

**BeneHeart R12/BeneHeart R12A**

**EKG-Gerät**

**Benutzerhandbuch**





© Copyright 2013 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Alle Rechte vorbehalten.

Herausgabedatum dieses Benutzerhandbuchs: Dezember 2013.

# 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 auf durch Urheberrecht oder durch Patente geschützte Informationen verweisen und beinhaltet keinerlei Lizenz an den Patentrechten von Mindray noch an 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**, , **MINDRAY** und **BeneView** sind eingetragene Marken oder Eigentum von Mindray in China 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.

Nach Kenntnis von Mindray sind alle Angaben in diesem Handbuch korrekt. Mindray übernimmt keine Haftung für etwaige Irrtümer und zufällige oder Folgeschäden in Zusammenhang mit der Bereitstellung, Qualität oder Anwendung dieses Handbuchs.

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

- Die gesamte Installation sowie Erweiterungen, Änderungen, Modifikationen und Reparaturen dieses Produkts werden von durch Mindray autorisiertes 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 qualifizierten/geschulten medizinischen Fachkräften verwendet werden.**
  - **Das Krankenhaus bzw. die Organisation, welche(s) dieses Gerät verwendet, muss einen angemessenen Service-/Wartungsplan für das Gerät durchführen. Andernfalls kann es zu einem Versagen des Geräts oder zur Verletzung von Personen kommen.**
-

# Garantie

DIESE GARANTIE GILT AUSSCHLIESSLICH UND ERSETZT ALLE ANDEREN, SOWOHL AUSDRÜCKLICHEN ALS AUCH IMPLIZITEN GEWÄHRLEISTUNGEN, 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:

- Störung oder Beschädigung durch unsachgemäße Anwendung oder menschliches Versagen.
- Störung oder Beschädigung durch instabile oder unzulässige Stromversorgung.
- Störung 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, Hi-tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen 518057, P.R. China
Website	<a href="http://www.mindray.com">www.mindray.com</a>
E-Mail-Adresse:	<a href="mailto:service@mindray.com.cn">service@mindray.com.cn</a>
Tel.:	+86 755 81888998
Fax:	+86 755 26582680
EU-Vertretung:	Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europa)
Adresse:	Eiffestraße 80, 20537 Hamburg, Deutschland
Tel.:	0049-40-2513175
Fax:	0049-40-255726

# 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 Einhaltung der Anweisungen dieses Handbuchs ist Voraussetzung für die ordnungsgemäße Leistung und den korrekten Betrieb des Produkts sowie 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 integraler Bestandteil des Produkts. Bewahren Sie es in der Nähe des Geräts auf, damit es im Bedarfsfall schnell zur Hand ist.



## WARNUNG

- **Wenn Ihr Gerät über Funktionen verfügt, die in diesem Handbuch nicht behandelt werden, konsultieren Sie die aktuellste englische Version.**
  - **Bei Inkonsistenzen oder Unklarheiten zwischen diesem Handbuch und dem englischen Original hat die englische Fassung Vorrang.**
- 

## Zielgruppe

Dieses Handbuch richtet sich an medizinische Fachkräfte, die über die entsprechende Berufserfahrung und Kenntnisse zu medizinischen Verfahren, Praktiken und Terminologie verfügen, die für die Überwachung von Patienten erforderlich sind.

## Abbildungen

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

## Konventionen

- Verweise auf Kapitel und Abschnitte werden ***kursiv*** wiedergegeben.
- Mit eckigen Klammern [ ] werden Bildschirmtexte gekennzeichnet.
- Ein Pfeil (→) kennzeichnet eine Vorgehensweise.

# Inhalt

<b>1 Sicherheit</b> .....	<b>1-1</b>
1.1 Informationen zur Sicherheit .....	1-1
1.1.1 Warnungen .....	1-2
1.1.2 Vorsichtshinweise .....	1-3
1.1.3 Hinweise.....	1-3
1.2 Symbole auf dem Gerät.....	1-4
<b>2 Übersicht über das Gerät</b> .....	<b>2-1</b>
2.1 Verwendungszweck.....	2-1
2.2 Hauptfunktionen .....	2-1
2.3 Haupteinheit .....	2-2
2.3.1 Vorder- und Seitenansicht .....	2-2
2.3.2 Rückansicht.....	2-6
2.4 Bildschirmlayout .....	2-7
2.5 Betriebsmodus .....	2-8
2.5.1 Normaler Modus .....	2-8
2.5.2 Standby-Modus .....	2-8
2.5.3 Demo-Modus .....	2-9
2.5.4 Wartungsmodus.....	2-9
<b>3 Einrichten des Geräts</b> .....	<b>3-1</b>
3.1 Installation.....	3-1
3.1.1 Auspacken und Überprüfen .....	3-1
3.1.2 Umgebungsanforderungen.....	3-2
3.2 Einrichten des Geräts .....	3-3
3.2.1 Netzanschluss .....	3-3
3.2.2 Verwendung der Batterie.....	3-3
3.2.3 Papier einlegen.....	3-4
3.2.4 Anschließen des Patientenkabels.....	3-5
3.2.5 Anschließen des Strichcodelesers .....	3-5
3.2.6 Kontrolle des Geräts vor dem Einschalten.....	3-5
3.2.7 Einschalten des Geräts .....	3-6
3.2.8 Konfigurieren des Geräts .....	3-6
3.2.9 Ausschalten des Geräts .....	3-6
<b>4 Systemeinstellungen</b> .....	<b>4-1</b>
4.1 Aufrufen des Hauptmenüs .....	4-1
4.2 Konfig d Kurvenf .....	4-2
4.3 Schreiber-Einstellungen.....	4-4
4.4 Dateiverwaltung .....	4-8
4.5 Grundeinstellung.....	4-9
4.6 Wartung .....	4-11

<b>5 Patientendaten</b> .....	<b>5-1</b>
5.1 Einstellen der Patientendaten .....	5-1
5.2 Eingeben von Patientendaten.....	5-1
5.3 Bearbeiten der Patientendaten.....	5-3
<b>6 Vorbereitung des Patienten</b> .....	<b>6-1</b>
6.1 Anleitung des Patienten .....	6-1
6.2 Vorbereitung der Haut .....	6-1
6.3 Anschließen der Ableitungskabel und der Elektroden .....	6-2
6.3.1 EKG-Zubehör.....	6-2
6.3.2 Anschließen der Ableitungskabel für die Brust an die Brustelektroden .....	6-3
6.3.3 Anschließen der Ableitungskabel für die Extremitäten an die Extremitätenelektroden.....	6-3
6.4 Anlegen der Elektroden .....	6-4
6.4.1 Position der Elektroden.....	6-4
6.4.2 Positionen der Kabel bei pädiatrischem EKG .....	6-4
6.4.3 Farbcode der Ableitungskabel.....	6-5
6.4.4 Anlegen von wiederverwendbaren Elektroden.....	6-5
6.4.5 Anlegen von Einweg-Elektroden.....	6-6
6.5 Wenn Ableitungen abgehen.....	6-7
<b>7 Durchführen eines EKG</b> .....	<b>7-1</b>
7.1 Konfiguration der EKG-Kurven .....	7-1
7.2 Konfiguration der EKG-Berichte.....	7-1
7.3 Aufzeichnung eines EKG.....	7-2
7.3.1 Automatische Messung .....	7-2
7.3.2 Manuelle Messung.....	7-2
7.3.3 Rhythmusmessung.....	7-3
7.4 Drucken von Berichten.....	7-4
7.5 Kopieren von Berichten .....	7-4
7.6 Speichern eines Patientenberichts .....	7-4
7.7 Analyse 12-Kanal-Ruhe-EKG.....	7-5
7.8 EKG-Bericht.....	7-6
<b>8 Dateiverwaltung</b> .....	<b>8-1</b>
8.1 Aufrufen der Dateiverwaltung .....	8-1
8.2 Verwalten von Patientenakten .....	8-1
8.2.1 Zugang zur Verzeichnisliste.....	8-1
8.3 Verwaltung der Konfiguration .....	8-2
8.4 Versenden von Dateien .....	8-2
<b>9 Fehlersuche</b> .....	<b>9-1</b>
9.1 Allgemeine Probleme .....	9-1
9.2 Meldungen .....	9-4
9.2.1 Meldungsliste 1 .....	9-5
9.2.2 Meldungsliste 2.....	9-9

<b>10 Batterie .....</b>	<b>10-1</b>
10.1 Übersicht.....	10-1
10.2 Laden der Batterie.....	10-1
10.3 Austauschen der Batterie .....	10-1
10.4 Richtlinien zu Batterien .....	10-2
10.5 Wartung der Batterie.....	10-3
10.5.1 Konditionierung einer Batterie .....	10-3
10.5.2 Überprüfung einer Batterie .....	10-3
10.6 Batterierecycling .....	10-4
<b>11 Pflege und Wartung .....</b>	<b>11-1</b>
11.1 Reinigung und Desinfektion .....	11-1
11.1.1 Reinigung.....	11-2
11.1.2 Desinfektion.....	11-4
11.1.3 Sterilisation.....	11-4
11.2 Regelmäßige Kontrolle .....	11-4
11.3 Kalibrieren des Touchscreens .....	11-5
11.4 Wartung der Batterie.....	11-5
11.5 Lagerung des Thermopapiers für den Schreiber .....	11-5
11.6 Lagerung von Kabeln .....	11-6
11.7 Elektrische Sicherheitstests .....	11-6
<b>12 Zubehör .....</b>	<b>12-1</b>
12.1 EKG- Zubehör .....	12-1
12.2 Sonstige.....	12-2
<b>A Produktspezifikationen .....</b>	<b>A-1</b>
A.1 Klassifizierungen .....	A-1
A.2 Umgebungsbedingungen.....	A-1
A.3 Technische Daten der Stromversorgung.....	A-1
A.4 Mechanische Daten.....	A-2
A.5 Hardwarespezifikationen .....	A-2
A.6 Systemspezifikationen .....	A-3
A.7 Technische Daten - Messungen .....	A-3
<b>B Behördliche Normentsprechung für EMV und Funk.....</b>	<b>B-1</b>
B.1 EMV.....	B-1
B.2 Behördliche Normentsprechung für Funk .....	B-5
<b>C Symbole und Abkürzungen .....</b>	<b>C-1</b>
C.1 Einheiten .....	C-1
C.2 Symbole.....	C-2
C.3 Abkürzungen .....	C-3

<b>D Elektrische Sicherheitsprüfung .....</b>	<b>D-1</b>
D.1 Netzkabelstecker .....	D-1
D.2 Gerätegehäuse und -zubehör .....	D-2
D.3 Beschriftung des Geräts .....	D-2
D.4 Schutzerdungswiderstand .....	D-2
D.5 Erdschlussprüfung .....	D-3
D.6 Patientenleckstrom .....	D-3
D.7 Netzspannung am Anwendungsteil.....	D-4
D.8 Patientenhilfsstrom.....	D-4

# 1 Sicherheit

---

---

## 1.1 Informationen zur Sicherheit

---

---

### **WARNUNG**

- **Zeigt eine potentielle Gefahrenquelle oder unsichere Vorgehensweise an, die, falls sie nicht vermieden wird, zum Tod oder zu schweren Verletzungen führen kann.**
- 

### **VORSICHT**

- **Zeigt eine potenzielle Gefahrenquelle oder unsichere Vorgehensweise an, die, falls sie nicht vermieden wird, zu leichten Verletzungen oder Geräte- bzw. Sachschäden führen kann.**
- 

### **HINWEIS**

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

## 1.1.1 Warnungen

---



### WARNUNGEN

---

- **Dieses Gerät wird jeweils für einen Patienten verwendet.**
  - **Vor der Inbetriebnahme des Systems muss der Bediener überprüfen, dass sich das Gerät, die angeschlossenen Kabel und Zubehörteile in gutem Betriebszustand befinden.**
  - **Um die Gefahr eines Stromschlags zu vermeiden, darf dieses Gerät nur an eine Steckdose mit Schutzerdung angeschlossen werden. Falls keine Erdungsleitung zur Verfügung steht, stecken Sie das Gerät aus und lassen Sie es möglichst über die Batterie laufen.**
  - **Verwenden Sie das Gerät zur Vermeidung von Explosionsgefahr nicht in Umgebungen mit sauerstoffreicher Atmosphäre, entflammbaren Anästhetika oder entzündlichen Substanzen (z. B. Benzin).**
  - **Öffnen Sie das Gehäuse des Geräts nicht. Alle Wartungsarbeiten und künftigen Aufrüstungen dürfen nur durch von Mindray geschulte und zugelassene Mitarbeiter durchgeführt werden.**
  - **Berühren Sie den Patienten nicht, wenn Sie Peripheriegeräte an die I/O-Signalanschlüsse anschließen, damit keine Leckströme die Anforderungen der geltenden Normen überschreiten.**
  - **Dieses Gerät ist nicht für den Einsatz mit Hochfrequenz-OP-Geräten vorgesehen.**
  - **Berühren Sie den Patienten nicht während der Defibrillation. Dies könnte zu schweren Verletzungen oder zum Tod führen.**
  - **Bei Patienten mit Herzschrittmacher kann es vorkommen, dass das Gerät einen Puls des Schrittmachers irrtümlich für einen QRS-Komplex hält, wenn gleichzeitig mehrere ungünstige Bedingungen vorliegen. Halten Sie diese Patienten stets unter strikter Beobachtung.**
  - **Die auf dem Gerät angezeigten physiologischen Daten und Kurven dienen ausschließlich als Referenz und können nicht direkt zur diagnostischen Auswertung verwendet werden.**
  - **Um Stromschläge oder Fehlfunktionen des Geräts zu vermeiden, dürfen keine Flüssigkeiten in das Gerät eindringen. Sind Flüssigkeiten eingedrungen, nehmen Sie das Gerät außer Betrieb und lassen Sie es von Wartungspersonal überprüfen, bevor Sie es wieder in Betrieb nehmen.**
  - **Um unbeabsichtigte Unterbrechungen der Verbindung zu vermeiden, legen Sie alle Kabel so, dass keine Stolpergefahr besteht. Rollen Sie überschüssige Kabellängen auf und verstauen Sie sie sicher, damit sich weder Patienten noch Klinikmitarbeiter darin verfangen oder strangulieren können.**
  - **Entsorgen Sie das Verpackungsmaterial gemäß den jeweils geltenden Bestimmungen, und halten Sie es außerhalb der Reichweite von Kindern.**
-

## 1.1.2 Vorsichtshinweise

---



### VORSICHTSHINWEISE

---

- **Verwenden Sie ausschließlich die in diesem Handbuch aufgeführten Teile und Zubehörteile.**
  - **Das Gerät enthält keine Teile, die durch den Nutzer gewartet werden müssen. Überlassen Sie die Wartung qualifiziertem Wartungspersonal.**
  - **Am Ende seiner Lebensdauer müssen das Gerät und sein Zubehör entsprechend den Richtlinien für die Entsorgung solcher Produkte zu entsorgt werden. Falls Sie Fragen zur Entsorgung des Geräts haben, setzen Sie sich bitte mit uns in Verbindung.**
  - **Magnet- und elektrische Felder können die ordnungsgemäße Funktionsweise des Geräts beeinträchtigen. Vergewissern Sie sich daher, dass alle externen Geräte in der Nähe des Geräts den jeweiligen EMV-Bestimmungen entsprechen. Mobiltelefone, Röntgen- oder Magnetresonanzgeräte sind mögliche Störquellen, da sie erhöhte elektromagnetische Strahlung abgeben.**
  - **Vergewissern Sie sich, bevor Sie das Gerät an die Steckdose anschließen, dass Spannung und Frequenz der Stromversorgung den auf dem Schild bzw. in diesem Handbuch angegebenen Werten entsprechen.**
  - **Installieren oder tragen Sie das Gerät immer vorsichtig, um Schäden durch Herunterfallen, Stöße, starke Erschütterungen oder andere mechanische Einwirkungen zu vermeiden.**
- 

## 1.1.3 Hinweise

### HINWEISE

---

- **Stellen Sie das Gerät so auf, dass Sie den Bildschirm gut sehen, die Bedienelemente leicht erreichen und die Stromversorgung einfach trennen können.**
  - **Bewahren Sie dieses Handbuch in der Nähe des Geräts auf, um es bei Bedarf schnell zur Hand zu haben.**
  - **Die Software wurde unter Berücksichtigung von IEC60601-1-4 entwickelt. Das Risiko, dass aus Softwarefehlern Gefahren entstehen, ist minimal.**
  - **In diesem Handbuch werden alle möglichen Funktionen und Optionen bei maximaler Konfiguration beschrieben. Ihr Gerät verfügt möglicherweise nicht über alle.**
-

## 1.2 Symbole auf dem Gerät

	Potentialausgleich		Analogausgang
	Netzwerkverbindung		USB-Anschluss
	Telefonanschluss		AN/AUS (für einige Komponenten)
	Batterieanzeigeleuchte		Netzstromversorgung (Wechselstrom, AC)
	Vorsicht		Siehe Bedienungsanleitung/Handbuch
	DEFIBRILLATIONSSICHERES ANWENDUNGSTEIL VOM TYP CF		Seriennummer
	Hersteller		HERSTELLUNGSDATUM
	Entsorgung gemäß den Vorschriften des jeweiligen Landes		Umweltfreundlich nach chinesischer Norm SJ/T11363-2006
	Dieses Produkt trägt das CE-Kennzeichen in Übereinstimmung mit der europäischen Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte und erfüllt die Anforderungen aus Anhang I dieser Direktive.		Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft
	China Metrology Certification (Metrologische Zertifizierung von China)		

### HINWEIS

- Einige Symbole finden Sie möglicherweise nicht auf Ihrem Gerät.

# 2 Übersicht über das Gerät

---

## 2.1 Verwendungszweck

BeneHeart R12/BeneHeart R12A EKG-Geräte (nachfolgend „das Gerät“ bzw. „das System“) dienen der Erfassung, Analyse, Anzeige, Speicherung und Aufzeichnung der elektrokardiografischen Daten von Patienten jeden Alters im Kindes- und Erwachsenenalter zu klinischen Diagnose- und Forschungszwecken.

Das Gerät ist für die Verwendung durch medizinische Fachkräfte bzw. unter deren Anleitung bestimmt. Es darf nur von Personen verwendet werden, die für seinen Gebrauch adäquat geschult wurden. Unbefugte oder nicht entsprechend geschulte Personen dürfen es nicht bedienen.

## 2.2 Hauptfunktionen

Das Gerät kann für die folgenden Funktionen verwendet werden:

- Erfassung, Analyse, Anzeige, Speicherung und Aufzeichnung von 12-Kanal-EKG-Informationen
- EKG-Algorithmus zur automatischen Analyse der aufgezeichneten EKG-Kurven: Leistungsmessungen und Diagnosen
- Automatische, manuelle und Rhythmusmessung möglich
- Drucken von EKG-Berichten über einen internen ThermoSchreiber oder externen Drucker
- Speicherung, Vorschau und Anzeige von EKG-Berichten
- Übertragung von EKG-Daten über LAN oder WLAN
- Eingabe von zusätzlichen Patientendaten über die Tastatur oder einen Strichcodeleser
- Benachrichtigung bei fehlender Ableitung, Interferenzen, niedrigem Batteriestand oder anderen Unregelmäßigkeiten

## 2.3 Haupteinheit

### 2.3.1 Vorder- und Seitenansicht

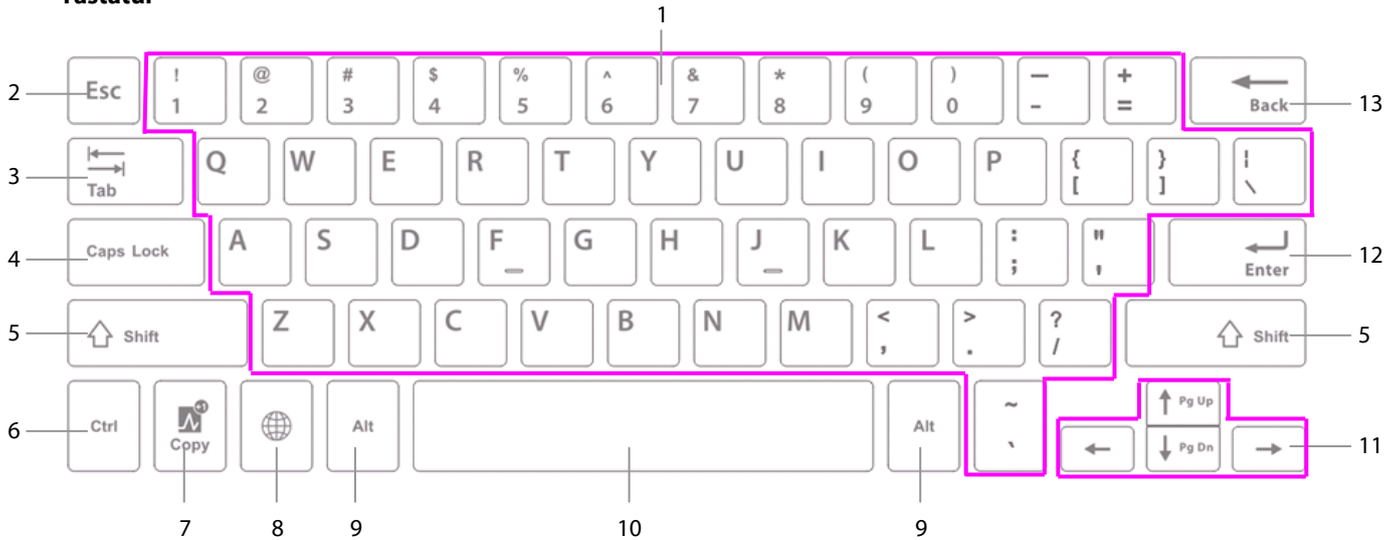


1. Thermoschreiber: Ausdrucken von Berichten.
2. Tasten: siehe **Tasten und Anzeigen** unten.
3. Anzeigen: siehe **Tasten und Anzeigen** unten.
4. Bildschirm: Darstellung von Kurven und Text.
5. Softkeys: für Geräte mit Touchscreen. Über die Softkeys werden Optionen ausgewählt.  
Softkey-Symbole: für Geräte ohne Touchscreen.  
Siehe **Softkeys** unten.
6. Softkeys: nur für Geräte ohne Touchscreen. Die Softkeys leuchten, wenn das Gerät eingeschaltet ist.  
Drücken Sie die Softkeys, um die auf der rechten Seite des Bildschirms dargestellten Optionen auszuwählen.  
Geräte mit Touchscreen verfügen an dieser Stelle nicht über Tasten.
7. USB-Anschluss: für den Anschluss von USB-Geräten, z.B. USB-Speichermedium, externer Drucker oder Strichcodeleser.
8. Patientenanschluss: zum Anschließen des Patientenkabels zur EKG-Erfassung.
9. Tastatur: siehe **Tastatur** unten.

## Tasten und Anzeigen

Taste	Funktion
<b>Betriebsschalter</b> 	<p>Zum Einschalten des Geräts, wenn dieses ausgeschaltet ist.</p> <p>Zum Ausschalten des Geräts, wenn dieses eingeschaltet ist. Dazu die Taste eine halbe Sekunde gedrückt halten.</p> <p>Um das Ausschalten des Geräts zu erzwingen, diese Taste für 10 Sekunden gedrückt halten, wenn ein normales Abschalten nicht möglich ist.</p>
<b>Setup-Taste</b>  Setup	<p>Aufrufen des Hauptmenüs.</p> <p>Verlassen eines Menüs und Rückkehr zur Normalansicht, wenn das Menü geöffnet ist.</p>
<b>Ableitung-Taste</b> 	<p>Schaltet zwischen Format und darzustellenden Ableitungen hin und her.</p> <p>Schaltet zwischen Ableitungen hin und her, die während der manuellen Messung gedrückt werden sollen.</p>
<b>ID-Taste</b>  ID	<p>Zugang zum [<b>Patienteninfo</b>]-Menü.</p>
<b>EKG-Taste</b> 	<p>Startet eine automatische Messung.</p> <p>Stoppt eine laufende automatische Messung, wenn die Vorschau-Option deaktiviert ist.</p>
Anzeige	Beschreibung
<b>Betriebsanzeige</b> 	<p>Ein: wenn das Gerät eingeschaltet ist.</p> <p>Aus: wenn das Gerät ausgeschaltet ist.</p>
<b>Batterieanzeigeleuchte</b> 	<p>Grün: wenn das Gerät im Batteriebetrieb läuft oder die Batterie geladen wird.</p> <p>Gelb: wenn das Gerät im Batteriebetrieb läuft und der Batteriestand schwach ist.</p> <p>Gelb, blinkt: wenn das Gerät im Batteriebetrieb läuft und die Batterie leer ist.</p> <p>Aus: wenn keine Batterie vorhanden oder die Batterie vollständig aufgeladen ist.</p>
<b>Netzstromversorgungsanzeige</b> 	<p>Ein: wenn das Gerät an eine Stromquelle angeschlossen ist.</p> <p>Aus: wenn das Gerät nicht an eine Stromquelle angeschlossen ist.</p>

## Tastatur



Nr.	Taste	Beschreibung
1	Alphanumerische Tasten	Zur Eingabe von Buchstaben, Zahlen und Symbolen.
2	<b>Esc</b> -Taste	Zurück zur vorigen Anzeige.
3	<b>Tabulator</b> -Taste	Bewegt den Cursor zum nächsten Punkt.
4	<b>Feststell</b> -Taste	Zum Feststellen der Großbuchstaben und Umschaltssymbole.
5	<b>Umschalt</b> -Taste	Zur Eingabe der Großbuchstaben/Umschaltssymbole über die alphanumerischen Tasten. Drücken Sie beispielsweise die <b>Umschalt-Taste + a</b> für ein großes <b>A</b> . Drücken Sie die <b>Umschalt-Taste + =</b> für das Symbol <b>+</b> .
6	<b>Strg</b> -Taste	Keine Funktion.
7	 <b>Copy</b> Taste	Zum Ausdrucken des aktuellen automatischen oder Rhythmusberichts.
8	 Taste	Zum Umschalten der Eingabe-Methode.
9	<b>Alt</b> -Taste	Keine Funktion.
10	Leertaste	Zur Eingabe eines Leerzeichens.
11	Pfeiltasten	Zur Bewegung des Cursors nach links, rechts, oben oder unten.
12	<b>Enter</b> -Taste	Zur Bestätigung der Auswahl.
13	<b>Rücktaste</b>	Löscht das Zeichen vor dem Cursor.

## Softkeys

Taste	Funktion
	Einstellen der aktuellen Kurvengeschwindigkeit.
	Einstellen der aktuellen Kurvengröße.
	Einstellen der aktuellen Frequenz des Muskelartefaktfilters.
	Eingabe der Verzeichnisliste.
	Starten einer manuellen Messung.
	Starten einer Rhythmusmessung.
	Umschalten zwischen den Rhythmusableitungen.
	Zurück zum vorigen Menü.
	Zurück zum vorigen Menüpunkt.
	Weiter zum nächsten Menüpunkt.
	Auswahl des hervorgehobenen Menüpunkts.
	Aufhebung der hervorgehobenen Auswahl.
	Zur Bestätigung der Auswahl.
	Zurück zur Normalansicht.
	Übertragung der ausgewählten Dateien an ein externes Gerät.
	Übertragung der ausgewählten Dateien über das Netzwerk.
	Übertragung der ausgewählten Dateien an ein USB-Speichermedium.
	Anzeige des hervorgehobenen Berichts.
	Anzeige der nächsten Seite des aktuellen Berichts.
	Anzeige des nächsten Berichts.

Taste	Funktion
 Löschen	Löschen der ausgewählten Dateien.
 Drucken	Starten des Druckvorgangs.
 STOPP	Stoppen des Druckvorgangs.
 Suchen	Suche nach Patienten.
 BEARBEITEN	Bearbeitung von Patientendaten.
 Speichern	Speicherung der Patientendaten im internen Speicher.
 1mV	Positionierung einer 1-mV-Rechteckwelle im manuellen Bericht.

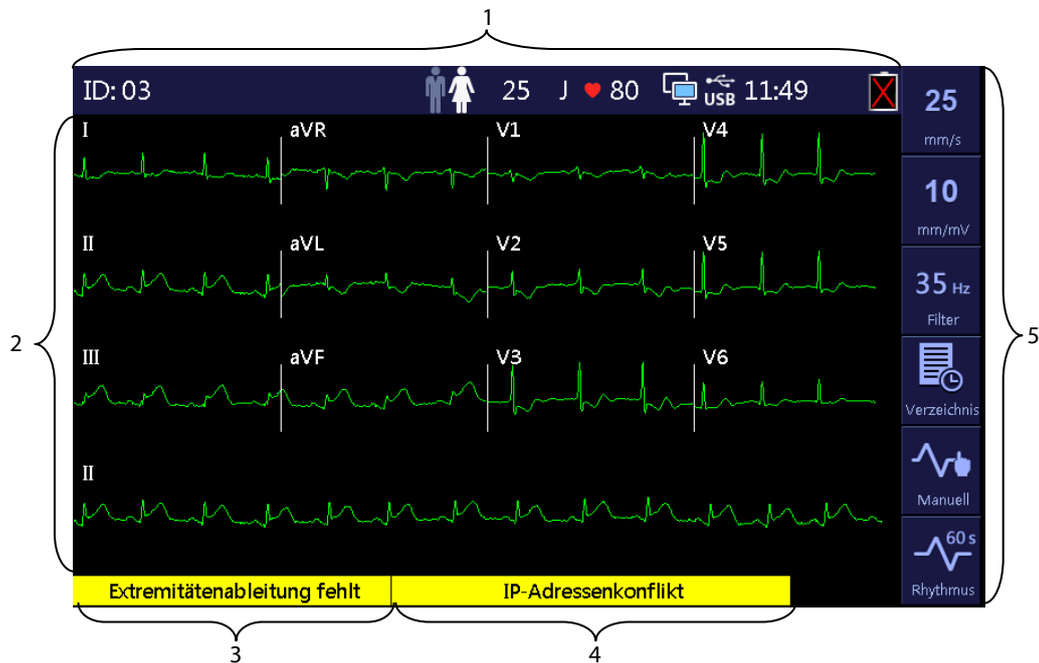
### 2.3.2 Rückansicht



1. Batteriefach.
2. USB-Anschluss: für den Anschluss von USB-Geräten, z.B. USB-Speichermedium, externer Drucker oder Strichcodeleser.
3. Telefonanschluss: für zukünftige externe Geräte. Nicht verwenden.
4. Netzwerkverbindung: standardmäßiger RJ45-Anschluss für Software-Aktualisierungen und die Übertragung von EKG-Daten.
5. Analoger Ausgang: für zukünftige externe Geräte. Nicht verwenden.
6. Potentialausgleichs-Erdungsanschluss: wird der Bildschirm zusammen mit anderen Geräten verwendet, müssen die Potentialausgleichs-Erdungsanschlüsse verbunden werden, um Potentialunterschiede auszugleichen.
7. Netzanschluss: Verbindung des Stromkabels zum Betrieb des Geräts über das Stromnetz.

## 2.4 Bildschirmlayout

### Normalansicht



1. Bereich für Patienten- und Systemdaten.

In diesem Bereich werden Patientendaten angezeigt, z.B. ID, Geschlecht, Alter und Herzfrequenz des Patienten sowie Systemdaten, u.a. Status der Netzwerk- und USB-Speichermediumverbindung, Systemzeit, Batteriestatus usw.

2. Kurvenbereich: zeigt EKG-Kurven an.
3. Meldungsbereich 1: zeigt Informationen zu fehlenden Ableitungen oder Störsignalen an.
4. Meldungsbereich 2: zeigt andere Meldungen an.
5. Softkey-Bereich: zeigt die Softkeys an. Verfügt das Gerät nicht über einen Touchscreen, werden hier die Symbole der Softkeys auf der rechten Seite angezeigt.

## Hauptmenü



1. Titelleiste: zeigt den Menütitel und Systemdaten wie Status der Netzwerk- und USB-Speichermediumverbindung, Systemzeit, Batteriestatus usw.
2. Optionen des Hauptmenüs.
3. Optionen des hervorgehobenen Untermenüs.
4. Softkeys: für Geräte mit Touchscreen.  
Softkey-Symbole: für Geräte ohne Touchscreen.

## 2.5 Betriebsmodus

### 2.5.1 Normaler Modus

Das Gerät befindet sich nach dem Einschalten automatisch im normalen Modus.

Im normalen Modus können die elektrokardiografischen Daten des Patienten erfasst sowie EKG-Kurven, Messwerte und Diagnosen aufgezeichnet werden. Außerdem können Sie das Gerät konfigurieren und Daten exportieren.

### 2.5.2 Standby-Modus

Wird eine der Extremitätenableitungen entfernt, geht das Gerät automatisch in den Standby-Modus, wenn das Gerät eine voreinstellte Zeit inaktiv ist. Dadurch wird der Stromverbrauch verringert und die Lebensdauer der LCD verlängert.

Die Zeit für das automatische Schalten in den Standby-Modus einstellen:

1. Die **Setup**-Taste drücken, um das Hauptmenü aufzurufen.
2. [**Grundeinstellung**] → [**Auto Standby**] wählen.
3. Die Zeit für das automatische Schalten in den Standby-Modus einstellen.

Im Standby-Modus ist der Bildschirm aus.

Um den Standby-Modus zu verlassen, drücken Sie eine beliebige Taste oder berühren den Touchscreen, falls konfiguriert. Das Gerät beendet den Standby-Modus automatisch, wenn:

- ein EKG-Signal empfangen wird.
- Informationen des Strichcodelesers erhalten werden.

### 2.5.3 Demo-Modus

Im Demo-Modus kann das Gerät seine wichtigsten Funktionen vorführen, wenn kein Patient oder Patientensimulator angeschlossen ist. Der Demo-Modus ist passwortgeschützt.

So starten Sie den Demo-Modus:

1. Die **Setup**-Taste drücken, um das Hauptmenü aufzurufen.
2. Wählen Sie [**Wartung**] und danach [**Demo-Modus 1**] oder [**Demo-Modus 2**].
3. Geben Sie das Passwort ein.

Um den Demo-Modus zu verlassen, Gerät ausschalten und neu starten.



#### **WARNUNG**

- 
- **Der Demo-Modus dient nur zu Demonstrationszwecken. Wechseln Sie während der EKG-Erfassung nicht in den Demo-Modus, damit Sie die simulierten Daten nicht versehentlich für die Patientendaten halten.**
- 

### 2.5.4 Wartungsmodus

Im Wartungsmodus können Sie Einstellungen im Zusammenhang mit dem Netzwerk oder der Konfiguration ändern. Sie können auch die Sprache der Benutzeroberfläche ändern. Der Wartungsmodus ist passwortgeschützt.

**FÜR IHRE NOTIZEN**

# 3 Einrichten des Geräts

---

---

## 3.1 Installation

---

### **WARNUNG**

- **Das Gerät muss von durch Mindray autorisierten Personen installiert werden.**
  - **Öffnen Sie das Gehäuse des Geräts nicht. Alle Wartungsarbeiten und künftigen Aufrüstungen dürfen nur durch von Mindray geschulte und zugelassene Mitarbeiter durchgeführt werden.**
  - **Mindray ist alleiniger Inhaber der Urheberrechte an der Software des Geräts. Ohne ordnungsgemäße Erlaubnis ist die Manipulation, Vervielfältigung oder Weitergabe der Software bzw. jeder andere Missbrauch, in welcher Form und mit welchen Mitteln auch immer, durch Organisationen oder Personen verboten.**
  - **An diesem Gerät angeschlossene Geräte müssen die geltenden IEC-Normen (z. B. Sicherheitsnorm IEC 60950 für Informationstechnologegeräte und IEC 60601-1 für medizinische elektrische Geräte) erfüllen. Die Systemkonfiguration muss den Anforderungen der EU-Norm IEC 60601-1-1 für medizinische elektrische Systeme entsprechen. Jeder Mitarbeiter, der an der Signal Ein- oder Ausgabe dieses Geräts ein anderes Gerät anschießt, ist für den Nachweis verantwortlich, dass die Sicherheitszertifizierung entsprechend IEC 60601-1-1 durchgeführt wurde. Falls Sie Fragen haben, wenden Sie sich bitte an uns.**
  - **Falls aus den Gerätspezifikationen nicht hervorgeht, ob eine bestimmte Kombination mit anderen Geräten, beispielsweise durch die Aufsummierung von Leckströmen, gefährlich ist, erkundigen Sie sich bitte beim Hersteller oder einem anderen Fachmann in dem Gebiet, um sicherzustellen, dass die Sicherheit der Patienten und aller betroffenen Geräte durch die beabsichtigte Kombination nicht beeinträchtigt wird.**
- 
- 

### 3.1.1 Auspacken und Überprüfen

Prüfen Sie die Versandkiste vor dem Auspacken sorgfältig auf Anzeichen von Beschädigungen. Falls Sie Beschädigungen entdecken, benachrichtigen Sie die Spedition 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 kontrollieren Sie sie auf mechanische Schäden. Falls Sie ein Problem feststellen, setzen Sie sich bitte mit uns in Verbindung.

### **WARNUNG**

- **Entsorgen Sie das Verpackungsmaterial entsprechend den jeweils gültigen Bestimmungen und halten Sie es außerhalb der Reichweite von Kindern.**
  - **Das Gerät kann während der Lagerung oder des Transports verschmutzt werden. Überprüfen Sie vor dem Gebrauch bitte, ob die Verpackung intakt ist, vor allem bei Einwegartikeln. Bei Schäden das Gerät nicht an Patienten anlegen.**
- 
-

---

## HINWEIS

---

- **Bewahren Sie Versandpackung und Verpackungsmaterial auf, um sie für einen eventuellen Versand verwenden zu können.**
- 

### 3.1.2 Umgebungsanforderungen

Das Gerät eignet sich für den Einsatz in der Umgebung des Patienten.

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

Die Betriebsumgebung des Geräts sollte möglichst frei von Lärm, Erschütterungen, Staub und korrosiven bzw. explosiven und entflammbaren Substanzen sein. Wenn das Gerät in einem Schrank installiert wird, muss davor und dahinter ausreichend Platz 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 Temperatur- oder Feuchtigkeitsunterschiede zu Kondensation kommen. Starten Sie in diesem Fall das System auf jeden Fall erst, wenn das Kondensat verschwunden ist.



## WARNUNG

---

- **Achten Sie darauf, dass die Betriebsumgebung des Geräts den speziellen Anforderungen entspricht. Andernfalls kann es zu unerwarteten Folgen, beispielsweise Beschädigung des Geräts, kommen.**
  - **Verwenden Sie das Gerät zur Vermeidung von Explosionsgefahr nicht in Umgebungen mit sauerstoffreicher Atmosphäre, entflammbaren Anästhetika oder entzündlichen Substanzen (z. B. Benzin).**
  - **Magnet- und elektrische Felder können die ordnungsgemäße Funktionsweise des Geräts beeinträchtigen. Vergewissern Sie sich daher, dass alle externen Geräte in der Nähe des Geräts den jeweiligen EMV-Bestimmungen entsprechen. Mobiltelefone, Röntgen- oder Magnetresonanzgeräte sind mögliche Störquellen, da sie erhöhte elektromagnetische Strahlung abgeben.**
  - **Mit dem Netzstecker können die Schaltkreise des Geräts elektrisch von der NETZSTROMVERSORGUNG getrennt werden. Stellen Sie das Gerät stets so auf, dass der Netzstecker einfach gezogen werden kann.**
  - **Vergewissern Sie sich, bevor Sie das Gerät an die Steckdose anschließen, dass Spannung und Frequenz der Stromversorgung den auf dem Schild bzw. in diesem Handbuch angegebenen Werten entsprechen.**
- 

## HINWEISE

---

- **Stellen Sie das Gerät so auf, dass Sie den Bildschirm gut sehen und die Bedienelemente leicht erreichen können.**
  - **Bewahren Sie dieses Handbuch in der Nähe des Geräts auf, um es bei Bedarf schnell zur Hand zu haben.**
-

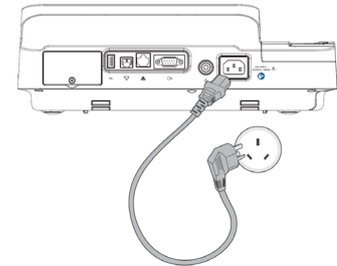
## 3.2 Einrichten des Geräts

Die Einhaltung der Anweisungen dieses Handbuchs ist Voraussetzung für die ordnungsgemäße Leistung und den korrekten Betrieb des Produkts sowie die Sicherheit von Patient und Bediener.

### 3.2.1 Netzanschluss

Der Betrieb dieses Geräts ist entweder mit Netzstromversorgung oder mit Batterie möglich.

Vergewissern Sie sich bevor Sie das Gerät an die Stromversorgung anschließen, dass Spannung und Frequenz der Stromversorgung den auf dem Schild bzw. In diesem Handbuch angegebenen Werten entsprechen.



Zum Anschluss an eine Netzstromquelle:

1. Das Buchsenende des Stromkabels in den Netzeingang auf der Rückseite des Geräts stecken.
2. Das Steckerende des Stromkabels in eine passende Netzsteckdose stecken.
3. Kontrollieren Sie, dass die Netzstromanzeige leuchtet.

---

### WARNUNG

- **Verwenden Sie nur das mitgelieferte Stromkabel.**
  - **Wenn Zweifel an der Unversehrtheit des externen Schutzleiters der Installation oder der Anordnung bestehen, muss das Gerät mit der Batterie betrieben werden. Sonst besteht Stromschlaggefahr für den Patienten oder den Bediener.**
- 

### 3.2.2 Verwendung der Batterie

Dieses Gerät kann mit einer wiederaufladbaren Lithium-Batterie betrieben werden. Wenn eine Batterie installiert ist, wechselt die Spannungsversorgung des Geräts bei einem Netzstromausfall automatisch auf Batteriebetrieb.

#### Installieren der Batterie

Die Batterie darf nur von durch von uns geschultes und autorisiertes Personal installiert werden. Es ist keine Batterie ab Werk installiert. Bitte wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal, um die Batterie zu installieren, bevor das Gerät in Betrieb genommen wird.

Um Datenverlust bei einem plötzlichen Stromausfall zu vermeiden, empfehlen wir, immer eine voll aufgeladene Batterie in das Gerät einzusetzen.

## Laden der Batterie

Die Batterie wird immer dann aufgeladen, wenn das Gerät an eine Netzstromquelle angeschlossen ist, unabhängig davon, ob das Gerät eingeschaltet ist oder nicht.

Wenn die Batterie aufgeladen wird, leuchtet die Batterieanzeige grün. Das Batteriesymbol auf dem Bildschirm zeigt dynamisch den Ladestatus, wenn das Gerät eingeschaltet ist.

## HINWEIS

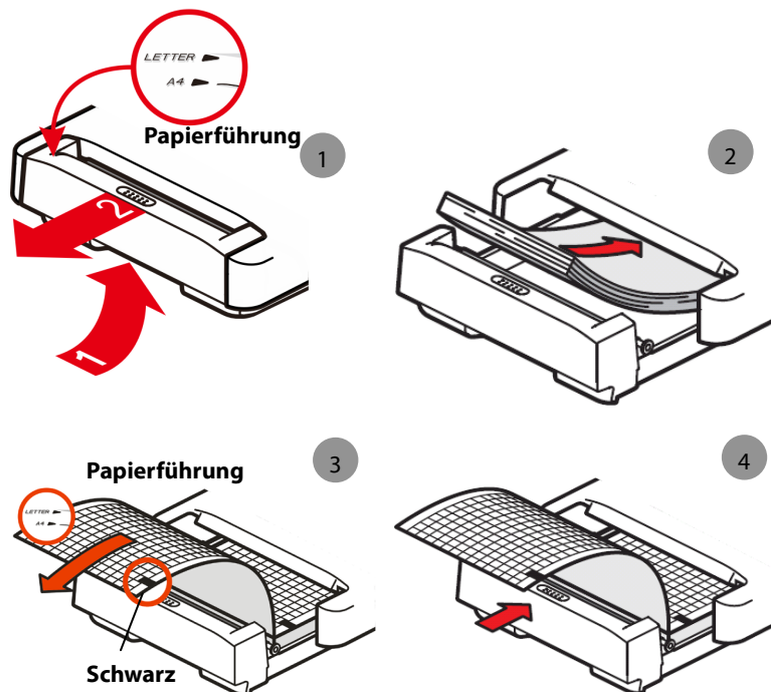
- **Laden Sie die Batterie, bevor Sie sie erstmalig in Betrieb nehmen.**

### 3.2.3 Papier einlegen

Sie können Berichte entweder über den internen Thermoschreiber oder einen externen Drucker ausdrucken. Vergewissern Sie sich vor dem Ausdrucken von Berichten, dass Papier eingelegt ist.

Für den Thermoschreiber ist Papier mit Z-Faltung geeignet. So laden Sie das Papier:

1. Heben Sie den Hebel an der Unterseite des Papierschachts an und ziehen Sie den Schacht bis zum Anschlag heraus.
2. Legen Sie Papier in den Schacht ein, sodass die Druckseite (Gitterseite) nach oben zeigt und die schwarze Markierung in der linken unteren Ecke sichtbar ist.
3. Heben Sie das erste Blatt an, legen Sie es über den Rollenhalter und richten Sie die Papierkante am Papierschacht aus.
4. Schieben Sie den Papierschacht zurück, bis er fühlbar einrastet.



Das Gerät kann entweder im Format A4 (295 mm × 210 mm) oder US Letter (8,5" × 11") drucken. Der Papierschacht wird auf das entsprechende Papierformat des Bestimmungslandes eingestellt, bevor das Gerät das Werk verlässt.

Zur Änderung des Papierformats verwenden Sie den weißen Kunststoffschieber im Papierschacht.

- Für das Format A4 schieben Sie den Schieber in die Öffnung an der Oberseite des Papierschachts.
- Für das Format US Letter schieben Sie den Schieber in die Öffnung an der Unterseite des Papierschachts.

## HINWEIS

- **Verwenden Sie nur das von uns erhältliche Thermopapier.**

### 3.2.4 Anschließen des Patientenkabels

1. Stecken Sie das Patientenkabel in den Anschluss auf der rechten Seite des Geräts. Vergewissern Sie sich, dass der Stecker am Kabel mit dem Pfeil nach oben zeigt.
2. Ziehen Sie die Schrauben fest, um das Patientenkabel sicher am Gerät zu befestigen.

### 3.2.5 Anschließen des Strichcodelesers

Verfügt Ihr Gerät über einen Strichcodeleser, schließen Sie diesen an den USB-Anschluss Ihres Geräts an. Über den Strichcodeleser können Sie Patientendaten eingeben.

---

#### HINWEIS

---

- **Setzen Sie den Strichcodeleser vor der Verwendung auf die Werkseinstellungen zurück.**
- 

### 3.2.6 Kontrolle des Geräts vor dem Einschalten

Prüfen Sie vor dem Einschalten des Geräts die folgenden Punkte:

- **Betriebsumgebung**

Prüfen Sie und stellen Sie sicher, dass sich keine elektromagnetischen Störquellen in der Nähe des Geräts befinden, vor allem große medizinische Geräte wie z. B. bildgebende Röntgen- oder Magnetresonanzgeräte usw. Schalten Sie diese Geräte ggf. aus.

Sorgen Sie dafür, dass die Temperatur im Prüfraum nicht absinkt (nicht unter 18 °C), um zu vermeiden, dass aufgrund von Kälte durch Muskelaktivität Spannungen im EKG-Signal erzeugt werden.

- **Stromversorgung**

Kontrollieren Sie, ob die Stromversorgungsvorgaben eingehalten werden und dass bei Nutzung der Netzstromversorgung das Stromkabel sicher angeschlossen ist. Nutzen Sie nur eine ordnungsgemäß geerdete Steckdose.

Kontrollieren Sie, dass die Batterie eingelegt und vollständig aufgeladen ist, wenn Sie das Gerät über die Batterie betreiben möchten.

- **Patientenkabel**

Kontrollieren Sie, dass das Patientenkabel fest am Gerät angeschlossen ist.

- **Schreiberpapier**

Kontrollieren Sie, ob das Druckerpapier richtig eingelegt ist.



#### **WARNUNG**

---

- **Dieses Gerät ist nicht für den Einsatz mit Hochfrequenz-OP-Geräten vorgesehen.**
-

### 3.2.7 Einschalten des Geräts

Nach der Installation und Kontrolle des Geräts können Sie die Messung und Aufzeichnung vorbereiten:

1. Schließen Sie das Gerät an das Stromnetz an. Falls Sie das Gerät mit Batterie betreiben, stellen Sie sicher, dass die Batterie ausreichend aufgeladen ist.
2. Drücken Sie die **Betriebstaste**.



#### WARNUNG

- **Setzen Sie das Gerät nicht an einem Patienten ein, wenn Sie vermuten, dass es nicht ordnungsgemäß funktioniert oder wenn es mechanisch beschädigt ist. Wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal oder an Mindray.**
- 

### 3.2.8 Konfigurieren des Geräts

Konfigurieren Sie das Gerät vor der ersten Verwendung:

1. Die **Setup**-Taste drücken, um das Hauptmenü aufzurufen.
2. [**Grundeinstellung**] wählen.
3. Jeweils [**Datum**], [**Zeit**] und [**Helligkeit**] einstellen.

Sie können bei Bedarf auch andere Einstellungen vornehmen. Weitere Einzelheiten finden Sie im Abschnitt **4 Systemeinstellungen**.

### 3.2.9 Ausschalten des Geräts

Vor dem Ausschalten des Geräts:

1. Bestätigen Sie, dass die Patientenmessung und -aufzeichnung beendet ist.
2. Trennen Sie die Elektroden vom Patienten.

Halten Sie dann den **Betriebsschalter** für ca. eine halbe Sekunde gedrückt, um das Gerät auszuschalten.



#### VORSICHT

- **Sie können den Betriebsschalter 10 Sekunden lang gedrückt halten, um ein Abschalten des Geräts zu erzwingen, wenn ein normales Abschalten nicht möglich ist oder dies in besonderen Situationen erforderlich ist. Dies kann zu Datenverlust führen.**
-

# 4 Systemeinstellungen

---

## 4.1 Aufrufen des Hauptmenüs

Die **Setup**-Taste drücken, um das Hauptmenü aufzurufen. So konfigurieren Sie das Gerät:

- Drücken Sie die Pfeiltasten auf der Tastatur, um einen Menüpunkt auszuwählen.
- Drücken Sie den Softkey [**Vorher**] oder [**Weiter**], um zum vorigen oder nächsten Menüpunkt zu gehen.
- Drücken Sie den Softkey [**Zurück**] oder [**Esc**] auf der Tastatur, um zum vorigen Menü zurückzugelangen.
- Drücken Sie den Softkey [**Auswählen**] oder [**Abbrechen**], um einen Menüpunkt zu aktivieren oder deaktivieren.
- Drücken Sie den Softkey [**Eingabe**] oder **Enter** auf der Tastatur, um die Auswahl zu bestätigen.



Die Einstellungen im Hauptmenü werden als Standardeinstellungen für den Nutzer gespeichert und bleiben auch bestehen, wenn das Gerät aus- und wieder eingeschaltet wird.

## 4.2 Konfig d Kurvenf

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
Muskelartefaktefilter	20 Hz, 35 Hz, Aus	35 Hz	<p>Einstellen der Standardfrequenz des Muskelartefaktefilter. Der Muskelartefaktefilter dämpft durch Einschränkung der berücksichtigten Frequenzen Störsignale in der Kurve.</p> <p>Der Muskelartefaktefilter ist ein Tiefpassfilter. Das heißt, Signale oberhalb der eingestellten Frequenz werden herausgefiltert.</p> <p><b>[35 Hz]:</b> es werden nur Signale von bis zu 35 Hz angezeigt. Signale über 35 Hz werden abgeschwächt.</p> <p><b>[20 Hz]:</b> es werden nur Signale von bis zu 20 Hz angezeigt. Signale über 20 Hz werden abgeschwächt.</p> <p><b>[Aus]:</b> es werden nur Signale von bis zu 150 Hz angezeigt.</p>
Entfernen des Grundliniendrifts	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Ausgewählt	<p>Wählen Sie, ob die Entfernung des Grundliniendrifts (BDR) oder der 0,05-Hz-Filter verwendet wird.</p> <p>Ist die Funktion ausgewählt, ist BDR aktiviert. Dieses Verfahren unterdrückt die meisten Störungen durch den Grundliniendrift und kann gleichzeitig die Genauigkeit des Niveaus des ST-Segments bewahren.</p> <p>Wird die Funktion abgewählt, ist BDR deaktiviert und der 0,05-Hz-Filter wird verwendet.</p> <p><b>Hinweis:</b> Die Auswahl von BDR oder 0,05 Hz gilt für das angezeigte EKG, den ausgedruckten Bericht sowie die analysierten und gespeicherten Daten.</p> <p>BDR erzeugt eine Verzögerung von ca. 1 Sekunde. Wir empfehlen den Einsatz von BDR, außer die Verzögerung ist unannehmbar.</p> <p>Sowohl das BDR als auch das 0,05-Hz erfüllen die Anforderungen der Empfehlungen der American Heart Association für die Standardisierung und Spezifikationen bei der automatischen Elektrokardiographie von 1990: Bandbreite und Signalverarbeitung bei niedrigen Frequenzen in der Elektrokardiographie.</p>

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
AC-Filter	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Ausgewählt	Mit dieser Funktion wird ausgewählt, ob elektrische Störsignale aus der Netzspannung herausgefiltert werden. Bei der Auswahl ist der AC-Filter aktiviert, um elektrische Störsignale aus der Netzspannung herauszufiltern. Der AC-Filter sollte eingeschaltet sein. Nur ausschalten, wenn erforderlich.
Bildschirm Kurvenformformat	3×1, 6×1, 3×4+1, 3×4+3, 6×2, 6×2+1, 12×1	3×4+1	Hier wird das Standardformat der auf dem Bildschirm dargestellten EKG-Kurven ausgewählt. <b>[3×1]</b> : es werden 12-Kanal-EKG-Kurven auf vier Seiten mit 3 Kurven in einer Spalte pro Seite dargestellt. <b>[6×1]</b> : es werden 12-Kanal-EKG-Kurven auf zwei Seiten mit 6 Kurven in einer Spalte pro Seite dargestellt. <b>[12×1]</b> : es werden 12-Kanal-EKG-Kurven auf einer Seite in einer Spalte dargestellt. <b>[6×2]</b> : es werden 12-Kanal-EKG-Kurven auf einer Seite in zwei Spalten mit jeweils 6 Zeilen dargestellt. <b>[3×4+1]</b> : es werden 12-Kanal-EKG-Kurven auf einer Seite in vier Spalten mit jeweils 3 Zeilen und einer Rhythmusableitungskurve am Ende dargestellt. Gleiches gilt für <b>[3×4+3]</b> und <b>[6×2+1]</b> .
Geschwindigkeit	5 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s	25 mm/s	Hier wird die Standarddruckgeschwindigkeit ausgewählt.
Verstärkung	2,5 mm/mV, 5 mm/mV, 10 mm/mV, 20 mm/mV, Auto, L=10 C=5, L=20 C=10	10 mm/mV	Wählen Sie die Standard-Amplitude 1 mV für das EKG-Signal. Je größer die Einstellung, desto größer die Kurve. Es ändert sich jedoch nur das Aussehen der Kurve. Auf die Signalstärke hat dies keine Auswirkungen. <b>[L=10 C=5]</b> : stellt die Kurven der Extremitätenableitungen mit einer Amplitude von 10 mm/mV und die Kurven der Brustableitungen mit einer Amplitude von 5 mm/mV dar. <b>[L=20 C=10]</b> : stellt die Kurven der Extremitätenableitungen mit einer Amplitude von 20 mm/mV und die Kurven der Brustableitungen mit einer Amplitude von 10 mm/mV dar.

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
			[ <b>Auto</b> ]: wählt die Verstärkung automatisch nach der Amplitude der EKG-Kurven aus.
Mark. Herzschritt.	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Ausgewählt	Mit dieser Funktion wird ausgewählt, ob ein Marker an jede EKG-Kurve gesetzt wird, wenn ein Schrittmacherimpuls erkannt wird. Ist die Funktion ausgewählt, wird ein Schrittmacherimpuls-Marker „   “ an jede EKG-Kurve gesetzt, wenn ein Schrittmacherimpuls erkannt wird. Ist die Funktion nicht ausgewählt, wird kein Marker gesetzt, wenn ein Schrittmacherimpuls erkannt wird.
Ableitungssequenz	Standard, Cabrera	Standard	Auswahl der EKG-Ableitungssequenz für die Anzeige und den Ausdruck. [ <b>Standard</b> ]: die Sequenz ist I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6. [ <b>Cabrera</b> ]: die Sequenz ist aVL, I, -aVR, II, aVF, III, V1, V2, V3, V4, V5, V6.

### 4.3 Schreiber-Einstellungen

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
Rhythmusformat	Eine Ableitung, drei Ableitungen	Eine Ableitung	Auswahl, wie viele Rhythmusableitungen während der Rhythmusmessung aufgezeichnet werden.
Standard-Berichtformat	3×4+1, 3×4+3, 6×2, 6×2+1, 12×1	3×4+1	Auswahl des Formats des bei der automatischen Messung erzeugten Standard-EKG-Berichts. [ <b>3×4+1</b> ]: es werden 12-Kanal-EKG-Kurven in 3 Zeilen und 4 Spalten angezeigt, gefolgt von der ersten Rhythmusableitungskurve. Die anderen Formate werden entsprechend diesem Beispiel dargestellt.
Rhythmusableitung 1	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6	II	Die erste Rhythmusableitungskurve wird während der automatischen Messung und der Rhythmusmessung aufgezeichnet.
Rhythmusableitung 2	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6	V2	Die zweite Rhythmusableitungskurve wird während der automatischen Messung und der Rhythmusmessung aufgezeichnet.

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
Rhythmusableitung 3	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6	V5	Die dritte Rhythmusableitungskurve wird während der automatischen Messung und der Rhythmusmessung aufgezeichnet.
Aufzeichnung ohne Papier	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Auswahl, ob der EKG-Bericht während der automatischen Messung ausgedruckt wird. Ist die Funktion ausgewählt, wird der EKG-Bericht nicht gedruckt. Ist die Funktion abgewählt, wird der EKG-Bericht automatisch nach dem Abschluss der EKG-Erfassung und -Analyse gedruckt.
Neue Analyse	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Ausgewählt	Mit der Funktion kann ausgewählt werden, ob die EKG-Daten erneut analysiert werden, wenn sich Alter, Geburtsdatum, Geschlecht, ethnische Zugehörigkeit, Medikation oder die V3-Position des Patienten ändern. Durch die Änderung der Patientendaten können Unterschiede in den von dem Algorithmus erstellten Diagnosen auftreten. Sie sollten darum eine erneute Analyse in Erwägung ziehen.
Vor-Erfassung	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Ausgewählt	Während der automatischen Messung wird ausgewählt, ob die erfassten EKG-Daten aufgezeichnet werden, bevor <b>EKG</b> gedrückt wird. Bei der Auswahl der Funktion zeichnet das Gerät 10 Sekunden EKG-Daten auf, bevor die <b>[EKG]</b> -Taste gedrückt wird. Werden weniger als 10 Sekunden an Daten erfasst, wird die Meldung „ <b>EKG-Daten unzureichend</b> “ unten im Bildschirm eingeblendet. Bei der Abwahl der Funktion zeichnet das Gerät 10 Sekunden EKG-Daten auf, nachdem die <b>[EKG]</b> -Taste gedrückt wurde.
Aufzeichnung erweitern	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Mit der Funktion wird ausgewählt, ob das Gerät automatisch eine Rhythmusmessung durchführt und druckt einen Rhythmusbericht aus, wenn kritische Werte „ <b>Extreme Tachykardie</b> “, „ <b>Extreme Bradykardie</b> “ oder „ <b>Signifikante Arrhythmie</b> “ nach

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
			Abschluss der automatischen Messung erkannt werden.
Analyseberichteinstellungen	/	/	Zugang zum Menü <b>[Analyseberichteinstellungen]</b> .
Drucker	Thermoschreiber, externer Drucker	Thermoschreiber	Hier wird ausgewählt, auf welchem Gerät die Berichte ausgegeben werden.
Druckerauflösung	Hohe Qualität, Standard	Standard	Auswahl der vom externen Drucker ausgegebenen Qualität der Berichte. <b>[Standard]</b> : die Druckerauflösung ist 300 dpi. <b>[Hohe Qualität]</b> : die Druckerauflösung ist 600 dpi.
Raster-Ausdruck	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob ein Raster nach der Kurve im über den externen Drucker ausgegebenen EKG-Bericht gedruckt wird. Durch ein Raster lassen sich EKG-Kurven leichter lesen.

### Analyseberichteinstellungen

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
Mittelwert-Komplex	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Auswahl, ob der Mittelwert-Komplex im bei der automatischen Messung erstellten EKG-Bericht dargestellt wird. Mit dem Mittelwert-Komplex wird eine Mittelwert-Komplex-Kurve für jede Ableitung und eine Kurve für Ableitung II von 10 Sekunden im Format 3x4+1 angezeigt.
Messmatrix	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Auswahl, ob die Messmatrix im bei der automatischen Messung erstellten EKG-Bericht dargestellt wird. Es werden 32 Messungen für jede Ableitung erstellt. Die Messungen 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 (µV), P-amp (µV), QRSp2p (µV), Qamp (µV), Ramp (µV), Samp (µV), R'amp (µV), S'amp (µV), STamp (µV), 2/8STT (µV), 3/8STT (µV), T+amp (µV), T-amp (µV), QRSarea (µV*ms), Rnotch, DWconf (%), STslope (deg), Ton (ms), Tdur (ms), T+dur (ms), QTint (ms).

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
Messung	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Ausgewählt	Auswahl, ob das Messergebnis im bei der automatischen Messung erstellten EKG-Bericht dargestellt wird. Das Messergebnis umfasst Beatmungsrates, PR-Intervall, QRS-Dauer, QR/QTc-Intervall und P/QRS/T-Achse
Auswertung	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Ausgewählt	Auswahl, ob Diagnosen im bei der automatischen Messung erstellten EKG-Bericht dargestellt werden.
Auswertungszusammenfassung	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Ausgewählt	Auswahl, ob die Auswertungszusammenfassung im bei der automatischen Messung erstellten EKG-Bericht dargestellt wird. <b>Hinweis:</b> Ist die Option <b>[Auswertung]</b> nicht aktiviert, wird auch keine Auswertungszusammenfassung im Bericht dargestellt, selbst wenn <b>[Auswertungszusammenfassung]</b> ausgewählt ist.
Tachy	80-130	100	Einstellen des Grenzwerts für die Tachykardie. Eine Herzfrequenz oberhalb der Einstellung gilt als Tachykardie. Nur bei Patienten anwenden, die über 180 Tage alt sind.
Brady	40-60	50	Einstellen des Grenzwerts für die Bradykardie. Eine Herzfrequenz unterhalb der Einstellung gilt als Bradykardie. Nur bei Patienten anwenden, die über 2191 Tage alt sind.
QTc-Formel	Hodges, Bazett, Fridericia, Framingham	Hodges	Auswahl der QTc-Formel. 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: $QTc = QT + 154 \times \left(1 - \frac{60}{HeartRate}\right)$

## 4.4 Dateiverwaltung

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
Vorschau	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob während der automatischen Messung eine Vorschau des EKG-Berichts vor dem Drucken erstellt wird.
Autom. senden	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob der EKG-Bericht während der automatischen Messung nach dem Ende der Messung automatisch über das Netzwerk übermittelt wird. Die Funktion „Autom. senden“ kann nur aktiviert werden, wenn die Vorschau ausgewählt ist.
Autom. Speicherung	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob der EKG-Bericht während der automatischen Messung nach dem Ende der Messung automatisch im internen Speicher gespeichert wird.
Autom. Löschen nach Übertragung	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob der EKG-Bericht automatisch aus dem internen Speicher gelöscht wird, nachdem er über das Netzwerk übermittelt wurde.
Ältesten Bericht löschen	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob der älteste Bericht gelöscht wird, wenn der interne Speicher voll ist. Bei der Auswahl wird der älteste Bericht automatisch gelöscht, wenn ein neuer Bericht gespeichert wird. Ist die Funktion nicht aktiviert, fragt das System, ob der älteste Bericht gelöscht und der aktuelle Bericht gespeichert werden soll.
Dateiformat	Mindray, XML, PDF	Mindray	Hier wird das Format ausgewählt, in dem der Bericht an das USB-Speichermedium exportiert wird.
PDF-Raster	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob ein Raster hinter die Kurve gelegt werden soll, wenn der Bericht im PDF-Format gedruckt wird.
Dateiliste aufzeichnen	/	/	Die Verzeichnisliste wird gedruckt.

## 4.5 Grundeinstellung

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
Patienten-Info-Einstellungen	/	/	Zugang zum Menü <b>[Patienten-Info-Einstellungen]</b> .
Datum	Jahr: 2012-2099 Monat: 01-12 Tag: 01-31	Jahr: 2012 Monat: 01 Tag: 01	Einstellen des aktuellen Datums.
Zeit	Stunde: 00-23 (24 h) 12 am-11 pm (12 h) Minute: 00-59 Sekunde: 00-59	Stunde: 00 Minute: 00 Sekunde: 00	Einstellen der aktuellen Zeit.
Datumsformat	jjjj-mm-tt, mm-tt-jjjj, tt-mm-jjjj	jjjj-mm-tt	Auswahl des Datumsformats.
Uhrzeitformat	12 h, 24 h	24 h	Auswahl des Uhrzeitformats.
Ableitungsbezug.	AHA, IEC	AHA	Einstellung der Ableitungsnotation.
Name der Einrichtung	/	/	Eingabe des Namens der Einrichtung.
Touchscreen kalibrieren	/	/	Zugang zur Kalibrierung des Touchscreens. <b>Hinweis:</b> Diese Option ist nur bei Geräten mit Touchscreen verfügbar.
Helligkeit	1-5	3	Einstellen der Bildschirmhelligkeit. 1 ist der dunkelste, 5 der hellste Wert.
Benachrichtigungston	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Auswahl, ob ein Benachrichtigungston beim Erhalt einer Nachricht ertönt. Bei einigen Meldungen gibt das Gerät jedoch immer einen Benachrichtigungston aus, unabhängig von der Einstellung des <b>[Benachrichtigungstons]</b> . Siehe <b>9.2 Meldungen</b> .
Herzton	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Auswahl, ob der Herzton aktiviert wird.
Auto Standby	5 Minuten, 10 Minuten, 15 Minuten, 20 Minuten, 25 Minuten, 30 Minuten, Aus	5 Minuten	Einstellen der Zeitspanne, nach der das Gerät automatisch in den Standby-Modus schaltet. Wird eine der Extremitätenableitungen entfernt, geht das Gerät automatisch in den Standby-Modus, wenn das Gerät eine voreinstellte Zeit inaktiv ist. <b>[Aus]:</b> Das Gerät schaltet nicht automatisch in den Standby-Modus. <b>Hinweis:</b> Die Einstellung von <b>[Auto Standby]</b> darf die Einstellung von <b>[Autom. Abschaltung]</b> nicht überschreiten.
Autom. Abschaltung	5 Minuten, 10 Minuten, 15 Minuten,	Aus	Einstellen der Zeitspanne, nach der das Gerät automatisch abschaltet. Wird eine der Extremitätenableitungen

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
	20 Minuten, 25 Minuten, 30 Minuten, Aus		entfernt, schaltet das Gerät automatisch ab, wenn das Gerät eine voreinstellte Zeit inaktiv ist.  [Aus]: Das Gerät wird nicht automatisch abgeschaltet.

## Menü [Patienten-Info-Einstellungen]

### Erforderliche Patienteninformationen

Die erforderlichen Daten eines neuen Patienten müssen hier eingegeben werden.

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
ID	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob die Patienten-ID als erforderliche Patienteninformation eingestellt ist.
Nachname	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob der Nachname des Patienten als erforderliche Patienteninformation eingestellt ist.
Vorname	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob der Vorname des Patienten als erforderliche Patienteninformation eingestellt ist.
Alter	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob das Alter des Patienten als erforderliche Patienteninformation eingestellt ist.
Geschlecht	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob das Geschlecht des Patienten als erforderliche Patienteninformation eingestellt ist.

### Detaillierte Patienten-Info

Durch die detaillierten Patienteninformationen erfahren Sie mehr über den Patienten.

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
Sekundär-ID	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob die Sekundär-ID des Patienten im EKG-Bericht als Patienteninformation erscheint.
Geb.dat.	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob das Geburtsdatum des Patienten im EKG-Bericht als Patienteninformation erscheint.
Ethnie	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob die ethnische Zugehörigkeit des Patienten im EKG-Bericht als Patienteninformation erscheint.
Medikation 1	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob die Medikation des Patienten im EKG-Bericht als Patienteninformation erscheint.
Medikation 2	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob die Medikation des Patienten im EKG-Bericht als Patienteninformation erscheint.

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
Klasse 1	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob die Klasse des Patienten im EKG-Bericht als Patienteninformation erscheint.
Klasse 2	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob die Klasse des Patienten im EKG-Bericht als Patienteninformation erscheint.
V3-Platzierung	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob die Einstellung der V3-Platzierung im EKG-Bericht als Patienteninformation erscheint.
Arzt	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob der Arzt, der das EKG überwacht, im EKG-Bericht als Patienteninformation erscheint.
Techniker	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob der Techniker, der die EKG-Messung durchführt, im EKG-Bericht als Patienteninformation erscheint.
Abteilung	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob die Abteilung des Patienten im EKG-Bericht als Patienteninformation erscheint.
Zimmer	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob die Zimmernummer des Patienten im EKG-Bericht als Patienteninformation erscheint.
Bett	Ausgewählt, nicht ausgewählt	Nicht ausgewählt	Hier wird ausgewählt, ob die Bettennummer des Patienten im EKG-Bericht als Patienteninformation erscheint.
Vorherige Eingabedaten beibehalten	/	/	Auswahl, welche Patientendaten für den nächsten Patienten übernommen werden.

## 4.6 Wartung

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
Netzwerktyp	LAN, WLAN	LAN	Auswahl der Netzwerkart, über die das Gerät angeschlossen wird.
Netzwerkname (SSID)	/	/	Bei WLAN-Anschluss wird die SSID eingegeben.
Kennwort	/	/	Eingabe des Kennworts für die WLAN-Verbindung.
IP-Adresse	0 - 255	192.168.0.100	Eingabe der IP-Adresse des Geräts.
Subnetzmaske	0 - 255	255.255.255.0	Eingabe der Subnetzmaske des Geräts.
Standard-Gateway	0 - 255	192.168.0.254	Eingabe der IP-Adresse des Standard-Gateways.
IP-Adresse des Servers	0 - 255	192.168.0.101	Eingabe der IP-Adresse des FTP-Servers.
FTP-Anschluss	0 - 65535	21	Eingabe des FTP-Anschlusses.

Menüpunkt	Option	Standardeinstellung	Beschreibung
FTP-Benutzername	/	/	Eingabe des FTP-Benutzernamens.
FTP-Passwort	/	/	Eingabe des FTP-Passworts.
Demo-Modus 1	/	/	Eingabe des Passworts für den Demo-Modus 1. Zum Verlassen des Demo-Modus das Gerät ausschalten und erneut starten.
Demo-Modus 2	/	/	Eingabe des Passworts für den Demo-Modus 2. Zum Verlassen des Demo-Modus das Gerät ausschalten und erneut starten.
Standardkonfiguration wiederherstellen	/	/	Wiederherstellung der werkseitigen Standardkonfiguration. Die aktuelle Spracheinstellung wird nicht geändert.
Konfiguration laden	/	/	Import der Konfigurationsdatei vom USB-Speichermedium in den internen Speicher.
Konfiguration exportieren	/	/	Export der Konfigurationsdatei vom internen Speicher auf das USB-Speichermedium.
Druckeinstellungen	/	/	Ausdrucken der aktuellen Konfiguration.
Sprache	ENGLISCH, VEREINF. CHINESISCH, FRANZÖSISCH, DEUTSCH, ITALIENISCH, POLNISCH, SPANISCH, PORTUGIESISCH, RUSSISCH, TSCHECHISCH, TÜRKISCH, UNGARISCH, RUMÄNISCH	ENGLISCH	Auswahl der UI-Sprache.
AC-Filter	50 Hz, 60 Hz	50 Hz	Auswahl der Frequenz des AC-Filters.
Passwort ändern	/	/	Änderung des Passworts, um in den Wartungsmodus zu gelangen.
Werkseitige Wartung	/	/	Änderung des Passworts, um in die werkseitige Wartung zu gelangen.

# 5 Patientendaten

## 5.1 Einstellen der Patientendaten

Einige Patientendaten können sich direkt auf die EKG-Analyse auswirken. Vollständige und korrekte Patientendaten sind hilfreich für eine akkurate Diagnose und Behandlung des Patienten. Geben Sie vor der EKG-Messung erst die Patientendaten eines neuen Patienten ein.

Bei den Patientendaten wird zwischen erforderlichen und detaillierten Informationen unterschieden. Die erforderlichen Daten müssen eingegeben werden. Im Menü [**Patienteninfo**] gibt ein Sternchen (\*) an, dass es sich um erforderliche Eingaben handelt. Durch die detaillierten Patienteninformationen erfahren Sie mehr über den Patienten.

So stellen Sie Patientendaten ein:

1. Die **Setup**-Taste drücken, um das Hauptmenü aufzurufen.
2. Wählen Sie [**Grundeinstellung**] → [**Orga d Pat. info**], um zum Menü [**Orga d Pat. info**] zu gelangen.
3. Wählen Sie die erforderlichen und detaillierten Patientendaten je nach Fall aus.

Orga d Pat.info		A	USB	17:20	Zurück
Erforderliche Patientendaten:					
ID	<input checked="" type="checkbox"/>				
Nachname	<input checked="" type="checkbox"/>				Vorh
Vorname	<input checked="" type="checkbox"/>				Weiter
Alter	<input checked="" type="checkbox"/>				
Geschl.	<input checked="" type="checkbox"/>				
Det. Patienteninfo:					
Sekundär-ID	<input type="checkbox"/>				Auswählen

## 5.2 Eingeben von Patientendaten

Geben Sie die Patientendaten ein, bevor Sie die EKG-Messung durchführen.

Sie können:

- Patientendaten manuell eingeben.
- Patientendaten mit einem Strichcodeleser einlesen.
- Patienten aus der Patientenliste auswählen.

## Manuelle Eingabe von Patientendaten

Zur manuellen Eingabe von Patientendaten:

1. Drücken Sie die **ID**-Taste, um in das **[Patienteninfo]**-Menü zu gelangen.
2. Geben Sie im Blatt **[Neuer Patient]** die Patientendaten ein.
3. Drücken Sie den Softkey **[Speichern]**, um die Patientendaten zu speichern.

Neuer Patient	*ID:	<input type="text"/>
	*Nachname:	<input type="text"/>
Patient-ID bearb	*Vorname:	<input type="text"/>
	*Alter:	<input type="text"/> Jahre ▾
	*Geschl.:	▾
Patientliste	Ethnie:	▾
	V3-Platzierung:	Standardposition ▾

## HINWEIS

- Sie können die Patientendaten erst speichern, wenn alle erforderlichen Daten eingegeben wurden.
- Wir empfehlen, die pädiatrische Positionierung **V4R, V1, V2, V4 - V6** der Ableitungen anzuwenden, wenn der Patient unter 16 Jahre alt ist. Bitte zeichnen Sie **V4R** mit der **V3**-Elektrode auf. Setzen Sie außerdem die **[V3-Elektrodenposition]** auf **[V4R]**. Das ist für einen Patienten dieses Alters üblich.

## Patientendaten mit einem Strichcodeleser einlesen

Um Patientendaten mit einem Strichcodeleser einzulesen:

1. Kontrollieren Sie, dass der Strichcodeleser am USB-Anschluss angeschlossen ist.
2. Drücken Sie den Knopf am Griff des Strichcodelesers und richten Sie den Strichcodeleser auf den Strichcode.  
Danach erscheint das Menü **[Patienteninfo]**, in dem die Patienten-ID bereits ausgefüllt ist.
3. Wenn nötig, können Sie weitere Patientendaten eingeben.
4. Drücken Sie den Softkey **[Speichern]**, um die Patientendaten zu speichern.

## Patienten aus der Patientenliste auswählen

1. Drücken Sie die **ID**-Taste, um in das **[Patienteninfo]**-Menü zu gelangen.
2. Wählen Sie **[Patientliste]**, um das Blatt **[Patientliste]** aufzurufen.
3. Wählen Sie einen Patienten aus und bearbeiten Sie wenn nötig die Patientendaten.
4. Drücken Sie den Softkey **[Speichern]**, um die Patientendaten zu speichern.

Nach dem Speichern der Patientendaten wird der Patient zur Patientenliste hinzugefügt. Die Patientenliste kann bis zu 500 Patienten enthalten.

## 5.3 Bearbeiten der Patientendaten

Sie können die Daten des aktuellen Patienten bearbeiten.

So bearbeiten Sie Patientendaten:

1. Drücken Sie die **ID**-Taste, um in das [**Patienteninfo**]-Menü zu gelangen.
2. Wählen Sie [**Patient-ID bearb**], um das Blatt [**Patient-ID bearb**] aufzurufen.
3. Ändern oder geben Sie Patientendaten wenn nötig ein.
4. Drücken Sie den Softkey [**Speichern**], um die Patientendaten zu speichern.

Nach der Bearbeitung der Patientendaten werden die Informationen des Patienten in der zugehörigen Patientenliste aktualisiert.

**FÜR IHRE NOTIZEN**

# 6 Vorbereitung des Patienten

---

## 6.1 Anleitung des Patienten

Begrüßen Sie den Patienten und erklären Sie ihm die Vorgehensweise, bevor Sie die Elektroden anlegen. Durch die Erklärung der Vorgehensweise wird dem Patienten die Angst genommen und er kann sich auf den Eingriff einstellen.

- Versichern Sie dem Patienten, dass es weder gefährlich noch unangenehm wird. Erklären Sie, dass für eine aussagekräftige Diagnose seine Kooperation erforderlich ist.
- Legen Sie den Patienten auf eine Liege mit seitlich aufliegenden Armen und flach liegenden Beinen, die sich nicht berühren. Vergewissern Sie sich, dass der Patient bequem liegt und entspannt ist.

Wurden die Elektroden und Ableitungskabel angebracht, weisen Sie den Patienten an:

- ruhig zu liegen und nicht zu sprechen.
- normal zu atmen.
- nicht zu zittern.
- nicht zu kauen oder die Zähne zusammenzubeißen.

Je entspannter der Patient ist, desto weniger Störsignale werden vom EKG aufgezeichnet.

## 6.2 Vorbereitung der Haut

Eine sorgfältige Vorbereitung der Haut ist für hochwertige EKG-Signale von entscheidender Bedeutung. Die Haut des Patienten vorbereiten:

1. Machen Sie die Brust und die Stellen für die Elektroden an den Extremitäten frei.
2. Rasieren Sie das Haar an allen Stellen, wo Elektroden angebracht werden sollen.
3. Entfetten Sie alle Stellen, an denen Elektroden angebracht werden sollen, mit Alkohol und reiben sie leicht mit trockenem Mull ab, um tote Hautzellen zu entfernen.
4. Haut vollständig trocknen.

## 6.3 Anschließen der Ableitungskabel und der Elektroden

Bevor Sie das EKG am Patienten durchführen, kontrollieren Sie, ob alle Elektroden korrekt an den Ableitungskabeln angeschlossen sind, und ob das Patientenkabel fest im Anschluss auf der rechten Seite des Geräts steckt.

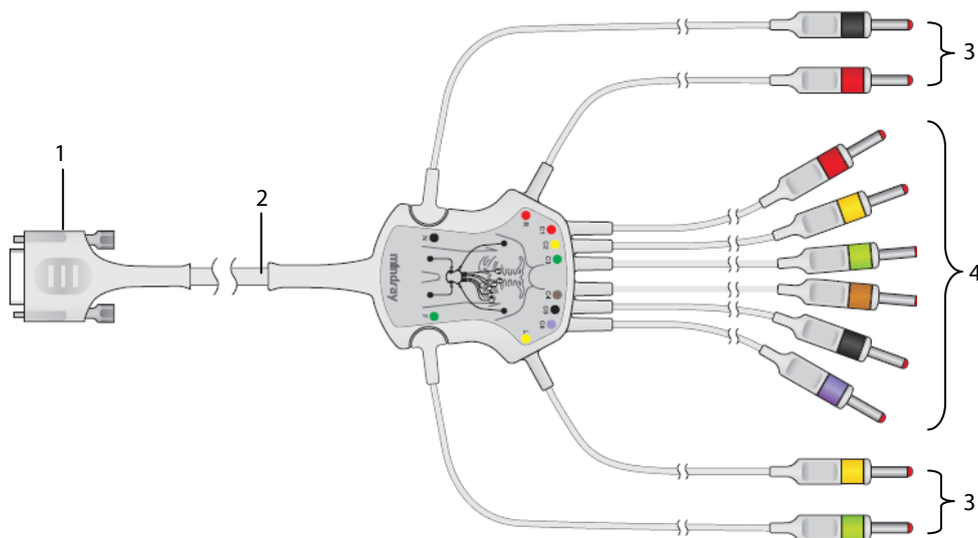
### VORSICHT

- **Vergewissern Sie sich, dass alle Ableitungen angeschlossen sind und alle Elektroden an den richtigen Stellen befestigt sind. Vergewissern Sie sich, dass die leitenden Teile des Patientenkabels und der Elektroden, einschließlich der neutralen Elektrode, keine anderen leitenden Teile berühren, auch nicht die Erde.**
- **Polarisierende Elektroden können dazu führen, dass die Elektroden nach der Defibrillation eine Restladung behalten. Die Restladung verhindert die Erfassung des EKG-Signals.**
- **Niemals unterschiedliche Arten oder Marken von Elektroden für Patienten verwenden. Unterschiedliche Metalle oder andere inkompatible Materialien können einen erheblichen Grundliniendrift verursachen und die Erholungszeit der Kurve nach der Defibrillation erhöhen.**
- **Einweg-Elektroden dürfen nicht wiederverwendet werden. Bei Wiederverwendung besteht Kontaminationsgefahr, außerdem kann die Messgenauigkeit beeinträchtigt werden.**
- **Wiederverwendbare Elektroden müssen gereinigt und desinfiziert werden, bevor sie dem Patienten angelegt werden.**
- **Wenn das Gerät mit einem Defibrillator zusammen verwendet wird, Einweg-Elektroden verwenden.**

### 6.3.1 EKG-Zubehör

#### Patientenkabel

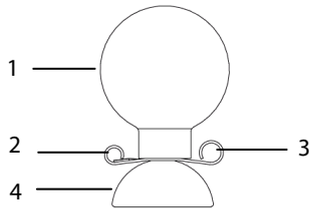
Das Patientenkabel besteht aus einem Steckverbinder, einem Verbindungskabel, 4 Extremitätenableitungskabeln und 6 Brustableitungskabeln. Die Ableitungskabel sind mit Farbcodes versehen. Siehe 6.4.3 Farbcode der Ableitungskabel.



1. Steckverbinder: zum Anschluss an das EKG-Gerät
2. Verbindungskabel
3. Extremitätenableitungskabel: zum Anschluss der Extremitätenelektroden
4. Brustableitungskabel: zum Anschluss der Brustelektroden

## Brustelektrode

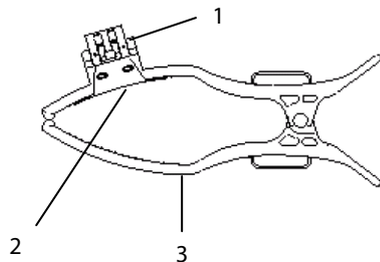
Die Brustelektrode besteht aus einem Ballon und einer Metallelektrode. An der Metallelektrode befinden sich zwei Anschlüsse für die Ableitungskabel: einer für ein Ableitungskabel mit einem Anschluss mit  $\varnothing$  3,0 mm und einer für ein Ableitungskabel mit einem Anschluss mit  $\varnothing$  4,0 mm.



1. Ballon
2. Ableitungskabelanschluss ( $\varnothing$  3,0)
3. Ableitungskabelanschluss ( $\varnothing$  4,0)
4. Metallelektrode

## Extremitätenelektrode

Die Extremitätenelektrode besteht aus einer Kunststoffklemme und einer Metallelektrode. An der Metallelektrode befinden sich zwei Anschlüsse für die Ableitungskabel: einer für ein Ableitungskabel mit einem Anschluss mit  $\varnothing$  3,0 mm und einer für ein Ableitungskabel mit einem Anschluss mit  $\varnothing$  4,0 mm.



1. Anschlüsse für Ableitungskabel
2. Metallelektrode
3. Klemme

### 6.3.2 Anschließen der Ableitungskabel für die Brust an die Brustelektroden

Stecken Sie die jeweiligen Ableitungskabel für die Brust in die Anschlüsse für die Ableitungskabel der 6 Brustelektroden. Passen Sie jedes Ableitungskabel an, um sicherzustellen, dass zwischen Elektrode und Ableitungskabel ein ordnungsgemäßer Kontakt hergestellt ist.

### 6.3.3 Anschließen der Ableitungskabel für die Extremitäten an die Extremitätenelektroden

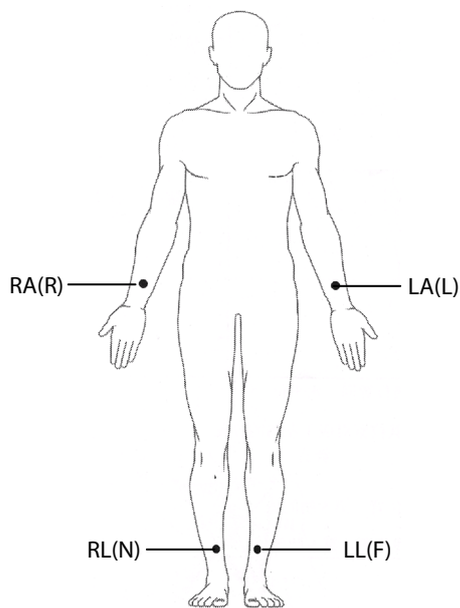
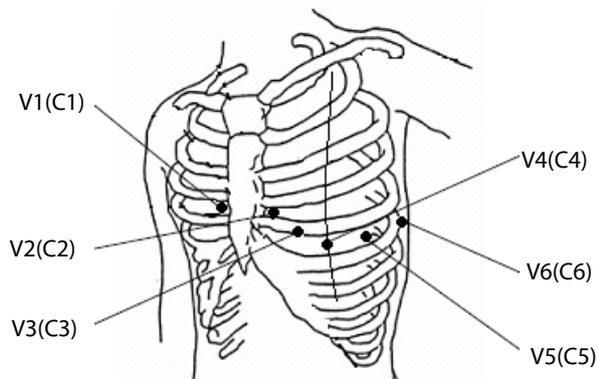
Stecken Sie die jeweiligen Ableitungskabel für die Extremitäten in die Anschlüsse für die Ableitungskabel der 4 Extremitätenelektroden. Passen Sie jedes Ableitungskabel an, um sicherzustellen, dass zwischen Elektrode und Ableitungskabel ein ordnungsgemäßer Kontakt hergestellt ist.

## Hinweis

- **Die Extremitätenelektroden sind mit Farbcodes versehen. Stellen Sie sicher, dass jeweils die Ableitungskabel für die Extremitäten und die Extremitätenelektroden der gleichen Farbe miteinander verbunden sind.**

## 6.4 Anlegen der Elektroden

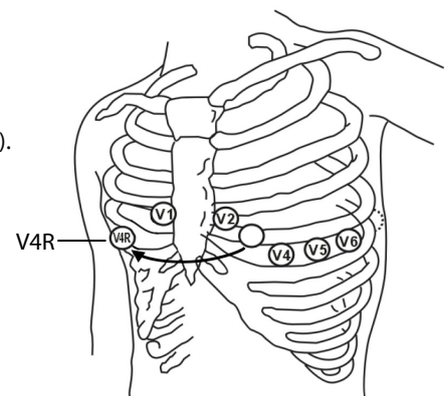
### 6.4.1 Position der Elektroden



AHA	IEC	Position der Elektroden
V1	C1	Vierter Interkostalraum rechts neben dem Brustbein
V2	C2	Vierter Interkostalraum links neben dem Brustbein
V3	C3	In der Mitte zwischen den Elektrodenpositionen V2 (C2) und V4 (C4)
V4	C4	Fünfter Interkostalraum auf der linken Medioklavikularlinie
V5	C5	Linke vordere Axillarlinie, horizontal zur Elektrodenposition V4 (C4)
V6	C6	Linke mittlere Axillarlinie, horizontal zur Elektrodenposition V4 (C4)
RA	R	Über rechtem Handgelenk
LA	L	Über linkem Handgelenk
RL	N	Über rechtem Fußgelenk
LL	F	Über linkem Fußgelenk

### 6.4.2 Positionen der Kabel bei pädiatrischem EKG

Bei Durchführung eines pädiatrischen EKG kann die Standardposition des V3 (C3) verändert werden. Positionieren Sie die Elektrode in der Position V4R (C4R). Diese befindet sich von V4 (C4) aus über dem Brustbein.



### 6.4.3 Farbcode der Ableitungskabel

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

### 6.4.4 Anlegen von wiederverwendbaren Elektroden

#### Anlegen von Extremitätenelektroden

Extremitätenelektroden sollten an den fleischigen Bereichen oberhalb der inneren Hand- und Fußgelenke positioniert werden, nicht am Knochen.

1. Kontrollieren Sie, dass die Elektroden sauber sind.
2. Schließen Sie die vier Extremitätenelektroden gemäß der Farbe an die entsprechenden Ableitungskabel an. Verlegen Sie die Ableitungskabel so, dass sie nicht verdreht werden.
3. Machen Sie die Arme und Beine des Patienten frei.
4. Bereiten Sie die Haut vor, wie in **6.2 Vorbereitung der Haut** beschrieben.
5. Tragen Sie eine dünne Schicht Kontaktgel auf jede Elektrodenstelle auf.
6. Tragen Sie eine dünne Schicht Kontaktgel auf jede Metallelektrode auf.
7. Positionieren Sie die Elektroden an den Stellen der Extremitäten oberhalb der inneren Hand- und Fußgelenke.
8. Stellen Sie sicher, dass das Patientenkabel fest am Gerät angeschlossen ist und dass die Elektroden korrekt an die Ableitungskabel angeschlossen sind.

#### Anlegen der Brustelektroden

1. Kontrollieren Sie, dass die Elektroden sauber sind.
2. Schließen Sie die sechs Brustelektroden an die Ableitungskabel für die Brust an. Verlegen Sie die Ableitungskabel so, dass sie nicht verdreht werden.
3. Machen Sie die Brust des Patienten frei.
4. Bereiten Sie die Haut vor, wie in **6.2 Vorbereitung der Haut** beschrieben.
5. Tragen Sie eine dünne Schicht Kontaktgel auf jede Elektrodenstelle auf. Stellen Sie sicher, dass das Gel von einer Stelle keine andere Stelle berührt.

6. Tragen Sie eine dünne Schicht Kontaktgel auf die Metallelektroden auf.
7. Bringen Sie die Elektroden an, indem Sie den Gummiballon zusammendrücken und ansaugen lassen, um die Elektroden in Position zu halten.
8. Stellen Sie sicher, dass das Patientenkabel fest am Gerät angeschlossen ist und dass die Elektroden korrekt an die Ableitungskabel angeschlossen sind.

---

 **WARNUNG**

- **Der Ballon der Brustelektrode enthält Latex; dieses Material kann allergische Reaktionen hervorrufen. Überwachen Sie die Stelle mit der Elektrode und verwenden Sie eine andere Elektrode, falls Reizungen auftreten sollten.**
  - **Die wiederverwendbaren Elektroden enthalten Nickel; dieses Material kann Hautreizungen hervorrufen. Überwachen Sie die Stelle mit der Elektrode und verwenden Sie eine andere Elektrode, falls Reizungen auftreten sollten.**
- 

## HINWEIS

---

- **Um ein qualitativ hochwertiges EKG-Signal zu erhalten, stellen Sie sicher, dass die Metallelektroden festen Kontakt zur Haut haben.**
  - **Die Metallelektroden und die Befestigungsstellen müssen sauber sein.**
  - **Stellen Sie bei der Befestigung der Brustelektroden sicher, dass die Metallelektroden sich nicht gegenseitig berühren, und dass kein Kontaktgel von einer Stelle mit einer anderen Stelle in Berührung kommt.**
  - **Das Metallplättchen der Extremitätenelektrode kann sich bei häufigem Ein- und Ausstecken des Ableitungskabels lockern. Vergewissern Sie sich, dass das Ableitungskabel fest an der Elektrode angeschlossen ist.**
  - **Wiederverwendbare Elektroden müssen nach jedem Gebrauch gereinigt werden.**
- 

### 6.4.5 Anlegen von Einweg-Elektroden

1. Machen Sie die Brust des Patienten frei.
2. Bereiten Sie die Haut vor, wie in **6.2 Vorbereitung der Haut** beschrieben.
3. Legen Sie die Elektroden fest an den richtigen Stellen an.  
Extremitätenelektroden sollten an den fleischigen Bereichen oberhalb der inneren Hand- und Fußgelenke positioniert werden, nicht am Knochen.
4. Verlegen Sie die Ableitungskabel so, dass sie nicht verdreht werden. Schließen Sie die Ableitungskabel an die Elektroden an.
5. Stellen Sie sicher, dass das Patientenkabel fest am Gerät angeschlossen ist und dass die Elektroden korrekt an die Ableitungskabel angeschlossen sind.

## 6.5 Wenn Ableitungen abgehen

Das System meldet Ableitung ab, wenn die Elektroden abgehen oder eines der Ableitungskabel schlecht an der Elektrode angeschlossen ist, oder wenn sich das Patienten-kabel vom Gerät löst.

- Wenn eine der Elektroden am linken Arm, linken Bein oder rechten Arm des Patienten abgeht, oder eine der LA/L-, LL/F-, RA/R-Ableitungen abgeht, meldet das System jeweils „LA-Ableitung ab“ („L-Ableitung ab“), „LL-Ableitung ab“ („F-Ableitung ab“) oder „RA-Ableitung ab“ („R-Ableitung ab“).
- Wenn eine der Brustelektroden bzw. -ableitungen abgegangen ist, meldet das System jeweils „V (X)-Ableitung ab“ („C (X)-Ableitung ab“), dabei steht X für 1-6.
- Wenn eine RL/N-Elektrode bzw. -Ableitung oder zwei oder mehr Extremitätenableitungen abgegangen sind, oder sich das Patienten-kabel vom Gerät löst, meldet das System „Extremitätenableitung ab“.

Kontrollieren Sie in diesem Fall, dass die Elektroden fest an der Haut befestigt sind, die Ableitungskabel richtig an den Elektroden angeschlossen sind und das Patienten-kabel fest am Gerät angeschlossen ist.

**FÜR IHRE NOTIZEN**

# 7 Durchführen eines EKG

---

---

## WARNUNG

---

- Dieses Gerät ist nicht für den Einsatz mit Hochfrequenz-OP-Geräten vorgesehen.
  - Berühren Sie den Patienten nicht während der Defibrillation. Dies könnte zu schweren Verletzungen oder zum Tod führen.
  - Bei Patienten mit Herzschrittmacher kann es vorkommen, dass das Gerät einen Puls des Schrittmachers irrtümlich für einen QRS-Komplex hält, wenn gleichzeitig mehrere ungünstige Bedingungen vorliegen. Halten Sie diese Patienten stets unter strikter Beobachtung.
  - Vergewissern Sie sich, dass alle Ableitungen angeschlossen sind und alle Elektroden an den richtigen Stellen befestigt sind. Vergewissern Sie sich, dass die leitenden Teile des Patientenkabels und der Elektroden, einschließlich der neutralen Elektrode, keine anderen leitenden Teile berühren, auch nicht die Erde.
  - Um unbeabsichtigte Unterbrechungen der Verbindung zu vermeiden, legen Sie alle Kabel so, dass keine Stolpergefahr besteht. Rollen Sie überschüssige Kabellängen auf und verstauen Sie sie sicher, damit sich weder Patienten noch Klinikmitarbeiter darin verfangen oder strangulieren können.
  - Der Ballon der Brustelektrode enthält Latex; dieses Material kann Hautreizungen verursachen. Überwachen Sie die Stelle mit der Elektrode und verwenden Sie eine andere Elektrode, falls Reizungen auftreten sollten.
  - Die automatischen Messungen und Diagnosen dienen ausschließlich als Referenz und dürfen nicht direkt zur Behandlung des Patienten genutzt werden.
- 
- 

## 7.1 Konfiguration der EKG-Kurven

Bevor Sie mit dem EKG beginnen, müssen Sie die EKG-Kurven konfigurieren:

- Drücken Sie den ersten Softkey, um die aktuelle Kurvengeschwindigkeit einzustellen.
- Drücken Sie den zweiten Softkey, um die aktuelle Kurvengröße einzustellen.
- Drücken Sie den dritten Softkey, um die aktuelle Frequenz des Muskelartefaktefilters einzustellen.

Sie können die EKG-Kurven auch konfigurieren, indem Sie das Menü **[Konfig d Kurvenf]** aufrufen.

Weitere Einzelheiten finden Sie im Abschnitt **4.2 Konfig d Kurvenf**.

## 7.2 Konfiguration der EKG-Berichte

Inhalt und Format der EKG-Berichte sind konfigurierbar. Sie können die EKG-Berichte konfigurieren, indem Sie das Menü **[Berichteinstellung]** aufrufen. Siehe **4.3 Schreiber-Einstellungen**.

## 7.3 Aufzeichnung eines EKG

### 7.3.1 Automatische Messung

Im automatischen Messmodus erfasst das Gerät automatisch 10 Sekunden 12-Kanal-EKG-Kurven, analysiert die EKG-Daten und druckt dann den Bericht gemäß den Systemeinstellungen aus.

So starten Sie eine automatische Messung:

1. Bereiten Sie die Haut vor, wie in **Kapitel 6 Vorbereitung des Patienten** beschrieben.
2. Die Patientendaten eingeben wie in **5.2 Eingeben von Patientendaten** beschrieben.
3. Stellen Sie Kurvengeschwindigkeit, Kurvengröße und die Frequenz des Muskelartefaktefilters ein.
4. Prüfen Sie andere Kurven- und Berichtseinstellungen über **Einstellungen** → **[Konfig d Kurvenf]** und **[Berichteinstellg]**.
5. Drücken Sie **EKG** zum Starten einer automatischen Messung.

Ist die Vorschau deaktiviert, druckt das Gerät den EKG-Bericht automatisch aus, nachdem die EKG-Daten erfasst und analysiert wurden.

Ist die Vorschau aktiviert, wird eine Vorschau des EKG-Berichts angezeigt. Sie können:

- Drücken Sie den Softkey **[Start]** oder die **[Esc]**-Taste, um den Bericht zu verlassen und zur Normalansicht zurückzukehren.
- Drücken Sie den Softkey **[Senden]**, um den Bericht an ein externes Gerät zu senden.
- Drücken Sie den Softkey **[Bearb]**, um die Patientendaten zu ändern.
- Über den Softkey **[N. Seite]** wird die nächste Seite des Berichts angezeigt (falls vorhanden).
- Drücken Sie den Softkey **[Drucken]**, um den Bericht auszudrucken.
- Ist das automatische Speichern ausgeschaltet, können Sie den Bericht mit dem Softkey **[Speichern]** im internen Speicher speichern.

Das Gerät stoppt automatisch mit der Aufzeichnung, wenn der EKG-Bericht ausgedruckt ist. Durch Drücken der **[Stopp]**-Taste können Sie den Druckvorgang auch manuell unterbrechen.

### 7.3.2 Manuelle Messung

Während der manuellen Messung druckt das Gerät die Kurven der gewählten Ableitungen in Echtzeit aus.

Bei der manuellen Messung ist nur ein ausgedruckter Bericht möglich. Es gibt keine Messergebnisse und Diagnosen.

Sie können den Bericht nicht speichern oder an ein externes Gerät schicken.

Um einen manuellen Bericht zu erstellen:

1. Bereiten Sie die Haut vor, wie in **Kapitel 6 Vorbereitung des Patienten** beschrieben.
2. Die Patientendaten eingeben wie in **5.2 Eingeben von Patientendaten** beschrieben.
3. Die **Ableitung**-Taste drücken, um die Ableitung für die Aufzeichnung auszuwählen.
4. Stellen Sie Kurvengeschwindigkeit, Kurvengröße und die Frequenz des Muskelartefaktefilters ein.
5. Prüfen Sie andere Kurven- und Berichtseinstellungen über **Einstellungen** → **[Konfig d Kurvenf]** und **[Berichteinstellg]**.

6. Drücken Sie den Softkey [**Manuell**] zum Starten der Aufzeichnung.
7. Drücken Sie den Softkey [**Stopp**] zum Anhalten der Aufzeichnung.

Während einer manuellen Messung können Sie:

- den Softkey [**1 mV**] drücken, um eine 1-mV-Rechteckwelle auf jede Kurve zu setzen.
- die **Ableitung**-Taste drücken, um die Ableitung für die Aufzeichnung auszuwählen.

### 7.3.3 Rhythmusmessung

Während der Rhythmusmessung erfasst das Gerät 60 Sekunden 12-Kanal-EKG und druckt die Kurven der Rhythmusableitung aus.

Bei der Rhythmusmessung ist nur ein ausgedruckter Bericht möglich. Es gibt keine Messergebnisse und Diagnosen. Sie können den Bericht nicht speichern oder an ein externes Gerät schicken.

Um einen Rhythmusmessung zu erstellen:

1. Bereiten Sie die Haut vor, wie in **Kapitel 6 Vorbereitung des Patienten** beschrieben.
2. Die Patientendaten eingeben wie in **5.2 Eingeben von Patientendaten** beschrieben.
3. Stellen Sie [**Rhythmusformat**], [**Rhythmusableitung 1**], [**Rhythmusableitung 2**], und [**Rhythmusableitung 3**] über **Einstellungen** → [**Berichteinstellg**] ein.
  - ◆ Stellen Sie [**Rhythmusformat**] auf [**Eine Ableitung**] ein, wird die Kurve der gewählten Rhythmusableitung im Bericht in 6 Kaskadenlinien angezeigt, mit jeweils 10 Sekunden Kurven.
  - ◆ Stellen Sie [**Rhythmusformat**] auf [**Drei Ableitungen**] ein, werden die Kurven der gewählten Rhythmusableitung im Bericht in 3 Kaskadenlinien angezeigt, mit jeweils 20 Sekunden Kurven.
4. Prüfen Sie andere Kurven- und Berichtseinstellungen über **Einstellungen** → [**Kurven-Setup**] und [**Berichteinstellg**].
5. Drücken Sie den Softkey [**Rhythmus**] zum Starten der Rhythmusmessung.

Das Gerät beginnt mit der Erfassung von EKG-Daten und es wird ein Countdown angezeigt. Nach 60 Sekunden wird mit dem Drucken begonnen.

Die Rhythmusmessung stoppt automatisch, wenn der Bericht abgeschlossen ist. Durch Drücken der [**Stopp**]-Taste können Sie den Vorgang auch manuell unterbrechen.

#### HINWEIS

- 
- **Fassen Sie die Metallelektroden oder Anschlüsse während der Erfassung und Aufzeichnung eines EKG nicht an. Sonst könnten die Messwerte ungenau werden.**
-

## 7.4 Drucken von Berichten

Das Gerät ist mit einem Thermoschreiber zur Ausgabe der EKG-Berichte ausgestattet. Sie können die EKG-Berichte der manuellen und Rhythmusmessung auch über einen externen Drucker ausdrucken.

Um einen externen Drucker zu verwenden, wählen Sie unter **[Drucker]** → **[Externer Drucker]** im Menü **Einstellungen** → **[Berichteinstellg.]**.

Das Gerät ist für HP LaserJet P1606dn und LaserJet M401n geeignet.

Vergewissern Sie sich vor dem Ausdrucken von Berichten, dass Papier eingelegt ist. Siehe **3.2.3 Papier einlegen** zum Einlegen des Papiers für den Thermoschreiber. Hinweise zum Einlegen von Papier in den externen Drucker finden Sie in der Bedienungsanleitung des Druckers.

---

### HINWEIS

- **Für LaserJet M401n: wählen Sie am Drucker [Systemeinstellungen] → [Papiereinstellungen] → [Fach 1]/[Fach 2] und stellen Sie [Format] auf [Beliebig] ein.**
- 

## 7.5 Kopieren von Berichten

Das Gerät verfügt über eine Kopierfunktion für den letzten automatischen Messbericht oder Rhythmusmessbericht. Um eine weitere Kopie des jüngsten automatischen Messberichts oder des Rhythmus-EKG-Berichts auszudrucken,

drücken Sie bitte  auf der Tastatur.

Sie können den Bericht mit der aktuellen Konfiguration kopieren oder die Einstellungen ändern, bevor Sie ein weiteres Exemplar ausdrucken.

## 7.6 Speichern eines Patientenberichts

Wenn **[Autom. Speicherung]** im Menü **[Dateiverwaltung]** aktiviert ist, erstellt und speichert das System nach Abschluss jeder automatischen Messung automatisch eine Patientenakte. Sie können Patientenakten durchsuchen, senden, überarbeiten, ausdrucken oder aus der Verzeichnisliste löschen. Einzelheiten finden Sie in Abschnitt **8.2 Verwalten von Patientenakten**.

Ist die automatische Speicherung deaktiviert, können Sie einen Bericht manuell speichern, wenn die Vorschau des Berichts erstellt wird.

## 7.7 Analyse 12-Kanal-Ruhe-EKG

Das Gerät arbeitet mit dem Glasgow-Algorithmus, um das 12-Kanal-Ruhe-EKG jederzeit interpretieren zu können.  
Das Gerät beginnt nach Abschluss der EKG-Erfassung automatisch mit der Analyse.

Ergebnisse der Analyse des 12-Kanal-Ruhe-EKG:

- Messwerte, unter anderem:
  - ◆ Beatmungs- rate (bpm)
  - ◆ PR-Intervall (ms)
  - ◆ QRS-Dauer (ms)
  - ◆ QT/QTc-Intervall (ms)
  - ◆ P/QRS/T-Achsen (°)
- Kritischer Wert, einschließlich:
  - ◆ Möglicher akuter STEMI
  - ◆ Akute MI/Ischämie
  - ◆ Extreme Tachykardie
  - ◆ Extreme Bradykardie
  - ◆ Signifikante Arrhythmie
  - ◆ Verlängerter QTc-Intervall
- Diagnosen
- Mittelwert-Komplex  
Gibt den Mittelwert-Komplex jeder Ableitung an.
- Messmatrix  
Gibt 32 Messungen jeder Ableitung an, einschließlich:  
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 (µV), P-amp (µV), QRSp2p (µV), Qamp (µV), Ramp (µV), Samp (µV), R'amp (µV), S'amp (µV),  
STamp (µV), 2/8STT (µV), 3/8STT (µV), T+amp (µV), T-amp (µV), QRSarea (µV\*ms), Rnotch, DWconf (%), STslope (deg),  
Ton (ms), Tdur (ms), T+dur (ms), QTint (ms).

Die Diagnosen der Analyse des 12-Kanal-EKG werden standardmäßig im EKG-Bericht dargestellt, siehe

**Analyseberichteinstellungen** unter **4.3 Schreiber-Einstellungen**.

Die Analyse des 12-Kanal-Ruhe-EKG ist nicht für den manuellen Messmodus und den Rhythmusmessmodus bestimmt.

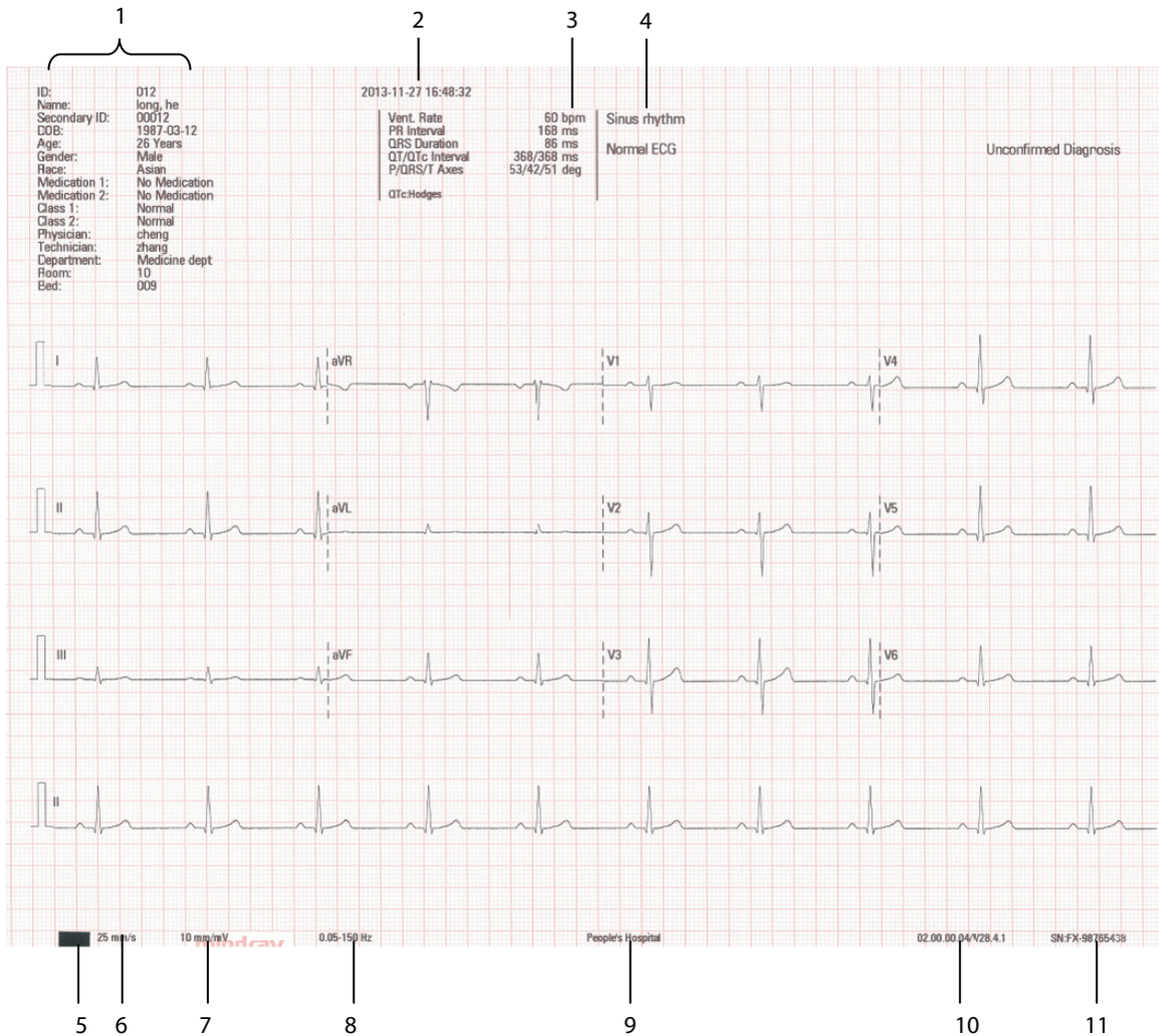
Einzelheiten siehe **Ärzteleitfaden für 12-Kanal-EKG-Auswertungsprogramm** (Art.-Nr.: **046-004817-00**).

## 7.8 EKG-Bericht

Format und Inhalt des EKG-Berichts sind konfigurierbar. Weitere Einzelheiten finden Sie im Abschnitt **4.3**

### Schreiber-Einstellungen.

Im Folgenden ein Beispiel für eine Aufzeichnung bei standardmäßiger automatischer Messung mit Standard-Konfiguration.



- |                                               |                        |                          |
|-----------------------------------------------|------------------------|--------------------------|
| 1. Patientendaten                             | 2. Erfassungszeit      | 3. Messungen             |
| 4. Diagnoseangabe                             | 5. Schwarze Markierung | 6. Papiergeschwindigkeit |
| 7. Verstärkung                                | 8. Frequenzbereich     | 9. Name der Einrichtung  |
| 10. System-Softwareversion/Algorithmusversion | 11. Geräte-ID          |                          |

# 8 Dateiverwaltung

## 8.1 Aufrufen der Dateiverwaltung

1. Die **Setup**-Taste drücken, um das Hauptmenü aufzurufen.
2. **[Dateiverwaltung]** auswählen.
3. Die gewünschten Optionen einstellen.

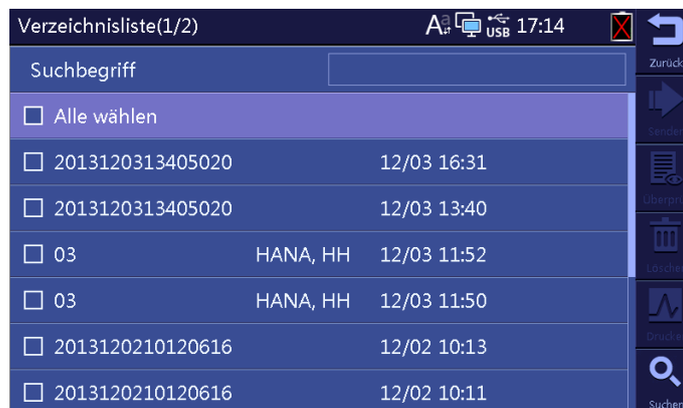
Weitere Einzelheiten finden Sie im Abschnitt **4.4 Dateiverwaltung**.

## 8.2 Verwalten von Patientenakten

Wenn **[Autom. Speicherung]** im Menü **[Dateiverwaltung]** aktiviert ist, erstellt und speichert das System nach Abschluss jeder automatischen Messung automatisch eine Patientenakte. Sie können Patientenakten durchsuchen, senden, überarbeiten, ausdrucken oder aus der Verzeichnisliste löschen.

### 8.2.1 Zugang zur Verzeichnisliste

Drücken Sie in der Normalansicht den Softkey **[Verzeichnis]**, um in die **[Verzeichnisliste]** zu gelangen. In der **[Verzeichnisliste]** werden alle Patientenakten zeitlich eingeordnet. Dabei steht die neueste Patientenakte an erster Stelle.



Verzeichnisliste(1/2)		Suchbegriff	Zurück
<input type="checkbox"/>	Alle wählen		Zurück
<input type="checkbox"/>	2013120313405020	12/03 16:31	Zurück
<input type="checkbox"/>	2013120313405020	12/03 13:40	Zurück
<input type="checkbox"/>	03	HANA, HH 12/03 11:52	Zurück
<input type="checkbox"/>	03	HANA, HH 12/03 11:50	Zurück
<input type="checkbox"/>	2013120210120616	12/02 10:13	Zurück
<input type="checkbox"/>	2013120210120616	12/02 10:11	Zurück

In der Verzeichnisliste können Sie eine oder mehrere Akten auswählen und:

- die ausgewählten Akten an ein externes Gerät übertragen.
- den hervorgehobenen Bericht anzeigen.
- die ausgewählten Akten löschen.
- die ausgewählten Akten drucken.

Sie können in der Verzeichnisliste nach Patienten suchen.

1. Wählen Sie den Softkey **[Suchen]** und geben Sie einen Suchbegriff ein.
2. Wählen Sie **[Suchen]** erneut, um mit der Suche zu beginnen.

So können Sie alle Patienten finden, die die Suchkriterien erfüllen.

## 8.3 Verwaltung der Konfiguration

Wählen Sie **Einstellungen** → **[Wartung]** und geben Sie das geforderte Passwort ein, um in das Menü **[Wartung]** zu gelangen. Sie können:

- Wählen Sie **[Konfiguration laden]**, um eine Konfiguration vom USB-Speichermedium zu laden.
- Wählen Sie **[Exportkonfiguration]**, um die aktuelle Konfiguration auf ein USB-Speichermedium zu exportieren.
- Wählen Sie **[Konfiguration drucken]**, um die aktuelle Konfiguration auszudrucken.
- Wählen Sie **[Standardkonfiguration wiederherstellen]**, um die Standardkonfiguration wiederherzustellen.

## 8.4 Versenden von Dateien

Das Gerät kann mit dem FTP-Server der Klinik über eine LAN- oder WLAN-Verbindung verbunden werden, um die EKG-Berichte der Patienten zu übermitteln.

Eine Verbindung mit dem FTP-Server aufbauen:

1. Wählen Sie **Einstellungen** → **[Wartung]** und geben Sie das geforderte Passwort ein, um in das Menü **[Wartung]** zu gelangen.
2. Wählen Sie **[Netzwerktyp]**.
3. Wählen Sie **[WLAN]**, müssen Sie **[Netzwerkname (SSID)]** und **[Passwort]** einstellen.
4. Sie können die folgenden Optionen einstellen:
  - ◆ **[IP-Adresse]**: die IP-Adresse des Geräts.
  - ◆ **[Subnetzmaske]**: die Subnetzmaske des Geräts.
  - ◆ **[Standard-Gateway]**: die IP-Adresse des Standard-Gateways.
  - ◆ **[IP-Adresse des Servers]**: die IP-Adresse des FTP-Servers.
  - ◆ **[FTP-Anschluss]**: der Anschluss des FTP-Servers.
  - ◆ **[FTP-Benutzername]**: der Benutzername des FTP-Servers.
  - ◆ **[FTP-Passwort]**: das Passwort für den Zugang zum FTP-Server.

Sie können die Patientenakten folgendermaßen übermitteln:

### ■ Automatisch

Wählen Sie **Einstellungen** → **[Dateiverwaltung]** → **[Autom. senden]**.

Während der automatischen Messung überträgt das Gerät den aktuellen Bericht im XML-Format automatisch über das Netzwerk, nachdem die Messung abgeschlossen ist.

### ■ Manuell

1. Drücken Sie den Softkey **[Verzeichnis]**, um in die **[Verzeichnisliste]** zu gelangen.
2. Wählen Sie die zu übertragenden Dateien aus.
3. Für das manuelle Versenden drücken Sie den Softkey **[Senden]**.

Sie können die ausgewählten Dateien manuell über das Netzwerk an den FTP-Server oder ein mit dem Gerät verbundenes USB-Speichermedium schicken. Die Dateien können an das USB-Speichermedium in folgenden Formaten geschickt werden: XML, Mindray oder PDF. Siehe **[Dateiformat]** in **4.4 Dateiverwaltung**.

Treten Probleme beim Versenden der Patientenakten auf, wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.

# 9 Fehlersuche

## 9.1 Allgemeine Probleme

In diesem Kapitel sind wahrscheinliche Fehler aufgeführt. Falls das Problem nach Korrekturmaßnahmen weiterbesteht, wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.

Symptom	Mögliche Ursache	Korrekturmaßnahmen
Das Gerät schaltet sich nicht ein.	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Das Gerät ist nicht eingeschaltet.</li><li>2. Das Gerät ist nicht an die Stromquelle angeschlossen oder das Stromkabel ist nicht richtig angeschlossen.</li><li>3. Problem mit der externen Stromversorgung, z.B. beschädigte(s) Stromkabel/Steckdose.</li><li>4. Batterie ist nicht eingelegt oder nicht aufgeladen, wenn der Netzanschluss nicht genutzt wird.</li></ol>	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Kontrollieren Sie, ob das Gerät eingeschaltet ist.</li><li>2. Kontrollieren Sie, ob das Gerät ordnungsgemäß mit der Stromquelle verbunden ist.</li><li>3. Kontrollieren Sie, ob das Gerät mit Strom aus der Stromquelle versorgt wird. Tauschen Sie das Stromkabel oder die Steckdose wenn nötig aus.</li><li>4. Kontrollieren Sie, ob die Batterie installiert und ausreichend aufgeladen ist. Falls nicht, schließen Sie das Gerät an die Netzstromversorgung an, um das Gerät zu betreiben und die Batterie aufzuladen.</li></ol>
Das Display ist vollkommen leer.	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Das Gerät ist ausgeschaltet.</li><li>2. Das Gerät ist im Standby-Modus.</li></ol>	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Kontrollieren Sie, ob das Gerät eingeschaltet ist.</li><li>2. Drücken Sie eine beliebige Taste, um den Standby-Modus zu verlassen.</li></ol>
Das Display ist eingefroren.	Softwarefehler.	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Halten Sie den <b>Betriebsschalter</b> für ca. 10 Sekunden gedrückt, um ein Abschalten des Geräts zu erzwingen.</li><li>2. Starten Sie das Gerät neu.</li></ol>
Eingabe falscher Zeichen.	Falsche Eingabemethode.	Überprüfen Sie die Eingabemethode.
Keine Reaktion bei Betätigung einer Taste.	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Eine oder mehrere Tasten der Tastatur werden gedrückt gehalten.</li><li>2. Softwarefehler.</li></ol>	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Kontrollieren Sie, dass keine andere Taste gedrückt wird.</li><li>2. Halten Sie den <b>Betriebsschalter</b> für ca. 10 Sekunden gedrückt, um ein Abschalten des Geräts zu erzwingen.</li><li>3. Starten Sie das Gerät neu.</li></ol>

Symptom	Mögliche Ursache	Korrekturmaßnahmen
Der Strichcodeleser kann die Patienten-ID nicht lesen.	Der Strichcodeleser ist nicht ordnungsgemäß mit dem Gerät verbunden.	Schließen Sie den Strichcodeleser ordnungsgemäß an den USB-Anschluss des Geräts an.
Der Schreiber funktioniert nicht.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Aufzeichnung ohne Papier ist aktiviert.</li> <li>2. Kein Thermopapier eingelegt.</li> <li>3. Der Papierschacht ist nicht eingerastet.</li> <li>4. Druckkopf ist zu heiß.</li> <li>5. Thermoschreiber ist aufgrund des niedrigen Batteriestands deaktiviert.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Wählen Sie <b>Einstellungen</b> → <b>[Aufzeichnungseinstellungen]</b> und deaktivieren Sie <b>[Aufzeichnung ohne Papier]</b>.</li> <li>2. Überprüfen Sie, ob das Thermopapier richtig eingelegt ist.</li> <li>3. Kontrollieren Sie, dass der Papierschacht eingerastet ist.</li> <li>4. Warten Sie, bis der Druckkopf abgekühlt ist.</li> <li>5. Kontrollieren Sie, ob die Meldung <b>„Batterie leer! Registriergerät deaktiviert.“</b> angezeigt wird. Falls ja, schließen Sie das Gerät an die Netzstromversorgung an, um das Gerät zu betreiben und die Batterie aufzuladen.</li> </ol>
Papierstau oder schlecht eingelegt.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Falsches Papier wird verwendet.</li> <li>2. Thermopapier ist falsch eingelegt.</li> <li>3. Der Schieber für das Papier ist nicht richtig platziert.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Kontrollieren Sie das verwendete Papier.</li> <li>2. Entnehmen Sie das Papier und reißen Sie den zerknüllten Teil ab. Füllen Sie Papier nach, wie in Abschnitt <b>3.2.3 Papier einlegen</b> beschrieben.</li> <li>3. Überprüfen Sie, ob der Schieber für das Papierformat richtig eingestellt ist. Einzelheiten finden Sie in Abschnitt <b>3.2.3 Papier einlegen</b>.</li> </ol>
Eine oder mehrere Ableitungen zeigen keine Kurven.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Defektes oder gebrochenes EKG-Kabel.</li> <li>2. EKG-Kabel ist nicht angeschlossen.</li> <li>3. Elektroden sind nicht angeschlossen oder Kabel sind verzogen oder eingeklemmt.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Tauschen Sie das EKG-Kabel gegen ein neues Kabel aus.</li> <li>2. Überprüfen Sie, ob das EKG-Kabel richtig angeschlossen ist.</li> <li>3. Überprüfen Sie, ob die Elektroden gemäß <b>6.4.1 Position der Elektroden</b> angeschlossen sind.</li> </ol>
Grundliniendrift an einer oder mehrerer Ableitungen.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Falsche Elektroden verwendet oder unterschiedliche Arten und Marken von Elektroden.</li> <li>2. Haut schlecht vorbereitet.</li> <li>3. Probleme mit den Elektroden.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Verwenden Sie nur angegebenes Zubehör. Verwenden Sie keine unterschiedlichen Arten oder Marken von Elektroden.</li> <li>2. Bereiten Sie die Haut des Patienten vor der EKG-Erfassung</li> </ol>

Symptom	Mögliche Ursache	Korrekturmaßnahmen
		gemäß <b>6.2 Vorbereitung der Haut</b> vor. 3. Überprüfen Sie, ob die Elektroden ordnungsgemäß wie in <b>6.4.1 Position der Elektroden</b> beschrieben angeschlossen sind. Kontrollieren Sie auf defekte oder abgelaufene Elektroden. Tauschen Sie die Elektroden wenn nötig gegen Einweg-Elektroden aus.
Die EKG-Daten weisen inakzeptable Störsignale auf.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Bewegungen des Patienten.</li> <li>2. Netzstörungen von externen Geräten oder falsche AC-Filter-Einstellung.</li> <li>3. Muskelartefakt oder falsche Einstellung des Muskelartefaktefilters.</li> <li>4. Haut schlecht vorbereitet.</li> <li>5. Probleme mit den Elektroden.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Stellen Sie sicher, dass sich der Patient während der EKG-Erfassung nicht bewegt.</li> <li>2. Schalten Sie angrenzende Geräte aus oder entfernen Sie das EKG-Gerät wenn möglich von der Störung. Stellen Sie den AC-Filter richtig ein.</li> <li>3. Stellen Sie den Muskelartefaktefilter richtig ein.</li> <li>4. Bereiten Sie den Patienten vor der EKG-Erfassung gemäß <b>6.2 Vorbereitung der Haut</b> vor.</li> <li>5. Überprüfen Sie, ob die Elektroden ordnungsgemäß wie in <b>6.4.1 Position der Elektroden</b> beschrieben angeschlossen sind. Kontrollieren Sie auf defekte oder abgelaufene Elektroden. Tauschen Sie die Elektroden wenn nötig gegen Einweg-Elektroden aus.</li> </ol>
Das Gerät wird automatisch abgeschaltet.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Die automatische Abschaltung ist aktiviert und das Gerät war die voreingestellte Zeit inaktiv.</li> <li>2. Die Batterie ist leer, wenn das Gerät im Batteriebetrieb läuft.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Aktivieren oder deaktivieren Sie [Autom. Abschaltung] über <b>Einstellungen</b> → [<b>Grundeinstellung</b>] wenn nötig.</li> <li>2. Schließen Sie das Gerät an die Netzstromversorgung an, um das Gerät zu betreiben und die Batterie aufzuladen.</li> </ol>

## 9.2 Meldungen

Das Gerät zeigt Meldungen an, um den aktuellen Systemstatus anzuzeigen.

Einige Meldungen, siehe **9.2.1 Meldungsliste 1**, sind wichtiger und dringender und müssen von Ihnen quittiert oder rechtzeitig behandelt werden. Bei diesen Meldungen öffnet das System eine Dialogbox. In diesem Fall können Sie das Gerät erst wieder in Betrieb nehmen, wenn Sie eine beliebige Taste gedrückt haben, um die erscheinenden Meldungen zu löschen oder abwarten, bis die Auslöser verschwunden sind.

Einige erscheinende Meldungen werden auch im Meldungsbereich angezeigt und verschwinden, wenn der Auslöser verschwindet.

Einige Meldungen, siehe **9.2.2 Meldungsliste 2**, sind weniger dringend. Diese Meldungen werden im Meldungsbereich angezeigt. Sie verschwinden automatisch, wenn die Auslöser verschwinden.

Das Gerät kann einen Benachrichtigungston ausgeben, wenn eine Meldung angezeigt wird. Der Benachrichtigungston ist standardmäßig deaktiviert. Sie können ihn im Menü [**Grundeinstellung**] aktivieren. Siehe **Benachrichtigungston** in **4.5 Grundeinstellung**.

Bei einigen Meldungen gibt das Gerät jedoch immer einen Benachrichtigungston aus, unabhängig von der Einstellung des [**Benachrichtigungstons**]. Siehe Meldungen mit einem Sternchen in den folgenden Meldungslisten.

## 9.2.1 Meldungsliste 1

Meldung	Auslöser	Maßnahme
Batterie leer!*	Die Batterie ist zu schwach.	Schließen Sie das Gerät an die Netzstromversorgung an, um das Gerät zu betreiben und die Batterie aufzuladen.
Registriergerät nicht einsatzbereit!*	Kommunikation mit dem Registriergerät fehlgeschlagen oder Registriergerät funktioniert nicht.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Überprüfen Sie, ob das Thermopapier richtig eingelegt ist.</li> <li>2. Kontrollieren Sie, dass der Druckkopf nicht zu heiß ist.</li> <li>3. Falls das Problem nach den obigen Korrekturmaßen weiterbesteht, wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.</li> </ol>
Fehler Papierformat *	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Falsches Papier wird verwendet.</li> <li>2. Die schwarze Markierung auf dem Papier wird nicht erkannt.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Kontrollieren Sie das verwendete Papier.</li> <li>2. Überprüfen Sie, ob der Schieber für das Papierformat richtig eingestellt ist, siehe <b>3.2.3 Papier einlegen</b>.</li> </ol>
Schreiberkopf heiß*	Druckkopf ist aufgrund hoher Belastung heißgelaufen.	Brechen Sie den Druckauftrag ab und warten Sie, bis der Druckkopf abgekühlt ist.
Drucker nicht einsatzbereit! *	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Der Drucker ist nicht eingeschaltet.</li> <li>2. Der Elektrokardiograph unterstützt den Drucker nicht.</li> <li>3. Der Drucker schaltet sich automatisch aus.</li> <li>4. Die Funktion der Laufwerkinstallation ist aktiviert.</li> <li>5. Die Verbindung zum externen Drucker kann nicht hergestellt werden.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Schalten Sie den Drucker ein.</li> <li>2. Überprüfen Sie das Druckermodell. Stellen Sie sicher, dass ein unterstützter Drucker verwendet wird.</li> <li>3. Deaktivieren Sie die automatische Ausschaltfunktion.</li> <li>4. Deaktivieren Sie die Laufwerkinstallationsfunktion.</li> <li>5. Überprüfen Sie, ob der Drucker korrekt an den Elektrokardiographen angeschlossen und das Verbindungskabel nicht beschädigt ist.</li> <li>6. Falls das Problem weiter besteht, wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.</li> </ol>
Fehler EKG-Modul*	Fehler oder Unterbrechung bei der Datenübertragung des EKG aufgrund beschädigter EKG-Platine oder Softwarefehler.	Wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.
Druck läuft...	Der Bericht wird gedruckt.	Warten Sie, bis das Drucken abgeschlossen ist. Um den Druckauftrag abubrechen, drücken Sie den Softkey [ <b>Stopp</b> ].

Meldung	Auslöser	Maßnahme
Vorschau wird erstellt...	Das Gerät erstellt eine Vorschau des EKG-Berichts.	Warten Sie, bis die Vorschau erstellt ist.
Kein Papier im Schreiber	Der Thermoschreiber enthält kein Papier.	Füllen Sie Papier nach, wie in Abschnitt <b>3.2.3 Papier einlegen</b> beschrieben.
Kein Thermopapier. Füllen Sie Papier nach.	Kein Papier im Thermoschreiber, während ein Bericht gedruckt wird.	Füllen Sie Papier nach, wie in Abschnitt <b>3.2.3 Papier einlegen</b> beschrieben.
Schreiberklappe nicht geschlossen	Papierschacht ist offen.	Schließen Sie den Papierschacht und versuchen Sie es erneut.
Kein Papier im Drucker	Der externe Drucker enthält kein Papier.	Füllen Sie Papier nach und versuchen Sie es erneut.
Drucker prüfen	Probleme wie nicht geschlossener Papierschacht, kein Papier, Papierstau oder leere Druckerpatrone können am externen Drucker auftreten.	Überprüfen Sie den Drucker, beheben sie Sie Fehler wie angegeben und versuchen Sie es erneut.
Druckauftrag gestoppt	Der Druckauftrag kann durch Drücken des Softkeys <b>[Stopp]</b> abgebrochen werden.	/
Konfiguration erfolgreich geladen*	Die Konfiguration wurde erfolgreich geladen.	/
Laden der Konfiguration fehlgeschlagen*	Fehler der Hauptsteuersoftware oder -hardware.	Wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.
Konfigurationsdatei nicht gefunden*	Konfigurationsdatei auf dem USB-Speichermedium nicht gefunden, wenn die Konfiguration geladen werden soll.	1. Überprüfen Sie, ob auf dem USB-Speichermedium die korrekte Konfigurationsdatei gespeichert ist. 2. Überprüfen Sie, ob das Dateisystem beschädigt ist. Falls ja, wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.
Konfiguration erfolgreich exportiert	Die Konfiguration wurde erfolgreich exportiert.	/
Export fehlgeschlagen	Die Patientendaten konnten nicht exportiert werden.	1. Überprüfen Sie, ob die Einstellungen korrekt sind und eine korrekte Option ausgewählt ist. 2. Überprüfen Sie, ob das USB-Speichermedium richtig eingesteckt und das Dateisystem nicht beschädigt ist. 3. Überprüfen Sie, ob auf dem USB-Speichermedium genügend Speicherplatz frei ist.
Datei(en) konnte(n) nicht erstellt werden	Beim Export der Konfiguration ist die Erstellung der Dateien fehlgeschlagen.	Erneut versuchen! Falls das Problem weiterbesteht, wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.

Meldung	Auslöser	Maßnahme
Senden der Daten. Bitte warten... (X/Y)	Dateien werden an das externe Gerät übertragen. X ist die Anzahl der bereits verschickten Dateien, Y die Anzahl aller zu verschickenden Dateien.	Warten Sie, bis alle Dateien verschickt wurden.
Senden der Daten erfolgreich	Die Dateien wurden erfolgreich an das externe Gerät übertragen.	/
Senden der Daten fehlgeschlagen	Die Daten konnten nicht an das externe Gerät übertragen werden.	Kontrollieren Sie die Netzwerkverbindung und die Netzwerkeinstellungen. Erneut versuchen! Falls das Problem weiterbesteht, wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.
Löschen...	Die Datei(en) werden gelöscht.	/
Erfolgreich gelöscht	Ausgewählte Dateien wurden erfolgreich gelöscht.	/
Löschen fehlgeschlagen	Die ausgewählten Dateien konnten nicht gelöscht werden	Überprüfen Sie, ob die Löschoption ausgewählt ist. Sie können den internen Speicher formatieren, wenn Sie alle Dateien löschen wollen.
Kein Bericht zum Kopieren vorhanden. Bitte erst EKG-Daten erfassen.	Beim Versuch, den neuesten Bericht zu kopieren, ist kein automatischer EKG-Bericht oder Rhythmusbericht vorhanden.	Führen Sie eine automatische oder Rhythmusmessung durch.
Neue Analyse...	Das Gerät analysiert die EKG-Daten erneut.	Warten Sie, bis die neue Analyse abgeschlossen ist.
Durch die Änderung von Patientendaten können Unterschiede in den von der Software erstellten Diagnosen auftreten. Sie sollten darum eine erneute Analyse in Erwägung ziehen.	Ist die Option der erneuten Analyse deaktiviert, erscheint beim Speichern von Änderungen von Alter, Geburtsdatum, Geschlecht, ethnische Zugehörigkeit, Medikation oder V3-Position des Patienten diese Meldung.	Aktivieren Sie gegebenenfalls die Option der erneuten Analyse.
Verbindung fehlgeschlagen. Prüfen Sie Ihr Netzwerk.	Die Meldung erscheint, wenn Sie Berichte manuell an ein externes Gerät schicken möchten und das Gerät nicht an das Netz angeschlossen ist oder aufgrund eines Netzwerkproblems keine Verbindung aufbauen kann.	Kontrollieren Sie die Netzwerkverbindung und die Netzwerkeinstellungen. Erneut versuchen! Falls das Problem weiterbesteht, wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.
Verbindung zum Server fehlgeschlagen.	Das Gerät kann keine Verbindung zum FTP-Server aufbauen, während Sie Dateien verschicken.	Kontrollieren Sie die Netzwerkverbindung und die Netzwerkeinstellungen. Erneut versuchen! Falls das Problem weiterbesteht, wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.

<b>Meldung</b>	<b>Auslöser</b>	<b>Maßnahme</b>
FTP-Benutzername oder -Passwort falsch. Versuchen Sie es erneut.	Bei dem Versuch, Berichte manuell an das externe Gerät zu schicken, wurde ein falscher FTP-Benutzername oder ein falsches Passwort eingegeben.	Geben Sie den korrekten FTP-Benutzernamen und das richtige Passwort ein.
USB-Speicher niedrig	Der USB-Speicher verfügt nicht über genügend Speicherplatz, wenn die Patientendaten oder die Konfiguration auf das USB-Speichermedium exportiert werden soll(en).	Löschen Sie nicht benötigte Dateien vom USB-Speichermedium, um Speicherplatz freizumachen.
USB-Speicher nicht gefunden	Das System kann das USB-Speichermedium nicht finden.	1. Überprüfen Sie, ob das USB-Speichermedium richtig angeschlossen ist. 2. Wenn das Problem weiterhin besteht, USB-Speichermedium formatieren und erneut versuchen.
Speichern fehlgeschlagen	Dateien konnten nicht gespeichert werden.	Erneut versuchen! Falls das Problem weiterbesteht, wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.
Speichern erfolgreich	Wurde die automatische Speicherung deaktiviert, können Sie einen Bericht manuell speichern, indem Sie den Softkey [ <b>Speichern</b> ] drücken.	/
Formatierung fehlgeschlagen	Der Speicher konnte nicht formatiert werden.	Der interne Speicher ist möglicherweise beschädigt. Wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.
Formatierung abgeschlossen	Der Speicher wurde erfolgreich formatiert.	/
Formatierung läuft. Bitte warten...	Der Speicher wird formatiert.	Warten Sie, bis die Formatierung abgeschlossen ist.
Herunterfahren...	Das System wird heruntergefahren.	/
Kalibrierung des Touchscreens erfolgreich!	Der Touchscreen wurde erfolgreich kalibriert.	/

**Hinweis:** \* bedeutet, dass immer ein Benachrichtigungston ertönt, wenn die Meldung angezeigt wird.

## 9.2.2 Meldungsliste 2

Meldung	Auslöser	Maßnahme
Datenspeicher nicht verfügbar*	Der Datenspeicher ist nicht verfügbar oder wird nicht erkannt.	Wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.
Datenspeicherfehler*	Datenspeicher kann nicht gelesen oder beschrieben werden.	Wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.
Echtzeituhr zurücksetzen*	Die Echtzeituhr zeigt den ursprünglichen Wert an, weil die Knopfzelle ausgefallen ist und zurückgesetzt wurde, oder weil die Knopfzelle nicht verfügbar ist.	Wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.
Echtzeituhr-Fehler*	Echtzeituhr-Register kann nicht gelesen werden.	Wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.
Batteriefehler*	Beim Laden der Batterie wird ein Fehler gemeldet.	Wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.
Anormale Gerätespannung*	Die Spannung der Stromversorgung der Leiterplatte ist nicht normal.	Wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.
Extremitätenableitung ab	1. RL-Ableitung ab oder mehr als eine Extremitätenableitung ab. 2. Patientenkabel hat sich vom Gerät gelöst.	1. Überprüfen Sie die entsprechenden Elektroden und Ableitungskabel. Befestigen Sie ggf. die Elektroden wieder oder schließen Sie die Ableitungskabel wieder an. 2. Kontrollieren Sie, ob das Patientenkabel richtig am Gerät angeschlossen ist.
XX-Ableitung ab (XX bezieht sich auf LA/L, LL/F, V1-V6/C1-C6)	Die genannte Ableitung ist ab.	Überprüfen Sie die entsprechenden Elektroden und Ableitungskabel. Befestigen Sie ggf. die Elektroden wieder oder schließen Sie die Ableitungskabel wieder an.
Störsignale	Es werden Störsignale oder Artefakte von Ableitung I, II, V1, V2, V3, V4, V5, V6 gemeldet.	Kontrollieren Sie, dass der Patient entspannt ist, die Haut ordnungsgemäß vorbereitet wurde und die Elektroden richtig angeschlossen wurden.
Drucken...	Der Thermoschreiber oder externe Drucker druckt einen Bericht.	Warten Sie, bis das Drucken abgeschlossen ist.
Aufzeichnung läuft...	Der Thermoschreiber druckt einen Bericht.	Um den Druckauftrag abzubrechen, drücken Sie den Softkey <b>[Stopp]</b> .
Analyse läuft...	Der Algorithmus analysiert die erfassten EKG-Daten.	Warten Sie, bis die Analyse abgeschlossen ist.
Analyse fehlgeschlagen	Der Algorithmus kann die erfassten EKG-Daten nicht analysieren und kann keine Diagnose ermitteln.	Einzelheiten siehe „ <b>Ärzteleitfaden für 12-Kanal-EKG-Auswertungsprogramm</b> “ (Art.-Nr.: 046-004817-00).

<b>Meldung</b>	<b>Auslöser</b>	<b>Maßnahme</b>
EKG-Daten nicht ausreichend	Zu dem Zeitpunkt der Aktivierung der Vor-Erfassung hat das Gerät noch nicht 10 Sekunden EKG-Daten erfasst, wenn die automatische Messung gestartet wird.	Bitte warten, bis ausreichend Daten erfasst wurden.
Erfassung läuft...	Das Gerät erfasst 60-Sekunden EKG-Daten, wenn die Rhythmusmessung gestartet wird.	Warten Sie, bis der Countdown von 60 Sekunden erreicht wurde. Um die Erfassung abzubrechen, drücken Sie den Softkey <b>[Stopp]</b> .
Kein Papier im Schreiber	Der Thermoschreiber enthält kein Papier.	Füllen Sie Papier nach, wie in Abschnitt <b>3.2.3 Papier einlegen</b> beschrieben.
Schreiberklappe nicht geschlossen	Papierschacht ist offen.	Schließen Sie den Papierschacht. Erneut versuchen!
Schreiberkopf heiß*	Druckkopf ist aufgrund hoher Belastung heißgelaufen.	Unterbrechen Sie den Druckvorgang und warten Sie, bis die Meldung verschwindet.
IP-Adressenkonflikt	IP-Adressenkonflikt.	Wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.
Nicht genügend Speicherplatz	Verbleibender Speicherplatz für weniger als 10 Dateien.	Löschen Sie nicht mehr benötigte alte Dateien.
Batterie schwach	Die Batterieladung ist niedrig.	Schließen Sie das Gerät an die Netzstromversorgung an, um das Gerät zu betreiben und die Batterie aufzuladen.

**Hinweis:** \* bedeutet, dass immer ein Benachrichtigungston ertönt, wenn die Meldung angezeigt wird.

# 10 Batterie

---

## 10.1 Übersicht

Das Gerät kann beim Verlegen von Patienten oder wenn keine Netzstromversorgung vorhanden ist, mit Batterie betrieben werden. Das Gerät verwendet Netzstrom als primäre Stromquelle. Bei einem Stromausfall wird das Gerät automatisch über die Batterie betrieben. Es wird daher empfohlen, dass Sie immer eine vollständig aufgeladene Batterie in das Gerät einsetzen.

Die Batteriesymbole auf dem Bildschirm zeigen den Batteriestatus wie folgt an:



Zeigt an, dass die Batterie fehlerfrei arbeitet. Der grüne Anteil zeigt den aktuellen Ladestand der Batterie. Jeder Block stellt eine Ladung von ca. 20 % dar.



Zeigt an, dass der Ladezustand der Batterie niedrig ist und sie aufgeladen werden muss. In diesem Fall wird die LED gelb und die Meldung „**Batterie schwach**“ wird unten im Bildschirm angezeigt.



Zeigt an, dass die Batterie nahezu leer ist und sofort aufgeladen werden muss.



Zeigt an, dass keine Batterie installiert oder die Batterie nicht aufgeladen ist.

Wenn die Batterie leer ist, blendet das System die Meldung „**Batterie leer**“ ein, die Batterieanzeige blinkt gelb und der Schreiber wird deaktiviert. In dem Fall müssen Sie das Gerät an die Netzstromversorgung anschließen, um das Gerät zu betreiben und die Batterie aufzuladen. Andernfalls schaltet sich das Gerät ab.

## 10.2 Laden der Batterie

Die Batterie wird immer dann aufgeladen, wenn das Gerät an eine Netzstromquelle angeschlossen ist, unabhängig davon, ob das Gerät eingeschaltet ist oder nicht.

Wenn die Batterie aufgeladen wird, leuchtet die Batterieanzeige grün. Das Batteriesymbol auf dem Bildschirm zeigt dynamisch den Ladestatus, wenn das Gerät eingeschaltet ist.

## 10.3 Austauschen der Batterie

Die Batterie darf nur von durch Mindray geschultes und autorisiertes Personal installiert werden. Wenden Sie sich zum Austauschen der Batterie an Ihr Wartungspersonal.

## 10.4 Richtlinien zu Batterien

Die Lebenserwartung einer Batterie ist von der Verwendungshäufigkeit und -dauer abhängig. Bei einer richtig gewarteten oder gelagerten Lithium-Ionen-Batterie liegt die Lebenserwartung bei rund 3 Jahren. Bei stärkerer Belastung kann die Lebenserwartung geringer sein. Wir empfehlen, die Lithium-Ionen-Batterie alle 3 Jahre auszuwechseln.

Sie können die Batterieleistung erhöhen, indem Sie die folgenden Richtlinien beachten:

- Führen Sie einmal jährlich den Batterietest durch, entweder vor Reparaturen des Geräts oder wenn die Batterie als eine mögliche Fehlerquelle identifiziert wurde.
- Konditionieren Sie die Batterie einmal, wenn sie 3 Monate lang verwendet oder gelagert wurde oder wenn die Laufzeit merklich kürzer wird.
- Entnehmen Sie die Batterie, wenn das Gerät transportiert oder länger als 3 Monate nicht verwendet wird.
- Die Lagerfähigkeit einer Lithium-Ionen-Batterie beträgt ca. 6 Monate, wenn die Batterie bei einem Ladezustand von 50 % gelagert wird. Nach 6 Monaten die Batterie vollständig aufladen. Betreiben Sie das Gerät dann über diese vollständig aufgeladene Batterie. Wenn die Batterie nur noch zu 50 % geladen ist, wird sie aus dem Gerät entfernt und gelagert.
- Stellen Sie beim Lagern der Batterien sicher, dass die Batterieklemmen nicht mit metallischen Objekten in Kontakt kommen. Lagern Sie die Batterien an einem kühlen Ort, idealerweise bei einer Temperatur von 15 °C. Durch die Lagerung der Batterien an einem kühlen Ort wird der Alterungsprozess verlangsamt. Die längere Lagerung von Batterien bei hohen Temperaturen dahingegen verkürzt die Lebensdauer der Batterien erheblich. Lagern Sie die Batterie nicht bei Temperaturen außerhalb von -20 °C-60 °C.



### **WARNUNG**

- **Bewahren Sie die Batterie außerhalb der Reichweite von Kindern auf.**
  - **Verwenden Sie nur die angegebenen Batterien.**
  - **Wenn die Batterie Anzeichen von Beschädigungen oder Undichtigkeit aufweist, muss sie sofort ersetzt werden.**
-

## 10.5 Wartung der Batterie

### 10.5.1 Konditionierung einer Batterie

Die Batterie muss vor der ersten Verwendung konditioniert werden. Ein Konditionierungszyklus einer Batterie besteht aus einem ununterbrochenen Ladevorgang, gefolgt von einem ununterbrochenen Entlade- und Ladevorgang. Im Interesse einer möglichst langen Lebensdauer sollten Batterien regelmäßig konditioniert werden.

So konditionieren Sie eine Batterie:

1. Trennen Sie das Gerät vom Patienten.
2. Schließen Sie das Gerät an das Stromnetz an. Laden Sie die Batterie in einem ununterbrochenen Vorgang vollständig auf, bis die Batterieanzeige aus ist.
3. Trennen Sie das Gerät vom Netz und lassen Sie es so lange über die Batterie laufen, bis es sich abschaltet.
4. Schließen Sie das Gerät wieder an das Stromnetz an. Laden Sie die Batterie in einem ununterbrochenen Vorgang vollständig auf, bis die Batterieanzeige aus ist.

#### HINWEIS

---

- **Die tatsächliche Batteriekapazität nimmt mit der Zeit stetig ab. Bei alten Batterien zeigt das Symbol für eine vollständig geladene Batterie nicht die Kapazität an, die Betriebszeit der Batterie kann aber dennoch die technischen Spezifikationen im Benutzerhandbuch erfüllen. Ersetzen Sie die Batterie, wenn ihre Betriebsdauer deutlich kürzer ist als angegeben.**
- 

### 10.5.2 Überprüfung einer Batterie

Die Leistung einer wiederaufladbaren Batterie kann sich mit der Zeit verschlechtern. Führen Sie einmal jährlich den Batterietest durch, entweder vor Reparaturen des Geräts oder wenn die Batterie als eine mögliche Fehlerquelle identifiziert wurde.

So prüfen Sie die Leistung einer Batterie:

1. Trennen Sie das Gerät vom Patienten.
2. Schließen Sie das Gerät an das Stromnetz an. Laden Sie die Batterie in einem ununterbrochenen Vorgang vollständig auf, bis die Batterieanzeige aus ist.
3. Trennen Sie das Gerät vom Netz und lassen Sie es so lange über die Batterie laufen, bis es sich abschaltet.

Die Betriebszeit der Batterien spiegelt deren Leistungsfähigkeit direkt wider. Wenn die Betriebszeit einer Batterie deutlich kürzer ist als die in den technischen Daten angegebene Zeit, wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.

#### HINWEIS

---

- **Die Betriebsdauer der Batterie ist abhängig von der Gerätekonfiguration und der Bedienung. Die Batterie ist möglicherweise beschädigt oder fehlerhaft, wenn ihre Betriebsdauer nach einer vollständigen Ladung zu kurz ist.**
  - **Wenn eine Batterie sichtbare Schäden aufweist oder die Ladung nicht mehr hält, muss sie ersetzt werden.**
-

## 10.6 Batterierecycling

Wenn sichtbare Anzeichen von Beschädigung vorliegen, die Batterie ausfällt oder länger als drei Jahre im Einsatz war, muss sie ersetzt werden. Beachten Sie bei der Entsorgung der Batterien die gültigen Bestimmungen.



### **WARNUNG**

- 
- **Batterien dürfen nicht auseinander genommen, perforiert oder verbrannt werden. Schließen Sie die Batterieklemmen nicht kurz. Sie könnten sich entzünden, explodieren, auslaufen oder Verletzungen an Personen verursachen.**
- 
-

# 11 Pflege und Wartung

---

---

Regelmäßige Wartung ist entscheidend, um einen ordnungsgemäßen Betrieb des Geräts zu gewährleisten. In diesem Kapitel finden Sie Informationen zur grundlegenden Pflege und regelmäßigen Wartung.

---

---

## **WARNUNG**

---

- **Die verantwortliche Person, das Krankenhaus bzw. die Einrichtung, das bzw. die dieses Gerät verwendet, ist dafür verantwortlich, einen angemessenen Wartungsplan aufzustellen, um unnötige Funktionsausfälle und potenzielle Gesundheitsgefahren zu vermeiden.**
  - **Das Gerät enthält keine Teile, die durch den Nutzer gewartet werden müssen. Überlassen Sie die Wartung qualifiziertem Wartungspersonal.**
  - **Sicherheitsprüfungen bzw. Wartungsarbeiten, die eine Demontage des Geräts erfordern, sind von Fachpersonal durchzuführen. Andernfalls können unnötige Funktionsausfälle des Geräts und Gesundheitsgefahren die Folge sein.**
  - **Bei Störungen von Gerätekomponenten wenden Sie sich bitte an das Wartungspersonal oder an uns.**
- 
- 

## 11.1 Reinigung und Desinfektion

Halten Sie das Gerät und das Zubehör frei von Staub und Schmutz. Um Schäden am Gerät zu vermeiden, beachten Sie bitte folgende Regeln:

- Verdünnen Sie Reinigungs- und Desinfektionsmittel immer entsprechend den Herstelleranweisungen oder verwenden Sie die geringstmögliche Konzentration.
  - Tauchen Sie keine Geräteteile in Flüssigkeit.
  - Schütten Sie keine Flüssigkeit auf das Gerät oder das Zubehör.
  - Lassen Sie keine Flüssigkeit in das Gehäuse gelangen.
  - Verwenden Sie niemals scheuernde Materialien (z. B. Stahlwolle oder Silberpolitur) oder Lösungsmittel (wie Aceton oder acetonhaltige Reinigungsmittel).
- 
- 

## **WARNUNG**

---

- **Stellen Sie sicher, dass Sie vor dem Reinigen des Geräts das System abschalten sowie das Netzkabel und andere Kabel abziehen.**
  - **Verwenden Sie für die Reinigung oder Desinfektion des Geräts nur die von uns empfohlenen Substanzen und Methoden, die in diesem Kapitel aufgeführt sind. Schäden, die durch unzulässige Substanzen oder Methoden entstehen, sind nicht durch die Garantie abgedeckt.**
  - **Die Empfehlung der aufgeführten Chemikalien oder Methoden stellt keine Aussage über deren Wirksamkeit bei der Infektionskontrolle dar. Informationen über Infektionskontrollmethoden erhalten Sie bei dem Beauftragten für Infektionskontrolle oder Epidemiologie Ihres Krankenhauses.**
- 
-



- **Nehmen Sie das Gerät außer Betrieb, wenn Flüssigkeiten in das Gerät oder Zubehörteile eingedrungen sind. Wenden Sie sich an Ihr Wartungspersonal.**
- 

### 11.1.1 Reinigung

Es werden die folgenden Reinigungsmittel für das Gerät empfohlen:

- Wasser
- Milde Seife

Verwenden Sie keines der folgenden Materialien zur Reinigung des Geräts, da das Gerät dadurch beschädigt werden kann.

- Organische Lösungsmittel, außer Ethanol
- Ammoniakbasierte Lösungsmittel
- Saure oder alkalische Reinigungsmittel wie Natriumhypochlorit und Wasserstoffperoxide
- Aggressive Reinigungsmittel

Die empfohlenen Reinigungsmittel für die wiederverwendbaren Zubehörteile finden Sie in der Gebrauchsanleitung der jeweiligen Zubehörteile.

#### Reinigung des Geräts.

Ihr Gerät muss regelmäßig gereinigt werden. Falls es in der Umgebung des Geräts viel Schmutz, Staub oder Sand gibt, muss es häufiger gereinigt werden. Machen Sie sich vor der Reinigung des Geräts mit den Vorschriften Ihres Krankenhauses zur Reinigung von Geräten vertraut.

Wenden Sie beim Reinigen des Geräts folgendes Verfahren an:

1. Schalten Sie das Gerät aus, ziehen Sie das Netzkabel, entfernen Sie das Zubehör sowie andere mit dem Gerät verbundene Vorrichtungen.
2. Verdünnen Sie die milde Seife mit Wasser, um eine Reinigungslösung herzustellen.
3. Tränken Sie ein sauberes und weiches Tuch in der Lösung und wringen Sie die überschüssige Lösung aus.
4. Wischen Sie die Oberfläche des Gerätes sorgfältig mit dem feuchten Tuch ab und sparen Sie dabei die Anschlüsse aus.

Lassen Sie die Lösung oder irgendeine Flüssigkeit nicht auf die Tastatur und die Öffnung des Thermoschreibers tropfen.

5. Trocknen Sie die Oberfläche mit einem sauberen Tuch oder einem Stück Küchenrolle ab.

## Reinigung des Patientenkabels und der Ableitungskabel

Ziehen Sie die Kabel und die Ableitungskabel vor der Reinigung vom Gerät ab.

1. Wischen Sie die Kabel und Ableitungskabel vorsichtig mit einem weichen, mit Reinigungsmittel angefeuchteten Tuch ab, sparen Sie dabei die Metallanschlüsse aus.
2. Wischen Sie überschüssige Feuchtigkeit mit einem trockenen Lappen ab.
3. Lassen Sie die Kabel und Ableitungskabel an einem gut belüfteten, kühlen Ort trocknen.

## Reinigung wiederverwendbarer Elektroden

Reinigen Sie die wiederverwendbaren Elektroden unmittelbar nach dem Gebrauch an einem Patienten.

1. Wischen Sie die Oberfläche der Elektroden vorsichtig mit einem weichen, mit Ethanol (75 %) angefeuchteten Tuch ab, sparen Sie dabei die Metallanschlüsse aus.
2. Wischen Sie überschüssige Feuchtigkeit mit einem trockenen Lappen ab.
3. Lassen Sie die Elektroden an einem gut belüfteten, kühlen Ort trocknen.

## Reinigen des Thermodruckkopfs

Wenn der Druckkopf verschmutzt ist, verschlechtert sich die Druckqualität. Reinigen Sie den Druckkopf mindestens einmal monatlich oder bei Bedarf. Überprüfen Sie den Ausdruck, um sicherzustellen, dass der Druck lesbar und dunkel ist. Ein heller Druck kann ein Anzeichen für einen verschmutzten Druckkopf sein.

Reinigen Sie den Thermodruckkopf folgendermaßen:

1. Schalten Sie das Gerät ab.
2. Ziehen Sie den Papierschacht auf. Nehmen Sie das Schreiberpapier heraus.
3. Wischen Sie den Druckkopf vorsichtig mit in Wasser oder Ethanol getränkten Wattebäuschen ab, um Staub und Fremdkörper zu entfernen.
4. Wischen Sie überschüssige Feuchtigkeit mit trockenen Wattebäuschen ab.
5. Legen Sie das Schreiberpapier wieder ein und schließen Sie den Papierschacht, wenn der Druckkopf vollständig luftgetrocknet ist.



### **VORSICHT**

- **Beim Schreiben wird der Druckkopf heiß. Reinigen Sie den Druckkopf nicht unmittelbar nach dem Schreibvorgang.**
-

### 11.1.2 Desinfektion

Durch eine Desinfektion kann das Gerät beschädigt werden. Deshalb wird die Desinfektion dieses Geräts nicht empfohlen, es sei denn, der Wartungsplan Ihres Krankenhauses erfordert diese Maßnahme. Es wird empfohlen, das Gerät vor dem Desinfizieren zu reinigen.

Zu den empfohlenen Desinfektionsmitteln für das Gerät gehören: Ethanol 75%. Die empfohlenen Desinfektionsmittel für die wiederverwendbaren Zubehörteile finden Sie in der Gebrauchsanleitung der jeweiligen Zubehörteile.

### 11.1.3 Sterilisation

Sofern nicht anderweitig in der Gebrauchsanleitung für ein bestimmtes Zubehörteil angegeben, die Geräte sowie das Zubehör nicht sterilisieren.

## 11.2 Regelmäßige Kontrolle

Führen Sie jeden Tag vor der ersten Verwendung des Geräts eine Sichtkontrolle durch. Überprüfen Sie, dass das Gerät die folgenden Anforderungen erfüllt:

- Das Gehäuse und der Bildschirm weisen keine Risse oder andere Schäden auf.
- Alle Tasten funktionieren einwandfrei.
- Es gibt keine losen, kaputten, verbogenen Anschlüsse und keine angeschnittenen, geknickten oder abgeschuerten Kabel.
- Das Strom- und das Patientenkabel sind fest mit dem Gerät verbunden.
- Das Schreiberpapier ist richtig eingelegt und in ausreichender Menge vorhanden.
- Die Batterie ist installiert sowie ausreichend aufgeladen.
- Die Ballons der Brustelektroden weisen keine Risse auf und die Extremitätenelektroden können richtig befestigt werden.

Nach einer Betriebsdauer von 6 bis 12 Monaten sowie nach jeder Reparatur oder Aufrüstung muss das Gerät von qualifiziertem Service-Personal sorgfältig untersucht werden, um die Zuverlässigkeit zu gewährleisten.

Befolgen Sie bei der Inspektion des Geräts folgende Richtlinien:

- Stellen Sie sicher, dass die Umgebung und die Stromversorgung den Anforderungen entsprechen.
- Überprüfen Sie das Gerät und das Zubehör auf mechanische Schäden.
- Überprüfen Sie das Strom- und das Patientenkabel auf Beschädigungen und stellen Sie sicher, dass die Isolierungen in Ordnung sind.
- Stellen Sie sicher, dass nur die vorgegebenen Zubehörteile verwendet werden.
- Stellen Sie sicher, dass die Batterien den Leistungsanforderungen entsprechen.
- Stellen Sie sicher, dass der Drucker einwandfrei funktioniert und dass das Druckerpapier den Anforderungen entspricht.
- Stellen Sie sicher, dass sich das Gerät in gutem Betriebszustand befindet.

Bei Beschädigungen oder Unregelmäßigkeiten darf das Gerät nicht mehr verwendet werden. Wenden Sie sich sofort an die Biomedizintechniker Ihres Krankenhauses oder an das Wartungspersonal.

## 11.3 Kalibrieren des Touchscreens

Ist das Gerät mit einem Touchscreen ausgestattet, können Sie den Touchscreen wenn nötig kalibrieren.

1. Wählen Sie **Einstellungen** → [**Grundeinstellung**] → [**Touchscreen kalibrieren**].  
Dann erscheint das Symbol  in der oberen linken Ecke des Bildschirms.
2. Berühren Sie die Mitte des Symbols, um den Touchscreen auszurichten. Dann bewegt sich das Symbol zur nächsten Position.
3. Berühren Sie wieder die Mitte des Symbols.

Das Gerät verlässt automatisch die Kalibrierung des Touchscreens und zeigt die Meldung „**Kalibrierung des Touchscreens erfolgreich!**“, nachdem die Kalibrierung abgeschlossen wurde. Sie können die Taste **Setup** drücken, um die Kalibrierung des Touchscreens abzubrechen.

## 11.4 Wartung der Batterie

Weitere Informationen finden Sie im Abschnitt **10.5 Wartung der Batterie**.

## 11.5 Lagerung des Thermopapiers für den Schreiber

Befolgen Sie bei der Lagerung des Thermopapiers die folgenden Regeln:

- Kühl, dunkel und trocken lagern, hohe Temperaturen, Feuchtigkeit und direktes Sonnenlicht vermeiden.
- Vermeiden Sie lange Bloßstellung an helles Licht und ultraviolette Quellen.
- Vermeiden Sie Kontakt mit Reinigungs- und Lösungsmitteln wie Alkohol, Keton, Ester, Ether usw.
- Lagern Sie kein Thermopapier mit Polyvinylchlorid oder anderen Chemikalien, dies führt zu Vergilben und Verblässen.
- Verwahren Sie jeden Bericht einzeln in einer Papierhülle. Vermeiden Sie längeres Überlappen oder Zerdrücken.

### HINWEIS

---

- **Verwenden Sie nur das angegebene Thermopapier. Wenn Sie anderes Papier verwenden, kann dies zu vorzeitigem Verschleiß des Druckkopfs oder schlechter Druckqualität führen.**
-

## 11.6 Lagerung von Kabeln

Um die einwandfreie Funktion der Kabel zu gewährleisten, beachten Sie bitte bei der Lagerung die folgenden Regeln:

- An einem trockenen und gut belüfteten Ort lagern.
- Kabel vertikal oder um ein großes Rad gewickelt aufhängen, um Verdrehen oder scharfe Knicke zu vermeiden.
- Kabel nicht um das Gerät aufwickeln.

## 11.7 Elektrische Sicherheitstests

Elektrische Sicherheitstests dürfen nicht von den Nutzern selbst durchgeführt werden. Wenden Sie sich an das Service-Personal, falls diese Tests erforderlich sind.

Weitere Einzelheiten finden Sie im Abschnitt ***D Elektrische Sicherheitsprüfung***.

# 12 Zubehör

## WARNUNG

- Verwenden Sie das in diesem Kapitel aufgeführte Zubehör. Die Verwendung anderer Zubehöerteile kann Schäden am Gerät verursachen oder dazu führen, dass die angegebenen Leistungsdaten nicht eingehalten werden.
- Wenn das Gerät mit einem Defibrillator zusammen verwendet wird, Einweg-Elektroden verwenden.
- Einwegzubehör darf nicht wiederverwendet werden. Bei Wiederverwendung besteht Kontaminationsgefahr, außerdem kann die Messgenauigkeit beeinträchtigt werden.
- Überprüfen Sie das Zubehör sowie dessen Verpackung auf Anzeichen von Beschädigungen. Verwenden Sie das Zubehör nicht, wenn Sie Beschädigungen feststellen.
- Das Einwegzubehör muss in Übereinstimmung mit den Krankenhausvorschriften entsorgt werden.
- Das Material des Zubehörs, mit dem Patienten in Kontakt kommen, wurde dem Biokompatibilitätstest unterzogen und ist nach ISO 10993-1 zertifiziert.
- Verwenden Sie das Zubehör vor Ablauf des Mindesthaltbarkeitsdatums.

## 12.1 EKG- Zubehör

### EKG-Elektroden

Modell	Beschreibung	Patientenkategorie	Artikelnr.
31499224	10 Stk./Paket	Erwachsener	0010-10-12304
2245	50 Stk./Paket	Kind	9000-10-07469
2258-3	3 Stk./Paket	Neugeborenes	900E-10-04880
EC6402	Brustelektrode	Erwachsener	040-001585-00
EC6403	Extremitätenelektrode, AHA	Erwachsener	040-001586-00
EC6406	Extremitätenelektrode, IEC	Erwachsener	040-001587-00

### Patientenkabel

Modell	Beschreibung	Artikelnr.
EC6408	AHA, 12-Kanal, ø4, Bananenstecker, Defibrillator-geeignet, Mindray	040-001642-00
EC6409	AHA, 12-Kanal, Klemme, Defibrillator-geeignet, Mindray	040-001643-00
EC6410	IEC, 12-Kanal, ø4, Bananenstecker, Defibrillator-geeignet, Mindray	040-001644-00
EC6411	IEC, 12-Kanal, Klemme, Defibrillator-geeignet, Mindray	040-001645-00

## 12.2 Sonstige

Artikelnr.	Beschreibung
022-000008-00	Lithium-Batterie, 11,1 V, 4500 mAh, LI23S002A
024-000534-00	Externer Drucker, HP LaserJet P1606dn
023-000254-00	Strichcodeleser, LS2208-SR
1000-21-00122	Erdungskabel
095-002775-00	Thermopapier, A4, 100 Seiten
095-002773-00	Thermopapier, A4, 150 Seiten
095-002776-00	Thermopapier, Letter, 100 Seiten
095-002774-00	Thermopapier, Letter, 150 Seiten
023-000217-00	USB-Speicher, 4 GB, Transcend
023-000218-00	USB-Speicher, 4 GB, Apacer
DA8K-10-14452	Netzkabel, USA
DA8K-10-14453	Netzkabel, GB
DA8K-10-14454	Netzkabel, Europa
0000-10-10903	Netzkabel, Indien
009-001791-00	Netzkabel, Südafrika
0000-10-10775	Kontaktgel

# A Produktspezifikationen

---

---

## A.1 Klassifizierungen

Das Gerät ist gemäß IEC60601-1 folgendermaßen klassifiziert:

<b>Schutzart gegen elektrischen Schlag</b>	GERÄT DER KLASSE 1 mit interner und externer Stromversorgung.
<b>Schutzgrad gegen elektrischen Schlag</b>	DEFIBRILLATIONSSICHERES ANWENDUNGSTEIL VOM TYP CF
<b>Betriebsmodus</b>	DAUERBETRIEB
<b>Schutzgrad gegen schädliches Eindringen von Wasser</b>	IPX0, kein Schutz gegen eindringende Flüssigkeiten
<b>Schutzgrad der Anwendung bei Vorhandensein von ENTZÜNDLICHEN ANÄSTHETIKA MIT LUFT- ODER SAUERSTOFF- ODER STICKSTOFFGEMISCH</b>	Das Gerät eignet sich nicht zur Verwendung bei Vorhandensein von ENTZÜNDLICHEN ANÄSTHETIKA MIT LUFT- ODER SAUERSTOFF- ODER STICKSTOFFGEMISCH.
<b>Mobilitätsgrad</b>	Tragbares Gerät

## A.2 Umgebungsbedingungen

	<b>Temperatur (°C)</b>	<b>Relative Feuchte (nicht kondensierend)</b>	<b>Luftdruck (kPa)</b>
<b>Betriebsbedingungen</b>	0-40	15 %-95 %	57,0-107,4
<b>Lagerbedingungen</b>	-20+60	10 %-95 %	16,0-107,4

## A.3 Technische Daten der Stromversorgung

### Wechselstrom

<b>Eingangsspannung</b>	100-240 V~ (±10 %)
<b>Eingangsleistung</b>	100 VA
<b>Frequenz</b>	50 Hz/60 Hz (±3 Hz)

## Batterie

<b>Batterietyp</b>	Wiederaufladbare Lithium-Ionen-Batterie, 4500 mAh, 11,1 V
<b>Betriebszeit</b>	Für Geräte in Standardkonfiguration und mit Standardeinstellungen, beim Betrieb mit einer neuen, vollständig aufgeladenen Batterie bei einer Umgebungstemperatur von 25 °C ±5 °C: ≥400 automatische Berichte bzw. mindestens eine Stunde durchgängige Papieraufzeichnung bzw. mindestens 3,5 Stunden papierlose Aufzeichnung
<b>Ladezeit</b>	Bei ausgeschaltetem Gerät: ≤6 h bis 90 % Kapazität ≤7 h bis 100% Kapazität
<b>Abschaltverzögerung</b>	mind. 5 Minuten nach der ersten Meldung Batterie schwach

## A.4 Mechanische Daten

<b>Gewicht</b>	<b>Größe (Länge × Breite × Höhe)</b>
4,8 kg, einschließlich Haupteinheit, Batterie und Thermoschreiber, ohne Thermopapier und anderem Zubehör	305 mm × 365 mm × 128 mm

## A.5 Hardwarespezifikationen

### A.5.1 Display

<b>Art des Bildschirms</b>	Farb-LCD mit LED-Hintergrundbeleuchtung
<b>Bildschirmgröße</b>	8 inches
<b>Auflösung</b>	800 × 480 Pixel

### A.5.2 Geräteanschluss

<b>Patientenkabelanschluss</b>	1, zum Anschluss des Patientenkabels für EKG-Erfassung
<b>USB-Anschluss</b>	2, zum Anschluss von USB-Speichermedium, externem Drucker oder Strichcodeleser
<b>Netzwerkverbindung</b>	1 standardmäßiger RJ45-Anschluss für LAN und 1 Anschluss für WLAN, zum Anschluss des Geräts an das Netzwerk und zur Datenübertragung und Softwareaktualisierung

### A.5.3 Anzeigen

<b>Betriebsanzeige</b>	1 (grün)
<b>Netzstromanzeige</b>	1 (grün)
<b>Batterieanzeige</b>	1 (zwei Farben: gelb und grün)

### A.5.4 Audioanzeige

<b>Ton</b>	Gibt Benachrichtigungston, Herzton sowie Selbst-Test-Betriebston aus
------------	----------------------------------------------------------------------

## A.5.5 Schreiber

<b>Schreibertyp</b>	Eingebauter Thermoschreiber
<b>Anzahl der Kurvenkanäle</b>	Max. 12
<b>Papiergeschwindigkeit</b>	5 mm/s, 12,5 mm/s, 25mm/s, 50 mm/s Genauigkeit: $\pm 5\%$
<b>Schreiberpapier</b>	Z-Faltung Papiergröße: A4 oder US Letter
<b>Auflösung</b>	Vertikale Auflösung: $\geq 8$ Punkte/mm Horizontale Auflösung: 40 Punkte/mm (25 mm/s Papiergeschwindigkeit)

## A.6 Systemspezifikationen

<b>Hochfahrzeit</b>	$\leq 7$ s
---------------------	------------

## A.7 Technische Daten - Messungen

EKG	
<b>Normen</b>	EC11, IEC 60601-2-51
<b>Messmodus</b>	Automatisch, manuell, Rhythmus
<b>Kabeltyp</b>	12-Kanal
<b>EKG-Standard</b>	AHA, IEC
<b>EKG-Größe</b>	2,5 mm/mV ( $\times 0,25$ ), 5 mm/mV ( $\times 0,5$ ), 10 mm/mV ( $\times 1$ ), 20 mm/mV ( $\times 2$ ), Auto, L=10 C=5, L=20 C=10 Genauigkeit: $\pm 5\%$
<b>Abtastgeschwindigkeit</b>	5 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s Genauigkeit: $\leq \pm 5\%$
<b>Entfernen Grundliniendrift (Baseline drift removal, BDR)</b>	0,56 Hz
<b>Muskelartefaktefilter</b>	20/35 Hz
<b>Frequenzgang</b>	0,05 Hz-150 Hz ( $+0,4dB$ / $-3,0dB$ )
<b>Genauigkeit der Eingangssignalreproduktion</b>	Gesamtsystemfehler getestet mit der Methode gemäß AAMI EC11 3.2.7.1. Gesamtsystemfehler beträgt $\pm 5\%$ . Frequenzgang getestet mit der Methode gemäß AAMI EC11 3.2.7.2 Methoden A und D.
<b>Gleichtaktunterdrückung</b>	$\geq 110$ dB
<b>AC-Filter</b>	50/60 Hz
<b>EKG-Probenrate</b>	1 kHz (A/D) Genauigkeit: 1 $\mu$ V/LSB
<b>Schrittmachererfassungs-Probenrate</b>	16 kHz/Kanal, zwei Kanäle
<b>Eingangssignalebereich</b>	$\pm 10$ mV (Wert Spitze-Spitze)
<b>Eingangsimpedanz</b>	$\geq 50$ M $\Omega$ bei 10 Hz, zwei beliebige Elektroden

<b>DC-Offset-Spannungsbereich</b>	±600 mV, Empfindlichkeit: ±5 %
<b>Defibrillationssicher</b>	5000 V, 360 J
<b>Erholungszeit der Grundlinie</b>	<5 s nach Defibrillation
<b>Erholungszeit der Elektrodenpolarisation</b>	< 10 s
<b>Reduzierung der Defibrillationsenergie</b>	≤10 % (100 Ω Last)
<b>Kalibriersignal</b>	1 mV Genauigkeit: ±5 %
<b>Störsignalintensität</b>	≤15 µV (p-p)
<b>AC-Überlastungsschutz</b>	10 Sekunden anlegen. Nach dem Anlegen von 50 Hz/60 Hz, 1 Vp-p Differenzspannung für 10 Sekunden erfüllt das Gerät die Anforderungen gemäß EC11.
<b>Nebensignaleffekte des Kanals</b>	≤0,5 mm bei normaler Empfindlichkeit
<b>Strom zum Feststellen abgetrennter Ableitungen</b>	Messelektrode: ≤0,1 µA Antriebselektrode: ≤1 µA
<b>Mindestsignal</b>	10 Hz sinusförmiges Signal, mit 20 µVp-p Deflexion
<b>Grundlinienstabilität</b>	Grundliniendrift ≤1 mm Durchschnittlicher Grundliniendrift ≤0,5 mm/°C im Betriebstemperaturbereich
<b>Schrittmacherimpuls</b>	
<b>Schrittmacherimpuls-Marker</b>	Schrittmacherimpulse, die den folgenden Bedingungen entsprechen, sind mit einem SCHRITTMACHER-Label gekennzeichnet:
	Amplitude: ±2 mV - ±250 mV
	Breite: 0,1 ms - 2 ms
	Anstiegszeit: <100 µs
	Amplitude: ≥0,2 mV RTI
<b>Analyse 12-Kanal-Ruhe-EKG</b>	
<b>Methode</b>	Analyse 12-Kanal simultan
<b>Interpretationsalgorithmus</b>	Glasgow 12-Kanal-Ruhe-EKG-Auswertungsprogramm
<b>Geeignet für Patient</b>	Erwachsene, Kinder, Neugeborene
<b>Messungen</b>	Beatmungs- rate (bpm), PR-Intervall (ms), QRS-Dauer (ms), QR/QTc-Intervall (ms) und P/QRS/T-Achse (°)

# B Behördliche Normentsprechung für EMV und Funk

## B.1 EMV

Das Gerät entspricht den Anforderungen gemäß IEC 60601-1-2. Alle unter **12 Zubehör** aufgeführten Zubehörteile entsprechen ebenfalls IEC 60601-1-2, wenn sie zusammen mit diesem Gerät verwendet werden.

### Hinweis

- Eine Verwendung anderer als der angegebenen Zubehörteile, Messwandler und Kabel kann zu einer erhöhten elektromagnetischen Emission und/oder einer verringerten elektromagnetischen Immunität des Geräts führen.
- Das Gerät und seine Bestandteile dürfen nicht in unmittelbarer Nähe anderer Geräte betrieben werden. Falls der Betrieb nur in unmittelbarer Nähe anderer Geräte möglich ist, sind das Gerät bzw. seine Bestandteile in dieser Konfiguration auf einwandfreie Funktion zu überprüfen.
- Bezüglich der elektromagnetischen Verträglichkeit bedarf dieses Gerät besonderer Vorsichtsmaßnahmen. Es muss entsprechend den unten stehenden EMV-Angaben installiert und in Betrieb genommen werden.
- Eine Störung dieses Geräts ist auch durch Geräte möglich, die den CISPR-Anforderungen entsprechen.
- Wenn das Eingangssignal unter der in den technischen Daten angegebenen Mindestamplitude liegt, kann es zu fehlerhaften Messungen kommen.
- Tragbare und mobile Kommunikationsgeräte können sich auf die Leistung dieses Geräts auswirken.
- Andere Geräte mit einem HF-Sender oder einer HF-Quelle können dieses Gerät beeinflussen (z.B. Mobiltelefone, PDA und Computer mit Drahtlosfunktion).

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.		
Emissionsprüfungen	Normentsprechung	Elektromagnetisches Umfeld: Leitlinie
Hochfrequenz (HF)-Emissionen CISPR 11	Gruppe 1	Das Gerät verwendet HF-Energie nur für interne Funktionen. Daher sind seine HF-Emissionen sehr niedrig, und die Wahrscheinlichkeit, dass sie Interferenzen bei in der Nähe befindlichen elektronischen Geräten verursachen, ist sehr gering.
HF-Emissionen CISPR 11	Klasse A	Das Gerät eignet sich für den Gebrauch in allen Einrichtungen mit Ausnahme von Privatwohnungen und Einrichtungen mit direktem Anschluss an das öffentliche Niederspannungsstromnetz zur Versorgung von Wohngebäuden.
Emission von Oberschwingungen IEC61000-3-2	Klasse A	
Spannungsschwankungen/Flackeremissionen IEC 61000-3-3	Entspricht	

 **WARNUNG**

- **Dieses Gerät/System ist ausschließlich für den Einsatz durch medizinisch qualifizierte Anwender bestimmt. Dieses Gerät/System kann Funkinterferenzen verursachen oder den Betrieb von Geräten in der Nähe stören. Eventuell müssen Maßnahmen zur Abschwächung vorgenommen werden, z B. Neuausrichtung oder Platzierung an eine andere Stelle [ME GERÄT oder ME SYSTEM] oder Abschirmung des Standorts.**

<b>Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Verträglichkeit</b>			
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.			
<b>Verträglichkeitstest</b>	<b>IEC60601-Prüfpegel</b>	<b>Erfüllungsstufe</b>	<b>Elektromagnetisches Umfeld: Leitlinie</b>
Elektrostatische Entladung (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV Kontakt ±8 kV Luft	±6 kV Kontakt ±8 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 Stromversorgungsleitungen ±1 kV für Ein-/Ausgangsleitungen	±2 kV für Stromversorgungsleitungen ±1 kV für Ein-/Ausgangsleitungen	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, Kurzzeitunterbrechungen und Spannungsschwankungen in Stromversorgungs-Eingangsleitungen IEC 61000-4-11	5 % $U_T$ (>95 % Abfall in $U_T$ ) für 0,5 Zyklen  40 % $U_T$ (60 % Abfall in $U_T$ ) für 5 Zyklen  70 % $U_T$ (30 % Abfall in $U_T$ ) für 25 Zyklen  5 % $U_T$ (>95 % Abfall in $U_T$ ) für 5 s	5 % $U_T$ (>95 % Abfall in $U_T$ ) für 0,5 Zyklen  40 % $U_T$ (60 % Abfall in $U_T$ ) für 5 Zyklen  70 % $U_T$ (30 % Abfall in $U_T$ ) für 25 Zyklen  5 % $U_T$ (>95 % Abfall in $U_T$ ) für 5 s	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.

Netzfrequenz (50/60 Hz) Magnetfeld IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Die Stromfrequenz der Magnetfelder sollte der im gewerblichen Umfeld und in Krankenhäusern üblichen Frequenz entsprechen.
<b>Hinweis:</b> $U_T$ ist die Wechselstrom-Netzspannung vor der Anwendung des Prüfpegels.			

<b>Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Verträglichkeit</b>			
Das Gerät ist für den Betrieb in einer Umgebung mit den angegebenen elektromagnetischen Eigenschaften geeignet. Der Kunde oder Benutzer des Geräts muss dafür sorgen, dass es in einer Umgebung wie unten beschrieben betrieben wird.			
<b>Verträglichkeitstest</b>	<b>IEC60601-Prüfpegel</b>	<b>Erfüllungsstufe</b>	<b>Elektromagnetisches Umfeld: Leitlinie</b>
Leitungsgebundene Hochfrequenz IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz bis 80 MHz	3 Vrms	Tragbare und mobile HF-Kommunikationsgeräte sollten nicht näher zu irgendeinem Teil des Systems inkl. Kabeln als im empfohlenen Trennabstand benutzt werden, der sich anhand der für die Frequenz des Senders anwendbaren Gleichung errechnet. Empfohlener Abstand: $d = 1,2\sqrt{P}$
Strahlungs-Hochfrequenz IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz	3 V/m	Empfohlener Abstand: 80 MHz - 800 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$ 800 MHz - 2,5 GHz $d = 2,3\sqrt{P}$ Wobei $P$ die maximale Sendeleistung des Senders in Watt (W) nach Herstellerangaben und $d$ der empfohlene Abstand in Metern (m) ist. Die Feldstärken fester HF-Sender, wie durch eine elektromagnetische Standortüberprüfung <sup>a</sup> ermittelt, sollten unter den gesetzlich zulässigen Werten jedes Frequenzbereichs <sup>b</sup> liegen. Interferenzen können in der Nähe von Geräten auftreten, die mit dem folgenden Symbol gekennzeichnet sind: 
Hinweis 1: Für 80 MHz bis 800 MHz gilt der Trennabstand für den höheren 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. Hinweis 3: Empfängt ein Gerät absichtlich HF-elektromagnetische Energie im ausgeschlossenen Bandbereich (2395,825 MHz - 2487,645 MHz), unterliegt es nicht mehr den grundlegenden Leistungsanforderungen, ist aber immer noch sicher.			

- a. 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. Falls die gemessene Feldstärke an der Stelle des [ME GERÄT oder ME SYSTEM] das obige HF-Compliance-Niveau übertrifft, sollte der Betrieb des [ME GERÄT oder ME SYSTEM] überwacht werden, um einen normalen Betrieb zu gewährleisten. Falls Leistungseinbußen beobachtet werden, sind möglicherweise zusätzliche Maßnahmen erforderlich, wie z. B. eine Änderung der Ausrichtung oder eine Neuplatzierung des [ME GERÄT oder ME SYSTEM].
- b. Über den Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHz müssen Feldstärken geringer als 3 V/m sein.

 **WARNUNG**

- **Das Gerät ist zum Empfang von Funksignalen mit einem Funknetzwerkanschluss konfiguriert. Eine Störung dieses Geräts ist auch durch Geräte möglich, die den CISPR-Anforderungen entsprechen.**

<b>Empfohlener Abstand zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten und dem Gerät</b>			
Das Gerät ist zum Gebrauch in einer elektromagnetischen Umgebung vorgesehen, in der ausgestrahlte HF-Störungen kontrolliert werden. Der Kunde bzw. der Anwender des Geräts kann zur Vermeidung von elektromagnetischen Interferenzen beitragen, indem er für den im Folgenden empfohlenen Mindestabstand zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten (Sendern) und dem Gerät sorgt, der der maximalen Ausgangsleistung der Kommunikationsgeräte entspricht.			
<b>Maximale Nennausgangsleistung des Senders (W)</b>	<b>Trennabstand in Meter (m) entsprechend der Senderfrequenz</b>		
	150 kHz - 80 MHz	80 MHz - 800 MHz	800 MHz - 2,5 GHz
	$d = 1,2\sqrt{P}$	$d = 1,2\sqrt{P}$	$d = 2,3\sqrt{P}$
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
Für Transmitter, deren maximaler Ausgangsstrom oben nicht aufgelistet ist, kann der empfohlene Trennabstand d in Meter (m) aus der Gleichung errechnet werden, die für die Frequenz des Transmitters gilt, wobei P die vom Hersteller angegebene maximale Ausgangsstromleistung des Transmitters in Watt (W) ist.			
Hinweis 1: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der Trennabstand für den höheren 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

### HF-Parameter

Parameter	Beschreibung		
	IEEE 802.11b	IEEE 802.11g	IEEE 802.11n
Betriebsfrequenzband (MHz)	2412 - 2472	2412 - 2472	2412 - 2472
Modulation	DSSS und CCK	OFDM	OFDM
Senderleistung (dBm)	<20	<20	<20



Die Funkkomponente des Geräts entspricht den Anforderungen und Vorschriften der Richtlinie 1999/5/EG (Richtlinie über Funkanlagen und Telekommunikationsendeinrichtungen).



### **WARNUNG**

- **Einen Abstand von mindestens 20 cm zum Gerät einhalten, wenn die WLAN-Funktion eingeschaltet ist.**
-

**FÜR IHRE NOTIZEN**

# C Symbole und Abkürzungen

---

## C.1 Einheiten

μA	Mikroampere
μV	Mikrovolt
μs	Mikrosekunde
A	Ampere
Ah	Amperestunde
bpm	Beats per Minute (Schläge pro Minute)
bps	Bit pro Sekunde
°C	Grad Celsius
cm	Zentimeter
dB	Dezibel
°F	Fahrenheit
g	Gramm
GHz	Gigahertz
h	Stunde
Hz	Hertz
in	Zoll
k	Kilo
kg	Kilogramm
kPa	Kilopascal
L	Liter
m	Meter
mAh	Milliamperestunden
Mb	Megabyte
mg	Milligramm
min	Minute
ml	Milliliter
mm	Millimeter
mmHg	Millimeter Quecksilbersäule

ms	Millisekunde
mV	Millivolt
mW	Milliwatt
MΩ	Megaohm
s	Sekunde
V	Volt
VA	Voltampere
Ω	Ohm
W	Watt

## C.2 Symbole

-	Minuszeichen, negativ oder Trennstrich
%	Prozent
/	pro; dividiert durch; oder
+	Plus oder positiv
=	Gleich
<	Kleiner als
>	Größer als
≤	Kleiner gleich
≥	Größer gleich
±	Plus oder minus
×	Multipliziert mit
©	Copyright

### C.3 Abkürzungen

AAMI	Association for Advancement of Medical Instrumentation - Amerikanische Gesellschaft für die Überprüfung von Medizingeräten
AC	Alternating Current (Wechselstrom)
AHA	American Heart Association
ANSI	American National Standard Institute
aVF	Verstärkerableitung linker Fuß
aVL	Verstärkerableitung linker Arm
aVR	Verstärkerableitung rechter Arm
CCU	Cardiac (coronary) Care Unit (kardiologische Intensivstation)
CE	Conformité Européenne (Europa-Konformität)
CIS	Clinical Information System (klinisches Informationssystem)
CISPR	Internationaler Sonderausschuss für Funkstörungen
CMS	Central Monitoring System (Zentrales Überwachungssystem)
DC	Direct Current (Gleichstrom)
EKG	Elektrokardiogramm
EWG	Europäische Wirtschaftsgemeinschaft
EMV	Elektromagnetische Verträglichkeit
EMI	Elektromagnetische Interferenz
ESU	Electrosurgical Unit (Elektrochirurgiegerät)
FCC	Federal Communication Commission
FDA	Food and Drug Administration
HIS	Krankenhausinformationssystem
HF	Herzfrequenz
ICU	Intensive Care Unit (Intensivstation)
ID	Identifikation
IEC	International Electrotechnical Commission (Internationale Elektrotechnische Kommission)
IEEE	Institute of Electrical and Electronic Engineers (Institut der Elektro- und Elektronikingenieure)
IP	Internetprotokoll
LA	Linker Arm
LAN	Local Area Network (lokales Netzwerk)

LCD	Liquid Crystal Display (Flüssigkristalldisplay)
LED	Lichtemittierende Diode
LL	Left Leg (linkes Bein)
MDD	Medical Device Directive (Medizinprodukterichtlinie)
MR	Magnetresonanz
MRI	Magnetic Resonance Imaging (Kernspintomografie)
N/A	Not Applicable (nicht zutreffend)
R	Rechts
RA	Rechter Arm
RAM	Random Access Memory
RL	Right Leg (rechtes Bein)
SSID	Service Set Identifier
USV	Unterbrechungsfreie Stromversorgung
USB	Universeller serieller Bus
VAC	Volts Alternating Current (Volt Wechselspannung)
WLAN	Wireless Local Area Network (drahtloses lokales Netzwerk)

# D 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 IEC 60601-1 entsprechen, wie Fluke, Metron oder Gerb, können zusätzliche Modifikationen der Verfahren erforderlich sein. Befolgen Sie die Anweisungen des Prüfgeräteherstellers.

Die elektrische Sicherheitsprüfung muss regelmäßig alle zwei Jahre durchgeführt werden. Das Sicherheitsprüfgerät eignet sich auch hervorragend als Hilfsmittel zur Fehlerbehebung und zur Erkennung von Anomalien in der Netzspannung, der Erdung und der Gesamtstromlast.

## D.1 Netzkabelstecker

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 Gerätes.
	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.

## D.2 Gerätegehäuse und -zubehör

### D.2.1 Sichtkontrolle

Prüfung	Akzeptanzkriterien
Gehäuse und Zubehör	Keine äußeren Schäden am Gehäuse und am Zubehör.
	Keine äußeren Schäden an Messuhren, Schaltern, Steckern usw.
	Keine Reste verschütteter Flüssigkeiten (z. B. Wasser, Kaffee, Chemikalien usw.).
	Keine losen oder fehlenden Teile (z. B. Knöpfe, Skalen, Klemmen usw.).

### D.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.

## D.3 Beschriftung des Geräts

Prüfen Sie, ob die vom Hersteller oder von der betreibenden Gesundheitseinrichtung angebrachten Etiketten vorhanden und leserlich sind.

- Etikett der Haupteinheit
- Integrierte Warnschilder

## D.4 Schutzerdungswiderstand

1. Stecken Sie die Sonden des Prüfgeräts 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

ALLE LÄNDER  $R = 0,2 \Omega$  maximal

## D.5 Erdschlussprüfung

Führen Sie am zu testenden Gerät vor allen anderen Dichtigkeitsprüfungen eine Erdschlussprüfung durch.

Für die Durchführung der Erdschlussprüfung gelten die folgenden Ausgangsbedingungen:

- normale Polarität (Normalzustand),
- inverse Polarität (Normalbedingung),
- normale Polarität, mit offenem Nulleiter (Erstfehler),
- inverse Polarität, Neutral offen (Erstfehler-Bedingung),

### GRENZWERTE

Für UL60601-1,

- ◆ 300  $\mu\text{A}$  unter Normalbedingung
- ◆ 1000  $\mu\text{A}$  unter Erstfehler-Bedingung

Für IEC 60601-1,

- ◆ 500  $\mu\text{A}$  unter Normalbedingung
- ◆ 1000  $\mu\text{A}$  unter Erstfehler-Bedingung

## D.6 Patientenleckstrom

Patientenleckströme 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 Patientenleckstrom:

- normale Polarität (Normalzustand),
- inverse Polarität (Normalbedingung),
- normale Polarität, mit offenem Nulleiter (Erstfehler),
- 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  $\mu\text{A}$  unter Normalbedingung
- ◆ 50  $\mu\text{A}$  unter Erstfehler-Bedingung

## D.7 Netzspannung 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

## D.8 Patientenhilfsstrom

Patientenhilfsströme werden zwischen einem ausgewählten Anschluss und den restlichen Anschlüssen 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 (Normalzustand),
- inverse Polarität (Normalzustand),
- normale Polarität, mit offenem Nullleiter (Erstfehler),
- 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

### HINWEIS

- 
- **Stellen Sie sicher, dass das Sicherheitsprüfgerät entsprechend den Anforderungen der Norm IEC 61010-1 autorisiert ist.**
  - **Befolgen Sie die Anweisungen des Prüfgeräteherstellers.**
-



