolitur) oder Lösungsmittel (wie Aceton oder acetonhaltige Reinigungsmittel).**
 - **Verdünnen und verwenden Sie die Reinigungs- und Desinfektionsmittel gemäß den Anweisungen des Herstellers.**
 - **Überprüfen Sie das Gerät nach dem Reinigen und Desinfizieren. Bei Anzeichen von Beschädigungen nehmen Sie das Gerät außer Dienst.**
-

24.3 Reinigen und Desinfizieren des Systems

24.3.1 Reinigen der Haupteinheit

Reinigen Sie das Gerät regelmäßig. Machen Sie sich mit den Vorschriften Ihres Krankenhauses zur Reinigung von Geräten vertraut, bevor Sie mit dem Reinigen beginnen.

Zum Reinigen der Anlage gehen Sie wie folgt vor:

1. Befeuchten Sie ein weiches, fusselfreies Tuch mit Wasser oder Ethanol (70 %).

2. Wringen Sie die überschüssige Flüssigkeit aus dem Tuch.
3. Wischen Sie das Display des Systems ab.
4. Wischen Sie die Außenflächen des Systems mit dem feuchten Tuch ab, ohne dabei die Anschlüsse und Metallteile zu berühren.
5. Trocknen Sie die Außenflächen mit einem sauberen Tuch. Lassen Sie Geräte und Zubehör an einem gut belüfteten und kühlen Ort trocknen.

VORSICHT

- **Deaktivieren Sie vor dem Reinigen die Bedienung des Touchscreens, indem Sie das System ausschalten oder den Touchscreen sperren.**
-

24.3.2 Reinigen des Thermodruckkopfs

Bei einem verschmutzten Druckkopf sinkt die Druckqualität. Vergewissern Sie sich anhand eines Probeausdrucks, dass die Ausdrucke gut lesbar und kontrastreich sind. Ein helles Druckbild kann ein Hinweis auf einen verschmutzten Druckkopf sein.

Zum Reinigen des Thermodruckkopfs gehen Sie wie folgt vor:

1. Treffen Sie Vorkehrungen gegen statische Aufladungen, z. B. mithilfe eines geerdeten Armbands.
2. Öffnen Sie die Zugangsklappe des Schreibers, und entnehmen Sie das Schreiberpapier.
3. Wischen Sie den Druckkopf mit in Ethanol getränkten Wattestäbchen ab, um Staub und Fremdpartikel zu entfernen.
4. Wischen Sie überschüssige Feuchtigkeit mit einem trockenen Wattestäbchen ab.
5. Lassen Sie den Druckkopf trocknen.
6. Legen Sie das Schreiberpapier wieder ein, und schließen Sie die Zugangsklappe des Schreibers wieder.

VORSICHT

- **Verwenden Sie nichts, was das Thermoelement zerstören könnte.**
 - **Üben Sie keine unnötige Kraft auf den Thermokopf aus.**
 - **Der Thermodruckkopf erwärmt sich beim Drucken erheblich. Reinigen Sie den Druckkopf nicht unmittelbar nach einem Druckvorgang.**
-

24.3.3 Desinfizieren des Systems

Desinfizieren Sie den Monitor und die zugehörige Ausrüstung wie im Wartungsplan Ihrer Einrichtung vorgeschrieben. Empfohlen wird, das Zubehör vor dem Desinfizieren zu reinigen. Verdünnen und verwenden Sie Desinfektionsmittel stets gemäß den Anweisungen des Herstellers. In der folgenden Tabelle sind zugelassenen Desinfektionsmittel aufgeführt:

Produktname	Produktyp	Hersteller
Alpet® D2 Oberflächendesinfektionstücher	Wischtücher	BEST SANITIZERS INC™.
CIDEX® OPA	Flüssigkeit	Gilag GmbH International Advanced Sterilization products
Clorox Dispatch® Krankenhaus-Reinigungs- und Desinfektionsmittel mit Bleiche	Wischtücher	Clorox professional products company
Clorox Healthcare® Bleiche Bakterizide Wischtücher	Wischtücher	Clorox professional products company
Clorox Healthcare® Wasserstoffperoxid Reinigungs- und Desinfektionstücher	Wischtücher	Clorox professional products company

Produktname	Produkttyp	Hersteller
Diversey Oxivir® TB Wischtücher	Wischtücher	Diversey Inc
Metrex CaviCide1™	Flüssigkeit, Spray	METERX® RESEARCH
Metrex CaviWipes™	Wischtücher	METERX® RESEARCH
PDI Sani-Cloth® AF3 Bakterizides Einwegwischtuch	Wischtücher	PDI Inc.
PDI Sani-Cloth® Bleichmittel Bakterizides Einwegwischtuch	Wischtücher	PDI Inc.
PDI Sani-Cloth® HB Bakterizides Einwegwischtuch	Wischtücher	PDI Inc.
PDI Sani-Cloth® Plus Bakterizides Einwegtuch	Wischtücher	PDI Inc.
PDI Super Sani-Cloth® Bakterizides Einwegwischtuch	Wischtücher	PDI Inc.
Virex® II 256 (1:256)	Flüssigkeit	Diversey Inc
Virex® TB	Flüssigkeit, Spray	Diversey Inc
JIAN ZHI SU Desinfektionstabletten	Tablette	Beijing ChangJiangMai Medical Science Technology Co. Ltd
JIAN ZHI SU Oberflächendesinfektionsspray	Flüssigkeit, Spray	Beijing ChangJiangMai Medical Science Technology Co. Ltd
JIAN ZHI SU Desinfektionsmittel, Doppelketiges quartäres Ammoniumsalz	Flüssigkeit	Beijing ChangJiangMai Medical Science Technology Co. Ltd
DIAN'ERKANG Oberflächenwischtücher	Wischtücher	Shanghai Likang Disinfectant Hi-Tech Co., Ltd
DIAN'ERKANG Oberflächendesinfektionsmittel	Flüssigkeit	Shanghai Likang Disinfectant Hi-Tech Co., Ltd
DIAN'ERKANG Desinfektionsspray	Flüssigkeit, Spray	Shanghai Likang Disinfectant Hi-Tech Co., Ltd
Clinell® Universal Wischtücher	Wischtücher	GAMA Healthcare Ltd
Clinell® Sporizid Wischtücher	Wischtücher	GAMA Healthcare Ltd
Tristel Duo™	Flüssigkeit, Schaum	Tristel solutions Limited
Tristel Jet	Flüssigkeit, Spray	Tristel solutions Limited
Tristel Fuse Für Oberflächen, 196 ppm	Flüssigkeit	Tristel solutions Limited
Surfanios Premium, 0,25 %	Flüssigkeit	ANIOS LABORATORIES
Surfa 'safe	Flüssigkeit, Spray	ANIOS LABORATORIES
Wip' Anios Premium	Wischtücher	ANIOS LABORATORIES
Aniosurf ND premium, 0,25 %	Flüssigkeit	ANIOS LABORATORIES
Mikrobac® Tücher	Wischtücher	BODE Chemie GmbH
Cleanisept® Wischtücher	Wischtücher	Dr. Schumacher GmbH

Produktnamen	Produkttyp	Hersteller
mikrozid® PAA Wischtücher	Wischtücher	Schülke & Mayr GmbH
mikrozid® Sensitive Wipes	Wischtücher	Schülke & Mayr GmbH
Ecolab Incidin® OxyWipe S	Wischtücher	Ecolab Deutschland GmbH
Glutaraldehyd, 2 %	Flüssigkeit	/
Ethanol, 70 %	Flüssigkeit	/
Isopropanol, 70 %	Flüssigkeit	/
Sodium hypochlorite bleach, 0,5 %	Flüssigkeit	/
Wasserstoffperoxid, 3 %	Flüssigkeit	/
Rely+On™ Virkon® Hochgradiges Oberflächendesinfektionsmittel, 1 %	Pulver	Antec International Ltd
1-Propanol, 50 %	Flüssigkeit	/
Descosept® forte	Flüssigkeit	Dr. Schumacher GmbH
Descosept® AF	Flüssigkeit	Dr. Schumacher GmbH
Dismozon® plus, 0,4 %	Pulver	BODE Chemie GmbH
mikrozid® AF Wischtücher	Wischtücher	Schülke & Mayr GmbH
Terralin® Flüssigkeit	Flüssigkeit	Schülke & Mayr GmbH
Perform® Classic Konzentrat OXY, 0,5 %	Pulver	Schülke & Mayr GmbH

HINWEIS

- Es wird empfohlen, Rückstände von Desinfektionsmitteln sofort nach der Desinfektion vom System zu entfernen. Andernfalls können Risse im Gehäuse entstehen.**

24.4

Reinigung und Desinfektion der Zubehörteile

Für das Reinigen und Desinfizieren des NIBP-Luftschlauchs und des SpO₂-Kabels sollten Sie die in diesem Abschnitt aufgeführten Reinigungsmittel, Desinfektionsmittel und Methoden verwenden. Für andere Zubehörteile ziehen Sie die mit den Zubehörteilen gelieferten Anweisungen zurate.

VORSICHT

- In den NIBP-Luftschlauch eindringende Flüssigkeiten können das Gerät beschädigen. Vermeiden Sie bei der Reinigung oder Desinfektion des NIBP-Luftschlauchs, dass Flüssigkeit in den Schlauch gelangt.**
- Überprüfen Sie regelmäßig nach der Reinigung oder Desinfektion des NIBP-Luftschlauchs diesen und den Anschluss auf Anzeichen von Verschleiß oder Abnutzung. Ersetzen Sie die NIBP-Luftschlauch, wenn Sie eine Undichtigkeit feststellen. Entsorgen Sie beschädigte NIBP-Luftschläuche gemäß den geltenden Gesetzen und Bestimmungen für die Entsorgung von Krankenhausabfällen.**
- Zubehörteile niemals in Flüssigkeiten eintauchen oder darin einweichen.**
- Die Anschlüsse oder Metallteile niemals reinigen oder desinfizieren.**
- Verwenden Sie für die Reinigung oder Desinfektion der Zubehörteile nur die von Mindray zugelassenen Reinigungs- und Desinfektionsmittel und Methoden, die in diesem Abschnitt aufgeführt sind. Schäden, die durch unzulässige Substanzen oder Methoden entstehen, sind nicht durch die Garantie abgedeckt.**

- Zur Vermeidung von langfristigen Schäden sollten die Zubehörteile nur bei Bedarf und gemäß den Vorschriften Ihres Krankenhauses desinfiziert werden.**

24.4.1 Reinigung der Zubehörteile

Reinigen Sie den NIBP-Luftschlauch und das SpO₂-Kabel regelmäßig. Machen Sie sich mit den Vorschriften Ihres Krankenhauses zur Reinigung von Zubehörteilen vertraut, bevor Sie mit dem Reinigen beginnen.

Zum Reinigen des Zubehörs gehen Sie wie folgt vor:

1. Reinigen Sie die Zubehörteile mit einem weichen, mit Wasser oder Ethanol (70 %) befeuchteten Tuch.
2. Wischen Sie alle Reinigungsmittelrückstände mit einem trockenen Tuch ab.
3. Lassen Sie die Zubehörteile an der Luft trocknen.

24.4.2 Desinfektion der Zubehörteile

Es wird empfohlen, den NIBP-Luftschlauch und das SpO₂-Kabel nur bei Bedarf und gemäß den Vorschriften Ihres Krankenhauses zu desinfizieren. Es wird empfohlen, die Zubehörteile vor dem Desinfizieren zu reinigen.

24.4.2.1 Desinfektionsmittel für den NIBP-Luftschlauch

In der folgenden Tabelle sind die für die NIBP-Luftschläuche zugelassenen Desinfektionsmittel aufgeführt:

Produktnname	Produkttyp	Hersteller
Alpet® D2 Oberflächendesinfektionstücher	Wischtücher	BEST SANITIZERS INC™.
CIDEX® OPA	Flüssigkeit	Gilag GmbH International Advanced Sterilization products
Clorox Dispatch® Krankenhaus-Reinigungs- und Desinfektionsmittel mit Bleiche	Wischtücher	Clorox professional products company
Metrex CaviCide1™	Flüssigkeit, Spray	METERX® RESEARCH
Metrex CaviWipes™	Wischtücher	METERX® RESEARCH
PDI Sani-Cloth® AF3 Bakterizides Einwegwischtuch	Wischtücher	PDI Inc.
PDI Sani-Cloth® Plus Bakterizides Einwegwischtuch	Wischtücher	PDI Inc.
PDI Super Sani-Cloth® Bakterizides Einwegwischtuch	Wischtücher	PDI Inc.
Virex® TB	Flüssigkeit, Spray	Diversey Inc
Clinell® Universal Wischtücher	Wischtücher	GAMA Healthcare Ltd
Surfa 'safe	Flüssigkeit, Spray	ANIOS LABORATORIES
Aniosurf ND premium, 0,25 %	Flüssigkeit	ANIOS LABORATORIES
mikrozid® Tücher	Wischtücher	Schülke & Mayr GmbH
Glutaraldehyd, 2 %	Flüssigkeit	/
Ethanol, 70 %	Flüssigkeit	/
Isopropanol, 70 %	Flüssigkeit	/
Rely+On™ Virkon® Hochgradiges Oberflächendesinfektionsmittel, 1 %	Pulver	Antec International Ltd

Produktnname	Produktyp	Hersteller
1-Propanol, 50 %	Flüssigkeit	/

24.4.2.2 Desinfektionsmittel für das SpO₂-Kabel

In der folgenden Tabelle sind die für die SpO₂-Kabel zugelassenen Desinfektionsmittel aufgeführt:

Produktnname	Produktyp	Hersteller
CIDEX® OPA	Flüssigkeit	Gilag GmbH International Advanced Sterilization products
Clorox Dispatch® Krankenhaus-Reinigungs- und Desinfektionsmittel mit Bleiche	Wischtücher	Clorox professional products company
Clorox Healthcare® Bleiche Bakterizide Wischtücher	Wischtücher	Clorox professional products company
Clorox Healthcare® Wasserstoffperoxid Reinigungs- und Desinfektionstücher	Wischtücher	Clorox professional products company
Diversey Oxivir® TB Wischtücher	Wischtücher	Diversey Inc
PDI Super Sani-Cloth® Bakterizides Einwegwischtuch	Wischtücher	PDI Inc.
Virex® TB	Flüssigkeit, Spray	Diversey Inc
Glutaraldehyd, 2 %	Flüssigkeit	/
Ethanol, 70 %	Flüssigkeit	/
Isopropanol, 70 %	Flüssigkeit	/
Sodium hypochlorite bleach, 0,5 %	Flüssigkeit	/
Wasserstoffperoxid, 3 %	Flüssigkeit	/
Rely+On™ Virkon® Hochgradiges Oberflächendesinfektionsmittel, 1 %	Pulver	Antec International Ltd
1-Propanol, 50 %	Flüssigkeit	/

24.5 Sterilisation

Sofern nicht anders in der Gebrauchsanweisung, die dem Zubehör und Verbrauchsmaterial beiliegt, angegeben, dürfen System, Zubehör und Verbrauchsmaterialien nicht sterilisiert werden.

24.6 Folgen bei nicht ordnungsgemäßer Reinigung

Eine Verwendung von anderen als den empfohlenen Reinigungsmitteln kann die folgenden Auswirkungen haben:

- Verfärbung des Produkts
- Korrosion an Metallteilen
- Spröde und brüchige Kabel, Steckverbinder und Gerätegehäuse
- Verkürzung der Lebensdauer von Kabeln und Elektrodenleitungen
- Verschlechterung des Betriebsverhaltens des Gesamtsystems
- Fehlfunktion oder Ausfall von Gerät und Ausrüstung

25 Wartung

25.1 Einführung zur Wartung

Das Gerät muss gewartet werden, damit es immer sofort einsatzbereit ist. Für die Gewährleistung eines ordnungsgemäßen Betriebsverhaltens des Geräts müssen Sie strikt die in diesem Kapitel beschriebenen Wartungsarbeiten ausführen. Nach einer Betriebsdauer von 12 Monaten sowie nach jeder Wartungs- oder Reparaturmaßnahme muss das Gerät sorgfältig überprüft werden, um die Funktionstüchtigkeit sicherzustellen.

Stellen Sie sicher, dass Sie das Gerät vor dem Testen und Warten reinigen und desinfizieren.

Falls Beschädigungen oder Abnormitäten festgestellt werden, darf das Gerät nicht mehr verwendet werden. Wenden Sie sich sofort an die Biomedizintechniker Ihres Krankenhauses oder an das Wartungspersonal.

25.2 Sicherheitshinweise zur Wartung

WARNUNG

- Ein System mit sichtbaren Schäden darf nicht mehr verwendet werden. Bei beschädigten Systemen wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
- Bitte halten Sie die Wartungs- und Testpläne und die örtlich geltenden Gesetze und Bestimmungen zur Durchführung von Tests und Wartung ein. Eine Nichtbeachtung der Wartungspläne kann zu einem Ausfall oder Defekt des Systems und einer möglichen Gesundheitsgefährdung führen.
- Am System dürfen keinerlei technische Veränderungen vorgenommen werden.
- Dieses System enthält keine vom Benutzer wartbaren bzw. reparierbaren Teile.
- Öffnen Sie das Gehäuse des Geräts nicht. Sicherheitsprüfungen bzw. Wartungsarbeiten, die eine Demontage des Geräts erfordern, sind von Fachpersonal durchzuführen. Andernfalls können unnötige Funktionsausfälle des Geräts und Gesundheitsgefahren die Folge sein.
- Berühren Sie während des Auto-Tests und des Benutzertests keine angeschlossenen Elektrodenpads oder externen Paddles mit den Händen. Andernfalls besteht die Gefahr eines Stromstoßes.
- Das Wartungspersonal muss ausreichend qualifiziert und mit der Bedienung der Geräte bestens vertraut sein.

VORSICHT

- Während der Nutzung des Systems am Patienten dürfen am System und an Zubehörteilen keine Wartungsarbeiten vorgenommen werden.
- Wenn ein Problem am System auftritt, verständigen Sie bitte das Service-Personal.
- Am Ende der Lebensdauer müssen das System und sein Zubehör entsprechend den Richtlinien für die Entsorgung solcher Produkte entsorgt werden. Falls Sie Fragen zur Entsorgung des Systems haben, setzen Sie sich bitte mit Mindray in Verbindung.

HINWEIS

- Falls erforderlich, wenden Sie sich an den Hersteller, um Schaltpläne, Teilelisten, Beschreibungen, Kalibrierungsanleitungen oder anderen Informationen zur Reparatur des Systems zu erhalten.

25.3 Überprüfen der Angaben zur Software

Möglicherweise werden Sie nach Angaben zur Software des Systems gefragt.

Zum Anzeigen der Angaben zur Systemsoftware wählen Sie die Schnellaste **Hauptmenü**, und wählen Sie in Spalte **System** Element **Version**.

Im Modus „Benutzerwartung“ können Sie weitere Angaben zum System anzeigen. Weitere Informationen finden Sie unter 25.6.1 Einstellungen „Benutzerwartung“.

25.4 Routinemäßige Wartung

Die routinemäßige Wartung ist regelmäßig und in Übereinstimmung mit dem Qualitätssicherungsprogramm des Krankenhauses vorzunehmen, in dem das Gerät verwendet wird.

In der folgenden Tabelle sind die empfohlenen Wartungsstellen und Wartungsintervalle aufgeführt:

Wartungsstellen	Empfohlene Häufigkeit	Prüfung
Überprüfung pro Schicht	Jede Schicht (mindestens täglich), nach Gebrauch.	Weitere Informationen erhalten Sie von Ihrer Einrichtung oder finden Sie unter <i>E Defibrillator – Checkliste für Prüfungen nach jeder Schicht</i> .
Selbsttest	Automatisch nach dem Einschalten des Geräts	Durchführen von Tests der Hauptplatine, des Therapiemoduls, des Monitormoduls und der Batterien
	Täglich, standardmäßig 3:00 Uhr	Durchführen von Tests der Hauptplatine, des Therapiemoduls, des Monitormoduls, der Batterien, interner Entladung von 1 J, interner Entladung/externer Entladung von 10 J ¹ (konfigurierbar im Modus „Konfiguration“, siehe 22.7.10 Menü „Test-Setup“).
	Wöchentlich	Durchführen von Tests der Hauptplatine, des Therapiemoduls, des Monitormoduls, der Batterien, interner Entladung von 1 J, interner Entladung/externer Entladung von 10 J ¹ (konfigurierbar im Modus „Konfiguration“, siehe 22.7.10 Menü „Test-Setup“) und interner Entladungen von 200 J und 360 J.
Benutzertest	Wöchentlich	Durchführen von Tests der Hauptplatine, des Therapiemoduls, des Monitormoduls, der Batterien, interner Entladung von 1 J, interner Entladung/externer Entladung von 200 J ¹ interner Entladung/externer Entladung von 360 J ¹ , Anschluss externer Paddles (für Systeme mit Paddle-Halter), aller Tasten an der Vorderseite ² , Audio ² , Anzeige ² , Patientenkontaktanzeige ² und Statusanzeige ² .

¹ Wenn eine Prüflast von 50 Ω an das Pads-Kabel angeschlossen ist oder wenn die externen Paddles in die Paddles-Schale eingelegt sind, wird eine externe Entladung vorgenommen. Andernfalls wird eine interne Entladung vorgenommen.

² Testposten können während des Benutzertests ignoriert werden, aber es wird empfohlen, diese Tests mindestens einmal pro Jahr durchzuführen.

Externe Paddles und Kabel sind wichtige Teile für die Defibrillation, können jedoch beschädigt werden. Empfohlen wird, diese Teile täglich auf äußere Auffälligkeiten und Funktionstüchtigkeit zu überprüfen und alle drei Jahre auszutauschen.

Die EKG-Kabel sind wichtige Teile für die Datenerfassung und -analyse, können jedoch beschädigt werden. Es wird empfohlen, diese Kabel täglich auf äußere Auffälligkeiten und Funktionstüchtigkeit, wie unter *E Defibrillator – Checkliste für Prüfungen nach jeder Schicht* erläutert, zu überprüfen.

25.4.1 Auto-Test

Der Auto-Test überprüft das Betriebsverhalten des Systems und meldet vorhandene Probleme. Ein entweder an eine externe Stromversorgung angeschlossenes oder mit einer Batterie ausgestattetes System führt den Auto-Test auch in ausgeschaltetem Zustand zur konfigurierten Uhrzeit aus.

Das Gerät ist so voreingestellt, dass der Selbsttest jeden Tag um 03:00 Uhr ausgelöst wird. Die Einstellung von **Auto-Test-Zeit** kann im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.10 Menü „Test-Setup“.

Während des Selbsttests wird auf dem Bildschirm des Geräts nichts angezeigt. Sie können das Ergebnis des Selbsttests anhand der folgenden Tabelle überprüfen:

Von	Bestanden	Fehlgeschlagen
Statusanzeige und Alarne	<ul style="list-style-type: none"> Die Statusanzeige leuchtet grün. Auf dem Bildschirm werden keine Alarne angezeigt. 	<ul style="list-style-type: none"> Die Statusanzeige blinkt rot. Bis zum Neustart des Systems ertönt in regelmäßigen Abständen ein Piepton. Der Alarm „Letz. Auto-Test fehl.“ wird angezeigt.
Testzusammenfassung	Die Testergebnisse werden in einer Testzusammenfassung bereitgestellt. Weitere Informationen zum Überprüfen der Ergebnisse finden Sie unter 25.4.3 Überprüfen der Testergebnisse .	
cmos	Wenn das Gerät mit dem CMS verbunden ist, wird der Selbsttestbericht nach Beendigung des Selbsttests automatisch an das CMS übertragen. Weitere Informationen zum Herstellen der Verbindung zu einem CMS finden Sie unter 21.5 Herstellen der Verbindung zum CMS .	

Beim Fehlgeschlagen des Selbsttests wird empfohlen, den Benutzertest durchzuführen. Weitere Informationen finden Sie unter [25.4.2 Benutzertest](#).

Nach Abschluss des Selbsttests wird automatisch ein Selbsttestbericht gespeichert. Die Einstellung von **Bericht autom. Test** kann im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter [22.7.10 Menü „Test-Setup“](#).

HINWEIS

- Bei ausgeschaltetem System kann der Auto-Test nur ausgeführt werden, wenn das System entweder an eine externe Stromversorgung angeschlossen oder mit einer Batterie ausgestattet ist.
- Der Selbsttest simuliert den Entladetest durch Impedanzen in der Paddle-Halterung. Das Gerät kann den Selbsttest nur bestehen, wenn die externen Paddles ordnungsgemäß Kontakt mit den Metallteilen des Paddle-Halters haben.
- Reinigen Sie die externen Paddles gründlich, und platzieren Sie die Paddles nach jedem Gebrauch ordnungsgemäß im Paddle-Halter. Andernfalls kann der Selbsttest fehlgeschlagen, oder die externen Paddles können beschädigt werden.
- Der Selbsttest verringert die Batterieleistung. Wenn das System nicht sofort an eine externe Stromversorgung angeschlossen wird, kann dies zu einem niedrigen Batterieladezustand führen.
- Kontrollieren Sie vor dem Auto-Test, ob das System an eine externe Stromversorgung angeschlossen oder mit einer Batterie ausgestattet ist und ob die externen Paddles ordnungsgemäß in der Paddle-Halterung eingesetzt sind oder ob am System ein Pads-Kabel mit einer Prüflast von 50 Ω angeschlossen ist. Wenn der Auto-Test bestanden, aber am Pads-Kabel keine Prüflast von 50 Ω angeschlossen ist, wird nach bestandenem Auto-Test die Meldung „Prüflast nicht mit Kabel angeschl.“ angezeigt. Das bedeutet, dass das Gerät nur den internen Entladetest besteht, aber nicht den externen Entladetest bestanden hat, der mit der Testlast verbunden ist.

25.4.2 Benutzertest

Wenn der Auto-Test fehlschlägt, überprüfen Sie die Verbindungen am System, und nehmen Sie einen Benutzertest vor, um die Fehler zu beheben.

Bei jedem Einschalten des Systems wird automatisch die Zeit bis zum Benutzertest überprüft. Das System kann so konfiguriert werden, dass eine Meldung „**Benutzertest fällig**“ angezeigt wird, die an die Ausführung des Benutzertests erinnert. Die Einstellung des Schalters **Aufford. Benutzertest** kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter [22.7.10 Menü „Test-Setup“](#).

WARNUNG

- Ist dem System ein Sturz oder ein kräftiger Schlag widerfahren, sollten Sie sofort einen Benutzertest vornehmen, um das Betriebsverhalten des Systems zu überprüfen.
- Führen Sie niemals einen Benutzertest durch, wenn ein Patient an das Gerät angeschlossen ist.

HINWEIS

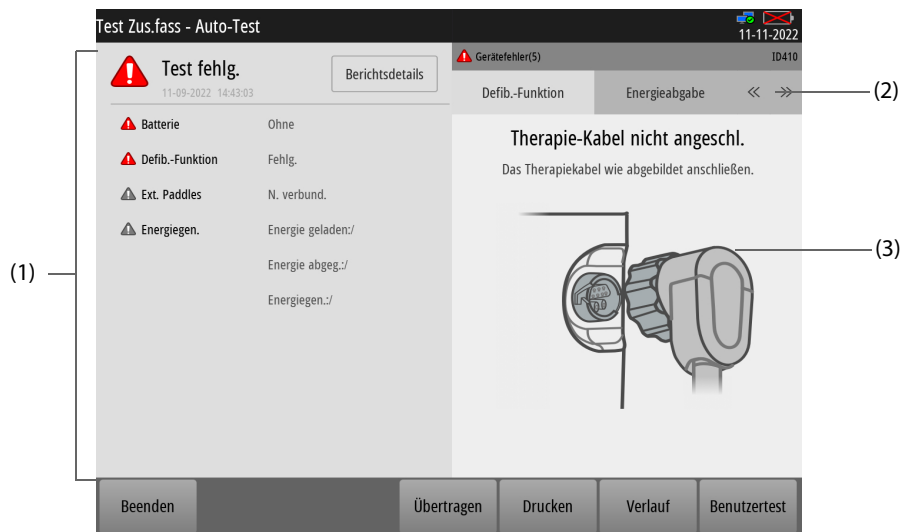
- Vor dem Benutzertest und nach jedem Gebrauch müssen die externen Paddles sorgfältig gereinigt und wieder ordnungsgemäß in die Paddle-Halterung eingesetzt werden. Das Gerät kann den Benutzertest nur bestehen, wenn die externen Paddles ordnungsgemäßen Kontakt mit den Metallteilen der Paddle-Halterung haben.
- Während des Benutzertests können Ladungs- und Entladungselemente den Typ des angeschlossenen Therapiekabels automatisch erkennen und den entsprechenden Test durchführen. Wenn andere Therapiekabel (Pad- oder Paddles-Kabel) benötigt werden, sollten Sie die gewünschten Therapiekabel separat anschließen und einen separaten Benutzertest durchführen.
- Wenn sich der Impedanzwert in der Patientenkontaktanzeige stark ändert, überprüfen Sie, ob die externen Paddles und die Metallteile der Paddle-Halterung sauber sind.
- Installieren Sie mindestens eine Batterie, und setzen Sie die externen Paddles im Paddle-Halter ein, oder verbinden Sie das Padkabel und die 50 Ω-Prüflast. Andernfalls schlägt der Benutzertest fehl.
- Der Betriebsschalter wird während der Überprüfung der Tasten nicht geprüft. Wenn Sie den Betriebsschalter länger als 3 Sekunden gedrückt halten, wird das Gerät ausgeschaltet.
- Bei der Überprüfung der Tasten leuchten die überprüften Tasten grün.

25.4.2.1 Aufrufen des Modus „Test“

Durch Aufrufen des Modus „Test“ werden Therapie und Überwachung des Patienten automatisch beendet.

Zum Aufrufen des Modus „Test“ gehen Sie wie folgt vor:

1. Wählen Sie die Schnellaste **Hauptmenü** → wählen Sie in Spalte **Allgemein** Element **Benutzertest**.
2. Wählen Sie **Bestätigen**.



- (1) Letzte Testzusammenfassung: zeigt standardmäßig die Testergebnisse für Batterien, externe Paddles (für Systeme mit Paddle-Halter) und Energiegenauigkeit an. Welche Testposten angezeigt werden, kann nur im Modus „Konfiguration“ geändert werden. Weitere Informationen finden Sie unter 22.7.10 Menü „Test-Setup“.
- (2) Registerkarten für beim Test erkannte Störungen: zeigen detaillierte Störungen sowie Anleitungen zur Abhilfe mit Text und Bild an. Durch Auswählen von << bzw. >> können weitere Registerkarten angezeigt werden.
- (3) Anleitungen zur Abhilfe

25.4.2.2 Starten des Benutzertests

Zum Starten eines Benutzertests wählen Sie im Modus „Test“ die Option **Benutzertest**.

Nach Beendigung des Tests wird die Testzusammenfassung angezeigt. Anschließend können Sie **Aufz.** wählen, um das Testergebnis auszudrucken.

Wenn einer der Testpunkte **Batterie**, **Defib.-Funktion**, **Schrittm.-Funkt.** und **Energieabgabe** fehlschlägt, blinkt die Statusanzeige rot und der Alarm „**Ltz BenTest fehl**“ wird angezeigt, wenn das System neu gestartet wird. Wenn einer der Testpunkte **Akku1**, **Akku2**, **Defib.-Funktion**, **Schrittm.-Funkt.** und **Energieabgabe** fehlschlägt, blinkt die Statusanzeige rot und der Alarm „**Ltz BenTest fehl**“ wird angezeigt, wenn das System neu gestartet wird.

25.4.3 Überprüfen der Testergebnisse

Wenn die Statusanzeige rot blinkt und der Alarm „**Letz. Auto-Test fehl.**“ oder „**Ltz BenTest fehl**“ angezeigt wird, ist der letzte Test fehlgeschlagen. In diesem Fall rufen Sie den Modus „Test“ auf, überprüfen Sie die Testergebnisse, und beseitigen Sie ggf. vorhandene Störungen. Weitere Informationen finden Sie unter 25.4.2.1 Aufrufen des Modus „Test“.

25.4.3.1 Anzeigen des letzten Testergebnisses

Beim Aufrufen des Modus „Test“ wird die letzte Testzusammenfassung angezeigt. Bei Bedarf können Sie **Berichtsdetails** wählen, um weitere Details anzuzeigen.

HINWEIS

- Wenn der Routinetest (externe Entladung) des Auto-Tests oder der Energieabgabetest (externe Entladung) des Benutzertests bestanden wurde, werden die Genauigkeit der Energieabgabe und die abgegebene Energie angezeigt. Diese Angabe dient nur zu Ihrer Information.

25.4.3.2 Beheben der Störungen des letzten Tests

Wurden beim letzten Test Störungen festgestellt, sollten Sie diese Störungen beheben und einen erfolgreichen Benutzertest ausführen. Folgen Sie dazu den folgenden Anweisungen:

1. Rufen Sie den Modus „Test“ auf. Weitere Informationen finden Sie unter 25.4.2.1 Aufrufen des Modus „Test“.
2. Wählen Sie unter **Gerätefehler** die entsprechende Registerkarte.
3. Wählen Sie bei Bedarf bzw. , um weitere Registerkarten anzuzeigen.
4. Beheben Sie die Fehler gemäß den angezeigten Anweisungen.
5. Wählen Sie **Benutzertest**, und führen Sie den Benutzertest aus.

25.4.3.3 Anzeigen von vergangenen Testergebnissen

Zum Anzeigen der Ergebnisse früherer Tests wählen Sie im Modus „Test“ die Option **Verlauf**. Wählen Sie bei Bedarf einen gewünschten Test, um weitere Testdetails zu erhalten.

Zum Ausdrucken mehrerer Testberichte über den Schreiber wählen Sie **Aufz.**, und wählen Sie dann in der Berichtsliste die auszudruckenden Tests.

25.4.4 Übertragen der Testberichte

Wenn das System mit dem CMS verbunden ist, überträgt das System Berichte zu Auto-Tests und Benutzertests nach Abschluss des Tests automatisch an das CMS. Weitere Informationen zum Herstellen der Verbindung zu einem CMS finden Sie unter 21.5 Herstellen der Verbindung zum CMS.

25.5 Funktionstests

Die Funktionstests sind eine Erweiterung des Selbsttests und helfen, die Einsatzbereitschaft des Geräts sicherzustellen. Es wird empfohlen, einmal jährlich die Funktionstests vorzunehmen. Die Funktionstests, mit Ausnahme des Tests des Schreibers, dürfen nur von durch Mindray zugelassenem Kundendienstpersonal vorgenommen werden.

25.5.1 Testen des Schreibers

Zum Ausführen des Schreibertests gehen Sie wie folgt vor:

1. Rufen Sie den Modus „Monitor“ auf. Weitere Informationen finden Sie unter 9.1 Starten der Überwachung eines Patienten.

2. Drucken Sie EKG-Kurven aus. Überprüfen Sie, ob der Schreiber ordnungsgemäß funktioniert und der Ausdruck lesbar und korrekt ist.
3. Simulieren Sie Störungen, indem Sie das Schreiberpapier entfernen oder die Schreiberverriegelung lösen. Überprüfen Sie, ob entsprechende Meldungen angezeigt werden. Nach Behebung aller Störungen sollte der Schreiber ordnungsgemäß funktionieren.

25.5.2 EKG-Kabeltest

Testwerkzeug: EKG-Simulator

Zum Durchführen eines EKG-Kabeltests gehen Sie wie folgt vor:

1. Rufen Sie das Fenster „12-Kanal-EKG“ auf. Weitere Informationen finden Sie unter [12.3 Aufrufen des Fensters für 12-Kanal-EKG](#).
2. Schließen Sie das EKG-Kabel an das Gerät und die Elektroden an den Simulator an.
3. Schalten Sie den Simulator ein, und wählen Sie einen normalen EKG-Rhythmus.
4. Warten Sie einige Sekunden. Überprüfen Sie, ob die Kurve ordnungsgemäß angezeigt wird und ob Alarne „Elektrode ab“ im Bereich für Alarmmeldungen angezeigt werden.
5. Drucken Sie Echtzeit-Kurven zu einem 12-Kanal-EKG aus. Überprüfen Sie, ob die Kurven zu den einzelnen Ableitungen ordnungsgemäß auf dem Ausdruck dargestellt sind.

25.5.3 Test der manuellen Defibrillation

Testwerkzeug: Defibrillator/Schrittmacher-Analysator

Laden/Entladen

Zum Durchführen eines Tests „Laden/Entladen“ gehen Sie wie folgt vor:

1. Nehmen Sie die Batterien aus dem System, und schließen Sie das System an eine externe Stromversorgung an.
2. Rufen Sie den Modus „Konfiguration“ auf. Weitere Informationen finden Sie unter [22.2 Aufrufen des Modus „Konfiguration“](#).
3. Wählen Sie **Aufz.-Setup**, und schalten Sie **Schockereignis** ein.
4. Öffnen Sie nach einem Neustart des Systems den Modus „Manuelle Defibrillation“. Weitere Informationen finden Sie unter [6.3 Aufrufen des Modus „Manuelle Defibrillation“](#).
5. Schließen Sie das Therapiekabel an den Therapieanschluss des Systems an, und platzieren Sie die Elektroden-Pads oder die externen Paddles auf den Defibrillator/Schrittmacher-Analysator.
6. Stellen Sie den Analysator auf den Modus „Energiemessung“ ein, und überprüfen Sie, ob der Energiewert 0 oder leer ist.
7. Stellen Sie die Energiestufe am System auf 1 J ein.
8. Laden/Entladen Sie das System, und überprüfen Sie, ob die vom Analysator gemessene Energie die folgende Genauigkeit erfüllt:

Ausgewählte Energie (J)	Gemessener Wert (J)
1	0 bis 3
100	90 bis 110
360	324 bis 396

9. Stellen Sie die Energie auf 100 J bzw. 360 J ein, und wiederholen Sie Schritt 8.
10. Trennen Sie das System von der externen Stromversorgung, und schließen Sie das System an eine voll aufgeladene Batterie an.
11. Rufen Sie erneut den Modus „Manuelle Defibrillation“ auf.
12. Wiederholen Sie die Schritte 3 bis 9, und überprüfen Sie, ob das System die Schockereignisse automatisch und korrekt aufzeichnet.

Energieentladung

Zum Durchführen eines Tests „Energie/Entladen“ gehen Sie wie folgt vor:

1. Trennen Sie das System von der externen Stromversorgung, und schließen Sie das System an eine voll aufgeladene Batterie an.
2. Rufen Sie den Modus „Manuelle Defibrillation“ auf. Weitere Informationen finden Sie unter *6.3 Aufrufen des Modus „Manuelle Defibrillation“*.
3. Schließen Sie das Therapiekabel an den Therapieanschluss des Systems an, und platzieren Sie die Elektroden-Pads oder die externen Paddles auf den Defibrillator/Schrittmacher-Analysator.
4. Stellen Sie den Analysator auf den Modus „Energiemessung“ ein, und überprüfen Sie, ob der Energiewert 0 oder leer ist.
5. Stellen Sie die Energiestufe am System auf 360 J ein.
6. Laden Sie das System auf, und überprüfen Sie, ob während des Ladevorgangs der Signalton für das Aufladen ertönt.
7. Wählen Sie nach Abschluss des Ladevorgangs **Entladen**, um die Energie intern zu entladen.
8. Überprüfen Sie, ob die Meldung „**Ladung entfernt**“ angezeigt wird und der Signalton für das Aufladen verstummt. In diesem Fall muss der vom Analysator gemessene Wert 0 J oder leer ist.
9. Rufen Sie den Modus „Konfiguration“ auf. Weitere Informationen finden Sie unter *22.2 Aufrufen des Modus „Konfiguration“*.
10. Wählen Sie **Setup Manuelle Defib.**, und stellen Sie **Zeit zur autom. Entladung** auf **60 s** ein.
11. Stellen Sie nach einem Neustart des Systems den Analysator auf den Modus „Energiemessung“ ein, und überprüfen Sie, ob der Energiewert 0 oder leer ist.
12. Stellen Sie die Energiestufe am System auf 360 J ein.
13. Laden Sie das Gerät. Warten Sie nach Abschluss des Aufladevorgangs 60 Sekunden lang, und überprüfen Sie dann, ob auf das System die Meldung „**Ladung entfernt**“ anzeigt und ob die vom Analysator gemessene Energie 0 J oder leer ist.

Synchronisierte Kardioversion

Zum Testen der synchronisierten Kardioversion gehen Sie wie folgt vor:

1. Schließen Sie das Therapiekabel an den Therapieanschluss des Systems an, und platzieren Sie die Elektroden-Pads oder die externen Paddles auf den Defibrillator/Schrittmacher-Analysator.
2. Schließen Sie das EKG-Kabel an den EKG-Anschluss am System an, und platzieren Sie die EKG-Elektroden am Defibrillator/Schrittmacher-Analysator.
3. Schalten Sie den Analysator in den Zeitmessmodus und die Ausgabe auf normale Sinusrhythmen. Stellen Sie z. B. die Amplitude auf „1 mV“ und die HF auf „60 bpm“ ein.
4. Rufen Sie den Modus „Konfiguration“ auf. Weitere Informationen finden Sie unter *6.3 Aufrufen des Modus „Manuelle Defibrillation“*.
5. Wählen Sie **Setup Manuelle Defib.**, und stellen Sie **Synch. nach Schock** auf **Ein** ein.
6. Stellen Sie die Energiestufe nach einem Neustart des Systems auf 10 J.
7. Aktivieren Sie am System die Funktion „Synchronisierte Kardioversion“. Weitere Informationen finden Sie unter *6.7.1 Aktivieren der synchronisierten Kardioversion*.
8. Stellen Sie die EKG-Ableitung auf **Pads** oder **Paddles** ein, und laden Sie das System auf.
9. Nach Beendigung des Ladevorgangs drücken und halten Sie die Taste „Schock“, um einen Schock abzugeben. Überprüfen Sie, ob die folgenden Anforderungen erfüllt werden:
 - ◆ Das System gibt einen synchronisierten Schock ab, und die vom Analysator gemessene abgegebene Energie beträgt $10 \text{ J} \pm 2 \text{ J}$.
 - ◆ Die vom Analysator gemessene Verzögerungszeit der synchronisierten Kardioversion beträgt weniger als 60 ms.
 - ◆ Über der R-Zacke wird die Markierung für das synchronisierte Entladen angezeigt.
 - ◆ Während des Tests werden die Meldungen und Aufforderungen korrekt angezeigt.
10. Stellen Sie die EKG-Ableitung auf „II“ ein, und laden Sie das System auf. Wiederholen Sie Schritt 9.

25.5.4 Stimulationstest

Testwerkzeug: Defibrillator/Schrittmacher-Analysator

Zum Testen der Stimulation gehen Sie wie folgt vor:

1. Trennen Sie das System von der externen Stromversorgung, und schließen Sie das System an eine voll aufgeladene Batterie an.
2. Rufen Sie den Modus „Schrittmacher“ auf. Weitere Informationen finden Sie unter *8.3 Aufrufen des Modus „Schrittmacher“*.
3. Wählen Sie **Fixed Mode**.
4. Schließen Sie das Therapiekabel an den Therapieanschluss des Systems an, und platzieren Sie die Elektroden-Pads auf den Defibrillator/Schrittmacher-Analysator.
5. Setzen Sie das Analysegerät in den Stimulationsmessmodus. Verwenden Sie eine Prüflast von $50\ \Omega$.
6. Stellen Sie am System **Schrittm.-Freq.** auf **70 ppm** und **Schrittm.Stromst.** auf **30 mA** ein.
7. Wählen Sie **Stimul. starten**. Überprüfen Sie, ob die vom Analysegerät gemessene Schrittmacherfrequenz $70\ ppm \pm 1\ ppm$ und die gemessene Schrittmacher-Stromstärke $30\ mA \pm 5\ mA$ beträgt.
8. Wählen Sie **Stimul. stoppen**.
9. Stellen Sie am System **Schrittm.-Freq.** auf **170 ppm** und **Schrittm.Stromst.** auf **200 mA** ein.
10. Wählen Sie **Stimul. starten**. Überprüfen Sie, ob die vom Analysator gemessene Schrittmacherfrequenz $170\ ppm \pm 2\ ppm$ und die gemessene Schrittmacher-Stromstärke $200\ mA \pm 10\ mA$ beträgt.

25.6 Präventive Wartung

Die präventive Wartung muss jährlich und darf nur von einem von Mindray zugelassenen Kundendiensttechniker vorgenommen werden.

25.6.1 Einstellungen „Benutzerwartung“

Die Konfigurationsverwaltung ermöglicht Ihnen, das System an die konkreten Gegebenheiten anzupassen.

Zum Aufrufen des Modus „Benutzerwartung“ wählen Sie die Schnelltaste **Hauptmenü**, wählen Sie dann → in Spalte **System** Element **Wartung** → geben Sie das erforderliche Passwort ein → ↵.

WARNUNG

- **Der Zugriff auf den Modus „Benutzerwartung“ ist durch ein Kennwort geschützt. Beim Aufrufen des Modus „Benutzerwartung“ werden Therapie und Überwachung des Patienten automatisch beendet.**
- **Die Einstellungen für die Benutzerwartung dürfen nur von dazu autorisiertem Personal geändert werden. Wenden Sie sich bei Bedarf bezüglich der für Ihr System gültigen Kennwörter an Ihren Vorgesetzten oder an Ihre Abteilung für Biomedizintechnik.**

Registerkarte	Menüelement	Beschreibung
CO2-Modul	Wiederherst.Nullabgl. 30s	Stellt die Anzeige der CO ₂ -Messwerte nach Abschluss der Nullkalibrierung ein. <ul style="list-style-type: none">• Ein: Während der Neuerfassung werden im numerischen Bereich für CO₂ keine Werte angezeigt; lediglich „Wiederherstellung Nullabgleich“ wird angezeigt.• Aus: Während der Neuerfassung werden Werte angezeigt.
	Nullabgleich	Nimmt einen manuellen Nullabgleich des CO ₂ -Moduls vor.

Registerkarte	Menüelement	Beschreibung
Einst. Berechtigungen	Automatische Abmeldezeit	Wenn innerhalb des konfigurierten Zeitraums keine Vorgänge durchgeführt werden, verlässt das System den Modus „Benutzerwartung“ automatisch.
	Alarm-Setup	Legen Sie fest, ob zum Ändern der Alarmeinstellungen, zum Ändern der Arrhythmie-Einstellungen und zum Anzeigen der Trenddaten des Patienten die Eingabe eines Kennworts erforderlich ist.
	Arrythmie	
	Anzeigen von Patiententrenddaten	<ul style="list-style-type: none"> • Kein Kennwort: kein Kennwort erforderlich. • Kennw.: Kennwort erforderlich. Das werkseitig festgelegte Kennwort lautet „alarm“.
	Kennwort ändern	Ändert das Kennwort zum Ändern der Alarmeinstellungen, zum Ändern der Arrhythmie-Einstellungen und zum Anzeigen der Trenddaten des Patienten.
Version	/	Zeigt die Systemsoftwareversion und die Versionen von Hardware, Software und Firmware von Modulen an.
Info zum Akku	/	Zeigt Angaben zur im System installierten Batterie an.
Bluetooth	Aktivieren	Legt fest, ob das System von anderen Bluetooth-Geräten erkannt werden kann.
	Bei Trennung automatisch entkoppeln	Legt das Intervall für das Entkoppeln von System und Bluetooth-Gerät nach Herstellen einer Verbindung fest.
Andere	Alle Patientendaten löschen	Löscht sämtliche Patienteninformationen und Patientendaten vom System.
	Kennwort ändern	Ändert das Kennwort für den Zugriff auf den Modus „Benutzerwartung“.

25.6.2 Tests zum Betriebsverhalten von Modulen

Die Tests zum Betriebsverhalten von Modulen umfassen Tests zu Resp, SpO₂, NIBP und CO₂. Die Tests zum Betriebsverhalten von Modulen sollten durch von Mindray geschultes Servicepersonal ausgeführt werden. Ausführliche Informationen finden Sie im entsprechenden Wartungshandbuch.

25.6.3 Tests auf elektrische Sicherheit

Tests auf elektrische Sicherheit sollten durch von Mindray geschultes Servicepersonal ausgeführt werden. Weitere Informationen finden Sie unter *G Elektrische Sicherheitsprüfung*.

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

A Technische Daten

A.1 Sicherheitsspezifikationen

A.1.1 Sicherheitsklassifikationen

Dieses Gerät ist klassifiziert nach IEC 60601-1:

Schutzklasse gegen elektrischen Schlag	Klasse I
Schutzklasse gegen elektrischen Schlag	Defibrillationssicheres Gerät des Typs BF für CO ₂ -Überwachung und externe Defibrillation. Defibrillationssicheres Gerät Typ CF für EKG, SpO ₂ , NIBP und interne Defibrillation.
Schutzzart gegen Eindringen von festen Fremdkörpern Schutzzart gegen Eindringen von Wasser	IP55
Sicherheitsgrad der Anwendung in Gegenwart eines entzündlichen Gemischs aus Anästhetika und Luft oder Sauerstoff oder Stickstoffoxid	Das Gerät eignet sich nicht zur Verwendung in Gegenwart eines entzündlichen Gemischs aus Anästhetika und Luft oder Sauerstoff oder Stickstoffoxid.
Betriebsmodus	Dauerbetrieb
Mobilitätsgrad	Tragbares Gerät

A.1.2 Umgebungsbedingungen

WARNUNG

- Wenn das System von einem Raum mit niedriger Lagertemperatur in einen Raum mit Raumtemperatur (nicht kondensierend) umgesetzt wurde, wird empfohlen, das System frühestens nach einer Stunde zu verwenden, damit ordnungsgemäßes Betriebsverhalten gegeben ist.
- Wenn das Gerät außerhalb der angegebenen Temperatur- und Feuchtigkeitsbereiche gelagert oder betrieben wird, kann das Gerät unter Umständen die für das Gerät angegebenen Leistungsspezifikationen nicht erfüllen. Wenn das Betriebsverhalten des Systems aufgrund von Alterung oder Umgebungsbedingungen beeinträchtigt ist, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
- Sollten für das Gerät und dazugehörige Produkte unterschiedliche Spezifikationen für Umgebungsbedingungen gelten, dann gelten die sich in den Spezifikationen aller Produkte überschneidenden Wertebereiche.

HINWEIS

- Die Umgebungsspezifikationen der nicht aufgeführten Module entsprechen denen der Haupteinheit.

Haupteinheit							
Parameter		Temperatur	Relative Feuchtigkeit	Luftdruck			
Betriebsbedingungen	Konfiguration mit EKG und manueller Defibrillation, ohne Batterien	-20 °C bis 55 °C	5 % bis 95 %, nicht kondensierend	-382m bis 4575m (57,0 kPa bis 106,2 kPa)			
	Konfiguration mit allen Funktionen	0 °C bis 50 °C					
Lagerungsbedingungen		-40 °C bis 75 °C					
Schock							
Entspricht den Anforderungen für Medizinprodukte nach 6.3.4.2 der Norm EN 1789 (10.1.3, IEC 60601-1-12): Spitzenbeschleunigung: 1.000 m/s ² (102 g) Dauer: 6 ms Impulsform: halbsinusförmig Anzahl der Schocks: 3 Schocks pro Richtung pro Achse (18 Schocks insgesamt)							
Schlagfestigkeit							
Entspricht den Anforderungen nach 6.3.4.2 der Norm EN 1789. Spitzenbeschleunigung: 15 g Impulsdauer: 6 ms Anzahl der Stöße: 1000 Richtung: vertikal, mit System in normaler Betriebsposition.							
Vibration							
Entspricht den Anforderungen für Medizinprodukte nach 6.3.4.2 der Norm EN 1789 (10.1.3, IEC 60601-1-12). 10 Hz bis 100 Hz: 5,0 (m/s ²) ² /Hz 100 Hz bis 200 Hz: -7 dB/Oktave 200 Hz bis 2.000 Hz: 1,0 (m/s ²) ² /Hz Dauer: 30 Minuten pro Richtung pro vertikaler Achse (insgesamt 3 Achsen)							
Freier Fall							
1 Sturz auf jede Oberfläche (insgesamt 6 Oberflächen) aus einer Höhe von 0,75 m.							

A.2 Technische Daten Stromversorgung

A.2.1 Technische Daten Externe Netzstromversorgung

Netzspannungsanschluss	
Eingangsspannung	100 bis 240 VAC (-15 %, +10 %)
Eingangsstrom	1,8 bis 0,8 A
Frequenz	50/60 Hz (± 3 Hz)
Gleichstromanschluss (für DC/AC-Wechselrichter)	
Eingangsspannung	12 VDC (-15 %, +25 %)
Ausgangsspannung	230 VAC, 50 Hz
Ausgangsleistung	150 W

A.2.2 Technische Daten für Batterie

Batterietyp	Wiederaufladbare Lithium-Ionen-Batterie
Batteriespannung	14,4 V

Batteriekapazität	4500 mAh		
Maximale Anzahl der konfigurierten Batterien	Es kann immer nur eine Batterie gleichzeitig angeschlossen sein.		
Ladezeit Batterie	Beim Laden bei Anschluss des Systems an die externe Stromversorgung		<ul style="list-style-type: none"> Weniger als 3 Stunden auf 90 %, und weniger als 4 Stunden auf 100 % bei ausgeschaltetem System. Weniger als 5 Stunden auf 90 %, und weniger als 6 Stunden auf 100 % bei eingeschaltetem System.
	Wird mit der Ladestation aufgeladen		Weniger als 3 Stunden für 90 % und weniger als 4 Stunden für 100 %
Betriebsdauer Batterie:	Betriebsmodus	1 Batterie	Testbedingung
	Monitor	≥ 6,5 h	<ul style="list-style-type: none"> Eine neue und voll geladene Batterie. Umgebungstemperatur $20^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$. Das System ist konfiguriert mit einem 3-/5-Kanal-EKG, manueller Defibrillation, Bildschirmhelligkeit auf niedrigster Stufe, kein Drucken.
		≥ 5,5 h	<ul style="list-style-type: none"> Eine neue und voll geladene Batterie. Umgebungstemperatur $20^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$. Das System ist konfiguriert mit 3-/5-Kanal-EKG, Resp-, SpO2-, NIBP-Messungen, eingestellt auf ein Intervall von 15 Minuten, manuelle Defibrillation und Bildschirmhelligkeit auf Werkseinstellung, kein Drucken.
	Defibrillation	≥ 220 Entladungen von 360 J	<ul style="list-style-type: none"> Eine neue und voll geladene Batterie. Umgebungstemperatur $20^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$. Das System ist konfiguriert mit einem 3-/5-Kanal-EKG, manueller Defibrillation, Bildschirmhelligkeit auf Werkseinstellungen, kein Drucken.
		≥ 300 Entladungen von 200 J	<ul style="list-style-type: none"> 3 Entladungen jede Minute.
	Stimulation	≥ 4,5 h	<ul style="list-style-type: none"> Eine neue und voll geladene Batterie. Umgebungstemperatur $20^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$. Das System ist konfiguriert mit einem 3-/5-Kanal-EKG, manueller Defibrillation, externer Stimulation, Bildschirmhelligkeit auf Werkseinstellungen, kein Drucken. 50 Ω Lastimpedanz, Schrittmacherfrequenz auf 80 bpm, Schrittmacherstromstärke auf 60 mA, Schrittmacherimpuls auf 40 ms.
	Alarm niedriger Priorität liegt vor	Mindestens 20 Minuten Überwachung und 6 Entladungen von 360 J	<ul style="list-style-type: none"> Umgebungstemperatur $20^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$. Das System ist konfiguriert mit einem 3-/5-Kanal-EKG, manueller Defibrillation, Bildschirmhelligkeit auf Werkseinstellungen, kein Drucken.
Ladezustandsanzeige des Akkus	5 LEDs zeigen den aktuellen Ladezustand des Akkus an		

A.2.3 Technische Daten Ladestation

Maximale Anzahl ladbarer Batterien	Es können zwei Batterien gleichzeitig geladen werden.
Netzspannungsanschluss	
Eingangsspannung	100 bis 240 VAC ($\pm 10\%$)
Eingangsstrom	1,8 bis 0,8 A

Frequenz	50/60 Hz (± 3 Hz)
Gleichstromanschluss	
Eingangsspannung	12,4 bis 30,3 VDC
Eingangsstrom	15,5 bis 6,5 A

A.3 Mechanische Daten

Abmessungen (B x T x H)	285 mm x 170 mm x 265 mm (einschließlich Griff, ohne externe Paddles)
Höchstgewicht:	4,2±0,3 kg (System ist konfiguriert mit 3-/5-Kanal-EKG, manueller Defibrillation und ohne Batterie)

A.4 Hardwarespezifikationen

A.4.1 Bildschirm

Art des Bildschirms	Kapazitiver Mehrpunkt-Farb-Touchscreen
Bildschirmgröße	8 Zoll
Auflösung	1024 x 768 Pixel
Angezeigte Kurven	maximal 5
Kurvenanzeigezzeit	maximal 36 s (EKG)

A.4.2 Schreiber

Methode	Hoch auslösender Thermo-Punkt-Drucker
Papierbreite	50 mm
Papiergeschwindigkeit	6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s. Fehler nicht größer als ± 5 %
Anzahl der Kurven	maximal 3
Rasterlinien	Ausdruck kann mit oder ohne Rasterlinien konfiguriert werden

A.4.3 LEDs

Alarmleuchte	1 (zweifarbig: Rot und Gelb)
Betriebsleuchte	1 (grün)
Akku-LED	1 (zweifarbig: Gelb und Grün)
Statusanzeige	1 (zweifarbig: Rot und Grün)

A.4.4 Audioanzeigen

Lautsprecher	Ausgabe von Alarmtönen (45 bis 85 dB), Tastentönen und QRS-Tönen Unterstützung für TONHÖHENÄNDERUNG und Mehrfach-Tonmodulation Alarmtöne entsprechen der Norm IEC60601-1-8
Akustisches Signal	Gibt Erinnerungstöne aus

Audiosignal	Alarmton: ISO-Modus mit einer Frequenz von 600 Hz QRS-Ton: Kurzer Piepton mit einer Frequenz von 495 Hz Ladeton: Langer Piepton mit einer Frequenz von 400 Hz bis 533 Hz Ton für „Aufladen beendet“: Doppelter Piepton mit einer Frequenz von 440 Hz Tastenton: Kurzer Piepton mit einer Frequenz von 1000 Hz
-------------	---

A.4.5 Externe Anschlüsse

Stromversorgungsanschluss	1 Wechselstromeingang mit Potentialausgleichsklemme zum Anschließen des externen Netzteils.
Mehrfunktionaler Anschluss	1 Anschluss für HLW-Sensor oder für Kabel für Analogausgabe oder synchronisierte Kardioversion.
USB-Anschluss	1 USB 2.0, zum Anschließen des USB-Geräts
Netzwerkverbindung	1 Anschluss RJ-45, 100 Base-TX, IEEE 802.3 zum Anschließen eines Standard-Netzwerkkabels.

A.4.6 Signalausgänge

Mehrfunktionaler Anschluss	
Standard	Erfüllt die Anforderungen von EN60601-1 für Kurzschlusschutz und Leckstrom
Analoger EKG-Ausgang (nur für EKG-Zubehör)	
Bandbreite (-3 dB, Bezugsfrequenz: 10 Hz)	Diagnosemodus: 0,05 bis 150 Hz Monitormodus: 0,5 bis 40 Hz Therapiemodus: 1 bis 20 Hz ST-Modus: 0,05 bis 40 Hz
Maximale QRS-Verzögerung	25 ms (im Diagnosemodus bei Notch Aus)
Empfindlichkeit	1 V/mV ± 5 %
Schrittmacherverstärkung	Signalamplitude: $V_{oh} \geq 2,5 \text{ V}$ Impulsbreite: $10 \text{ ms} \pm 5 \%$ Signalanstiegs- und Abfallzeit: $\leq 100 \mu\text{s}$
Synchrone Eingabe	
Eingabegrenze	$V_{ih} \geq 2,4 \text{ V}$, $V_{il} \leq 0,4 \text{ V}$
Eingangssignalbereich	0 bis 5 V (TTL-Niveau)
Eingangsimpedanz	$\geq 10 \text{ k}\Omega$
Impulsbreite	$> 5 \text{ ms}$
Alarmausgaben	
Alarmverzögerungszeit zwischen dem Gerät und sonstigen externen Geräten	<ul style="list-style-type: none"> Für präklinisches Netzwerk: Alarmverzögerungszeit, gemessen am Signalausgangsanschluss des Systems: $\leq 10 \text{ s}$ Für klinisches Netzwerk: Alarmverzögerungszeit, gemessen am Signalausgangsanschluss des Systems: $\leq 2 \text{ s}$
Schalldruckbereich Alarmsignal	45 dB(A) bis 85 dB(A) in einem Bereich von einem Meter

A.5 Speichern von Daten

Interner Speicher	4 GB
Ereignisse	Mindestens 1.000 Ereignisse pro Patient.

Kurven	Mindestens 120 Stunden bei einer einzigen EKG-Kurve und Schrittmacherimpulsen mit einer Auflösung von mindestens 1 Sekunde oder 60 Stunden bei zwei EKG-Kurven und Schrittmacherimpulsen
Sprachaufzeichnung	Mindestens 8 Stunden pro Patient
Tabellentrends	Mindestens 200 Stunden an Trenddaten mit einer Auflösung von nicht weniger als 1 Minute.
Auto-Test-Berichte	Mindestens 1.000 Datensätze
Datenexport	Daten können über ein USB-Laufwerk auf einen PC exportiert werden.

A.6 Technische Daten Kommunikation

A.6.1 Technische Daten WLAN (Wlink als Station)

Protokoll	IEEE 802.11a/b/g/n
Modulationsmodus	BPSK, QPSK, 16QAM, 64QAM
Betriebsfrequenz	2412 MHz bis 2472 MHz 5.180 MHz bis 5.320 MHz; 5.500 MHz bis 5.700 MHz; 5.745 MHz bis 5.825 MHz
WLAN-Baud-Rate	IEEE 802.11a: 6 Mbps bis 54 Mbps IEEE 802.11b: 1 Mbps bis 11 Mbps IEEE 802.11g: 6 Mbps bis 54 Mbps IEEE 802.11n: MCS0 bis MCS7
Ausgangsleistung	< 20 dBm (CE-Anforderung: Erkennungsmodus – RMS)
Betriebsmodus	Als Station greifen Sie zur Datenübertragung auf den AP zu
Datensicherheit	Normen: WPA-PSK, WPA2-PSK, WPA-Enterprise, WPA2-Enterprise EAP-Methode: EAP-TLS, EAP-TTLS, PEAP-MSCHAPv2 Verschlüsselung: TKIP, AES
Distinct Vision Distance	Der eindeutige Sichtabstand zwischen dem System und dem AP: ≥ 50 m.
Alarmverzögerungszeit bei Trennung vom Netzwerk	Meldung und Alarmverzögerung bei Trennung der Netzwerkverbindung zwischen dem System und dem CMS: ≤ 14 s.
Betriebsverhalten präklinisches Netzwerk	
Systemkapazität, Störfestigkeit und Netzwerkstabilität	Das Gerät erfüllt die folgenden Anforderungen: <ul style="list-style-type: none">Gesamtverzögerung bei der Datenübertragung vom System an das CMS: ≤ 10 s.Verzögerung der am CMS vorgenommenen System-bezogenen Einstellungen bis zum Wirksamwerden: ≤ 10 s.Der Prozentsatz des Datenverlustes der WLAN-Kommunikation über einen Zeitraum von 4 Stunden: ≤ 0,5 %
Testbedingungen	Erfüllt gleichzeitig die folgenden Bedingungen: <ul style="list-style-type: none">Von einem einzelnen AP unterstütztes einzelnes System.Jedes System kann mit dem CMS kommunizieren.Die niedrigste Stärke des AP-Signals am Standort des Systems ist nicht kleiner als -65 dBm.Der Abstand zwischen den Störquellen und dem System ist größer als 20 cm. Zur gleichen Zeit sind eine WLAN-Störquelle (nicht größer als -85 dBm) auf demselben Kanal und eine WLAN-Störquelle (nicht größer als -50 dBm) auf einem benachbarten Kanal vorhanden. Zu den Störquellen gehören, ohne darauf beschränkt zu sein, 2.4G-Mobilfunkgeräte, Mobilfunknetze, Gegensprechanlagen, Schnurlosetelefone und elektrochirurgische Systeme. Zu den überlagernden Geräten gehören keine WLAN-Geräte.

Betriebsverhalten klinisches Netzwerk	
Systemkapazität, Störfestigkeit und Netzwerkstabilität	<p>Das Gerät erfüllt die folgenden Anforderungen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Gesamtverzögerung bei der Datenübertragung vom System an das CMS: ≤ 2 s • Verzögerung der am CMS vorgenommenen System-bezogenen Einstellungen bis zum Wirksamwerden: ≤ 2 s. • Das mit dem Netzwerk verbundene System führt 30 Mal ein Roaming aus. Der Prozentsatz des Datenverlustes der WLAN-Kommunikation über einen Zeitraum von 24 Stunden: $\leq 0,1$ %
Testbedingungen	<p>Erfüllt gleichzeitig die folgenden Bedingungen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Anzahl der von einem einzelnen AP unterstützten Geräte: ≤ 3 • Jedes System kann mit dem CMS kommunizieren. • Die niedrigste Stärke des AP-Signals am Standort des Systems ist nicht kleiner als -65 dBm. • Der Abstand zwischen den Störquellen und dem System ist größer als 20 cm. Zur gleichen Zeit sind eine WLAN-Störquelle (nicht größer als -85 dBm) auf demselben Kanal und eine WLAN-Störquelle (nicht größer als -50 dBm) auf einem benachbarten-Kanal vorhanden. Zu den Störquellen gehören, ohne darauf beschränkt zu sein, 2,4G-Drahtlosgeräte, Mobilfunknetze, Mikrowellenöfen, Gegensprechanlagen, Schnurlosetelefone und elektrochirurgische Geräte. Zu den überlagernden Geräten gehören keine Wi-Fi-Geräte.

WARNUNG

- **Führen Sie alle Netzwerkfunktionen zur Datenkommunikation innerhalb eines geschlossenen Netzwerks aus.**

A.6.2 Technische Daten Mobilfunk

Netzwerktyp	4G, 5G
Betriebsfrequenz	<p>■ 4G-Modul (EU):</p> <ul style="list-style-type: none"> ◆ LTE FDD: B1/B3/B7/B8/B20/B28A ◆ LTE TDD: B38/B40/B41 ◆ WCDMA: B1/B8 ◆ GSM: B3/B8 <p>■ 5G- Modul:</p> <ul style="list-style-type: none"> ◆ NR: n1/n2/n3/n5/n7/n8/n12/n20/n28/n38/n40/n41/n48/n66/n71/n77/n78/n79 ◆ LTE-FDD: B1/B2/B3/B4/B5/B7/B8/B9/B12/B13/B14/B17/B18/B19/B20/B25/B26/B28/B29/B30/B32/B66/B71 ◆ LTE-TDD: B34/B38/39/B40/B41/B42/B48
Standard/Modulationsmodus	LTE, 5G Sub-6 GHz
Alarmverzögerungszeit bei Trennung vom Netzwerk	Meldung und Alarmverzögerung bei Trennung der Netzwerkverbindung zwischen dem System und dem CMS: ≤ 14 s.
Betriebsverhalten präklinisches Netzwerk	
Systemkapazität, Störfestigkeit und Netzwerkstabilität	<p>Das Gerät erfüllt die folgenden Anforderungen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Gesamtverzögerung bei der Datenübertragung vom System an das CMS: ≤ 10 s. • Der Prozentsatz des Datenverlustes der Mobilfunk-Kommunikation über einen Zeitraum von 4 Stunden: $\leq 0,5$ %

Testbedingungen	Erfüllt gleichzeitig die folgenden Bedingungen: <ul style="list-style-type: none"> • Mit einem Abstand von mehr als 2 m voneinander funktionieren drei Systeme gleichzeitig problemlos. • Jedes System kann mit dem CMS kommunizieren. • Die schwächste Signalstärke am Standort des Systems ist größer als -95 dBm. • Der Abstand zwischen den störenden Geräten und dem System beträgt mehr als 20 cm. Zu den störenden Geräten gehören u. a. 2.4G-Mobilfunkgeräte, Mobilfunknetze, Wechselsprechanlagen, schnurlose Telefone.
-----------------	--

A.6.3 Technische Daten Bluetooth

Protokoll	Bluetooth Low Energy 5.0
Modulationsmodus	GFSK
Betriebsfrequenz	2402 MHz bis 2480 MHz
Kanalabstand	2 MHz
WLAN-Baud-Rate	2 Mbps, 1 Mbps, 125 kbps
Ausgangsleistung	≤ 20 dBm
Datensicherheit	AES128

A.6.4 Technische Daten NFC

Protokoll	ISO/IEC 14443 A, ISO/IEC 14443 B
Betriebsfrequenz	13,56 MHz

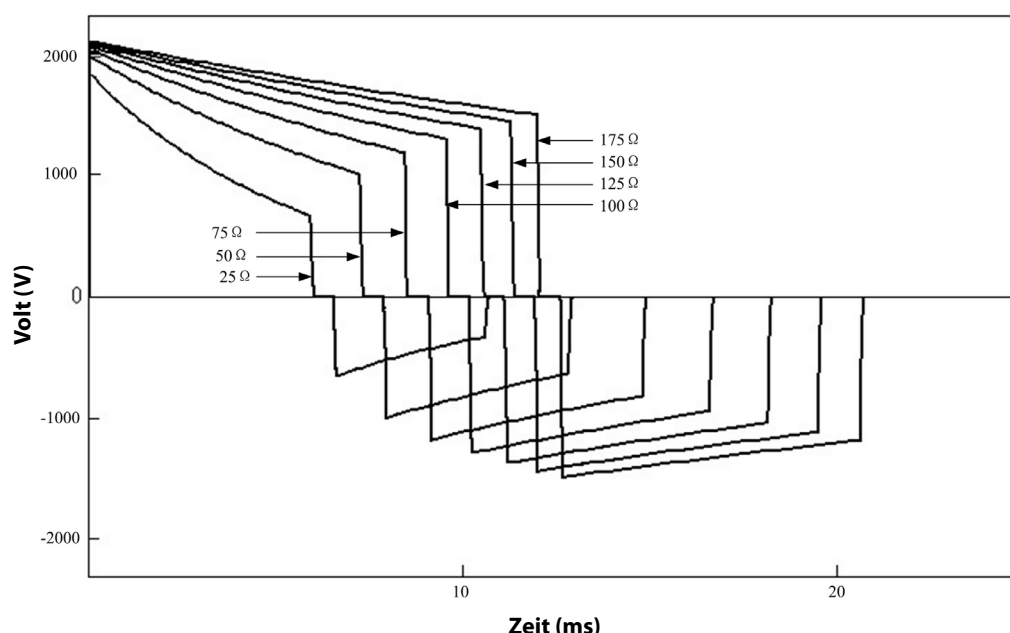
A.7 Technische Daten Therapie

A.7.1 Technische Daten Defibrillation

Normen	Erfüllt die Norm IEC 60601-2-4
Defibrillationsmodus	Manuelle Defibrillation, synchronisierte Kardioversion, AED
Defibrillationskurve	BTE-Kurve (BTE = biphasisch, trunkiert, exponentiell), Autokompensation entsprechend Patientenimpedanz
Defibrillationselektroden	Externes Paddle-Set mit integrierten Paddles für Kinder, Multifunktions-Elektroden-Pads und interne Paddles
Tasten und Anzeigen auf externen Paddles	Taste „Laden“, Tasten „Schock“, Tasten „Energieauswahl“, Anzeige „Aufladung beendet“ und Patientenkontaktanzeige
Tasten und Anzeigen auf internen Paddles	Taste „Schock“
Analysezeit für defibrillierbaren Rhythmus	< 5 s
Auswählbare Energiestufen	
Externe Defibrillation	1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 25, 30, 50, 70, 100, 120, 150, 170, 200, 300, 360 J
Interne Defibrillation	1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 25, 30, 50 J
Patientenimpedanzbereich	
Externe Defibrillation	25 bis 300 Ω
Interne Defibrillation	15 bis 300 Ω

Synchronisierte Entladungsverzögerung	
Synchronisierte Entladungsverzögerung (lokal)	< 60 ms (von der Spitze der R-Zacke)
Synchronisierte Entladungsverzögerung (remote)	< 25 ms (von der Anstiegskante des synchronen Signals)
AED	
Schock-Serie	Energiestufe: 100 bis 360 J, konfigurierbar für Erwachsene 10 bis 200 J, konfigurierbar für Kinder Schocks: 1, 2, 3; konfigurierbar Entspricht serienmäßig den AHA-Richtlinien von 2020 und den ERC-Richtlinien von 2021
AED: Leistung der EKG-Analyse	Siehe C <i>Mindray Algorithmus zur Analyse defibrillierbarer Rhythmen.</i>

360 J Defibrillationskurve bei Impedanz von 25, 50, 75, 100, 125, 150 und 175 Ω



Eingestellte Energiestufe	Impedanz							Genauigkeit
	25 Ω	50 Ω	75 Ω	100 Ω	125 Ω	150 Ω	175 Ω	
1 J	1	1	1	0,9	0,9	0,9	0,8	± 10 % oder ± 2 J, je nachdem, welcher Wert größer ist
2 J	2	2	2	1,9	1,8	1,7	1,6	
3 J	2,9	3	2,9	2,8	2,7	2,6	2,4	
4 J	3,9	4	3,9	3,7	3,6	3,4	3,2	
5 J	4,9	5	4,9	4,7	4,5	4,3	4,1	
6 J	5,8	6	5,8	5,6	5,3	5,1	4,9	
7 J	6,8	7	6,8	6,6	6,3	6	5,7	
8 J	7,8	8	7,8	7,4	7,1	6,8	6,5	
9 J	8,8	9	8,8	8,4	8	7,7	7,3	
10 J	9,7	10	9,7	9,3	8,9	8,5	8,1	
15 J	15	15	15	14	13	13	12	
20 J	20	20	20	19	18	17	16	
25 J	24	25	24	23	22	21	20	
30 J	29	30	29	28	27	25	24	
50 J	49	50	49	47	45	43	41	
70 J	68	70	68	65	62	60	57	
100 J	97	100	97	93	89	85	81	
120 J	116	120	116	111	106	101	97	
150 J	146	150	146	140	134	128	122	
170 J	166	170	166	159	151	145	138	
200 J	195	200	195	187	178	170	163	
300 J	292	300	292	280	267	255	244	
360 J	351	360	350	336	321	306	293	

Stromversorgung	Manuelle Defibrillation						AED					
	Ladezeit*		Vom ersten Einschalten (bei Kaltstart) bis Abschluss des Ladevorgangs		Vom ersten Einschalten (bei Schnellstartmodus) bis Abschluss des Ladevorgangs		Von Beginn der Rhythmusanalyse bis Abschluss des Ladevorgangs		Vom ersten Einschalten (bei Kaltstart) bis Abschluss des Ladevorgangs		Vom ersten Einschalten (bei Schnellstartmodus) bis Abschluss des Ladevorgangs	
	200 J	360 J	200 J	360 J	200 J	360 J	200 J	360 J	200 J	360 J	200 J	360 J
Mit neuer, vollständig geladener Batterie	< 3 s	< 7 s	< 11 s	< 14 s	< 6 s	< 10 s	< 10 s	< 12 s	< 21 s	< 26 s	< 13 s	< 15 s
Mit neuer, vollständig geladener Batterie, vollständig entladen nach 15 Abgaben von 360 J	< 4 s	< 8 s	< 12 s	< 15 s	< 7 s	< 11 s	< 11 s	< 13 s	< 23 s	< 27 s	< 14 s	< 16 s
Mit einer externen Stromversorgung	< 4 s	< 7 s	< 11 s	< 14 s	< 7 s	< 10 s	< 11 s	< 12 s	< 22 s	< 24 s	< 14 s	< 15 s

* Die Batterie wird bei einer Umgebungstemperatur von $20 \pm 5^\circ\text{C}$ aufgeladen.

HINWEIS

-
- Bei einer Schnellinbetriebnahme ist das System nach weniger als 2 s betriebsbereit.
-

A.7.2 Technische Daten der HLW-Kompression

Kompressionen mit HLW-Sensor

Kompressionsfrequenz	Messbereich: 40 bis 160 cpm Genauigkeit: ± 2 cpm
----------------------	---

Kompressionen mit Elektroden-Pads

Kompressionsfrequenz	Messbereich: 60 bis 200 cpm Genauigkeit: ± 3 cpm
----------------------	---

A.7.3 Technische Daten Stimulator

Normen	Erfüllt die Norm IEC 60601-2-4
Modus „Schrittmacher“	Bedarfs- oder Auto-Modus
Ausgabekurve	Monophasischer Rechteckwellenimpuls Impulsbreite 20 ms oder 40 ms Genauigkeit: ± 5%
Stimulationsrate	30 ppm bis 210 ppm Genauigkeit: ± 1,5% Auflösung: 5 ppm
Stimulationsabgabe	0 bis 200 mA, Genauigkeit: ± 5 % oder ± 5 mA, je nachdem, welcher Wert größer ist Auflösung: 1 mA, 2 mA oder 5 mA
Erholungszeit	200 bis 300 ms (abhängig von der Stimulationsrate)
4:1-Stimulation	Die Stimulationsimpulsfrequenz wird nach Aktivierung um den Faktor 4 reduziert.

HINWEIS

-
- Wenn die Stimulationsfrequenz von 30 ppm auf 210 ppm geändert wird, beträgt die Reaktionszeit auf Stimulation (HF steigt von 30 bpm auf 210 bpm) weniger als 20 s.
-

A.8 Technische Daten Monitor

A.8.1 Technische Daten EKG (vom EKG-Zubehör)

Normen	Erfüllen der Normen IEC 60601-2-27 und IEC 60601-2-25	
Patientenanschluss	3-Kanal-EKG-Kabel, 5-Kanal-EKG-Kabel oder 12-Kanal-EKG-Kabel	
EKG-Eingänge	3-Kanal-EKG: 5-Kanal-EKG: 12-Kanal-EKG:	I, II, III I, II, III, aVR, aVL, aVF, V I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1 bis V6
EKG-Standard	AHA, IEC	
Anzeigeempfindlichkeit	1,25 mm/mV (x 0,125), 2,5 mm/mV (x 0,25), 5 mm/mV (x 0,5), 10 mm/mV (x 1), 20 mm/mV (x 2) 40 mm/mV (x 4), Auto, weniger als ± 5 % Fehler	

Geschwindigkeit	6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s, weniger als $\pm 5\%$ Fehler
Bandbreite (-3 dB)	<p>Diagnosemodus: 0,05 bis 150 Hz</p> <p>Monitormodus: 0,5 bis 40 Hz</p> <p>Therapiemodus: 1 bis 20 Hz</p> <p>ST-Modus: 0,05 bis 40 Hz</p> <p>Hohe Grenzfrequenz (für 12-Kanal-EKG-Analyse): 350 Hz, 150 Hz, 35 Hz, 20 Hz, wählbar</p>
Zurückweisung des gemeinsamen Modus	<p>Modi „Monitor“, „Therapie“ und „ST“: > 105 dB (bei Notch-Filter ein), > 90 dB (bei Notch-Filter aus)</p> <p>Diagnosemodus: > 90 dB (bei Notch-Filter aus)</p> <p>Hohe Grenzfrequenz (für 12-Kanal-EKG-Analyse): > 90 dB (bei Notch-Filter aus)</p>
Notchfilter	<p>50/60 Hz,</p> <p>In den Modi „Monitor“, „Therapie“ und „ST“: Notch-Filter schaltet sich automatisch ein.</p> <p>Modus „Diagnostik“ und „Hohe Grenzfrequenz“: Notch-Filter wird manuell ein-/ausgeschaltet.</p> <p>Unterdrückung von Netzfrequenzstörungen: ≥ 20 dB</p>
Differenzialeingangsimpedanz	$\geq 5 \text{ M}\Omega$
EKG-Signalbereich	$\pm 8 \text{ mV}$ (Spitze-Spitze)
Kalibriersignal	1 mV (Wert Spitze-Spitze) $\pm 5\%$
Elektroden-Offsetpotentialtoleranz	$\pm 500 \text{ mV}$
Strom zum Erkennen „Ableitung ab“	<p>Messelektrode: $\leq 0,1 \mu\text{A}$</p> <p>Ansteuerelektrode: $\leq 1 \mu\text{A}$</p>
Erholungszeit von der Basislinie	< 2,5 s (nach Defibrillation)
Defibrillationsschutz	<p>Dauerhaft 5.000 V (360 J) ohne Datenverlust oder -beschädigung</p> <p>Erholungszeit von der Basislinie: < 2,5 s (nach Defibrillation)</p> <p>Erholungszeit Polarisierung: < 10 s</p> <p>Defibrillationsenergieabsorption: $\leq 10\%$ (Last 100 Ω)</p>
Schutz elektrochirurgischer Geräte	<p>Schnittdurchgang: 300 W</p> <p>Koagulationsmodus: 100 W</p> <p>Erholungszeit: ≤ 10 s</p> <p>Unterdrückung Rauschen: 2 mV</p> <p>Erfüllt die Anforderungen von Klausel 202.6.2.101 von IEC 60601-2-27</p>
Schrittmacherimpuls	
Schrittmacherimpuls-Markierungen	<p>Schrittmacherimpulse, die den folgenden Bedingungen entsprechen, sind mit einer SCHRITTMACHER-Markierung gekennzeichnet:</p> <p>Amplitude: ± 2 bis $\pm 700 \text{ mV}$</p> <p>Breite: 0,1 bis 2 ms</p> <p>Anstiegszeit: 10 bis 100 μs (nicht größer als 10 % der Impulsbreite)</p> <p>Kein Überschießen</p>
Schrittmacherimpuls-Zurückweisung	<p>Bei Prüfung entsprechend IEC 60601-2-27: 201.12.1.101.13 weist der Herzfrequenzmesser alle Impulse zurück, die die folgenden Bedingungen erfüllen.</p> <p>Amplitude: ± 2 bis $\pm 700 \text{ mV}$</p> <p>Breite: 0,1 bis 2 ms</p> <p>Anstiegszeit: 10 bis 100 μs</p> <p>Anstiegsgeschwindigkeit: $2,2 \text{ V/s} \pm 15\%$ RTI</p> <p>Eingang: Kein Überschießen</p>

HF														
Messbereich	Erwachsene: Kinder, Neugeborene:	15 bis 300 bpm 15 bis 350 bpm												
Genauigkeit	$\pm 1\%$ oder ± 1 bpm, je nachdem, welcher Wert größer ist													
Auflösung	1 bpm													
Herzfrequenz-Mittelwertberechnung	<p>Entsprechend den Anforderungen von Klausel 201.7.9.2.9.101 b) 3) von IEC 60601-2-27 wird folgende Methode verwendet:</p> <p>Wenn die letzten drei aufeinander folgenden RR-Intervalle größer als 1200 ms sind, werden die vier letzten RR-Intervalle zur Berechnung der HF gemittelt. Andernfalls wird die Herzfrequenz unter Auslassung des kleinsten und größten der jüngsten 12 RR-Intervalle und nachfolgender Mittelung berechnet.</p> <p>Der am Bildschirm dargestellte HF-Wert wird jede Sekunde aktualisiert.</p>													
Reaktionszeit auf Veränderungen der Herzfrequenz	<p>Erfüllt die Anforderungen von IEC 60601-2-27: Klausel 201.7.9.2.9.101 b) 5).</p> <p>Von 80 bis 120 bpm: unter 11 s Von 80 bis 40 bpm: unter 11 s</p>													
Zeit bis zum Tachykardie-Alarm	<p>Entspricht den Anforderungen in Klausel 201.7.9.2.9.101 b) 6) von IEC 60601-2-27.</p> <p>Kurve</p> <table> <tr> <td>B1h – Bereich:</td><td>< 11 s</td></tr> <tr> <td>B1 – Bereich:</td><td>< 11 s</td></tr> <tr> <td>B1d – Bereich:</td><td>< 11 s</td></tr> <tr> <td>B2h – Bereich:</td><td>< 11 s</td></tr> <tr> <td>B2 – Bereich:</td><td>< 11 s</td></tr> <tr> <td>B2d – Bereich:</td><td>< 11 s</td></tr> </table>		B1h – Bereich:	< 11 s	B1 – Bereich:	< 11 s	B1d – Bereich:	< 11 s	B2h – Bereich:	< 11 s	B2 – Bereich:	< 11 s	B2d – Bereich:	< 11 s
B1h – Bereich:	< 11 s													
B1 – Bereich:	< 11 s													
B1d – Bereich:	< 11 s													
B2h – Bereich:	< 11 s													
B2 – Bereich:	< 11 s													
B2d – Bereich:	< 11 s													
Klassifizierungen Arrhythmieanalysen	<p>Asystole, V-Fib/V-Tachy, V-Tachy, Vent. Brady, Extreme Tachy, Extreme Brady, Vent. Rhyth., VES/min, Pausen/min, Couplet, Bigeminie, Trigeminie, R auf T, VES-Serie, VES, Brady, Tachy, Fehlende Schläge, Pacer defekt, Pacer unwirksam, Multiforme VES, N.-anhalt. V-Tachy, Pause, Unr. Rhythmus, A-Fib (nur für Erwachsene), SVT, SVCs/min</p>													
Zurückweisung hoher T-Wellen	<p>Wenn der Test entsprechend Klausel 201.7.9.2.9.101.17 von IEC 60601-2-27 durchgeführt wird, weist das Herzfrequenzmessgerät alle 100 ms QRS-Komplexe mit einer Amplitude von unter 1,2 mV, alle T-Wellen mit einem T-Wellen-Intervall von 180 ms sowie jene mit einem QT-Intervall von 350 ms zurück.</p>													
Reaktion auf unregelmäßigen Rhythmus	<p>Entsprechend den Anforderungen von Klausel 201.7.9.2.9.101 b) 4) von IEC 60601-2-27 wird die Herzfrequenz nach einer Stabilisierungsphase von 20 Sekunden wie folgt angezeigt:</p> <p>Ventrikuläre Bigeminie (3a): 80 ± 1 bpm Langsam wechselnde ventrikuläre Bigeminie (3b): 60 ± 1 bpm Rasch wechselnde ventrikuläre Bigeminie (3c): 120 ± 1 bpm Bidirektionale Systolen (3d): 90 ± 2 bpm</p>													
Analyse ST-Strecke														
Messbereich	-2,0 bis 2,0 mV RTI													
Genauigkeit	-0,8 bis 0,8 mV: Außerhalb dieses Bereichs:	$\pm 0,02$ mV oder $\pm 10\%$ (je nachdem, welcher Wert größer ist). Nicht angegeben												
Auflösung	0,01 mV													
QT/QTc-Analyse														
Messbereich	<p>QT: 200 bis 800 ms QTc: 200 bis 800 ms QT-HF: 15 bis 150 bpm bei Erwachsenen, 15 bis 180 bpm bei Kindern und Neugeborenen</p>													
Genauigkeit	QT: ± 30 ms													

Auflösung	QT: 4 ms QTc: 1 ms
Interpretation 12-Kanal-EKG	
Abtastrate	1000 Abtastungen/s (A/D) 500 Abtastungen/s (EKG-Algorithmus)
Amplitudenquantisierung	24 Bits
Messungen	Herzfrequenz, PF-Intervall, QRS-Dauer, QT/QTc-Intervall, P/QRS/T-Achse und Diagnoseaussage

A.8.2 Technische Daten EKG (vom Therapie-Zubehör)

Patientenanschluss	Paddles oder Multifunktions-Elektroden-Pads
EKG-Eingänge	Paddles oder Pads
Anzeigeempfindlichkeit	1,25 mm/mV ($\times 0,125$), 2,5 mm/mV ($\times 0,25$), 5 mm/mV ($\times 0,5$), 10 mm/mV ($\times 1$), 20 mm/mV ($\times 2$), 40 mm/mV ($\times 4$), Auto, weniger als $\pm 5\%$ Fehler
Geschwindigkeit	6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s, weniger als $\pm 5\%$ Fehler
Bandbreite (-3 dB)	Therapiemodus: 1 bis 20 Hz ($^{+0,4\text{dB}}_{-3,0\text{dB}}$)
Zurückweisung des gemeinsamen Modus	Therapiemodus: > 105 dB (bei Notchfilter EIN)
Notchfilter	Therapiemodus: Notch-Filter 50/60 Hz schaltet automatisch ein
Differenzialeingangsimpedanz	$\geq 5 \text{ M}\Omega$
EKG-Signalbereich	$\pm 8 \text{ mV}$ (Spitze-Spitze)
Kalibriersignal	1 mV (Wert Spitze-Spitze) $\pm 5\%$
Elektroden-Offsetpotentialtoleranz	$\pm 1 \text{ V}$
Strom zum Erkennen „Ableitung ab“	$\leq 0,1 \mu\text{A}$
Erholungszeit von der Basislinie	< 2,5 s (nach Defibrillation)
Defibrillationsschutz	Dauerhaft 5.000 V (360 J) ohne Datenverlust oder -beschädigung Erholungszeit von der Basislinie: < 2,5 s (nach Defibrillation) Erholungszeit Polarisierung: < 10 s Defibrillationsenergieabsorption: $\leq 10\%$ (Last 100 Ω)
Schutz elektrochirurgischer Geräte	Schnittdmodus: 300 W Koagulationsmodus: 100 W Erholungszeit: $\leq 10 \text{ s}$ Erfüllt die Anforderungen von Klausel 202.6.2.101 von IEC 60601-2-27
Schrittmacherimpuls	
Schrittmacherimpuls-Markierungen	Schrittmacherimpulse, die den folgenden Bedingungen entsprechen, sind mit einer SCHRITTMACHER-Markierung gekennzeichnet: Amplitude: $\pm 2 \text{ bis } \pm 700 \text{ mV}$ Breite: 0,1 bis 2 ms Anstiegszeit: 10 bis 100 μs (nicht größer als 10 % der Impulsbreite) Kein Überschießen
Schrittmacherimpuls-Zurückweisung	Bei Prüfung entsprechend IEC 60601-2-27: 201.12.1.101.13 weist der Herzfrequenzmesser alle Impulse zurück, die die folgenden Bedingungen erfüllen. Amplitude: $\pm 2 \text{ bis } \pm 700 \text{ mV}$ Breite: 0,1 bis 2 ms Anstiegszeit: 10 bis 100 μs Kein Überschießen

HF		
Messbereich	Erwachsene: Kind	15 bis 300 bpm 15 bis 350 bpm
Genauigkeit	± 1 % oder ± 1 bpm, je nachdem, welcher Wert größer ist	
Auflösung	1 bpm	
Empfindlichkeit	200 µV	
Herzfrequenz-Mittelwertberechnung	<p>Entsprechend den Anforderungen von Klausel 201.7.9.2.9.101 b) 3) von IEC 60601-2-27 wird folgende Methode verwendet:</p> <p>Wenn die letzten drei aufeinander folgenden RR-Intervalle größer als 1200 ms sind, werden die vier letzten RR-Intervalle zur Berechnung der HF gemittelt. Andernfalls wird die Herzfrequenz unter Auslassung des kleinsten und größten der jüngsten 12 RR-Intervalle und nachfolgender Mittelung berechnet.</p> <p>Der am Bildschirm dargestellte HF-Wert wird jede Sekunde aktualisiert.</p>	
Reaktionszeit auf Veränderungen der Herzfrequenz	<p>Erfüllt die Anforderungen von IEC 60601-2-27: Klausel 201.7.9.2.9.101 b) 5).</p> <p>Von 80 bis 120 bpm: unter 11 s Von 80 bis 40 bpm: unter 11 s</p>	
Klassifizierungen Arrhythmieanalysen	Asystole, V-Fib/V-Tachy, Pacer defekt, Pacer unwirksam	
Zurückweisung hoher T-Wellen	Wenn der Test entsprechend Klausel 201.7.9.2.9.101.17 von IEC 60601-2-27 durchgeführt wird, weist das Herzfrequenzmessgerät alle 100 ms QRS-Komplexe mit einer Amplitude von unter 1,2 mV, alle T-Wellen mit einem T-Wellen-Intervall von 180 ms sowie jene mit einem QT-Intervall von 350 ms zurück.	

A.8.3 Technische Daten Resp

Kanal	Optionen sind Ableitung I, II und Auto.
Atemkurve	< 300 µA, RMS, 62,8 kHz (± 10 %)
Grenzwert minimale Respirationsimpedanz	0,3 Ω mit 5-facher Verstärkung
Basislinienimpedanzbereich	200 bis 2.500 Ω, bei Verwendung eines EKG-Kabels mit einem Widerstand von 1 kΩ
Bandbreite	0,2 bis 2,5 Hz (-3 dB)
Geschwindigkeit	3 mm/s; 6,25 mm/s; 12,5 mm/s; 25 mm/s oder 50 mm/s, Fehler kleiner als ± 5 %
Atemfrequenz	
Messbereich	0 bis 200 Atemzüge/min
Auflösung	1 Atemzug/min
Genauigkeit	121 bis 200 Atemzüge/min: ± 2 Atemzüge/min min: ± 1 Atemzüge/min 0 bis 120 Atemzüge/min:
Apnoe-Alarmzeit	10 s, 15 s, 20 s, 25 s, 30 s, 35 s, 40 s

A.8.4 Technische Daten SpO₂

Mindray SpO₂-Modul

Standard	Entspricht der Norm ISO 80601-2-61
Messbereich	0 bis 100%
Auflösung	1%

Reaktionszeit	< 30 s (normale Perfusion, keine Störung, plötzliche Änderungen des SpO ₂ -Werts von 70 % auf 100 %)		
Genaugkeit*	70% bis 100%: 70% bis 100%: 0 bis 69 %:	± 2 % ABS (Erwachsene/Kinder) ± 3 % ABS (Neugeborene) Nicht angegeben	
Erneuerungshäufigkeit	≤ 1 s		
	<p>* Zu den Genaugkeiten der Neugeborenen-Sensoren wurde ein Prozent hinzugefügt, um die Genaugkeitsvarianzen aufgrund der Eigenschaften des fetalen Hämoglobins zu berücksichtigen. Die Studien wurden durchgeführt, um die Genaugkeit eines Pulsoxymeters mit Neugeborenen-SpO₂-Sensoren gegenüber einem CO-Oximeter zu validieren. An dieser Studie nahmen Neugeborene im Alter von 1 Tag bis 30 Tage mit einer Schwangerschaftsdauer von 22 Wochen bis 9 Monate teil. Die statistische Auswertung der Daten dieser Studie zeigt, dass die Genaugkeit (Arme) innerhalb des angegebenen Bereichs liegt. Betrachten Sie bitte folgende Tabelle.</p>		
Sensortyp	Gesamtzahl Neugeborene	Daten	Arme
518B	97 (51 männlich + 46 weiblich)	200 Paare	2,38%
520N	122 (65 männlich + 57 weiblich)	200 Paare	2,88%
Das Pulsoxymeter mit Neugeborenen-SpO ₂ -Sensor wurde auch an Erwachsenen getestet.			
PI			
Messbereich	0,05 bis 20%		
Auflösung	0,05% bis 9,99%: 10,0% bis 20,0%:	0,01% 0,1%	
CQI			
Anzeigebereich	0 bis 100		
Auflösung	1		
Kompressionsfrequenz			
Anzeigebereich	20 bis 300 cpm		
Genauigkeitsbereich	40 bis 160 cpm		
Genauigkeit	± 3 cpm		
Auflösung	1 KPM		

Masimo SpO₂-Modul

Standard	Entspricht der Norm ISO 80601-2-61
Messbereich	1 % bis 100 %
Auflösung	1%
Reaktionszeit	≤ 20 s (normale Perfusion, keine Störung, plötzliche Änderungen des SpO ₂ -Werts von 70 % auf 100 %)
Genaugkeit ¹	70% bis 100%: ± 2 % ABS (gemessen ohne Bewegung im Modus „Erwachsene/Kinder“) 70% bis 100%: ± 3 % ABS (gemessen ohne Bewegung im Modus „Neugeborene“) 70% bis 100%: ± 3 % ABS (gemessen mit Bewegung) 1 % bis 69 %: nicht angegeben
Erneuerungshäufigkeit	≤ 1 s
SpO ₂ -Mittelungszeit	2–4 s, 4–6 s, 8 s, 10 s, 12 s, 14 s, 16 s
Niedrige Perfusion	Pulsamplitude: > 0,02 % Eindringtiefe des Lichts: > 5 %

Genauigkeit bei geringer SpO ₂ -Perfusion ²	± 2%
PI-Messbereich	0,02 bis 20%
¹ Das Masimo Pulsoxymeter mit Sensoren wurde in einer Studie mit induzierter Hypoxie an gesunden Erwachsenen unter Ruhebedingungen auf Genauigkeit im Bereich von 70 % bis 100 % SpO ₂ gegenüber laborüblichen CO-Oximetern und EKG-Monitoren getestet. Diese Variation entspricht einer Standardabweichung von +1 bzw. -1. Plus/minus eine Standardabweichung umfasst 68 % der Bevölkerung. Zu den Genauigkeiten der Neugeborenen-Sensoren wurde ein Prozent hinzugefügt, um die Genauigkeitsvarianzen aufgrund der Eigenschaften des fetalen Hämoglobins zu berücksichtigen.	
Das Masimo Pulsoxymeter mit Sensoren wurde in Studien mit induzierter Hypoxie an gesunden Erwachsenen getestet, die reibende und trommelnde Bewegungen mit einer Frequenz von 2 bis 4 Hz ausführten. Bei einer Amplitude von 1 bis 2 cm und einer sich nicht wiederholenden Bewegung zwischen 1 und 5 Hz. Bei einer Amplitude von 2 bis 3 cm in Studien mit induzierter Hypoxie im Bereich von 70 % bis 100 % SpO ₂ im Vergleich mit laborüblichen CO-Oximetern und EKG-Monitoren. Diese Variation entspricht einer Standardabweichung von +1 bzw. -1. Plus/minus eine Standardabweichung umfasst 68 % der Bevölkerung.	
² Die Genauigkeit des Masimo Pulsoxymeters bei niedriger Perfusion wurde in Vergleichstests gegenüber einem Bioteck Index 2-Simulator und einem Simulator von Masimo bei einer Signalstärke von über 0,02 % und einer %-Übertragung von über 5 % bei einem Sättigungsbereich von 70 % bis 100 % getestet. Diese Variation entspricht plus oder minus eine Standardabweichung. Plus/minus eine Standardabweichung umfasst 68 % der Bevölkerung.	

Nellcor SpO₂-Modul

Standard	Entspricht der Norm ISO 80601-2-61		
Messbereich	0 bis 100%		
Auflösung	1%		
Reaktionszeit	≤ 30 s (normale Perfusion, keine Störung, plötzliche Änderungen des SpO ₂ -Werts von 70 % auf 100 %)		
Genauigkeit	70% bis 100%:	± 2 % ABS (Erwachsene/Kinder)	
	70% bis 100%:	± 3 % ABS (Neugeborene)	
	0 bis 69 %:	Nicht angegeben	
Erneuerungshäufigkeit	≤ 1 s		
Wird der SpO ₂ -Sensor wie vorgegeben bei Neugeboren angewendet, wird der angegebene Genauigkeitsbereich um ± 1 % erhöht, um den theoretischen Einfluss des Fetalhämoglobins im Blut von Neugeborenen auszugleichen.			

A.8.5 Technische Daten PF

PF vom Mindray SpO₂-Modul

Messbereich	20 bis 300 bpm
Auflösung	1 bpm
Reaktionszeit	< 30 s (normale Perfusion, keine Störung, plötzliche Änderung des PF-Werts von 25 bpm auf 220 bpm)
Genauigkeit	± 3 bpm
Erneuerungshäufigkeit	≤ 1 s

PF vom Masimo SpO₂-Modul

Messbereich	25 bis 240 bpm
Auflösung	1 bpm
Reaktionszeit	≤ 20 s (normale Perfusion, keine Störung, plötzliche Änderung des PF-Werts von 25 bpm auf 220 bpm)
Genauigkeit	± 3 bpm (gemessen ohne Bewegung) ± 5 bpm (gemessen mit Bewegung)
Erneuerungshäufigkeit	≤ 1 s

PF vom Nellcor SpO₂-Modul

Messbereich	20 bis 300 bpm
Auflösung	1 bpm
Reaktionszeit	≤ 30 s (normale Perfusion, keine Störung, plötzliche Änderung des PF-Werts von 25 bpm auf 250 bpm)
Genauigkeit	20 bis 250 bpm: ± 3 bpm 251 bis 300 bpm: nicht angegeben
Erneuerungshäufigkeit	≤ 1 s

A.8.6 Technische Daten NIBP

Normen	Entspricht der Norm IEC 80601-2-30							
Betriebsmodus	Manuell, Auto, STAT, Sequenz							
Wiederholungsintervalle im Auto-Modus	1 min, 2 min, 2,5 min, 3 min, 5 min, 10 min, 15 min, 20 min, 30 min, 1 h, 1,5 h, 2 h, 3 h, 4 h, 8 h							
Zykluszeit STAT-Modus	5 min							
Maximale Messzeit	Erwachsene, Kinder 180s Neugeborene: 90s							
Messbereich	Messelement	Erwachsener	Kind	Neugeborene				
	Systolisch (mmHg)	25 bis 290	25 bis 240	25 bis 140				
	Diastolisch (mmHg)	10 bis 250	10 bis 200	10 bis 115				
	Mittel (mmHg)	15 bis 260	15 bis 215	15 bis 125				
Messgenauigkeit*	Max. mittlerer Fehler: ± 5 mmHg Max. Standardabweichung: 8 mmHg							
Statischer Druck Messbereich	0 mmHg bis 300 mmHg							
Messgenauigkeit Statischer Druck	± 3 mmHg							
Auflösung	1 mmHg							
Software-Überdruckschutz	Erwachsene: 297 ± 3 mmHg Kinder: 297 ± 3 mmHg Neugeborene: 147 ± 3 mmHg							
Manschetten-Anfangsdruckbereich	Erwachsene: 80 bis 280 mmHg Kinder: 80 bis 210 mmHg Neugeborene: 60 bis 140 mmHg							
*Prüfung der Messgenauigkeit: Die mit diesem Gerät durchgeführten Blutdruckmessungen erfüllen im Erwachsenen- und Kindermodus die Vorgaben des Standards für nicht-invasive Blutdruckmessgeräte (ISO 81060-2) hinsichtlich mittlerer Fehler und Standardabweichung im Vergleich mit Messungen nach der Auskultationsmethode oder intra-arteriellen Messungen (je nach Konfiguration) in einer typischen Patientenpopulation. Bei der Auskultation wurde als Anhaltspunkt das 5. Korotkow-Geräusch zur Bestimmung des diastolischen Drucks verwendet.								
Im Neugeborenenmodus erfüllen die mit diesem Gerät durchgeführten Blutdruckmessungen die Anforderungen des American National Standard für nicht-invasive Blutdruckmessgeräte (ISO 81060-2) hinsichtlich mittlerer Fehler und Standardabweichung im Vergleich mit intra-arteriellen Messungen (je nach Konfiguration) in einer typischen Patientenpopulation.								
PF								
Messbereich	30 bis 300 bpm							
Auflösung	1 bpm							
Genaugkeit	± 3 bpm bzw. ± 3 %, der größere Wert von beiden							

A.8.7 Technische Daten CO₂

Standard	Erfüllt die Norm ISO 80601-2-55	
Messbereich	0 bis 150 mmHg	
Genauigkeit¹	Voller Genauigkeitsmodus: 0 bis 40 mmHg: ± 2 mmHg 41 bis 76 mmHg: ± 5% des Messwerts 77 bis 99 mmHg: ± 10% des Messwerts 100 bis 150 mmHg: ± (3 mmHg + 8 % des Messwerts)	
Genauigkeitsverlust	Die Messgenauigkeit wird über einen Zeitraum von 6 Stunden eingehalten.	
Auflösung	1 mmHg	
Toleranz Probenflussrate	± 15 % oder ± 15 ml/min (je nachdem, welcher Wert größer ist).	
Startzeit	20 s (typisch), 90 s (maximal)	
Probenflussrate	50 ml/min	
Anstiegszeit	≤ 200 ms bei 50 ml/min (gemessen mit CO ₂ -Adapter und Gasprobenleitung) ≤ 250 ms bei 50 ml/min (gemessen mit Standard-Gasprobenleitung) ≤ 280 ms bei 50 ml/min (gemessen mit langer Gasprobenleitung)	
Reaktionszeit	≤ 5,0 s bei 50 ml/min (gemessen mit CO ₂ -Adapter und Gasprobenleitung) ≤ 5,0 s bei 50 ml/min (gemessen mit Standard-Gasprobenleitung) ≤ 6,5 s bei 50 ml/min (gemessen mit langer Gasprobenleitung)	
Apnoe-Zeit	10 s, 15 s, 20 s, 25 s, 30 s, 35 s, 40 s	
RESP		
RESP-Messbereich	0 bis 150 Atemzüge/min	
RESP-Genauigkeit	≤ 60 Atemzüge/min:	± 1 Atemzug/min
	61 bis 150 Atemzüge/min:	± 2 Atemzüge/min
awRR-Auflösung	1 Atemzug/min	
Einfluss von Störgas auf die CO₂-Messungen		
Gas	Konzentration	Quantitativer Effekt²
O ₂	≤ 100%	± 1 mmHg
N ₂ O	≤ 60%	
Hal	≤ 4%	
SEV	≤ 5%	
Iso	≤ 5%	
Enf	≤ 5%	
DES	≤ 15%	± 2 mmHg

¹ Ungenaue Angaben liegen an der Atemfrequenz und dem wechselnden I:E-Verhältnis. Die EtCO₂-Genauigkeit liegt innerhalb der Spezifikation für Atemfrequenz ≤ 60 Atemzüge/min und I:E-Verhältnis ≤ 1:1 oder Atemfrequenz ≤ 30 Atemzüge/min und I:E-Verhältnis ≤ 2:1.

² Bedeutet, dass bei Gasinterferenzen ein zusätzliches Offset gesetzt werden sollte, wenn die CO₂-Messungen zwischen 0 und 40 mmHg erfolgen.

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

B

Behördliche Normentsprechung für EMV und Funk

B.1 EMV

Das Gerät erfüllt die Anforderungen der Norm IEC 60601-1-2: 2014.

WARNUNG

- **Die Verwendung von Zubehör, Wandlern und Kabeln, die nicht vom Hersteller dieses Geräts freigegeben oder bereitgestellt werden, kann zu erhöhten elektromagnetischen Emissionen oder einer verminderten elektromagnetischen Störfestigkeit dieses Geräts und zu unsachgemäßem Betrieb führen.**
- **Nicht-ME-GERÄTE (z. B. ITE), die Teil eines ME-SYSTEMS sind, können durch die elektromagnetischen Interferenzen von in der Nähe befindlichen Geräten gestört werden. Möglicherweise müssen Maßnahmen zur Abschwächung vorgenommen werden, z. B. Neuausrichtung, Aufstellung der Nicht-ME-GERÄTE an einem anderen Ort oder Abschirmung des Standorts.**
- **Die Verwendung dieses Geräts in der Nähe oder gestapelt mit anderen Geräten sollte vermieden werden, da dies zu unsachgemäßem Betrieb führen kann. Wenn eine solche Verwendung erforderlich ist, sollten diese und die anderen Geräte beobachtet werden, um sicherzustellen, dass sie ordnungsgemäß funktionieren.**
- **Tragbare HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräte wie Antennenkabel und externe Antennen) sollten nicht näher als 30 cm (12 Zoll) an irgendeinem Teil dieses Geräts verwendet werden, einschließlich der vom Hersteller angegebenen Kabel. Andernfalls kann eine Verschlechterung der Leistung dieses Geräts eintreten.**
- **Eine Beeinträchtigung dieses Geräts ist auch durch Geräte möglich, die den CISPR-Anforderungen entsprechen.**
- **Wenn das Eingangssignal unter der in den technischen Daten angegebenen Mindestamplitude liegt, können fehlerhafte Messungen die Folge sein.**

HINWEIS

- **Bezüglich der elektromagnetischen Verträglichkeit bedarf dieses Gerät besonderer Vorsichtmaßnahmen. Es muss entsprechend der unten stehenden EMV-Angaben installiert und in Betrieb genommen werden.**
- **Tragbare und mobile Geräte mit HF-Kommunikation können dieses Gerät beeinträchtigen.**
- **Dieses Gerät ist für den Einsatz in professionellen Gesundheitseinrichtungen und in zivilen Umgebungen wie Restaurants, Cafés, Ladengeschäfte, Kaufhallen, Märkte, Schulen, Kirchen, Bibliotheken, im Freien (Straßen, Gehwege, Parks), Wohneinrichtungen (Wohnhäuser, Wohnungen, Pflegeheime), Bahnhöfe, Busstationen, Flughäfen, Hotels, Hostels, Pensionen, Museen, Theatern vorgesehen. Wenn das Gerät in einer speziellen Umgebung, z. B. in einer Magnetresonanztomographieumgebung, verwendet wird, kann es vorkommen, dass das Gerät durch den Betrieb von Geräten in der Nähe gestört wird.**

Leitlinien und Herstellerklärung – Elektromagnetische Emissionen		
Das Gerät ist für den Betrieb in einer Umgebung mit folgenden elektromagnetischen Eigenschaften geeignet. Der Kunde oder Benutzer des Geräts muss dafür sorgen, dass es in einer solchen Umgebung betrieben wird.		
Emissionstest	Compliance	Elektromagnetisches Umfeld: Leitlinie
HF-Emissionen CISPR 11	Gruppe 1	In diesem Gerät wird HF-Energie nur für interne Funktionen verwendet. Daher sind seine HF-Emissionen sehr niedrig, und die Wahrscheinlichkeit, dass sie Interferenzen bei in der Nähe befindlichen elektronischen Geräten verursachen, ist sehr gering.

Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Emissionen		
HF-Emissionen CISPR 11	Klasse B	Das System eignet sich zur Verwendung in allen Einrichtungen, einschließlich Haushalten und anderen Einrichtungen, die direkt an das öffentliche Niederspannungsnetz zur Versorgung von Gebäuden mit häuslicher Zweckbestimmung angeschlossen sind.
Emission von Oberschwingungen IEC 60601-1-2 EN 61000-3-2	Klasse A	
Emission von Spannungsschwankungen und -flicker IEC 60601-1-2 EN 61000-3-3	Entspricht	

Wenn das Gerät in einer elektromagnetischen Umgebung betrieben wird, die in der Tabelle **Richtlinie und Deklaration – Elektromagnetische Störfestigkeit** aufgeführt ist, bleibt die Sicherheit des Systems gewährleistet, und es verfügt über die folgenden wesentlichen Leistungsmerkmale: HF-Genauigkeit, Resp-Genauigkeit, SpO₂-Genauigkeit, PF-Genauigkeit, NIBP-Genauigkeit, CO₂-Genauigkeit, Stimulationsraten-Genauigkeit, Stimulationsabgaben-Genauigkeit, Energiegenauigkeit, HLW-Funktion, Alarm, gespeicherte Daten, Funktionen der Benutzeroberfläche.

Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Verträglichkeit			
Verträglichkeitstest	IEC 60601-Testlevel	Erfüllungsstufe	Elektromagnetisches Umfeld: Leitlinie
Elektrostatische Entladung (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV Kontakt ± 15 kV Luft	± 8 kV Kontakt ± 15 kV Luft	Der Boden sollte aus Holz, Beton oder Keramikfliesen bestehen. Bei Kunststoffböden muss die relative Feuchtigkeit mindestens 30 % betragen.
Schnelle transiente Störgrößen/Burst IEC 61000-4-4	± 2 kV für Stromleitungen ± 1 kV für Ein- und Ausgangsleitungen (länger als 3 m)	± 2 kV für Stromleitungen ± 1 kV für Ein- und Ausgangsleitungen (länger als 3 m)	Die Qualität der Netzversorgung sollte einer typischen Industrie- oder Krankenhausumgebung entsprechen.
Stoßspannung 61000-4-5	± 1 kV Leitung(en) zu Leitung(en) ± 2 kV Leitung(en) zu Erdung	± 1 kV Leitung(en) zu Leitung(en) ± 2 kV Leitung(en) zu Erdung	
Spannungseinbrüche und Spannungsunterbrechungen IEC 61000-4-11	0 % U _T für 0,5 Zyklen 0 % U _T für 1 Zyklus und 70 % U _T für 25/30 Zyklen 0 % U _T für 250/300 Zyklen	0 % U _T für 0,5 Zyklen 0 % U _T für 1 Zyklus und 70 % U _T für 25/30 Zyklen 0 % U _T für 250/300 Zyklen	Die Qualität der Netzversorgung sollte einer typischen Industrie- oder Krankenhausumgebung entsprechen. Falls der Benutzer unseres Produkts einen fortgesetzten Betrieb bei Stromausfällen fordert, empfehlen wir, das Produkt von einer störungssicheren Spannungsversorgung oder Batterie versorgen zu lassen.
Magnetfelder bei der Nenn-Versorgungsfrequenz IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Die Stromfrequenz der Magnetfelder sollte der im gewerblichen Umfeld und in Krankenhäusern üblichen Frequenz entsprechen.

U_T ist die Wechselstrom-Netzspannung vor der Anwendung des Prüfpegels.

Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Verträglichkeit			
Das Gerät ist für den Betrieb in einer Umgebung mit folgenden elektromagnetischen Eigenschaften geeignet. Der Kunde oder Benutzer des Geräts muss dafür sorgen, dass es in einer solchen Umgebung betrieben wird.			
Verträglichkeitstest	IEC 60601-Testlevel	Erfüllungsstufe	Elektromagnetisches Umfeld: Leitlinie
Leitungsgebundene Hochfrequenz IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz bis 80 MHz 6 Vrms In ISM-Bändern und Amateurfunk-Bändern ^a zwischen 0,15 MHz und 80 MHz	3 Vrms (V1) 6 Vrms (V2)	Tragbare und mobile HF-Kommunikationsgeräte sollten nicht näher zu irgendeinem Teil des Geräts inkl. Kabeln als im empfohlenen Trennabstand benutzt werden, der sich anhand der für die Frequenz des Senders anwendbaren Gleichung errechnet. Empfohlener Abstand: $d = \left[\frac{3,5}{V1} \right] \sqrt{P} \quad 150 \text{ kHz bis } 80 \text{ MHz}$ $d = \left[\frac{3,5}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 80 \text{ MHz bis } 800 \text{ MHz}$ $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 800 \text{ MHz bis } 2,7 \text{ GHz}$ <p>Dabei gilt: P ist die maximale Ausgangsleistung des Senders in Watt (W) gemäß den Angaben des Senderherstellers, und d ist der empfohlene Trennabstand in Metern (m)^b.</p>
Abgestrahlte HF-EM-Felder IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz bis 2,7 GHz (IEC 60601-2-27, IEC 60601-2-25, IEC 60601-2-49, IEC 60601-2-34) 10 V/m 80 MHz bis 2,7 GHz (IEC 60601-2-4) 20V/m 80 MHz bis 2,7GHz (IEC 60601-2-4, IEC 80601-2-30, ISO 80601-2-55, ISO 80601-2-56, ISO 80601-2-61)	3 V/m (E1) 10 V/m 20 V/m	<p>Die Feldstärken fester HF-Sender, wie durch eine elektromagnetische Standortüberprüfung^c ermittelt, sollten unter den gesetzlich zulässigen Werten jedes Frequenzbereichs^d liegen.</p> <p>Interferenz kann in der Nähe von Geräten auftreten, die mit dem folgenden Symbol gekennzeichnet sind:</p> 
Annäherungsfelder aus HF-Funk-Kommunikationsgeräten IEC 61000-4-3	27 V/m 380 bis 390 MHz 28 V/m 430 bis 470 MHz, 800 bis 960 MHz, 1.700 bis 1.990 MHz, 2.400 bis 2.570 MHz 9 V/m 704 bis 787 MHz, 5.100 bis 5.800 MHz	27 V/m 28 V/m 9 V/m	
<p>Hinweis 1: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der höhere Frequenzbereich.</p> <p>Hinweis 2: Diese Richtlinien gelten möglicherweise nicht in allen Situationen. Die elektromagnetische Leitung wird durch Absorption und Reflexion von Strukturen, Gegenständen und Menschen beeinflusst.</p>			
<p>^a Die ISM-Bänder (Industrie, Wissenschaft und Medizin) zwischen 150 kHz und 80 MHz sind 6,765 MHz bis 6,795 MHz, 13,553 MHz bis 13,567 MHz, 26,957 MHz bis 27,283 MHz und 40,66 MHz bis 40,70 MHz. Die Amateurfunkbänder zwischen 0,15 MHz und 80 MHz sind 1,8 MHz bis 2,0 MHz, 3,5 MHz bis 4,0 MHz, 5,3 MHz bis 5,4 MHz, 7 MHz bis 7,3 MHz, 10,1 MHz bis 10,15 MHz, 14 MHz bis 14,2 MHz, 18,07 MHz bis 18,17 MHz, 21,0 MHz bis 21,4 MHz, 24,89 MHz bis 24,99 MHz, 28,0 MHz bis 29,7 MHz und 50,0 MHz bis 54,0 MHz.</p> <p>^b Die Erfüllungsstufe in den ISM-Frequenzbändern zwischen 150 kHz bis 80 MHz und im Frequenzbereich von 80 MHz bis 2,7 GHz sollen die Wahrscheinlichkeit reduzieren, dass tragbare/mobile Kommunikationsgeräte Interferenzen verursachen können, wenn sie unabsichtlich in Patientenbereiche gebracht werden. Aus diesem Grund wird bei der Berechnung des empfohlenen Abstands für Sender in diesen Frequenzbereichen ein zusätzlicher Faktor von 10/3 verwendet.</p> <p>^c Feldstärken von festen Sendern, wie Sendestationen für Funktelefone (mobil/drahtlos) und Funkgeräte, Amateurfunk, Mittel- und Kurzwellen- sowie TV-Sender können nicht mit Genauigkeit vorhergesagt werden. Um die elektromagnetische Umgebung aufgrund fester HF-Sender einschätzen zu können, sollte eine elektromagnetische Standortbeurteilung in Betracht gezogen werden. Wenn die am Einsatzort des Geräts gemessene Feldstärke die anwendbare HF-Konformitätsstufe überschreitet, sollte das Gerät an diesem Ort auf normale Funktion überprüfen werden. Falls Leistungseinschränkungen festgestellt werden, sind weitere Maßnahmen wie z. B. eine neue Ausrichtung oder Platzierung des Geräts erforderlich.</p> <p>^d In den Frequenzbereichen von 150 kHz bis 80 MHz sollten die Feldstärken weniger als 3 V/m betragen.</p>			

Empfohlener Abstand zu tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten			
Maximale Nennausgangsleistung des Senders in Watt (W)	Abstand entsprechend der Senderfrequenz (m)		
	150 kHz bis 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V1} \right] \sqrt{P}$	80 MHz bis 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E1} \right] \sqrt{P}$	800 MHz bis 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,20	1,20	2,30
10	3,80	3,80	7,30
100	12,00	12,00	23,00

Bei Sendern, deren maximale Sendeleistung oben nicht aufgeführt ist, lässt sich der empfohlene Abstand in Metern (m) durch die für die jeweilige Sendefrequenz geltende Gleichung ermitteln, wobei P die maximale Sendenennleistung des Senders in Watt (W) nach den Angaben des Herstellers ist.

Hinweis 1: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der höhere Frequenzbereich.

Hinweis 2: Diese Richtlinien gelten möglicherweise nicht in allen Situationen. Die elektromagnetische Leitung wird durch Absorption und Reflexion von Strukturen, Gegenständen und Menschen beeinflusst.

B.2 Behördliche Normentsprechung für Funk



Das Gerät entspricht den Anforderungen und Vorschriften der Richtlinie 2014/53/EU.

WARNUNG

- Halten Sie einen Abstand von mindestens 20 cm zum Gerät ein, wenn die WLAN-Funktion eingeschaltet ist.**

C

Mindray Algorithmus zur Analyse defibrillierbarer Rhythmen

Die mit dem Mindray Algorithmus zur Analyse defibrillierbarer Rhythmen ausgestatteten Geräte erfassen und analysieren EKG-Signale und ermitteln anhand dieser EKG-Signale, ob eine Schockabgabe angebracht ist oder nicht. Bei Erkennen eines defibrillierbaren Rhythmus empfiehlt der Algorithmus einen Defibrillationsschock. Bei Erkennen eines nicht-defibrillierbaren Rhythmus empfiehlt der Algorithmus, keine Schocks abzugeben, und vermeidet so unnötige Defibrillationsschocks für den Patienten.

Der Mindray Algorithmus zur Analyse defibrillierbarer Rhythmen ist auch für Schrittmacherpatienten geeignet. Der Algorithmus erkennt Schrittmacherinterferenzen und filtert diese aus, damit diese nicht die Analyse des EKG-Rhythmus beeinträchtigen.

Der Mindray Algorithmus zur Analyse defibrillierbarer Rhythmen wurde anhand der Datenbank zur Bewertung des Verhaltens des Mindray Algorithmus bewertet.

C.1 Methodik zur Rhythmuserkennung und Markierung

Dieser Abschnitt beschreibt die Aufnahmemethode, die Rhythmusquelle, die Rhythmus-Auswahlkriterien, das Markierungsverfahren und Kriterien der Datenbank für die Bewertung des Mindray Algorithmus zur Analyse defibrillierbarer Rhythmen.

C.1.1 Datenbank zur Bewertung des Verhaltens des Mindray Algorithmus

Die Datenbank zur Bewertung des Verhaltens des Mindray Algorithmus umfasst eine internationale Standard-Datenbank und eine klinische Mindray Datenbank zur Bewertung der EKG-Daten. Als EKG-Daten für die Bewertung werden gemäß den AHA-Empfehlungen^a Daten mit einer Kurvendauer von 10 Sekunden ausgewählt.

Die Datenbank für die Bewertung des Mindray Algorithmus zur Analyse defibrillierbarer Rhythmen umfasst:

- MIT-BIH: Die Massachusetts Institute of Technology-Beth Israel Hospital Arrhythmia-Datenbank (von Holter)
- AHA: Die American Heart Association-Datenbank zur Beurteilung von Detektoren für ventrikuläre Arrhythmie (von Holter)
- VFDB: MIT-BIH Datenbank zu malignen ventrikulären Arrhythmien (von Holter)
- CU: Die Creighton University-Datenbank zu anhaltenden ventrikulären Arrhythmien [dritte Ausgabe] (vom Krankenhaus-Monitor)
- NST: Die Noise Stress Test-Datenbank (12 EKG-Datensätze von jeweils 30 Minuten plus 3 Datensätze mit ausschließlich Rauschen – wird mit der MIT-BIH-Datenbank geliefert)
- Klinische Mindray Daten (von Mindray Monitoren, Defibrillator-Monitoren und automatischen externen Defibrillatoren)

C.1.2 Rhythmus-Kategorien

Jede Rhythmus-Kategorie für die Bewertung der EKG-Daten wurde durch klinische Spezialisten bestätigt.

- Defibrillierbare Rhythmen
 - ◆ Grobes Kammerflimmern (VF): Amplitude $\geq 0,2$ mV
 - ◆ Schnelle Kammertachykardie (VT): HF ≥ 150 bpm, QRS-Dauer ≥ 120 ms
- Nicht-defibrillierbare Rhythmen
 - ◆ Normaler Sinusrhythmus
 - ◆ Asystole: Amplitude $< 0,1$ mV
 - ◆ Vorhofflimmern/-flattern, supraventrikuläre Tachykardie, Sinus-Bradykardie, idioventrikulärer Rhythmus, Herzblock, ventrikuläre Extrasystolen usw.

- Dazwischenliegende Rhythmen
 - ◆ Feines Kammerflimmern: $0,1 \text{ mV} < \text{Amplitude} < 0,2 \text{ mV}$
 - ◆ Andere VT: Kammertachykardie, die nicht die Kriterien für VT in der Kategorie „Defibrillierbare Rhythmen“ erfüllt

C.2 Verhalten des Mindray Algorithmus zur Analyse defibrillierbarer Rhythmen

Testergebnisse des Verhaltens von Geräten mit Mindray Algorithmus zur Analyse defibrillierbarer Rhythmen erfüllen die Anforderungen gemäß IEC 60601-2-24^b und die AHA-Empfehlungen^a.

Testergebnisse in Bezug auf die Anforderungen von IEC 60601-2-4 sind im Folgenden aufgeführt.

Rhythmus-Kategorie	Anforderung	Testergebnis
Defibrillierbar (Sensitivität): Grobes VF Schnelle VT	> 90 % > 75 %	Erfüllt Erfüllt
Nicht-defibrillierbar (Spezifität)	> 95 %	Erfüllt
Positiver prognostischer Wert	Nur Bericht	> 98 %
Falsch-positiv-Rate	Nur Bericht	< 2 %

Testergebnisse bezüglich der AHA-Empfehlungen sind im Folgenden aufgeführt.

Rhythmus-Kategorie	Mindestumfang an Proben (Fälle)	Ziel Verhalten	Umfang getestete Proben (Fälle)	Testergebnis
Defibrillierbar (Sensitivität): Grobes VF Schnelle VT	200 50	> 90 % > 75 %	205 80	Erfüllt Erfüllt
Nicht-defibrillierbar (Spezifität): Normaler Sinusrhythmus Asystole Sonstige nicht-defibrillierbare Rhythmen	300 100 100 30	> 99 % > 95 % > 95 %	171 180 385	Erfüllt Erfüllt Erfüllt
Dazwischenliegend: Feines VF Sonstige VT	25 25	Nur Bericht Nur Bericht	27 42	66,67 % defibrillierbar 76,19 % nicht-defibrillierbar

^a. Kerber RE, et al, "Automatic External Defibrillators for Public Access Defibrillation: Recommendations for Specifying and Reporting Arrhythmia Analysis Algorithm Performance, Incorporating New Waveforms, and Enhancing Safety: A Statement for Health Professionals from the American Heart Association Task Force on Automatic External Defibrillation", Subcommittee on AED Safety and Efficacy. Circulation, 1997; Vol. 95: 1677-1682.

^b. Clause 201.7.9.3.103 „Essential Performance data of the Rhythm Recognition Detector“ und Clause 201.107 „Requirements for Rhythm Recognition Detector“, International Electrotechnical Association, IEC 60601-2-4, Medical Electrical Equipment – Part 24: Particular Requirements for the Basic Safety and Essential Performance of Cardiac Defibrillators: 2010.

D Alarmmeldungen

D.1 Meldungen zu physiologischen Alarmen

D.1.1 Meldungen zu allgemeinen physiologischen Alarmen

Alarmmeldungen	Standard-Priorität	Ursache und Lösung
XX* Hoch	Mittel	Der gemessene Wert ist über die Alarmobergrenze angestiegen oder unter die Alarmuntergrenze gefallen. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten, und stellen Sie sicher, dass die Patientenkategorie und die Einstellungen für die Alarmgrenzen korrekt sind.
XX* tief	Mittel	

* „XX“ steht für einen Messwert oder eine Parameterbezeichnung wie HF, NIBP, AF, SpO₂, PF usw.

D.1.2 Alarmmeldungen zu Arrhythmie

Wenn einer der in der folgenden Tabelle aufgeführten Arrhythmie-Alarne auftritt, überprüfen Sie den Zustand des Patienten und die Anschlüsse der Elektroden, der Ableitungen und des Patientenkabels.

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Alarmmeldung	Standard-Priorität
Asystole	Hoch	Brady	Mittel
V-Fib/V-Tachy	Hoch	Pacer defekt	Aufforderung
V-Tachy	Hoch	Pacer unwirksam	Aufforderung
Vent. Brady	Hoch	Fehlende Schläge	Aufforderung
Extreme Tachy	Hoch	N.-anhalt. V-Tachy	Mittel
Extreme Brady	Hoch	Vent. Rhythm.	Mittel
R auf T	Mittel	Pause	Tief
VES-Serie	Tief	Unr. Rhythmus	Aufforderung
Couplet	Aufforderung	A-Fib	Aufforderung
Multiforme VES	Mittel	VES/min	Mittel
VES	Aufforderung	Pausen/min	Mittel
Bigeminie	Mittel	SVT	Mittel
Trigeminie	Mittel	SVCs/min hoch	Aufforderung
Tachy	Mittel		

D.1.3 Meldungen zu physiologischen Alarmen „ST“

ST-Alarmmodus	Alarmmeldungen	Standard-Priorität	Ursache und Lösung
Absolut	ST-XX* Hoch	Mittel	Der ST-Wert der entsprechenden EKG-Ableitung ist über die Alarmobergrenze angestiegen oder unter die Alarmuntergrenze gesunken. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten, und stellen Sie sicher, dass die Patientenkategorie und die Einstellungen für die Alarmgrenzen korrekt sind.
	ST-XX* tief	Mittel	

ST-Alarrrmodus	Alarmmeldungen	Standard-Priorität	Ursache und Lösung
Relativ	ST Einzeln	Mittel	Der ST-Wert einer EKG-Ableitung ist über die Alarmobergrenze angestiegen oder unter die Alarmuntergrenze gesunken. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten, und stellen Sie sicher, dass die Patientenkategorie und die Einstellungen für die Alarmgrenzen korrekt sind.
	ST Doppelt	Mittel	ST-Werte von zwei oder mehr EKG-Ableitungen sind über die Alarmobergrenze angestiegen oder unter die Alarmuntergrenze gesunken. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten, und stellen Sie sicher, dass die Patientenkategorie und die Einstellungen für die Alarmgrenzen korrekt sind.
*XX steht für die Bezeichnung der EKG-Ableitung.			

D.1.4 Meldungen zu physiologischen Alarmen „Atmung“

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Ursache und Lösung
Apnoe	Erwachsene/ Kinder: Mittel Neugeborene: Hoch	Das Atemsignal des Patienten war so schwach, dass das Gerät keine Atemanalyse durchführen kann. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten und die Anschlüsse am Patienten.
Resp-Artefakt	Hoch	Der Herzschlag des Patienten hat mit seiner Atmung interferiert. Prüfen Sie den Zustand des Patienten und die Resp-Anschlüsse.

D.1.5 Meldungen zu physiologischen Alarmen „SpO₂“

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Ursache und Lösung
SpO ₂ tief (XX h XX min XX s)*	Hoch	Der SpO ₂ -Wert ist unter die Alarmgrenze gefallen. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten und stellen Sie sicher, dass die Einstellungen für die Alarmgrenzen korrekt sind.
SpO ₂ -Entsätt. (XX h XX min XX s)*	Hoch	Der SpO ₂ -Wert ist unter die Alarmgrenze zur Entsättigung gefallen. Der SpO ₂ -Wert ist unter die Alarmgrenze zur Entsättigung gefallen. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten und stellen Sie sicher, dass die Einstellungen für die Alarmgrenzen korrekt sind.
*XX h XX min XX s steht für den Zeitraum, für den der SpO ₂ -Alarm anhält.		

D.1.6 Meldungen zu physiologischen Alarmen „PF“

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Ursache und Lösung
Kein Puls	Hoch	Das Pulssignal des Patienten war so schwach, dass das Gerät keine Pulsanalyse durchführen kann. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten, den SpO ₂ -Sensor und die Messstelle.

D.1.7 Meldungen zu physiologischen Alarmen „NIBP“

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Ursache und Lösung
NIBP-S extrem hoch/NIBP-D extrem hoch/NIBP-M extrem hoch	Hoch	Der NIBP-Wert ist höher als die Grenze für den Alarm „NIBP extrem hoch“. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten und stellen Sie sicher, dass die Einstellungen für die Alarmgrenzen korrekt sind.
NIBP-S extrem tief/NIBP-D extrem tief/NIBP-M extrem tief	Hoch	Der NIBP-Wert ist niedriger als die Grenze für den Alarm „NIBP extrem tief“. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten und stellen Sie sicher, dass die Einstellungen für die Alarmgrenzen korrekt sind.

D.2 Meldungen zu technischen Alarmen

In diesem Abschnitt sind technische Alarme, die zugehörigen Standardwerte für ihre Prioritäten, die Reaktion des Systems nach dem Zurücksetzen des Alarms und die beim Auftreten des Alarms zu ergreifenden Maßnahmen aufgeführt.

Bei technischen Alarmen werden beim Zurücksetzen des Alarmsystems unterschiedliche Alarmanzeigen ausgegeben. Zur besseren Verdeutlichung sind die technischen Alarme in der folgenden Tabelle in drei Kategorien unterteilt:

- A: Technische Alarme werden gelöscht. Das Gerät gibt keine Alarmanzeigen aus.
- B: Technische Alarme werden in Aufforderungsmeldungen geändert.
- C: Mit Ausnahme spezieller technischer Alarme werden andere Alarme stummgeschaltet und vor der Alarmmeldung wird ein „√“ angezeigt.

D.2.1 Meldungen zu allgemeinen technischen Alarmen

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
XX* Außerhalb Bereich	Tief	C	Der gemessene Wert liegt außerhalb des Messbereichs. Wenden Sie sich an das Wartungspersonal.

* „XX“ steht für einen Messwert oder eine Parameterbezeichnung wie HF, NIBP, AF, SpO₂, PF usw.

D.2.2 Meldungen zu technischen Alarmen „EKG“

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
EKG-Rauschen	Tief/Aufforderung	A	Das EKG-Signal ist verrauscht. Prüfen Sie auf mögliche Ursachen für Signalrauschen im Bereich des Kabels und der Elektrode, und überprüfen Sie, ob sich der Patient übermäßig bewegt.
EKG-Amplitude zu klein	Tief	C	Die EKG-Amplitude erreicht den ermittelten Grenzwert nicht. Prüfen Sie, ob sich mögliche Störquellen in der Nähe der Kabel und Elektroden befinden.
EKG-Ableitung ab (XX h XX min XX s) ¹	Tief	B	Die Elektrode hat sich vom Patienten gelöst, oder das Ableitungskabel hat sich vom Patientenkabel gelöst. Prüfen Sie die Anschlüsse von Elektroden, Ableitungen und Patientenkabel.
EKG XX ² Ableitung ab	Tief	B	Die Elektrode hat sich vom Patienten gelöst, oder das Ableitungskabel hat sich vom Patientenkabel gelöst. Prüfen Sie die Anschlüsse von Elektroden, Ableitungen und Patientenkabel.

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
Pads/Paddles ab	Tief	B	Die Elektroden-Pads/Paddles haben sich vom Patienten gelöst, oder das Therapiekabel ist lose. Überprüfen Sie die Anschlüsse der Elektroden-Pads und des Therapiekabels bzw. der Paddles und des Therapiekabels.
EKG-Signal ungültig	Tief	A	Impedanz der Haut des Patienten ist zu hoch. Überprüfen Sie die Anbringung der EKG-Elektroden.
EKG lernt	Aufforderung	/	Der Lernmodus des EKG wurde manuell oder automatisch ausgelöst.
QT-Analyse nicht möglich	Aufforderung	/	Es werden keine QT-Messwerte berechnet.

¹ XX h XX min XX s steht für den Zeitraum, für den der Alarm „**EKG-Ableitung ab**“ anhält.
² XX steht für die Bezeichnung der EKG-Ableitung, z. B. RL, LL, V usw.

D.2.3 Meldungen zu technischen Alarmen „Resp“

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
Resp-Störung	Aufforderung	/	Der Respirationskreis ist gestört. Überprüfen Sie auf mögliche Ursachen für Signalrauschen.
Schlechter Elektrodenkontakt	Aufforderung	/	Überprüfen Sie die Anbringung der Elektroden. Positionieren Sie die Elektroden um, oder ersetzen Sie die Elektroden, wenn erforderlich.

D.2.4 Meldungen zu technischen Alarmen „SpO₂“

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
SpO ₂ -Sensor aus	Tief	B	Der SpO ₂ -Sensor hat sich vom Patienten oder vom System gelöst. Überprüfen Sie den Sensoranschluss. Falls der Alarm weiterhin ausgegeben wird, tauschen Sie den Sensor aus.
Kein SpO ₂ -Sensor	Tief	A	Das SpO ₂ -Verlängerungskabel ist vom System getrennt, oder der SpO ₂ -Sensor ist vom SpO ₂ -Verlängerungskabel getrennt. Überprüfen Sie das SpO ₂ -Kabel und den Sensoranschluss. Falls der Alarm weiterhin ausgegeben wird, tauschen Sie den Sensor aus.
SpO ₂ Zu viel Licht	Tief	C	Das Umgebungslicht ist zu stark. Platzieren Sie den Sensor an einer Stelle mit geringerem Lichteinfall, oder decken Sie den Sensor ab, um den Einfall von Umgebungslicht zu minimieren.
SpO ₂ Kein Puls	Tief	C	Der SpO ₂ -Sensor konnte kein Pulssignal empfangen. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten, und platzieren Sie den Sensor neu. Falls der Alarm weiterhin ausgegeben wird, tauschen Sie den Sensor aus.
SpO ₂ -Sensor inkompatibel	Tief	C	Es wird ein inkompatibler oder ein nicht erkennbarer SpO ₂ -Sensor verwendet. Verwenden Sie nur zugelassene Sensoren.

Alarmsmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
Schlechte Signalqualität SpO2	Tief	C	<p>1. Überprüfen Sie den Sensor und die Sensorposition.</p> <p>2. Achten Sie darauf, dass der Patient nicht zittert und sich nicht bewegt.</p> <p>3. Der Puls des Patienten ist für eine Messung zu niedrig.</p>
Störung SpO2	Tief	C	Das SpO ₂ -Signal ist gestört. Überprüfen Sie auf mögliche Ursachen für Signalrauschen, und überprüfen Sie, ob sich der Patient übermäßig bewegt.
SpO2-Sensorfehler	Tief	C	Platzieren Sie den Sensor neu, und messen Sie erneut.
Pulssuche SPO2	Aufforderung	/	Das SpO ₂ -System sucht nach dem Puls.
Geringe Durchblutung SpO2	Aufforderung	/	<p>Der SpO₂-Sensor ist nicht ordnungsgemäß angebracht, oder der Perfusionsindex des Patienten ist zu niedrig.</p> <p>1. Überprüfen Sie den Sensor und die Sensorposition.</p> <p>2. Platzieren Sie ggf. den Sensor neu.</p>

D.2.5 Meldungen zu technischen Alarmen „NIBP“

Alarmsmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
NIBP-Manschette lose	Tief	A	Es liegt eine Leckage an der Manschette oder am Luftschlauch vor. Verwenden Sie eine für die Körpermaße des Patienten geeignete Manschette. Bringen Sie die Manschette an, und schließen Sie den Luftschlauch entsprechend den Anweisungen im Handbuch an.
Leck in NIBP-Man. oder -Luftweg	Tief	A	Prüfen Sie NIBP-Manschette und Luftschlauch auf Leckagen.
NIBP-Luftwegfehler	Tief	A	Der Luftschlauch ist möglicherweise blockiert. Prüfen Sie den Luftschlauch auf Blockaden und Knicke. Falls der Alarm weiterhin ausgelöst wird, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
Schwaches NIBP-Signal	Tief	A	Der Puls des Patienten ist schwach, oder die Manschette ist lose. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten, und platzieren Sie die Manschette neu.
NIBP außerhalb Bereich	Tief	A	Der gemessene NIBP-Wert überschreitet den Messbereich. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten.
Übermäßige NIBP-Bewegung	Tief	A	Überprüfen Sie den Zustand des Patienten, und verhindern Sie übermäßige Bewegungen des Patienten.
Überdruck NIBP-Manschette	Tief	A	Der NIBP-Luftweg ist möglicherweise blockiert. Überprüfen Sie den Atemweg, und messen Sie erneut. Falls der Alarm weiterhin ausgelöst wird, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
Zeitüberschreitung NIBP	Tief	A	Die Dauer der Messwerterfassung hat im Modus „Erwachsener“ oder „Kind“ 120 Sekunden bzw. im Modus „Neugeborenes“ 90 Sekunden überschritten, und der Wert für den Blutdruck konnte nicht ermittelt werden. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten und die NIBP-Anschlüsse. Tauschen Sie ggf. die Manschette aus. Messen Sie erneut.
NIBP-M. u. Pat. pas. n. zus.	Tief	A	Der Manschettentyp entspricht nicht der Patientenkategorie. Überprüfen Sie die Patientenkategorie, und verwenden Sie ggf. eine andere Manschette. Wenn die Patientenkategorie korrekt ist, prüfen Sie, ob die Schläuche gebogen oder geknickt sind und ob der Atemweg blockiert ist.
NIBP-Luftwegsleckage	Tief	A	Beim NIBP-Dichtheitstest wurde eine Leckage im Luftweg festgestellt. Prüfen Sie NIBP-Manschette und Luftschauch auf Leckagen.

D.2.6 Meldungen zu technischen Alarmen „CO₂“

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
CO2-Modul Temp. hoch	Tief	C	Die Umgebungstemperatur ist zu hoch, oder das Modul ist fehlerhaft. 1. Erhöhen Sie die Betriebstemperatur. 2. Starten Sie das Gerät neu. 3. Wenn der Alarm weiterhin angezeigt wird, ist möglicherweise das CO ₂ -Modul defekt. Wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
CO2-Modul Temp. tief	Tief	C	Die Umgebungstemperatur ist zu niedrig, oder das Modul ist fehlerhaft. 1. Sorgen Sie für eine höhere Betriebstemperatur. 2. Starten Sie das Gerät neu. 3. Wenn der Alarm weiterhin angezeigt wird, ist möglicherweise das CO ₂ -Modul defekt. Wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
CO2-Nullabg fehlgeschlagen	Tief	C	Starten Sie das Gerät neu. Falls der Alarm weiterhin ausgelöst wird, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
CO2: Hoher Luftwegdruck	Tief	C	1. Überprüfen Sie die Einstellung für den Luftwegdruck des Beatmungs-/Anästhesiesystems. 2. Trennen Sie das System vom Beatmungs-/Anästhesiesystem. 3. Starten Sie das Gerät neu. 4. Falls der Alarm weiterhin ausgelöst wird, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
CO2: Tiefer Luftwegdruck	Tief	C	<p>1. Überprüfen Sie die Einstellung für den Luftwegdruck des Beatmungs-/Anästhesiesystems.</p> <p>2. Trennen Sie das System vom Beatmungs-/Anästhesiesystem.</p> <p>3. Starten Sie das Gerät neu.</p> <p>4. Falls der Alarm weiterhin ausgelöst wird, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.</p>
Hoher Barometerdruck	Tief	C	<p>Der Umgebungsdruck ist höher als der zulässige Betriebsdruck, oder das CO₂-Modul ist defekt.</p> <p>1. Stellen Sie sicher, dass der Umgebungsdruck innerhalb der Spezifikationen liegt, und überprüfen Sie Einflussquellen auf den Umgebungsdruck.</p> <p>2. Starten Sie das Gerät neu.</p> <p>3. Falls der Alarm weiterhin ausgelöst wird, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.</p>
Tiefer Barometerdruck	Tief	C	<p>Der Umgebungsdruck ist höher als der zulässige Betriebsdruck, oder das CO₂-Modul ist defekt.</p> <p>1. Stellen Sie sicher, dass der Umgebungsdruck innerhalb der Spezifikationen liegt, und überprüfen Sie Einflussquellen auf den Umgebungsdruck.</p> <p>2. Starten Sie das Gerät neu.</p> <p>3. Falls der Alarm weiterhin ausgelöst wird, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.</p>
CO2-Luftweg okkludiert	Tief	C	<p>1. Überprüfen Sie die Gasprobenleitung auf Knicke oder Blockierungen.</p> <p>2. Tauschen Sie die Gasprobenleitung aus.</p> <p>3. Starten Sie das Gerät neu.</p> <p>4. Falls der Alarm weiterhin ausgelöst wird, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.</p>
Keine CO2-Probenleitung	Tief	A	Stellen Sie sicher, dass die Gasprobenleitung angeschlossen ist.
CO2-Kalibrierung erforderlich	Tief	C	Führen Sie eine Kalibrierung durch.
CO2-Luftwegfehler	Tief	C	<p>1. Überprüfen Sie die Gasprobenleitung auf Knicke oder Blockierungen.</p> <p>2. Tauschen Sie die Gasprobenleitung aus.</p> <p>3. Starten Sie das Gerät neu.</p> <p>4. Falls der Alarm weiterhin ausgelöst wird, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.</p>
CO2-Adapterfehler	Tief	A	Überprüfen, reinigen oder erneuern Sie den Luftwegadapter. Nehmen Sie einen Nullabgleich vor.
CO2 Kein Sensor	Tief	A	Stellen Sie sicher, dass der CO ₂ -Messwandler angeschlossen ist.

D.2.7 Meldungen zu technischen Alarmen „Stimulation“

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
Pads-Kabel ab	Hoch	C	Überprüfen Sie den Therapiekabelanschluss.

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
Pads ab	Hoch	C	Überprüfen Sie den Anschluss der Elektroden-Pads.
EKG-Ableitung ab	Hoch	C	Überprüfen Sie die Anschlüsse der EKG-Elektroden und der Ableitungskabel.
Schrittm. fehlerh. gestoppt	Hoch	C	Überprüfen Sie, ob die Elektroden-Pads ordnungsgemäß Kontakt mit der Haut des Patienten haben. Stellen Sie sicher, dass die Elektroden-Pads ordnungsgemäß angebracht sind, und starten Sie die Stimulierung erneut.

D.2.8 Meldungen zu technischen Alarmen „HLW-Sensor“

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
CPR-Sensorfehl.	Hoch	C	Es liegt ein Fehler beim Selbsttest oder ein Kommunikationsproblem mit dem HLW-Sensor vor. Wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
CPR-Sensor Akku schwach	Mittel	C	Die Batterieleistung des HLW-Sensors ist niedrig. Laden Sie die Batterie, indem Sie den HLW-Sensor mit dem Gerät verbinden.
CPR-Sensor Service nötig	Hoch	C	Die Kompressionen, die den HLW-Sensor verwenden, übersteigen die erwartete Anzahl. Wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
CPR-Sensorkabelfehler	Tief	C	Ein Fehler ist am HLW-Sensorkabel aufgetreten. Ersetzen Sie das HLW-Sensorkabel.
CPR-Sensorakku wechseln	Tief	C	Die Batterie des HLW-Sensors altert. Wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
CPR-Sensorakku-Wechselfehler	Tief	C	Der HLW-Sensor kann nicht geladen werden. Wenden Sie sich an das Wartungspersonal.

D.2.9 Technische Alarmmeldungen „Spannungsversorgung“

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
Netzplatinenkommunik.fe hler	Hoch	C	Starten Sie das Gerät neu. Falls der Alarm weiterhin ausgelöst wird, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
Netzplatinenkommunik.fe hler	Hoch	C	Es ist ein Fehler in der Netzplatine aufgetreten, oder es liegt eine Kommunikationsstörung zwischen der Netzplatine und der Haupteinheit vor. Starten Sie das Gerät neu.
Selbstt.-Fehler Netzteilkarte	Hoch	C	Es liegt eine Störung der Systemstromversorgung vor. Starten Sie das Gerät neu.
Spann.-Fehler Netzteilkarte	Tief	C	
Keine Batterie	Tief	C	Batterie ist nicht vorhanden. Legen Sie die Batterie ein.
Akkufehler	Hoch	C	Der Akku versagt. Tauschen Sie die Batterie aus.

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
Batterie Alt	Tief	C	Der Akku nähert sich dem Ende seiner Lebensdauer. Tauschen Sie den Akku aus.
Batterieladefehler	Mittel	C	Die Batterie oder der Batterieladekreis ist defekt. Tauschen Sie die Batterie aus. Falls das Problem weiterbesteht, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
RT-Uhr zurücksetzen	Hoch	C	Wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
RT-Uhr nicht vorhanden	Hoch	C	Wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
Die Batteriekapazität liegt bei unter 60 %	Aufforderung	/	Schließen Sie das System an die externe Stromversorgung an, um einen niedrigen Batteriestand zu vermeiden.

D.2.10 Meldungen zu technischen Alarmen „Schreiber“

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
Schreiber-Init.-Fehl.	Tief	A	Während der Schreiber-Initialisierung ist ein Fehler aufgetreten. Starten Sie das Gerät neu. Falls der Alarm weiterhin ausgelöst wird, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
Schreiber-Komm.-Fehler	Tief	A	Starten Sie das Gerät neu. Falls der Alarm weiterhin ausgelöst wird, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
Schreiberkopf heiß: Bitte warten	Tief	C	Der Schreiber ist überlastet. Brechen Sie die Aufzeichnung ab, und fahren Sie erst mit der Aufzeichnung fort, nachdem sich der Druckkopf abgekühlt hat.
Schreiber-Initialisierung	Aufforderung	/	Warten Sie, bis die Schreiber-Initialisierung abgeschlossen ist.
Kein Papier im Schreiber	Aufforderung	/	Im Schreiber ist kein Papier eingelegt, oder die Klappe des Schreibers ist nicht geschlossen. Überprüfen Sie den Schreiber, legen Sie Papier in den Schreiber ein, und schließen Sie die Klappe des Schreibers.
Schreiber ausgelastet	Aufforderung	/	Der Pufferspeicher für die Aufzeichnung ist voll.

D.2.11 Meldungen zu technischen Alarmen „Netzwerk“

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
Kein CMS.	Tief	B	Das Gerät ist nicht mit dem CMS verbunden. Prüfen Sie den Netzwerkanschluss.
WLAN-IP-Adressenkonflikt	Tief	C	Im drahtlosen Netzwerk liegt ein IP-Adressenkonflikt vor. Überprüfen Sie die Netzwerkeinstellungen.
LAN1-IP-Adressenkonflikt	Tief	C	Im drahtgebundenen Netzwerk LAN1 liegt ein IP-Adressenkonflikt vor. Überprüfen Sie die Netzwerkeinstellungen.

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
Abruf IP-Adr. WLAN fehlgeschl.	Tief	C	Im drahtlosen Netzwerk konnte die IP-Adresse nicht automatisch bezogen werden. Überprüfen Sie die Netzwerkeinstellungen.
Abruf IP-Adr. LAN1 fehlgeschl.	Tief	C	Im drahtgebundenen Netzwerk LAN1 konnte die IP-Adresse nicht automatisch bezogen werden. Überprüfen Sie die Netzwerkeinstellungen.

D.2.12 Spezielle Meldungen zu technischen Alarmen

Die speziellen technischen Alarme sind vom Alarmstatus nicht betroffen, d. h. die Alarmlautstärke, Alarmlampen und Alarmmeldungen können nicht geändert werden. Die speziellen technischen Alarme können nur gelöscht werden, wenn die Alarmbedingungen beseitigt wurden.

Alarmmeldung	Standard-Priorität	Reaktion beim Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
Akkuladung niedrig	Hoch	C	Schließen Sie das System an die externe Stromversorgung an, damit die Batterie wieder aufgeladen wird.
Kritisch niedrige Akkuladung	Hoch	C	Schließen Sie das System sofort an die externe Stromversorgung an, und laden Sie die Batterie auf.
Komm.-Fehler Therap.-Mod.	Hoch	C	Starten Sie das Gerät neu. Falls das Problem weiterbesteht, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
Selbstt.-Fehler Therap.-Ger.	Hoch	C	Während des Selbsttests des Therapie-Moduls ist ein Fehler aufgetreten. Starten Sie das Gerät neu oder tauschen Sie die Niederspannungskarte des Therapie-Moduls aus.
Defib.-Fehlfunktion	Hoch	C	Die Defibrillationsfunktion ist fehlgeschlagen oder sowohl die Defibrillations- als auch die Stimulationsfunktion sind fehlgeschlagen. Starten Sie das Gerät neu. Falls das Problem weiterbesteht, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
Schrittm.-Fehlfunktion	Hoch	C	Die Stimulationsfunktion ist fehlgeschlagen. Starten Sie das Gerät neu. Falls das Problem weiterbesteht, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.

D.2.13 Meldungen zu technischen Alarmen anderer Systeme

Alarmmeldung	Standardwert für Priorität	Reaktion bei Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
Fehler bei Hptstrg.-Selbstt.	Hoch	C	Eine Störung ist bei der Hauptsteuerspannung aufgetreten. Tauschen Sie die Hauptsteuerungskarte aus.
Entladung fehlg.	Hoch	C	Es liegt ein Problem mit dem Entladekreis des Therapie-Moduls vor. Tauschen Sie die Nieder- oder Hochspannungskarte des Therapie-Moduls aus.

Alarmsmeldung	Standardwert für Priorität	Reaktion bei Zurücksetzen des Alarms	Ursache und Lösung
Selbstt.-Fehler Monitor-Mod.	Hoch	C	Beim Selbsttest beim Einschalten des Multiparameter-Überwachungsmoduls ist ein Fehler aufgetreten. Tauschen Sie das Multiparameter-Überwachungsmodul aus.
Zurück.-Fehler Monitor-Mod.	Hoch	C	Das Multiparameter-Überwachungsmodul wurde anormal zurückgesetzt. In diesem Fall stellt das Multiparameter-Überwachungsmodul die Standardkonfiguration wieder her. Sie können dieses Problem ignorieren.
Spann.-Fehler Monitor-Mod.	Tief	C	Bei der Spannung des Multiparameter-Überwachungsmoduls ist eine Störung aufgetreten. Tauschen Sie das Multiparameter-Überwachungsmodul aus.
Ltz BenTest fehl	Tief	C	Führen Sie einen Benutzertest mit Erfolg durch.
Letz. Auto-Test fehl.	Tief	C	Führen Sie erneut einen Benutzertest mit Erfolg durch.
Ltz. Energie-Test fehl.	Tief	C	Prüfen Sie den Systemanschluss, und führen Sie einen Benutzertest durch, um die Störungen zu beheben.
XX ¹ Nicht verbunden	Hoch	A	Zum aufgeführten externen Gerät besteht keine Verbindung. Überprüfen Sie die Verbindung zwischen dem System und dem externen Gerät.
Speicherfehler	Hoch	C	Die Speicherkarte ist defekt oder Dateien sind beschädigt. Nehmen Sie einen Neustart des Systems vor, um die Speicherkarte zu formatieren. Falls der Alarm weiterhin ausgelöst wird, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.
Der Speicherplatz für Patientendaten ist fast voll. Bitte einige entlassene Patienten löschen.	Mittel	B	Löschen Sie nicht mehr benötigte Daten früher Patienten.
Standardkonfiguration laden fehlg.	Tief	A	Die Standardkonfiguration konnte nicht korrekt geladen werden. Das System stellt die werkseitige Standardkonfiguration für die derzeit eingestellte Patientenkategorie wieder her.
XX ² -Messung wurde geschlossen	Aufforderung	/	Das Parameter-Modul ist deaktiviert. Schalten Sie das Modul ein, wenn Sie das Modul verwenden möchten. Weitere Informationen finden Sie unter <i>9.2.2 Einstellen des Schalters für einen Parameter</i> .
Das Anzeige-Setup für XX ² ist deaktiviert.	Aufforderung	/	Der Parameter wird nicht auf dem Bildschirm angezeigt. Wählen Sie den gewünschten Bereich für die Anzeige der numerische Werte und Kurven zum Parameter aus. Weitere Informationen finden Sie unter <i>9.2.3 Festlegen der normalen Bildschirmanzeige</i> .
Häufiges Laden/Entl. vermeiden	Aufforderung	/	Das System wurde im Modus „Manuelle Defibrillation“ zu häufig geladen und entladen.
Benutzertest fällig	Aufforderung	/	Der Zeitraum seit dem letzten Benutzertest überschreitet den empfohlenen Zeitraum. Führen Sie einen Benutzertest mit Erfolg durch.

¹ „XX“ steht für den Namen des externen Geräts.

² „XX“ steht für einen Messwert oder eine Parameterbezeichnung wie HF, NIBP, AF, SpO₂, PF usw.

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

E

Defibrillator – Checkliste für Prüfungen nach jeder Schicht

Gerätebezeichnung: _____ Seriennummer: _____ Station: _____

Parameter	Bestanden/ Fehlgeschlagen N/A	Korrekturmaßnahmen/ Anmerkungen
1. Erscheinungsbild des Geräts <ul style="list-style-type: none">◆ Sauber, keine Fremdstoffe, keine Risse		
2. Kabel/Anschlüsse <ul style="list-style-type: none">◆ Kabel nicht beschädigt, Anschlüsse und Stifte nicht beschädigt oder lose◆ Die Steckverbinder rasten sicher ein		
3. Batterien <ul style="list-style-type: none">◆ Batterie mit einer Batteriekapazität von mindestens 60 % eingelegt◆ Voll aufgeladene Ersatzbatterie verfügbar		
4. Benötigtes Zubehör (Elektroden-Pads, Paddles, EKG-Ableitungskabel, Schreiberpapier) <ul style="list-style-type: none">◆ Ausreichend vorhanden◆ Zur normalen Verwendung geprüft		
5. Selbsttest <ul style="list-style-type: none">◆ Statusanzeige leuchtet grün		
6. Schockprüfung <ul style="list-style-type: none">■ Bei Verwendung der externen Paddles:<ol style="list-style-type: none">1. Schließen Sie das System an eine externe Stromversorgung an. Die Netzspannungsanzeige leuchtet.2. Schließen Sie das Paddles-Kabel an das Gerät an, und setzen Sie die externen Paddles in das Paddles-Fach ein.3. Drücken Sie die Ladetaste an den externen Paddles, und laden Sie das System auf 50 J auf.4. Drücken Sie die Schock-Taste an den externen Paddles.5. Das System muss melden, dass der Schock normal abgegeben wurde.■ Falls die Elektrodenpads verwendet werden:<ol style="list-style-type: none">1. Schließen Sie das System an eine externe Stromversorgung an. Die Netzspannungsanzeige leuchtet.2. Schließen Sie das Pad-Kabel an das Gerät an.3. Führen Sie den Benutzertest bei angeschlossener Prüflast aus.4. Das System meldet, dass der Energieabgabe-Test bestanden wurde.		
5. Monatliche Prüfung des Ablaufdatums <ul style="list-style-type: none">◆ Die Elektrodenpads sind nicht abgelaufen.		
Überprüft von: _____		Datum: _____

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

F

Zubehör

Alles Zubehörmaterial, mit dem Patienten in Kontakt kommen, wurde dem Biokompatibilitätstest unterzogen und ist nach ISO 10993-1 zertifiziert.

WARNUNG

- **Verwenden Sie nur das in diesem Kapitel aufgeführte Zubehör. Die Verwendung anderer Zubehörteile kann Schäden am Gerät verursachen oder dazu führen, dass die angegebenen Leistungsdaten nicht eingehalten werden.**
- **Einwegzubehör darf nicht wiederverwendet werden. Das Wiederverwenden von Einwegzubehör birgt das Risiko einer Kontamination und kann die Messgenauigkeit beeinträchtigen.**

VORSICHT

- **Wenn die Zubehörteile außerhalb der angegebenen Temperatur- und Feuchtigkeitsbereiche gelagert oder betrieben werden, können sie unter Umständen die angegebenen Leistungsspezifikationen nicht einhalten. Wenn die Leistungsfähigkeit des Zubehörs aufgrund von Alterung oder Umgebungsbedingungen beeinträchtigt ist, wenden Sie sich an das Wartungspersonal.**
- **Überprüfen Sie die Verpackung des Zubehörs sowie das Zubehör selbst auf Beschädigungen. Verwenden Sie das Zubehör nicht, wenn Sie Beschädigungen der Verpackung oder des Zubehörs feststellen.**
- **Sofern für Zubehör ein Verfallsdatum angegeben ist, verwenden Sie derartiges Zubehör nach Ablauf des Verfallsdatums nicht mehr.**
- **Das Einwegzubehör muss in Übereinstimmung mit den Krankenhausvorschriften entsorgt werden.**

F.1 EKG-Zubehör

F.1.1 EKG-Elektroden

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Geeignete Patienten
31499224	0010-10-12304	Elektrode, Kendall, 10 Stk./Packung	Erwachsener
2245-50	9000-10-07469	Elektrode 3M, 50 Stk./Packung	Kind
1050NPSMKittycat	0681-00-0098-01	Vorverdrahtete, strahlungsdurchlässige Elektrode für Neugeborene	Neugeborene
1051NPSMKittycat	0681-00-0098-02	Vorverdrahtete, strahlungsdurchlässige Elektrode für Neugeborene	Neugeborene
SF06	040-002711-00	Elektrode, 5 Stk./Packung	Erwachsener
SF07	040-002833-00	Elektrode, Intco	Kinder, Neugeborene
H124SG	900E-10-04880	Elektrode, Kendall, 50 Stk./Packung	Neugeborene
EMG-SN10-20x20	040-003254-00	Vorverdrahtete, strahlungsdurchlässige Elektrode für Neugeborene, AHA	Neugeborene
EMG-SN10-20x20	040-003255-00	Vorverdrahtete, strahlungsdurchlässige Elektrode für Neugeborene, IEC	Neugeborene

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Geeignete Patienten
EMG-SN09-20x28	040-003251-00	Vorverdrahtete, strahlungsdurchlässige Elektrode für Neugeborene, AHA	Neugeborene
EMG-SN09-20x28	040-003252-00	Vorverdrahtete, strahlungsdurchlässige Elektrode für Neugeborene, IEC	Neugeborene

F.1.2 12-polige trennbare Stammkabel

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Geeignete Patienten
EV6201	0010-30-42719	EKG-Kabel, 12-polig, 3/5-Kanal, defibrillationssicher, AHA/IEC	Erwachsene, Kinder
EV6202	0010-30-42720	EKG-Kabel, 12-polig, 3-Kanal, defibrillationssicher, AHA/IEC	Neugeborene, Kleinkinder
EV6211	0010-30-42723	EKG-Kabel, 12-polig, 3/5-Kanal, Elektrochirurgie-geeignet, AHA/IEC	Erwachsene, Kinder
EV6212	0010-30-42724	EKG-Kabel, 12-polig, 3-Kanal, Elektrochirurgie-geeignet, AHA/IEC	Neugeborene, Kleinkinder
EV6222	040-000754-00	EKG-Kabel, 12-polig, 3-Kanal, defibrillationssicher, DIN-Steckverbinder	Neugeborene
EV6203	0010-30-42721	EKG-Kabel, 12-Kanal, defibrillationssicher, AHA	Erwachsener
EV6204	0010-30-42722	EKG-Kabel, 12-Kanal, defibrillationssicher, IEC	Erwachsener

F.1.3 12-polige integrative Stammkabel

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Geeignete Patienten
EA6251B	040-000961-00	EKG-Kabel, 12-polig, 5-Kanal, AHA, Druckknopf	Erwachsene, Kinder
EA6252B	040-000963-00	EKG-Kabel, 12-polig, 5-Kanal, IEC, Druckknopf	Erwachsene, Kinder
EA6251A	040-000960-00	EKG-Kabel, 12-polig, 5-Kanal, AHA, Clip	Erwachsene, Kinder
EA6252A	040-000962-00	EKG-Kabel, 12-polig, 5-Kanal, IEC, Clip	Erwachsene, Kinder
EA6231B	040-000965-00	EKG-Kabel, 12-polig, 3-Kanal, AHA, Druckknopf	Erwachsene, Kinder
EA6232B	040-000967-00	EKG-Kabel, 12-polig, 3-Kanal, IEC, Druckknopf	Erwachsene, Kinder
EA6231A	040-000964-00	EKG-Kabel, 12-polig, 3-Kanal, AHA, Clip	Erwachsene, Kinder
EA6232A	040-000966-00	EKG-Kabel, 12-polig, 3-Kanal, IEC, Clip	Erwachsene, Kinder

F.1.4 Ableitungskabel 3-Kanal-EKG

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Länge	Geeignete Patienten
EL6302A	0010-30-42725	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, IEC, Clip	0,6 m	Erwachsene, Kinder
EL6301A	0010-30-42726	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, AHA, Clip	0,6 m	Erwachsene, Kinder
EL6307A	0010-30-42898	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, AHA, Clip	0,6 m	Kind

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Länge	Geeignete Patienten
EL6308A	0010-30-42899	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, IEC, Clip	0,6 m	Kind
EL6305A	0010-30-42896	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, AHA, Clip, lang	1 m	Neugeborene, Kleinkinder
EL6306A	0010-30-42897	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, IEC, Clip, lang	1 m	Neugeborene, Kleinkinder
EL6303A	0010-30-42731	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, AHA, Clip, lang	1 m	Erwachsene, Kinder
EL6304A	0010-30-42732	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, IEC, Clip, lang	1 m	Erwachsene, Kinder
EL6301B	0010-30-42734	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, AHA, Druckknopf, lang	1 m	Erwachsene, Kinder
EL6302B	0010-30-42733	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, IEC, Druckknopf, lang	1 m	Erwachsene, Kinder
EL6307B	0010-30-42900	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, AHA, Druckknopf	0,6 m	Kind
EL6308B	0010-30-42901	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, IEC, Druckknopf	0,6 m	Kind
EL6311B	040-000146-00	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, AHA, Druckknopf, lang, zum Einmalgebrauch	1 m	Neugeborene, Kleinkinder
EL6312B	040-000147-00	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, IEC, Druckknopf, lang, zum Einmalgebrauch	1 m	Neugeborene, Kleinkinder
EL6311A	040-000148-00	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, AHA, Druckknopf, lang, zum Einmalgebrauch	1 m	Neugeborene, Kleinkinder
EL6312A	040-000149-00	EKG-Ableitungskabel, 3-Kanal, IEC, Druckknopf, lang, zum Einmalgebrauch	1 m	Neugeborene, Kleinkinder

F.1.5 Ableitungskabel 5-Kanal-EKG

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Länge	Geeignete Patienten
EL6503A	0010-30-42729	EKG-Ableitungskabel, 5-Kanal, AHA, Clip, lang	1 m bis 1,4 m	Erwachsene, Kinder
EL6504A	0010-30-42730	EKG-Ableitungskabel, 5-Kanal, IEC, Clip, lang	1 m bis 1,4 m	Erwachsene, Kinder
EL6502A	0010-30-42728	EKG-Ableitungskabel, 5-Kanal, IEC, Clip	0,6m bis 1m	Erwachsene, Kinder
EL6501A	0010-30-42727	EKG-Ableitungskabel, 5-Kanal, AHA, Clip	0,6m bis 1m	Erwachsene, Kinder
EL6501B	0010-30-42735	EKG-Ableitungskabel, 5-Kanal, AHA, Druckknopf	1 m bis 1,4 m	Erwachsene, Kinder
EL6502B	0010-30-42736	EKG-Ableitungskabel, 5-Kanal, IEC, Druckknopf	1 m bis 1,4 m	Erwachsene, Kinder

F.1.6 Ableitungskabel 12-Kanal-EKG

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Länge	Geeignete Patienten
EL6801A	0010-30-42902	EKG-Ableitungskabel, 12-Kanal, Extremitätenabl., AHA, Clip	0,78m bis 0,98m	Erwachsene, Kinder
EL6803A	0010-30-42904	EKG-Ableitungskabel, 12-Kanal, Brustwandableitung, AHA, Clip	0,58 m bis 0,78 m	Erwachsene, Kinder
EL6802A	0010-30-42903	EKG-Ableitungskabel, 12-Kanal, Extremitätenabl., IEC, Clip	0,78m bis 0,98m	Erwachsene, Kinder
EL6804A	0010-30-42905	EKG-Ableitungskabel, 12-Kanal, Brustwandabl., IEC, Clip	0,58m bis 0,78m	Erwachsene, Kinder
EL6801B	0010-30-42906	EKG-Ableitungskabel, 12-Kanal, Extremitätenabl., AHA, Druckknopf	0,78m bis 0,98m	Erwachsene, Kinder
EL6803B	0010-30-42908	EKG-Ableitungskabel, 12-Kanal, Brustwandabl., AHA, Druckknopf	0,58m bis 0,78m	Erwachsene, Kinder
EL6802B	0010-30-42907	EKG-Ableitungskabel, 12-Kanal, Extremitätenabl., IEC, Druckknopf	0,78m bis 0,98m	Erwachsene, Kinder
EL6804B	0010-30-42909	EKG-Ableitungskabel, 12-Kanal, Brustwandabl., IEC, Druckknopf	0,58m bis 0,78m	Erwachsene, Kinder

F.2 SpO₂-Zubehör

Die von den Sensoren emittierte Wellenlänge liegt zwischen 600 nm und 1.000 nm. Die maximale optische Ausgangsleistung des Sensors liegt bei unter 18 mW.

Die Informationen über den Wellenlängenbereich und die maximale optische Ausgangsleistung sind besonders für Kliniker von Bedeutung, die z. B fotodynamische Therapien anwenden.

F.2.1 Verlängerungskabel

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Geeignete Patienten
562A	0010-20-42710	7-polig, Mindray	Alle
572A	0010-20-42712	8-polig, Nellcor	Alle
582A	040-000332-00	8-polig, Masimo	Alle
583A	040-005973-00	8-polig, Masimo (RD SET)	Alle

F.2.2 Mindray SpO₂-Sensoren

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Geeignete Patienten	Anwendungsstelle
512F	512F-30-28263	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Erwachsener	Finger
512H	512H-30-79061	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Kind	Finger
512E	512E-30-90390	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Erwachsener	Finger
512G	512G-30-90607	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Kind	Finger
518B	518B-30-72107	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Erwachsene, Neugeborene	Fuß
520A	009-005087-00	SpO ₂ -Sensor zum Einmalgebrauch	Erwachsener	Finger
520P	009-005088-00	SpO ₂ -Sensor zum Einmalgebrauch	Kind	Finger

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Geeignete Patienten	Anwendungsstelle
520I	009-005089-00	SpO ₂ -Sensor zum Einmalgebrauch	Kleinkinder	Zeh
520N	009-005090-00	SpO ₂ -Sensor zum Einmalgebrauch	Neugeborene	Fuß
521A	009-005091-00	SpO ₂ -Sensor zum Einmalgebrauch	Erwachsener	Finger
521P	009-005092-00	SpO ₂ -Sensor zum Einmalgebrauch	Kind	Finger
521I	009-005093-00	SpO ₂ -Sensor zum Einmalgebrauch	Kleinkinder	Zeh
521N	009-005094-00	SpO ₂ -Sensor zum Einmalgebrauch	Neugeborene	Fuß
518C	040-000330-00	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Neugeborene	Fuß
518C	115-004895-00	Einweg-Bandage, für SpO ₂ -Sensor 518C	Neugeborene	Fuß
513A	115-033848-00	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Erwachsene, Kinder	Ohr
512FLH	115-012807-00	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Erwachsener	Finger
518BLH	115-020887-00	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Neugeborene	Fuß
518BLH	115-050154-00	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Neugeborene	Fuß

F.2.3 Nellcor SpO₂-Sensoren

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Geeignete Patienten	Anwendungsstelle
DS100A	9000-10-05161	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Erwachsener	Finger
OXI-P/I	9000-10-07308	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Kinder, Kleinkinder	Finger
OXI-A/N	9000-10-07336	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Erwachsene, Neugeborene	Finger, Fuß
MAXAI	0010-10-12202	Einweg-SpO ₂ -Sensor	Erwachsene (> 30 kg)	Finger
MAXPI	0010-10-12203	Einweg-SpO ₂ -Sensor	Kinder (10 bis 50 kg)	Finger
MAXII	0010-10-12204	Einweg-SpO ₂ -Sensor	Kleinkinder (3 bis 20 kg)	Zeh
MAXNI	0010-10-12205	Einweg-SpO ₂ -Sensor	Neugeborene (<3 kg), Erwachsene (>40 kg)	Fuß Finger

F.2.4 Masimo SpO₂-Sensoren

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Geeignete Patienten	Anwendungsstelle
LNCS DCI	0010-10-42600	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Erwachsene (> 30 kg)	Finger
LNCS DCIP	0010-10-42634	Wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor	Kinder (10 bis 50 kg)	Finger

F.3 NIBP-Zubehör

F.3.1 NIBP-Schlüsse

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Geeignete Patienten
CM1903	6200-30-09688 115-012522-00	Wiederverwendbarer NIBP-Schlauch (3 m)	Alle

F.3.2 Manschetten

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Extremitätenumfang	Manschettbreite	Geeignete Patienten
CM1200	115-002480-00	Wiederverwendbare Manschette	7cm bis 13cm	3,8 cm	Säuglinge
CM1201	0010-30-12157	Wiederverwendbare Manschette	10cm bis 19cm	7,2 cm	Kleinkinder
CM1202	0010-30-12158	Wiederverwendbare Manschette	18cm bis 26cm	9,8 cm	Kind
CM1203	0010-30-12159	Wiederverwendbare Manschette	24cm bis 35cm	13,1 cm	Erwachsener
CM1204	0010-30-12160	Wiederverwendbare Manschette	33cm bis 47cm	16,5 cm	Erwachsene, groß
CM1205	0010-30-12161	Wiederverwendbare Manschette	46cm bis 66cm	20,5 cm	Erwachsene, Oberschenkel
CM1300	040-000968-00	Wiederverwendbare Manschette, ohne Blase	7cm bis 13cm	3,8 cm	Säuglinge
CM1301	040-000973-00	Wiederverwendbare Manschette, ohne Blase	10cm bis 19cm	7,2 cm	Kleinkinder
CM1302	040-000978-00	Wiederverwendbare Manschette, ohne Blase	18cm bis 26cm	9,8 cm	Kind
CM1303	040-000983-00	Wiederverwendbare Manschette, ohne Blase	24cm bis 35cm	13,1 cm	Erwachsener
CM1304	040-000988-00	Wiederverwendbare Manschette, ohne Blase	33cm bis 47cm	16,5 cm	Erwachsene, groß
CM1305	040-000993-00	Wiederverwendbare Manschette, ohne Blase	46cm bis 66cm	20,5 cm	Erwachsene, Oberschenkel
CM1306	115-015930-00	Wiederverwendbare Manschette, ohne Blase	24cm bis 35cm	13,1 cm	Erwachsener
CM1307	115-015931-00	Wiederverwendbare Manschette, ohne Blase	33cm bis 47cm	16,5 cm	Erwachsene, groß
CM1501	001B-30-70697	Einweg-NIBP-Manschette, 10 Stk./Schachtel	10cm bis 19cm	7,2 cm	Kleinkinder
CM1502	001B-30-70698	Einweg-NIBP-Manschette, 10 Stk./Schachtel	18cm bis 26cm	9,8 cm	Kind

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Extremitätenumfang	Manschettenbreite	Geeignete Patienten
CM1503	001B-30-70699	Einweg-NIBP-Manschette, 10 Stk./Schachtel	25cm bis 35cm	13,1 cm	Erwachsener
CM1504	001B-30-70700	Einweg-NIBP-Manschette, 10 Stk./Schachtel	33cm bis 47cm	16,5 cm	Erwachsener
CM1505	001B-30-70701	Einweg-NIBP-Manschette, 10 Stk./Schachtel	46cm bis 66cm	20,5 cm	Erwachsene, Oberschenkel
CM1506	115-016969-00	Einweg-NIBP-Manschette, 10 Stk./Schachtel	25cm bis 35cm	13,1 cm	Erwachsener
CM1507	115-016970-00	Einweg-NIBP-Manschette, 10 Stk./Schachtel	33cm bis 47cm	16,5 cm	Erwachsener
CM1500A	125-000051-00	Einweg-NIBP-Manschette, Größe 1, 20 Stk./Schachtel	3,1cm bis 5,7cm	2,2 cm	Neugeborene
CM1500B	125-000052-00	Einweg-NIBP-Manschette, Größe 2, 20 Stk./Schachtel	4,3cm bis 8,0cm	2,9 cm	Neugeborene
CM1500C	125-000053-00	Einweg-NIBP-Manschette, Größe 3, 20 Stk./Schachtel	5,8cm bis 10,9cm	3,8 cm	Neugeborene
CM1500D	125-000054-00	Einweg-NIBP-Manschette, Größe 4, 20 Stk./Schachtel	7,1cm bis 13,1cm	4,8 cm	Neugeborene
CM1500E	125-000055-00	Einweg-NIBP-Manschette, Größe 5, 20 Stk./Schachtel	8,0cm bis 15,0cm	5,4 cm	Neugeborene
CM1500A	125-000046-00	Einweg-NIBP-Manschette	3,1cm bis 5,7cm	2,2 cm	Neugeborene
CM1500B	125-000047-00	Einweg-NIBP-Manschette	4,3cm bis 8,0cm	2,9 cm	Neugeborene
CM1500C	125-000048-00	Einweg-NIBP-Manschette	5,8cm bis 10,9cm	3,8 cm	Neugeborene
CM1500D	125-000049-00	Einweg-NIBP-Manschette	7,1cm bis 13,1cm	4,8 cm	Neugeborene
CM1500E	125-000050-00	Einweg-NIBP-Manschette	8,0cm bis 15,0cm	5,4 cm	Neugeborene
CM1501	001B-30-70682	Einweg-NIBP-Manschette	10cm bis 19cm	7,2 cm	Kleinkinder
CM1502	001B-30-70683	Einweg-NIBP-Manschette	18cm bis 26cm	9,8 cm	Kind
CM1503	001B-30-70684	Einweg-NIBP-Manschette	25cm bis 35cm	13,1 cm	Erwachsener
CM1504	001B-30-70685	Einweg-NIBP-Manschette	33cm bis 47cm	16,5 cm	Erwachsener
CM1505	001B-30-70686	Einweg-NIBP-Manschette	46cm bis 66cm	20,5 cm	Erwachsene, Oberschenkel
CM1506	115-015940-00	Einweg-NIBP-Manschette	25cm bis 35cm	13,1 cm	Erwachsener

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Extremitätenumfang	Manschettenbreite	Geeignete Patienten
CM1507	115-015941-00	Einweg-NIBP-Manschette	33cm bis 47cm	16,5 cm	Erwachsener

F.4 CO₂-Zubehör

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Geeignete Patienten
GA3501	045-003134-00	Wiederverwendbarer CO ₂ -Adapter	/
MVIIHL	040-006160-00	Luftweg-Gasprobenleitung, zum Einmalgebrauch, lang, befeuchtet	Neugeborene, Kleinkinder
MVAIOHL	040-006161-00	Luftweg-Gasprobenleitung, zum Einmalgebrauch, lang, befeuchtet	Erwachsene, Kinder
MVAIL	040-006162-00	Luftweg-Gasprobenleitung, zum Einmalgebrauch, befeuchtet	Erwachsene, Kinder
MIIH	040-006163-00	Luftweg-Gasprobenleitung, zum Einmalgebrauch, befeuchtet	Neugeborene, Kleinkinder
MVAIH	040-006164-00	Luftweg-Gasprobenleitung, zum Einmalgebrauch, befeuchtet	Erwachsene, Kinder
MVAI	040-006165-00	Luftweg-Gasprobenleitung, zum Einmalgebrauch	Erwachsene, Kinder
MVPN	040-006166-00	Gasprobenleitung, nasal, zum Einmalgebrauch	Kind
MVAN	040-006167-00	Gasprobenleitung, nasal, zum Einmalgebrauch	Erwachsener
MVANH	040-006168-00	Gasprobenleitung, nasal, zum Einmalgebrauch, befeuchtet	Erwachsener
MKA	040-006169-00	Gasprobenleitung, nasal, zum Einmalgebrauch	Erwachsener
MKP	040-006170-00	Gasprobenleitung, nasal, zum Einmalgebrauch	Kind
MVPNOH	040-006171-00	Gasprobenleitung, nasal, zum Einmalgebrauch, befeuchtet, plus O ₂	Kind
MVAOL	040-006172-00	Gasprobenleitung, nasal, zum Einmalgebrauch, lang, plus O ₂	Erwachsener
MVAO	040-006173-00	Gasprobenleitung, nasal, zum Einmalgebrauch, plus O ₂	Erwachsener
MVANOH	040-006174-00	Gasprobenleitung, nasal, zum Einmalgebrauch, befeuchtet, plus O ₂	Erwachsener
MVINH	040-006175-00	Gasprobenleitung, nasal, zum Einmalgebrauch, befeuchtet	Neugeborene, Kleinkinder
MVPO	040-006176-00	Gasprobenleitung, nasal, zum Einmalgebrauch, plus O ₂	Kind
MVPOL	040-006177-00	Gasprobenleitung, nasal, zum Einmalgebrauch, lang, plus O ₂	Kind

F.5 Therapie-Zubehör

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Geeignete Patienten
MR6601	125-000130-00	Wiederverwendbare externe Paddles (für Krankenhäuser)	Erwachsene, Kinder

Modell	Artikel-Nr.	Beschreibung	Geeignete Patienten
MR6501	115-018366-00	Wiederverwendbare interne Paddles, 1 Zoll, ohne Taste	Neugeborene
	125-000166-00	Wiederverwendbare interne Paddles, 1 Zoll, mit Taste	
MR6502	115-018367-00	Wiederverwendbare interne Paddles, 2 Zoll, ohne Taste	Kind
	125-000167-00	Wiederverwendbare interne Paddles, 2 Zoll, mit Taste	
MR6503	115-018368-00	Wiederverwendbare interne Paddles, 3 Zoll, ohne Taste	Erwachsener
	125-000168-00	Wiederverwendbare interne Paddles, 3 Zoll, mit Taste	
MR60	0651-30-77007	Multifunktions-Elektrodenpads zur einmaligen Verwendung, 5 Sets/Packung	Erwachsener
MR61	0651-30-77008	Multifunktions-Elektrodenpads zur einmaligen Verwendung, 5 Sets/Packung	Kind
MR62	115-035426-00	Multifunktions-Elektrodenpads zur einmaligen Verwendung, 5 Sets/Packung	Erwachsener
MR63	115-035427-00	Multifunktions-Elektrodenpads zur einmaligen Verwendung, 5 Sets/Packung	Kind
MR6701	115-006578-00	Wiederverwendbares Padkabel mit 50 Ω Prüflast	Erwachsene, Kinder
15-25	0000-10-10775	Gel für wiederverwendbare Elektroden	Erwachsene, Kinder
MR6311	125-000255-00	Wiederverwendbare Tragetasche	Alle

F.6 Weiteres Zubehör

Artikel-Nr.	Beschreibung
115-084255-00	Einfache Halterung
0010-30-12471	DC/AC-Wechselrichter
115-084253-00	Transport-Dock
0651-20-77122	Analoges Ausgangskabel
0651-20-77046	Eingangskabel für die synchrone Defibrillation
115-067930-00	Router-Kit „WLAN zu 4G“
115-084254-00	Ladestation
115-039575-00	Barcode-Leser
A30-000001---	Schreiberpapier, 50 mm × 20 m
022-000550-00	Wiederaufladbare Lithium-Ionen-Batterie
040-000413-00	Prüflast

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

G

Elektrische Sicherheitsprüfung

Die folgenden Prüfungen zur elektrischen Sicherheit werden als Teil eines umfassenden präventiven Wartungsprogramms empfohlen. Sie sind ein bewährtes Mittel zur Erkennung von Anomalien, die sich im Falle ihrer Nichtentdeckung als gefährlich für den Patienten oder den Betreiber erweisen können. Entsprechend den jeweiligen örtlichen Bestimmungen können noch weitere Prüfungen erforderlich sein.

Alle Prüfungen können mit handelsüblichen Sicherheitsprüfgeräten durchgeführt werden. Für diese Verfahren wird die Verwendung des internationalen Sicherheitsprüfgeräts 601PROXL oder eines ähnlichen Sicherheitsprüfgeräts angenommen. Für andere in Europa bekannte Testgeräte, die der Norm DIN EN 60601-1 entsprechen, wie Fluke, Metron oder Gerb, können zusätzliche Modifikationen der Verfahren erforderlich sein. Bitte befolgen Sie die Anweisungen des Prüfgeräteherstellers.

Die elektrische Sicherheitsprüfung sollte regelmäßig einmal im Jahr durchgeführt werden. Der Sicherheitstester eignet sich auch hervorragend als Werkzeug zur Fehlerbehebung und zur Erkennung von Anomalien in der Netzspannung, der Erdung und der Gesamtstromlast.

G.1 Stecker der Netzanschlussleitung

Prüfung		Akzeptanzkriterien
Netzstecker	Pins des Netzsteckers	Kein Pin abgebrochen oder verbogen. Kein Pin verfärbt.
	Steckerkörper	Keine äußeren Schäden am Steckerkörper.
	Zugentlastung	Keine äußeren Schäden an der Zugentlastung. Keine Erwärmung des Steckers bei Verwendung des Geräts.
	Netzstecker	Keine losen Anschlüsse.
Netzkabel		Keine äußeren Schäden am Kabel. Kein Verschleiß des Kabels.
		Prüfen Sie bei Geräten mit abnehmbarem Netzkabel den Kabelanschluss am Gerät.
		Prüfen Sie bei Geräten mit nicht abnehmbarem Netzkabel die Zugentlastung am Gerät.

G.2 Gerätegehäuse und Zubehör

G.2.1 Visuelle Überprüfung

Prüfung		Akzeptanzkriterien
Gehäuse und Zubehör		Keine äußeren Schäden am Gehäuse und am Zubehör.
		Keine äußeren Schäden an Messgeräten, Schaltern, Steckern usw.
		Keine Reste verschütteter Flüssigkeiten (z. B. Wasser, Kaffee, Chemikalien usw.).
		Keine losen oder fehlenden Teile (z. B. Knöpfe, Skalen, Klemmen usw.).

G.2.2 Kontextprüfung

Prüfung	Akzeptanzkriterien
Gehäuse und Zubehör	Keine ungewöhnlichen Geräusche (z. B. Klappern im Inneren des Gerätes).
	Keine ungewöhnlichen Gerüche (z. B. nach Feuer oder Rauch, insbesondere aus Belüftungslöchern).
	Keine Notizen, die auf Geräteschäden oder Betriebsprobleme hinweisen könnten.

G.3 Gerätetypbeschreibung

Prüfen Sie, ob die vom Hersteller oder von der betreibenden Gesundheitseinrichtung angebrachten Etiketten vollständig und leserlich sind.

- Etikett der Haupteinheit
- Integrierte Warnschilder

G.4 Schutzerdungswiderstand

1. Stecken Sie die Sonden des Testers in die Schutzerdungsklemme des Gerätes und in die Schutzerdungsklemme des Netzstromkabels.
2. Prüfen Sie den Erdungswiderstand mit einem Strom von 25 A.
3. Stellen Sie sicher, dass der Widerstand die Grenzwerte nicht überschreitet.

GRENZWERTE

Für alle Länder: $R = \text{maximal } 0,2 \Omega$

G.5 Erdschlussprüfung

Führen Sie am zu testenden Gerät vor allen anderen Dichtigkeitstests eine Erdschlussprüfung durch.

Die folgenden Ausgangsbedingungen gelten für die Durchführung der Erdschlussprüfung:

- normale Polarität (Normalbedingung)
- inverse Polarität (Normalbedingung)
- normale Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung)
- inverse Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung)

GRENZWERTE

Für UL60601-1,

- ◆ 300 μA unter Normalbedingung
- ◆ 1000 μA unter Erstfehler-Bedingung

Für IEC 60601-1,

- ◆ 500 μA unter Normalbedingung
- ◆ 1000 μA unter Erstfehler-Bedingung

G.6 Patienten-Leckstrom

Patientenableitströme werden zwischen einem ausgewählten Anwendungsteil und dem Schutzleiter gemessen. Für alle Messungen existiert nur ein Echt-Effektivwert.

Die folgenden Ausgangsbedingungen gelten für die Durchführung der Prüfung auf Patientenableitstrom:

- normale Polarität (Normalbedingung)

- inverse Polarität (Normalbedingung)
- normale Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung)
- inverse Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung)
- normale Polarität, Erde offen (Erstfehler-Bedingung)
- inverse Polarität, Erde offen (Erstfehler-Bedingung)

GRENZWERTE

Für Anwendungsteile des Typs CF 

- ◆ 10 µA unter Normalbedingung
- ◆ 50 µA unter Erstfehler-Bedingung

Für Anwendungsteile des Typs BF 

- ◆ 100 µA unter Normalbedingung
- ◆ 500 µA unter Erstfehler-Bedingung

G.7 Netzspannungstest am Anwendungsteil

In der Prüfung auf Netzspannung am Anwendungsteil wird eine Testspannung, die 110 % der Netzspannung beträgt, über einen begrenzenden Widerstand an ausgewählten Klemmen des Anwendungsteils angelegt. Anschließend werden Strommessungen zwischen dem ausgewählten Anwendungsteil und der Erdung durchgeführt. Die Messungen werden mit der Prüfspannung (110 % der Netzspannung) an Anwendungsteilen unter Bedingungen normaler und inverser Polarität durchgeführt

Die folgenden Ausgangsbedingungen gelten für die Durchführung der Prüfung auf Netzspannung am Anwendungsteil.

- Normale Polarität
- Inverse Polarität

GRENZWERTE

- Für Anwendungsteile des Typs CF  : 50 µA
- Für Anwendungsteile des Typs BF  : 5000 µA

G.8 Patientenhilfsstrom

Patientenhilfsströme werden zwischen einem ausgewählten Anschluss und den restlichen Anschlüsse des Anwendungsteils gemessen. Das Ansprechverhalten kann bei allen Messungen nur ein Echt-Effektivwert sein.

Die folgenden Ausgangsbedingungen gelten für die Durchführung der Prüfung auf Patientenhilfsstrom:

- normale Polarität (Normalbedingung)
- inverse Polarität (Normalbedingung)
- normale Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung)
- inverse Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung)
- normale Polarität, Erde offen (Erstfehler-Bedingung)
- inverse Polarität, Erde offen (Erstfehler-Bedingung)

GRENZWERTE

Für Anwendungsteile  des Typs CF,

- ◆ 10 µA unter Normalbedingung
- ◆ 50 µA unter Erstfehler-Bedingung

Für Anwendungsteile  des Typs BF,

- ◆ 100 µA unter Normalbedingung
- ◆ 500 µA unter Erstfehler-Bedingung

HINWEIS

- **Stellen Sie sicher, dass das Sicherheitsprüfgerät entsprechend den Anforderungen der Norm IEC 60601-1 zugelassen ist.**
 - **Bitte befolgen Sie die Anweisungen des Prüfgeräteherstellers.**
-



Abkürzungen

Abkürzung	Vollständige Bezeichnung
°C	Celsius
°F	Fahrenheit
µA	Mikroampere
µV	Mikrovolt
µs	Mikrosekunde
Ω	Ohm
A	Ampere
AC	Alternating Current (Wechselstrom)
Erw	Erwachsene
AED	Halbautomatische externe Defibrillation
AHA	American Heart Association
Ao	Aortendruck
Art	Arteriell
aVF	Verstärkerableitung für den linken Fuß
aVL	Verstärkerableitung für den linken Arm
aVR	Verstärkerableitung für den rechten Arm
RESP	Atemfrequenz Atemweg
BAP	Brachialisdruck
BP	Blood Pressure, Blutdruck
bpm	Beats per Minute, Schläge pro Minute
bps	Bit pro Sekunde
BPSK	Binary Phase Shift Keying, binäre Phasenmodulation
BTPS	Körpertemperatur und Druck, gesättigt
CAA	Klinische unterstützende Anwendung
CE	Conformité Européenne (Europa-Konformität)
CISPR	Internationaler Sonderausschuss für Funkstörungen
cmos	Complementary Metal Oxide Semiconductor (Komplementär-Metallocid-Halbleiter)
CO ₂	Kohlendioxid
COHb	Carboxy-Hämoglobin
COPD	Chronisch obstruktive Lungenerkrankung
HLW	Herz-Lungen-Wiederbelebung
CQI	HLW-Qualitätsindex
ZVD	Zentraler Venendruck
dB	Dezibel

Abkürzung	Vollständige Bezeichnung
DC	Gleichstrom
Defib	Defibrillation
DES	Desfluran
Dia	Diastolisch
DPI	Punkte pro Zoll
DVI	Digital Video Interface (interaktive Bildkomprimierung)
EKG	Elektrokardiogramm
EWG	Europäische Wirtschaftsgemeinschaft
EMV	Elektromagnetische Verträglichkeit
EMG	Elektromyogramm
EMI	Elektromagnetische Interferenz
Enf	Enfluran
ESU	Electrosurgical Unit (Elektrochirurgiegerät)
Et	End-Tidal, endexspiratorisch
EtCO ₂	Endexspiratorisches Kohlendioxid
FAP	femoral-arterieller Druck
FCC	Federal Communication Commission
FiCO ₂	Inspiratorisches Kohlendioxid
g	Gramm
GCS	Glasgow Coma Scale
GHz	Gigahertz
h	Hour, Stunde
Hal	Halothan
KIS	Krankenhausinformationssystem
HF	Herzfrequenz
Hz	Hertz
I:E	Verhältnis zwischen Inspiration- und Expiration
IABP	Intra-aortaler Ballonpumpe
IBP	Invasiver Blutdruck
ICP	Intrakranialer Druck
ID	Identifikation
IEC	International Electrotechnical Commission
IEEE	Institute of Electrical and Electronic Engineers (Institut der Elektro- und Elektronikingenieure)
in	Zoll
IP	Internetprotokoll
Iso	Isofluran
J	Joule
k	kilo

Abkürzung	Vollständige Bezeichnung
kg	Kilogramm
kPa	Kilopascal
L	Liter
LA	Linker Arm
LAP	Linksatrialer Druck
lb	Pfund
LCD	Flüssigkristallanzeige
LED	Lichtemittierende Diode
LL	Linkes Bein
m	Meter
MAC	Minimal Alveolar Concentration, minimale alveolare Konzentration
MAP	Mittlerer arterieller Druck
mAh	Milliamperestunden
Mb	Megabyte
MetHb	Methämoglobin
MEWS	Modified Early Warning Score
min	Minute
ml	Milliliter
mm	Millimeter
mmHg	Millimeter Quecksilbersäule
ms	Millisekunde
mV	Millivolt
MRI	Magnetic Resonance Imaging (Kernspintomografie)
N/A	Not Applicable, nicht zutreffend
N ₂ O	Stickstoffoxid
Neug	Neugeborene
NIBP	Nicht invasive Blutdruckmessung
O ₂	Sauerstoff
PA	Lungenarterie
Ped	Pädiatrie
Pleth	Plethysmogramm
PNC	Schrittmacher nicht erfasst
PNP	Schrittmacher nicht stimuliert
PF	Pulsfrequenz
VES	Ventrikuläre Extrasystolen
R	Rechts
RA	Rechter Arm
RAP	Rechtsatrialer Druck
Resp	Respiration

Abkürzung	Vollständige Bezeichnung
RL	Rechtes Bein
AF	Atemfrequenz
rpm	Breaths per minute, Atemzüge pro Minute
s	Sekunde
SEV	Sevofluran
SI	Schlagindex
SpO ₂	Arterielle Sauerstoffsättigung durch Pulsoximetrie
SQL	Signalqualitätsindex
SR	Suppression Ratio
Sync	Synchronisation
Sys	Systolischer Druck
TB	Bluttemperatur
SHT	Schädel-Hirn-Trauma
TD	Temperaturdifferenz
Temp	Temperatur
UAP	Blutdruck der A. umbilicalis
USB	Universeller serieller Bus
UVP	Blutdruck der V. umbilicalis
V	Volt
VAC	Volt Wechselspannung

Konformitätserklärung

Declaration of Conformity V1.0

Declaration of Conformity



Manufacturer: Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.
Mindray Building, Keji 12th Road South, Hi-tech Industrial Park,
Nanshan, Shenzhen, 518057, P. R. China

EC-Representative: Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestraße 80
20537 Hamburg, Germany

Product: Defibrillator/Monitor

Model: BeneHeart D30/BeneHeart D20/BeneHeart D20A/BeneHeart
D20C/BeneHeart D60/BeneHeart D50/ BeneHeart D50A/BeneHeart
D50C/BeneHeart DX/ BeneHeart DM

We herewith declare that the above mentioned products meet the provisions of the Council Directive 2014/53/EU concerning radio equipment. All supporting documentation is retained under the premises of the manufacturer.

Standards Applied:

<input checked="" type="checkbox"/> EN 60601-1:2006/A1:2013	<input checked="" type="checkbox"/> EN 60601-1-2: 2015
<input checked="" type="checkbox"/> EN 62311:2008	<input checked="" type="checkbox"/> ETSI EN 301 489-1 V2.2.3
<input checked="" type="checkbox"/> ETSI EN 301 489-3 V2.2.0	<input checked="" type="checkbox"/> ETSI EN 301 489-17 V3.1.1
<input checked="" type="checkbox"/> ETSI EN301 489-19V2.1.1	<input checked="" type="checkbox"/> ETSI EN301 489-52V1.1.0
<input checked="" type="checkbox"/> ETSI EN301 908-1 V13.1.1	<input checked="" type="checkbox"/> ETSI EN 301 908-2 V13.1.1
<input checked="" type="checkbox"/> ETSI EN 301 908-13 V13.1.1	<input checked="" type="checkbox"/> EN301 908-25 V15.1.1_15.0.2
<input checked="" type="checkbox"/> ETSI EN 301 893 V2.1.1	<input checked="" type="checkbox"/> ETSI EN301 511 V12.5.1
<input checked="" type="checkbox"/> EN 300 330V2.1.1	<input checked="" type="checkbox"/> ETSI EN303 413 V1.1.1
<input checked="" type="checkbox"/> ETSI EN 300 328 V2.2.2	/

Place, Date of Issue: Shenzhen, 2023.1.1

Signature:

Name of Authorized Signatory: Wang Xinbing

Position Held in Company: Deputy director, Technical Regulation

Diese Seite wurde absichtlich frei gelassen.

Artikelnummer: 046-026179-00(2.0)