PM-9000 Express

Patientenmonitor

Bedienungshandbuch

CE-Kennzeichnung

(E₀₁₂₃

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.

Nach EN55011 gehört dieses Produkt in die Klasse A zum Schutz gegen Funkstörungen.

Dieses Produkt entspricht der Norm EN 60601-1-2 "Elektromagnetische Verträglichkeit – Medizinische elektrische Geräte".

Überarbeitungen

Dieses Handbuch verfügt über eine Versionsnummer. Diese Versionsnummer ändert sich bei jeder Aktualisierung der Software oder der technischen Daten. Die Angaben in diesem Handbuch können ohne vorherige Ankündigung geändert werden.

- Versionsnummer: 3.0
- Datum der Veröffentlichung: 2007-10

© Copyright 2006-2007 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Alle Rechte vorbehalten.

Nach US-amerikanischem Recht darf dieses Gerät nur von einem Arzt oder auf dessen Anweisung erworben werden.

Erklärung zum geistigen Eigentum

Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co. Ltd. (nachfolgend Mindray) besitzt das geistige Eigentum an diesem Produkt und dem Handbuch. Dieses Handbuch kann sich auf durch Urheberrecht oder durch Patente geschützte Informationen berufen und beinhaltet keinerlei Lizenz unter den Patentrechten von Mindray noch unter den Rechten anderer.

Mindray betrachtet den Inhalt dieses Handbuchs als vertraulich. Die Verbreitung der Informationen in diesem Handbuch auf jegliche Art und Weise ist ohne schriftliche Erlaubnis von Mindray streng verboten. Ausgabe, Veränderung, Reproduktion, Vertrieb, Verleih, Adaption und Übersetzung dieses Handbuchs in jeglicher Art und Weise sind ohne schriftliche Erlaubnis von Mindray streng verboten.

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.

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

Haftung des Herstellers

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

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

- Alle Installationsvorgänge, Erweiterungen, Änderungen und Reparaturen dieses Produkts wurden von befugten Mindray-Mitarbeitern durchgeführt,
- Die Stromversorgung des betreffenden Raums entspricht den g
 ültigen nationalen und örtlichen Bestimmungen, und
- Das Produkt wird gemäß Bedienungsanleitung verwendet.

Garantie

Diese Garantie ist exklusiv und ersetzt alle anderen ausdrücklichen oder implizierten Garantien, einschließlich Garantien der Marktfähigkeit 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:

- Bei Missbrauch, Vernachlässigung oder Unfall eines Mindray-Produkts
- Bei Mindray-Produkten mit beschädigten oder fehlenden Original-Seriennummernoder Produktidentifikationsschildern
- Bei Produkten anderer Hersteller.

Rücksendebestimmungen

Falls es erforderlich ist, ein Gerät an Mindray zurückzusenden, befolgen Sie bitte die folgenden Anweisungen.

1. Rücksendeerlaubnis.

Wenden Sie sich an die Kundendienstabteilung und bitten Sie um eine Rücksendenummer. Diese Nummer muss außen auf der Transportverpackung angegeben werden. Rücksendungen werden nicht angenommen, wenn die Nummer nicht deutlich sichtbar ist. Geben Sie Modellnummer, Seriennummer und eine kurze Beschreibung des Rücksendegrunds an.

2. Frachtkosten

Die Frachtkosten (einschließlich anfallender Zollgebühren) werden vom Kunden getragen, wenn das Produkt zur Wartung an Mindray gesendet wird.

3. Rücksendeadresse

Senden Sie Teile oder Geräte an die von der Kundendienstabteilung angegebene Adresse.

Kontaktdaten

Hersteller:	Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.	
Adresse:	Mindray Building, Keji	12th Road South, Hi-tech Industrial Park
	Nanshan, Shenzhen 518	057 P.R. China
Tel.:	+86 755 26582479	+86 755 26582888
Fax:	+86 755 26582934	+86 755 26582500
Website:	www.mindray.com	
EU-Vertretung:	Shanghai International H	Iolding Corp. GmbH (Europa)
Adresse:	Eiffestraße 80, 20537 Ha	amburg, 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 dem Verwendungszweck erforderlich sind. Die enthaltenen Anweisungen müssen befolgt werden, damit eine angemessene Leistung und ein ordnungsgemäßer Betrieb des Produkts sowie die Sicherheit von Patient und Bediener gewährleistet sind.

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

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

Zielgruppe

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

Abbildungen

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

Konventionen

- Verweise auf Kapitel und Abschnitte werden *kursiv* wiedergegeben.
- Auf dem Bildschirm angezeigter Text wird in eckigen Klammern ([]) dargestellt.
- Ein Pfeil (\rightarrow) kennzeichnet eine Vorgehensweise.

FÜR IHRE NOTIZEN

Inhalt

1 Sicherheit	
1.1 Informationen zur Sicherheit	
1.1.1 GEFAHREN	
1.1.2 Warnungen	
1.1.3 Vorsichtshinweise	1-3
1.1.4 Hinweise	
1.2 Symbole auf dem Gerät	1-5
2 Grundlagen	
2.1 Beschreibung des Monitors	2-1
2.1.1 Verwendungszweck	
2.1.2 Gegenanzeigen	2-2
2.1.3 Bestandteile	
2.1.4 Funktionen	
2.2 Äußere Erscheinung	
2.2.1 Vorderseite	
2.2.2 Linke Seite	
2.2.3 Rechte Seite	
2.2.4 Rückseite	
2.3 Bedienfeld	
2.4 Display	
2.5 Batterien	
2.5.1 Wartung der Batterie	
2.5.2 Batterie-Recycling	
3 Installation	
3.1 Auspacken und Überprüfen	
3.2 Umgebungsanforderungen	
3.3 Voraussetzungen für die Stromversorgung	3-3
3.4 Installationsmethode	
3.4.1 Befestigung in einer Halterung	3-3
3.4.2 Anschließen an die Netzstromversorgung	
3.4.3 Installieren der Batterie	
3.4.4 Anschließen von Sensoren und Sonden	3-4
3.4.5 Anschließen des Netzwerkkabels	
3.4.6 Zusätzlicher Ausgang	
3.4.7 Anschließen des VGA-Monitors	
3.4.8 Potenzialausgleich	

3.5 Einschalten des Monitors	
3.6 Ausschalten des Monitors	
A Systemmonii	4-1
4 1 Übersicht	4-1 4_1
4.1 Obersteinteneinstellungen	
4.2.1 Patientenaufnahme	
4.2.2 Patientanschnellaufnahme	۲-۲ ۱ 5
4.2.2 Tatientenseinenaumanne	
4.2.5 Fatienten alluetti	
4.2.5 Entlesson von Datienten	
4.2.5 Entrassen von Patienten	
4.5 Enformed der Konfiguration	
4.4 Systemeinstenungen	
4.4.1 Obernachenauswahl	
4.4.2 Alarmeinstellungen	
4.4.3 Zeiteinstellungen	4-11
4.4.4 Druckereinstellungen	
4.4.5 Data Output	
4.4.6 ANALOGE AUSGABE	
4.4.7 Moduleinstellungen	
4.4.8 Kurveneinstelllungen	
4.4.9 Ereignis markieren	
4.5 Auswahleinstellung	
4.6 Monitorversion	4-20
4.7 Wartung	4-22
4.7.1 Alarmeinstellungen	4-26
4.7.2 Einrichten der IP-Adresse	4-27
4.7.3 Einrichten der drahtlosen Netzverbindung	4-27
4.7.4 Benutzerdefinierte Farbauswahl	4-28
4.7.5 Einstellungen Schwesternruf	4-29
4.7.6 CO ₂ BENUTZERWARTUNG	4-31
4.7.7 Monitorstatus	4-31
4.8 DEMO-Funktion	4-32
5 Auswahl der Bildschirmoberfläche	
5.1 Standardbildschirm	5-1
5.2 Trendbildschirm	
5.3 OxyCRG-Bildschirm	5-3
5.4 Fernbettbildschirm	
5.5 Grosse Anzeige auf Bild	
5.6 Standby-Modus	
,	
6 Alarmanzeigen	6-1
6.1 Übersicht	6-1

6.1.1 Alarmkategorien	6-1
6.1.2 Alarmniveaus	
6.2 Alarmarten	6-3
6.2.1 Visueller Alarm	6-3
6.2.2 Akustischer Alarm	6-3
6.2.3 Alarmmeldungen	6-4
6.2.4 Blinkende Parameter	6-4
6.3 Alarmstatus	6-5
6.3.1 Alarm deaktiviert	6-5
6.3.2 Alarmunterbrechung	6-6
6.3.3 System stumm geschaltet	6-6
6.3.4 Alarmstummschaltung	6-7
6.3.5 Statuswechsel	6-7
6.4 Sperren von Alarmen	6-8
6.5 Löschen von Alarmen	6-8
6.6 Wenn ein Alarmereignis eintritt	6-9
7 Einfrieren von Kurven	7-1
7.1 Übersicht	
7.2 Einfrieren und freigeben	
7.3 Menü EINFRIEREN	
7.4 Speichern von Kurven	
7.5 Drucken eingefrorener Kurven	
8 Drucken	
8.1 Ubersicht	8-1
8.2 Druckoptionen	
8.3 Druckerfunktionen	
8.4 Einlegen des Druckerpapiers	8-7
	0.1
9 Speicner	
9.1 Udersicht	
9.2 Trendtehellensneicher	
9.5 Hendrabenenspeicher	
9.4 NIDF-Speicher	
9.5 Alameterginsspeicher	
9.6 Ment nuchtiger Datenspetcher	
10 Medikamentenberechnung	10-1
10.1 Medikamentenberechnung	
10.1.1 Berechnungsformel	
10.1.2 Bedienung	
10.1.3 Einheiten	
10.2 Titrationstabelle	

11 EKG/RESP-Überwachung	11-1
11.1 Übersicht	11-1
11.2 EKG-Überwachungsverfahren	11-1
11.2.1 Vorbereitung	11-1
11.2.2 Platzierung der Elektroden	11-2
11.2.3 Eigenschaften eines qualitativ guten EKG-Signals	11-7
11.3 EKG-Anzeige	11-8
11.3.1 EKG-Kurve	11-8
11.3.2 EKG-Parameter	11-10
11.4 Menü EKG-SETUP	11-11
11.5 ST-Analyse	11-20
11.5.1 Übersicht	11-20
11.5.2 Menü 3/5-Kanal-ST-Analyse	11-20
11.5.3 Anpassen des ST-Messpunkts	11-22
11.6 Arrhythmie-Analyse	11-25
11.6.1 Übersicht	11-25
11.6.2 Arrhythmie-Optionen:	11-26
11.6.3 Menü ARRHYTHMIE ANALYSE	11-28
11.6.4 Arrhythmie-Neuprogrammierung	11-29
11.6.5 Arrhythmie-Alarm-Setup	11-30
11.6.6 Arr Threshold (Arrhythmie-Grenzwert)	11-32
11.6.7 Arrhythmie- Speicher	11-33
11.7 12-Kanal	11-35
11.7.1 12-Kanal-Überwachungsanzeige	11-35
11.7.2 12-Kanal-Analysefelder	11-36
11.7.3 12-Kanal-ST-Analyse-Menü	11-38
11.7.4 12-Kanal-Analyse-Ergebnisanzeige	11-40
11.8 RESP-Überwachung	11-40
11.8.1 Übersicht	11-40
11.8.2 Platzierung der Elektroden	11-41
11.8.3 Atmungs-Setup	11-43
11.9 Wartung und Reinigung	11-45
12 SpO ₂ Überwachung	12-1
12.1 Übersicht	12-1
12.2 Mindray SpO ₂ Modul	12-3
12.2.1 Bedienungsgrundsätze	12-3
12.2.2 Vorsichtsmaßnahmen	12-4
12.2.3 Überwachungsverfahren	12-4
12.2.4 Grenzen des Messverfahrens	12-7
12.2.5 Menü SpO ₂ SETUP	12-8
12.3 Masimo-SpO ₂ -Modul	12-11
12.3.1 Bedienungsgrundsätze	12-11
12.3.2 Vorsichtsmaßnahmen	12-13

12.3.5 Grenzen des Messverfahrens 12.3.5 Menü SpO ₂ -SETUP 12.3.6 Sensoren und Zubehör 12.3.7 Informationen zum Masimo-Modul 12.4 Nellcor-SpO ₂ -Modul	12-15 12-15 12-16 12-18
12.3.5 Menü SpO ₂ -SETUP 12.3.6 Sensoren und Zubehör 12.3.7 Informationen zum Masimo-Modul 12.4 Nellcor-SpO ₂ -Modul	12-16 12-16 12-18
12.3.6 Sensoren und Zubehör 12.3.7 Informationen zum Masimo-Modul 12.4 Nellcor-SpO ₂ -Modul	12-18
12.3.7 Informationen zum Masimo-Modul 12.4 Nellcor-SpO ₂ -Modul	
12.4 Nellcor-SpO ₂ -Modul	12-21
12 4 1 D - J	12-22
12 4 1 Bealenungsgrundsatze	12-22
12.4.2 Vorsichtsmaßnahmen	
12 4 3 Überwachungsverfahren	12-25
12.4.4 Grenzen des Messverfahrens	12-26
12.4.5 Menü SpO ₂ SETUP	12-27
12 4 6 Zubehör	12-29
12.4.7 Informationen zum Nellcor-Modul	12-30
13 NIBP-Überwachung	13-1
13.1 Übersicht	13-1
13.2 Überwachungsverfahren	13-2
13.2.1 Auswahl und Anlegen der Manschette	13-3
13.2.2 Bedienungsanweisung	13-4
13.3 Grenzen des Messverfahrens	13-5
13.4 Menü NIBP-Setup	13-6
13.4.1 Kalibrierung	13-8
13.4.2 Luftdichtigkeitsprüfung	13-9
13.5 Wartung und Reinigung	13-11
14 TEMP-Überwachung	14-1
14.1 Übersicht	14-1
14.2 Messverfahren	14-1
14.3 Menü TEMP-SETUP	14-3
14.4 Wartung und Reinigung	14-4
15 IBP-Überwachung	15-1
15.1 Übersicht	15-1
15.2 Vorsichtsmaßnahmen	15-2
15.3 Überwachungsverfahren	15-3
15.4 Menü IBP	15-4
15.4.1 Menü IBP-Setup	15-5
15.4.2 Menü IBP DRUCK NULL	15-8
15.4.3 IBP-Druckkalibrierung	15-11
15.5 Wartung und Reinigung	15-13
16 HMV-Überwachung	16-1
16.1 Übersicht	16-1
16.2 Messverfahren	16-2

16.2.1 HMV-Messung	
16.2.2 Überwachung der Bluttemperatur	
16.3 MenüHMV-Setup	
16.4 Hämodynamische Berechnung	
16.5 Wartung und Reinigung	
17 CO ₂ Überwachung	17-1
17.1 Übersicht	17-1
17.2 Mindray CO ₂ Modul	
17.2.1 Bedienungsgrundsätze	17-2
17.2.2 Vorbereitung auf die CO ₂ -Messung	
17.2.3 Menü CO ₂ SETUP	
17.2.4 CO ₂ NUTZER SERVICE	
17.2.5 Wartung und Reinigung	17-11
17.3 Oridion-CO ₂ -Modul	17-12
17.3.1 Bedienungsgrundsätze	17-12
17.3.2 Vorbereitung auf die CO ₂ -Messung	17-13
17.3.3 Menü CO ₂ SETUP	17-14
17.3.4 CO ₂ NUTZER SERVICE	17-18
17.3.5 Wartung und Reinigung	17-19
17.3.6 Oridion-Informationen	17-20
17.4 Welch Allyn-CO ₂ -Modul	17-21
17.4.1 Bedienungsgrundsätze	17-21
17.4.2 Vorbereitung auf die CO ₂ -Messung	17-22
17.4.3 Menü CO ₂ -Setup	17-23
17.4.4 Wartung und Reinigung	17-27
17.5 Entfernen von überschüssigen Anästhesiegasen aus dem System	17-28
18 Anästhesiegasüberwachung	
18.1 Übersicht	
18.2 Messgrundsätze und -verfahren	
18.3 MAC	
18.4 Menü AG Setup	
18.5 Wartung und Reinigung	
18.5.1 Verfahren bei Verstopfung	18-10
18.5.2 Entfernen von überschüssigen Anästhesiegasen aus dem System	
19 Wartung	
19.1 Inspektion	
19.2 Reinigung	
19.3 Desinfizierung und Sterilisierung	
	-
20 Zubehör	20-1
20.1 EKG-Zubehör	

20.2 SpO ₂ -Zubehör	
20.2.1 Mindray SpO ₂ -Zubehör	
20.2.2 Masimo SpO ₂ -Zubehör	
20.2.3 Nellcor SpO ₂ -Zubehör	
20.3 NIBP-Zubehör	
20.4 TEMP-Zubehör	
20.5 IBP-Zubehör	
20.6 HMV-Zubehör	
20.7 CO ₂ -Zubehör	
20.7.1 Mindray CO ₂ -Zubehör	
20.7.2 Oridion-Zubehör	
20.7.3 Welch Allyn CO ₂ -Zubehör	
20.8 AG-Zubehör	
20.9 Weiteres Zubehör	
A Produktspezifikationen	A-1
A.1 Sicherheits-klassifizierungen	A-1
A.2 Umgebungsbedingungen	A-2
A.3 Spezifikationen zur Stromversorgung	A-3
A.4 Hardware-Spezifikationen	A-4
A.5 Drahtloses Netzwerk	A-5
A.6 Speichern von Daten	A-5
A.7 Signal ausgangsspezifikationen	A-6
A.8 ECG-Spezifikationen	A-7
A.9 RESP-Spezifikationen	A-13
A.10 SpO ₂ -Spezifikationen	A-14
A.11 NIBP- Spezifikationen	A-16
A.12 TEMP- Spezifikationen	A-17
A.13 IBP- Spezifikationen	A-17
A.14 CO- Spezifikationen	A-18
A.15 CO ₂ - Spezifikationen	A-19
A.16 AG-Spezifikationen	A-22
B EMV	B-1
C Alarmmeldungen und Hinweise	C 1
C 1 Physiologische Alarmmeldungen	С-1 С-1
C 2 Technische Alarmmeldungen	C-2
C 3 Hinweise	C-23
D Symbole und Abkürzungen	D-1
D.1 Symbole	D-1
D.2 Abkürzungen	D-2

FÜR IHRE NOTIZEN

1.1 Informationen zur Sicherheit

Die Sicherheitshinweise in diesem Kapitel sind grundlegende Verhaltensregeln, die der Bediener des Patientenmonitors beachten und befolgen muss. In den anderen Kapiteln gibt es zusätzliche Sicherheitsanweisungen, die den nun folgenden gleichen oder ähneln oder speziell für einen bestimmten Vorgang gelten.

≜GEFAHR

• Weist auf eine aktuelle Gefahrensituation hin, die zu schweren oder tödlichen Verletzungen führen kann.

• Weist auf eine Gefahrenquelle oder unsichere Vorgehensweise hin, die zu schweren oder tödlichen Verletzungen führen kann.

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

HINWEIS

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

1.1.1 GEFAHREN

Es gibt keine Gefahren, die sich auf das Produkt im Allgemeinen beziehen. In den jeweiligen Abschnitten dieses Bedienungshandbuch können jedoch spezielle Gefahrenhinweise ("Gefahr") erscheinen.

1.1.2 Warnungen

- Dieses Gerät ist zum Gebrauch durch qualifizierte Ärzte oder gut geschulte Krankenschwestern oder -pfleger vorgesehen.
- Um die Sicherheit des Patienten zu gewährleisten, prüfen Sie vor dem Gebrauch, ob Gerät und Zubehör sicher und normal funktionieren.
- EXPLOSIONSGEFAHR: Verwenden Sie dieses Gerät nicht bei Vorhandensein entflammbarer Anästhetika, explosiver Stoffe, Dämpfe oder Flüssigkeiten.
- Passen Sie die Alarmeinstellungen dem Zustand des jeweiligen Patienten an und vergewissern Sie sich, dass der Alarmton aktiviert ist, wenn ein Alarm eintritt.
- ELEKTROSCHOCK: Öffnen Sie das Monitorgehäuse nicht. Jegliche Wartung und künftige Aufrüstung des Geräts darf nur durch von Mindray ausgebildete und zugelassene Mitarbeiter durchgeführt werden.
- DEFIBRILLATION: Berühren Sie den Patienten nicht während der Defibrillation. Andernfalls können schwere Verletzungen oder Tod die Folge sein.
- Bei der Verwendung des Geräts in Verbindung mit Elektrochirurgie muss die Sicherheit des Patienten höchste Priorität erhalten.
- ENTSORGUNG: Entsorgen Sie das Verpackungsmaterial entsprechend den jeweils gültigen Bestimmungen und halten Sie es außerhalb der Reichweite von Kindern.
- Das Gerät darf nur an eine korrekt installierte Stromversorgung mit Schutzerdung angeschlossen werden. Falls keine Erdungsleitung zur Verfügung steht, stecken Sie den Monitor aus und lassen Sie ihn möglichst über die Batterie laufen.

1.1.3 Vorsichtshinweise

- Um die Sicherheit des Patienten zu gewährleisten, verwenden Sie ausschließlich in diesem Handbuch beschriebene Teile und Zubehör.
- Entfernen Sie die Batterie aus dem Patientenmonitor, wenn dieser längere Zeit nicht verwendet wird oder nicht am Stromnetz angeschlossen ist.
- Einweggeräte sind nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt. Sie dürfen nicht wieder verwendet werden, da sich ihre Leistung reduzieren oder eine Kontamination auftreten könnte.
- Am Ende seiner Lebensdauer sind das im Handbuch beschriebene Produkt und sein Zubehör entsprechend den Richtlinien für die Entsorgung solcher Produkte zu entsorgen. Falls Sie Fragen zur Entsorgung der Produkte 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 Monitors den jeweiligen EMV-Bestimmungen entsprechen. Mobiltelefone, Röntgen- oder Magnetresonanzgeräte sind mögliche Störquellen, da sie erhöhte elektromagnetische Strahlung abgeben.
- Vergewissern Sie sich, bevor Sie den Patientenmonitor 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 den Patientenmonitor vorsichtig, um Schäden durch Herunterfallen, Schläge, starke Vibrationen oder andere mechanische Einwirkungen zu vermeiden.

1.1.4 Hinweise

HINWEIS

- Bewahren Sie dieses Handbuch in der Nähe des Patientenmonitors auf, um es nötigenfalls schnell zur Hand zu haben.
- Dieser Patientenmonitor entspricht den Anforderungen nach CISPR11 (EN55011) Klasse A.
- Die Software wurde nach IEC601-1-4 entwickelt. Das Risiko, dass aus Softwarefehlern Gefahren entstehen, ist minimal.
- Stellen Sie den Patientenmonitor so auf, dass Sie den Bildschirm gut sehen und die Bedienungselemente gut erreichen können.
- Die Anweisungen in diesem Handbuch gehen von einer maximalen Konfiguration aus. Möglicherweise treffen einige Teile nicht auf Ihren Monitor zu.

1.2 Symbole auf dem Gerät

HINWEIS

• Einige Symbole erscheinen möglicherweise nicht auf allen Geräten.

\triangle	Vorsicht: Lesen Sie die Begleitdokumente (dieses Handbuch).
٠	EIN/AUS
⊙/Ċ	EIN/AUS
\sim	Wechselstrom (AC)
- +	Batterieanzeigeleuchte
ł	Anwendungsteil vom TYP CF. Ein Gerät mit diesem Symbol enthält ein isoliertes Teil vom Typ F (erdfrei) für den Kontakt mit dem Körper des Patienten, das einen hohen Grad an Schutz gegen Schock aufweist und zum Einsatz bei Defibrillation geeignet ist.
l 🔆 l	Anwendungsteil vom TYP BF. Defibrillatorsicherer Schutz gegen Elektroschock.
₩	Potentialausgleich
\ominus	AUX-Datenausgang
	Netzwerkverbindung
\rightarrow	VGA-Verbindung
ᢙ	Anschluss für AG-Modul
<	Eingang Gas

	Ausgang Gas
	Empfindlichkeit gegenüber elektrostatischer Entladung
\sim	Herstellungsdatum
SN	Seriennummer
EC REP	Vertretung für die Europäische Union
(E ₀₁₂₃	Dieses Zeichen bedeutet, dass dieses Gerät voll der Richtlinie des Rates für medizinische Geräte 93/42/EWG entspricht. Die Nummer neben der CE-Kennzeichnung (0123) ist die Nummer der benannten EU-Stelle, die die Erfüllung der Anforderungen aus Anhang II der Richtlinie bestätigt hat.
	Die folgende Definition der WEEE-Kennzeichnung (für Elektrogeräte) gilt nur für EU-Mitgliedstaaten. Dieses Symbol bedeutet, dass dieses Produkt nicht als Haushaltsmüll entsorgt werden darf. Indem Sie dafür sorgen, dass dieses Produkt fachkundig entsorgt wird, helfen Sie, Umwelt- und Gesundheitsschäden zu vermeiden. Weitere Einzelheiten zur Rückgabe und zum Recycling dieses Produkts erhalten Sie vom Händler, bei dem Sie es gekauft haben. * Bei Produkten, die aus mehreren Komponenten bestehen, ist dieses Kennzeichen möglicherweise nur an der Haupteinheit angebracht.
CULUS 33SH E302540	Von den Underwriters Laboratories Inc. in Bezug auf Stromschlag, Feuer und mechanische Gefahren ausschließlich gemäß UL 60601-1, CAN/CSA C22.2 NO.601-1, IEC 60601-1-1, IEC 60601-2-27, IEC 60601-2-30, IEC 60601-2-34 und IEC 60601-2-49 klassifiziert.

2.1 Beschreibung des Monitors

Dieser Monitor dient der Messung von Parametern sowie dem Überwachen, Einfrieren und Drucken von Kurven. Auf dem TFT-Flüssigkristall-Display werden Patientenparameter und Kurven deutlich dargestellt. Das geringe Gewicht, der praktische Tragegriff und die eingebaute Batterie dieses kompakten Monitors machen ihn für den mobilen Einsatz speziell für Transporte im Krankenhaus hervorragend geeignet. Das kompakte Bedienfeld mit Bedienungsknopf und das bedienerfreundliche Menüsystem ermöglichen ein einfaches Einfrieren, Drucken und Ausführen anderer Vorgänge. Daneben kann dieser Monitor im Rahmen eines Überwachungsnetzwerks an ein zentrales Überwachungssystem angeschlossen werden.

2.1.1 Verwendungszweck

Dieser Monitor dient der Überwachung einer bestimmten Reihe von Parametern (siehe **2.1.4 Funktionen**) bei jeweils einem Patienten (Erwachsene, Kinder oder Neugeborene), der Anzeige von Patientendaten und Kurven, der Speicherung von Patientendaten in einer Trenddatenbank und der Ausgabe von Alarmmeldungen und Ausdrucken.

Dieser Monitor dient der Verwendung in medizinischen Einrichtungen wie Intensivstationen, kardiologischen Intensivstationen, OPs, Notfall-Behandlungsräumen und Aufwachstationen etc. Er kann auch während des Transports im Krankenhaus oder im Krankenwagen verwendet werden. Dieser Monitor ist nicht für die Verwendung im Helikopter oder zu Hause geeignet.

- Dieser Monitor muss von einem Arzt oder von qualifiziertem medizinischem Personal unter Anleitung eines Arztes betrieben werden. Der Bediener dieses Monitors muss für diesen Zweck geschult sein. Jeglicher Betrieb durch nicht befugte oder nicht ausgebildete Mitarbeiter ist verboten.
- Physiologische Kurven, Parameter und Alarmdaten des Monitors dienen ausschließlich als Anhaltspunkt für den Arzt, dürfen aber nicht direkt zur Festlegung der Behandlung verwendet werden.

2.1.2 Gegenanzeigen

Keine.

2.1.3 Bestandteile

Dieser Monitor besteht aus Messmodulen, einer Blutdruckmanschette, EKG-, IBP- und HMV-Kabeln, SpO₂-Sensoren und CO₂- und AG-Messkomponenten. Einige der Komponenten sind Zukaufoptionen und möglicherweise nicht auf Ihrem Patientenmonitor vorhanden.

2.1.4 Funktionen

Dieser Monitor ist in der Lage, folgende Parameter zu überwachen.

■ EKG

- ♦ Herzfrequenz (HF)
- ♦ EKG-Kurve(n)
- ◆ ST-Strecken-Analyse (STAN)
- ♦ Arrhythmieanalyse
- RESP
 - ♦ Atemfrequenz (Resp)
 - ♦ Atemkurve
- SpO₂
 - Puls, Sauerstoffsättigung (SpO₂)
 - Pulsfrequenz (PF)
 - SpO₂-Plethysmogramm
- NIBP
 - Systolischer Druck (NS), diastolischer Druck (ND), mittlerer Druck (NM)
 - Pulsfrequenz (PF)
- TEMP
 - Temperatur von Kanal 1 (T1), Temperatur von Kanal 2 (T2)
 - Temperaturdifferenz zwischen zwei Kanälen (TD)

- IBP
 - 2 IBP-Kurvenkanäle
 - Systolischer (SYS), diastolischer (DIA) und mittlerer Druck (MTL)
 - Pulsfrequenz (PF)
- HMV
 - Temperatur des Bluts (TB)
 - Herzminutenvolumen (HMV)
- CO₂
 - Endexpiratorischer Kohlendioxidgehalt (EtCO₂)
 - Inspiratorische Kohlendioxidfraktion (FiCO₂)
 - ♦ Atemfrequenz (RESP)
- AG
 - Anteil des eingeatmeten Kohlendioxids, Stickstoffoxids, Sauerstoffs oder Anästhesiegases (FiCO₂, FiN₂O, FiO₂, FiAA) und endexpiratorisches Kohlendioxid, Stickstoffoxid oder Sauerstoff (EtCO₂, EtN₂O, EtO₂, EtAA); AA bezieht sich auf eines der folgenden Anästhetika: HAL (Halothan) ISO (Isofluran) ENF (Enfluran) SEV (Sevofluran) DES (Desfluran)
 - ♦ Atemfrequenz (RESP)
 - Minimale alveoläre Konzentration (MAC)
 - 4 AG-Kurvenkanäle (CO_2 , N_2O , O_2 und AA)

2.2 Äußere Erscheinung

2.2.1 Vorderseite



Abbildung 2-1 Vorderseite

Dieser Monitor entspricht den Anforderungen der relevanten internationalen Sicherheitsnormen (IEC60601-1, EN60601-2-27 und EN60601-2-30) für medizinische elektrische Geräte. Er verfügt über potentialfreie Eingänge mit Defibrillations- und Elektrochirurgieschutz. Bei Verwendung geeigneter Elektroden entsprechend den Anweisungen des Herstellers wird die Bildschirmanzeige innerhalb von 10 Sekunden nach der Defibrillation wiederhergestellt.

Die Alarmanzeige dieses Monitors entspricht den Anforderungen nach EN60825-1 A11 Klasse 1 für LEDs. Blinkfrequenz und Farbe der LED-Anzeige ändern sich entsprechend unterschiedlicher Alarmstufen.

• Heben Sie den Monitor nur an seinem Griff hoch. Heben Sie den Monitor weder am Patientenkabel noch am Stromkabel an. Dadurch könnte er herunterfallen und beschädigt werden oder der Patient könnte sich verletzen.

2.2.2 Linke Seite



Einige der abgebildeten Anschlüsse fehlen unter Umständen an Ihrem Monitor.

Abbildung 2-2 Linke Seite

- 1. CO2: Anschluss für CO2-Sensor (Welch Allyn CO2-Modul)
- 2. T1: Anschluss für Temperaturfühler (Kanal 1)
- 3. T2: Anschluss für Temperaturfühler (Kanal 2)
- 4. IBP1: Anschluss für IBP-Schallkopf (Kanal 1)
- 5. IBP2: Anschluss für IBP-Schallkopf (Kanal 2)
- 6. EKG: EKG-Kabelanschluss
- 7. HMV: HMV-Kabelanschluss (in den USA nicht erhältlich)
- 8. NIBP: Anschluss für NIBP-Manschettenschlauch
- 9. SpO2: Anschluss für SpO2-Sensor
- 10. Batteriefachabdeckung

2.2.3 Rechte Seite

Das Aussehen der rechten Seite hängt von der jeweiligen Konfiguration ab.



Abbildung 2-3 Rechte Seite

- 1. Anschluss für CO₂-Sensor (Oridion CO₂-Modul)
- 2. Anschluss des Wasserabscheiders (Mindray CO₂- oder AG-Modul)
- 3. Abluftausgang
- 4. Drucker

HINWEIS

- Manche Module sind Zukaufoptionen. Anschlüsse für diese Module sind möglicherweise an Ihrem Patientenmonitor nicht vorhanden.
- Wenn Ihr Monitor mit einem Mindray CO₂-Modul ausgestattet ist, kann kein AG-Modul angeschlossen werden und umgekehrt.

2.2.4 Rückseite



- 1. Ventilatoröffnung
- 2. Lautsprecheröffnung
- 3. Montagelöcher für Halterung
- 4. Netzwerkverbindung: Standard-RJ45-Anschluss

Dieser Monitor kann über einen Netzwerkanschluss an ein zentrales Überwachungssystem, einen anderen Monitor oder einen PC angeschlossen werden. Damit werden die Funktionen der Fernbettüberwachung, Datenausgabe und Online-Softwareaktualisierung aktiviert.

- 5. Sicherung: Standard T3.0A
- 6. VGA-Monitorstecker

Hier kann ein Standardfarbmonitor mit VGA-Auflösung an den Patientenmonitor angeschlossen werden.

- 7. Potenzialausgleichsanschluss
- 8. Zusätzlicher Ausgang: Standard-BNC-Buchse

Übliche Schnittstelle für analoge Ausgangssignale, Signale für Schwesternruf oder Defibrillatorsynchronisierung. Sie können die Funktion für diesen Anschluss im Menü "Benutzerwartung" manuell auswählen.

9. Netzstromanschluss

Dreipoliger Anschluss zur Netzstromversorgung des Patientenmonitors.

 An diesem Patientenmonitor angeschlossene Zusatzgeräte müssen nach den geltenden IEC-Normen (z. B IEC 60950 für Einrichtungen der Informationstechnik und IEC 60601-1 für medizinische elektrische Geräte zugelassen sein). Weiterhin müssen alle Konfigurationen der aktuellen Fassung der Systemnorm IEC 60601-1-1 entsprechen. Alle Personen, die Zusatzgeräte an den Signaleingang oder den Signalausgang anschließen, sind dafür verantwortlich, sicherzustellen, dass das System die Anforderungen der aktuellen Fassung der Systemnorm IEC 60601-1-1erfüllt. Im Zweifelsfall wenden Sie sich bitte an unser Unternehmen oder unseren Kundendienst.

2.3 Bedienfeld



Abbildung 2-5 Bedienfeld

1. Betriebsschalter

Diese Taste schaltet den Monitor EIN und AUS. Die Anzeige in der Taste leuchtet, wenn der Monitor eingeschaltet ist, und erlischt, wenn der Monitor ausgeschaltet wird. Zum Ausschalten des Monitors drücken Sie die Taste länger als 2 Sekunden.

- 2. Wechselstrom-Anzeigeleuchte
 - AN: Das Gerät wird mit Netzspannung versorgt.
 - AUS: Das Gerät wird nicht mit Netzspannung versorgt.
- 3. Batterieanzeigeleuchte

Die Batterieanzeige gibt Aufschluss über den Batteriezustand. Weitere Hinweise finden Sie unter *2.5 Batterien*.

4. MAIN

Mit dieser Taste verlassen Sie das gerade angezeigte Menü und kehren zur Hauptanzeige zurück.

5. FREEZE

Mit dieser Taste werden Kurven eingefroren und wieder freigegeben.

6. SILENCE

Mit dieser Taste können Sie einen Alarm pausieren, den Monitor stumm schalten oder Alarme löschen. Sie können mit dieser Taste auch zwischen verschiedenen Alarmstufen umschalten.

7. RECORD

Drücken Sie diese Taste, um den Druckvorgang zu beginnen oder zu beenden.

8. NIBP

Mit dieser Taste beginnen oder beenden Sie die nichtinvasive Blutdruckmessung.

9. MENU

Mit dieser Taste rufen Sie das SYSTEM-MENÜ auf.

10. Bedienungsknopf

Das Hauptbedienelement ist der Bedienungsknopf. Der Bedienungsknopf lässt sich in jede Richtung drehen, um Parameterbezeichnungen und Menüoptionen hervorzuheben. Nachdem Sie die gewünschte Option hervorgehoben haben, drücken Sie den Bedienungsknopf, um einen Vorgang auszuführen, eine Auswahl zu treffen, ein neues Menü oder eine kleine Einblendliste anzuzeigen. Dieser Vorgang wird im gesamten Handbuch mit dem Begriff "auswählen" bezeichnet. Um eine Option auszuwählen, müssen Sie sie also durch Drehen des Knopfs hervorheben und dann auf den Knopf drücken.

2.4 Display

Dieser Monitor verfügt über eine Farb-TFT-LCD-Anzeige mit hoher Auflösung. Parameter des Patienten und Kurven sind deutlich zu sehen. Die folgende Abbildung zeigt die Standardanzeige, wenn der Monitor normal funktioniert.



Abbildung 2-6 Hauptanzeige

1. Bereich der Patientendaten

Hier werden Bettnummer und Patiententyp angezeigt. Wenn kein Patient aufgenommen wurde, erscheint die Anzeige "KEINE PAT AUFNAHME". Wenn die Daten eines Patienten unvollständig sind, werden die entsprechenden Symbole ?? angezeigt.

2. Systemzeit

Die Systemzeit des Monitors wird in zwei Zeilen angezeigt. Das Zeitformat kann im Menü ZEIT SETUP eingestellt werden.

3. Bereich für technischen Alarm

In diesem Bereich werden technische Alarmmeldungen oder Hinweise angezeigt. Falls mehrere Meldungen vorliegen, werden diese abwechselnd angezeigt. Wenn keine Meldung vorliegt, werden hier Name und Geschlecht des Patienten angezeigt.

4. Symbol für Ton

Alarmunterbrechung; Systemstummschaltung; Alarmstummschaltung. Im normalen Status wird kein Symbol angezeigt.

5. Bereich für physiologischen Alarm

In diesem Bereich werden physiologische Alarmmeldungen angezeigt. Falls mehrere Meldungen vorliegen, werden diese abwechselnd angezeigt.

6. Kurvenbereich

In diesem Bereich werden die Kurven der physiologischen Parameter angezeigt. Oben links wird das Feld einer Kurve angezeigt.

7. Parameterbereich

Der Parameterbereich liegt rechts neben dem Kurvenbereich und ist durch weiße Linien unterteilt. Jeder dieser Abschnitte ist oben links mit einer Parameterbezeichnung gekennzeichnet. Durch Auswählen einer Parameterbezeichnung können Sie das Setupmenü für diesen Parameter aufrufen. In den folgenden Kapiteln wird jeder dieser Parameter näher beschrieben.

8. Bereich für Hinweise

In diesem Bereich werden die Hinweise, Netzwerkstatussymbole, Batteriestatussymbole usw. angezeigt. Nach dem Einschalten des Patientenmonitors überdecken Hinweise wie z. B. "Kein NIBP-Alarm!" die Netzwerk- und Batteriesymbole.

9. STANDBY-Feld

Wählen Sie dieses Feld aus, um in den STANDBY-MODUS zu gelangen.

2.5 Batterien

Dieser Monitor ist so konzipiert, dass er während des Transports oder beim Ausfall der Stromversorgung über Batterie versorgt wird. Der Akku wird automatisch geladen, wenn der Monitor an das Stromnetz angeschlossen wird, egal ob das Gerät eingeschaltet ist oder nicht.

Das Batteriesymbol auf der Hauptanzeige gibt Aufschluss über den Batteriezustand.

- Im Batteriefach befindet sich eine Batterie.
 Der ausgefüllte Teil zeigt den Ladezustand der Batterie an.
- Im Batteriefach befindet sich keine Batterie.

Die Batterieanzeige zeigt ebenfalls den Status der Batterie an.

- AN: Die Batterie wird geladen oder ist voll geladen.
- AUS: Es ist keine Batterie eingelegt. Falls die Batterie eingelegt ist, der Monitor jedoch nicht mit Netzstrom versorgt wird und nicht eingeschaltet ist, ist die Anzeige ebenfalls aus.
- Blinkt: Der Monitor wird über die interne Batterie betrieben.

Die Kapazität der internen Batterie ist begrenzt. Wenn die Batterieladung zu weit absinkt, wird ein Alarm hoher Stufe ausgegeben, und im Bereich für technischen Alarm erscheint die Meldung "Bat.-Stand zu tief". In diesem Fall muss der Monitor an eine Steckdose angeschlossen werden.

HINWEIS

• Entfernen Sie die Batterie, bevor Sie den Monitor transportieren oder wenn der Monitor wahrscheinlich über einen längeren Zeitraum nicht verwendet wird.

WARNUNG

- Halten Sie die Batterie von Kindern fern.
- Verwenden Sie nur die vom Hersteller empfohlene Batterie.

2.5.1 Wartung der Batterie

Konditionierung der Batterie

Bevor sie zum ersten Mal verwendet wird, sollte eine Batterie konditioniert werden. Ein Konditionierungszyklus einer Batterie besteht aus einem ununterbrochenen Ladevorgang, gefolgt von einem ununterbrochenen Entladevorgang. Um die Lebensdauer einer Batterie zu verlängern, sollte sie regelmäßig konditioniert werden. Konditionieren Sie die Batterie einmal, wenn sie zwei Monate lang verwendet oder gelagert wurde oder wenn die Laufzeit merklich kürzer wird.

So konditionieren Sie eine Batterie:

- 1. Trennen Sie den Monitor vom Patienten und unterbrechen Sie alle Überwachungsoder Messvorgänge.
- 2. Legen Sie die zu konditionierende Batterie in das Batteriefach des Monitors ein und lassen Sie das andere Fach leer, wenn der Monitor zwei Fächer hat.
- Schließen Sie den Monitor an der Netzsteckdose an und lassen Sie die Batterie 10 Stunden lang ununterbrochen aufladen.
- 4. Trennen Sie den Monitor vom Netz und lassen Sie ihn solange über die Batterie laufen, bis die Batterie entladen ist.
- 5. Schließen Sie den Monitor wieder an die Netzsteckdose an und lassen Sie die Batterie 10 Stunden lang ununterbrochen aufladen.
- 6. Die Batterie ist jetzt konditioniert und der Monitor kann wieder in Betrieb genommen werden.

Prüfen einer Batterie

Die Leistung einer wiederaufladbaren Batterie kann sich mit der Zeit verschlechtern. So prüfen Sie die Leistung einer Batterie:

- 1. Trennen Sie den Monitor vom Patienten und unterbrechen Sie alle Überwachungsoder Messvorgänge.
- Schließen Sie den Monitor an der Netzsteckdose an und lassen Sie die Batterie 10 Stunden lang ununterbrochen aufladen.
- 3. Trennen Sie den Monitor vom Netz und lassen Sie ihn solange über die Batterie laufen, bis die Batterie entladen ist.
- 4. Die Betriebsdauer der Batterie gibt direkten Aufschluss über ihre Leistung.

Wenn Ihr Monitor zwei Batteriefächer hat, können Sie zwei Batterien gleichzeitig prüfen. Ersetzen Sie die Batterie oder rufen Sie das Wartungspersonal, wenn die Betriebszeit deutlich unter der angegebenen Zeit liegt.

HINWEIS

- Die Lebenserwartung einer Batterie ist von der Verwendungshäufigkeit und -dauer abhängig. Bei einer gut gewarteten und gelagerten Blei-Säure- oder Lithium-Ionen-Batterie beträgt die Lebensdauer etwa 2 bzw. 3 Jahre. Bei Modellen mit stärkerer Belastung kann die Lebenserwartung geringer sein. Wir empfehlen, Blei-Säure-Batterien alle 2 Jahre und Lithium-Ionen-Batterien alle drei Jahre zu ersetzen.
- Es liegt möglicherweise eine Beschädigung oder Fehlfunktion vor, wenn die Leistung der Batterie nach einer vollständigen Ladung zu schnell abfällt. Die Betriebsdauer ist abhängig von der Konfiguration und der Bedienung. Wenn beispielsweise der Blutdruck (NIBP) häufig gemessen wird, verkürzt sich die Betriebszeit.

2.5.2 Batterie-Recycling

Wenn eine Batterie sichtbare Schäden aufweist oder die Ladung nicht mehr hält, muss sie ersetzt werden. Entfernen Sie die alte Batterie aus dem Monitor und recyceln Sie sie ordnungsgemäß. Beachten Sie bei der Entsorgung der Batterien die gültigen Bestimmungen.

• Batterien nicht öffnen, ins Feuer werfen oder kurzschließen. Sie könnten sich entzünden, explodieren oder auslaufen und somit Verletzungen an Personen verursachen.

- Der Monitor muss von durch Mindray autorisiertem Personal installiert werden. Mindray ist alleiniger Inhaber der Urheberrechte an der Monitor-Software. Änderungen, Kopieren oder Austauschen des Urheberrechts an der Software sind nicht erlaubt und werden als Verstoß gegen das Urheberrecht betrachtet.
- An diesem Patientenmonitor angeschlossene Zusatzgeräte müssen nach den geltenden IEC-Normen (z. B IEC 60950 für Einrichtungen der Informationstechnik und IEC 60601-1 für medizinische elektrische Geräte zugelassen sein). Weiterhin müssen alle Konfigurationen der aktuellen Fassung der Systemnorm IEC 60601-1-1 entsprechen. Alle Personen, die Zusatzgeräte an den Signaleingang oder den Signalausgang anschließen, sind dafür verantwortlich, sicherzustellen, dass das System die Anforderungen der aktuellen Fassung der Systemnorm IEC 60601-1-1erfüllt. Im Zweifelsfall wenden Sie sich bitte an unser Unternehmen oder unseren Kundendienst.
- Wenn der Monitor an ein anderes elektrisches Gerät angeschlossen ist und aus dessen technischen Daten nicht hervorgeht, ob die Kombination der beiden Geräte mit Gefahren verbunden ist (z. B. durch die Aufaddierung der Leckströme), holen Sie den Rat von Mindray oder Fachleuten auf diesem Gebiet ein, um die Sicherheit für alle betroffenen Geräte zu gewährleisten.

HINWEIS

• Nicht alle der in diesem Abschnitt beschriebenen Vorgänge müssen durchgeführt werden. Es wird eine individuelle Installation durch autorisierte Mitarbeiter zur Verfügung gestellt.

3.1 Auspacken und Überprüfen

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

Wenn die Verpackung intakt ist, öffnen Sie sie und entnehmen Sie Gerät und Zubehör vorsichtig. Gleichen Sie alle Bestandteile mit der Packliste ab und überprüfen Sie sie auf mechanische Schäden. Benachrichtigen Sie im Fall eines Problems die Kundendienstabteilung von Mindray.

HINWEIS

• Bitte bewahren Sie die Verpackung für späteren Transport und für die Lagerung auf.

- Bewahren Sie die Verpackungsmaterialien außerhalb der Reichweite von Kindern auf.
- Befolgen Sie bei der Entsorgung des Verpackungsmaterials die örtlichen Bestimmungen.
- Das Gerät kann während der Lagerung, des Transports oder beim Gebrauch verschmutzt werden. Überprüfen Sie, ob Verpackung und Einwegzubehör unbeschädigt sind. Verwenden Sie das Gerät bei Vorliegen jedweder Schäden nicht am Patienten.

3.2 Umgebungsanforderungen

Die Betriebsumgebung des Monitors muss den in diesem Handbuch aufgeführten Bedingungen entsprechen.

Dieser Monitor sollte in einer Umgebung ohne Lärm, Erschütterungen, Staub und korrosive bzw. explosive und flammbare Substanzen betrieben werden. Bei Aufstellung des Monitors in einem Schrank oder anderen umschlossenen Gehäuse muss ausreichend Platz auf der Vorder- und Rückseite des Gehäuses bleiben, um Bedienung, Wartung und Reparaturarbeiten zu ermöglichen. Halten Sie zudem mindestens 5 cm Abstand rund um das Gerät, damit eine gute Belüftung gewährleistet ist. Wenn der Monitor an einen anderen Ort gebracht wird und Feuchtigkeits- und Temperaturunterschieden ausgesetzt ist, kann es zu Kondensationserscheinungen kommen. Betreiben Sie das Gerät nur, wenn es frei von Kondensation ist.

3.3 Voraussetzungen für die Stromversorgung

Die Stromversorgung des Monitors muss den in diesem Handbuch aufgeführten Bedingungen entsprechen.

- Achten Sie darauf, dass die Betriebsumgebung und die Stromversorgung des Patientenmonitors den angegebenen Voraussetzungen entsprechen. Andernfalls könnte die Leistung des Geräts nicht den in diesem Handbuch aufgeführten Spezifikationen entsprechen und es könnte zu unerwarteten Ergebnissen, z. B. zu einer Beschädigung des Patientenmonitors, kommen.
- Die Stromversorgung des Monitors muss den Anforderungen für die Systemspannung entsprechen. Andernfalls kann das System schwer beschädigt werden.

3.4 Installationsmethode

3.4.1 Befestigung in einer Halterung

Einzelheiten entnehmen Sie bitte den entsprechenden Anweisungen zur Montage der Halterung.

3.4.2 Anschließen an die Netzstromversorgung

- 1. Verwenden Sie das dreiadrige Original-Netzstromkabel.
- 2. Stecken Sie das Stromkabel in die Buchse auf der Rückseite des Monitors.
- 3. Stecken Sie das andere Ende des Stromkabels in eine passende 3-polige Krankenhaus-Steckdose.

Die 3-polige Steckdose muss geerdet sein. Falls daran Zweifel besteht, fragen Sie das zuständige Krankenhauspersonal.

- Verwenden Sie für dieses Gerät keine Adapterstecker von drei auf zwei Adern.
- Um unbeabsichtigte Stromunterbrechungen zu vermeiden, verwenden Sie keine Steckdosen mit Wand-Unterbrechungsschalter.

3.4.3 Installieren der Batterie

Wenn der Monitor über die interne Batterie betrieben werden soll, legen Sie diese folgendermaßen ein:

- 1. Schieben Sie den Deckel des Batteriefachs zur Rückseite des Monitors, um es zu öffnen.
- 2. Schieben Sie die Batteriehalterung mit dem Finger auf eine Seite.
- 3. Legen Sie eine Batterie in das Fach ein.
- 4. Schieben Sie die Halterung auf die andere Seite und legen Sie die zweite Batterie ein, wenn Ihr Monitor für zwei Batterien vorgesehen ist.
- 5. Lassen Sie die Batteriehalterung los, damit die Batterien arretiert werden.
- 6. Schließen Sie das Batteriefach.

• Achten Sie darauf, dass das Batteriefach fest verschlossen ist. Herausfallende Batterien können einen Patienten ernsthaft oder gar tödlich verletzen.

3.4.4 Anschließen von Sensoren und Sonden

Schließen Sie die erforderlichen Sensoren oder Sonden für den Patienten am Monitor an. Einzelheiten hierzu entnehmen Sie den Kapiteln zur Überwachung spezieller Parameter auf den folgenden Seiten oder den entsprechenden Anweisungen für Sensoren und Sonden.

3.4.5 Anschließen des Netzwerkkabels

Bei dem Netzwerkanschluss des Monitors handelt es sich um einen RJ45-Standardanschluss. Er verbindet den Monitor mit dem zentralen Überwachungssystem oder mit dem PC zur Online-Aktualisierung oder Datenausgabe. Er kann zur Fernbettüberwachung auch an einen anderen Patientenmonitor angeschlossen werden.

- 1. Schließen Sie das Netzwerkkabel am Netzwerkanschluss des Monitors an.
- 2. Verbinden Sie es dann mit dem Hub oder Switch des zentralen Überwachungssystems oder dem Netzwerkanschluss eines PC bzw. eines anderen Patientenmonitors.

HINWEIS

- Für unterschiedliche Netzwerkverbindungen sind u. U. unterschiedliche Netzwerkkabel erforderlich. Einzelheiten erfahren Sie beim Kundendienst.
- Die Aktualisierung des Systems über den Netzwerkanschluss darf nur von durch Mindray autorisiertem Personal durchgeführt werden.

3.4.6 Zusätzlicher Ausgang

Der Zusatzausgang kann zur Abgabe analoger Signale, für einen Schwesternruf oder die Synchronisierung des Defibrillators verwendet werden.

- Analoge Ausgangssignale können generiert werden, wenn der Monitor mit einem Oszilloskop oder einem Stiftplotter verbunden ist.
- Wenn der Monitor über ein spezielles Schwesternrufkabel mit dem Schwesternrufsystem eines Krankenhauses verbunden ist, kann das Gerät bei einem Alarm ein Schwesternrufsignal abgeben.
- Wenn der Monitor mit einem Defibrillator verbunden ist, kann er Signale zur Synchronisierung des Defibrillators abgeben.

HINWEIS

- Zu Einzelheiten der verschiedenen Verbindungsmöglichkeiten für unterschiedliche Verwendungen fragen Sie bitte die hierfür zuständige Person in Ihrem Krankenhaus oder unseren Kundendienst.
- Das Schwesternrufkabel verfügt über zwei nicht-polarisierte Leiter auf der Ausgabeseite. Die Installation sollte von einem Mindray-Servicetechniker oder einem Krankenhaustechniker entsprechend dem jeweiligen Schwesternrufsystem vorgenommen werden.

• Vor der Defibrillation des Patienten müssen Sie sicherstellen, dass der Defibrillator und der Monitor als System getestet worden sind und die beiden Geräte gemeinsam sicher und wirkungsvoll benutzt werden können.

3.4.7 Anschließen des VGA-Monitors

Dieser Monitor kann an einen VGA-Standard-Farbmonitor angeschlossen werden. Der VGA-Monitor zeigt die vom Patientenmonitor gemessenen Patientenkurven und Parameter an. So schließen Sie den VGA-Monitor am Patientenmonitor an:

- 1. Schalten Sie den Patientenmonitor aus.
- Schließen Sie das Signalkabel des VGA-Monitors an der VGA-Buchse auf der Rückseite des Patientenmonitors an.
- 3. Schalten Sie den VGA-Monitor und dann den Patientenmonitor ein.

HINWEIS

• Der VGA-Monitor sollte mehr als 1,5 m vom Patienten entfernt aufgestellt werden.

3.4.8 Potenzialausgleich

Wenn andere Geräte zusammen mit dem Monitor verwendet werden, sollte die Potentialausgleichsbuchse des Monitors mit der des anderen Geräts verbunden werden. Damit lässt sich ein Potenzialausgleich zwischen den Geräten herstellen, und es wird die Sicherheit von Bediener und Patient gewährleistet.

• Falls Zweifel an der Wirksamkeit der Erdung bestehen, muss der Monitor über die interne Batterie versorgt werden.

3.5 Einschalten des Monitors

Nach dem Installieren des Monitors schalten Sie ihn wie nachfolgend beschrieben ein:

- 1. Führen Sie vor der Verwendung des Monitors die unter *19.1 Inspektion* beschriebene Sicherheitsinspektion durch.
- 2. Drücken Sie den Betriebsschalter auf dem Bedienfeld. Es ertönt ein Piepton und die Alarmanzeige blinkt einmal gelb und einmal rot.
- 3. Das System beginnt mit dem Selbsttest und Produkt- und Modellbezeichnung erscheinen auf dem Bildschirm.
- 4. Einige Sekunden später hat das System den Selbsttest beendet und die Hauptanzeige erscheint.
- 5. Jedes Modul wird initiiert und auf der Anzeige erscheint jeweils die Meldung "Kein XX Alarm!" unten links auf dem Bildschirm. "XX" steht dabei für den Namen der verschiedenen Module, wie z. B. NIBP, RESP usw.
- 6. Jetzt können Sie den Monitor über das Bedienfeld bedienen. Die Meldung "Kein XX Alarm!" verschwindet einige Sekunden später.

HINWEIS

• Während des Initialisierungsvorgangs sind die Alarme aller Module, die vom System erkannt werden, sinnlos und deshalb deaktiviert.

3.6 Ausschalten des Monitors

Zum Ausschalten des Monitors gehen Sie folgendermaßen vor:

- 1. Bestätigen Sie, dass die Patientenüberwachung beendet werden soll.
- 2. Entfernen Sie alle Kabel und Sensoren zwischen Monitor und Patient.
- 3. Wählen Sie, ob die Überwachungsdaten des Patienten gespeichert oder gelöscht werden sollen.
- 4. Drücken Sie den Betriebsschalter länger als 2 Sekunden und der Monitor wird abgeschaltet.

FÜR IHRE NOTIZEN

4.1 Übersicht

Dieses Kapitel gibt nur eine Einführung in das Systemmenü. In den folgenden Kapiteln werden weitere Menüs beschrieben.

1	SYSTEM MENU					
$\left(\right)$	PATIENT SETUP >>	SYSTEM SETUP >>				
	KONFIG. >>	AUSWAHL >>				
	TREND GRAFISCH >>	VERSION >>				
	TREND TABELLE >>	MEDIK BERECHNG >>				
	NIBP SPEICHER >>	WARTUNG >>				
	ALARM SPEICH >>	DEMO >>				
3	Wartungsmenu und We	rksanwendung				
4	- ENI	DE				

Abbildung4-1 Systemmenü

Die meisten Menüs des Monitors haben dieselbe Struktur. Wie oben gezeigt, besteht ein Menü aus vier Teilen:

- 1. Menütitel: Fasst den Inhalt des Menüs zusammen.
- Hauptanzeigebereich: Hier erscheinen Optionen, Schaltflächen oder Hinweise usw. Das Zeichen ">>" bedeutet, dass bei Auswählen der Option ein Untermenü angezeigt wird.
- 3. Bildschirm-Hilfe: Die angezeigte Information ändert sich je nach hervorgehobener Option.
- 4. Schaltfläche ENDE: Zum Beenden des geöffneten Menüs

Manche Menüs verfügen nicht über die Schaltfläche ENDE. Statt dessen gibt es eine Taste JA oder NEIN oder eine Taste BESTÄTIGEN oder ABBRUCH. Mithilfe dieser Schaltflächen können Sie die Vorgänge bestätigen.

HINWEIS

• Ihr Patientenmonitor verfügt unter Umständen nicht über alle in diesem Kapitel beschriebenen Optionen.

4.2 Patienteneinstellungen

Wählen Sie in SYSTEM MENU die Option PATIENT SETUP >>. Es erscheint das folgende Menü.



Abbildung 4-2 Menü "Pat.-Setup"

Dieses Menü enthält die Angaben zum Patienten und darunter vier Schaltflächen. Wenn kein Patient aufgenommen wurde, erscheinen folgende Schaltflächen:

- PATIENTENDATEN LÖSCHEN
- PAT SCHNELLAUFNAHME
- PATIENTENAUFNAHME
- PATIENT ÄNDERN

Wenn ein Patient aufgenommen wurde, ändert sich die Schaltfläche PATIENTENDATEN LÖSCHEN zu PATIENTEN ENTLASSEN.

4.2.1 Patientenaufnahme

So nehmen Sie einen neuen Patienten auf:

- 1. Wählen Sie im Menü PATIENT SETUP die Option PATIENT AUFNAHME.
- 2. Wählen Sie aus dem Einblendmenü DATENLÖSCHEN BESTÄTIGEN. Es erscheint das unten angezeigte Menü.

	SETUP PATIENTEN INFO																					
*PAT N	R]	AU	FN	ME				-	¢		÷		ŧ	
ARZT										GE	B	DA	T			-	÷		-		ŧ	
*NAME										GR	ÖS	SE					÷	÷	CM		•	
GESCH	L							Ŧ		GE	WC	HT					÷	ŧ	kg		•	
PAT T	YP	E	R₩					Ŧ		BL	UT	GR									•	
PACE		Ĥ	US					•														
ſ	A B	С	D	E	F	G	H	Ι	J	K	L	M	N	0	P	Q	R	S	ΤU]		
Ľ	VW	X	Y	Z	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9			Lİ	ΰS	OK			
Max 1 OK: H	Max 12 Zeichen eingeben; LÖSCHEN: Eintrag löschen; OK: Eintrag bestätigen																					
ОК								A	BB	RU	СН											

Abbildung 4-3 Erfassen der Patientendaten

- 3. Sie können folgende Daten eingeben: Wenn die eingegebenen Patientendaten nicht vollständig sind, werden oben links auf dem Bildschirm entsprechende Symbole () angezeigt.
- PAT NR Kennnummer des Patienten
- ARZT Name des Arztes
- NAME Name des Patienten
- GESCHL Geschlecht des Patienten: W für weiblich, M für männlich
- PAT TYP Patiententyp
 - ERW, KIND und NEUGEB (stehen für Erwachsener, Kind und Neugeborenes);
- SCHRITTM Zum AN und AUS schalten der Schrittmacheranalysefunktion
- AUFNME Aufnahmezeitpunkt des Patienten: Jahr-Monat-Tag;
- GEB DAT Geburtsdatum des Patienten: Jahr-Monat-Tag;

- GRÖSSE Körpergröße des Patienten (Einheit: cm oder Inch);
 Gewicht Gewicht des Patienten (Einheit: kg oder Pfund);
- BLUTGR
 Blutgruppe des Patienten:
 A, B, O, AB oder N (N steht f
 ür unbekannt)

HINWEIS

- Wenn PAT NR oder NAME nicht eingegeben wurden, erscheint die Meldung "PATI. INFO. IMCMP" im Bereich der Patientendaten.
- 4. Wählen Sie OK, um den Patienten aufzunehmen.
- 5. Wenn der Monitor mit dem zentralen Überwachungssystem verbunden ist, können Sie den Patienten über das zentrale Überwachungssystem überwachen.

Einstellen der Patientendaten

So geben Sie Daten in ein Feld ein, das keine Markierung enthält (Beispiel: ABTEILNG):

- 1. Drehen Sie den Bedienungsknopf und heben Sie das Feld nach ABTEILNG hervor.
- 2. Drücken Sie den Bedienungsknopf so, dass der Cursor auf die Tastatur darunter springt.
- 3. Wählen Sie das benötigte Zeichen (Buchstabe, Ziffer, Leerzeichen) durch Drehen des Bedienungsknopfs und drücken Sie ihn, um das Zeichen einzufügen. Wählen Sie LÖS, um ein Zeichen zu löschen.
- 4. Wiederholen Sie Schritt 3 bis alle Daten erfasst sind.
- 5. Wählen Sie OK auf der Bildschirmtastatur. Die Informationseingabe wird beendet.

So geben Sie Daten in ein Feld mit der Markierung "**■**" ein (Beispiel GESCHL):

- 1. Drehen Sie den Bedienungsknopf so, dass das Feld neben GESCHL hervorgehoben wird.
- 2. Drücken Sie den Bedienungsknopf. Es erscheint ein Einblendmenü.
- 3. Drehen Sie den Bedienungsknopf und wählen Sie die gewünschte Option.

So füllen Sie ein Feld mit der Markierung "⁺ aus (Beispiel: BETTNR):

- 1. Drehen Sie den Bedienungsknopf und heben Sie das Feld nach BETTNR hervor
- 2. Drücken Sie den Bedienungsknopf.
- Drehen Sie den Bedienungsknopf und wählen Sie die gewünschte Bettennummer. Durch Drehen des Bedienungsknopfes erhöht oder verringert sich die Nummer.

4.2.2 Patientenschnellaufnahme

- 1. Wählen Sie im Menü PATIENT SETUP die Option PAT SCHNELLAUFNAHME.
- 2. Wählen Sie aus dem Einblendmenü DATENLÖSCHEN BESTÄTIGEN.
- 3. Es erscheint das folgende Menü. Sie können den Patiententyp (PAT TYP) und den Status der Schrittmachererkennung (PACE) einstellen.

PAT	SCHNEI	LLAUFNAHME	
PAT TYP	ER₩		•
PACE	AUS		•
OK		ABBRU	СН

Abbildung 4-4 Patientenschnellaufnahme

- 4. Wählen Sie OK, um den Patienten aufzunehmen.
- 5. Wenn der Monitor mit dem zentralen Überwachungssystem verbunden ist, können Sie den Patienten über das zentrale Überwachungssystem überwachen.

4.2.3 Patienten ändern

So ändern Sie die Daten des überwachten Patienten:

- 1. Wählen Sie im Menü PATIENT SETUP die Option PATIENT ÄNDERN.
- 2. Das in Abbildung 4-3 angezeigte Menü erscheint.
- 3. Ändern Sie die Patientendaten wie oben beschrieben und wählen Sie dann OK.
- 4. Wenn der Monitor an das zentrale Überwachungssystem angeschlossen ist, werden dort Hinweise angezeigt.

4.2.4 Patientendaten löschen

Wenn ein Patient nur überwacht wird, ohne aufgenommen zu werden, müssen die für diesen Patienten im Patientenmonitor gespeicherten Daten gelöscht werden, bevor ein weiterer Patient überwacht wird.

- 1. Klicken Sie im Menü PAT.-SETUP auf die Schaltfläche PATIENTENDATEN LÖSCHEN.
- 2. Wählen Sie im angezeigten Einblendmenü JA.

4.2.5 Entlassen von Patienten

So entlassen Sie den überwachten Patienten:

- 1. Wählen Sie im Menü PATIENT SETUP die Option PATIENT ENTLASSEN.
- 2. Wählen Sie im angezeigten Einblendmenü JA.
- 3. Wenn der Monitor an das zentrale Überwachungssystem angeschlossen ist, werden dort Hinweise angezeigt.

4.3 Einrichten der Konfiguration

Wählen Sie in SYSTEM-MENÜ die Option KONFIG>>. Es erscheint das folgende Menü.



Abbildung 4-5 Konfigurationsmenü

Wenn Sie während der Überwachung eines Patienten Einstellungen geändert haben und die geänderten Einstellungen nicht den erforderlichen Einstellungen entsprechen (insbesondere bei der Aufnahme eines neuen Patienten), können Sie die Werkseinstellungen wiederherstellen. Je nach Patientenkategorie stehen drei verschiedene Werkseinstellungen zur Auswahl zur Verfügung: Werkseinstellung für Erwachsene, Werkseinstellung für Kinder und Werkseinstellung für Neugeborene.

Wiederherstellen der Werkseinstellung

- 1. Drehen Sie den Bedienungsknopf und wählen Sie die gewünschte Konfiguration.
- 2. Wenn Sie BEENDEN wählen, wird das Dialogfeld KONFIG BESTÄTIG eingeblendet.
- 3. Stellen Sie mit JA die gewählte Standardkonfiguration des Monitors her oder brechen Sie mit NEIN den Vorgang ab.

4.4 Systemeinstellungen

Wählen Sie in SYSTEM MENU die Option SYSTEM SETUP >>. Es erscheint das folgende Menü.



Abbildung 4-6 Systemeinstellungen

Das Menü SYSTEM SETUP enthält folgende Untermenüs:

- SCHIRM AUSWAHL >>
- ALARM SETUP>>
- ZEIT SETUP >>>
- DRUCKEN>>
- DATENAUSGANG>>
- ANALOG>>
- MODUL SETUP>>
- KURVEN SETUP>>
- EREIG MARKIER>>

4.4.1 Oberflächenauswahl

Wählen Sie im Menü SYSTEM SETUP die Option SCHIRM AUSW >>. Es erscheint das folgende Menü.



Abbildung 4-7 Oberflächenauswahl

Im Menü OBERFL AUSW sind die oben gezeigten Optionen verfügbar. Weitere Hinweise finden Sie unter *Auswahl der Bildschirmoberfläche*.

4.4.2 Alarmeinstellungen

Wählen Sie im Menü SYSTEM SETUP die Option ALARM SETUP>>. Es erscheint das folgende Menü.

ALARM SETUP					
ALM WHL ALLGEM ALARM SETUP					
ALM LAUTSTÄRK 2 🗢					
ALM DRUCKZEIT	8S	•			
ALARMPAUSE	2MIN	•			
Modul für Setup auswählen					
ENDE					

Abbildung 4-8 Alarmeinstellungen

Sie können in dem oben abgebildeten Menü die folgenden Einstellungen vornehmen:

	ALM WHL	Alarmauswahl
_		Optionen: ALLGEM ALARM SETUP, XX ALARM
		SETUP (XX steht für physiologische Parameter wie
		HF, SPO2 usw.).
		Wenn eine Alarmeinstellung ausgewählt wird,
		erscheinen die entsprechenden Elemente im Menü
		ALARM-SETUP.
	ALMLAUTSTÄRK	Lautstärke des Alarms
		Die Lautstärke kann zwischen 1 und 10 eingestellt
		werden. Bei 1 ist der Ton auf minimale und bei 10 auf
		maximale Lautstärke eingestellt.
		Für die Lautstärke kann nur dann 0 eingestellt werden,
		wenn AUDIO ALARM auf AUS geschaltet ist (siehe
		4.7 Wartung). Wenn die Alarmlautstärke auf 0 gesetzt
		wird, wird diese Einstellung bei einem Stromausfall
		nicht gespeichert. Nach dem Neustart des Monitors
		wird der Standardwert der Alarmlautstärke
		wiederhergestellt. Der Standardwert wird auch dann
		wiederhergestellt, wenn Alarmmeldungen stumm
		geschaltet oder unterbrochen werden.

•	ALM DRUCKZEIT	Alarm-Druckdauer Optionen: 8 s. 16 s und 32 s.
		Bei Auftreten eines Alarms druckt der Drucker entsprechend der gewählten Druckdauer.
	ALARMPAUSE	Optionen: 1 min, 2 min und 3 min.

4.4.3 Zeiteinstellungen

Wählen Sie im Menü SYSTEM SETUP die Option ZEIT SETUP >>. Es erscheint das folgende Menü.

ZEIT SETUP				
JAHR	2007	÷		
MONAT	6	÷		
TAG	14	÷		
STUNDE	17	+		
MINUTE	13	÷		
SEK	26	÷		
FORMAT	MM-TT-JJJJ	•		
Systemzeit einstellen				
ENDE				

Abbildung 4-9 Zeiteinstellungen

Mit dem Bedienungsknopf können Sie Jahr, Monat, Tag, Stunde, Minute und Sekunde sowie das Anzeigeformat für die Zeit wählen. MM, TT und JJJJ stehen für Monat, Tag und Jahr.

Wenn der Monitor mit dem zentralen Überwachungssystem verbunden ist, wird die Monitorzeit in Übereinstimmung mit der Zeit des zentralen Überwachungssystems synchronisiert, und die Option ZEIT SETUP im Menü SYSTEM SETUP wird deaktiviert.

4.4.4 Druckereinstellungen

Wählen Sie im Menü SYSTEM SETUP die Option DRUCKEN >>. Es erscheint das folgende Menü.

DRUCKI	EN		
KURVE 1 DRUCKEN	C02 💌		
KURVE 2 DRUCKEN	IBP1 -		
KURVE 3 DRUCKEN	IBP2 •		
ECHTZEIT DRUCKZ	• 28		
EINST DRUCKZEIT	AUS 🔻		
DRUCK-RATE	25,0 🔹		
DRUCK GITTERLIN	AN 👻		
DRUCKAUFTR	LÖSCH		
Erste Kurve für den Echtzeitausdruck bestimmen			
ENDE			

Abbildung 4-10 Druckereinstellungen

In this menu, you can adjust the following items:

	KURVE 1	Wählen Sie die erste Kurve aus, die ausgedruckt werden soll. The
	DRUCKEN	setting of this item should be different with those of REC WAVE 2
		and REC WAVE3; otherwise, the system will adjust the setting
		automatically. Wenn Sie AUS wählen, wird die erste Kurve nicht
		ausgedruckt.
	KURVE 2	Wählen Sie die zweite Kurve aus, die ausgedruckt werden soll.
	DRUCKEN	The setting of this item should be different with those of REC
		WAVE1 and REC WAVE3; otherwise, the system will adjust the
		setting automatically. When OFF is selected, the second waveform
		will not be recorded.
	REC WAVE3	Select the third waveform to be recorded. The setting of this item
		should be different with those of REC WAVE1 and REC WAVE2;
		otherwise, the system will adjust the setting automatically. When
		OFF is selected, the third waveform will not be recorded.

HINWEIS

• If a parameter is not displayed on the screen, this parameter will not be an option of REC WAVE 1, REC WAVE 2 and RECORD WAVE3..

ECHTZEIT DRUCKZ	Druckdauer in Echtzeit Optionen: KONTINUIERLICH und 8 s.
EINST DRUCKZEIT	Druckzeitplanung Zeitspanne zwischen zwei automatischen Druckaufträgen. Optionen: AUS, 10 min., 20 min., 30 min., 40 min., 50 min., 1H (1 Stunden), 2H (2 Stunden), 3H (3 Stunden) und 4H (4Stunden). Der Monitor beginnt den Druckvorgang bei dem gewählten Intervall, druckt 8 Sekunden lang und hält automatisch an.

HINWEIS

- Die Einstellung der Druckzeit (EINST DRUCKZEIT) kann nach dem Ausschalten des Monitors nicht gespeichert werden. Aber sie kann als benutzerdefinierte Standardkonfiguration gespeichert werden.
- ECHTZEIT DRUCKZ hat Vorrang vor EINST DRUCKZEIT.

	DRUCK-RATE	Druckrate
		Optionen: 25,0 und 50,0; Einheit: mm/s;
	DRUCK GITTERLIN	Raster drucken
	Dite en en reitent	AN: Der Ausdruck enthält ein Raster.
		AUS: Der Ausdruck enthält kein Raster.
-	DRUCKAUFTR	Druckauftrag löschen
_	LÖSCH	Hiermit können Sie alle anstehenden Druckaufträge löschen.

4.4.5 Data Output

Wählen Sie im Menü SYSTEM SETUP die Option DATENAUSGANG>>. Es erscheint das folgende Menü.

DATENAL	DATENAUSGANG				
DATENQUELLE AUSWÄHLE	:N:				
TREND	✓ NIBP				
🛩 PARAMETER ALARM 🕑 ARR ALARM					
MEDIK BERECH					
AUSGANG					
Zurück zum vorangegangenen Menü					
ENDE					

Abbildung 4-11 Datenübertragung

Ausgabevorgang

- 1. Nehmen Sie alle Monitorkabel vom Patienten ab.
- 2. Überprüfen Sie, ob der Monitor an den PC angeschlossen ist und auf dem PC die Speichersoftware für Patientendaten ausgeführt wird.
- 3. Wählen Sie eine Datenquelle aus:
- 4. Auf der Seite erscheint der Hinweis "VERBINDEN...". Wenn Sie das Menü DATENAUSGANG jetzt schließen, wird der Hinweis im Hinweisbereich unten links auf dem Bildschirm angezeigt.
- 5. Wenn die Verbindung hergestellt werden kann, werden die Daten auf den PC übertragen. Weitere Einzelheiten finden Sie in der Software-Hilfe für die Übertragung von Patientendaten.

HINWEIS

• Wenn keine Datenquelle ausgewählt wurde oder die vorhergehende Datenausgabe noch nicht abgeschlossen ist, ist die Option AUSGANG im Menü DATENAUSGANG deaktiviert.

4.4.6 ANALOGE AUSGABE

Wählen Sie in SYSTEM SETUP die Option ANALOG >>. Es erscheint das folgende Menü.

ANAL	DG					
ANALOG AUSG	AN	•				
ANALOG KURV	EKG1	•				
An/Aus des Analogausgangs; An: Analogausgang ist aktiv						
ENDE						

Abbildung 4-12 Analoge Ausgabe

Sie können in dem oben abgebildeten Menü die folgenden Einstellungen vornehmen:

	ANALOG AUSG	Analoge Ausgabe
		Optionen: EIN und AUS.
		Bei AN können analoge Signale über den Zusatzausgang
		auf der Rückseite des Monitors ausgegeben werden.
-	ANALOG KURV	Optionen: EKG1, EKG2, IBP1 und IBP2;
		Im Anzeigemodus für alle Ableitungen (ANZ ALLER
		ABLTUNGEN) sind auch die Optionen EKG3, EKG4,
		EKG5 und EKG6 verfügbar.

HINWEIS

• Wenn Sie im Menü BENUTZERWARTUNG unter AUX OUTPUT die Option DEFIB. SYN oder SCHWESTERNRUF wählen, wird die Option ANALOG>> im Menü SYSTEM SETUP deaktiviert und der Monitor kann keine analogen Signale ausgeben. Einzelheiten finden Sie unter 4.7 Wartung.

4.4.7 Moduleinstellungen

Wählen Sie im Menü SYSTEM SETUP die Option MODUL SETUP >>. Es erscheint das folgende Menü.



Abbildung 4-13 Moduleinstellungen

In diesem Menü können Sie ein Modul aktivieren oder deaktivieren, um festzulegen, welche Parameter in der Hauptanzeige angezeigt werden. Wie in der Abbildung gezeigt, steht ein Häkchen ($\sqrt{}$) für ein aktiviertes Modul. Ein Modul ohne die Markierung " $\sqrt{}$ " ist deaktiviert und die entsprechende Kurve sowie die Parameter erscheinen nicht in der Anzeige.

4.4.8 Kurveneinstelllungen

Wählen Sie im Menü SYSTEM SETUP die Option KURVEN SETUP >>. Es erscheint das folgende Menü.

KURVEN SETUP
✓ EKG1 ✓ RESP
✓ EKG2
✓ SP02
✓ IBP1
✓ IBP2
✓ CO2
KURVE EINRICH >>
Zurück zum vorangegangenen Menü
ENDE

Abbildung 4-14 Kurveneinstellungen

In diesem Menü können Sie die Kurve(n) zur Anzeige auswählen. Ein Häkchen ($\sqrt{}$) zeigt an, dass die Kurve angezeigt wird, eine Kurve ohne Häkchen wird nicht angezeigt. Das Menü KURVEN SETUP enthält nur die im Menü MODUL SETUP aktivierten Module. Außerdem sind, wenn alle Ableitungen angezeigt werden (Modus ANZ ALLER ABLTUNGEN), und bei der Halbschirmanzeige aller Ableitungen (Modus EKG ABL HALB SCHIRM) die EKG1- und EKG2-Kurve deaktiviert.

Zudem können Sie in der Option KURVE EINRICH >> auswählen, in welcher Reihenfolge die Kurven von oben nach unten angezeigt werden.

ł	KURVEN EINRIG	СН				
1	EKG	_				
2	SP02	-				
3	IBP	-				
4	C02	-				
5	RESP	-				
1: erster Kanal, 2: zweiter Kanal usw.						
ENDE						

Abbildung 4-15 Kurven einrichten

4.4.9 Ereignis markieren

Wählen Sie im Menü SYSTEM SETUP die Option EREIG MARKIERG >>. Es erscheint das folgende Menü.



Abbildung 4-16 Ereignis markieren

In diesem Menü können Sie vier verschiedene Ereignisse markieren: EREIGNIS A, B, C und D. Das Symbol @ erscheint in dem ausgewählten Feld. Um die Markierung eines Ereignisses aufzuheben, drücken Sie den Bedienungsknopf erneut bei der markierten Auswahl.

Durch Markieren eines Ereignisses wird festgelegt, welche Daten ausgedruckt werden sollen, wie z. B. die Verabreichung einer Dosis, von Injektionen oder einer Therapie, die Einfluss auf den Patienten und die Überwachung der Parameter haben. In der Trendgrafik-Tabelle erscheint eine Markierung, die den Zeitpunkt der Markierung in Relation zum angezeigten Ereignis darstellt.

4.5 Auswahleinstellung

Wählen Sie in SYSTEM MENU die Option AUSWAHL>>. Es erscheint das folgende Menü.

AUSWAHL						
TASTENTON	2	\$				
HILFE	AN	•				
anzg modus	ERNEUERN	•				
ALARMGRENZ	AUS	•				
HELL IGKE IT	5	•				
Angemessene Tastentonlauts- tärke auswählen						
ENDE						

Abbildung 4-17 Auswahleinstellung

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen:

-	TASTENTON	Tastenlautstärke						
_		Die Lautstärke kann zwischen 0 und 10 eingestellt werden. Bei						
		0 ist der Ton aus und bei 10 auf maximale Lautstärke eingestellt.						
	HILFE	Online-Hilfe:						
		AN: Zeigt an, dass die Online-Hilfe aktiviert ist und						
		Hilfe-Hinweise angezeigt werden.						
		AUS: Zeigt an, dass die Online-Hilfe deaktiviert ist und						
		Hilfe-Hinweise nicht angezeigt werden.						
	ANZG MODUS	Anzeigeart						
		ERNEUERN: Die Kurve bleibt stationär und wird in Echtzeit						
		von links nach rechts durch eine sich bewegende "Löschleiste"						
		erneuert.						
		SCROLLEN: Die Kurve bewegt sich mit der Zeit von rechts						
		nach links.						
	ALARMGRENZ	Alarmgrenze						
		AN: Die Alarmgrenzen der Parameter werden neben dem						
		Parameterwert angezeigt.						
		AUS: Die Alarmgrenzen der Parameter werden nicht neben dem						
	HELLIGKEIT	Parameterwert angezeigt.						
		Die Helligkeit kann zwischen 1 und 10 eingestellt werden. Bei 1						
		ist die Helligkeit am geringsten und bei 10 am höchsten						
		eingestellt.						

4.6 Monitorversion

Wählen Sie in SYSTEM-MENÜ die Option VERSION>> aus, um die unten dargestellten Informationen anzuzeigen. Das Menü VERSION Ihres Patientenmonitors sieht unter Umständen etwas anders aus.

VERSION							
Version 02.04.00 Jun 07 2007							
Copyright(c) Mindray.co.,ltd							
ÜBERS GERÄTEKONF >>							
ÜBERS GERVERSIONEN>>							
Zugang Menü-übersicht Gerätefunktionen							
ENDE							

Abbildung 4-18 Version

Wählen Sie (wie unten dargestellt) ÜBERS GERÄTEKONFIG>> aus, um die Konfiguration des Monitors anzuzeigen. Das Menü ÜBERS GERÄTEKONFIG Ihres Patientenmonitors sieht unter Umständen etwas anders aus.

ÜBERS GERÄTEKONFIC	à
 TREND-BILDSCHIRM oxyCRG-BILDSCHIRM FERNBETT-BILDSCHIRM FERNBETT-BILDSCHIRM KURVENANZEIGE BLÄTTERN ANZEIGE PARAM ALARMGRENZEN MEDIK BERECH & TITRATION ARR & ST ANALYSE 12-KANAL-ANALYSE EKG KABELTYP 5-ADRIG MEHRKANAL-EKG ANZEIGE NIBP TABELLE ANZEIGE AUSSCHALTDATEN SPEICHER SCHWESTERNRUF GROSSE ANZEIGE AUF BILDS DATENAUSGABE DEFIB. SYN. MODUS WIRELESS NET 	MODUL - EKG - RESP - TEMP - SPO2 - NIBP IBP HMU CO2 GAS DRUCKER
Zurück zum vorangegangenen M	lenü
ENDE	

Abbildung 4-19 Übersicht Gerätekonfiguration

Wählen Sie (wie unten dargestellt) ÜBERS GERÄTEVERSION>> aus, um die Geräteversion anzuzeigen. Das Menü ÜBERS GERÄTEVERSION Ihres Patientenmonitors sieht unter Umständen etwas anders aus.

ÜBERS	GERÄTEVERS ION			
HOST BOOT MODUL	Version 2.5			
EKG MODUL	Version 1.3			
NIBP MODUL	Version 2.5			
TASTENFELD MODUL	Version 1.4			
SPO2 MODUL	Version 1.1			
Zurück zum vorangegan	genen Menü			
ENDE				

Abbildung 4-20 Übersicht Geräteversion

4.7 Wartung

Wählen Sie in SYSTEM MENU die Option WARTUNG >>. Es erscheint das folgende Menü.

E INGABE							WA	RT	UN	GS.	PA	SS	MO	RT						
BENUTZERCODE :						HERSTELLERCODE :														
	-																			
	BESTÄTIGEN]	BES	STÁ	ÅΤ.	IGI	EN				
						S														
	• n	F	F	0		T	т. Т	ν ν	T											
	, р (Ч	ь Z	г 0	ы 1	п 2	і З	J 4	۸ 5	ь 6	n 7	n 8	0 9	Г	ų	n Li	ა jS	1 0	K		
ENDE																				

Abbildung 4-21 Eingabe Wartungspasswort

Geben Sie den BENUTZERCODE ein und wählen Sie BESTÄTIGEN. Es erscheint das folgende Menü.

BENUTZERWARTUNG																				
MONIT NAME		Г							}	10	IF	BE	Ι	EIN	LE	TZ	TE F	ONF		•
ABTEILNG										SPI	EIG	н	f	als I	BEN	101	[ZER]	KONE	'IG	
BETTNR								ŧ] [AL	ARM	SE	TU	P >>			
NETZTYP		C	1S-	÷				Ŧ		SETUP IP ADRESSE >>										
LOK NETZ-NR		1	1 🜲] [WIRELESS NET SETUP >>										
NOTCH FREQ.		50	9Hz	z				•		FARBEN SELBST WÄHL>>										
SPRACHE		G	GERMAN -							SCHWESTERNRUF SETUP >>										
AUX OUTPUT		AÌ	ANALOG AUSG							CO2 NUTZER SERVICE>>										
ABLEIT BENEN	I	Ał	łA					•												
ABC	DE	F	G	Η	Ι	J	K	L	M	N	0	Р	Q	RS	T	U				
VWX	ΥZ	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9			LÖS	0	K				
Max 12 Zeichen eingeben; LÖSCHEN: Eintrag löschen; OK: Eintrag bestätigen																				
								FN	DF											

Abbildung 4-22 Benutzerwartung

Sie können die folgenden Einstellungen vornehmen:

	MONIT NAME	Name des Monitors
	ABTEILNG	Abteilung, in der sich der Monitor befindet
	BETTNR	Nummer des Betts, an dem sich der Monitor befindet
	NETZTYP	Netzwerktyp Optionen: CMS und CMS+.
	LOK NETZ-NR	Gibt die Bettennummer des Monitors im Überwachungsnetzwerk an. Wenn NETZTYP CMS ist, kann
•	NETZFREQUENZ	der Wert für LOK NETZ-NR zwischen 1 und 64 liegen. Optionen: 50 Hz und 60 Hz Bei aktiviertem NOTCH filtert der Monitor die EKG-Signale mit der gewählten Netzfrequenz.
	SPRACHE	Wählen Sie die Sprache für die Textanzeige.
	AUX OUTPUT	Es stehen drei Optionen zur Verfügung:

- 1. ANALOG AUSG (analoger Ausgang)
 - Wenn Sie diese Option wählen, können über den Zusatzausgang analoge Signale ausgegeben werden, und Sie können im Menü ANALOG die Einstellungen vornehmen. Einzelheiten finden Sie in Abschnitt 4.4.6 ANALOGE AUSGABE.
 - Wenn Sie diese Option nicht wählen, ist die analoge Ausgabefunktion deaktiviert und die Option ANALOG >> im Menü SYSTEM SETUP ist ebenfalls deaktiviert. In diesem Fall können Sie die Informationen im Menü ANALOG nicht einstellen.

2. SCHWESTERNRUF

- Mit dieser Option können über den Zusatzausgang Schwesternrufsignale ausgegeben werden. Die Einstellungen können Sie im Untermenü SCHWESTERNRUF SETUP des Menüs BENUTZERWARTUNG vornehmen. Einzelheiten finden Sie in Abschnitt 4.7.5 Einstellungen Schwesternruf.
- Wenn Sie die Schwesternruffunktion nicht wählen, wird die Funktion deaktiviert und auch die Option SCHWESTERNRUF SETUP>> im Menü BENUTZERWARTUNG wird deaktiviert. In diesem Fall können Sie die Informationen im Untermenü SCHWESTERNRUF SETUP nicht einstellen.
- 3. DEFIB. SYN (Defibrillator-Synchronisierungssignale)
 - Mit dieser Option können über den Zusatzausgang Defibrillator-Synchronisierungssignale ausgegeben werden. Dann können Sie im Menü EKG SETUP die Option DEFIB SYNC wählen, um die Defibrillatorsynchronisierung zu aktivieren. Einzelheiten finden Sie in Abschnitt 11.4 Menü EKG-SETUP.
 - Wenn diese Option nicht gewählt wird, ist die Defibrillator-Synchronisierungsfunktion deaktiviert, und die Option DEFIB SYNC im Menü EKG SETUP ist AUS (und kann vom Benutzer nicht geändert werden).

	ABLEIT BENEN	Optionen: AHA und EURO
-	ABLEIT BENEN POWERON CONFI (EINSCHALTEN KONFI)	 Optionen: AHA und EURO Zeigt die Konfiguration an, die geladen wird, wenn der Patientenmonitor eingeschaltet wird. Zur Verfügung stehen die Optionen LAST CONF (LETZTE KONF), USER ADU CONF (BENUTZER ERW KONF), USER PED CONF (BENUTZER KIND KONF) und USER NEO CONF (BENUTZER NEUGB KONF). LAST CONF (LETZTE KONF) ist die Echtzeitkonfiguration, die ausgewählt war, bevor der Patientenmonitor das letzte Mal ausgeschaltet wurde. Wenn die Benutzerkonfiguration für einen Patiententyp nicht gespeichert wird, wird die Werkseinstellung für diesen Patiententyp geladen. Wenn die Zeitspanne zwischen dem Aus- und dem Wiedereinschalten des Patientenmonitors kürzer als 60 Sekunden ist, werden die Einstellungen der letzten Konfiguration vor dem Ausschalten automatisch
•	SAVE AS USER CONFIG (ALS BENUTZERKONFIG URATION SPEICHERN)	 wiederhergestellt, wenn der Monitor wieder eingeschaltet wird. Wenn die Zeitspanne zwischen dem Aus- und dem Wiedereinschalten des Patientenmonitors länger als 120 Sekunden ist, werden die Einstellungen von POWERON CONF (EINSCHALTEN KONFI) geladen, wenn der Monitor wieder eingeschaltet wird. Sie können die Einstellungen des Patientenmonitors ändern und die geänderten Einstellungen als Benutzerkonfiguration für diesen Patiententyp speichern, damit diese bei der Aufnahme eines neuen Patienten verwendet werden können. Die gespeicherten Benutzerkonfigurationen können Sie im Menü CONFIG (KONFIG) wiederherstellen oder als POWERON CONFI (EINSCHALTEN KONFI) einstellen.

HINWEIS

- If you changed the net type and language, the settings take effect only after you restart the monitor.
- Die Einstellung der Notch-Frequenz kann weder als Standard-Benutzerkonfiguration gespeichert noch durch Wählen der Werkseinstellung geändert werden. Wenn sie von einem Benutzer eingestellt wurde, kann sie nur manuell geändert werden. Die Einstellung bleibt auch erhalten, wenn der Monitor neu gestartet wird.
- Ändern Sie die BETTNR nicht, wenn Ihr Patientenmonitor im drahtlosen Netzwerkbetrieb arbeitet.

4.7.1 Alarmeinstellungen

ALARM SETUP								
ALARM SOUND OFF	D ISABLE 🔹							
AUDIO MODUS	MODE1 -							
PARA ALARM TYP	AUTO LÖS 🔹							
EKG LEITUNG AB	TIEF -							
SPO2 SENSOR AB	TIEF -							
Enable/disable the ALARM	SOUND OFF setting.							
ENDE								

Select ALARM SETUP>> to enter the following menu:

Figure 4-23 Alarm Setup

AUDIO ALARM	EIN: ALARM VOL can be set to 0.
	AUS: ALARM VOL cannot be set to 0.
AUDIO OFF	MODE 1: the alarm sound interval of high level alarm is 8s and
	that of medium level alarm is 24s.
	MODE 2: the alarm sound interval of high level alarm is 3s and
	that of medium level alarm is 14s.
PARA ALM TYPE	LATCH, UNLATCH
EKG LEITUNG AB	Alarm level: HIGH, MED, LOW.
SpO ₂ SENSOR OFF	Alarm level: HIGH, MED, LOW.

WARNUNG

• Select the setting of ALARM SOUND OFF with caution.

HINWEIS

• In the case that alarm volume is set to 0, if you set ALARM SOUND OFF to DISABLE, alarm volume change to the default.

4.7.2 Einrichten der IP-Adresse

Wenn der Monitor an das zentrale Überwachungssystem angeschlossen ist, und der NETZTYP ist CMS+, müssen Sie die IP-Adresse Ihres Monitors einrichten. Wählen Sie im Menü BENUTZERWARTUNG die Option SETUP IP ADRESSE. Es erscheint das folgende Menü. Einzelheiten erfahren Sie von dem zuständigen Techniker für das zentrale Überwachungssystem in Ihrem Krankenhaus.



Abbildung 4-24 Einrichten der IP-Adresse

4.7.3 Einrichten der drahtlosen Netzverbindung

Dieser Monitor kann für ein drahtloses Netzwerk konfiguriert werden, das die Verbindung mit dem CMS (Zentralen Überwachungssystem) gewährleistet und das Überwachungsnetzwerk bildet.



Abbildung 4-25 Einrichten der drahtlosen Netzverbindung

Wählen Sie im Menü BENUTZERWARTUNG die Option WIRELESS NET SETUP. Es erscheint das folgende Menü. Wenn der Monitor über einen Compact Flash-Adapter mit dem zentralen Überwachungssystem verbunden ist, müssen ESS ID und KANALNUMMER richtig eingestellt sein. Einzelheiten erfahren Sie von dem zuständigen Techniker für das zentrale Überwachungssystem in Ihrem Krankenhaus.

Hinweis

- Diese Funktion steht in den USA nicht zur Verfügung.
- Wir empfehlen, den Patientenmonitor über ein Kabel mit dem Netzwerk zu verbinden.

4.7.4 Benutzerdefinierte Farbauswahl

Wählen Sie im Menü BENUTZERWARTUNG die Option FARBEN SELBST WÄHL>>. Es erscheint das folgende Menü.

FARBE SELBST WÄHLEN									
EKG	GRÜN	•	C02	GELB	•				
SP02	CYAN	•	AG 02		-				
IBP1	ROT	•	AG N20	BLAU	•				
IBP2	VIOLET	•	AG AA	GELB	•				
RESP	GELB	•	ANDER PARA	WEISS	•				
Zurück zum vorangegangenen Menü									
ENDE									

Abbildung 4-26 Benutzerdefinierte Farbauswahl

In diesem Menü können Sie wählen, in welcher Farbe die Kurven und Parameter eines Moduls angezeigt werden sollen.

- ANDERE PARA bezieht sich auf NIBP und TEMP, für die keine Kurven bestehen.
- CO2 bezeichnet die Parameter, die vom CO2- oder AG-Modul gemessen werden.
- AG O2, AG N2O und AG AA beziehen sich auf die entsprechenden vom AG-Modul gemessenen Parameter.
- AA bezieht sich auf das verwendete Anästhetikum. Wenn das Anästhetikum vor dem Öffnen des Menüs FARBE SELBST WÄHLEN bereits vorliegt, erscheint seine Bezeichnung anstelle von AA.
• Ihr Patientenmonitor zeigt unter Umständen nicht alle in diesem Kapitel beschriebenen Parameter an.

4.7.5 Einstellungen Schwesternruf

Wählen Sie im Menü BENUTZERWARTUNG die Option SCHWESTERNRUF SETUP >>. Es erscheint das folgende Menü.

SCHWESTERNRUF SETUP	
SIGNALDAUER	DAUERTON
SIGNALTYP	NORMAL AUS -
ALM NIV HOCH MTTL TIEF	ALARMTYP TECH. PHYS.
Dauer des Schwes auswählen	ternrufes
ENDE	

Abbildung 4-27 Schwesternruf-Einstellungen

Sie können die folgenden Einstellungen vornehmen:

■ SIGNALDAUER

Es stehen drei Optionen zur Verfügung: PULS und DAUERTON.

1. PULS

Wenn Puls ausgewählt wird, ist ein Schwesternrufsignal ein Pulssignal, das 1 s dauert. Wenn gleichzeitig mehrere Alarme auftreten, wird nur ein Pulssignal ausgegeben. Falls eine neue Alarmmeldung auftritt, bevor der vorhergehende Alarm gelöscht wurde, wird ein weiteres Impulssignal ausgegeben.

2. DAUERTON

Mit der Option DAUERTON entspricht das Schwesternrufsignal dem Alarm, und zwar vom Zeitpunkt des Auftretens bis zum Verschwinden.

- SIGNALTYP
- 1. NORMAL OFFEN: Wählen Sie diese Option, wenn das Rufsystem des Krankenhauses auf NORMAL GEÖFFNET gestellt ist.
- 2. NORMAL GESCH: Wählen Sie diese Option, wenn das Rufsystem des Krankenhauses auf NORMAL GESCHLOS. gestellt ist.

	ALM NIV	Alarmniveau
		Optionen: HOCH, MTTL (mittel) und TIEF.
■ ALAR	ALARMTYP	Es können mehrere Option ausgewählt werden.
		Alarmtyp
		Optionen: TECH. (technisch) und PHYS. (physiologisch).
		Es können beide Optionen gleichzeitig gewählt werden.

Auslösebedingungen

Ein Schwesternrufsignal wird nur dann ausgelöst, wenn alle folgenden Bedingungen erfüllt sind:

- 1. Die Schwesternruffunktion ist aktiviert.
- 2. Der Alarm entspricht dem eingestellten Alarmniveau und Alarmtyp.
- 3. Der Monitor befindet sich nicht im Status Alarmunterbrechung oder Systemstummschaltung.

HINWEIS

- Wenn in ALM NIV oder ALARMTYP keine Option gewählt wurde, wird das Schwesternrufsignal überhaupt nicht ausgelöst.
- Die Schwesternruffunktion kann nicht als Hauptalarmmethode verwendet werden. Das medizinische Personal benötigt visuelle Alarmmeldungen und die Angaben zu den Vitalfunktionen des Patienten, um dessen Zustand beurteilen zu können.
- Im Status Alarmunterbrechung oder Systemstummschaltung wird die Schwesternruffunktion des Monitors automatisch deaktiviert.

4.7.6 CO₂ BENUTZERWARTUNG

Wenn Sie im Menü BENUTZERWARTUNG die Option CO2 NUTZER SERVICE>> wählen, erscheint das Menü CO2 NUTZER SERVICE. Die Optionen in diesem Menü beziehen sich auf das CO₂-Modul Ihres Monitors. Einzelheiten finden Sie in Kapitel *17 CO2 Überwachung*.

4.7.7 Monitorstatus

Wählen Sie im Menü EINGABE WARTUNGSPASSWORT die Option STATUS >>. Es erscheint das folgende Menü.

STATUS		
1.STARTZEIT	06-14-2007	16:45:01
2.IBP(1,2) INIT FEHLER	06-14-2007	16:45:01
3.IBP(1,2) SELBSTTEST FEHL	06-14-2007	16:45:01
4.HMV INIT FEHLER	06-14-2007	16:45:01
5.HMV SELBSTTEST FEHLER	06-14-2007	16:45:01
6.CO2 SELBSTTEST FEHLER	06-14-2007	16:45:01
7.IBP(1,2) KOMM FEHLER	06-14-2007	16:45:03
8.CO2 KOMM FEHLER	06-14-2007	16:45:03
9.HMV KOMM FEHLER	06-14-2007	16:45:03
10.DRUCKER SELBSTTEST FEHL	06-14-2007	16:45:17
AUF-AB	DRUCKE	R
Blättern der Seite zur Anzeige weiterer Statusinformationen des Geräts		
ENDE		
Abbildung 4-28 Monitorstatus		

	AUF-AB DRK	In diesem Menü können bis zu zehn Statusmeldungen
		angezeigt werden. Falls mehr als zehn Meldungen vorliegen,
•		können Sie sie mit AUF-AB anzeigen.
		Drucken
		Wählen Sie die Option DRUCKER, um die angezeigten
		Statusmeldungen auszudrucken.

4.8 DEMO-Funktion

Wählen Sie in SYSTEM MENU die Option DEMO >>. Es erscheint das folgende Menü.

EINGA	BE DEMO CODE
COD :	2080 🜩
_	
	ENDE

Abbildung 4-29 Eingabe Demo-Code

Wenn das korrekte Passwort eingegeben wird, wechselt der Monitor in den Demo-Modus. In der Hauptanzeige wird der Begriff DEMO angezeigt. Die Demonstrationsanzeige dient der Darstellung der Leistungen des Monitors und der Schulung.

• In der klinischen Anwendung ist diese Funktion nicht zulässig, denn die Kurven der DEMO-Anzeige könnten mit den tatsächlichen Daten des Patienten verwechselt werden. Dies kann zu schweren Verletzungen des Patienten, einer verzögerten oder ungeeigneten Behandlung führen. FÜR IHRE NOTIZEN

5.1 Standardbildschirm

Sie können das Menü OBERFL AUSW aufrufen, indem Sie im Menü SYSTEM-SETUP die Option SCHIRM AUSWAHL >> wählen.



Abbildung 5-1 Oberflächenauswahl

Der Standardbildschirm wird standardmäßig angezeigt. Wenn der Standardbildschirm nicht angezeigt wird, können Sie ihn aufrufen, indem Sie im Menü OBERFL AUSW die Option STANDARDBILDSCHIRM und dann ENDE wählen. Weitere Informationen zum Standardbildschirm finden Sie unter *2.4 Display*.



Abbildung 5-2 Standardbildschirm

5.2 Trendbildschirm

Um den folgenden Bildschirm aufzurufen, wählen Sie im Menü OBERFL AUSW die Option TRENDBILDSCHIRM und dann ENDE.



Abbildung 5-3 Trendbildschirm

■ Trend-Grafik

Trendgrafiken werden im Kurvenbereich, rechts von der jeweiligen Kurve angezeigt und enthalten den Trend eines Parameters jedes Moduls. Die Bezeichnung der Parameter mit der Größenangabe wird links von der Trendgrafik angezeigt.

■ Trenddauer

Die dynamische Trendlänge unter der Trendgrafik beträgt 2 Stunden. Auf der Trendgrafik liegt der Wert 0 Stunden ganz rechts auf der x-Achse und der Wert 2 Stunden ganz links.

■ Auswahl eines Trendparameters

Wenn ein Modul über mehrere Trendparameter verfügt, können Sie einen aus den Parameteroptionen der entsprechenden Trendgrafik wählen. Die Trendgrafik des gewählten Parameters wird angezeigt.

5.3 OxyCRG-Bildschirm

Um den folgenden Bildschirm aufzurufen, wählen Sie im Menü OBERFL AUSW die Option oxyCRG-BILDSCHIRM und dann ENDE.



Abbildung 5-4 OxyCRG-Bildschirm

Der Oxy CRG-Bildschirm befindet sich unten im Kurvenbereich und besteht aus HF-Trend, SpO₂-Trend und RESP (Atemfrequenz)-Trend oder der komprimierten Atemkurve. Unter dem RESP-Trend oder der komprimierten Atemkurve befindet sich die Skala für die Trendzeit. Zudem werden unter der Zeitskala drei Bezeichnungen angezeigt (1, 2 und 3 in der Abbildung oben). Bedeutung der Felder:

1. Trenddauer

Hier können Sie die Anzeigedauer der Trendgrafiken festlegen. Sie haben die Wahl zwischen 1, 2 und 4 Minuten.

2. Komprimierte Atemkurve/RESP-Trend

Hier können Sie wählen, ob die komprimierte Atemkurve oder der RESP-Trend unter dem SpO₂-Trend angezeigt werden soll.

3. Drucken

Über DRUCK können Sie die Trends oder die Kurve aus dem oxyCRG-Bildschirm auf den Drucker ausgeben.

5.4 Fernbettbildschirm

Mit diesem Monitor können eine Parameterkurve und Messdaten von einem anderen Patientenmonitor (Fernbettmonitor) über dasselbe Überwachungsnetzwerk angezeigt werden. Um den folgenden Bildschirm aufzurufen, wählen Sie im Menü OBERFL AUSW die Option FERNBETT-BILDS und dann ENDE. Bei einer drahtlosen Netzwerkverbindung (vorausgesetzt, Ihr Patientenmonitor verfügt über diese Funktion) wird die Fernbettfunktion deaktiviert.



Abbildung 5-5 Fernbettbildschirm

Der Monitor, dessen Werte Sie abrufen, ist der "Host-Monitor". Der angezeigte Monitor ist der "Fernbettmonitor". Der Fernbettbildschirm erscheint auf dem Host-Monitor immer im unteren Teil des Fernbettbildschirms. Er besteht aus folgenden Elementen. Siehe *Abbildung 5-5*.

1. Fernbettmonitor

Über das Feld für Fernbettmonitor wählen Sie, welcher Fernbettmonitor angezeigt werden soll. Angezeigt werden Bettennummer und Name des Patienten des Fernbettmonitors. Wenn diese nicht erfasst wurden, bleibt das Feld leer. Wenn der Host-Monitor mit keinem anderen Monitor über ein Netzwerk verbunden ist, erscheint hier N/A.

2. Fernbettkurve

Über das Feld der Fernbettkurve wählen Sie eine Kurve des Fernbettmonitors. Wenn am Fernbettmonitor keine Kurve angezeigt wird, erscheint in diesem Feld N/A.

3. Fernbett-Alarmanzeige

Die Fernbett-Alarmanzeige des Fernbettbildschirms zeigt den Alarmstatus des Fernbettmonitors. Die Farbe ist identisch mit der des Fernbettmonitors.

4. Fernbettparameter

Alle Parameterdaten des Fernbettmonitors werden in diesem Bereich angezeigt.

5. Fernbett-Kurvenbereich

Der Fernbett-Kurvenbereich befindet sich unter dem Feld der Fernbettkurve. Es wird die über das Feld Fernbettkurve ausgewählte Kurve angezeigt. Der Anzeigemodus (Erneuern oder Scrollen) und die Geschwindigkeit der Fernbettkurve entsprechen dem Host-Monitor. Zudem werden Informationen zur Fernbettkurve über der Kurve angezeigt .

6. Bereich für technische Informationen

Rechts neben dem Fernbettmonitor befindet sich der Bereich für technische Informationen. Er enthält die technischen Daten zur Anzeige eines anderen Patienten, wie z. B. den Hinweis auf eine Störung der Anzeige aufgrund von Netzwerkproblemen.

Automatische Auswahl

Wenn der Fernbettbildschirm geöffnet wird, wählt der Host-Monitor automatisch einen Fernbettmonitor aus dem Netzwerk und eine Kurve dieses Monitors zur Anzeige. Wenn die Verbindung zum angezeigten Monitor getrennt wird, schließt der Host-Monitor automatisch die Anzeige von Alarmen, Parametern und Kurven des Fernbettmonitors. Der Host-Monitor wählt jedoch nicht automatisch einen anderen Monitor zur Anzeige aus. Sie müssen die Auswahl im Feld Fernbettmonitor manuell vornehmen.

Wenn ein Modul für einen Parameter des Fernbettmonitors abgeschaltet oder entfernt wird, verschwindet die entsprechende Kurve vom Host-Monitor und der Fernbettkurvenbereich wird leer. Dann können Sie über das Feld der Fernbettkurve eine andere Kurve zur Anzeige auswählen.

5.5 Grosse Anzeige auf Bild

Um den folgenden Bildschirm aufzurufen, wählen Sie im Menü OBERFL AUSW die Option GROSSE ANZEIGE AUF BILDS und dann ENDE.



Abbildung 5-6 Große Bildschirmanzeige

Wie oben dargestellt, werden die Werte für HF, SpO₂ und NIBP (diastolischer Druck, mittlerer Druck und systolischer Druck) in großer Schrift angezeigt. Die EKG- und SpO₂-Kurven erscheinen oben links auf dem Bildschirm. Falls die Module für EKG, SpO₂ oder Blutdruck ausgeschaltet sind, werden die entsprechenden Parameter und Kurven ausgeblendet. Wenn alle drei Module ausgeschaltet sind, erscheinen keine Parameter und Kurven auf dem Bildschirm.

HINWEIS

- Wenn Sie in der großen Bildschirmanzeige ein Menü öffnen, wird automatisch der Standardbildschirm angezeigt. Beim Verlassen des Menüs erscheint erneut die große Bildschirmanzeige.
- Wenn im EKG SETUP die Option ANZ ALLER ABLTUNGEN gewählt wird, ist die große Bildschirmanzeige nicht möglich.

5.6 Standby-Modus

Wenn der Patient transportiert wird oder vorübergehend abwesend ist, kann der Monitor in den STANDBY MODUS gebracht werden. In diesem Modus werden Überwachung und Messungen unterbrochen und alle Alarmanzeigen deaktiviert. Abgesehen vom Arbeitsmodus (ARB MODUS) des CO₂- und AG-Moduls (falls verfügbar), der ebenfalls auf STANDBY gesetzt wird, bleiben die vorhergehenden Menüeinstellungen und Patientendaten unverändert.

Versetzen des Monitors in den STANDBY MODUS

- 1. Nehmen Sie alle Elektroden und Sensoren des Monitors vom Patienten ab.
- 2. Wählen Sie das Feld STANDBY unten rechts in der Hauptanzeige. Es erscheint ein Dialogfeld, in dem Sie den Wechsel zum Standby-Modus bestätigen müssen.
- 3. Wenn Sie JA wählen, wechselt der Monitor, wie unten gezeigt, in den Standby-Modus.
- 4. Wenn Sie NEIN wählen, erscheint die vorherige Anzeige.



Abbildung 5-7 Standby-Modus

Beenden des Standby-Modus

Drücken Sie eine beliebige Taste auf dem Bedienfeld (außer dem Betriebsschalter) oder drehen Sie den Bedienungsknopf in den Standby-Modus. Es erscheint ein Dialogfeld. Wenn Sie im Dialogfeld JA wählen, wird der Standby-Modus beendet und der vorherige Bildschirm wieder hergestellt.

FÜR IHRE NOTIZEN

6.1 Übersicht

Der Monitor gibt visuelle oder akustische Alarmzeichen, um die medizinischen Betreuer darauf aufmerksam zu machen, dass eine Vitalfunktion des Patienten anormal erscheint oder dass beim Monitor ein mechanisches oder elektrisches Problem aufgetreten ist.

Beim Einschalten des Monitors ertönt ein Piepton. Gleichzeitig leuchtet die Alarmanzeige einmal gelb und einmal rot auf. Damit wird die akustische und visuelle Alarmfunktion des Monitors überprüft. Wenn kein Piepton zu hören ist und die Alarmanzeige nicht normal aufblinkt, verwenden Sie den Monitor nicht und verständigen Sie den Kundendienst.

Einzelheiten zur Einstellung der Alarmfunktion (ALARM-SETUP) dieses Monitors finden Sie unter *4.4.2 Alarmeinstellungen*.

6.1.1 Alarmkategorien

Es gibt drei Kategorien von Alarmereignissen: physiologischer Alarm, technischer Alarm und Hinweise.

1. Physiologischer Alarm

Ein physiologischer Alarm zeigt an, dass ein überwachter physiologischer Parameter außerhalb der angegebenen Grenzen liegt oder dass beim Patienten ein anormaler Zustand vorliegt. Zum Beispiel: Physiologische Alarmmeldungen, wie HF ZU TIEF, KEIN EKG oder RESP ARTEFAKT etc., erscheinen im Bereich der physiologischen Alarmmeldungen in der Hauptanzeige.

2. Technischer Alarm

Technische Alarmereignisse sind Systemfehler-Meldungen. Ein technischer Alarm zeigt an, dass der Monitor (oder Teile davon) aufgrund einer Fehlfunktion oder eines Systemfehlers den Patienten nicht genau überwachen kann. Zum Beispiel: Technische Alarmmeldungen, wie EKG INIT FEHLER oder TEMP SELBSTTEST FEHLER, erscheinen normalerweise im Bereich der technischen Alarmmeldungen der Hauptanzeige. Technische Alarmereignisse zum Blutdruck (NIBP) werden jedoch unten im Abschnitt der NIBP-Parameter angezeigt.

3. Hinweise

Genau genommen gehören Hinweise nicht zu den Alarmereignissen. Es handelt sich meist um Informationen zum System, die jedoch nicht die Vitalfunktionen des Patienten betreffen. Der Monitor zeigt beispielsweise beim Einschalten den Hinweis "Kein NIBP-Alarm!" an. Wenn ein Modul eingeschaltet wird und die entsprechenden Elektroden oder der Sensor nicht angeschlossen sind, gibt der Monitor den jeweiligen Hinweis aus, wie z. B. "EKG KABEL AUS" oder "SPO2-SENSOR AUS". Hinweise werden normalerweise im Bereich der technischen Alarme angezeigt. Hinweise zum Blutdruck (NIBP) werden jedoch unten im Abschnitt der NIBP-Parameter angezeigt.

HINWEIS

• Zur Unterscheidung von Hinweisen wird die Alarmmeldung mit einem gelben oder schwarzen Hintergrund angezeigt.

6.1.2 Alarmniveaus

Es gibt Alarmmeldungen mit drei verschiedenen Prioritäten: Alarmniveau hoch, mittel und niedrig.

- 1. Hohes Alarmniveau
- Das Leben des Patienten ist in Gefahr, es ist eine Notfallbehandlung erforderlich oder
- es liegt ein schwerwiegendes technisches Problem am Monitor vor, wie z. B. ein Fehler bei der Initialisierung des EKG-Moduls.
- 2. Mittleres Alarmniveau
- Die Vitalfunktionen des Patienten liegen außerhalb der Grenzwerte, und der Patient benötigt eine sofortige Behandlung oder
- es liegt ein bestimmtes technisches Problem am Monitor vor, wie z. B. ein Fehler bei der Temperaturkalibrierung.
- 3. Niedriges Alarmniveau
- Es liegt ein bestimmtes technisches Problem am Monitor vor, wie z. B. das Ablösen einer EKG-Elektrode bei der Messung.

Das Niveau aller technischen und einiger physiologischer Alarmmeldungen wurde werkseitig eingestellt und kann nicht vom Benutzer verändert werden. Das Niveau einiger physiologischer Alarmmeldungen kann jedoch in den entsprechenden Menüs zur Einstellung der Parameter geändert werden. Alle physiologischen und technischen Alarmmeldungen und die Hinweise sind im Kapitel *Alarmmeldungen und Hinweise* aufgeführt.

6.2 Alarmarten

Wenn ein Alarm eintritt, macht der Monitor den Benutzer durch folgende akustische und visuelle Zeichen darauf aufmerksam.

- Visueller Alarm
- Akustischer Alarm
- Alarmmeldungen
- Blinkende Parameter

Visuelle und akustische Alarmzeichen sowie Alarmmeldungen werden zur Kennzeichnung der verschiedenen Alarmstufen (Niveaus) unterschiedlich wiedergegeben.

6.2.1 Visueller Alarm

Die Farbe und Frequenz der blinkenden Alarmanzeige auf der Vorderseite des Monitors ändert sich je nach Alarmniveau.

- Hohes Alarmniveau: rote Anzeige blinkt schnell
- Mittleres Alarmniveau: gelbe Anzeige blinkt langsam
- Niedriges Alarmniveau: gelbe Anzeige ohne Blinken

6.2.2 Akustischer Alarm

Verschiedene Alarmtöne kennzeichnen verschiedene Alarmniveaus.

- Hohes Alarmniveau: "TU-TU-TU-TU-TU-TU-TU-TU-TU-TU".
- Mittleres Alarmniveau: "TU-TU-TU".
- Niedriges Alarmniveau: "TU".

Unterschiedliche Intervalle entsprechen unterschiedlichen Alarmniveaus: Bei hohem Alarmniveau ertönt der Alarm alle 3 oder 8 Sekunden. Bei mittlerem Alarmniveau ertönt der Alarm alle 14 oder 24 Sekunden. Bei niedrigem Alarmniveau ertönt der Alarm alle 24 oder Sekunden. Einzelheiten finden Sie unter *4.7 Wartung*.

HINWEIS

• Wenn mehrere Alarmereignisse unterschiedlichen Niveaus gleichzeitig auftreten, ertönt der Alarmton der höchsten Stufe.

6.2.3 Alarmmeldungen

Alarmmeldungen werden angezeigt, wenn ein Alarmereignis auftritt. Sie erscheinen im physiologischen oder technischen Alarmbereich in Schwarz. Bei einem physiologischen Alarm erscheinen Sternchen vor der Meldung, um das Alarmniveau anzugeben.

- Hohes Alarmniveau: drei Sternchen ***
- Mittleres Alarmniveau: zwei Sternchen **
- Niedriges Alarmniveau: ein Sternchen *

Verschiedene Hintergrundfarben kennzeichnen verschiedene Alarmniveaus der technischen und physiologischen Alarmmeldungen.

- Hohes Alarmniveau: roter Hintergrund
- Mittleres Alarmniveau: gelber Hintergrund
- Niedriges Alarmniveau: gelber Hintergrund

HINWEIS

- Im Gegensatz zur Alarmmeldung entspricht die Hintergrundfarbe bei einem Hinweis der Stelle an der er erscheint.
- Die technischen Alarmmeldungen für die Blutdruckmessung (NIBP) werden im Abschnitt der NIBP-Parameter angezeigt. Bei Meldung mit hohem Alarmniveau ist die Textfarbe Rot. Bei Meldung mit mittlerem und niedrigem Alarmniveau ist die Textfarbe Gelb. Die Hintergrundfarbe entspricht dem Parameterabschnitt.

6.2.4 Blinkende Parameter

Ein Alarm wird ausgelöst, wenn ein Parameter des Patienten nicht mehr innerhalb der Grenzwerte liegt. Gleichzeitig blinkt der gemessene Wert im Parameterabschnitt im Sekundentakt. Wenn die Funktion ALARMGRENZ im Menü AUSWAHL eingeschaltet ist, blinkt auch der betreffende Grenzwert im Sekundentakt.

6.3 Alarmstatus

Wenn ein Alarmereignis auftritt, wird es vom Monitor je nach Alarmniveau in den oben genannten Alarmarten mitgeteilt. Falls nötig können Sie den Alarmstatus des Monitors folgendermaßen ändern:



6.3.1 Alarm deaktiviert

Der Alarmschalter eines Parameters ist ausgeschaltet, es werden keine Alarmmeldungen ausgegeben, wenn die Messwerte außerhalb der Grenzwerte liegen. Dieser Status heißt "Kein Alarm".

Um den Alarm für einen Parameter zu deaktivieren, öffnen Sie das Menü des Parameters. Beispiel: Herzfrequenz (HF):

- 1. Drehen Sie den Bedienungsknopf und heben Sie das Feld für EKG hervor.
- 2. Drücken Sie den Bedienungsknopf. Es erscheint das Menü EKG SETUP.
- 3. Drehen Sie den Bedienungsknopf und heben Sie das Feld rechts neben HF ALM hervor.
- 4. Drücken Sie den Bedienungsknopf und wählen Sie aus der Auswahlliste die Option "AUS".
- 5. Damit ist der HF-Alarm deaktiviert. Das Symbol erscheint rechts neben dem EKG-Feld.

HINWEIS

• Wenn ein neues Modul installiert oder ein vorhandenes Modul eingeschaltet wird, werden alle physiologischen und technischen Alarmmeldungen dieses Moduls nach dem Start 30 Sekunden lang deaktiviert. Die anderen Alarmereignisse des Moduls sind davon nicht betroffen.

6.3.2 Alarmunterbrechung

Um alle Alarmmeldungen des Monitors 1, 2 oder 3 Minuten lang auszusetzen, drücken Sie die Taste SILENCE auf dem Bedienfeld einmal (kürzer als 2 Sekunden). Bei Alarmunterbrechung geschieht Folgendes:

- Visuelle und akustische Alarmmeldungen werden unterbrochen.
- Die f
 ür den physiologischen Alarm verantwortlichen Parameter sowie ihre Ober- und Untergrenzen blinken nicht mehr.
- Es werden keine Alarmmeldungen angezeigt.
- Im Bereich des physiologischen Alarms wird die f
 ür den Unterbrechungsstatus verbleibende Zeit angezeigt.
- Das Symbol 🖄 erscheint im Bereich des Ton-Symbols.

Wenn die Alarmunterbrechungszeit abgelaufen ist, oder ein neuer technischer Alarm im Alarmunterbrechungsstatus auftritt, beendet der Monitor den Alarmunterbrechungsstatus und kehr zum normalen Status zurück. Sie können den Status "Alarmunterbrechung" auch beenden, indem Sie die Taste SILENCE kurz drücken.

6.3.3 System stumm geschaltet

Um das System stumm zu schalten, drücken Sie die Taste SILENCE mindestens 2 Sekunden lang. Wenn das System stumm geschaltet wurde, werden alle Systemtöne ausgeblendet und das Symbol 🕅 erscheint im Bereich des Ton-Symbols. Alle anderen Alarmarten (außer den akustischen) werden wie üblich dargestellt. Wenn ein neues Alarmereignis eintritt, wird die Systemstummschaltung beendet.

Zu den Systemtönen gehören akustische Alarmmeldungen, Tasten-, Herz- und Pulstöne. Auch die Töne beim Drehen und Drücken des Bedienungsknopfs gehören dazu.

6.3.4 Alarmstummschaltung

Im Status Alarmstummschaltung werden nur die akustischen Alarmmeldungen unterdrückt,

andere Alarmarten und Töne sind nicht betroffen. Das Symbol 🖉 erscheint im Bereich des Ton-Symbols. Um die akustischen Alarmmeldungen stumm zu schalten, öffnen Sie das

Menü BENUTZERWARTUNG und stellen Sie AUDIO ALARM auf AUS. Einzelheiten finden Sie unter *4.7 Wartung*.

6.3.5 Statuswechsel

- 1. Aus dem normalen Status
- Halten Sie die Taste SILENCE k
 ürzer als 2 Sekunden gedr
 ückt, um auf den Status Alarmunterbrechung umzustellen.
- Halten Sie die Taste SILENCE 2 Sekunden oder länger gedrückt, um auf Systemstummschaltung umzustellen.
- 2. Bei Alarmunterbrechung
- Halten Sie die Taste SILENCE k
 ürzer als 2 Sekunden gedr
 ückt, um in den normalen Status umzustellen.
- Halten Sie die Taste SILENCE 2 Sekunden oder länger gedrückt, um auf Systemstummschaltung umzustellen.
- 3. Im Status Systemstummschaltung
- Halten Sie die Taste SILENCE k
 ürzer als 2 Sekunden gedr
 ückt, um auf den Status Alarmunterbrechung umzustellen.
- Halten Sie die Taste SILENCE 2 Sekunden oder länger gedrückt, um in den normalen Status umzustellen.
- 4. Im Status Alarmstummschaltung
- Halten Sie die Taste SILENCE k
 ürzer als 2 Sekunden gedr
 ückt, um auf den Status Alarmunterbrechung umzustellen.
- Öffnen Sie das Menü BENUTZERWARTUNG und stellen Sie AUDIO ALARM auf AUS. Das System stellt den Standardwert der Alarmlautstärke wieder her.

6.4 Sperren von Alarmen

Wie unter *4.7 Wartung* beschrieben, kann der Alarmtyp für Parameter auf manuelles Löschen (MAN LÖS) oder automatisches Löschen (AUTO LÖS) gesetzt werden.

Wird der Alarmtyp vor oder während eines Alarmereignisses auf MAN LÖS gestellt, wird die Alarmmeldung gesperrt, selbst wenn der ursprüngliche Alarmzustand beendet ist. Die Alarmmeldung wird weiterhin angezeigt, aber die Darstellung ändert sich folgendermaßen:

- Der Parameterwert sowie die Ober- und Untergrenzen blinken nicht mehr.
- Die Zeit des Alarmereignisses wird hinter der Alarmmeldung im Bereich der physiologischen Alarmmeldungen angezeigt.

Wird der Alarmtyp des Parameters auf AUTO LÖS gestellt, wird das Alarmereignis nicht mehr auf dem Monitor verzeichnet, wenn der ursprüngliche Alarmzustand beendet ist.

6.5 Löschen von Alarmen

Normalerweise wird die Alarmanzeige automatisch gelöscht, wenn das auslösende Ereignis nicht mehr besteht. Sie können jedoch die Alarmanzeige oder eine gesperrte Alarmanzeigen folgendermaßen löschen.

1. Löschen akustischer und visueller Alarmanzeigen

Bei manchen technischen Alarmmeldungen werden akustische und visuelle Alarmzeichen gelöscht, wenn der Monitor in den Status Alarmunterbrechung gebracht wird (durch weniger als 2 Sekunden langes Drücken der Taste SILENCE), und die Alarmmeldung ändert sich während und nach der Alarmunterbrechung in einen Hinweis. Wenn der technische Alarm erneut ausgelöst wird, nachdem sich der Monitor wieder im normalen Status befindet, erscheinen die Alarmzeichen wie üblich.

Im Kapitel *Alarmmeldungen und Hinweise* erfahren Sie, bei welchen technischen Alarmmeldungen die akustischen und visuellen Alarmzeichen gelöscht werden können.

2. Alle Alarmzeichen löschen

Bei manchen technischen Alarmmeldungen werden alle Alarmzeichen während und nach der Alarmunterbrechung gelöscht, wenn der Monitor in den Status Alarmunterbrechung gebracht wird (durch weniger als 2 Sekunden langes Drücken der Taste SILENCE). Wenn der technische Alarm erneut ausgelöst wird, nachdem sich der Monitor wieder im normalen Status befindet, erscheinen die Alarmzeichen wie üblich.

Im Kapitel *Alarmmeldungen und Hinweise* erfahren Sie, bei welchen technischen Alarmmeldungen alle Alarmzeichen gelöscht werden können.

3. Löschen gesperrter Alarmmeldungen

Das Löschen gesperrter Alarmmeldungen nennt man auch zurücksetzen. Die gesperrten Alarmmeldungen werden gelöscht, indem man den Monitor in den Status Alarmunterbrechung bringt (durch weniger als 2 Sekunden langes Drücken der Taste SILENCE).

6.6 Wenn ein Alarmereignis eintritt

• Prüfen Sie beim Eintreten eines Alarms immer zuerst den Zustand des Patienten.

Gehen Sie beim Eintreten eines Alarmereignisses folgendermaßen vor und handeln Sie sorgfältig.

- 1. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten.
- 2. Stellen Sie fest, durch welche Parameter der Alarm ausgelöst wurde und um welche Alarmkategorie es sich handelt.
- 3. Stellen Sie die Ursache des Alarms fest.
- 4. Handeln Sie, um die Ursache des Alarms zu beheben.
- 5. Überprüfen Sie, ob der Alarm gelöscht wurde.

Einzelheiten zum Umgang mit den einzelnen Alarmmeldungen finden Sie im Kapitel *Alarmmeldungen und Hinweise*.

FÜR IHRE NOTIZEN

7.1 Übersicht

Sie können die Überwachungskurven eines Patienten nach Wunsch einfrieren und die Kurven über 40 Sekunden anzeigen, um ein klares Bild zu erhalten. Zudem können über den Drucker zwei eingefrorene Kurven ausgedruckt werden.

Besonderheiten der Einfrierfunktion

- Während des Einfrierens werden alle anderen Menüs automatisch beendet.
- Alle Kurven im Kurvenbereich werden eingefroren.
- Die eingefrorenen Kurven können angezeigt und ausgedruckt werden.

7.2 Einfrieren und freigeben

Einfrieren des Monitors

- 1. Drücken Sie die Taste FREEZE auf dem Bedienfeld, wenn sich der Monitor nicht im eingefrorenen Zustand befindet.
- 2. Alle eventuell angezeigten Menüs werden beendet und das Menü EINFRIEREN erscheint.



Abbildung 7-1 Menü EINFRIEREN

3. Alle angezeigten Kurven werden eingefroren. Das heißt, sie werden nicht mehr aktualisiert oder abgerollt.

Freigeben des Monitors

So heben Sie den eingefrorenen Zustand wieder auf:

- Wählen Sie im Menü EINFRIEREN die Option ENDE oder
- drücken Sie die Taste FREEZE auf der Bedienkonsole erneut.

Nach dem Verlassen des Modus EINFRIEREN werden alle Kurven auf dem Bildschirm gelöscht und es erscheinen neue Kurven in Echtzeit. Wenn der Anzeigemodus (ANZG MODUS) des Monitors auf ERNEUERN eingestellt ist, werden die Kurven im Kurvenbereich von links nach rechts aktualisiert. Wenn der Anzeigemodus auf SCROLLEN eingestellt ist, werden die Kurven im Kurvenbereich von rechts nach links abgerollt.

7.3 Menü EINFRIEREN

Das Menü EINFRIEREN wird unten links angezeigt. In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

	KURV 1	Kurve 1
	iteret i	Definiert die erste eingefrorene Kurve für den Ausdruck auf Papier.
		Für Kurve 1 stehen alle auf dem Bildschirm angezeigten Kurven
•		und die Option AUS zur Verfügung. Kurve 1 wird nicht
	KURV 2	ausgedruckt, wenn Sie AUS wählen.
		Kurve 2
		Definiert die zweite eingefrorene Kurve für den Ausdruck auf
		Papier. Für Kurve 2 stehen alle auf dem Bildschirm angezeigten
		Kurven und die Option AUS zur Verfügung. Kurve 2 wird nicht
•	KURV 3	ausgedruckt, wenn Sie AUS wählen.
		Kurve 3
		Definiert die dritte eingefrorene Kurve für den Ausdruck auf Papier.
		Für Kurve 3 stehen alle auf dem Bildschirm angezeigten Kurven
		und die Option AUS zur Verfügung. Kurve 3 wird nicht
	ZURÜCKNEHM	ausgedruckt, wenn Sie AUS wählen.
•		Kurven speichern
		Ändert die Einstellung auf LI-RE. Dann können Sie den
		Bedienungsknopf drehen, um die eingefrorene Kurve anzuzeigen.
•	DRK	Drucken
		Zum Ausdrucken der gewählten Kurve 1, Kurve 2 und Kurve 3.
	ENDE	Hiermit beenden Sie das Menü EINFRIEREN und geben die
		Kurven frei.

7.4 Speichern von Kurven

- 1. Wählen Sie im Modus EINFRIEREN die Option SPEICHER aus dem Menü EINFRIEREN, und der Name der Option ändert sich in LI-RE.
- Wenn Sie den Bedienungsknopf nach rechts drehen, bewegen sich die eingefrorenen Kurven nach rechts. In der rechten unteren Ecke der ersten Kurve zeigt ein Pfeil nach oben. Unter dem Pfeil ist die Zeit angegeben. "0S" bezeichnet den Augenblick, in dem die Kurve eingefroren wurde.
- 3. In dem Maße, in dem sich die Kurven nach rechts bewegen, ändert sich die Zeitmarke zu -1S, -2S, -3S ...
- 4. Die Zeitmarke wird für alle Kurven auf dem Bildschirm angezeigt.
- 5. Wenn Sie den Bedienungsknopf nach links drehen, bewegen sich die eingefrorenen Kurven nach links.

7.5 Drucken eingefrorener Kurven

- 1. Wählen Sie KURV 1, KURV 2 und KURV 3.
- 2. Wenn Sie die Option DRUCK wählen, werden die gewählten Kurven und die Werte zum Zeitpunkt des EINFRIERENS ausgedruckt.
- Wenn eine oder zwei Kurven ausgeschaltet werden, druckt der Drucker nur die eingeschalteten Kurven und die zugehörigen Parameter, die zum Zeitpunkt des Einfrierens der Kurven gemessen wurden.
- 4. Wenn KURV 1, KURV 2 und KURV 3 alle ausgeschaltet sind, druckt der Drucker keine Kurven, sondern nur die zum Zeitpunkt des Einfrierens der Kurven gemessenen Parameter.
- 5. Die Dauer des Ausdrucks entspricht der Anzeigedauer der Kurve auf dem Bildschirm. Eine Kurve mit höherer Geschwindigkeit wird in kürzerer Zeit gedruckt.
- 6. Während des Druckens der Kurve bleibt die Monitoranzeige eingefroren.
- 7. Nach Abschluss des Ausdrucks können Sie weitere Kurven drucken .

FÜR IHRE NOTIZEN

8.1 Übersicht

Der Monitor kann mit einem Thermodrucker ausgestattet werden. Der Drucker bietet folgende Leistungsmerkmale:

- Druckt Patienteninformationen und Parameter.
- Druckt höchstens drei Kurven.
- Optionale Druckgeschwindigkeiten: 25mm/s und 50mm/s.
- Das Druckraster kann optional ausgegeben werden.
- Es werden mehrere Druckoptionen unterstützt.

Einzelheiten zur Druckereinrichtung finden Sie im Abschnitt 4.4.4 Druckereinstellungen.

8.2 Druckoptionen

Der Monitor unterstützt die folgenden Druckoptionen:

- Echtzeitdrucken: kontinuierliches Echtzeitdrucken oder 8-Sekunden-Echtzeitdrucken.
- Automatisches Drucken
- Drucken der Alarme: Drucken des Alarms f
 ür gemessene Parameter, des ST-Strecken-Alarms oder des Arrhythmiealarms.
- Drucken eingefrorener Kurven.
- Drucken von Trend-Grafik/-Tabelle: Drucken von Trend-Grafik, Trendtabelle, NIBP-Messung, Alarmereignis oder Arrhythmie.
- Drucken der HMV-Messkurve.
- Drucken der hämodynamischen Berechnung.
- Drucken der Titrationstabelle.
- OxyCRG-Drucken.
- Drucken der Monitorstatusinformationen.

Echtzeitdrucken

Durch Drücken der Taste RECORD auf dem Bedienfeld starten Sie das Echtzeitdrucken und die aktuellen Parameter und Kurven werden gedruckt. Wie im Abschnitt **4.4.4** *Druckereinstellungen* beschrieben, können Sie im Menü DRUCKEN die ECHTZEIT-DRUCKZEIT auf 8S oder KONTINUIERLICH einstellen. Sie können außerdem die drei zu druckenden Kurven (KURVE 1 DRUCKEN, KURVE 2 DRUCKEN und KURVE 3 DRUCKEN) wählen. Wenn eine oder zwei der drei Kurven ausgeschaltet sind, druckt der Drucker nur die eingeschalteten Kurven und alle gemessenen Parameter; wenn alle drei Kurven ausgeschaltet sind, druckt der Drucker nur alle gemessenen Parameter.

Automatisches Drucken

Der Monitor beginnt mit dem Drucken im gewählten Intervall (EINST DRUCKZEIT) und druckt die Kurven automatisch über 8 s. Einzelheiten finden Sie in Abschnitt **4.4.4** *Druckereinstellungen*.

Drucken der Alarme

Das Drucken der Alarme umfasst das Drucken der gemessenen Parameter, des ST-Strecken-Alarms und des Arrhythmiealarms.

1. Drucken der Parameteralarme

Wenn ein Parameteralarm auftritt, druckt der Drucker automatisch zwei Kurven über 8, 16 oder 32 Sekunden (bzw. 4, 8 oder 16 Sekunden vor und nach dem Alarm. Siehe **4.4.2** *Alarmeinstellungen*) sowie einige gemessene Parameter.

2. Drucken des ST-Strecken-Alarms

Bei einem ST-Strecken-Alarm druckt der Drucker automatisch zwei Kurven über 8, 16 oder 32 Sekunden (bzw. 4, 8 oder 16 Sekunden vor und nach dem Alarm) sowie alle gemessenen Parameter.

3. Drucken des Arrhythmiealarms

Bei einem Arrhythmiealarm druckt der Drucker automatisch eine EKG-Kurve über 8 Sekunden (bzw. 4 Sekunden vor und nach dem Alarm) sowie alle gemessenen Parameter.

HINWEIS

• Zum Drucken eines Parameteralarms müssen Sie zuerst die Optionen ALM und ALM DRC einschalten.

Drucken eingefrorener Kurven

Im Modus Einfrieren kann der Drucker die eingefrorenen Kurven, die auf dem Bildschirm angezeigt werden, sowie die im Moment des Einfrierens der Kurven gemessenen Parameter drucken. Einzelheiten finden Sie in Abschnitt **7.5 Drucken eingefrorener Kurven**.

Drucken von Trend-Grafik/Tabelle

Wenn die Trend-Grafik/Trend-Tabelle oder ein Speicherfenster geöffnet ist, können Sie die Option DRUCKER wählen, um die Trend-Grafik, Trend-Tabelle, NIBP-Messung, das Alarmereignis oder das Arrhythmieereignis zu drucken.

Aufzeichnung der HMV-Messkurve

Wenn das Fenster HMV-MESSUNG geöffnet ist, können Sie die Option DRUCKER wählen, um nach der Messung die HMV-Messkurve zu drucken.

Drucken der hämodynamischen Berechnung

Wenn das HÄMODYNAMISCHE FENSTER geöffnet ist, können Sie die Option DRUCKER wählen, um nach der Messung das Ergebnis der hämodynamischen Berechnung zu drucken.

Drucken der Titrationstabelle

Sie können im Menü MEDIK.-KALKULATION die Option TITRATION wählen und das Fenster TITRATION öffnen. Über die Option DRUCKER können Sie dann das Berechnungsergebnis der Titrationstabelle drucken.

Drucken des OxyCRG

Bei angezeigtem oxyCRG-Bildschirm können Sie die Taste RECORD auf der Bedienungskonsole drücken, um die Trend-Grafiken oder Kurven des Druckers zu drucken.

Drucken der Monitorstatusinformationen

Mit der Option DRUCKER im Menü STATUS können Sie, die Statusinformationen des Monitors drucken.

8.3 Druckerfunktionen

Kontinuierliches Echtzeitdrucken

- 1. Drücken Sie die Taste RECORD, um mit dem Drucken zu beginnen.
- 2. Drücken Sie die Taste RECORD erneut, um den Druckvorgang zu beenden.

8-Sekunden-Echtzeitdrucken

- 1. Drücken Sie die Taste RECORD, um mit dem Drucken zu beginnen.
- 2. Der Druckvorgang hört automatisch nach 8 Sekunden auf.

Automatisches Drucken

- 1. Der Drucker beginnt automatisch bei dem voreingestellten Intervall (ECHTZEIT DRUCKZ) mit dem Drucken.
- 2. Der Druckvorgang hört automatisch nach 8 Sekunden auf.

Drucken der Alarme

- 1. Wenn ein Alarm ausgelöst wird, beginnt der Drucker automatisch zu drucken.
- 2. Der Druckvorgang wird automatisch unterbrochen, wenn die voreingestellte Alarmdruckzeit (ALM DRUCKZEIT) abgelaufen ist.

Drucken eingefrorener Kurven

- 1. Drücken Sie die Taste FREEZE zum Öffnen des Menüs EINFRIEREN.
- 2. Wählen Sie KURV 1, KURV 2 und KURV 3.
- 3. Zum Drucken wählen Sie die Option DRUCKER.
- 4. Wenn der Druckvorgang abgeschlossen ist, hält der Drucker automatisch an.

Drucken der Trend-Grafik

- 1. Wählen Sie im SYSTEM MENU die Option TREND GRAF.>>, um das Fenster TREND GRAF. zu öffnen.
- 2. Wählen Sie die Option DRUCKER, um mit dem Drucken zu beginnen.

3. Wenn der Druckvorgang abgeschlossen ist, hält der Drucker automatisch an.

Drucken der Trend-Tabelle

- 1. Wählen Sie im SYSTEM MENU die Option TREND TABELLE>>, um das Fenster TREND TABELLE zu öffnen.
- 2. Wählen Sie die Option DRUCKER, um mit dem Drucken zu beginnen.
- 3. Wenn der Druckvorgang abgeschlossen ist, hält der Drucker automatisch an.

Drucken der NIBP-Messung

- 1. Wählen Sie im SYSTEM MENU die Option NIBP-SPEICHER>>, um das Fenster NIBP-SPEICHER zu öffnen.
- 2. Wählen Sie die Option DRUCKER, um mit dem Drucken zu beginnen.
- 3. Wenn der Druckvorgang abgeschlossen ist, hält der Drucker automatisch an.

Drucken von Alarmereignissen

- 1. Wählen Sie im SYSTEM MENU die Option ALARM SPEICH>>, um das Fenster ALARM SPEICH zu öffnen.
- 2. Stellen Sie in den Feldern START und ENDE die Alarmspeicherzeit ein.
- 3. Wählen Sie die Option ALARM SPEICH und öffnen Sie das Fenster ALARM SPEICH.
- 4. Wählen Sie die Option DRUCKER, um mit dem Drucken zu beginnen.
- 5. Wenn der Druckvorgang abgeschlossen ist, hält der Drucker automatisch an.

Drucken des Arrhythmiealarms

- 1. Wählen Sie das Feld EKG im EKG-Parameterfenster. Daraufhin erscheint das Einblendmenü EKG SETUP.
- 2. Wählen Sie im Menü EKG SETUP die Option ARR ANALYSE >>. Daraufhin erscheint ein Einblendmenü.
- 3. Wählen Sie ARR SPEICHER>>, um das Fenster ARR SPEICHER zu öffnen.
- Wählen Sie die Option KURV >>, um das Fenster ARR-KURVENSPEICHER zu öffnen
- 5. Wählen Sie DRUCKER, um mit dem Drucken zu beginnen.
- 6. Wenn der Druckvorgang abgeschlossen ist, hält der Drucker automatisch an.

Aufzeichnung der HMV-Messkurve

- 1. Wählen Sie das Feld HMV im Parameterbereich, um das Menü HMV-AUSWAHL zu öffnen.
- 2. Wählen Sie die Option HMV-MESSUNG, um das Fenster für die HMV-MESSUNG zu öffnen.
- 3. Um eine HMV Messung zu starten, drücken Sie auf START.
- 4. Drücken Sie die Option DRUCKER, um mit dem Drucken zu beginnen.
- 5. Wenn der Druckvorgang abgeschlossen ist, hält der Drucker automatisch an.

Drucken der hämodynamischen Berechnung

- Wählen Sie EINR>> im Fenster f
 ür HMV MESSUNG, um die ANZEIGE HMV-EINSTELLUNG zu öffnen.
- 2. Wählen Sie HÄMODYNAMISCHE BERECHNUNG>>, um das HÄMODYNAMISCHE FENSTER zu öffnen.
- 3. Geben Sie die Werte für die entsprechenden Parameter ein und wählen Sie dann die Option BERECHNUNG, um mit die Berechnung zu starten.
- 4. Drücken Sie die Option DRUCKER, um mit dem Drucken zu beginnen.
- 5. Wenn der Druckvorgang abgeschlossen ist, hält der Drucker automatisch an.

Drucken der Titrationstabelle

- 1. Wählen Sie im SYSTEM MENU die Option MEDIK BERECHNG >>.
- Führen Sie die Medikamentenberechnung durch und wählen Sie die Option TITRATION >>.
- 3. Wählen Sie die Option DRUCKER, um mit dem Drucken zu beginnen.
- 4. Wenn der Druckvorgang abgeschlossen ist, hält der Drucker automatisch an.

Drucken des OxyCRG

- 1. Rufen Sie den OxyCRG-Bildschirm auf.
- 2. Drücken Sie bei geöffnetem OxyCRG-Bildschirm die Taste RECORD. Daraufhin beginnt der Drucker zu drucken.
- 3. Wenn der Druckvorgang abgeschlossen ist, hält der Drucker automatisch an.

Drucken der Monitorstatusinformationen

- 1. Wählen Sie WARTUNG>> im SYSTEM MENU. Daraufhin öffnet sich ein Einblendfenster.
- 2. Wählen Sie im Einblendmenü die Option STATUS >>.
- 3. Wählen Sie im Menü STATUS die Option DRUCKER, um mit dem Drucken zu beginnen.
- 4. Wenn der Druckvorgang abgeschlossen ist, hält der Drucker automatisch an.

8.4 Einlegen des Druckerpapiers

Einlegeverfahren

- 1. Drücken Sie auf den Riegel im oberen rechten Bereich der Papierfachklappe, um die Klappe zu öffnen.
- 2. Heben Sie den Rollenhebel im oberen linken Bereich des Papierfachs wie in der folgenden Abbildung gezeigt an.
- 3. Legen Sie wie unten gezeigt eine neue Rolle Druckerpapier in das Papierfach ein.
- 4. Die Rolle des Druckers spult automatisch vor und das Papier kommt aus dem Papierfach.
- 5. Drücken Sie den Rollenhebel herunter.
- 6. Schließen Sie die Druckerklappe.



Abbildung 8-1 Einlegen des Druckerpapiers

- Benutzen Sie nur geeignetes Druckerpapier. Anderes Druckerpapier kann dazu führen, dass der Drucker mit schlechter Qualität druckt, nicht richtig bzw. gar nicht funktioniert, oder der Thermodruckkopf beschädigt wird.
- Ziehen Sie während des Druckvorgangs nicht am Druckerpapier. Der Drucker könnte dadurch beschädigt werden.
- Öffnen Sie die Druckerklappe nur, wenn Sie Druckerpapier nachfüllen oder einen Fehler beheben wollen.

Beseitigen von Papierstaus

Wenn der Drucker nicht richtig funktioniert oder ungewöhnliche Geräusche zu hören sind, öffnen Sie bitte die Druckerklappe, um zu prüfen, ob ein Papierstau vorliegt. Zum Beseitigen eines Papierstaus führen Sie die folgenden Anweisungen aus.

- 1. Öffnen Sie die Druckerklappe.
- 2. Reißen Sie das Papier an der vorderen Kante des Papierausgangs ab.
- 3. Heben Sie den Hebel im oberen linken Bereich des Druckers an.
- 4. Ziehen Sie das Papier von der Papiereinzugsseite heraus.
- 5. Legen Sie das Papier erneut ein.

9.1 Übersicht

Der Monitor kann wichtige Patientendaten speichern, damit der Benutzer die Daten nach Belieben prüfen und drucken kann.

■ Trend-Grafik-Speicher

Sie können die neueste einstündige Trend-Grafik eines gemessenen Parameters, die alle 1 oder 5 Sekunden aktualisiert wird, oder die neueste 96-Stunden-Trend-Grafik, die alle 1, 5 oder 10 Minuten aktualisiert wird, anzeigen.

Trendtabellenspeicher

Sie können die neuesten 96-Stunden-Trendtabellendaten eines gemessenen Parameters anzeigen.

■ NIBP-Speicher

Sie können 800 NIBP-Messergebnisse mit jeweils dem systolischen, mittleren und diastolischen Druck, der Pulsfrequenz und einer Messzeit speichern.

■ Alarmereignisspeicher

Sie können die neuesten 70 Parameteralarmereignisse sowie die 8-, 16- oder 32-Sekunden-Kurven anzeigen, die zum Zeitpunkt des Alarms gespeichert worden sind.

Arrhythmieereignisspeicher

Sie können die letzten 80 Arrhythmieereignisse und die zugehörigen 8-Sekunden-Kurven anzeigen.

Dieses Kapitel enthält nur eine Übersicht zu den ersten vier der oben erwähnten Speicher. Weitere Einzelheiten zum Arrhythmieereignisspeicher finden Sie im Kapitel *EKG/RESP-Überwachung*.

HINWEIS

• Wenn Ihr Monitor ausgeschaltet oder die Stromversorgung versehentlich unterbrochen wird, gehen alle gespeicherten Daten verloren, wenn der Monitor nicht mit der Funktion "Ausschaltdaten speichern" ausgestattet ist.

9.2 Trend-Grafik-Speicher



Wählen Sie TREND GRAPHISCH im SYSTEM MENU. Es erscheint das folgende Fenster.

Abbildung 9-1 Trend-Grafik

Wie oben dargestellt, können Sie mit PARA1, PARA2 und PARA3 einen Parameter auswählen. Die Trend-Grafik der ausgewählten Parameter wird angezeigt. Wenn NIBP ausgewählt ist, wird keine Trend-Grafik angezeigt. Stattdessen kennzeichnet das ▼-Zeichen den systolischen Druck, das ▲-Zeichen den diastolischen Druck und das Sternchen (*) den mittleren Druck. Die x-Achse bezeichnet die Zeitskala, während die x-Achse die Werteskala eines Parameters darstellt. Der Trend-Cursor ■ wird zur Identifikation eines bestimmten Zeitpunkts in der gesamten Trendzeit benutzt und unter dem Titel "TREND GRAPHISCH" angezeigt. Alle zum Zeitpunkt des Cursors gemessenen Parameterwerte werden im Parameterbereich angezeigt.

- PARAM AUSW (Parameterauswahl)
- Drehen Sie den Bedienungsknopf und markieren Sie das Feld rechts von PARA1, PARA2 oder PARA3.
- 2. Drücken Sie den Bedienungsknopf. Daraufhin erscheint ein Einblendmenü mit allen Parameteroptionen.
- Drehen Sie den Bedienungsknopf, markieren Sie den gewünschten Parameter und wählen Sie ihn aus. Die Trend-Grafik des gewählten Parameters wird im Fenster TREND-GRAFIK angezeigt.

Wird für "PARA1", "PARA2" oder "PARA3" die Option "AUS" gewählt, wird die Trend-Grafik des Parameters ausgeblendet und die Amplitude der Trend-Grafiken anderer Parameter steigen und verteilen sich gleichmäßig über den Parameterbereich. Außer der Option "AUS" können Sie für "PARA1", "PARA2" und "PARA3" keine anderen Optionen gleichzeitig auswählen.

- Auflösung
- 1. Drehen Sie den Bedienungsknopf und markieren Sie das Feld rechts von dem Parameter AUFLÖSUNG.
- 2. Drücken Sie auf den Bedienungsknopf. Daraufhin erscheint ein Einblendmenü.
- 3. Wählen Sie 1S oder 5S, um eine einstündige Trend-Grafik aufzurufen. ODER
- 4. Wählen Sie 1MIN, 5MIN oder 10 MIN, um eine 96-Stunden-Trend-Grafik aufzurufen.

■ LI-RE

- 1. Drehen Sie den Bedienungsknopf, um die Option LI-RE zu markieren, und drücken Sie dann den Knopf.
- Wenn die Markierung in der oberen linken Ecke der Trend-Grafik angezeigt wird, können Sie den Bedienungsknopf gegen den Uhrzeigersinn drehen, um die vorherige Trend-Grafik aufzurufen.
- Wenn die Markierung in der oberen rechten Ecke der Trend-Grafik angezeigt wird, können Sie den Bedienungsknopf im Uhrzeigersinn drehen, um die nächste Trend-Grafik anzuzeigen.

■ ZOOM

- 1. Drehen Sie den Bedienungsknopf, um die Option ZOOM zu markieren, und drücken Sie dann auf den Knopf.
- 2. Drehen Sie den Bedienungsknopf zur Einstellung der vertikalen Werteskala.
- 3. Die Amplitude der Trendkurve ändert sich entsprechend in vertikaler Richtung. Alle Daten, die über den Maximalwert der Skala hinausgehen, werden nicht angezeigt. Statt dessen werden sie durch den maximalen Skalenwert repräsentiert.

- CURSOR
- 1. Drehen Sie am Bedienungsknopf, um die Option CURSOR zu markieren, und drücken Sie dann auf den Knopf.
- 2. Drehen Sie am Bedienungsknopf. Der Trend-Cursor bewegt sich dadurch gemäß der voreingestellten Auflösung.
- 3. Die Cursor-Zeit und die im Parameterbereich angezeigten Werte ändern sich entsprechend.

DRUCKER (Drucken)

Mit der Option DRUCKER können Sie die gegenwärtig angezeigten Parameter und die Trend-Grafik über den Drucker ausgeben.

Ereignis markieren

Wenn ein Ereignis mit A, B, C oder D markiert ist, erscheint die Markierung (\overline{A} , \overline{B} , \overline{C} oder \overline{D}) bei der Markierungszeit auf der Trend-Grafik.

HINWEIS

 In diesem Kapitel wird "früher" oder "später" verwendet, um den Zeitpunkt anzugeben, zu dem ein Ereignis stattgefunden hat. Zum Beispiel liegt der 28. Mai vor dem 29. Mai, und 8:00 Uhr am 29. Mai ist früher als 9:00 Uhr am 29. Mai.

9.3 Trendtabellenspeicher

Wählen Sie im SYSTEM MENU die Option TREND TABELLE>>. Es erscheint das folgende Fenster.

	TR	end tabel	LE	
ZEIT	EREIG < TI	L T2	TD >	
(20)11:29	37.	7 37.2	0.5	
(20)11:28	37.	7 37.2	0.5	
(20)11:27	37.	7 37.2	0.5	
(20)11:26	37.	7 37.2	0.5	
(20)11:25	37.	7 37.2	0.5	
(20)11:24	37.	7 37.2	0.5	
(20)11:23	37.	7 37.2	0.5	
(20)11:22	37.	7 37.2	0.5	
(20)11:21	37.	7 37.2	0.5	
(20)11:20	37.	7 37.2	0.5	
(20)11:19	37.	7 37.2	0.5	
(20)11:18	37.	7 37.2	0.5	
4	F			
AUFLÖSUNG	1MIN ·	AUF-AB	L I–RE	DRUCKER
Trendtabelle links/rechts scrollen zur Anzeige von mehr Parameterinfo innerhalb der Zeitspanne				
ENDE				

Abbildung 9-2 Trendtabelle

Die ZEIT wird links von der Trendtabelle angezeigt. Ganz oben steht die aktuellste Zeit. Von oben nach unten hängt das Intervall zwischen zwei aufeinanderfolgenden Zeiten von der voreingestellten Auflösung ab. Das Datum ist in Klammern angegeben. Rechts von der ZEIT steht das EREIGNIS. Wenn ein markiertes Ereignis zu einer bestimmten Zeit stattgefunden hat, wird die Markierung neben dieser Zeit im Feld EREIGNIS angezeigt. Rechts von der Trendtabelle befinden sich die Parameternamen und die Trenddaten. Das Symbol "——" bedeutet, dass der Parameter nicht zu der entsprechenden Zeit gemessen wird. Außerdem ermöglicht die Option LI-RE das Ändern von Parameternamen und Trenddaten.

Wenn Sie die Anzeige der NIBP-Trenddaten auswählen, werden die Messergebnisse sowie die spezifische Messzeit (in TEST AT abgelegt) angezeigt. Wenn in einem Zeitintervall mehr als ein Messergebnis erlangt werden, wird nur ein Ergebnis im Messergebnisfeld angezeigt.

- Auflösung
- 1. Drehen Sie den Bedienungsknopf, um das Feld rechts von AUFLÖSUNG zu markieren.
- 2. Wenn Sie den Bedienungsknopf drücken, erscheint ein Einblendmenü mit den Optionen 1MIN, 5 MIN, 10MIN, 30MIN und 60MIN.
- 3. Die im Feld ZEIT angezeigte Zeit ändert sich mit der Auflösung.

- AUF-AB
- 1. Drehen Sie am Bedienungsknopf, um die Option AUF-AB zu markieren.
- 2. Wenn die Markierung In der unteren rechten Ecke des Felds ZEIT angezeigt wird, können Sie den Bedienungsknopf gegen den Uhrzeigersinn drehen, um nach unten zu blättern und die Trenddaten eines früheren Zeitpunkts anzuzeigen.
- 3. Wenn die Markierung in der oberen rechten Ecke des Felds ZEIT angezeigt wird, können Sie den Bedienungsknopf im Uhrzeigersinn drehen, um nach oben zu blättern und die Trenddaten eines späteren Zeitpunkts anzuzeigen.
- LI-RE
- 1. Drehen Sie den Bedienungsknopf, um die Option LI-RE zu markieren, und drücken Sie dann den Knopf.
- 2. Drehen Sie den Bedienungsknopf, um einen Parametersatz auszuwählen.

Die Markierung ">" rechts neben den Parameternamen weist darauf hin, dass die nächste Seite verfügbar ist, und die Markierung "<" links neben den Parameternamen weist darauf hin, dass die vorherige Seite verfügbar ist.

- 3. Die Parameternamen und die Trenddaten ändern sich mit dem gewählten Parametersatz.
- DRK

Mit der Option DRUCKER können Sie die Trenddaten des (der) gegenwärtig angezeigten Parameter(s) drucken.

Ereignis markieren

Wenn ein Ereignis mit A, B, C oder D gekennzeichnet ist, wird die Markierung (\overline{A} , \overline{B} , \overline{C} oder \overline{D}) neben der Markierungszeit in der Trendtabelle angezeigt.

9.4 NIBP-Speicher

Wählen Sie im SYSTEM MENU die Option NIBP SPEICHER>>. Es erscheint das folgende Fenster.

NIBP-SPEICHER							
	s	YS	MAD	DIA	PF	ZEI	r
1		108	84	70	60	08-09-2007	14:45:13
2		108	84	70	60	08-09-2007	14:19:32
NM :	2	E	INHEIT	mmHcc	•	AUF-AB	DRIICKER
zuruck zum vorangegangenen nenu							
ENDE							

Abbildung 9-3 NIBP-Speicher

Das Fenster NIBP-SPEICHER zeigt den nicht invasiven systolischen Druck (NS), nicht invasiven mittleren Druck (NM), nicht invasiven diastolischen Druck (ND) und die Messzeit (ZEIT) an. Die optionalen Druckeinheiten (EINHEIT) sind mmHg und kPa. NM gibt die aktuellen Messzeiten an. Die Pulsfrequenz (PF) wird aus NIBP-Messungen abgeleitet. Es können gleichzeitig zehn Messungen auf dem Bildschirm angezeigt werden. Wenn weitere Messungen vorhanden sind, können Sie mit der Option AUF-AB die Daten eines späteren oder früheren Zeitpunkts anzeigen. Wenn 800 Messzeiten überschritten werden, werden nur die letzten 800 Messzeiten angezeigt. Mit der Option DRUCKER können Sie alle Messdaten von NIBP-SPEICHER ausdrucken.

9.5 Alarmereignisspeicher

Wählen Sie im SYSTEM MENU die Option ALARM SPEICHER >>. Es erscheint das folgende Menü.

ALARM SPEICHER EINS	ALARM SPEICHER EINSTELLUNG				
ALARM SPEICHER ZEIT					
BEGINN 2006 € - 2 € - 20 €	\$ 9 \$:27 \$				
ENDE AKTUELLE ZEIT					
SELBSTBEST IMMT					
\$\$\$:\$					
ALARM EREIGNIS ALLE	ALARM EREIGNIS ALLE				
ALARM SPEICH >>					
Zurück zum vorangegangenen Menü					
ENDE					

Abbildung 9-4 Auswahl der Alarmspeichereinstellungen

In diesem Menü können Sie die Bedingungen für die Anzeige von Alarmen auswählen:

ALARM SPEICHER ZEIT

Sie können die gewünschte Startzeit und Endzeit zur Überprüfung auswählen. Die Endzeit kann entweder auf AKTUELLE ZEIT oder SELBSTBESTIMMT gestellt werden.

■ ALARM EREIGNIS

Das Drop-Down-Menü von ALARM EREIGNIS enthält eine Liste mit anzuzeigenden Parameteroptionen. In dieser Liste bedeutet ALLE, dass alle Parameteralarmereignisse angezeigt werden, H bezieht sich auf die obere Parametergrenze und L auf die untere Parametergrenze.

■ ALARM SPEICH>>

Wenn sowohl die ALARM SPEICHER ZEIT als auch das ALARM EREIGNIS ausgewählt sind, können Sie die Option ALARM SPEICH >> wählen, um das Fenster ALARM SPEICH wie in *Abbildung9-5* gezeigt zu öffnen.

Dieses Fenster enthält die folgenden Informationen:

1. Zeitspanne (Startzeit und Endzeit des Alarmspeichers).

- 2. Alarmereignistyp.
- 3. Die Alarmparameter, Parameterwert, Alarmstufe und Alarmzeit.
- 4. Die Alarmereignisnummer (Format: NR: n von N). N gibt die Anzahl der Alarmereignisse und n die laufende Nummer des aktuellen Alarmereignisses an.
- 5. Parameterwerte zum Zeitpunkt des Alarmereignisses.
- Zwei Kurven zum Zeitpunkt des Alarmereignisses. Sie können die Kurvenlänge durch Auswahl der ALM DRUCKZEIT-Optionen im Menü ALARM SETUP einstellen. Einzelheiten dazu finden Sie unter 4.4.2 Alarmeinstellungen.



Abbildung9-5 Alarmereignisspeicher

AUF-AB

Der Monitor kann maximal 70 Alarmereignisse speichern. Es kann jedoch immer nur jeweils ein Alarmereignis im ALARM SPEICH-Fenster angezeigt werden. Sie können die Option AUF-AB wählen und dann den Bedienungsknopf drehen, um ein früheres oder späteres Alarmereignis auszuwählen.

■ LI-RE

Sie können die Option LI-RE auswählen und den Bedienungsknopf anschließend drehen, um die gespeicherten 8-, 16- oder 32-Sekunden-Kurven anzuzeigen.

DRK

Mit dieser Option können Sie über den Drucker alle im aktuellen Fenster angezeigten Parameterdaten und Kurven ausgeben.

9.6 Nicht flüchtiger Datenspeicher

Um zu verhindern, dass Patientendaten verloren gehen, wenn der Monitor absichtlich oder unabsichtlich ausgeschaltet wird, kann dieser Monitor mit einer CF-Speicherkarte ausgerüstet werden (optional), um einen nicht flüchtigen Datenspeicher zu erhalten. Während der Überwachung werden die Patientendaten einschließlich Trenddaten, NIBP-Messergebnissen, Alarmereignissen, Arrhythmieereignissen und relativen Kurven auf der CF-Speicherkarte gespeichert. Wenn der Monitor wieder eingeschaltet ist, können Sie die gespeicherten Daten mit Hilfe des Menüs TREND GRAPHISCH, TREND TABELLE, NIBP-SPEICHER oder ARR SPEICHER usw. anzeigen.

10.1 Medikamentenberechnung

Wählen Sie im SYSTEM MENU die Option MEDIK BERECHNG >>. Es erscheint das folgende Fenster.

	MEDIK-KALKULATION ERWACHSENE				
MED I K-NAME	MEDIK A	•	INF RATE	93.75	≑ ml∕h
GEWICHT	70.0	🖨 kg	TRPF RATE	31.25	≑ GTT∕min
MENGE	400.00	🗣 mg	TRPF GROE	20.00	≑ GTT∕ml
VOLUMEN	250.00	≑ ml	DAUER	2.67	‡ h
KONZENTRAT	1.60	≑ mg∕ml			
DOSIS/min	2500.00	🕈 mug			
DOS IS/h	150.00	🗣 mg			
DOS/kg/min	35.71 -	🕈 mug			
DOSIS/kg/h	2142.86	🕈 mug	TITRAT	(ON >>	
Zurück zum vorangegangenen Menü					
ENDE					

Abbildung 10-1 Medikamentenberechnung

10.1.1 Berechnungsformel

KONZENTRAT = MENGE/VOLUMEN INF RATE = DOSIS/KONZENTRAT DAUER = MENGE/DOSIS DOSIS = INF RATE×KONZENTRAT

10.1.2 Bedienung

1. Wählen Sie den Medikamentnamen

Öffnen Sie das Drop-Down-Menü MEDIK-NAME und wählen Sie eine der folgenden 15 Optionen:

- MEDIK A, B, C, D und E
- AMINOPHYLLIN
- DOBUTAMIN
- DOPAMIN
- EPINEPHRIN
- HEPARIN
- ISUPREL
- LIDOCAIN
- NIPRID
- NITROGLYCERIN
- PITOCIN

HINWEIS

- Die MEDIKAMENT-Namen A, B, C, D und E sind benutzerdefinierbar.
- 2. Geben Sie das Gewicht des Patienten ein

Wählen Sie das Feld rechts von GEWICHT aus und drehen Sie den Bedienungsknopf, um das Gewicht des Patienten korrekt einzugeben.

3. Geben Sie die richtigen Parameterwerte ein

Das System gibt eine Gruppe von Zufallsvariablen aus, wenn die oben genannten Operationen beendet sind. Diese Werte können jedoch nicht als Berechnungsreferenz benutzt werden. Der Benutzer muss nach Anweisung des Arztes eine neue Gruppe richtiger Werte eingeben, die für die Berechnungsformel benötigt werden.

4. Prüfen Sie die Richtigkeit der Berechnungsergebnisse

Nach der Berechnung muss der Benutzer die Richtigkeit der eingegebenen Parameterwerte prüfen, um korrekte Berechnungsergebnisse zu gewährleisten.

10.1.3 Einheiten

Jedes Medikament besitzt eine feste Einheit oder Einheitenserie. Der Benutzer muss nach Anweisung des Arztes die richtige Einheit auswählen. Bei einer Einheitenserie kann sich eine Einheit abhängig vom eingegebenen Parameterwert automatisch in eine andere ändern. Wenn ein Parameterwert den systemdefinierten Bereich überschreitet, wird "——" angezeigt. Die Einheiten der selbstdefinierbaren Medikamente lauten wie folgt:

- 1. MEDIK A, B und C verwendet die folgende Einheitenserie: g, mg und mcg.
- 2. MEDIK D verwendet die folgende Einheitenserie: Einheit, k Einheit und m Einheit.
- 3. MEDIK E verwendet die folgende Einheitenserie: mEq.

HINWEIS

- Im Neugeborenenmodus sind TRPF RATE und TRPF GROE deaktiviert.
- Die Voraussetzung für die Medikamentenberechnung ist, dass Medikamentname und Patientengewicht ausgewählt sind.
- Die Funktion der Medikamentenberechnung ist von anderen Funktionen des Monitors unabhängig. Die zur Medikamentenberechnung benutzten Patienteninformationen gelten unter Umständen nicht für den Patienten Ihres Monitors. Änderungen am Menü MEDIK.-BERECH beeinträchtigen die Informationen des überwachten Patienten nicht.

- Die vom Monitor ausgegebenen Zufallswerte sind nicht als Berechnungsreferenz geeignet.
- Nach der Medikamentenberechnung müssen Sie prüfen, ob die eingegebenen Parameter richtig sind und die Berechnungsergebnisse stimmen. Wir übernehmen keine Haftung für die Folgen falscher Eingaben und falscher Bedienung.

10.2 Titrationstabelle

Wählen Sie nach der Medikamentenberechnung im Fenster MEDIK.-BERECH die Option TITRATION. Das folgende Fenster öffnet sich.

	TITRATION Medik A				
MENGE DOSIS/} GEWICH1	400.00 150.00 70.0	mg mg kg	VOLUMEN INF RAT TRPF RA	l 250.0 E 93.79 TE 31.29	00 ml 5 ml⁄h 5 GTT⁄min
DOSI	S INF RATE	DOSIS	INF RATE		INF RATE
1.00	0.63	11.00	6.88	21.00	13.13
3.00	1.88	13.00	8.13	23.00	14.38
5.00	3.13	15.00	9.38	25.00 26.00	15.63
7.00	4.38 5.00	17.00 18.00	10.63 11.25	27.00 28.00	16.88 17.50
9.00	5.63	19.00	11.88	29.00	18.13
BASIS	DOSIS -	STUF :	1 🗢 DOSIS	TYP DO	SIS∕h ▼
	AUF-AB			DRUCKE	R
Zurück zum vorangegangenen Menü					
ENDE					

Abbildung 10-2 Titrationstabelle

- BASIS
- 1. Drehen Sie den Bedienungsknopf, um das Feld rechts von BASIS zu markieren.
- 2. Drücken und drehen Sie den Bedienungsknopf, um DOSIS, INF RATE oder TRPF RATE auszuwählen.
- 3. Die Daten in der Trendtabelle ändern sich entsprechend.
- STUF
- 1. Drehen Sie den Bedienungsknopf, um das Feld rechts von STUF zu markieren.
- 2. Drücken und drehen Sie den Bedienungsknopf, um einen Wert von 1-10 auszuwählen.
- 3. Die Daten in der Trendtabelle ändern sich entsprechend.

- DOSIS TYP
- 1. Drehen Sie den Bedienungsknopf, um das Feld rechts neben DOSIS TYP zu markieren.
- 2. Drücken und drehen Sie den Bedienungsknopf, um im Einblendmenü entweder DOSIS/min, DOSIS/h, DOSIS/kg/min oder DOSIS/kg/h auszuwählen.
- 3. Die Daten in der Trendtabelle ändern sich entsprechend.
- AUF-AB
- 1. Drehen Sie den Bedienungsknopf, um im Fenster die Option AUF-AB zu markieren.
- 2. Drehen Sie den Bedienungsknopf, um weitere Daten anzuzeigen.

DRK

Die Option DRUCKER erlaubt Ihnen, die gegenwärtig angezeigten Daten über den Drucker auszugeben.

HINWEIS

• Die Titrationstabelle hängt von den anderen Funktionen des Monitors ab. Die Patienteninformationen, die in der Titrationstabelle verwendet werden, gelten unter Umständen nicht für den Patienten an Ihrem Monitor. Änderungen an der Titrationstabelle beeinträchtigen die Informationen des überwachten Patienten nicht.

FÜR IHRE NOTIZEN

11.1 Übersicht

Für die EKG-Überwachung sind zwei optionale Algorithmuspakete erhältlich:

1. Das Mindray-Algorithmuspaket

Das Mindray-Algorithmuspaket enthält Algorithmen für die 3-/5-/12-Kanal-Überwachung, ST-Strecken-Analyse (STAN), ARR-Analyse und 12-Kanal-Analyse.

2. Das Mortara-Algorithmuspaket

Das Mortara-Algorithmuspaket enthält Algorithmen für die 3-/5-/12-Kanal-Überwachung, ST-Strecken-Analyse (STAN) und erweiterte ARR-Analyse.

11.2 EKG-Überwachungsverfahren

11.2.1 Vorbereitung

1. Hautvorbereitung

Die Qualität der auf dem Monitor angezeigten EKG-Informationen ist ein direktes Ergebnis der Qualität des elektrischen Signals, das an der Elektrode empfangen wird. Für eine gute Signalqualität an der Elektrode ist eine sorgfältige Hautvorbereitung erforderlich. Ein gutes Signal an der Elektrode versorgt den Monitor mit gültigen Informationen zur Verarbeitung der EKG-Daten. Wählen Sie zum Anlegen der Elektroden flache Bereiche mit wenig Muskeln. Es folgen Empfehlungen zur Hautvorbereitung:

- Rasieren Sie die Haut an den gewünschten Stellen.
- Reiben Sie die Haut an den gewünschten Stellen sanft, um abgestorbene Hautzellen zu entfernen.
- Reinigen Sie die Stelle mit einer Lösung aus Wasser und milder Seife (verwenden Sie weder Ether noch reinen Alkohol, weil beide die Impedanz der Haut erhöhen).
- Trocknen Sie die Haut vollständig ab, bevor Sie die Elektroden anlegen.

- 2. Befestigen Sie die EKG-Kabel an den Elektroden, bevor Sie diese anlegen.
- 3. Legen Sie die Elektroden am Patienten an. Wenn noch keine leitende Salbe auf die Elektroden aufgetragen wurde, muss dies vor dem Anlegen geschehen.
- 4. Schließen Sie das Elektrodenkabel am Patientenkabel an.
- 5. Achten Sie darauf, dass der Monitor eingeschaltet und überwachungsbereit ist.

11.2.2 Platzierung der Elektroden

- Verwenden Sie zur Überwachung nur das angegebene EKG-Kabel.
- Achten Sie beim Anlegen der Elektroden bzw. Anschließen der Kabel darauf, dass diese nicht mit leitenden Teilen oder der Erde verbunden sind. Stellen Sie sicher, dass alle EKG-Elektroden einschließlich neutraler Elektroden sicher am Patienten befestigt sind.
- Über einen längeren Zeitraum angelegte EKG-Elektroden können Hautreizungen verursachen. Daher sollten diese täglich untersucht werden. Wenn es Anzeichen übermäßiger Hautreizung gibt, müssen Sie die Elektroden austauschen oder die Stellen, an denen die Elektroden angelegt sind, alle 24 Stunden ändern.
- Während der Defibrillation dürfen Sie weder Patienten, Bett noch Geräte berühren.
- Wenn ein EKG-Kabel ohne Widerstand an unseren Patientenmonitor oder einen anderen Patientenmonitor ohne Strombegrenzerwiderstand angeschlossen wird, kann der Monitor nicht zur Defibrillation verwendet werden .
- Interferenz von nicht geerdeten Geräten in der Nähe des Patienten und Interferenz elektrochirurgischer Geräte können zu ungenauen EKG-Kurven führen.
- Elektroden müssen zur Vermeidung von Umweltverschmutzung immer ordnungsgemäß entsorgt oder recycelt werden.
- Prüfen Sie die Fehlererfassung für die Kabel vor Beginn der Überwachung. Stecken Sie das EKG-Kabel aus dem EKG-Stecker aus. Der Bildschirm sollte die Fehlermeldung "EKG KABEL AUS" anzeigen und es sollte ein hörbarer Alarm ertönen.

HINWEIS

- Die Stellen, auf denen die leitende Salbe aufgetragen wird, müssen isoliert sein, und die Brustelektroden dürfen keinen Kontakt miteinander haben, um Kurzschlüsse zu vermeiden.
- Verwenden Sie statt des Elektrodengels keine physiologische Kochsalzlösung, weil diese die Elektroden erodiert.
- Wir empfehlen die Verwendung von 3M-Elektroden für die Defibrillation.

Platzierung der Elektroden bei 3 Ableitungskabeln

Es folgt die Konfiguration entsprechend der europäischen Norm mit drei Ableitungskabeln:

- Elektrode R (rechter Arm): in der N\u00e4he der rechten Schulter, direkt unter dem Schl\u00fcsselbein.
- Elektrode L (linker Arm): in der N\u00e4he der linken Schulter, direkt unter dem Schl\u00fcsselbein.
- Elektrode F (linkes Bein): auf dem linken Unterbauch.



Abbildung 11-1 Positionen für die Platzierung der Elektroden bei 3 Ableitungskabeln

Die Tabelle unten enthält die Bezeichnungen zur Identifikation jeder Elektrodenableitung. Außerdem enthält sie die zugehörigen Farbkodierungen entsprechend den amerikanischen (AHA) und europäischen (IEC) Normen.

Amerikanische Norm		Europäische Norm	
Bezeichnung	Farbe	Bezeichnung	Farbe
RA	Weiß	R	Rot
LA	Schwarz	L	Gelb
LL	Rot	F	Grün

Platzierung der Elektroden bei 5 Ableitungskabeln

Es folgt die Konfiguration nach amerikanischem Standard mit fünf Ableitungskabeln:



Abbildung 11-2 Platzierung der Elektroden bei 5 Ableitungskabeln

- Elektrode RA (rechter Arm): in der N\u00e4he der rechten Schulter, direkt unter dem Schl\u00fcsselbein.
- Elektrode LA (linker Arm): in der N\u00e4he der linken Schulter, direkt unter dem Schl\u00fcsselbein.
- Elektrode RL (rechtes Bein): auf dem rechten Unterbauch.
- Elektrode LL (linkes Bein): auf dem linken Unterbauch.
- Elektrode V (präkordial): auf der Brust.

Befestigen Sie die Brustelektrode (V) an einer der folgenden in *Abbildung 11-3* angegebenen Positionen:

- V1: Im 4. Interkostalraum am rechten Brustbeinrand.
- V2: Im 4. Interkostalraum am linken Brustbeinrand.
- V3: In der Mitte zwischen den V2- und V4-Elektroden.
- V4: Im 5. Interkostalraum auf der linken Schlüsselbeinlinie.

- V5: Auf der linken vorderen Axillarlinie, horizontal zur V4-Elektrode.
- V6: Auf der linken mittlere Axillarlinie, horizontal zur V4-Elektrode.
- V3R-V7R: Auf der rechten Seite der Brust in Positionen, die denjenigen auf der linken Seite entsprechen.
- VE: Über dem Schwertfortsatz.

Beim Anbringen der Brustelektrode auf dem Rücken des Patienten legen Sie sie bitte an einer der folgenden Stellen an:

- V7: Im 5. Interkostalraum auf der linken hinteren Axillarlinie des Rückens.
- V7R: Im 5. Interkostalraum auf der rechten hinteren Axillarlinie des Rückens.



Abbildung 11-3 Positionen der Brustelektrode

Die Tabelle unten enthält die Bezeichnungen zur Identifikation jeder Elektrodenableitung. Außerdem enthält sie die zugehörigen Farbkodierungen entsprechend den amerikanischen (AHA) und europäischen (IEC) Normen.

Amerikanische Norm		Europäische Norm	
Bezeichnung	Farbe	Bezeichnung	Farbe
RA	Weiß	R	Rot
LA	Schwarz	L	Gelb
LL	Rot	F	Grün
RL	Grün	Ν	Schwarz
V	Braun	0,1°C	Weiß

Platzierung der Elektroden bei 10 Ableitungskabeln



Abbildung 11-4 Platzierung der Elektroden bei 10 Ableitungskabeln

Bei der 12-Kanal-EKG-Überwachung werden 10 Elektroden eingesetzt, die an den Armen und Beinen sowie auf der Brust des Patienten platziert werden. Die Extremitätenelektroden sollten auf der weichen Haut der Arme und Beine des Patienten, die Brustelektroden nach Anweisung des Arztes auf der Brust des Patienten platziert werden.

Platzierung der Elektroden bei Chirurgiepatienten

Die Elektrodenplatzierung während Operationen hängt von der Art der durchgeführten Operation ab. Bei offener Herzchirurgie können die Elektroden zum Beispiel lateral auf der Brust oder auf dem Rücken platziert werden. Im Operationssaal kann es sein, dass die EKG-Kurve aufgrund des Einsatzes von elektrochirurgischen Geräten durch Artefakte gestört wird. Um diese Störungen zu reduzieren, legen Sie die Elektroden auf der rechten und linken Schulter, der rechten und linken Seite in der Nähe des Magens und die Brustableitung auf der linken Seite in mittlere Brusthöhe an. Vermeiden Sie es, die Elektroden auf den Oberarmen zu platzieren. Dadurch wird die EKG-Kurve zu klein.

- Bei der Verwendung elektrochirurgischer Geräte müssen die Patientenableitungen in einer Position angebracht werden, die sich in gleichem Abstand von dem Elektrochirurgie-Elektrotom und der Erdungsplatte befindet, um Verbrennungen des Patienten zu vermeiden. Das Kabel des Elektrochirurgiegeräts und das EKG-Kabel müssen getrennt gehalten werden und dürfen sich nicht ineinander verwirren.
- Bei Verwendung von Elektrochirurgiegeräten dürfen Sie die EKG-Elektroden niemals in der Nähe der Erdungsplatte des Elektrochirurgiegeräts platzieren. Dies führt zu starker Interferenz mit dem EKG-Signal.

11.2.3 Eigenschaften eines qualitativ guten EKG-Signals

Wie in *Abbildung 11-5* dargestellt, sollte ein normaler QRS-Komplex die folgenden Eigenschaften haben:

- Groß und schmal ohne Zacken.
- Mit einer großen R-Welle vollständig oberhalb oder unterhalb der Grundlinie
- Mit einer Herzschrittmacherspitze, die nicht größer als die Größe der R-Welle ist.
- T-Welle weniger als ein Drittel der Größe der R-Welle.
- P-Welle viel kleiner als T-Welle.



Abbildung 11-5 Standard-EKG-Kurve

Um ein 1 Millivolt-Kalibrierungspulssignal auf der EKG-Welle anzuzeigen, wählen Sie im Menü EKG SETUP die Option EKG-KALBRIERUNG. Die Meldung "bei KALIB keine Überwach " erscheint auf dem Bildschirm.

HINWEIS

• Wenn eine EKG-Kurve zu klein oder ungenau ist, und die Elektroden sicher und fest am Patienten befestigt sind, stellen Sie die Anzeige auf eine andere Ableitung um.

11.3 EKG-Anzeige

11.3.1 EKG-Kurve

Auf dem Standardbildschirm werden im oberen Bereich eine oder zwei EKG-Kurven angezeigt, wenn im Menü EKG SETUP die Option KABELTYP auf 3-ADRIG bzw. 5-ADRIG gestellt ist.



Wie oben dargestellt, befinden sich bei Auswahl von 5-ADRIG fünf Felder über den EKG-Kurven

1. EKG-Ableitung von Kanal 1 (erste Ableitung)

Sie können die Ableitung von Kanal 1 unter den Feld-Optionen wählen.

- Wenn Sie ein 3-adriges Set verwenden, bietet Ihnen der Monitor drei Ableitungsoptionen an: I, II und III.
- Wenn Sie ein 5-adriges Set verwenden, bietet Ihnen der Monitor sieben Ableitungsoptionen an: II, III, aVR, aVL, aVF, V und I.

2. Verstärkung der Kanal-1-Kurve

Sie können diese Bezeichnung zur Verstärkung der Amplitude der Kurve von Kanal 1 verwenden. Die Verstärkungsoptionen umfassen $\times 0,125$, $\times 0,25$, $\times 0,5$, $\times 1$, $\times 2$ und AUTO. Bei Auswahl von AUTO stellt der Monitor die Verstärkung automatisch ein. Außerdem wird rechts von jeder EKG-Kurve eine 1 mV-Skala angezeigt. Die Höhe des 1 mV-Balkens ist direkt proportional zur EKG-Kurvenamplitude.

3. Filtermethode

Das Filtern ermöglicht deutlichere und detailliertere Kurven. Es stehen drei Filtermethoden zur Auswahl.

- DIAGNOSTIK: Der Monitor zeigt die EKG-Kurve ohne Filter an.
- MONITOR: Er filtert effektiv Artefakte heraus, die zu falschen Alarmen führen könnten.
- CHIRURGIE: Dieser Filter wird benutzt, um Artefakte und Störungen durch elektrochirurgische Geräte zu reduzieren.

Der gewählte Filter wird auf beide Kanäle angewendet, wobei die Filterbezeichnung jedoch nur über der ersten EKG-Kurve angezeigt wird.

- Der Monitor zeigt nur im Modus DIAGNOSTIK unverarbeitete, reale Signalkurven an. Im Modus MONITOR bzw. CHIRURGIE sind die EKG-Kurven leicht verzerrt und das Ergebnis der ST-Streckenanalyse kann stark beeinträchtigt werden. Im Modus CHIRURGIE kann die ARRHYTHMIE-Analyse in gewissem Maß beeinträchtigt werden. Daher wird der Modus DIAGNOSTIK zur Überwachung eines Patienten in einer Umgebung mit geringen Störungen empfohlen.
- 4. EKG-Ableitung von Kanal 2 (zweite Ableitung)

Sie können die Ableitung von Kanal 2 auf die gleiche Weise wie die Ableitung von Kanal 1 wählen.

5. Verstärkung der Kanal-2-Kurve

Sie können die Verstärkung der EKG-Kurve von Kanal 2 auf die gleiche Weise wie bei Kanal 1 wählen.

Außerdem werden bei eingeschalteter Schrittmachererkennung (PACE) und Auftreten eines Schrittmachersignals oberhalb der EKG-Kurve Schrittmacherimpulsmarkierungen ("|") angezeigt. Falls ein Defibrillator angeschlossen ist, werden auf der EKG-Kurve Synchronisationsmarkierungen angezeigt.

HINWEIS

- Wenn die Amplitude einer EKG-Kurve zu groß ist, kann es sein, dass der Peak der Kurve nicht angezeigt wird. In diesem Fall sollten Sie die Verstärkung der Kurve entsprechend ändern.
- Die gewählten Ableitungen von Kanal 1 und Kanal 2 dürfen nicht identisch sein. Wenn dies der Fall ist, ändert das System automatisch eine der Ableitungen. Im Modus ANZ ALLER ABLTUNGEN bzw. im Anzeigemodus EKG ABL HALB SCHIRM ist es nicht möglich, die Ableitung beider Kanäle einzustellen.

11.3.2 EKG-Parameter



Abbildung 11-7 EKG-Parameter

Die mit dem EKG zusammenhängenden Parameter werden wie oben dargestellt rechts neben den EKG-Kurven angezeigt. Die Herzschlaganzeige blinkt mit der gleichen Frequenz wie der Herzschlag oder Puls des Patienten. Rechts neben dem HF/PF-Messwert wird der Status von PACE, ST1, ST2, PVC und NOTCH angezeigt.

Wenn Ihr Patientenmonitor nicht für ST- und ARR-Messungen konfiguriert ist, werden für ST1, ST2 und PVC keine Werte angezeigt.

11.4 Menü EKG-SETUP

Wählen Sie zur Anzeige des Menüs EKG-SETUP mit dem Bedienungsknopf in einem Parameterbereich das Feld EKG aus. Die im Menü zur Verfügung stehenden Funktionen hängen vom jeweiligen Algorithmuspaket ab.

		EKG	SETUP	
HF ALM	AN	•	KABELTYP	5-ADRIG 💌
ALM NIV	MTTL	•	GESCHWIN	25,0 🔹
ALM DRC	AUS	•	EKG-ANZEIGE	
alm ho	120	ŧ	NORMALANZEI	GE 👻
ALM TI	55	ŧ	ST ANAI	LYSE >>
hf von	EKG	•	ARR ANA	LYSE >>
hf Kanal	KN1	•	ANDERES	SETUP >>
HF Alarm ein oder aus				
ENDE				

Abbildung 11-8 Menü EKG-SETUP (Mindray-Algorithmuspaket)

EKG SETUP				
HF ALM	AN	•	KABELTYP	12 KANAL 🔹
ALM NIV	MTTL	•	EKG-ANZE I GE	2
ALM DRC	AUS	S - NORMALANZEIGE -		IGE 👻
ALM HO	120	♦ ST ANALYSE >>		ALYSE >>
ALM TI	50	ŧ	ARR AN	IALYSE >>
hf von	EKG	•	ANDERES	S SETUP >>
GESCHWIN	25,0	•		
Zugang z Submenu des manuellen ST Analyse Setups				
ENDE				

Abbildung 11-9 Menü EKG-SETUP (Mortara-Algorithmuspaket)

Im folgenden Abschnitt sind die Optionen des Menüs EKG-SETUP aufgeführt. Ihr Algorithmuspaket enthält unter Umständen nicht alle der aufgeführten Optionen.

HF ALM	Ein/Aus-Status des Herzfrequenzalarms
	AN: Wenn ein Herzfrequenzalarm auftritt, gibt der Monitor
	Alarmzeichen ab und speichert den Alarm.
	AUS: Wenn ein Herzfrequenzalarm auftritt, gibt der Monitor
	keine Alarmzeichen ab und speichert den Alarm auch nicht.
	Wenn AUS gewählt ist, wird rechts vom Feld EKG das
	Symbol 🖄 angezeigt.
ALM NIV	Alarmniveau
	Optionen: HOCH, MTTL und TIEF.
ALM DRC	Drucken der Alarme
	AN: Wenn ein Herzfrequenzalarm auftritt, aktiviert der
	Monitor den Druckvorgang.
	AUS: Wenn ein Herzfrequenzalarm auftritt, aktiviert der
	Monitor den Druckvorgang nicht.
ALM HO	Obere Alarmgrenze
	Legt die obere EKG-Alarmgrenze fest.
ALM TI	Untere Alarmgrenze
	Legt die untere EKG-Alarmgrenze fest.

Bei unterschiedlichen Patiententypen können die oberen/unteren Grenzen des Herzfrequzenalarms im folgenden Bereich schwanken.

Patiententyp	Max. ALM HO	Min. ALM TI	Schrittgröße (Schläge/Min.)
Erwachsener	300	15	1
Kind	350	15	1
Neugeborenes	350	15	1

HINWEIS

- Stimmen Sie die Alarmgrenzen immer auf den klinischen Zustand des einzelnen Patienten ab.
- In vielen Fällen sollte die obere Grenze des Herzfrequenzalarms nicht mehr als 20 Schläge pro Minute über der Herzfrequenz des Patienten liegen.

■ HF VON

Herzfrequenzquelle

Optionen: EKG, SPO2, IBP, AUTO und ALLE

- 1. EKG: Die Herzfrequenz (HF) wird immer auf Grundlage des EKG berechnet.
- SpO₂: Wenn das EKG-Signal erheblich gestört ist, können Sie SPO2 auswählen, um anhand der PLETH-Kurve die Pulsfrequenz (PF) zu berechnen. In diesem Fall wird rechts neben dem Feld EKG der PULS angezeigt, während unterhalb des Felds EKG der Wert für PF (Pulsfrequenz) angezeigt wird. Der Monitor aktiviert Pulspieptöne statt Herzschlagpieptöne.
- 3. IBP: Wenn das EKG-Signal erheblich gestört ist, können Sie IBP auswählen, um mithilfe des IBP-Moduls die Pulsfrequenz (PF) zu berechnen. In diesem Fall wird rechts neben dem Feld EKG der PULS angezeigt, während unterhalb des Felds EKG der Wert für PF (Pulsfrequenz) angezeigt wird. Der Monitor aktiviert Pulspieptöne vom IBP-Modul.
- 4. AUTO: Der Monitor bestimmt die Herzfrequenzquelle abhängig von der Signalqualität. Die Rangfolge für die Berechnung der Herzfrequenz lautet: EKG, SpO₂, IBP.
- 5. ALLE: Der Monitor zeigt sowohl HF- als auch PF-Werte an. Rechts vom SpO₂- oder IBP-Feld wird der PF-Wert angezeigt, wobei SpO2 Priorität vor IBP hat. Der Monitor gibt Alarmzeichen sowohl für HF als auch für PF ab. Die HF erhält als Quelle des Pieptons Vorrang. Wenn die HF nicht verfügbar ist, kommt der Piepton von der PF.
- HF KANAL KN1: Die Herzfrequenz wird durch die erste EKG-Kurve bestimmt.
 KN2: Die Herzfrequenz wird durch die zweite EKG-Kurve bestimmt.

AUTO: Der Monitor wählt automatisch den optimalen Kanal für die Berechnung der Herzfrequenz aus.

Diese Option steht nur zur Verfügung, wenn das Mindray-Algorithmuspaket verwendet wird. Bei Verwendung des Mortara-Algorithmuspakets nutzt der Monitor beide Kanäle, um gleichzeitig die Herzfrequenz zu berechnen.

KABELTYP	Optionen: 3-ADRIG, 5-ADRIG und 12-ADRIG
GESCHWIN	Optionen: 12,5, 25,0 und 50,0 mm/s;
EKG-ANZEIGE	Wenn unter KABELTYP 5-ADRIG eingestellt ist, können Sie eine der folgenden Optionen auswählen:

- 1. NORMALANZEIGE: Der Monitor zeigt zwei EKG-Kurven an.
- 2. ANZ ALLER ABLTUNGEN: Der Monitor zeigt sechs EKG-Kurven an, welche den gesamten Kurvenbereich einnehmen.

3. EKG ABL HALB SCHIRM: Der Monitor zeigt sechs EKG-Kurven an, welche nur vier Kurvenpositionen einnehmen.

Wenn unter KABELTYP 3-ADRIG eingestellt ist, kann für die EKG-ANZEIGE nur NORMALANZEIGE ausgewählt werden. Wenn unter KABELTYP 12-ADRIG eingestellt ist, können Sie 12-KANAL-ANZEIGE auswählen, um die 12-Kanal-Überwachungsanzeige aufzurufen.

Sonstiges Setup

Wählen Sie im Menü EKG-SETUP die Option SONSTIGES SETUP >>. Es erscheint das folgende Menü. Die im Menü zur Verfügung stehenden Funktionen hängen vom jeweiligen Algorithmuspaket ab.

EKG SETUP			
SMART KAN. AUS	AUS	•	DEFIB SYNC AUS -
QRS LAUTST	2	÷	EKG-KAL IBR IERUNG
SCHRITTM	aus	•	KURVENPOS EINST >>
NOTCH	AUS	•	KONFIG. >>
KASKADE	aus	•	
Zurück zum vorangegangenen Menü			
ENDE			

Abbildung 11-10 Menü SONSTIGES SETUP (Mindray-Algorithmuspaket)

EKG SETUP				
SMART KAN. AUS	AUS	•	KASKADE	AUS 🔻
QRS LAUTST	2	ŧ	DEFIB SYNC	AUS 🔻
SCHRITTM	AUS	•	12-Kana re	CALL>>
PACE ABL	II	•	EKG-KAL IBR	IERUNG
SCHRITTMRATE		ŧ	KURVENPOS E	INST >>
NOTCH	AUS	•	KONFIG.	>>
Zurück zum vorangegangenen Menü				
ENDE				

Abbildung 11-11 Menü SONSTIGES SETUP (Mortara-Algorithmuspaket)

In diesem Menü können Sie eine der angezeigten Optionen auswählen. Alle Optionen werden im folgenden Abschnitt aufgeführt. Ihr Algorithmuspaket enthält unter Umständen nicht alle der aufgeführten Optionen.

 SMART LEAD AN: Bei einem KABEL AUS in einem von der HF abgeleiteten OFF (QRS Kanal schaltet das System automatisch auf einen anderen Kanal LAUTST) um, um die Anzeige der EKG-Kurve in dem von der HF abgeleiteten Kanal wiederherzustellen.

AUS: SMART LEAD OFF (QRS LAUTST) ist ausgeschaltet.

Wenn sich das EKG in der NORMALANZEIGE befindet, SMART LEAD OFF (QRS LAUTST) eingeschaltet ist und in einem von der HF abgeleiteten Kanal ein KABEL AUS auftritt, schaltet das System automatisch auf einen anderen Kanal um, um die Anzeige der EKG-Kurve in dem von der HF abgeleiteten Kanal wiederherzustellen. Sobald die Ursache für die Meldung KABEL AUS behoben ist, werden die Kanäle automatisch wieder umgeschaltet. Wenn Sie jedoch den von der Herzfrequenz abgeleiteten Kanal manuell umschalten, den Anzeigemodus der EKG-Anzeige ändern oder die Funktion SMART LEAD OFF (QRS LAUTST) ausschalten, bevor die Ursache für die Meldung KABEL AUS behoben ist, wird der Kanal nicht wieder umgeschaltet.

Zustand KABEL AUS	Von der HF abgeleiteter Kanal schaltet
	automatisch um auf
RA OFF (RA AUS)	III
LL OFF (LL AUS)	Ι
LA OFF (LA AUS)	II
V OFF (V AUS)	II
RL OFF (RL AUS)	Keine
Zwei der Elektroden LL (linkes Bein), RA	Keine
(rechter Arm) und LA (linker Arm) sind	
abgefallen.	
Die Elektroden LL (linkes Bein), RA	Elektrode LL (linkes Bein), RA (rechter Arm) oder
(rechter Arm) oder LA (linker Arm) und V	LA (linker Arm) ist abgefallen.
(Brust) sind zusammen abgefallen.	

Umschaltregeln für SMART LEAD OFF (QRS LAUTST):

HINWEIS

- Die Funktion SMART LEAD OFF (QRS LAUTST) steht nur dann zur Verfügung, wenn als KABELTYP 5-ADRIG oder 12-ADRIG ausgewählt wurde.
- Wenn der HF KANAL auf AUTO eingestellt ist, funktioniert SMART LEAD OFF (QRS LAUTST) so lange nicht, wie auf Kanal 1 oder auf Kanal 2 eine EKG-Kurve angezeigt wird.
- Während einer EKG-Kalibrierung steht die Funktion SMART LEAD OFF (QRS LAUTST) nicht zur Verfügung.

QRS LAUTST	Herzschlaglautstärke	
	Bereich: 0-10. 0 bedeutet deaktiviert und 10 maximale Lautstärke.	
SCHRITTM	AN: Wenn AN gewählt ist, wird ein erfasstes Herzschrittmachersignal durch ein " "-Symbol über der EKG-Kurve gekennzeichnet.	
	AUS: Wenn AUS gewählt ist, wird die Herzschrittmacheranalyse deaktiviert.	

HINWEIS

- Zur Überwachung eines Patienten mit einem Schrittmacher muss SCHRITTM eingeschaltet werden. Sonst zählt das System den Schrittmacherpuls als QRS-Komplex. Verlassen Sie sich nicht vollständig auf die Alarmsignale der Herzfrequenz. Ein Patient mit einem Schrittmacher muss genau überwacht werden.
- Wenn SCHRITTM eingeschaltet ist, erkennt das System weder Arrhythmie im Zusammenhang mit ventrikulären Extrasystolen (einschließlich VES-Zählung) noch kann es die ST-Analyse durchführen. Beim Überwachen eines Patienten ohne Schrittmacher muss SCHRITTM ausgeschaltet werden.
- Wenn SCHRITTM eingeschaltet ist, kann der SCHRITTM-Tag beim Echtzeitdrucken ausgedruckt werden.
- PACE ABL PACE ABL wie gewünscht einstellen.

HINWEIS

• Sie können die Kabel durch die Einstellung KABELTYP im Menü EKG SETUP vertauschen. Zum Zeitpunkt der Umstellung von 5-ADRIG auf 3-ADRIG steht PACE ABL im Menü EKG SETUP auf II.

-	PACER RATE (SCHRITTM FREQ)	Einige Schrittmacherimpulse können nur schwer unterdrückt werden. Wenn ein Schrittmacherimpuls nicht unterdrückt werden kann, wird er unter Umständen als QRS-Komplex gezählt und könnte zu inkorrekten HF-Messungen und Problemen bei der Arrhythmieerkennung führen. Mithilfe dieser Option können Sie die Herzfrequenz eines Schrittmachers eingeben, so dass die Software die Herzfrequenz berechnen und Arrhythmien präziser erkennen kann. Diese Option ist deaktiviert, wenn die Schrittmachererkennung (PACE) ausgeschaltet ist.
•	NOTCH	Bestimmt, ob gefiltert wird oder nicht. AN: Der Monitor schützt die Signale vor dem Rauschen aus der Netzstromleitung.
		AUS: Kein Filtern.

HINWEIS

• Wenn die Filtermethode der EKG-Kurve auf einen nicht diagnostischen Modus eingestellt ist, ist nur die NOTCH-Option EIN aktiv und der Monitor filtert die Signale der Netzstromleitungsfrequenz; wenn die Filtermethode auf den Diagnostikmodus eingestellt ist, sind zwei NOTCH-Optionen, sowohl EIN als auch AUS aktiv, und das System stellt NOTCH automatisch auf AUS.

KASKADEEKG-KaskadeAN: Der Monitor zeigt die Kurve jedes Kanals mit zwei
Linien an.AUS: Der Monitor zeigt die Kurve jedes Kanals mit einer
Linie an.Die KASKADE kann eingeschaltet werden, wenn der
Monitor auf NORMALANZEIGE und der ANZG MODUS
auf ERNEUERN steht.

DEFIB SYNC
Defibrillatorsynchronisation
AN: Die Funktion des Defibrillators ist aktiviert.
AUS: Die Funktion des Defibrillators ist deaktiviert.

Wenn die Funktion der Defibrillatorsynchronisation aktiviert ist und Kammerdefibrillation angewendet wird, werden über den Zusatzausgang Defibrillatorsynchronisationssignale mit 100ms/+5V an die Defibrillationsanlage ausgegeben.

Wenn die Defibrillatorsynchronisation aktiviert ist, wird die Meldung "Defib Sync AN!" im Hinweisbereich in der unteren linken Ecke des Bildschirms angezeigt. Diese Meldung wird nach 10 Sekunden ausgeblendet. Außerdem wird im Bereich für technische Alarmmeldungen die Meldung "DEFIB SYNC AN" angezeigt.

HINWEIS

- Die Defibrillatorsynchronisation kann nur dann aktiviert werden, wenn AUX OUTPUT im Menü BENUTZERWARTUNG auf DEFIB. SYN gestellt ist.
- Sonst ist diese Funktion deaktiviert. Wenn der Monitor eingeschaltet wird, wird DEFIB SYNC standardmäßig ausgeschaltet.

- Eine unsachgemäße Defibrillation kann die Sicherheit des Patienten gefährden. Sie müssen als Benutzer entscheiden, ob der Patient abhängig von seinem tatsächlichen Zustand defibrilliert werden soll.
- Vor der Defibrillation des Patienten müssen Sie sicherstellen, dass der Defibrillator und der Monitor als System getestet worden sind und die beiden Geräte gemeinsam sicher und wirkungsvoll benutzt werden können.
- Vor der Defibrillation des Patienten müssen Sie sicherstellen, dass der Defibrillator an den Aux-Ausgang des Monitors angeschlossen, die Defibrillationssynchronisationsfunktion aktiviert und der Filtermodus auf DIAGNOSTIK eingestellt worden ist.
- Wenn die Defibrillation abgeschlossen ist, müssen Sie sicherstellen, dass die Defibrillationsfunktion deaktiviert ist, und die gewünschte Filtermethode auswählen.
- EKG-KALIBIERUNG Wählen Sie diese Option, um mit der Kalibrierung des EKG zu beginnen. Um die Kalibrierung anzuhalten, wählen Sie erneut diese Option oder ändern die EKG-Ableitungsauswahl auf dem Bildschirm.

 KURVPOS FESTLEG>>
Diese Option wird zur Einstellung der Position der
EKG-Kurve auf dem Bildschirm benutzt. Wählen Sie diese Option, um das Menü KURVPOS FESTLEG aufzurufen.
Öffnen Sie das Einblendmenü KN-NAME und wählen Sie den einzustellenden Kanal. Anschließend wählen Sie die
Option AUF-AB und drehen den Bedienungsknopf, um die
Position des gewählten Kanals auf dem Bildschirm einzustellen. Mit der Option ZURÜCK Z GRNDEINS können Sie die Kurve wieder auf die Standardposition auf dem Bildschirm einstellen.

KURVPOS FESTLEG	
KN-NAME KN1 -	
AUF-AB	
ZURÜCK Z GRNDEINS	
Zurück zum vorangegangenen Menü	
ENDE	

Abbildung 11-12 Menü KURVPOS FESTLEG

■ CONFIG >> (KONFIG >>) Mit dieser Option können Sie das Menü EKG KONFIG aufrufen. Sie können WERKSEINSTELLUNG KONFIG oder BENUTZERKONFIG wählen. Nach der Auswahl erscheint ein Einblendfenster, in dem Sie zur Bestätigung Ihrer Auswahl auffordert werden.

11.5 ST-Analyse

11.5.1 Übersicht

- Die Funktion der ST-Analyse ist optional.
- In der Werkseinstellung ist die ST-Analyse deaktiviert.
- Beim Einschalten von ST ANALYSE wählt der Monitor automatisch den Modus DIAGNOSTIK. Sie können den Monitor nach Bedarf auf den Modus MONITOR oder CHIRURGIE stellen. Die ST-Numerik kann jedoch in diesen Modi stark verzerrt sein.
- Mit der ST-Analyse kann die Varianz der ST-Strecke in den Kurven der gewählten Ableitung gemessenen werden. Das ST-Messungsergebnis wird numerisch in den ST1-und ST2-Positionen des Parameterfensters angezeigt.
- Sie können die ST-Trend-Grafik und die Trenddaten in den Menüs TREND GRAPHISCH und TREND TABELLE anzeigen.
- Messeinheit der ST-Strecke: mV (Millivolt).
- Messsymbole der ST-Strecke: "+" bedeutet positives Niveau, "-" bedeutet negatives Niveau.
- Messbereich der ST-Strecke: -2,0 mV bis +2,0 mV.

11.5.2 Menü 3/5-Kanal-ST-Analyse

Wählen Sie im Menü EKG SETUP die Option ST ANALYSE >>. Es erscheint das folgende Menü.



Abbildung 11-13 ST-Analyse

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen:

 ST ANAL
ST ANALYSE
AN: Schaltet die ST ANALYSE ein; AUS: Schaltet die ST ANALYSE aus.

HINWEIS

• Beim Einschalten von ST ANALYSE wählt der Monitor automatisch den Modus DIAGNOSTIK. Sie können den Monitor nach Bedarf auf den Modus MONITOR oder CHIRURGIE stellen. Die ST-Numerik kann jedoch in diesen Modi stark verzerrt sein.

	ST ALM	ST-Segmentalarm
		AN: Wenn die gemessene ST-Numerik die Alarmgrenze überschreitet, gibt der Monitor die Alarmzeichen und speichert den Alarm. AUS: Wenn die gemessene ST-Numerik die Alarmgrenze überschreitet, gibt der Monitor keine Alarmzeichen ab und speichert den Alarm auch nicht. Wenn AUS gewählt wird, erscheint das Symbol 🖄 rechts von ST1 im Parameterfenster.
	ST ALM	ST-Alarm-Niveau
		Optionen: HOCH, MTTL und TIEF;
	ALM DRC	ST-Alarm-Drucken
		AN: Der Monitor beginnt mit dem Drucken, wenn ein ST-Alarm auftritt. AUS: Der Monitor druckt nicht, wenn ein ST-Alarm auftritt.
•	ALM HO	Legt die obere Grenze des ST-Alarms fest; 2,0 mV ist der Höchstwert.
•	ALM TI	Legt die untere Grenze des ST-Alarms fest; -2,0 mV ist der Tiefstwert.

HINWEIS

• Die Alarmgrenzen für zwei ST-Strecken-Zahlen sind identisch. Sie können die Alarmgrenze eines Kanals nicht separat einstellen.

11.5.3 Anpassen des ST-Messpunkts

Die ST-Messung für einen Herzschlagkomplex entspricht der vertikalen Differenz zwischen zwei Messpunkten. Der isoelektrische Punkt ist die Grundlinie für die Messung, der ST-Punkt ist der andere Messpunkt.



Abbildung 11-14 ST-Messpunkt

Zu Beginn der Überwachung bzw. immer dann, wenn sich die HF- oder EKG-Morphologie eines Patienten signifikant ändert, müssen die ST-Messpunkte angepasst werden. Bei falscher Einstellung des ISO- oder ST-Punktes kann es zu einer Absenkung oder Erhöhung der ST-Strecken-Werte durch Artefakte kommen.

HINWEIS

• Anomale QRS-Komplexe werden bei der ST-Analyse nicht berücksichtigt.
Das Mindray-Algorithmuspaket

So passen Sie die Punkte an:

 Wählen Sie im Menü ST ANALYSE die Option DEF POSITION >>, um das folgende Fenster anzuzeigen.



Abbildung 11-15 ST-Messpunkt

- 2. Wählen Sie die Option ISO oder ST und drehen Sie den Bedienungsknopf, um die Positionen der einzelnen Punkte anzupassen.
 - ISO: Dies ist der Basispunkt, der zur Anzeige des Grundlinienpunkts der ST-Analyse verwendet wird.
 - ST: Dies ist der ST-Messpunkt.

Das Mortara-Algorithmuspaket

So passen Sie die Punkte an:

 Wählen Sie im Menü ST ANALYSE die Option DEF POSITION >>, um das folgende Fenster anzuzeigen. Drei vertikale Cursor geben die Positionen der ISO-, J- und ST-Punkte an.



Abbildung 11-16 ST-Messpunkt

- Wählen Sie die Option VIEW LEADS (KANAL ANZEIGEN) und drehen Sie den Bedienungsknopf, um einen geeigneten EKG-Kanal f
 ür die ST-Messung mit sichtbarem J-Punkt und sichtbarer P-Welle auszuwählen.
- 3. Wählen Sie die Option ISO, J oder ST und drehen Sie den Bedienungsknopf, um die Positionen der einzelnen Punkte anzupassen.
 - Der Cursor f
 ür den ISO-Punkt setzt den isoelektrischen Punkt an eine Position, die relativ zum Peak der R-Welle liegt. Setzen Sie den ISO-Punkt in der Mitte des flachsten Teil der Grundlinie (zwischen die P- und die Q-Welle oder vor die P-Welle).
 - Der Cursor f
 ür den J-Punkt setzt den J-Punkt relativ zum Peak der R-Welle. Dies erleichtert das korrekte Positionieren des ST-Punkts. Setzen Sie den J-Punkt an das Ende des QRS-Komplexes und den Anfang der ST-Strecke.
 - Der ST-Punkt wird in einem festen Abstand (J+60 oder J+80) vom J-Punkt gesetzt. Bewegen Sie den J-Punkt-Cursor, um den ST-Punkt in die Mitte der ST-Strecke zu setzen.

11.6 Arrhythmie-Analyse

11.6.1 Übersicht

Für die Arrhythmie-Analyse verwendet der Patientenmonitor die vom Benutzer ausgewählte erste oder zweite EKG-Ableitung. In der klinischen Anwendung kann das medizinische Personal die Arrhythmie-Analyse einsetzen, um den Zustand eines Patienten zu beurteilen (anhand von Herzfrequenz, PVC-Frequenz, Rhythmus und Extrasystole) und ihn entsprechend behandeln zu können.

Die Arrhythmie-Analyse des Monitors hat die folgenden Eigenschaften:

- Die Arrhythmie-Analyse kann zur Überwachung von Patienten mit und ohne Schrittmacher verwendet werden.
- In der Werkseinstellung ist die Arrhythmie-Analyse deaktiviert.
- Die Arrhythmie-Analyse kann die Aufmerksamkeit des Arztes auf die Herzfrequenz eines Patienten lenken, indem die Arrhythmie und die anomale Herzfrequenz gemessen und klassifiziert werden und gegebenenfalls ein Alarm ausgelöst wird.
- Kann die letzten 80 Alarmereignisse speichern (einschließlich der EKG-Kurve bzw. der 4 Sekunden vor und nach dem Alarm), wenn die Arrhythmie-Analyse durchgeführt wird. Sie können die Arrhythmie-Ereignisse mit dem Menü unten anzeigen.

• Das Programm zur Arrhythmie-Analyse dient der Erkennung von ventrikulären Arrhythmien. Es erkennt weder Vorhofarrhythmien noch supraventrikuläre Arrhythmien. Es kann vorkommen, dass das Programm zur Arrhythmie-Analyse fälschlicherweise eine vorhandene oder nicht vorhandene Arrhythmie feststellt. Daher müssen die Arrhythmie-Daten immer von einem Arzt in Verbindung mit anderen klinischen Ergebnissen überprüft werden.

11.6.2 Arrhythmie-Optionen:

Das Mindray-Algorithmuspaket

Bei Verwendung des Mindray-Algorithmuspakets verfügt der Patientenmonitor über die folgenden Arrhythmie-Optionen:

Arrhythmia Message (Arrhythmiemeldung)	Beschreibung
ASYSTOLE	4 aufeinander folgende Sekunden lang kein QRS-Komplex (kein
	Kammerflimmern, keine chaotischen Signale).
VFIB/VTAC	4 aufeinander folgende Sekunden lang eine Fibrillationswelle.
	Ein dominanter Rhythmus von benachbarten Vs und eine HF > als die
	Herzfrequenzgrenze der ventrikulären Tachykardie (VT).
PNP	Kein Schrittmacherimpuls innerhalb von 1,75 durchschnittlichen
	R-R-Intervallen nach einem QRS-Komplex (gilt nur für Patienten mit
	Schrittmacher).
PNC	Kein QRS-Komplex innerhalb von 300 Millisekunden nach einem
	Schrittmacherimpuls (gilt nur für Patienten, die einen Schrittmacher
	tragen).
VES	Eine PVC innerhalb der normalen Herzschläge.
PAAR	Ein PVC-Paar innerhalb der normalen Herzschläge.
VT > 2	Mehr als 2 aufeinander folgende PVC innerhalb der letzten Minute.
BIGEMINI	Ein dominanter Rhythmus aus N, V, N, V, N, V.
TRIGEMINI	Ein dominanter Rhythmus aus N, N, V, N, N, V, N, N, V.
R AUF T	R auf T im normalen Herzschlag festgestellt.
PAUSEN	Kein Schlag innerhalb von 1,75 durchschnittlichen R-R-Intervallen bei
	HF <120 festgestellt, oder 1 Sekunde kein Schlag bei HF >120 (gilt nur
	für Patienten ohne Schrittmacher), oder länger als den eingestellten
	Pausengrenzwert keinen Schlag festgestellt.
BRADY	Die durchschnittliche Herzfrequenz liegt unter 60 BPM.
ТАСНҮ	Die durchschnittliche Herzfrequenz liegt über 60 BPM.

Das Mortara-Algorithmuspaket

Bei Verwendung des Mortara-Algorithmuspakets verfügt der Patientenmonitor über die folgenden erweiterten Optionen zur Arrhythmie-Analyse:

Arrhythmia Message	Beschreibung
ASYSTOLE	Kein QRS-Komplex innerhalb des angegebenen Zeitraums (kein
	Kammerflimmern, keine chaotischen Signale).
VFIB	Auftreten von Kammerflimmern, das 6 Sekunden lang anhält.
VTAC	Die ventrikuläre Herzfrequenz ist höher oder gleich der definierten
	Grenze und die Anzahl der aufeinander folgenden PVC ist größer als
	der definierte Wert.
PNP	Kein Schrittmacherimpuls innerhalb von
	(60*1000/Schrittmacherfrequenz +90) Millisekunden nach einem
	QRS-Komplex oder einem Schrittmacherimpuls (gilt nur für Patienten
	mit Schrittmacher).
PNC	Kein QRS-Komplex innerhalb von 300 Millisekunden nach einem
	Schrittmacherimpuls (gilt nur für Patienten, die einen Schrittmacher
	tragen).
V RHYTHM	Die ventrikuläre Herzfrequenz ist niedriger als die definierte Grenze
	und die Anzahl der PVC ist größer als 3.
PAAR	PVC-Paare werden festgestellt.
VT > 2	Die ventrikuläre Herzfrequenz ist höher oder gleich der definierten
	Grenze und die Anzahl der PVC ist größer oder gleich 3, aber kleiner
	als die definierte Grenze.
BIGEMINI	Ein dominanter Rhythmus aus N, V, N, V, N, V.
TRIGEMINI	Ein dominanter Rhythmus aus N, N, V, N, N, V, N, N, V.
R AUF T	R auf T wird festgestellt.
MULTIF. VES	Innerhalb des definierten Suchfensters (3 bis 31) werden mehr als zwei
	PVC-Formen festgestellt.
IRR. RHYTHM	Durchgehend unregelmäßiger Rhythmus
(UNREGELM	
RHYTHM)	
PAUSEN	Kein Schlag innerhalb von 1,75 durchschnittlichen R-R-Intervallen bei
	HF <120 festgestellt, oder 1 Sekunde kein Schlag bei HF >120 (gilt nur
	für Patienten ohne Schrittmacher), oder länger als den eingestellten
	Pausengrenzwert keinen Schlag festgestellt.
BRADY	Die HF liegt unterhalb der definierten Bradykardie-Untergrenze.
ТАСНҮ	Die HF liegt oberhalb der definierten Tachykardie-Obergrenze.

11.6.3 Menü ARRHYTHMIE ANALYSE

Wählen Sie im Menü EKG SETUP die Option ARR ANALYSE >>. Es erscheint das folgende Menü. Die im Menü zur Verfügung stehenden Optionen hängen vom jeweiligen Algorithmuspaket ab.



Abbildung 11-17 Arrhythmie-Analyse (Mindray-Algorithmuspaket)

ARRHYTHM IE-ANAL				
ARR ANAL	AUS	•	ARR NEU LRN	
VES ALM	AUS	•	ARR ALARM >>	
ALM NIV	MTTL	•	ARRH-SCHWELLE>>	
ALM DRC	AUS	•	ARR SPEICH >>	
alm ho	10	ŧ		
Arrhythmie Analyse an⁄aus				
ENDE				

Abbildung 11-18 Arrhythmie-Analyse (Mortara-Algorithmuspaket)

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen:

ARR ANAL	Arrhythmieanalyse
	AN: Aktiviert die Arrhythmie-Analyse; AUS: Deaktiviert die Arrhythmie-Analyse.
VES ALM	VES-Alarm
	 AN: Wenn der VES-Alarm ausgelöst wird, gibt der Monitor Alarmzeichen ab und speichert den Alarm. AUS: Wenn der VES-Alarm ausgelöst wird, gibt der Monitor keine Alarmzeichen ab und speichert den Alarm auch nicht. Wenn AUS gewählt wird, wird das Symbol
ALM NIV	Alarmniveau
	Optionen: HOCH, MTTL und TIEF.
ALM DRC	Drucken der Alarme
	AN: Der Monitor beginnt mit dem Drucken, wenn der VES-Alarm ausgelöst wird. AUS: Der Monitor druckt nicht, wenn der VES-Alarm ausgelöst wird.
ALM HO	Obere Alarmgrenze
	Legt die obere Grenze für den VES-Alarm fest. Bereich: 1–10. Es wird ein Alarm ausgelöst, wenn die VES die obere Alarmgrenze überschreiten.

11.6.4 Arrhythmie-Neuprogrammierung

Während einer EKG-Überwachung kann es erforderlich sein, eine Arrhythmie-Neuprogrammierung durchzuführen, wenn sich das EKG-Muster des Patienten dramatisch verändert. Folgen einer Änderung des EKG-Musters könnten sein:

- Falsche Arrhythmie-Alarme
- Verlust von ST-Messwerten und/oder
- Ungenaue Messungen der Herzfrequenz.

Durch die Arrhythmie-Neuprogrammierung werden die Daten des neuen EKG-Musters im Patientenmonitor gespeichert, damit der Monitor Arrhythmie-Alarme und Herzfrequenzwerte korrigieren und ST-Messwerte wiederherstellen kann. Um eine Arrhythmie-Neuprogrammierung manuell zu starten, wählen Sie im Menü ARR ANALYSE die Option ARR NEU LRN Die Meldung "ARR LERNEN" wird im Informationsbereich des Bildschirms angezeigt.

11.6.5 Arrhythmie-Alarm-Setup

Wählen Sie im Menü EKG-SETUP die Option ARR ALARM >>. Es erscheint das folgende Menü.

ARR ALARM							
	AL	M	NIV		DRK		
ASYSTOLE	AN	•	HOCH	•	AUS	•	
VFIB∕V T AC	AN	•	HOCH	•	AUS	•	
R AUF T	AN	•	MTTL	•	AUS	•	ALLE ALM AN
VT>2	AN	•	MTTL	•	AUS	•	
PAAR	AN	•	MTTL	•	AUS	•	ALLE ALM AUS
VES	AN	•	MTTL	•	AUS	•	
BIGEMINI	AN	•	MTTL	•	AUS	•	ALM DRUCK AN
TRIGEMINI	AN	•	MTTL	•	AUS	•	
TACHY	AN	•	MTTL	•	AUS	•	ALM DRCK AUS
BRADY	AN	•	MTTL	•	AUS	•	
PNC	AN	•	MTTL	•	AUS	•	ALM NIV
PNP	AN	•	MTTL	•	AUS	•	MTTL -
PAUSEN	AN	•	MTTL	•	AUS	•	
Zurück zum vorangegangenen Menü							
	ENDE						

Abbildung 11-19 Arrhythmie-Alarm-Setup (Mindray-Algorithmuspaket)

ARR ALARM							
	ALM		NIV		DRK	:	
ASYSTOLE	AN		HOCH		AUS	-	ALLE ALM AN
VFIB	AN		HOCH		AUS	•	ALLE ALM AUS
VTAC	AN		HOCH		AUS	•	ALM DRUCK AN
R AUF T	AN	•	MTTL	•	AUS	•	ALM DRCK AUS
VT>2	AN	•	MTTL	•	AUS	-	ALM NIV
PAAR	AN	•	MTTL	•	AUS	•	MTTL -
MULTIF. VES	AN	•	MTTL	•	AUS	•	
VENT. RHYTH.	AN	•	MTTL	•	AUS	•	AUF-AB
Bei ASYSTOLIE Alarm: Start des Druckers oder nicht							
			ENI	DE			

ARR ALARM							
ALM NIV DRK							
BIGEMINI	AN	•	MTTL -	•	AUS	•	ALLE ALM AN
TRIGEMINI	AN	•	MTTL -	•	AUS	•	ALLE ALM AUS
тасну	AN	•	MTTL -	•	AUS	•	ALM DRUCK AN
BRADY	AN	•	MTTL	•	AUS	•	ALM DRCK AUS
UNREG.RHYTH.	AN	•	MTTL	•	AUS	•	ALM NIV
PNC	AN	•	MTTL	•	AUS	•	MTTL -
PNP	AN	•	MTTL	•	AUS	•	
PAUSEN	AN	•	MTTL	•	AUS	•	AUF-AB
BIGEMINI Alarm an oder aus							
			ENDE	2			

Abbildung 11-20 Arrhythmie-Alarm-Setup (Mortara-Algorithmuspaket)

In dem Menü zeigt das Feld ALM den Ein-/Aus-Status des Alarms an, DRK gibt den Ein-/Aus-Status für das Drucken des Alarms an und NIV gibt das Alarmniveau an. Sie können die Einstellungen wie unten angegeben ändern.

ALLE ALM AN	Alle Alarme eingeschaltet
	Aktiviert alle Arrhythmie-Alarme;
ALLE ALM AUS	Alle Alarme ausgeschaltet
	Deaktiviert alle Arrhythmie-Alarme, die deaktiviert werden können;
ALM DRUCK AN	Alle Druckoptionen eingeschaltet
	Ermöglicht das Drucken aller Arrhythmie-Alarme;
ALM DRCK AUS	Alle Druckoptionen ausgeschaltet
	Deaktiviert das Drucken aller Arrhythmie-Alarme;
ALM NIV	Optionen: HOCH, MTTL und TIEF.
	Stellt das Niveau aller Arrhythmie-Alarme, bei denen dies möglich ist, auf den gleichen Wert.
AUF-AB	Blättert nach oben oder unten

11.6.6 Arr Threshold (Arrhythmie-Grenzwert)

Wählen Sie im Menü EKG-SETUP die Option ARR THRESHOLD (ARR GRENZWERT). In diesem Menü können Sie die Einstellungen für den Grenzwert ändern. Wenn eine Herzfrequenz den Grenzwert überschreitet, wird eine Alarmmeldung ausgelöst.

ARRHSCHWELLENWERT				
ASYS. VERZÖGER.	5	ŧ	s	
VTAC-RATE	130	ŧ	bpm	
VTAC PVC	6	÷	Schläge	
MULTIF. VES	15	ŧ	Schläge	
TACHY HOCH	100	ŧ	bpm	
BRADY NIEDRIG	60	ŧ	Ърм	
Stellen Sie die asystolische Verzögerungszeit ein.				
ENDE				

Abbildung 11-21 Einstellen des Arrhythmie-Grenzwerts

ARR-Ereignis	Bereich	Standardwert	Schrittweite	Einheit
ASYS DELAY	3 bis 10	5	1	S
(ASYS				
VERZÖG)				
VTAC RATE	100 bis 200	130	5	bpm
VTAC PVC	3 bis 12	6	1	Schläge
MULTIF. VES	3 bis 31	15	1	Schläge
ТАСНҮ НІ	Erwachsener: 100 bis	Erwachsener: 100	5	bpm
(ТАСНҮ НО)	300	Pädiatrie: 160		
	Pädiatrie: 160 bis 300	Neugeborenes: 180		
	Neugeborenes: 180 bis			
	350			
BRADY LO	Erwachsener: 15 bis 60	Erwachsener: 60	5	bpm
(BRACHY TI)	Pädiatrie: 15 bis 80	Pädiatrie: 80		
	Neugeborenes: 15 bis 90	Neugeborenes: 90		

11.6.7 Arrhythmie- Speicher

Wählen Sie im Menü ARRHYTHMIE-ANAL die Option ARR SPEICHER >>. Es erscheint das folgende Menü. In diesem Menü können Sie alle gespeicherten Arrhythmie-Ereignisse anzeigen.

ARR	SPEICHER	
UES UES UES PAUSEN UFIB/UTAC	02-22-2007 02-22-2007 02-22-2007 02-22-2007 02-22-2007	1/1 - 09:31 09:31 09:31 09:31 09:30
AUF-AB CURSOR K Zurück zum vorangegar	URV >> LÖSC Igenen Menü	HEN UMBENENN
	ENDE	

Abbildung 11-22 Arrhythmie-Speicher

Sie können die folgenden Operationen durchführen:

•	AUF-AB	Es können jedes Mal maximal 10 Arrhythmie-Ereignisse in dem Fenster angezeigt werden. Bei mehr als 10 Ereignissen können Sie die Option AUF-AB benutzen, um mehr Ereignisse anzuzeigen. Es können maximal 8 Seiten angezeigt werden.
	CURSOR	Mit dieser Option können Sie ein im Fenster angezeigtes Arrhythmie-Ereignis auswählen.
•	LÖSCHEN	Mit dieser Option können Sie den Namen eines ausgewählten Arrhythmie-Ereignisses löschen.
	UMBENENN	Mit dieser Option können Sie den Namen eines ausgewählten Arrhythmie-Ereignisses ändern.
		Wählen Sie diese Option und drehen Sie am Bedienungsknopf, bis der gewünschte Name erscheint. Drücken dann Sie auf den Bedienungsknopf, um den Namen auszuwählen.

$\blacksquare KURV >>$

Durch Auswählen dieser Option öffnet sich das folgende Fenster. In dem Fenster werden die Kurve und der Zeitpunkt eines ausgewählten Arrhythmie-Ereignisses sowie die Parameterwerte zu der Ereigniszeit angezeigt.



Abbildung 11-23 Anzeigen der Arrhythmiekurve

Sie können die folgenden Operationen durchführen:

•	AUF-AB	Mit dieser Option können Sie nach oben und unten blättern, um die Kurve und die Parameter anderer Arrhythmie-Ereignisse anzuzeigen.
•	LI-RE	Mit dieser Option können Sie die 8-Sekunden-Kurve des gegenwärtig angezeigten Arrhythmie-Ereignisses anzeigen.
•	DRK	Durch die Auswahl dieser Option beginnt das Drucken der Kurve und der Parameter des gegenwärtig angezeigten Arrhythmie-Ereignisses.
-	ENDE	Mit dieser Option können Sie zum Fenster ARR SPEICHER zurückkehren.

11.7 12-Kanal

11.7.1 12-Kanal-Überwachungsanzeige

Wenn Ihr Patientenmonitor für die 12-Kanal-Überwachung konfiguriert ist, können Sie die 12-Kanal-Überwachungsanzeige aufrufen. So rufen Sie die 12-Kanal-EKG-Überwachung auf:

- 1. Legen Sie die 10 Elektroden am Patienten an.
- 2. Wählen Sie das Feld EKG aus, um das Menü EKG-SETUP aufzurufen.
- 3. Stellen Sie unter KABELTYP den Kabeltyp 12-ADRIG ein.



4. Stellen Sie die EKG-ANZEIGE auf 12-KANAL-ANZEIGE ein.

12-Kanal-Analyse-Feld Rhythmusableitungs-Feld

Abbildung 11-24 12-Kanal-Anzeige

Auf dem Bildschirm werden insgesamt 12 EKG-Kurven und 1 Rhythmuskurve angezeigt. Die ST-Daten werden in drei Gruppen angezeigt:

- ANT (anterior): V1, V2, V3, V4
- INF (inferior): II, III, aVF, (aVR)
- LAT (lateral): I, aVL, V5, V6

Obwohl aVR in der Gruppe INF angezeigt wird, handelt es sich dabei nicht um eine inferiore Ableitung.

In der 12-Kanal-Überwachungsanzeige:

- Alle Felder außer den Feldern, die zum EKG gehören (EKG, ST, VERSTÄRKUNG, RHYTHM, SPERRE, SPEICHER, ANALYSE, KURVEING>>, ENDE), sind deaktiviert.
- Die Taste REC auf dem Bedienfeld ist deaktiviert. Wenn die
 12-Kanal-Analysefunktion konfiguriert ist, ist die Taste FREEZE ebenfalls deaktiviert.
- Sie können die Tasten MAIN und MENU auf dem Bedienfeld drücken, um die 12-Kanal-Überwachungsanzeige zu verlassen und zum normalen Überwachungsbildschirm zurückzukehren.

11.7.2 12-Kanal-Analysefelder

Wenn Ihr Patientenmonitor nicht mit der 12-Kanal-Analysefunktion konfiguriert ist, wird am unteren Rand des Bildschirms kein 12-Kanal-Analysefeld angezeigt. Sie können jedoch die 12-Kanal-Kurven der letzten 11 Sekunden anzeigen. Gehen Sie dazu folgendermaßen vor:

- 1. Drücken Sie die Taste FREEZE.
- 2. Wählen Sie im Menü EINFRIEREN die Option PRÜFEN.
- 3. Drehen Sie den Bedienungsknopf, um die 12-Kanal-Kurven anzuzeigen.

Wenn Ihr Patientenmonitor mit der 12-Kanal-Analysefunktion konfiguriert ist, werden am unteren Rand des Bildschirms die folgenden 12-Kanal-Analysefelder angezeigt.

SPERRE Wenn die Kurve lange genug ist, können Sie dieses Feld auswählen, um alle Kurven außer der Rhythmusableitungskurve einzufrieren. Das Feld ändert sich daraufhin in FREI. Wenn Sie es erneut drücken, laufen alle eingefrorenen Kurven weiter und dieses Feld ändert sich wieder in SPERRE.
 Wenn die Kurven nicht lang genug sind, erscheint bei Auswahl dieses Feldes ein Dialogfenster und meldet, dass die Analyse aufgrund unzureichender Daten nicht ausgeführt werden kann.
 ZURÜCKNEHM Wenn die Kurven eingefroren sind, können Sie dieses Feld wählen und den Bedienungsknopf in Uhrzeigerrichtung bzw. entgegen der Uhrzeigerrichtung drehen, um die Kurven überprüfen.

 ANALYSE
 Wenn die Kurven eingefroren sind, können Sie dieses Feld wählen, um die 12-Kanal-Analyse durchzuführen. Während der Analyse reagiert der Monitor auf keinerlei Operationen. Am Ende der Analyse erscheinen die Analyseergebnisse auf dem Bildschirm. Sie können diese Analyseergebnisse durch Auswahl der Schaltfläche DRUCKER in 12-KANAL EKG-ANALYSEERGEBNIS drucken.

12-KANAL EKG-ANALYSEERGEBNIS				
ANALYSEZEIT: HF: PR SEG: QRS DAUR: QT/QTC: P/QRS/T-ACHSE: RV5/SV1/RV5+SV1 DIAG ERGEBN: 210000 SINUS RH 110000 **Norma)	08-16-2007 09:20:53 60 bpm 172 ms 78 ms 352/352 ms 50/44/51 Grad L:0.500/-0.050/0.550 mV			
<< >> 12-Kanal EKG-Analyseergebn. druck				
DRUCKER	ENDE			

Abbildung 11-25 EKG-12-Kanal-Analyseergebnisse

KURVEING>> Sie können dieses Feld wählen, um das Menü 12KAN KURVEN aufzurufen, und anschließend den erforderlichen Kurvensatz auswählen. Die Rhythmusableitungskurve wird ungeachtet des gewählten Modus immer unten angezeigt



Abbildung 11-26 EKG-12-Kanal-Kurven-Setup

ENDE

Sie können dieses Feld wählen, um den 12-Kanal-Analyse-Bildschirm zu verlassen.

11.7.3 12-Kanal-ST-Analyse-Menü

Wählen Sie im Parameterbereich das Feld ST oder wählen Sie im Menü EKG-SETUP die Option ST-ANALYSE >>. Es erscheint das folgende Menü.

ST ANALYSE					
ST ANAL AN T INF ALM HO 0.20 🜩					
ST ALM	AN 🔻	INF ALM TI	-0.20 🜩		
ALM NIV	MTTL -	lat alm ho	0.20 🜲		
ALM DRC	AN *	LAT ALM TI	-0.20 🜩		
ant alm ho	0.20 🗢	DEFPOSIT	ION >>		
ANT ALM TI	-0.20 🗢				
ST Analyse an/aus					
ENDE					



Im Menü ST ANALYSE können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen:

 ST ANAL
 ST ANALYSE
 AN: Schaltet die ST ANALYSE ein; AUS: Schaltet die ST ANALYSE aus.

HINWEIS

• Wenn ST ANAL eingeschaltet ist, wählt der Monitor automatisch den Modus DIAGNOSTIK. Sie können den Monitor nach Bedarf auf den Modus MONITOR oder CHIRURGIE stellen. Die ST-Numerik kann jedoch in diesen Modi stark verzerrt sein.

	ST ALM	ST-Segmentalarm
		AN: Wenn die gemessene ST-Numerik die Alarmgrenze überschreitet, gibt der Monitor die Alarmzeichen und speichert den Alarm. AUS: Wenn die gemessene ST-Numerik die Alarmgrenze überschreitet, gibt der Monitor keine Alarmzeichen ab und speichert den Alarm auch nicht. Wenn AUS gewählt ist, wird das Symbol 🆄 im oberen rechten Bereich des ST-Datenbereichs angezeigt.
	ALM NIV	ST-Alarm-Niveau
		Optionen: HOCH, MTTL und TIEF;
	ALM DRC	ST-Alarm-Drucken
		AN: Der Monitor beginnt mit dem Drucken, wenn ein ST-Alarm auftritt. AUS: Der Monitor druckt nicht, wenn ein ST-Alarm auftritt.
•	ANT ALM HO	Legt die obere Grenze des ST-Alarms in der ANT-Gruppe fest; 2,0 mV ist der Höchstwert.
	ANT ALM TI	Legt die untere Grenze des ST-Alarms in der ANT-Gruppe fest; -2,0 mV ist der Tiefstwert.
•	INF ALM HO	Legt die obere Grenze des ST-Alarms in der INF-Gruppe fest; 2,0 mV ist der Höchstwert.
•	INF ALM TI	Legt die untere Grenze des ST-Alarms in der INF-Gruppe fest; -2,0 mV ist der Tiefstwert.
•	LAT ALM HO	Legt die obere Grenze des ST-Alarms in der LAT-Gruppe fest; 2,0 mV ist der Höchstwert.
	LAT ALM TI	Legt die untere Grenze des ST-Alarms in der LAT-Gruppe fest; -2,0 mV ist der Tiefstwert.

11.7.4 12-Kanal-Analyse-Ergebnisanzeige

Wählen Sie im Menü EKG-SETUP die Option SONSTIGES SETUP >> und anschließend 12 KANA RECALL >>. Es erscheint das folgende Menü.

12-KANAL-ANALYSE					
ANALYSEZEIT: HF: PR SEG: QRS DAUR: QT/QTC: P/QRS/T-ACHSE: RV5/SV1/RV5+SV1 DIAG ERGEBN: 210000 SINUS RH 110000 **Normal	1/1 08-16-2007 09:20:53 60 bpm 172 ms 78 ms 352/352 ms 50/44/51 Grad :0.500/-0.050/0.550 mV NYTHM ECG***				
<< >>					
AUF-AB DRUCKER					
Zurück zum vorangegangenen Menü					
ENDE					

Abbildung 11-28 12-Kanal-Anzeige

In diesem Menü können Sie 80 12-Kanal-Analyseergebnisse aufrufen. Wenn die Anzahl der 12-Kanal-Ergebnisse 80 übersteigt, werden die ältesten Ergebnisse gelöscht.

11.8 RESP-Überwachung

11.8.1 Übersicht

Die Atmung wird über die Messung der Brustimpedanz erfasst. Der Monitor misst die Impedanzänderung zwischen den RA- und LA-Elektroden von EKG-Ableitung I oder den RA- und LL-Elektroden von EKG-Ableitung II und erzeugt eine Atmungskurve wie unten abgebildet.



Abbildung 11-29 Atmungskurve und Parameter

- 1. Kurvenbezeichnung.
- 2. RESP-Ableitung: I oder II
- Kurvenverstärkung: 7 Optionen verfügbar: ×0.25, ×0.5, ×1, ×2, ×3, ×4, ×5. Wenn die Verstärkung zu groß ist, wird der obere Teil der Kurve unter Umständen nicht normal angezeigt.
- 4. Feld RESP: Durch die Auswahl dieses Feldes können Sie das Menü RESP SETUP öffnen.
- 5. RESP: Atmungsfrequenzwert.

HINWEIS

- Es wird nicht empfohlen, eine Atmungsüberwachung bei sehr aktiven Patienten durchzuführen, da dies zu falschem Alarm führt.
- Es wird empfohlen, die Kurvenverstärkung auf 1 zu setzen, wenn die externe elektromagnetische Interferenz groß ist.

11.8.2 Platzierung der Elektroden

Da für EKG und Atmungsüberwachung die gleichen Elektroden eingesetzt werden, ist ihre Platzierung sehr wichtig. Bei einigen Patienten expandiert die Brust aufgrund ihres klinischen Zustands lateral, was zu einem negativen Druck in der Brust führt. In diesen Fällen ist es besser, zwei Elektroden zur Atmungsüberwachung lateral im rechten Axillarbereich und im linken lateralen Brustbereich an den Stellen der maximalen Atmungsbewegung zu platzieren, um die Atmungskurve zu optimieren.

HINWEIS

- Um die Atmungskurve zu optimieren, platzieren Sie die RA- und LA-Elektroden horizontal, wenn die EKG-Ableitung I gewählt wird, und platzieren Sie die RA- und LL-Elektroden diagonal, wenn die EKG-Ableitung II gewählt wird.
- Vermeiden Sie es, die Elektroden so zu platzieren, dass der Leberbereich und die Herzkammern auf dem Weg zwischen den zur Atmungsüberwachung verwendeten Elektroden liegen, um ein Überlagern von Herzartefakten auf dem EKG zu verhindern. Dies ist besonders bei der Überwachung neugeborener Patienten wichtig.



Elektrodenplatzierung von EKG-Ableitung I

Elektrodenplatzierung von EKG-Ableitung II

Abbildung 11-30 Platzierung der Elektroden

11.8.3 Atmungs-Setup

RESP SETUP

Die Auswahl des Feldes RESP auf dem Bildschirm öffnet das folgende Menü.

RESP SETUP				
ALARM AN 🝷		•	GESCHWIN	6.25 🔹
ALM NIV	MTTL	•	VERSTAERK	AUTO -
ALM DRC	AUS	•	MANUEL VE	RSTÄRK HO
ALM HO	30	÷	MANUEL VE	RSTÄRK TI
ALM TI	8	÷	KONF I	G. >>
APNOE ALM	205	•		
RESP Alarm ein oder aus				
ENDE				

Abbildung 11-31 Menü RESP-Setup

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

ALM	Alarm ein/aus
	 AN: Wenn ein Atmungsalarm ausgelöst wird, gibt der Monitor Alarmzeichen ab und speichert den Alarm. AUS: Wenn ein Atmungsalarm ausgelöst wird, gibt der Monitor keine Alarmzeichen ab und speichert den Alarm auch nicht. Wenn AUS gewählt wird, wird das Symbol Arechts vom Feld RESP angezeigt.
ALM NIV	Alarmniveau
	Optionen: HOCH, MTTL und TIEF.
ALM DRC	Drucken der Alarme
	AN: Wenn ein Atmungsalarm auftritt, aktiviert der Monitor den Druckvorgang.AUS: Wenn ein Atmungsalarm auftritt, aktiviert der Monitor den Druckvorgang nicht.
ALM HO	Obere Alarmgrenze
	Legt die obere Grenze des Atmungsfrequenzalarms fest.
ALM TI	Untere Alarmgrenze
	Legt die untere Grenze des Atmungsfrequenzalarms fest.

Bei unterschiedlichen Patiententypen können die oberen/unteren Grenzen des Atmungsfrequzenalarms in folgendem Bereich schwanken.

Patiententyp Max. ALM HO		Min. ALM TI	Schrittgröße (Atemzüge/Min.)
Erwachsener	120	0	1
Neugeborene/Kinder	150	0	1

APNOE ALM	Apnoe-Alarm
	Bestimmt, ob es sich bei der Atemunterbrechung des Patienten um eine Apnoe handelt. Bereich: 10–40 Sekunden.
GESCHWIN	Kurvengeschwindigkeit
	Optionen: 6,25, 12,5 und 25,0 mm/s.
VERSTAERK	Berechnungstyp
	Optionen: AUTO und MANU

- AUTO: Wenn AUTO ausgewählt ist, bestimmt der Monitor automatisch den Erfassungsgrenzwert für die Atmung und berechnet die Atmungsfrequenz. Die Optionen MANUEL VERSTÄRK HO und MANUEL VERSTÄRK TI sind deaktiviert.
- 2. MANU: Wenn MANU ausgewählt ist, legt der Benutzer den Erfassungsgrenzwert für die Atmung fest und der Monitor berechnet die Atmungsfrequenz abhängig von den benutzergewählten Kriterien.
- CONFIG >> Wählen Sie KONFIG >>, um das Menü RESP KONFIG aufzurufen. Sie können entweder WERKSEINSTELLUNG KONFIG oder USER CONFIG (BENUTZERKONFIG) wählen. Nach Beenden der Auswahl und des Menüs erscheint ein Dialogfenster, das Sie zur Bestätigung Ihrer Auswahl auffordert.

11.9 Wartung und Reinigung

WARNUNG

- Achten Sie darauf, vor dem Reinigen des EKG-Kabels den Monitor von dem EKG-Kabel zu trennen, oder das System herunterzufahren und alle Netzkabel von der Steckdose auszustecken.
- Wenn das EKG-Kabel beschädigt oder verschlissen ist, müssen Sie es durch ein neues Kabel ersetzen.
- Reinigung

Die Außenflächen des EKG-Kabels können mit einem weichen, mit Alkohol befeuchteten Tuch gereinigt und anschließend an der Luft oder mit einem sauberen, trockenen Tuch getrocknet werden.

Desinfektion

Desinfektion kann das Gerät beschädigen. Wir empfehlen, dass die Desinfektion des Geräts nur dann in den Wartungsplan des Krankenhauses aufgenommen wird, wenn sie notwendig ist. Das Gerät muss vor der Desinfektion gereinigt werden.

Sterilisation

Sterilisation kann das Gerät beschädigen. Wir empfehlen, dass die Sterilisation des Geräts nur dann in den Wartungsplan des Krankenhauses aufgenommen wird, wenn sie notwendig ist. Das Gerät muss vor der Sterilisation gereinigt werden.

FÜR IHRE NOTIZEN

12.1 Übersicht

Der Monitor misst die SpO₂-Sättigung (Sauerstoffsättigung) des Patienten und zeigt folgende Werte an:

- 1. Pulsfrequenz (PF)-Wert im EKG- oder SpO2-Parameterfenster.
- 2. PLETH-Kurve im Kurvenbereich.
- 3. Sauerstoffsättigungswert (SpO2%) im SpO2-Parameterfenster.

Der PF-Wert wird nur dann im EKG-Parameterfenster angezeigt, wenn:

- 1. SpO2 aus den HF VON-Optionen im Menü EKG-SETUP gewählt wird; oder
- 2. AUTO aus den HF VON-Optionen im Menü EKG SETUP gewählt und kein EKG-Signal empfangen wird.

Wie die folgende Abbildung zeigt, befindet sich die PLETH-Kurve auf der linken Seite, während das SpO₂-Parameterfenster rechts dargestellt wird. Der SpO₂-Wert wird als Prozentzahl angezeigt, auf die eine Perfusionsanzeige folgt (anteilig zur Pulsintensität). Außerdem ermöglicht das Feld SpO₂ in der oberen linken Ecke des Parameterfensters den Zugang zum Menü SpO₂-SETUP.





TONHÖHE

Die TONHÖHE-Funktion bezieht sich auf die Fähigkeit des Monitors, die Tonhöhe des Herzfrequenztons oder Pulsfrequenztons mit der Änderung des SpO₂-Messwerts zu variieren. Dieser Monitor besitzt 22 verschiedene Tonhöhenstufen. Die Tonhöhe steigt, wenn der SpO₂-Messwert bis auf 100% ansteigt, und fällt mit seinem Abnehmen. Obgleich die Tonhöhe nicht manuell angepasst werden kann, kann die Lautstärke des Tons auf eine der folgenden Weisen in Abhängigkeit von der Einstellung von HF VON im Menü EKG SETUP verändert werden:

- Wenn HF VON auf SPO2 oder IBP eingestellt ist, können Sie die Lautstärke der TONHÖHE durch Änderung der Einstellung von PITCH TON im Menü SPO2-SETUP oder IBP (1,2) SETUP anpassen.
- Bei anderen Einstellungen können Sie die Lautstärke der TONHÖHE durch Änderung der Einstellung von QRS LAUTST im Menü EKG SETUP anpassen.

Wenn PITCH TON oder QRS LAUTST auf 0 gestellt sind, ist die TONHÖHE-Funktion stumm geschaltet; wenn das SpO₂-Modul deaktiviert wird, wird die TONHÖHE-Funktion ebenfalls deaktiviert.

HINWEIS

• SpO2 und SPO2 haben in diesem Kapitel dieselbe Bedeutung.

12.2 Mindray SpO₂ Modul

HINWEIS

• Dieser Abschnitt gilt nur für Monitore, die mit einem Mindray-SpO2-Modul ausgerüstet sind.

12.2.1 Bedienungsgrundsätze

Die SpO₂-Überwachung ist eine nichtinvasive Methode zur Messung des oxygenierten Hämoglobins und der Pulsfrequenz, bei der die Absorption von Licht einer bestimmten Wellenlänge gemessen wird. Das in der Sonde generierte Licht durchdringt das Gewebe und wird vom Fotodetektor der Sonde in elektrische Signale umgewandelt. Das SpO₂-Modul verarbeitet das elektrische Signal und zeigt eine Kurve und digitale Werte für SpO₂ und Pulsfrequenz auf dem Bildschirm an.

Die Nennwellenlängen für die Sensormessung betragen 660 nm für die rote LED und 940 nm für die infrarote LED. Die maximale optische Leistung der LED beträgt 4 mW.

12.2.2 Vorsichtsmaßnahmen

- Bei Vorliegen von Hb-CO, Met-Hb oder Farbstoffverdünnungschemikalien kann es sein, dass der SpO2-Wert überschätzt wird.
- Überprüfen Sie vor der Messung den Zustand des Sensorkabels. Verwenden Sie den SpO2-Sensor nicht, wenn Verpackung oder Sensor offensichtlich beschädigt sind.
- Überprüfen Sie die Sensorkabelfehlererfassung, bevor Sie mit der Überwachung beginnen. Trennen Sie das SpO2-Sensorkabel von der Buchse. Auf dem Bildschirm erscheint die Meldung "SPO2-SENSOR AUS" und es ertönt ein hörbarer Alarm.
- EC (Elektrochirurgie)-Gerätekabel und SpO2-Kabel dürfen nicht miteinander verworren sein.
- Legen Sie den SpO2-Sensor nicht an der Gliedmaße mit dem Arterienkatheter oder der Venenspritze an.
- Führen Sie nicht gleichzeitig an der gleichen Gliedmaße SpO2- und NIBP-Messungen durch. Die Behinderung des Blutflusses durch die Manschette bei der Blutdruckmessung kann das Ergebnis der SpO2-Messung verfälschen.
- Eine längere oder kontinuierliche Überwachung kann das Risiko von Verbrennungen an der Stelle des Sensors erhöhen. Überprüfen Sie immer die Anbringung des Sensors und achten Sie besonders bei Neugeborenen und Patienten mit schlechter Durchblutung oder empfindlicher Haut auf die korrekte Befestigung. Prüfen Sie die Sensorposition alle 2 bis 3 Stunden und legen Sie den Sensor an einer anderen Stelle an, wenn sich der Hautzustand verschlechtert. Je nach Patient kann häufiger eine Untersuchung erforderlich sein.

12.2.3 Überwachungsverfahren

Die Auswahl des Sensors für die SpO₂-Messung ist abhängig vom Patienten. Bei einem erwachsenen Patienten können Sie einen SpO₂-Fingersensor wählen; bei einem Säugling können Sie einen Hand- oder Zehensensor wählen. Gehen Sie folgendermaßen vor.

- 1. Schalten Sie den Monitor ein.
- 2. Befestigen Sie den Sensor an der richtigen Seite am Patienten.
- Stecken Sie den Stecker des Sensorverlängerungskabels in die SpO2-Buchse am Monitor.

Platzierung des Fingersensors

Sie können den Fingersensor leicht wie unten dargestellt anbringen.



Abbildung 12-2 Platzierung des Fingersensors

HINWEIS

• Das Sensorkabel verläuft über den Handrücken des Patienten. Der Fingernagel muss sich genau gegenüber der Lichtquelle des Sensors befinden.

Sensorplatzierung bei Neugeborenen

Der SpO₂-Sensor für Neugeborene besteht aus einem Y-förmigen SpO₂-Sensor und einer Halterung. Schieben Sie die LED- und PD-Enden des Y-förmigen SpO₂-Sensors in die obere bzw. untere Nut der Halterung (*Abbildung12-3*). *Abbildung12-4* zeigt den SpO₂-Sensor für Neugeborene nach dem Einfügen.



Abbildung12-3 Sensorplatzierung bei Neugeborenen (1)



Abbildung12-4 Sensorplatzierung bei Neugeborenen (2)

Legen Sie den SpO₂-Sensor um die Hand oder den Fuß des Neugeborenen. Halten Sie den Sensor, ziehen Sie den Riemen fest und befestigen Sie eine der Seiten mit der V-Kante in der V-förmigen Leiste auf der entsprechenden Seite der Halterung. Verlängern Sie den Riemen auf etwa 20 mm und befestigen Sie die V-Kante der anderen Seite des Riemens in der V-förmigen Leiste auf der anderen Seite der Halterung. Lockern Sie dann den Riemen. Wenn die V-Kanten der beiden Seiten des Riemens gut in den V-förmigen Leisten auf beiden Seiten der Halterung liegen, schieben Sie den Riemen in die erste Verschlussleiste, um ihn zu befestigen. Siehe *Abbildung12-5*. Wenn der Riemen zu lang ist, können Sie ihn in der zweiten Verschlussleiste befestigen. Bringen Sie den SpO₂-Sensor so an, dass das fotoelektrische Element in der richtigen Position liegt. Achten Sie auch darauf, dass der Riemen nicht zu stramm angelegt wird, was zu einer ungenauen Messung und starker Behinderung des Blutflusses führen kann.



Abbildung12-5 Sensorplatzierung bei Neugeborenen (3)

HINWEIS

- Wenn der Sensor nicht genau an dem zu messenden Körperteil platziert werden kann, kann dies zu einem ungenauen SpO2-Messwert führen oder es kann gar kein SpO2-Wert gemessen werden, weil kein Puls erfasst wird. In diesem Fall müssen Sie den Sensor neu positionieren.
- Übermäßige Bewegungen des Patienten können zu ungenauen Messwerten führen. In diesem Fall müssen Sie den Patienten ruhig halten oder die Messposition ändern, um den nachteiligen Einfluss der übermäßigen Bewegungen zu reduzieren .

- Während einer längeren und kontinuierlichen Überwachung müssen Sie die periphere Blutzirkulation und die Haut alle 2 Stunden überprüfen. Bei ungünstigen Veränderungen müssen Sie die Messposition rechtzeitig ändern.
- Während einer längeren und kontinuierlichen Überwachung müssen Sie die Position des Sensors regelmäßig überprüfen. Falls sich die Position des Sensors während der Überwachung verändert, kann es sein, dass die Messgenauigkeit beeinträchtigt wird.

12.2.4 Grenzen des Messverfahrens

Wenn das Messergebnis unsinnig erscheint, überprüfen Sie zunächst die Lebenszeichen des Patienten auf andere Weise. Überprüfen Sie dann die ordnungsgemäße Funktionsweise des Geräts. Ungenaue Messungen können verschiedene Ursachen haben:

- Ungeeigneter SpO2-Sensor;
- Hochfrequentes elektrisches Rauschen einschließlich Rauschen des Host-Systems oder Rauschen von externen Quellen wie ein am System angeschlossenes elektrochirurgisches Gerät;
- Oximeter und Oximetriesensoren, die während Magnetresonanztomografie (MRI) eingesetzt werden. Der induzierte Strom kann möglicherweise zu Verbrennungen führen;
- Intravaskuläre Farbstoffinjektionen;
- Zu starke Bewegung des Patienten
- Übermäßig starkes Umgebungslicht;

- Falsche Sensoranbringung oder falsche Sensorplatzierung am Patienten
- Sensortemperatur (optimale Temperatur liegt zwischen 28 °C und 42 °C);
- Der Sensor ist an einer Gliedmaße befestigt, an der eine Blutdruckmanschette, ein Arterienkatheter oder eine intravaskuläre Leitung angebracht sind;
- Konzentration von krankhaftem Hämoglobin, wie Carboxyhämoglobin und Methämoglobin;
- SpO2 zu niedrig;
- Geringe Durchblutung des jeweiligen Körperteils;
- Schock, Anämie, niedrige Körpertemperatur und Vasomotorapplikation führen alle zu einer Reduktion des arteriellen Blutflusses und können die Pulsoximetriemessung beeinträchtigen.

Die Absorption von Licht besonderer Wellenlänge durch Oxyhämoglobin (HbO₂) und Deoxyhämoglobin kann die SpO₂-Messung ebenfalls beeinträchtigen. Wenn andere Substanzen (wie Kohlenstoff-Hämoglobin, Methämoglobin, Methylenblau und Indigokarmin) Licht der gleichen Wellenlänge absorbieren, kann dies zu falschen oder niedrigen SpO₂-Messwerten führen.

12.2.5 Menü SpO₂ SETUP

SPO2 SETUP					
ALARM	AN	•	PF ALM TI	50	ŧ
ALM NIV	MTTL	•	GESCHWIN	25,0	•
ALM DRC	AUS	•	PITCH TON	2	ŧ
SPO2 ALM HO	100	ŧ	EMPF INDL	HOCH	•
SPOZ ALM TI	90	\$	NIBP SIMUL	AUS	•
PF ALM HO	120	ŧ	KONFIG	i. >>	
Zurück zum vorangegangenen Menü					
ENDE					

Wenn Sie im Parameterfenster das Feld SPO₂ wählen, öffnet sich das folgende Menü.

Abbildung 12-6 Menü SpO2-SETUP

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

ALM	Ein-/ausgeschalteter SpO2-Alarm
	 AN: Wenn ein SpO2-Alarm auftritt, gibt der Monitor die Alarmzeichen und speichert den Alarm. AUS: Wenn ein SpO2-Alarm auftritt, gibt der Monitor weder Alarmzeichen noch speichert er den Alarm. Wenn AUS gewählt ist, wird das Symbol Architekter vom Feld SPO2 angezeigt.
ALM NIV	Alarmniveau
	Optionen: HOCH und MITTL.
ALM DRC	Drucken der Alarme
	AN: Wenn ein SpO2-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor den Druckvorgang.AUS: Wenn ein SpO2-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor den Druckvorgang nicht.
SPO2 ALM HO	Obere SpO2-Alarmgrenze
SPO2 ALM TI	Untere SpO2-Alarmgrenze
PF ALM HO	Obere PF-Alarmgrenze
PF ALM TI	Untere PF-Alarmgrenze

SpO₂ und PF-Alarmgrenzen:

Parameter	Max. Obergrenze	Min. Untergrenze	Schrittweite
SpO2	100	0	1
PF	254	0	1

Werkseinstellungen der SpO₂ und PF-Alarmgrenzen:

Parameter	Patiententyp	Obere Grenze	Untere Grenze
SpO2	Erwachsener	100	90
	Kind	100	90
	Neugeborenes	95	90
PF	Erwachsener	120	50
	Kind	160	75
	Neugeborenes	200	100

• Durch das Einstellen der oberen Sp02-Alarmgrenze auf 100 % wird diese deaktiviert. Ein hoher Sauerstoffgehalt kann ein Frühgeborenes für retrolentale Fibroplasie prädisponieren. Daher muss die obere Alarmgrenze für die Sauerstoffsättigung sorgfältig und in Übereinstimmung mit allgemein anerkannten Krankenhausrichtlinien gewählt werden.

	GESCHWIN	Kurvengeschwindigkeit
		Optionen: 12,5 und 25,0 mm/s.
	PITCH TON	Pulsvolumen
		Bereich: 0–10. Bei 0 ist der Ton abgestellt und bei 10 auf maximale Lautstärke eingestellt.
	EMPFINDL	Empfindlichkeit der SpO2-Berechnung
		Optionen: HOCH, MTTL und TIEF. Wenn HOCH ausgewählt wird, reagiert der Monitor schnell auf die Änderung der Sauerstoffsättigung. Die Messgenauigkeit kann jedoch beeinträchtigt werden. Wenn TIEF ausgewählt wird, reagiert der Monitor langsam auf die Änderung der Sauerstoffsättigung. Die Messgenauigkeit ist jedoch relativ hoch.
•	NIBP SIMUL	AN: Wenn NIBP und SpO2 auf der gleichen Seite gemessen werden, bleibt der SpO2-Alarmstatus unverändert, bis die NIBP-Messung beendet worden ist.
		AUS: Die Funktion von NIBP SIMUL ist deaktiviert.
•	CONFIG >> (KONFIG >>)	Sie können diese Option wählen, um das Menü SPO2 CONFIG (SPO2 KONFIG) aufzurufen, in dem Sie WERKSEINSTELLUNG KONFIG oder USER CONFIG (BENUTZERKONFIG) wählen können. Nachdem Sie Ihre Auswahl abgeschlossen und das Menü verlassen haben, stellt das System einen Dialogkasten zur Bestätigung dar

12.3 Masimo-SpO₂-Modul

HINWEIS

• Dieser Abschnitt gilt nur für Monitore, die mit einem Masimo-SpO2-Modul ausgerüstet sind.

12.3.1 Bedienungsgrundsätze

Das Pulsoximetrie-Messmodul (Masimo-Set, das MS-7 genannt wird) beruht auf drei Prinzipien:

- Oxyhämoglobin und Deoxyhämoglobin unterscheiden sich in ihrer Absorption von rotem und infrarotem Licht (Spektrophotometrie).
- Das Volumen des arteriellen Bluts im Gewebe und das vom Blut absorbierte Licht ändern sich während des Pulses (Plethysmographie).
- Arterio-venöse Shunts variieren stark und die Fluktationsextinktion des venösen Bluts stellt einen wichtigen Rauschfaktor während des Pulses dar.

Das Funktionsprinzip des MS-7 ähnelt dem herkömmlichen SpO₂-Modul. Es berechnet den SpO₂-Wert, indem es rotes und infrarotes Licht in ein Kapillarbett leitet und die Änderungen der Lichtabsorption während des Pulszyklus misst. Die roten und infraroten Leuchtdioden (LEDs) in den Oximetriesensoren dienen als Lichtquellen und die Fotodiode dient als Fotodetektor.

Das herkömmliche Pulsoximeter geht davon aus, dass alles Pulsieren im Lichtextinktionssignal von den Oszillationen im arteriellen Blutvolumen verursacht wird. Dabei wird angenommen, dass der Blutfluss im Bereich des Sensors vollständig durch das Kapillarbett anstatt durch arterio-venöse Shunts strömt. Das herkömmliche Pulsoximeter berechnet das Verhältnis der Pulsextinktion (AC) zur mittleren Extinktion (DC) bei jeder der beiden Wellenlängen von 660 nm und 940 nm:

 $\operatorname{Re} d(660) = AC(660) / DC(660)$

Ir(940) = AC(940) / DC(940)

Dieses traditionelle Gerät berechnet anschließend das Verhältnis dieser beiden arteriellen Extinktionssignale mit Puls:

 $R = \operatorname{Re} d(660) / Ir(940)$

Dieser Wert für R wird benutzt, um den Wert für SpO₂ in einer in der Software des Geräts integrierten Nachschlagtabelle zu finden. Die Werte in der Nachschlagtabelle beruhen auf Untersuchungen am Blut von gesunden erwachsenen Probanden mit einem Labor-CO-Oximeter bei induzierter Hypoxie.

Dieses MS-7 geht davon aus, dass die arterio-venösen Shunts stark variieren und dass die Fluktuationsextinktion durch venöses Blut die Hauptursache für Rauschen während des Pulses ist. Das MS-7 zerlegt S(660) und S(940) in ein Arteriensignal und eine Rauschkomponente und berechnet das Verhältnis der Arteriensignale ohne das Rauschen:

$$\operatorname{Re}d(660) = Sr + Nr$$

Ir(940) = Si + Ni

R = Sr / Si

R wiederum ist das Verhältnis der beiden arteriellen Extinktionssignale mit Puls, und sein Wert wird benutzt, um den SpO₂-Sättigungswert in einer empirisch abgeleiteten Gleichung in der Software zu finden. Die Werte aus der empirisch hergeleiteten Gleichung beruhen auf Untersuchungen am Blut von gesunden erwachsenen Probanden mit einem Labor-CO-Oximeter bei induzierter Hypoxie.

Die oben genannten Gleichungen werden kombiniert und es wird eine Rauschreferenz (N') bestimmt:

$$N' = \operatorname{Re} d(660) - Ir(940) \times R$$

Die Gleichung für die Rauschreferenz beruht auf dem Wert von R, dem Wert, der gesucht wird, um den SpO₂-Wert zu bestimmen. Die Software dieses Geräts durchsucht mögliche Werte für R, die SpO₂-Werten zwischen 1 % und 100 % entsprechen, und generiert für jeden dieser R-Werte einen N'-Wert. Die S (660)- und S (940)-Signale werden über einen adaptiven Korrelationslöscher (Adaptive Korrelation Canceler, ACC), der eine Ausgangsleistung für jeden möglichen Wert von R ergibt, mit jeder möglichen N'-Rauschreferenz verarbeitet (d. h. jeder mögliche SpO₂-Wert von 1 % bis 100 %). Das Ergebnis ist ein Diskretes Sättigungstransformations-Diagramm (DSTTM) der relativen Ausgangsleistung über möglichen SpO2-Werten, wie in der folgenden Abbildung dargestellt, wobei R einem SpO₂ von 97 % entspricht:


Das DST-Diagramm hat zwei Peaks: der Peak, welcher der höheren Sättigung entspricht, wird als SpO₂-Wert verwendet. Diese gesamte Sequenz wird einmal alle zwei Sekunden auf die Rohdaten der letzten vier Sekunden angewendet. Der SpO₂-Wert entspricht daher einem laufenden Mittelwert der arteriellen Hämoglobinsättigung, der alle zwei Sekunden aktualisiert wird.

12.3.2 Vorsichtsmaßnahmen

- Die Pulswelle von dem MS-7-Modul darf nicht zur Apnoe-Überwachung verwendet werden.
- Wenn ein Trend in Richtung Sauerstoffentzug beim Patienten angezeigt wird, sollten Sie Blutproben durch ein CO-Oximeter im Labor analysieren lassen, um den Zustand des Patienten vollständig zu erfassen.
- Wenn ein Alarmzustand (mit Ausnahme der hierin aufgeführten Ausnahmen) auftritt, während sich der Monitor im stummgeschalteten Alarmstatus befindet, gibt der Monitor nur visuelle Alarmsymbole ab.
- Messen Sie den Kriechstrom des Motors jedes Mal, wenn ein externes Gerät an den seriellen Port angeschlossen wird. Der Kriechstrom darf 100 Mikroampere nicht überschreiten.

- Um die elektrische Isolierung des Patienten zu gewährleisten, dürfen Sie das Gerät nur an andere Geräte mit elektronisch isolierten Schaltkreisen anschließen.
- Schließen Sie das Gerät nicht an eine Steckdose an, die mit einem Schalter oder einem Dimmer gesteuert wird.
- Verlegen Sie die Patientenkabel sorgfältig, um die Gefahr zu verringern, dass sich der Patient in den Kabeln verfängt oder stranguliert.
- Störende Substanzen: Carboxyhämoglobin kann Messwerte fälschlicherweise erhöhen. Der Grad der Erhöhung entspricht ungefähr der Menge des vorliegenden Carboxyhämoglobins. Farbstoffe oder alle Substanzen, die Farbstoffe enthalten, welche die arterielle Pigmentierung verändern, können zu fehlerhaften Messwerten führen.
- Verwenden Sie während Kernspintomografie (MRI) weder dieses Gerät noch die Sensoren. Der induzierte Strom könnte zu Verbrennungen führen. Der Monitor kann das MRI-Bild stören und das MRI-Gerät kann die Genauigkeit der Oximetriemessungen beeinträchtigen.
- Bei Vorliegen von Hb-CO, Met-Hb oder Farbstoffverdünnungschemikalien kann es sein, dass der SpO2-Wert überschätzt wird.
- Überprüfen Sie die Sensorkabelfehlererfassung, bevor Sie mit der Überwachung beginnen. Trennen Sie das SpO2-Sensorkabel von der Buchse. Auf dem Bildschirm erscheint die Meldung "SPO2-SENSOR AUS" und es ertönt ein hörbarer Alarm.
- Wenn die Verpackung oder der Sensor beschädigt sind, dürfen Sie die mitgelieferten sterilen SpO2-Sensoren nicht verwenden. Schicken Sie sie an den Händler oder Hersteller zurück.
- Führen Sie nicht gleichzeitig an der gleichen Gliedmaße SpO2- und NIBP-Messungen durch. Die Behinderung des Blutflusses durch die Manschette bei der Blutdruckmessung kann das Ergebnis der SpO2-Messung verfälschen.
- Eine längere oder kontinuierliche Überwachung kann das Risiko von Verbrennungen an der Stelle des Sensors erhöhen. Überprüfen Sie immer die Anbringung des Sensors und achten Sie besonders bei Neugeborenen und Patienten mit schlechter Durchblutung oder empfindlicher Haut auf die korrekte Befestigung. Überprüfen Sie die Stelle, an der der Sensor angebracht ist, alle 2 – 3 Stunden und wechseln Sie die Stelle, wenn sich der Zustand der Haut verschlechtert. Je nach Patient kann häufiger eine Untersuchung erforderlich sein.

• Das Sensorkabel verläuft über den Handrücken des Patienten. Achten Sie darauf, dass sich der Patient genau gegenüber dem von dem Sensor emittierten Licht befindet.

12.3.3 Überwachungsverfahren

Befolgen Sie das unten beschriebene Verfahren:

- 1. Schalten Sie den Monitor ein.
- 2. Befestigen Sie den Sensor an der richtigen Seite am Patienten.
- 3. Stecken Sie den Stecker des Sensorverlängerungskabels in die SpO2-Buchse am Monitor.

Das Vorgehen bei der SpO₂-Plethysmogramm-Messung ist allgemein das Gleiche. Die SpO₂-Sensorauswahl und -Platzierung hängen jedoch vom Patiententyp ab. Zur Auswahl der Position für einen Sensor lesen Sie bitte die zugehörigen Anweisungen für den jeweiligen Sensor.

12.3.4 Grenzen des Messverfahrens

Wenn das Messergebnis unsinnig erscheint, überprüfen Sie zunächst die Lebenszeichen des Patienten auf andere Weise. Überprüfen Sie dann die ordnungsgemäße Funktionsweise des Geräts. Ungenaue Messungen können verschiedene Ursachen haben:

- Falsche Anbringung oder Verwendung des Sensors
- Signifikante Werte von funktionseingeschränktem Hämoglobin (z. B. Carboxyhämoglobin oder Methämoglobin
- Intravaskuläre Farbstoffe, wie Indozyaningrün oder Methylenblau
- Zu starke Beleuchtung, wie z. B. OP-Lampen (insbesondere solche mit Xenon-Lichtquelle), Bilirubinlampen, Leuchtstofflampen, Infrarotwärmelampen oder direktes Sonnenlicht (zu starkes Licht kann durch Abdecken des Sensors mit dunklem Material ferngehalten werden)
- Zu starke Bewegung des Patienten
- Venenpuls

- Der Sensor ist an derselben Extremität angebracht wie eine Blutdruckmanschette, ein arterieller Katheter oder ein IV-Zugang;
- Der Monitor kann während einer Defibrillation verwendet werden. Es kann jedoch sein, dass es eine kurze Zeit dauert, bis die Messwerte wieder normale Werte zeigen.

Der Verlust des Pulssignals kann in den folgenden Situationen auftreten:

- Der Sensor ist zu stramm angebracht.
- Zu starkes Licht aus Lichtquellen wie OP-Lampen, Bilirubinlampen oder durch Sonnenlicht.
- Eine Blutdruckmanschette ist an derselben Extremität angebracht wie der SpO2-Sensor.
- Der Patient leidet an niedrigem Blutdruck, starker Gefä
 ßverengung, schwerer An
 ämie oder Unterk
 ühlung;
- Proximal zum Sensor liegt ein arterieller Verschluss vor;
- Der Patient erleidet einen Herzstillstand oder einen Schock.

12.3.5 Menü SpO₂-SETUP

Wenn Sie im Parameterfenster das Feld SPO2 wählen, öffnet sich das folgende Menü.

Masimo SPO2 Setup						
ALARM	AN	•	GESCHWIN	25,0	•	
ALM NIV	MTTL	•	PITCH TON	2	÷	
ALM DRC	AUS	•	REAKTION	8S	•	
SPO2 ALM HO	100	\$	EMPFINDLICHKEIT	NORMAL	•	
SPO2 ALM TI	90	÷	NIBP SIMUL	AUS	•	
PF ALM HO	120	ŧ	KONFIG.	>>		
PF ALM TI	50	ŧ				
Zurück zum vorangegangenen Menü						
	ENDE					

Abbildung 12-7 Menü MASIMO-SpO2-SETUP

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

ALM	Ein-/ausgeschalteter SpO2-Alarm
	 AN: Wenn ein SpO2-Alarm auftritt, gibt der Monitor die Alarmzeichen und speichert den Alarm. AUS: Wenn ein SpO2-Alarm auftritt, gibt der Monitor weder Alarmzeichen noch speichert er den Alarm. Wenn AUS gewählt ist, wird das Symbol Arechts vom Feld SPO2 angezeigt.
ALM NIV	Alarmniveau
	Optionen: HOCH und MITTL.
ALM DRC	Drucken der Alarme
	AN: Wenn ein SpO2-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor den Druckvorgang.AUS: Wenn ein SpO2-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor den Druckvorgang nicht.
SPO2 ALM HO	Obere SpO2-Alarmgrenze
SPO2 ALM TI	Untere SpO2-Alarmgrenze
PF ALM HO	Obere PF-Alarmgrenze
PF ALM TI	Untere PF-Alarmgrenze

SpO₂ und PF-Alarmgrenzen:

Parameter	Max. Obergrenze	Min. Untergrenze	Schrittweite
SpO2	100	0	1
PF	254	0	1

Werkseinstellungen der SpO2 und PF-Alarmgrenzen:

Parameter Patiententyp		Obere Grenze	Untere Grenze
	Erwachsener	100	90
SpO2	Kind	100	90
	Neugeborenes	95	80
PF	Erwachsener	120	50
	Kind	160	75
	Neugeborenes	200	100

• Durch das Einstellen der oberen Sp02-Alarmgrenze auf 100 % wird diese deaktiviert. Ein hoher Sauerstoffgehalt kann ein Frühgeborenes für retrolentale Fibroplasie prädisponieren. Daher muss die obere Alarmgrenze für die Sauerstoffsättigung sorgfältig und in Übereinstimmung mit allgemein anerkannten Krankenhausrichtlinien gewählt werden.

	GESCHWIN	Kurvengeschwindigkeit
		Optionen: 12,5 und 25,0 mm/s.
	PITCH TON	Pulsvolumen
		Bereich: 0–10. Bei 0 ist der Ton abgestellt und bei 10 auf maximale Lautstärke eingestellt.
	REAKTION	Reaktion
		Bestimmt die durchschnittliche SpO2-Berechnungszeit. Optionen: 2-4S, 4-6S, 8S, 10S, 12S, 14S und 16S.
	EMPFINDLICHKEIT	Optionen: NORMAL und HOCH.
•	NIBP SIMUL	AN: Wenn NIBP und SpO2 auf der gleichen Seite gemessen werden, bleibt der SpO2-Alarmstatus unverändert, bis die NIBP-Messung beendet worden ist.
		AUS: Die Funktion von NIBP SIMUL ist deaktiviert.
•	CONFIG >> (KONFIG >>)	Sie können diese Option wählen, um das Menü SPO2 CONFIG (SPO2 KONFIG) aufzurufen, in dem Sie WERKSEINSTELLUNG KONFIG oder USER CONFIG (BENUTZERKONFIG) wählen können. Nachdem Sie Ihre Auswahl abgeschlossen und das Menü verlassen haben, stellt das System einen Dialogkasten zur Bestätigung dar

12.3.6 Sensoren und Zubehör

Wenn Ihr Monitor mit einem Masimo-SpO₂-Modul ausgestattet ist, verwenden Sie bitte nur Masimo-Oximetriesensoren für die SpO₂-Messungen. Andere Sensoren können zu einer fehlerhaften Oximeterleistung führen. Lesen Sie vor dem Gebrauch sorgfältig die Anweisungen für den Sensor. Falsche Anwendung oder falscher Einsatz eines Sensors können zu Gewebeschäden führen. Ein Beispiel dafür ist das zu enge Anlegen des Sensors. Inspizieren Sie die Sensorstelle wie in den Anweisungen beschrieben, um Unversehrtheit der Haut, korrekte Positionierung und Adhäsion des Sensors zu gewährleisten.

- Verwenden Sie keine beschädigten Sensoren. Verwenden Sie keine Sensoren mit freiliegenden optischen Komponenten. Tauchen Sie den Sensor nicht in Wasser, Lösungsmittel oder Reinigungslösungen ein (die Sensoren und Stecker sind nicht wasserfest). Verwenden Sie weder Bestrahlung, Dampf noch Ethylenoxid zur Sterilisation.
- Verwenden Sie keine beschädigten Patientenkabel. Tauchen Sie das Patientenkabel nicht in Wasser, Lösungsmittel oder Reinigungslösungen ein (die Sensoren und Stecker sind nicht wasserfest). Verwenden Sie weder Bestrahlung, Dampf noch Ethylenoxid zur Sterilisation.

Auswahl eines Masimo-Sensors

Bei der Auswahl eines Sensors müssen Sie das Gewicht des Patienten, die adäquate Perfusion, verfügbare Sensorstellen und die Dauer der Überwachung berücksichtigen. Wenden Sie sich für weitere Informationen bitte an Masimo. Verwenden Sie nur Masimo-Sensoren und -Sensorkabel. Wählen Sie einen geeigneten Sensor, legen Sie ihn anweisungsgemäß an und beachten Sie alle Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen, die in der zum Sensor gehörenden Gebrauchsanweisung enthalten sind.

Starke Umgebungslichtquellen wie Chirurgielampen (insbesondere Lampen mit Xenon-Lichtquelle), Bilirubinlampen, Leuchtstoffröhren, Infrarot-Wärmelampen und direktes Sonnenlicht können die Leistung eines SpO₂-Sensors beeinträchtigen. Um Störungen durch Umgebungslicht zu vermeiden, müssen Sie gewährleisten, dass der Sensor richtig angelegt ist und die Sensorstelle gegebenenfalls mit dunklem, lichtundurchlässigem Material abdecken. Ein Versäumnis, diese Vorkehrung bei starkem Umgebungslicht zu beachten, kann zu ungenauen Messungen führen.

Auswahl der Masimo-Sensorkabel

Verwenden Sie für SpO₂-Messungen nur Masimo-Oximetrie-Patientenkabel. Andere Patientenkabel können zu fehlerhafter Pulsoximeterleistung führen.

Es stehen wiederverwendbare Patientenkabel verschiedener Länge zur Verfügung. Alle Kabel, die das Masimo-SET-Logo tragen, können mit allen Masimo-Sensoren und mit allen Pulsoximetern oder Multiparametergeräten mit dem Masimo-SET-Logo verwendet werden.

HINWEIS

- Verlegen Sie die Patientenkabel sorgfältig, um die Gefahr zu verringern, dass sich der Patient in den Kabeln verfängt oder stranguliert.
- Wenn der Sensor den Puls nicht beständig erfassen kann, sind die Sensoren unter Umständen falsch positioniert. Positionieren Sie den Sensor neu oder wählen Sie eine andere Überwachungsstelle.

Reinigen und Wiederverwenden eines Masimo-Sensors

So reinigen Sie wiederverwendbare Sensoren:

- 1. Nehmen Sie den Sensor vom Patienten ab.
- 2. Trennen Sie den Sensor vom Monitor.
- 3. Wischen Sie den gesamten Sensor mit einem mit 70 %igem Isopropylalkohol getränkten Wattebausch ab und reinigen Sie ihn mit einem trockenen Tuch.
- 4. Lassen Sie den Sensor an der Luft trocknen, bevor Sie ihn wieder verwenden.

Diese Methode kann auch zur Reinigung der Sende- und Empfangsteile verwendet werden. Die Kabel müssen mit einer 3 %igen Wasserstoffperoxidlösung, einer 70 %igen Isopropylalkohol oder anderen Lösungen gereinigt werden. Halten Sie die Reinigungslösung von den Sensoranschlüssen fern.

Wiederanlegen eines adhäsiven Einwegsensors

- Einwegsensoren können bei dem gleichen Patienten erneut angelegt werden, wenn die Emitter- und Detektorfenster sauber sind und der Klebstoff immer noch an der Haut haftet.
- Der Klebstoff kann durch Abwischen mit 70 %igem Isopropylalkohol teilweise wieder aufgefrischt werden. Der Sensor muss gründlich an der Luft trocknen, bevor er wieder am Patienten angelegt wird.

- Zur Vermeidung einer Kreuzkontamination dürfen Masimo-Einwegsensoren nur am gleichen Patienten verwendet werden.
- Bevor der Monitor oder der Sensor gereinigt werden, müssen Sie sicherstellen, dass das Gerät ausgeschaltet und vom Wechselstromnetz abgetrennt ist.

- Masimo-Einwegsensoren dürfen nicht wiederverwendet werden.
- Patientenkabel dürfen nicht in Flüssigkeiten eingeweicht oder eingetaucht werden. Verwenden Sie weder Bestrahlung, Dampf noch Ethylenoxid zur Sterilisation der Patientenkabel. Siehe die Reinigungsanweisungen für wiederverwendbare Masimo-Patientenkabel.

12.3.7 Informationen zum Masimo-Modul

Das MASIMO SET®-Produkt



Masimo-Patente

Dieses Gerät fällt unter eines oder mehrere der folgenden US-amerikanischen Patente: 5.482.036; 5.490.505; 5.632.272; 5.685.299; 5.758.644; 5.769.785; 6.002.952; 6.036.642; 6.067.462; 6.206.830; 6.157.850 und internationale Entsprechungen. US-amerikanische und internationale Patente angemeldet.

Keine implizite Nutzungslizenz

Der Besitz oder Kauf dieses Geräts beinhaltet keine ausdrückliche oder implizite Lizenz zur Nutzung des Geräts mit Ersatzteilen, die allein oder in Kombination mit diesem Gerät unter eines oder mehrere der Patente fallen, die sich auf dieses Gerät beziehen.

12.4 Nellcor-SpO₂-Modul

HINWEIS

• Dieser Abschnitt gilt nur für Monitore, die mit einem Nellcor-SpO2-Modul ausgerüstet sind.

12.4.1 Bedienungsgrundsätze

Knochen, Gewebe, Pigmentierung und Venengefäße absorbieren im Laufe der Zeit normalerweise eine konstante Lichtmenge. Das Arteriolenbett pulsiert typischerweise und absorbiert unterschiedliche Lichtmengen während der Pulsationen. Das Nellcor-SpO₂-Modul misst die funktionale Sauerstoffsättigung im Blut mit Hilfe von Pulsoximetrie. Bei der Pulsoximetrie wird ein Sensor an ein pulsierendes Arteriolengefäßbett, wie einen Finger oder einen Zeh, angelegt. Der Sensor enthält eine duale Lichtquelle und einen Photodetektor. Das Verhältnis des absorbierten Lichts wird in ein Maß für die funktionale Sauerstoffsättigung (SpO₂) umgewandelt.

Oximetrieübersicht

Pulsoximetrie beruht auf zwei Prinzipien

- 1. Oxyhämoglobin und Deoxyhämoglobin unterscheiden sich in ihrer Absorption von rotem und infrarotem Licht (d. h. Spektrophotometrie).
- 2. Das Volumen des arteriellen Bluts im Gewebe und das vom Blut absorbierte Licht ändern sich während des Pulses (d. h. Plethysmographie).

Ein Monitor bestimmt den SpO₂-Wert, indem er rotes und infrarotes Licht in ein Arteriolenbett leitet und die Änderungen an der Lichtabsorption während des Pulszyklus misst. Rote und infrarote Niederspannungs-Leuchtdioden (LEDs) in dem Oximetriesensor dienen als Lichtquellen; und eine Photodiode dient als Photodetektor.

Weil Oxyhämoglobin und Desoxyhämoglobin sich bei der Lichtabsorption unterscheiden, hängt die Menge des vom Blut absorbierten roten und infraroten Lichts von der Hämoglobinsauerstoffsättigung ab. Bei der Bestimmung der Sauerstoffsättigung des arteriellen Hämoglobins verwendet der Monitor das Pulsieren des arteriellen Blutstroms. Während der Systole strömt ein neuer Puls aus arteriellem Blut in das Gefäßbett, und Blutvolumen und Lichtabsorption erhöhen sich. Während der Diastole erreichen Blutvolumen und Lichtabsorption ihren niedrigsten Punkt. Die SpO₂-Messungen des Monitors beruhen auf der Differenz zwischen maximaler und minimaler Absorption (d. h. Messungen bei Systole und Diastole). Dadurch konzentrieren sie sich auf die Lichtabsorption durch pulsierendes arterielles Blut und eliminieren die Effekte von nichtpulsierenden absorbierenden Materialien wie Gewebe, Knochen und venösem Blut.

Automatische Kalibrierung

Weil die Lichtabsorption durch Hämoglobin von der Wellenlänge abhängt und die mittlere Wellenlänge von LEDs variiert, muss ein Monitor die mittlere Wellenlänge der roten LED des Sensors kennen, um das SpO₂ messen zu können. Während der Herstellung wird die mittlere Wellenlänge der roten LED in einem Widerstand im Sensor kodiert. Während der Überwachung liest der Monitor diesen Widerstand und wählt Koeffizienten aus, die für die Wellenlänge der roten LED dieses Sensors geeignet sind; diese Koeffizienten werden anschließend zur Berechnung von SpO₂ benutzt.

Dieser Widerstand wird gelesen, wenn der Monitor eingeschaltet wird, und in regelmäßigen Abständen danach, und jedes Mal, wenn ein neuer Sensor angeschlossen wird. Außerdem wird zur Kompensation von Unterschieden bei der Gewebedicke die Intensität der LED des Sensors automatisch angepasst.

■ Funktionelle versus fraktionelle Sättigung

Dieser Monitor misst die funktionelle Sättigung – oxygeniertes Hämoglobin, das als Prozentsatz des Hämoglobins ausgedrückt wird, das Sauerstoff transportieren kann. Er erfasst keine signifikanten Mengen krankhaften Hämoglobins, wie Carboxyhämoglobin oder Methämoglobin. Im Gegensatz dazu geben einige Geräte die fraktionelle Sättigung – oxygeniertes Hämoglobin als Prozentsatz des gesamten gemessenen Hämoglobins, einschließlich krankhaften Hämoglobins – aus. Um die Messungen der funktionellen Sättigung mit denen von einem Gerät zu vergleichen, das fraktionelle Sättigung misst, müssen die Werte für die fraktionelle Sättigung wie folgt konvertiert werden:

Funktionelle Sättigung = $\frac{\text{Fraktionelle Sättigung}}{100 - (\% \text{ Carboxyhämoglobin} + \% \text{ Methämoglobin})} \times 100$

Gemessene versus berechnete Sättigung

Wenn die Sättigung aus dem Sauerstoffpartialdruck des Blutes (PO₂) berechnet wird, kann sich der berechnete Wert von der SpO₂-Messung eines Monitors unterscheiden. Dies ist normalerweise darauf zurückzuführen, dass die berechnete Sättigung nicht richtig bezüglich des Einflusses von Variablen korrigiert worden ist, die das Verhältnis zwischen PO₂ und Sättigung verschieben (*Abbildung12-8*): pH-Wert, Temperatur, Kohlendioxidpartialdruck (PCO₂), 2,3-DPG und fetales Hämoglobin.



Abbildung12-8 Oxyhämoglobin-Dissoziationskurve

12.4.2 Vorsichtsmaßnahmen

- Beim Vorhandensein von Hb-CO, Met-Hb oder Farbstoffverdünnungschemikalien kann das Pulsoximeter den SpO2-Wert überschätzen.
- EC (Elektrochirurgie)-Gerätekabel und SpO2-Kabel dürfen nicht miteinander verworren sein. Verlegen Sie die Patientenkabel sorgfältig, um die Gefahr zu verringern, dass sich der Patient in den Kabeln verfängt oder stranguliert.
- Verwenden Sie während Kernspintomografie (MRI) weder dieses Gerät noch die Sensoren. Der induzierte Strom könnte zu Verbrennungen führen. Der Monitor kann das MRI-Bild stören und das MRI-Gerät kann die Genauigkeit der Oximetriemessungen beeinträchtigen.
- Legen Sie den SpO2-Sensor nicht an der Gliedmaße mit dem Arterienkatheter oder der Venenspritze an.
- Wenn die Verpackung oder der Sensor beschädigt sind, dürfen Sie die mitgelieferten sterilen SpO2-Sensoren nicht verwenden. Schicken Sie sie an den Händler oder Hersteller zurück.

- Führen Sie die SpO2-Überwachung und nichtinvasive Blutdruckmessungen nicht gleichzeitig am selben Arm durch. Die Behinderung des Blutflusses durch die Manschette bei der Blutdruckmessung kann das Ergebnis der SpO2-Messung verfälschen.
- Prüfen Sie vor der Durchführung der Messung das Sensorkabel. Nachdem Sie das SpO2-Sensorkabel aus der Buchse gezogen haben, zeigt das System die Meldung "SPO2-SENSOR AUS" an und es ertönt ein hörbarer Alarm.
- Eine längere oder kontinuierliche Überwachung kann das Risiko von Verbrennungen an der Stelle des Sensors erhöhen. Überprüfen Sie immer die Anbringung des Sensors und achten Sie besonders bei Neugeborenen und Patienten mit schlechter Durchblutung oder empfindlicher Haut auf die korrekte Befestigung. Überprüfen Sie die Stelle, an der der Sensor angebracht ist, alle 2 – 3 Stunden und wechseln Sie die Stelle, wenn sich der Zustand der Haut verschlechtert. Je nach Patient kann häufiger eine Untersuchung erforderlich sein.

HINWEIS

- Das Sensorkabel verläuft über den Handrücken des Patienten. Der Fingernagel muss sich genau gegenüber der Lichtquelle des Sensors befinden.
- SpO2-Kurve ist nicht proportional zur Pulslautstärke.

12.4.3 Überwachungsverfahren

Befolgen Sie das unten beschriebene Verfahren:

- 1. Schalten Sie den Monitor ein.
- 2. Befestigen Sie den Sensor an der richtigen Seite am Patienten.
- 3. Stecken Sie den Stecker des Sensorverlängerungskabels in die SpO2-Buchse am Monitor.

Das Vorgehen bei der SpO₂-Plethysmogramm-Messung ist allgemein das Gleiche. Die SpO₂-Sensorauswahl und -Platzierung hängen jedoch vom Patiententyp ab. Zur Auswahl der Position für einen Sensor lesen Sie bitte die zugehörigen Anweisungen für den jeweiligen Sensor.

12.4.4 Grenzen des Messverfahrens

Wenn das Messergebnis unsinnig erscheint, überprüfen Sie zunächst die Lebenszeichen des Patienten auf andere Weise. Überprüfen Sie dann die ordnungsgemäße Funktionsweise des Geräts.

Ungenaue Messungen können verschiedene Ursachen haben:

- Falsche Anbringung oder Verwendung des Sensors
- Der Sensor ist an derselben Extremität angebracht wie eine Blutdruckmanschette, ein arterieller Katheter oder ein IV-Zugang;
- Zu starke Beleuchtung, wie z. B. OP-Lampen (insbesondere solche mit Xenon-Lichtquelle), Bilirubinlampen, Leuchtstofflampen, Infrarotwärmelampen oder direktes Sonnenlicht (zu starkes Licht kann durch Abdecken des Sensors mit dunklem Material ferngehalten werden)
- Zu starke Bewegung des Patienten
- Venenpuls
- Intravaskuläre Farbstoffe, wie Indozyaningrün oder Methylenblau
- Defibrillation;

Zu weiteren physiologischen Zuständen oder medizinischen Verfahren, welche die Monitormessungen beeinträchtigen können, gehören signifikante Mengen dysfunktionalen Hämoglobins, niedrige Perfusion und dunkle Pigmentierung.

Der Verlust des Pulssignals kann in den folgenden Situationen auftreten:

- Der Sensor ist zu stramm angebracht.
- Eine Blutdruckmanschette ist an derselben Extremität angebracht wie der SpO2-Sensor.
- Es besteht ein arterieller Verschluss in der Nähe des Sensors.

Wählen Sie einen geeigneten Sensor, legen Sie ihn anweisungsgemäß an und beachten Sie alle Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen in der dem Sensor beiliegenden Gebrauchsanweisung. Reinigen und entfernen Sie alle Substanzen wie zum Beispiel Nagellack von der Anlegestelle. Prüfen Sie in regelmäßigen Abständen, dass der Sensor richtig am Patienten positioniert bleibt.

Wenn eine Patientenbewegung ein Problem darstellt, probieren Sie eine oder mehrere der folgenden Abhilfen, um das Problem zu beheben.

- Prüfen Sie, dass der Sensor richtig und sicher angelegt ist.
- Verlegen Sie den Sensor an eine weniger aktive Stelle.

- Verwenden Sie einen adhäsiven Sensor, der eine gewisse Bewegung des Patienten toleriert.
- Legen Sie einen neuen Sensor mit frischer Klebstoffbeschichtung an.

Wenn eine schlechte Durchblutung die Leistung beeinträchtigt, erwägen Sie den Einsatz eines Oxisensor R-15-Sensors; er nimmt Messungen an der vorderen Siebbeinarterie der Nasenscheidenwand vor, einer Arterie, welche von der inneren Karotisarterie versorgt wird. Dieser Sensor kann Messwerte erhalten, wenn die periphere Durchblutung relativ schlecht ist. Erwägen Sie bei schlechter peripherer Durchblutung den Einsatz des Nellcor RS-10-Sensors, der auf der Stirn oder an der Schläfe angelegt wird. Dies sind Stellen, die unter Umständen nicht von einer peripheren Gefäßverengung betroffen sind.

12.4.5 Menü SpO₂ SETUP

Wenn Sie im Parameterfenster das Feld SPO2 wählen, öffnet sich das folgende Menü.

SPO2 SETUP						
ALARM	AN	•	PF ALM TI	50	ŧ	
ALM NIV	MTTL	•	GESCHWIN	25,0	•	
ALM DRC	AUS	•	PITCH TON	2	ŧ	
SPO2 ALM HO	100	ŧ	REAKTION	4 S	•	
SPO2 ALM TI	90	ŧ	NIBP SIMUL	AUS	•	
PF ALM HO	120	ŧ	KONFIG	i. >>		
Zurück zum vorangegangenen Menü						
		E	IDE			

Abbildung 12-9 Menü SpO2-SETUP

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

ALM	Ein-/ausgeschalteter SpO2-Alarm
	AN: Wenn ein SpO2-Alarm auftritt, gibt der Monitor die
	Alarmzeichen und speichert den Alarm.
	AUS: Wenn ein SpO2-Alarm auftritt, gibt der Monitor
	weder Alarmzeichen noch speichert er den Alarm.
	Wenn AUS gewählt ist, wird das Symbol \bigotimes rechts vom Feld SPO2 angezeigt.

ALM NIV	Alarmniveau
	Optionen: HOCH und MITTL.
ALM DRC	Drucken der Alarme
	AN: Wenn ein SpO2-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor den Druckvorgang.AUS: Wenn ein SpO2-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor den Druckvorgang nicht.
SPO2 ALM HO	Obere SpO2-Alarmgrenze
SPO2 ALM TI	Untere SpO2-Alarmgrenze
PF ALM HO	Obere PF-Alarmgrenze
PF ALM TI	Untere PF-Alarmgrenze

SpO₂ und PF-Alarmgrenzen:

Parameter	Max. Obergrenze	Min. Untergrenze	Schrittweite
SpO2	100	0	1
PF	254	0	1

Werkseinstellungen der SpO2 und PF-Alarmgrenzen:

Parameter Patiententyp		Obere Grenze	Untere Grenze
	Erwachsener	100	90
SpO2	Kind	100	90
	Neugeborenes	95	80
	Erwachsener	120	50
PF	Kind	160	75
	Neugeborenes	200	100

• Durch das Einstellen der oberen Sp02-Alarmgrenze auf 100 % wird diese deaktiviert. Ein hoher Sauerstoffgehalt kann ein Frühgeborenes für retrolentale Fibroplasie prädisponieren. Daher muss die obere Alarmgrenze für die Sauerstoffsättigung sorgfältig und in Übereinstimmung mit allgemein anerkannten Krankenhausrichtlinien gewählt werden.

	GESCHWIN	Kurvengeschwindigkeit
		Optionen: 12,5 und 25,0 mm/s.
	PITCH TON	Pulsvolumen
		Bereich: 0–10. Bei 0 ist der Ton abgestellt und bei 10 auf maximale Lautstärke eingestellt.
	REAKTION	Reaktion
		Bestimmt die durchschnittliche SpO2-Berechnungszeit. Optionen: 4S, 8S und 16S.
	NIBP SIMUL	AN: Wenn NIBP und SpO2 auf der gleichen Seite gemessen werden, bleibt der SpO2-Alarmstatus unverändert, bis die NIBP-Messung beendet worden ist.
		AUS: Die Funktion von NIBP SIMUL ist deaktiviert.
•	CONFIG >> (KONFIG >>)	Sie können diese Option wählen, um das Menü SPO2 CONFIG (SPO2 KONFIG) aufzurufen, in dem Sie WERKSEINSTELLUNG KONFIG oder USER CONFIG (BENUTZERKONFIG) wählen können. Nachdem Sie Ihre Auswahl abgeschlossen und das Menü verlassen haben, stellt das System einen Dialogkasten zur Bestätigung dar
		storit dus System emen Dialograsien zur Destatigung dal.

12.4.6 Zubehör

Wenn Ihr Monitor mit einem Nellcor-SpO₂-Modul ausgestattet ist, verwenden Sie bitte nur Nellcor-Oximetriesensoren für die SpO₂-Messungen. Andere Sensoren können zu einer fehlerhaften Oximeterleistung führen. Lesen Sie vor dem Gebrauch sorgfältig die Anweisungen für den Sensor. Bei der Auswahl eines Sensors müssen Sie das Gewicht des Patienten, die adäquate Perfusion, verfügbare Sensorstellen und die erforderliche Desinfektion berücksichtigen.

An den Nellcor-Sensoren sind gemäß der ISO-Norm 10993-1, Biologische Beurteilung von Medizinprodukten, Teil 1: Beurteilung und Prüfung, Biokompatibilitätsprüfungen durchgeführt worden. Die Sensoren haben die empfohlene Biokompatibilitätsprüfung bestanden und erfüllen daher die Anforderungen der ISO-Norm 10993-1.

Vor dem Reinigen eines SpO₂-Sensors lesen Sie bitte die dem Sensor beiliegende Gebrauchsanweisung. Die Reinigungsanweisungen sind für jedes Sensormodell verschieden.

• Der unsachgemäße Gebrauch eines Oximetriesensors kann zu Schäden am Muskel des Patienten führen. Überprüfen Sie die Sensorstelle sorgfältig anhand der Gebrauchsanweisung.

12.4.7 Informationen zum Nellcor-Modul



Nellcor-Patente

Dieses Gerät fällt unter eines oder mehrere der folgenden US-amerikanischen Patente: 4.802.486; 4.869.254; 4.928.692; 4.934.372; 5.078.136; 5.351.685; 5.485.847; 5.533.507; 5.577.500; 5.803.910; 5.853.364; 5.865.736; 6.083.172; 6.463.310; 6.591.123; 6.708.049; Re.35.122 und internationale Entsprechungen. US-amerikanische und internationale Patente angemeldet.

Keine implizite Nutzungslizenz

Der Besitz oder Kauf dieses Geräts beinhaltet keine ausdrückliche oder implizite Lizenz zur Nutzung des Geräts mit Ersatzteilen, die allein oder in Kombination mit diesem Gerät unter eines oder mehrere der Patente fallen, die sich auf dieses Gerät beziehen.

13.1 Übersicht

Das Modul für die nicht invasive Blutdruckmessung (NIBP) misst den Blutdruck mit Hilfe der Oszillometriemethode. Dieser Monitor kann bei Erwachsenen, Kindern und Neugeborenen benutzt werden. Es sind drei Messmodi möglich: manuell, automatisch und kontinuierlich.

- Manuell: Durch Drücken der Taste NIBP auf dem Bedienfeld starten Sie eine NIBP-Messung.
- Automatisch: Die NIBP-Messung wird automatisch in einem voreingestellten Intervall durchgeführt.
- Kontinuierlich: Die NIBP-Messung wird so oft wie möglich innerhalb von 5 Minuten durchgeführt.

HINWEIS

• Blutdruckmessungen mit diesem Gerät sind innerhalb der vom American National Standard beschriebenen Grenzwerte für manuelle, elektronische oder automatische Blutdruckmessgeräte gleichwertig mit Messungen eines geschulten Beobachters, der den Blutdruck mit Manschette und Stethoskop nach der Auskultationsmethode misst.

Die NIBP-Messung produziert keine Kurve. Stattdessen zeigt sie das Messergebnis in dem Parameterfenster NIBP wie unten dargestellt an.



Abbildung 13-1 NIBP-Parameterfenster

- 1. Feld NIBP: Durch die Auswahl dieses Feldes rufen Sie das Menü NIBP SETUP auf.
- 2. Zeitpunkt der letzten Messung.
- 3. NIBP-Einheit: mmHg oder kPa.
- 4. Bereitschaftsinformationsbereich: Zeigt den NIBP-Messmodus sowie weitere Informationen an.
- 5. Systolischer Druck (SYS)
- 6. Mittlerer Druck (MTL)
- 7. Diastolischer Druck (DIA)

Wenn einige gemessene Ergebnisse grau (ausgeblendet) dargestellt werden, ist dies ein Hinweis darauf, dass die Messung vor mindestens einer Stunde erfolgt ist.

13.2 Überwachungsverfahren

WARNUNG

- Sie dürfen keine NIBP-Messungen bei Patienten mit Sichelzellenerkrankung oder anderen Krankheiten mit Hautschädigungen oder zu erwartenden Hautschädigungen durchführen .
- Bei Thrombasteniepatienten ist es wichtig festzustellen, ob Messungen des Blutdrucks automatisch durchgeführt werden sollen.
- Achten Sie auf die richtige Einstellung für Blutdruckmessungen bei Kindern. Eine falsche Patiententypeinstellung kann den Patienten gefährden, weil der Blutdruck bei Erwachsenen höher als der Blutdruck bei Kindern ist.

Führen Sie NIBP-Messungen nach dem unten beschriebenen Verfahren durch

- 1. Schalten Sie den Monitor ein.
- Prüfen Sie den Patienteninformationsbereich auf dem Bildschirm. Wenn der Patiententyp nicht stimmt, wählen Sie im Menü PATIENT SETUP den richtigen Patiententyp.
- 3. Stecken Sie den Luftschlauch in den NIBP-Manschettenstecker am Monitor ein.
- 4. Legen Sie eine Manschette der richtigen Größe am Arm oder Bein des Patienten an.
- 5. Schließen Sie den Luftschlauch an die Manschette an.
- 6. Durch Drücken der Taste NIBP auf der Bedienungskonsole starten Sie die NIBP-Messung.

13.2.1 Auswahl und Anlegen der Manschette

- 1. Bestimmen Sie den Gliedmaßenumfang des Patienten.
- Wählen Sie eine geeignete Manschette. Der Gliedmaßenumfang ist auf jeder Manschette angegeben. Achten Sie darauf, dass die Manschette vollkommen entleert ist.
- Legen Sie die Manschette um die jeweilige Gliedmaße und stellen Sie sicher, dass die Markierung φ der Arterienposition entspricht.
- 4. Achten Sie darauf, dass die Manschette nicht zu eng anliegt. Eine zu eng anliegende Manschette kann zu Verfärbung oder Ischämie der Gliedmaßen führen.



- Achten Sie darauf, dass die Manschettenkante innerhalb des Bereichs der Markierung <-> liegt. Wenn dies nicht der Fall ist, benutzen Sie bitte eine größere oder kleinere Manschette, die besser passt.
- 6. Die für die Messung gewählte Gliedmaße sollte sich auf der gleichen Höhe wie das Herz des Patienten befinden. Wenn dies nicht möglich ist, verwenden Sie die folgende Methode, um das Messergebnis zu korrigieren:
- Wenn sich die Manschette über dem Herzen befindet, addieren Sie 0,75 mmHg (0,10 kPa) für jeden Zentimeter Unterschied.
- Wenn sich die Manschette unter dem Herzen befindet, subtrahieren Sie 0,75 mmHg (0,10 kPa) für jeden Zentimeter Unterschied.

WARNUNG

- Die Breite der Manschette sollte entweder 40 % des Gliedmaßenumfangs (50 % für Neugeborene) oder 2/3 der Oberarmlänge entsprechen. Der aufblasbare Teil der Manschette muss lang genug sein, um 50-80 % der Gliedmaße zu umschließen. Eine Manschette mit falscher Größe kann zu fehlerhaften Messwerten führen. Im Zweifelsfall wählen Sie bitte eine größere Manschette.
- Legen Sie die Manschette nicht an Gliedmaßen mit intravenösen Infusionen oder Kathetern an. Dies könnte zu Gewebeschäden am Katheter führen, wenn die Infusion während des Aufblasens der Manschette verlangsamt oder blockiert wird.

• Achten Sie darauf, dass die Luftschläuche am Blutdruckmonitor nicht blockiert, verdreht oder verwirrt sind.

13.2.2 Bedienungsanweisung

- 1. So starten Sie eine manuelle NIBP-Messung:
- Rufen Sie das Menü NIBP SETUP auf und wählen Sie MANU aus den INTERVALL-Optionen; drücken Sie dann die Taste NIBP auf der Bedienungskonsole, um eine manuelle NIBP-Messung zu starten; oder
- Sie können während des Intervalls zwischen zwei automatischen NIBP-Messungen die Taste NIBP auf der Bedienungskonsole drücken, um eine manuelle NIBP-Messung zu beginnen.
- 2. So starten Sie automatische NIBP-Messungen:

Rufen Sie das Menü NIBP SETUP auf und wählen Sie eine Zeitspanne (z. B. 5 MIN) aus den INTERVALL-Optionen; drücken Sie dann die Taste NIBP auf der Bedienungskonsole, um die automatische NIBP-Messung zu starten. Wenn diese Messung beendet ist, führt das System automatisch NIBP-Messungen mit dem voreingestellten Intervall durch.

- Nichtinvasive, automatische Blutdruckmessungen, die in langen Intervallen durchgeführt werden, können zu Ischämie und Neuropathie in der Gliedmaße mit der Manschette führen. Untersuchen Sie während der Überwachung eines Patienten die Extremitäten der Gliedmaße regelmäßig auf normale Farbe, Wärme und Empfindsamkeit. Wenn Anomalitäten beobachtet werden, müssen Sie die Position der Manschette am Patienten ändern oder die Blutdruckmessungen unverzüglich stoppen.
- 3. So starten Sie eine kontinuierliche NIBP-Messung:

Durch das Wählen von KONTINUIERLICH im Menü NIBP SETUP wird eine kontinuierliche NIBP-Messung gestartet. Der Monitor setzt die NIBP-Messung über fünf Minuten fort.

4. So halten Sie eine NIBP-Messung an:

Das Drücken der Taste NIBP auf der Bedienungskonsole während einer automatischen, manuellen oder kontinuierlichen Messung hält die laufende Messung an.

HINWEIS

• Wenn Sie Zweifel an der Genauigkeit von Messungen haben, prüfen Sie die Lebenszeichen des Patienten mit einer alternativen Methode, bevor Sie die Funktion des Monitors überprüfen.

13.3 Grenzen des Messverfahrens

Bei der nichtinvasiven Blutdruckmessung wird die oszillometrische Messmethode eingesetzt. Der Monitor erfasst den regelmäßigen arteriellen Puls. Wenn der Zustand des Patienten es schwierig macht, diesen Puls zu erfassen, wird die Messung unzuverlässig und die Messzeit erhöht sich. Sie müssen sich bewusst sein, dass die folgenden Umstände die Messung stören, unzuverlässig machen, verlängern oder sogar unmöglich machen können.

Bewegung des Patienten

Z.B. wenn der Patient sich bewegt, zittert oder an Krämpfen leidet.

Herzarrhythmie

Z.B. wenn die Herzarrhythmie des Patienten zu einem unregelmäßigen Herzschlag geführt hat.

Herz-Lungen-Maschine

Z.B. werden Messungen unmöglich gemacht, wenn der Patient an eine Herz-Lungen-Maschine angeschlossen ist.

Druckänderungen

Z.B. wenn sich der Blutdruck des Patienten schnell während der Zeitspanne ändert, in der die arteriellen Druckpulse für die Messung analysiert werden.

■ Starker Schock

Z.B. wenn sich der Patient in einem starken Schock befindet oder an Hypothermie leidet, führt der reduzierte Blutstrom zu den peripheren Gefäßen zu einer verringerten Pulsation der Arterien.

■ Herzfrequenzextremwerte

Der Monitor kann keine Messungen durchführen, wenn die Herzfrequenz unter 40 Schlägen pro Minute oder über 240 Schlägen pro Minute liegt.

13.4 Menü NIBP-Setup

NIBP SETUP					
ALARM	AN 1	•	ANZEIGE	1 GRUPP -	
ALM NIV	MTTL	•	EINHEIT	mmHg 🔻	
ALM DRC	AUS	•	INTERVALL	Manu -	
sys alm ho	160 -	ŧ	RESI	ET	
SYS ALM TI	90 ÷	ŧ	KONTINUI	ERLICH	
MTL ALM HO	110 +	ŧ	KALIBRI	ERUNG	
MTL ALM TI	60 ÷	ŧ	DRUCK	TEST	
DIA ALM HO	90 ÷	ŧ	KONFIG	. >>	
DIA ALM TI	50 ÷	ŧ			
NIBP Alarm an oder aus					
		ENI	DE		

Wenn Sie das Feld NIBP im Parameterbereich wählen, öffnet sich das folgende Menü.

Abbildung 13-2 Menü NIBP-Setup

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

ALM	Ein-/ausgeschalteter NIBP-Alarm	
	AN: Wenn ein NIBP-Alarm auftritt, gibt der Monitor die Alarmzeichen ab und speichert den Alarm. AUS: Wenn ein NIBP-Alarm auftritt, gibt der Monitor weder Alarmzeichen ab noch speichert er den Alarm. Wenn AUS gewählt ist, wird das Symbol 🖄 rechts vom Feld NIBP angezeigt.	
ALM NIV	Alarmniveau	
	Optionen: HOCH und MITTL.	
ALM DRC	Drucken der Alarme	
	AN: Wenn ein NIBP-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor den Druckvorgang.AUS: Wenn ein NIBP-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor den Druckvorgang nicht.	

	SYS ALM HO	Legt die obere Grenze für den systolischen Druck fest.
	SYS ALM TI	Legt die untere Grenze für den systolischen Druck fest.
	MTL ALM HO	Legt die obere Grenze für den mittleren Druck fest.
	MTL ALM TI	Legt die untere Grenze für den mittleren Druck fest.
•	DIA ALM HO	Legt die obere Grenze für den diastolischen Druck fest.
	DIA ALM TI	Legt die untere Grenze für den diastolischen Druck fest.

Wenn ein gemessener Druck eine voreingestellte obere oder untere Alarmgrenze überschreitet, wird ein Alarm ausgelöst. Die NIBP-Alarmgrenzen lauten wie folgt:

Patiententyp	Erwachsener	Kind	Neugeborenes
Systolischer Druck	40-270 mmHg	40-200 mmHg	40-135 mmHg
Mittlerer Druck	20-230 mmHg	20-165 mmHg	20-110 mmHg
Diastolischer Druck	10-210 mmHg	10-150 mmHg	10-100 mmHg

Werkseinstellung der Alarmgrenzen (Einheit: mmHg):

Patiententyp	Erwachsener	Kind	Neugeborenes
Systolischer Alarm	160	120	90
hoch			
Systolischer Alarm	90	70	40
niedrig			
Mittlerer Alarm hoch	110	90	70
Mittlerer Alarm	60	50	25
niedrig			
Diastolischer Alarm	90	70	60
hoch			
Diastolischer Alarm	50	40	20
niedrig			

ANZEIGE

1 GRUPP: Im NIBP-Parameterbereich wird nur eine Gruppe von NIBP-Werten angezeigt, die während der letzten Messung erhalten worden sind.

GRUPPEN: In der linken unteren Ecke des Bildschirms werden, wie unten dargestellt, mehrere Gruppen von Messwerten angezeigt.

NS	NM	ND	PF	DAT	ZEIT
108	84	70	68	2006-6-12	16:06:00
108	80	70	67	2006-6-12	16:11:00
108	80	70	72	2006-6-12	16:16:00

	EINHEIT	Optionen: mmHg, kPa;
•	INTERVALL	Wählen Sie MANU, um den Monitor auf manuelle NIBP-Messung zu stellen, oder wählen Sie eine der Zeitoptionen, um das Intervall zwischen automatischen Messungen festzulegen.
		Intervalloptionen: 1, 2, 3, 4, 5, 10, 15, 30, 60, 90, 120, 180, 240 und 480MIN.
•	RESET	Wählen Sie diese Option, um die anfänglichen Einstellungen der Druckpumpe wiederherzustellen. Wenn der Monitor kein visuelles Zeichen gibt, falls die Druckpumpe nicht richtig funktioniert, aktiviert die Auswahl dieser Option ein Selbsttestverfahren und stellt die normale Leistung des Monitors wieder her.
•	KONTINUIERLICH	Wählen Sie diese Option, um eine kontinuierliche Messung über 5 Minuten zu starten.
•	CONFIG >> (KONFIG >>)	Sie können diese Option wählen, um das Menü NIBP KONFIG aufzurufen, in dem Sie WERKSEINSTELLUNG KONFIG oder BENUTZERKONFIG wählen können. Nachdem Sie Ihre Auswahl abgeschlossen und das Menü verlassen haben, stellt das System einen Dialogkasten zur Bestätigung dar.

13.4.1 Kalibrierung

Wenn Sie die Option KALIBRIERUNG wählen, startet der Monitor die NIBP-Kalibrierung und die Option KALBRIERUNG ändert sich in KALIBRIERUNG STOPPEN. Die erneute Auswahl der Option hält die Kalibrierung an.

Kalibrieren Sie den Manschettenblutdruck-Messwert mit einem kalibrierten Referenzmanometer (oder Quecksilbermanometer) mit einer Genauigkeit von mehr als 1 mmHg. So führen Sie die Kalibrierung durch:

1. Nehmen Sie die Blutdruckmanschette vom Monitor ab und ersetzen Sie sie durch einen steifen Metallbehälter oder ein Gefäß mit einer Kapazität von 500 ml \pm 5 %.

- Schließen Sie, wie unten dargestellt, ein kalibriertes Referenzmanometer (mit einem Fehler von weniger als 1 mmHg) und eine Handpumpe mit "T"-Steckern an.
- 3. Wählen Sie die Option KALIBRIERUNG.
- 4. Blasen Sie den Metallbehälter mit Hilfe der Handpumpe auf, bis das Referenzmanometer 0, dann 50 und schließlich 200 mmHg anzeigt.
- 5. Der Unterschied zwischen dem angegebenen Druck des Referenzmanometers und dem angezeigten Druck des Monitors darf 3 mmHg nicht überschreiten. Wenden Sie sich an unseren Kundendienst, wenn diese Werte nicht eingehalten werden.



Abbildung 13-3 NIBP-Kalibrierung

HINWEIS

• Die Kalibrierung des NIBP-Messung muss alle zwei Jahre oder gemäß den Krankenhausrichtlinien durchgeführt werden.

13.4.2 Luftdichtigkeitsprüfung

Mit der Option DRUCKTEST können Sie das Gerät auf Luftlecks untersuchen. Wenn die NIBP-Manschette angeschlossen ist, wählen Sie diese Option, um mit dem Aufblasen der NIBP-Manschette zu beginnen und zu prüfen, ob Undichtigkeiten vorhanden sind. Wenn die Prüfung bestanden wird, wird keine Hinweise angezeigt. Wenn die Prüfung nicht bestanden wird, werden entsprechende Hinweise im NIBP-Parameterfenster angezeigt.

So prüfen Sie das System auf Dichtigkeit:

- 1. Schließen Sie die NIBP-Manschette an die NIBP-Manschettenbuchse am Monitor an.
- 2. Legen Sie die Manschette um einen Zylinder geeigneter Größe, wie unten dargestellt.



Abbildung 13-4 NIBP-Dichtigkeitsprüfung

- 3. Wählen Sie die Option DRUCKTEST. Daraufhin erscheint die Meldung "Drucktest..." in der linken unteren Ecke des NIBP-Parameterfensters.
- 4. Nach ungefähr 20 Sekunden öffnet der Monitor automatisch das Ablassventil und beendet die Prüfung.
- 5. Wenn keine Informationen im unteren NIBP-Parameterbereich erscheinen, bedeutet dies, dass sich die Luftwege in gutem Zustand befinden und keine Luftlecks vorhanden sind. Wenn jedoch die Meldung "PNEUMATIKLECK" erscheint, deutet dies darauf hin, dass ein Luftleck vorliegen kann. In diesem Fall überprüfen Sie das System auf lockere Anschlüsse. Nachdem Sie sich vergewissert haben, dass alle Anschlüsse fest sitzen, führen Sie die Prüfung erneut durch.

Wenn weiterhin ein Luftleck gemeldet wird, wenden Sie sich bitte an unseren Kundendienst.

HINWEIS

- Stellen Sie im Menü PATIENT SETUP den Patiententyp PAT TYP auf ERW, bevor Sie die Dichtigkeitsprüfung durchführen.
- Die Druckprüfung wird, abgesehen von der Spezifikation in EN-Norm 1060-1, einfach dazu benutzt, um festzustellen, ob Luftlecks in den NIBP-Luftwegen vorliegen.

13.5 Wartung und Reinigung

- Achten Sie darauf, den Gummischlauch an der Manschette nicht übermäßig stark zu quetschen.
- Wenn keine wiederverwendbare Manschette angeschlossen ist oder der Monitor gereinigt wird, decken Sie den Gummischlauch bitte immer entsprechend ab. Achten Sie darauf, nicht versehentlich Flüssigkeiten in den Gummischlauch oder den Monitor spritzen zu lassen.

Wiederverwendbare Blutdruckmanschetten

Die Manschette darf nicht chemisch gereinigt werden. Statt dessen sollte sie mit der Maschine oder der Hand gewaschen werden. Die Handwäsche kann die Lebensdauer der Manschette verlängern. Entfernen Sie vor dem Waschen den Latexgummibalg. Lassen Sie die Manschette nach dem Waschen gründlich trocknen und befestigen Sie dann erneut den Gummibalg. Die Manschette kann mit konventionellem Autoklaven, Gas oder Bestrahlung in Heißluftöfen desinfiziert oder durch Eintauchen in Dekontaminierungslösungen sterilisiert werden. Denken Sie daran, den Gummibalg zu entfernen, wenn Sie diese Methode anwenden.



Abbildung 13-5 Erneuern des Gummibalgs

So tauschen Sie den Gummibalg in der Manschette:

- 1. Legen Sie den Balg oben auf die Manschette, so dass die Gummischläuche zu der großen Öffnung an der langen Seite der Manschette ausgerichtet sind.
- 2. Rollen Sie den Balg in Längsrichtung und führen Sie ihn in die Öffnung an der langen Seite der Manschette ein.
- Halten Sie die Schläuche und die Manschette und schütteln Sie die gesamte Manschette, bis der Balg in Position liegt.
- 4. Ziehen Sie die Gummischläuche von der Innenseite der Manschette durch das kleine Loch unter der Innenlasche nach außen.

 Manche Desinfektionsmittel können Hautreizungen verursachen. Bitte spülen Sie die Manschette gründlich mit Wasser ab, um alle Reste von Desinfektionsmitteln zu entfernen. Die Verwendung von dunkelfarbigen Desinfektionsmitteln kann zur Verfärbung der Manschetten führen. Probieren Sie das Desinfektionsmittel an einer Manschette aus, um sicherzustellen, dass keine Beschädigungen auftreten.

Einweg-Blutdruckmanschetten

Einweg-Blutdruckmanschetten sind nur für den Gebrauch an einem Patienten bestimmt. Einweg-Manschetten dürfen weder sterilisiert noch mit einem Autoklaven sterilisiert werden.

HINWEIS

• Einweg-Blutdruckmanschetten müssen ordnungsgemäß recycelt oder entsorgt werden.

14.1 Übersicht

Der Monitor kann zwei Temperatursonden gleichzeitig verwenden, um zwei Temperaturwerte und den Temperaturunterschied zwischen diesen Werten zu ermitteln. Die Messwerte werden, wie unten dargestellt, im Parameterfenster TEMP angezeigt.



Abbildung 14-1 TEMP-Parameterfenster

- 1. Feld TEMP: Durch die Auswahl dieses Felds öffnet sich das Menü TEMP SETUP.
- 2. Temperatureinheit: °C oder °F.
- 3. T1: Temperaturkanal 1. Zeigt die mit dem Temperaturkanal 1 gemessene Temperatur an.
- 4. T2: Temperaturkanal 2. Zeigt die mit dem Temperaturkanal 2 gemessene Temperatur an.
- 5. TD: Temperaturunterschied, nämlich die Differenz zwischen Temperatur 1 und Temperatur 2.

14.2 Messverfahren

So messen Sie die Temperatur eines Patienten:

- Wenn eine Einweg-Temperatursonde verwendet wird, stecken Sie das Temperatursondenkabel in den Temperatursondenstecker an der Seite des Monitors und schließen dann die Temperatursonde an das Kabel an. Wenn eine wiederverwendbare Temperatursonde benutzt wird, schließen Sie die Temperatursonde direkt an den Temperatusondenstecker an.
- 2. Befestigen Sie die Temperatursonde ordnungsgemäß am Patienten.
- 3. Schalten Sie den Monitor ein.

HINWEIS

- Einweg-Temperatursonden sind nur zum Gebrauch an einem Patienten bestimmt.
- Der Selbsttest der Temperaturmessung wird einmal pro Stunde während der Überwachungszeit durchgeführt. Dieser Selbsttest dauert ungefähr 2 Sekunden und beeinträchtigt die normale Temperaturmessung nicht.

- Überprüfen Sie die Kabelfehlererfassung, bevor Sie mit der Überwachung beginnen. Stecken Sie das Temperatursondenkabel von Kanal 1 oder Kanal 2 von der Buchse am Monitor aus. Der Monitor zeigt daraufhin die Meldung "T1-SENSOR AUS" oder "T2-SENSOR AUS" an und es ertönt ein hörbarer Alarm. Bei dem anderen Kanal sollte das gleiche passieren.
- Achten Sie darauf, Temperatursonde oder Kabel nicht zu beschädigen. Wenn die Temperatursonde und das Kabel nicht benutzt werden, rollen Sie sie bitte locker auf. Wenn das Kabel zu eng gebogen wird oder verheddert ist, können mechanische Schäden auftreten.
- Die Kalibrierung der Temperaturmessfunktion muss alle zwei Jahre erfolgen (oder gemäß Ihrer Krankenhausrichtlinien). Wenn Sie die Temperaturmessfunktion kalibrieren müssen, wenden Sie sich bitte an unseren Kundendienst.

14.3 Menü TEMP-SETUP

TEMP SETUP					
ALARM	AN	•	tz alm ho	39.0	ŧ
ALM NIV	MTTL	•	TZ ALM TI	36.0	ŧ
ALM DRC	AUS	•	TD ALM HO	2.0	\$
ti alm ho	39.0	ŧ	TEMP EINH	°C	•
T1 ALM TI	36.0	ŧ	KONFIG	à. >>	
TEMP Alarm an oder aus					
ENDE					

Wenn Sie das Feld TEMP im Parameterfenster wählen, öffnet sich das folgende Menü.

Abbildung 14-2 Menü TEMP-SETUP

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

ALM	Ein-/ausgeschalteter Temperaturalarm
	 AN: Wenn ein Temperaturalarm auftritt, gibt der Monitor die Alarmzeichen ab und speichert den Alarm. AUS: Wenn ein Temperaturalarm auftritt, gibt der Monitor weder Alarmzeichen ab noch speichert er den Alarm. Wenn AUS gewählt ist, wird das Symbol rechts vom Feld TEMP angezeigt.
ALM NIV	Alarmniveau
ALM DRC	Optionen: HOCH, MTTL und TIEF. Drucken der Alarme AN: Wenn ein TEMP-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor das Drucken. AUS: Wenn ein TEMP-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor kein Drucken.
T1 ALM HO	Legt die obere Temperaturalarmgrenze für Kanal 1 fest.
T1 ALM TI	Legt die untere Temperaturalarmgrenze für Kanal 1 fest.
T2 ALM HO	Legt die obere Temperaturalarmgrenze für Kanal 2 fest.
T2 ALM TI	Legt die untere Temperaturalarmgrenze für Kanal 2 fest.

•	TD ALM HO	Legt die obere Grenze für den Temperaturunterschied zwischen Kanal 1 und Kanal 2 fest.
	TEMP EINH	Optionen: °C und °F
•	CONFIG >> (KONFIG >>)	Sie können diese Option wählen, um das Menü TEMP-KONFIG aufzurufen, in dem Sie WERKSEINSTELLUNG KONFIG oder BENUTZERKONFIG wählen können. Nachdem Sie Ihre Auswahl abgeschlossen und das Menü verlassen haben, stellt das System einen Dialogkasten zur Bestätigung dar

Temperaturalarmgrenzwerte:

Parameter	Max. Obergrenze	Min. Untergrenze	Schrittweite
T1 und T2	50	0	0.1
TD	50	0	0.1

Werkseinstellung der Temperaturalarmgrenzwerte: T1/T2-Alarmobergrenze: 39°C T1/T2-Alarmuntergrenze: 36°C TD-Alarmgrenze 2.0°C

14.4 Wartung und Reinigung

• Bevor der Monitor oder die Sonde gereinigt werden, müssen Sie sicherstellen, dass die das Gerät ausgeschaltet und vom Wechselstromnetz abgetrennt ist.

Wiederverwendbare Temperatursonden

- Die Temperatursonde darf nicht über 100 °C (212 °F) erhitzt werden. Sie kann Temperaturen zwischen 80 und 100 °C (176 und 212 °F) nur über einen kurzen Zeitraum aushalten.
- Die Sonde darf nicht mit Dampf desinfiziert werden.
- Zur Desinfektion dürfen nur alkoholhaltige Reinigungsmittel verwendet werden.
- Die Rektalsonden sollten, soweit möglich, mit einer Gummischutzhülle benutzt werden.

Zur Reinigung der Sonde halten Sie die Spitze in einer Hand und reiben die Sonde mit der anderen Hand in Richtung auf den Stecker mit einem feuchten, flusenfreien Tuch ab.

HINWEIS

- Einwegtemperatursonden dürfen weder erneut sterilisiert noch wiederverwendet werden.
- Einwegtemperatursonden müssen ordnungsgemäß recycelt oder entsorgt werden.

FÜR IHRE NOTIZEN
15.1 Übersicht

Der Monitor bietet zwei Kanäle zur invasiven Blutdruckmessung (IBP, einschließlich diastolischer, systolischer und mittlerer Druck) und stellt zwei Kurven dar.



Abbildung 15-1 IBP-Kurve

- 1. Feld KN1: Wahl der Darstellung der Kurve von Kanal 1.
- 2. Feld KN2: Wahl der Darstellung der Kurve von Kanal 2.

Optionen für KN1 und KN2: ART (arterieller Blutdruck), PAP (pulmonaler arterieller Druck), CVP (Zentralvenendruck), RAP (rechter Vorhofdruck), LAP (linker Vorhofdruck), ICP (intrakranialer Druck) und D1-D2 (Druckbenennung).

Jede Kurve hat drei Messbereichslinien, wobei die jeweils oberen und unteren Linien mit Skalen am linken Bildschirmrand markiert sind.



Das Parameterfenster befindet sich rechts von den IBP-Kurven (siehe unten).

Abbildung 15-2 IBP-Parameterfenster

- 1. Feld IBP (1,2): Dieses Feld gestattet Ihnen den Zugriff auf das Menü IBP (1,2) AUSWAHL.
- 2. Druckeinheit: mmHg oder kPa.

- 3. Parameterwerte von Kanal 1: Systolischer Druck, mittlerer Druck und diastolischer Druck (von links nach rechts).
- 4. Parameterwerte von Kanal 2: Systolischer Druck, mittlerer Druck und diastolischer Druck (von links nach rechts). Wenn ART oder ICP für KN1 bzw. KN2 ausgewählt ist, werden die ICP- bzw. CPP-Werte angezeigt, wobei CPP dem mittleren Druck von ART minus ICP entspricht.
- 5. Gemessene numerische Werte für PF

15.2 Vorsichtsmaßnahmen

- Verwenden Sie ausschließlich den in diesem Bedienungshandbuch spezifizierten IBP-Messwandler. IBP-Einweg-Messwandler oder Hauben dürfen nicht wiederverwendet werden.
- Verwendete Teile und Zubehörteile müssen den Sicherheitsanforderungen der elektrischen Normen für medizinische Geräte entsprechen.
- Der Bediener muss leitende Verbindungen zu den verwendeten Teilen aus Sicherheitsgründen vermeiden. (Beispielsweise durch den Anschluss metallener Absperrhähne.)
- Wenn der Monitor mit chirurgischen Hochfrequenzgeräten verwendet wird, dürfen weder der Messwandler noch das Kabel die chirurgischen Hochfrequenzgeräte berühren, um Verbrennungen des Patienten aufgrund von Leckströmen zu vermeiden.
- Verifizieren Sie mögliche Kabelfehler am Messwandler vor dem Beginn des Überwachungsbetriebs. Stecken Sie das Messwandlerkabel aus der IBP-Buchse am Monitor aus. Der Bildschirm zeigt die Fehlermeldung "IBP SENSOR AB" an, und es ertönt ein akustischer Alarm.

Der in diesem Bedienungshandbuch spezifizierte Messwandler (mit Ausnahme des ICT/B-Messwandlers) schützt gegen Stromschlag, insbesondere bei Leckströmen, und gegen Interferenz aufgrund Defibrillation der Herzkammern. Er kann daher bei chirurgischen Operationen verwendet werden. Während der Defibrillation könnte die Druckkurve vorübergehend verzerrt werden. Der Monitor nimmt jedoch nach der Defibrillation seinen normalen Betrieb wieder im Betriebsmodus auf und die Benutzerkonfiguration bleibt unbeeinträchtigt. • Kalibrieren Sie den Messwandler von Zeit zu Zeit gemäß den Krankenhausbestimmungen.

15.3 Überwachungsverfahren

- 1. Stecken Sie das Druckkabel in die IBP-Buchse am Monitor und schalten Sie die Stromversorgung zum Monitor ein.
- Bereiten Sie die Druckleitung und den Messwandler durch Sp
 ülen des Systems mit normaler Kochsalzl
 ösung auf ihren Betrieb vor. Vergewissern Sie sich, dass die Schl
 äuche und das Messwandlersystem frei von Luftblasen sind.

HINWEIS

- Falls Luft im Drucksystem eingeschlossen ist, füllen Sie das System nochmals mit normaler Kochsalzlösung auf.
- 3. Schließen Sie den Katheter an die Druckleitung an und vergewissern Sie sich, dass keine Luft im Katheter bzw. in der Druckleitung eingeschlossen ist.
- 4. Positionieren Sie den Messwandler so, dass er auf einer Höhe mit dem Herzen des Patienten liegt, d. h. etwa in Höhe der mittleren Axillarlinie.
- 5. Verifizieren Sie, dass Sie das korrekte Feld ausgewählt haben.
- 6. Setzen Sie den Messwandler auf null zurück.



Abbildung 15-3 IBP-Überwachung

15.4 Menü IBP

Die Auswahl des Feldes IBP (1,2) im Parameterfenster führt zum Aufruf des folgenden Menüs.



Abbildung 15-4 IBP (1,2) Auswahlmenü

15.4.1 Menü IBP-Setup

IBP SETUP im Menü IBP (1,2) AUSWAHL gestattet Ihnen den Zugang zum folgenden Menü.

IBP(1,2) SETUP			
ALARM	AN	•	EINHEIT mmHg 🔹
ALM NIV	MTTL	•	FILTER KEIN FLTR -
ALM DRC	AUS	•	ALM GRENZ SETUP >>
VERST JUST	Manu	•	MESSBER EINS >>
GESCHWIN	25,0	•	DRUCK BENENNEN >>
PITCH TON	2	\$	KONFIG. >>
Zurück zum vorangegangenen Menü			
ENDE			

Abbildung 15-5 Menü IBP (1,2)-Setup

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

	ALM	Status IBP-Alarm Ein/Aus
		 AN: Wenn ein IBP-Alarm auftritt, stellt der Monitor Alarmanzeigen dar und speichert den Alarm. AUS: Wenn ein IBP-Alarm auftritt, stellt der Monitor weder Alarmanzeigen dar noch speichert er den Alarm. Wenn AUS ausgewählt ist, wird das A-Symbol rechts vom Feld IBP (1,2) angezeigt.
	ALM NIV	Alarmniveau
		Optionen: HOCH, MTTL und TIEF.
	VERST JUST	Amplitudeneinstellung
		Diese Option gestattet Ihnen die Einstellung der Kurvenformamplitude. Optionen: MANUELL und AUTO.
1.	MANU: Falls MANUELL	ausgewählt ist, können Sie einen IBP-Kanal manuell aus

- MANU: Falls MANUELL ausgewählt ist, können Sie einen IBP-Kanal manuell aus den Optionen auswählen, einschlie
 ßlich ART, PAP, CVP, RAP, LAP, ICP, D1 und D2, und danach den IBP-Messbereich im Men

 ü MESSBEREICH FESTLEGEN >> einstellen.
- 2. AUTO: Falls AUTO ausgewählt ist, werden die Kurvenfelder der IBP-Kanäle zu D1 und D2, und der IBP-Messbereich wird vom System automatisch eingestellt.

	GESCHWIN	Kurvengeschwindigkeit
		Optionen: 12,5 und 25,0 mm/s.
	PITCH TON	Pulsvolumen
		Bereich: 0–10. Bei 0 ist der Ton abgestellt und bei 10 auf maximale Lautstärke eingestellt.
	EINHEIT	Optionen: mmHg und kPa.
•	FILTER	Diese Option gestattet Ihnen die Wahl der Filtermethode der IBP-Kurve. Es stehen drei Optionen zur Verfügung:
		NORMAL: 16-Hz-Filterung; GLATT: 8-Hz-Filterung; KEIN FILTER: Darstellung der ursprünglichen Kurve. Die Standardeinstellung ist KEIN FILTER.
•	ALM GRENZE SETUP >>	Diese Option gestattet Ihnen den Zugang zum folgenden Menü, in dem Sie die oberen und unteren Alarmgrenzen einstellen können.

IBP ALARMGRENZEN SETUP			
	SYS	MTL	DIA
KN1:ART ALM HO	160 🗢	110 🗢	90 🗢
KN1:ART ALM TI	90 🜩	70 🗢	50 🜩
KN2:CVP ALM HO	🜩	10 🗢	🜩
KN2:CVP ALM TI	🜩	0 💠	🜩
PF ALM HO	120 🗢	PF ALM TI	50 🜩
IBP SYS Alarm Obergrenze setzen: Grenzüberschreitung löst Alarm aus			
ENDE			

Abbildung 15-6 Menü IBP-Alarm-Setup

IBP-Alarmgrenzen

Druck-Feld	Max. obere Grenze (mmHg)	Min. untere Grenze (mmHg)	Schritt (mmHg)
ART	300	0	1
РА	120	-6	1
CVP	40	-10	1

RAP	40	-10	1
LAP	40	-10	1
ICP	40	-10	1
D1	300	-50	1
D2	300	-50	1

Die PF-Alarmgrenzen sind dieselben wie die Alarmgrenzen des entsprechenden SpO₂-Moduls.

MESSBEREICH FESTLEGEN >>

Diese Option gestattet Ihnen den Zugang zum folgenden Menü und die Einstellung der Positionen für die hohen, Referenz- und tiefen Messbereiche der beiden Kurven.

IBP	MESSBERE	ICH FE	STLI	EGEN	
	HO	LI		WER	T
KN1:ART	150 ᅌ	Θ	¢	75	ŧ
KN2:CVP	40 🜲	0	ŧ	20	ŧ
Oberes Ende des Messbereichs festlegen (obere Punktlinie)					
ENDE					

Abbildung 15-7 Menü IBP-Messbereich festlegen

- 1. HO: Legt den hohen Messbereich fest. Der Referenzmessbereich ändert sich bei der Änderung des hohen Messbereichs.
- 2. LI: Legt den tiefen Messbereich fest. Der Referenzmessbereich ändert sich bei der Änderung des tiefen Messbereichs.
- 3. WERT: Legt den Referenzmessbereich und die Position fest. Die hohen und tiefen Messbereiche bleiben bei der Änderung des Referenzmessbereichs unverändert.

HINWEIS

- Der hohe Messbereich sollte nicht kleiner als der tiefe Messbereich sein; und der tiefe Messbereich sollte nicht größer als der hohe Messbereich sein.
- Die Kurvenamplitude ändert sich bei der Einstellung der hohen und tiefen Messbereiche.

DRUCK BENENNEN Die Wahl dieser Option ruft das folgende Menü auf. Sie können den zu messenden Druck über D1 und D2 auswählen.

Optionen: SYS, MTL, DIA (es werden alle drei Drücke gemessen); MTL (es wird nur der mittlere Druck gemessen).



Abbildung 15-8 Menü IBP-Druck-Setup

CONFIG >>	Sie können diese Option wählen, um das Menü IBP
(KONFIG >>)	(1,2)-KONFIG aufzurufen, in dem Sie
	WERKSEINSTELLUNG KONFIG oder
	BENUTZERKONFIG wählen können. Nachdem Sie Ihre
	Auswahl abgeschlossen und das Menü verlassen haben,
	stellt das System einen Dialogkasten zur Bestätigung dar.
	CONFIG >> (KONFIG >>)

15.4.2 Menü IBP DRUCK NULL

Sie können im Menü IBP (1,2) AUSWAHL die Option IBP DRUCK NULL wählen, um das folgende Menü aufzurufen.

II	BP DRUCK NULL	
Wenn bereit, NULL-Taste drück		
KAN1 NULL	00-00-0000 00:00:00	
Kanz Null	00-00-0000 00:00:00	
Zurück zum vorangegangenen Menü		
ENDE		

Abbildung 15-9 Menü IBP-Druck Null

Verfahren zur Nullsetzung des Druckmesswandlers

1. Trennen Sie den Messwandler vom Patienten.



Abbildung 15-10 Nullsetzung des Druckmesswandlers

- 2. Stellen Sie den Dreiwege-Absperrhahn so ein, dass der zum Patienten führende Kanal geschlossen ist. Der Messwandler ist damit über den Absperrhahn mit der Umgebungsluft verbunden.
- 3. Wählen Sie KN1 NULL oder KN2 NULL im Menü IBP DRUCK NULL, um den Vorgang der Nullsetzung zu starten.

HINWEIS

- Zur Sicherstellung der korrekten Messung müssen Sie den Messwandler vor seiner Verwendung am Monitor auf null zurückstellen.
- Positionieren Sie den Messwandler so, dass er auf einer Höhe mit dem Herzen des Patienten liegt, d. h. etwa in Höhe der mittleren Axillarlinie.
- Führen Sie die Nullsetzung vor dem Beginn der Überwachung sowie während der Überwachung in Intervallen durch (mindestens einmal pro Tag). Die Nullsetzung sollte außerdem vorgenommen werden, nachdem das Messwandlerkabel aus- und danach wieder eingesteckt worden ist.

Hinweise in Bezug auf die Nullstellung

Nehmen Sie Kanal 1 als ein Beispiel. Der Monitor könnte nach erfolgter Nullsetzung des Messwandlers die folgenden Hinweise darstellen.

■ KN1 ERFOLGREICH NULL

Die Nullsetzung ist abgeschlossen. Schließen Sie den Messwandleranschluss, der mit der Umgebungsluft in Verbindung steht, und öffnen Sie den mit dem Patienten verbundenen Anschluss.

■ KN1 SENSOR AB, FEHLER

Verifizieren Sie den Anschluss des Messwandlers von Kanal 1 an den Monitor und führen Sie danach nochmals eine Nullsetzung durch. Wenn auf dem Monitor weiterhin dieser Hinweis erscheint, wenden Sie sich bitte an unseren Kundendienst.

■ DEMO-MODUS, FEHLER

Vergewissern Sie sich, dass der Monitor nicht im DEMO-Modus arbeitet, und führen Sie nochmals eine Nullsetzung des Druckmesswandlers durch. Wenn auf dem Monitor weiterhin dieser Hinweis erscheint, wenden Sie sich bitte an unseren Kundendienst.

■ DRUCK AUSSER MESSBER, FEHL

Verifizieren Sie, dass der Dreiwege-Absperrhahn mit der Umgebungsluft verbunden ist, und führen Sie nochmals eine Nullsetzung des Druckmesswandlers durch. Falls der Hinweis weiterhin dargestellt wird, wechseln Sie den Messwandler gegen ein anderes Gerät aus und wenden Sie sich an unseren Kundendienst.

■ PULSIERENDER DRUCK, FEHLER

Vergewissern Sie sich, dass der Messwandler nicht an den Patienten angeschlossen und der Absperrhahn mit der Umgebungsluft in Verbindung ist. Führen Sie danach nochmals eine Nullsetzung des Druckmesswandlers durch. Falls der Hinweis weiterhin dargestellt wird, wenden Sie sich bitte an unseren Kundendienst.

15.4.3 IBP-Druckkalibrierung

Sie können die Option IBP DRUCK KALIB im Menü IBP (1,2) AUSWAHL zum Aufrufen des folgenden Menüs wählen.



Abbildung 15-11 Menü IBP-Druckkalibrierung

Kalibrationsverfahren

 Trennen Sie den Druckmesswandler vom Patienten. Schließen Sie den Dreiwege-Absperrhahn, das Sphygmomanometer und den Gebläseball mithilfe eines T-förmigen Anschlussstücks, wie im Folgenden gezeigt, an.



Abbildung 15-12 IBP-Druckkalibrierung

- 2. Führen Sie zuvor eine Nullsetzung des Druckmesswandlers durch. Falls diese erfolgreich ist, öffnen Sie den Absperrhahn zum Sphygmomanometer.
- Wählen Sie im Menü IBP DRUCK KALIB einen Wert aus dem Einblendmenü KN1 MESS KAL oder KN2 MESS KAL aus. Dann wird der Kalibrierdruckwert für Kanal 1 oder Kanal 2 eingestellt.
- 4. Pumpen Sie mit dem Gebläseball, bis das Quecksilbervolumen des Sphygmomanometers auf den voreingestellten Wert für den Kalibrierdruck gestiegen ist.
- 5. Stellen Sie den voreingestellten Kalibrierwert wiederholt ein, bis er dem auf der Quecksilbersäule angezeigten Wert entspricht.
- 6. Wählen Sie im Menü IBP DRUCK KALIB die Option KALIB aus. Der Monitor beginnt mit der Kalibrierung.
- 7. Warten Sie auf das Kalibrierergebnis. Führen Sie die entsprechende Handlung als Antwort auf den Hinweis des Monitors aus.
- Demontieren Sie nach erfolgter Kalibrierung den Blutdruckschlauch und das T-förmige Anschlussstück. Schließen Sie danach den Druckmesswandler für den normalen Überwachungsbetrieb nach Anleitung an den Patienten an.

HINWEIS

- Führen Sie die Kalibrierung vor der Verwendung eines neuen Messwandlers oder in regelmäßigen Intervallen gemäß den Krankenhausbestimmungen durch.
- Die Kalibrierung gewährleistet die exakte Messung durch den Monitor. Führen Sie die Nullsetzung des Druckmesswandlers vor Beginn der Kalibrierung durch.

• Führen Sie die Kalibrierung niemals während der Überwachung des Patienten mit dem Monitor durch.

Hinweise in Bezug auf die Kalibrierung

Nehmen Sie Kanal 1 als ein Beispiel. Der Monitor könnte nach erfolgter Kalibrierung den folgenden Hinweis ausgeben.

■ KN1 KALIB ERFOLGREICH

Kanal 1 funktioniert normal und kann für die IBP-Überwachung verwendet werden.

■ KN1 SENSOR AB, FEHLER

Verifizieren Sie den Anschluss des Messwandlers von Kanal 1 an den Monitor und führen Sie danach nochmals die Kalibrierung durch. Wenn auf dem Monitor weiterhin dieser Hinweis erscheint, wenden Sie sich bitte an unseren Kundendienst.

■ DEMO-MODUS, FEHLER

Vergewissern Sie sich, dass der Monitor nicht im DEMO-Modus ist, und führen Sie danach nochmals die Kalibrierung durch. Wenn auf dem Monitor weiterhin dieser Hinweis erscheint, wenden Sie sich bitte an unseren Kundendienst.

■ DRUCK AUSSER MESSBER, FEHL

Verifizieren Sie, dass der voreingestellte Kalibrierwert angemessen ist, und führen Sie danach nochmals die Kalibrierung durch. Wenn der Hinweis immer noch angezeigt wird, wenden Sie sich bitte an unseren Kundendienst.

■ PULSIERENDER DRUCK, FEHLER

Verifizieren Sie, dass der vom Sphygmomanometer angezeigte Druckwert unverändert ist, und führen Sie danach nochmals die Kalibrierung durch. Wenn der Hinweis immer noch angezeigt wird, wenden Sie sich bitte an unseren Kundendienst.

15.5 Wartung und Reinigung

• Vergewissern Sie sich vor der Reinigung des Messwandlers, dass dieser vom Monitor getrennt ist oder dass der Monitor ausgeschaltet und von der Wechselstromsversorgung getrennt ist.

Reinigung des IBP-Messwandlers

Nach abgeschlossenem IBP-Überwachungsbetrieb entfernen Sie bitte die Schläuche und die Haube vom Messwandler und wischen Sie die Messwandlermembran mit Wasser ab. Reinigen Sie Messwandler und Kabel mit Seifenwasser oder einem der folgenden Reinigungsmittel:

- Cetylcide
- Wavicide-01
- Wescodyne
- Cidex
- Lysol
- Vesphene

Tauchen Sie den Stecker nicht in Flüssigkeit ein. Trocknen Sie den Messwandler nach der Reinigung gründlich, bevor Sie ihn einlagern. Eine leichte Verfärbung oder vorübergehende Zunahme der Haftfähigkeit der Kabeloberfläche kann als normal betrachtet werden. Falls Sie Klebebandrückstände vom Messwandlerkabel entfernen müssen, empfehlen wir Ihnen Reinigungsmittel für doppelseitiges Klebeband; verwenden Sie dieses Mittel allerdings mit großer Vorsicht, um Beschädigungen des Kabels zu minimieren. Azeton, Alkohol, Ammoniak und Chloroform oder sonstige starke Lösungsmittel sind nicht empfehlenswert, da sie bei Anwendung über lange Zeiträume das Vinylkabel beschädigen.

HINWEIS

- Die Einwegmesswandler oder -hauben dürfen nicht wiederverwendet werden.
- Zur Vermeidung von Verunreinigungen müssen die Einwegmesswandler oder -hauben entweder recycelt oder korrekt entsorgt werden.

Sterilisation

■ Sterilisation in chemischer Lösung

Nach erfolgter Reinigung wählen Sie bitte ein effektives Sterilisationsmittel zur Sterilisation in chemischer Lösung für die Ausrüstung des Operationssaals. Wir empfehlen gepuffertes Glutaraldehyd (z. B. Cidex oder Hospisept). Verwenden Sie keine quaternären kationischen Detergenzien wie beispielsweise Zephiranchlorid. Falls die gesamte Einheit sterilisiert werden muss, tauchen Sie den Messwandler, aber nicht den elektrischen Stecker, über den empfohlenen Sterilisationszeitraum in das Sterilisationsmittel ein. Vergewissern Sie sich, dass die Haube entfernt wurde. Spülen Sie dann alle Messwandlerteile, mit Ausnahme des elektrischen Steckers, mit sterilisiertem Wasser oder Kochsalzlösung. Der Messwandler muss vor dem Einlagern sorgfältig getrocknet werden.

■ Gassterilisation

Zum Erzielen einer vollständigeren Asepsis verwenden Sie die Gassterilisation. Der Messwandler sollte nach der Reinigung vollkommen trocken sein. Wenn Sie Ethylenoxidgas als Gasdesinfektionsmittel verwenden, befolgen Sie bitte die Bedienungsanleitung des Herstellers des Gasdesinfektionsmittels.

HINWEIS

• Die Temperatur des Desinfektionsmittels darf 70 °C (158°F) nicht überschreiten. Plastikteile im Druckmesswandler könnten sich oberhalb dieser Temperatur verformen oder könnten schmelzen.

FÜR IHRE NOTIZEN

16.1 Übersicht

- Die HMV-Messung wird mithilfe der Thermodilutionsmethode durchgeführt.
- Sie können entweder die Umgebungstemperaturinjektion oder Eiswasserinjektion mithilfe des Injektionssystems oder einer Spritze wählen.
- Sie können bis zu sechs Messungen durchführen, woraufhin das Herzminutenvolumen (HMV) und der durchschnittliche Herzindex (CI) berechnet werden.
- Auf dem Bildschirm angezeigte Hinweise führen Sie Schritt für Schritt durch die Messung.

Die HMV-Messung führt lediglich zur Darstellung einiger numerischer Parameter im Parameterfenster, jedoch zu keiner Kurve. Siehe das folgende HMV-Parameterfenster.



Abbildung 16-1 HMV-Parameterfenster

- 1. Feld HMVI: Über dieses Feld gelangen Sie zum Menü HMV SETUP.
- 2. Temperature inheit: $^{\circ}C$ oder $^{\circ}F$.
- 3. HMV: das gemessene Herzminutenvolumen.
- 4. TB: die gemessene Bluttemperatur.

16.2 Messverfahren

- Das verwendete Zubehör muss die Sicherheitsanforderungen für medizinische Geräte erfüllen.
- Wenn dieses Zubehör verwendet wird, vermeiden Sie jegliche Berührung leitender metallener Gegenstände.

So messen Sie das Herzminutenvolumen von Patienten:

- 1. Stecken Sie das HMV-Kabel in die HMV-Sensorbuchse am Monitor.
- Schließen Sie den HMV-Messkatheter und die Temperatursonde wie in *Abbildung* 16-2 gezeigt korrekt an. Die Anzeige für die Bluttemperatur erscheint.
- 3. Rufen Sie das Menü HMV SETUP auf und stellen Sie die Parameter des Menüs ein.

• Vergewissern Sie sich, dass der Berechnungskoeffizient für die Messung (HMV KONST, siehe 16.3 MenüHMV-Setup) für den verwendeten Katheter geeignet ist.

HINWEIS

- Falls der Katheter ausgewechselt werden muss, befolgen Sie bitte die Anleitung für den Katheter und geben Sie seinen Berechnungskoeffizienten im Feld HMV KONST des Menüs HMV SETUP ein.
- Wählen Sie im HMV-Parameterfenster das Feld HMV aus, woraufhin das Fenster HMV SELECT erscheint. Wählen Sie danach HMV MESSUNG aus, um das Menü ANZEIGE HMV-EINSTELLUNG aufzurufen.

HINWEIS

• Stellen Sie die Quelle der Injektionsmitteltemperatur im Menü HMV SETUP korrekt ein. Der EIN/AUS-Zustand der Quelle der Injektionsmitteltemperatur beeinflusst nach erfolgter Messung die HMV-Berechnung. Daher dürfen Sie die Quelle der Injektionsmitteltemperatur erst nach Abschluss der Messung ändern.



Abbildung 16-2 HMV-Sensoranschlüsse

- 5. Sie können die Messung bei Bedarf wiederholen.
- 6. Nach erfolgter Messung rufen Sie bitte das Menü ANZEIGE HMV-EINSTELLUNG zur Bearbeitung der gemessenen Daten auf. Der Rest der Abschnitte enthält detaillierte Verfahren zur Datenbearbeitung.

HINWEIS

• Der Bluttemperaturalarm wird während der HMV-Messung deaktiviert. Er wird nach Abschluss der Messung wieder aktiviert.

16.2.1 HMV-Messung

Durch Wahl des Feldes HMV im HMV-Parameterfenster rufen Sie das Menü HMV AUSWAHL auf. Wählen Sie danach die Option HMV MESSUNG, um das Fenster HMV-MESSUNG zu öffnen. Falls der HMV-Sensor nicht angeschlossen ist, erscheint die Meldung "Kein Sensor, HMV-Messung nicht mgl" im Hinweisbereich des Fensters.



Abbildung 16-3HMV-Messung

- 1. HMV-Messkurve
- 2. Hinweise
- 3. Messungsbeginn
- 4. HMV: gemessenes Herzminutenvolumen
- 5. CI: Herzindex
- 6. OBERFL: Körperoberfläche
- 7. TB: Temperatur des Bluts
- 8. TI: Temperatur des Injektionsmittels
- 9. Funktionsoptionen im Fenster. Details über die Funktionsoptionen sind im Folgenden angegeben.

	START	Die Wahl dieser Option beginnt eine Messung.
•	STOP	Falls die Bluttemperatur während der HMV-Messung über einen langen Zeitraum nicht auf ihren anfänglichen Wert zurückgehen und die Messung nicht automatisch anhalten kann, können Sie diese Option zum Stopp der Messung auswählen. Der gemessene HMV- und CI-Wert werden angezeigt.
	ABBRUCH	Die Wahl dieser Option während einer Messung führ zum Abbruch der Messung. Die Wahl nach erfolgter Messung löscht das Messergebnis.
	DRK	Diese Option gestattet Ihnen den Ausdruck der Messkurve mithilfe des Druckers.
•	Y-Skala	Diese Option gestattet Ihnen die Änderung des Maßstabs der Y-Achse (Temperatur).
		Drei Stufen: 0-0,5 °C, 0-1 °C und 0-2,0 °C. Sie können die Skala der Temperaturdifferenz entsprechend einstellen. Je kleiner die Skala, desto größer die Kurve.
	X-Skala	Diese Option gestattet Ihnen die Änderung des Maßstabs der X-Achse (Zeit).
		Zwei Stufen: 0 - 30 s and 0 - 60 s. Falls Sie die Messung auf der Stufe von 0 bis 30 s beginnt, wird sie automatisch auf die Stufe von 0 bis 60 s geschaltet, wenn die Messung nicht innerhalb von 30 Sekunden beendet werden kann. Nach dem Umschalten kann keine weitere Einstellung an der X-Achse vorgenommen werden.
•	EINR>>	Mit dieser Option öffnen Sie die ANZEIGE FÜR DIE HMV-EINSTELLUNG.
	ENDE	Diese Option gestattet Ihnen, das Fenster für die HMV-MESSUNG zu verlassen.

Messverfahren

- 1. Die Messung des Herzminutenvolumens kann begonnen werden, wenn der Hinweis "Bereit für neue Messung" im Fenster erscheint.
- 2. Wählen Sie die Option START und beginnen Sie dann mit der Injektion.
- Die Thermodilutionskurve, die aktuelle Bluttemperatur und die Injektionsmitteltemperatur werden im Verlauf der Messung angezeigt.
- Das Zeichnen der Kurve stoppt automatisch nach Abschluss der Messung. Zur selben Zeit werden das HMV und der CI (Herzindex) berechnet und im Fenster angezeigt. Der Monitor stellt ebenfalls den HMV-Wert im HMV-Parameterfenster dar.

Um die Genauigkeit der Messung sicherzustellen, wird empfohlen, zwei im Intervall aufeinander folgende Messungen durchzuführen. Die Länge des Intervalls kann im Menü HMV SETUP eingestellt werden (Zeiteinheit: Sekunden). Die verbleibende Zeit bis zur nächsten Messung wird auf Position 2 in *Abbildung 16-3* angezeigt. Die nächste Messung kann erst durchgeführt werden, wenn die Zeit auf null zurückgegangen und der Hinweis "Bereit für neue Messung" erschienen ist.

HINWEIS

- Sie müssen die Injektion innerhalb von 4 Sekunden nach Drücken auf die Option START durchführen.
- Wir empfehlen, je nach klinischem Zustand des Patienten eine Minute oder länger zu warten, bevor Sie die nächste Messung beginnen.

Sie können vor der Bearbeitung der Werte bis zu 6 Messungen durchführen. Falls zusätzliche Messungen durchgeführt werden, ersetzt die letzte Messung die erste Messung. Falls eine Kurve im Bearbeitungsfenster nicht zur Berechnung ausgewählt (d. h. von der Mittelwertsberechnung ausgeschlossen) wird, wird der Platz der Kurve von dem neuen Messergebnis eingenommen.

HMV-Bearbeitung

Wählen Sie EINR >> aus der ANZEIGE DER HMV-MESSUNG aus, um das Fenster ANZEIGE HMV-EINSTELLUNG anzuzeigen.



Abbildung 16-4 Fenster für die HMV-Bearbeitung

- 1. Die Kurve für eine der sechs Messungen und den korrespondierenden HMV-Wert.
- 2. Der HMV-Mittelwert.
- 3. Der CI-Mittelwert.
- 4. Die Funktionsoption im Fenster für die HMV-Einstellung.

Die Mittelwerte der ausgewählten Messungen können berechnet und im Feld HMV des Menüs HÄMOD für hämodynamische Berechnungen gespeichert werden.

Wenn Sie das Bearbeitungsfenster zum ersten Mal aufrufen, sind alle Kurven und die HMV-Werte der gültigen Messungen markiert, womit angezeigt wird, dass diese Werte für die Mittelwertberechnung verfügbar sind. Sie können den Bedienungsknopf drehen und die nicht qualifizierte Kurve auswählen. Drücken Sie danach auf den Bedienungsknopf, um diese Messung aus der Berechnung auszuschließen. Die ausgeschlossene Kurve erscheint weiß.

HINWEIS

• Die ausgeschlossene Kurve kann ausgewählt und wieder in die Berechnung einbezogen werden.

16.2.2 Überwachung der Bluttemperatur

- Die Überwachung der Bluttemperatur kann stattfinden, wenn keine HMV-Messung erfolgt. Die Bluttemperatur wird von dem am distalen Ende des Katheters in der Pulmonalarterie gelegenen Thermistor gemessen (siehe *Abbildung 16-5*).
- Der Bluttemperaturalarm ist während der Bluttemperaturmessung deaktiviert. Nach erfolgter Messung wird der Alarm automatisch aktiviert.
- Die aktuell gemessene Bluttemperatur wird im HMV-Parameterfenster angezeigt.





16.3 MenüHMV-Setup

Wählen Sie im HMV-Parameterfenster das Feld HMV aus, woraufhin das Menü HMV AUSWAHL erscheint. Über die Option HMV SETUP können Sie das folgende Menü öffnen.

HMV SETUP				
ALARM	AN	•	INJE TEMP VON	AN -
ALM NIV	MTTL	•	INJEKT TEMP	2.0 🜲
ALM DRC	AUS	•	TEMP EINH	°C -
BLTALM HO	39.0	÷	INTERVALL(e)	30 🜩
BLTALM TI	36.0	ŧ	KONFIG.	>>
HMV KONST	0.542	ŧ		
Zurück zum vorangegangenen Menü				
ENDE				

Abbildung 16-6 Menü HMV SETUP

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

ALM	TB-Alarm Ein/Aus-Status
	 AN: Wenn ein TB-Alarm auftritt, zeigt der Monitor Alarmmeldungen an und speichert den Alarm; AUS: Wenn ein TB-Alarm auftritt, zeigt der Monitor weder Alarmmeldungen an noch speichert er den Alarm; Wenn AUS ausgewählt ist, erscheint das Â-Symbol rechts vom Feld TB.

- Der Bluttemperaturalarm wird während der HMV-Messung deaktiviert.
- ALM NIV

Alarmniveau

Optionen: HOCH, MTTL und TIEF.

ALM DRC	Drucken der Alarme
	AN: Wenn ein TB-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor das Drucken;AUS: Wenn ein TB-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor nicht das Drucken.
BLTALM HO	Obere TB-Alarmgrenze
BLTALM TI	Untere TB-Alarmgrenze

TB-Alarmgrenzen:

Parameter	Max. Obergrenze	Min. Untergrenze	Schrittweite
ТВ	43	23	0.1

-	HMV KONST	Dieser Koeffizient bezieht sich auf den Katheter und das Injektionsmittelvolumen. Nach dem Wechsel des Katheters sollten Sie diesen Koeffizienten entsprechend der Bedienungsanleitung einstellen.
	INJE TEMP VON	Quelle der Injektionsmitteltemperatur
		 AN: Wenn diese Option gewählt ist, erhält das System die Echtzeit-Injektionsmitteltemperatur durch Platzierung eines Sensors im Strom des Injektionsmittels. AUS: Wenn diese Option gewählt ist, wird die Injektionsmitteltemperatur angegeben, und Sie können INJE TEMP im Menü einstellen. Das System erhält die voreingestellte Injektionsmitteltemperatur direkt von der Einstellung, anstelle mittels Echtzeiterkennung.
	INJE TEMP	Injektionsmitteltemperatur
		Wenn die Option INJE TEMP VON ausgeschaltet ist, können Sie diese Option auf die Einstellung der Injektionsmitteltemperatur setzen. Bereich: 0 bis 27°C.
	TEMP EINH	Temperatureinheit
		Optionen: °C und °F.
	INTERVALL(E)	Das Mindestintervall zwischen zwei aufeinander folgenden Messungen
		Einheit: Sekunden. Bereich: 5 bis 300 s. Die Zeit wird bei einer vollen Drehung des Bedienknopfes um 5 Sekunden erhöht bzw. verringert.

 CONFIG >> Sie können diese Option wählen, um das Menü (KONFIG >>)
 HMV-KONFIG aufzurufen, in dem Sie WERKSEINSTELLUNG KONFIG oder
 BENUTZERKONFIG wählen können. Nachdem Sie Ihre Auswahl abgeschlossen und das Menü verlassen haben, stellt das System einen Dialogkasten zur Bestätigung dar.

16.4 Hämodynamische Berechnung

BERECH >> aus der ANZEIGE HMV-EINSTELLUNG aus, woraufhin das HÄMODYNAMISCHE FENSTER erscheint. Dieses Fenster stellt die Eingabeparameterwerte und das Berechnungsergebnis dar.

HÄMODYNAMISCHES FENSTER					
ERGEBN IS:					
CI(l/min/m ²	2)	EF (%)			
SV(ml)		SVI(ml∕m^2)			
SVR(DS/cm ⁵))	SVRI (DScm^2/ci	m^5)		
PVR(DS/cm ⁵))	PVRI (DScm^2/ci	m^5)		
LCW(kg-m)		LCWI(kg-m/m^2)		
LVSW(g-m)		LVSWI(g-m/m^2)		
RCW(kg-m)		RCWI(kg-m/m^2)		
RVSW(g-m)		RVSWI(g−m∕m^2)		
OBERFL(m^2)					
E INGABEWERT :		LV_DURCHM	50 🗢		
PAVD(mmHg)	8 🗢	MTL AD(mmHg)	93 🗢		
ZVD(mmHg)	12 🗢	MTL PA(mmHg)	🜩		
HMV(1∕min)	🜩	GRÖSSE(cm)	🜩		
HF	60 🜩	GEWICHT(kg)	🜩		
BERECHNUNG DRUCKER					
ENDE					

Abbildung 16-7 Hämodynamisches Berechnungsfenster

Im obigen Fenster können Sie den Bedienknopf drehen und ein Parameterfeld markieren, um den Wert des ausgewählten Parameters einzustellen. Nach dem Abschluss aller Parametereinstellungen wählen Sie bitte die Option BERECHNUNG aus. Das Berechnungsergebnis wird unmittelbar darauf im Fenster angezeigt. Sie können außerdem die Option DRK auswählen, um das Berechnungsergebnis ausdrucken zu lassen. Eingabeparameter:

- PAVD: Pulmonalkapillardruck
- CVP: Zentraler Venendruck
- HMV: Herzminutenvolumen
- HF: Herzfrequenz
- MTL AD: Mittlerer Arteriendruck
- LV DURCHM: Linker Ventrikeldurchmesser
- MTL PA: Mittlerer Pulmonalarteriendruck
- Größe: Größe
- Gewicht: Gewicht

Hämodynamisches Berechnungsergebnis:

Abkürzung	Vollständiger Name	Berechnungsformel
CI	Herzindex	HMV / OBERFL
OBERFL	Körperoberfläche	0,0061×GRÖßE+0,0128×GEWICH
		Т–0,1529
SV	Schlagvolumen	$HMV / h \times 1000$
SVI	Schlagvolumenindex	SV / OBERFL
SVR	Systemischer vaskulärer Widerstand	79,96 × (apmap – cvp) / HMV
SVRI	Systemischer vaskulärer	SVR × OBERFL
	Widerstandsindex	
PVR	Pulmonaler vaskulärer Widerstand	$79,96 \times (pamap - pawp) / HMV$
PVRI	Pulmonaler vaskulärer	PVR × OBERFL
	Widerstandsindex	
LCW	Linksventrikuläre Herzarbeit	$0,0136 \times \text{apmap} \times \text{HMV}$
LCWI	Index der linksventrikulären Herzarbeit	LCW / OBERFL
RCW	Rechtsventrikuläre Herzarbeit	$0,0136 \times \text{pamap} \times \text{HMV}$
RCWI	Index der rechtsventrikulären	RCW / OBERFL
	Herzarbeit	
LVSW	Linksventrikuläre Schlagarbeit	$0,0136 \times \text{apmap} \times \text{SV}$
LVSWI	Index der linksventrikulären	LVSW / OBERFL
	Schlagarbeit	
RVSW	Rechtsventrikuläre Schlagarbeit	$0,0136 \times \text{pamap} \times \text{SV}$
RVSWI	Index der rechtsventrikulären	RVSW / OBERFL
	Schlagarbeit	
EF	Auswurffraktion	SV / fdata \times 10
	FDATA	$(7,0/(2,4 + lv_d / 10)) \times (lv_d / 10) 3$

16.5 Wartung und Reinigung

WARNUNG

• Vergewissern Sie sich vor der Reinigung des Messwandlers, dass dieser vom Monitor getrennt ist oder dass der Monitor ausgeschaltet und von der Wechselstromversorgung getrennt ist.

Reinigung des HMV-Kabels

- Falls Sie Klebebandrückstände vom Messwandlerkabel entfernen müssen, empfehlen wir Ihnen Reinigungsmittel für doppelseitiges Klebeband. Verwenden Sie dieses Mittel allerdings mit großer Vorsicht, um Beschädigungen des Kabels zu minimieren. Azeton, Alkohol, Ammoniak und Chloroform oder sonstige starke Lösungsmittel sind nicht empfehlenswert, da sie bei Anwendung über lange Zeiträume das Vinylkabel beschädigen.
- Benässen Sie einen Schwamm mit einer warmen Seifenwasserlösung oder einer anderen Reinigungslösung. Verwenden Sie den Schwamm zur Reinigung des Kabels und trocknen Sie danach das Kabel. Tauchen Sie das Kabel nicht in Wasser ein.
- Prüfen Sie jedes Kabel auf Korrosion, Risse und Verschleiß.

Gasdesinfektion

Die Gasdesinfektion gewährleistet eine vollständige Sterilisation.

- Entfernen Sie offensichtliche Verunreinigungen mithilfe des oben beschriebenen Reinigungsverfahrens. Zur Verhinderung der Bildung von Ethylenglykol bei der Verwendung von Ethylenoxidgas als Desinfektionsmittel sollte der Messwandler vollkommen trocken sein.
- Bitte befolgen Sie die Anweisungen des Herstellers des Gasdesinfektionsmittels.

• Legen Sie das Kabel nicht in den Autoklav oder erhitzen es über 75 °C (167°F). Das Kabel sollte bei Umgebungstemperaturen zwischen -20 °C und 75 °C (-68°F bis 167°F) gelagert werden. Es sollte aufgehangen oder flach auf eine Oberfläche gelegt werden, um Beschädigungen des Kabels zu vermeiden.

FÜR IHRE NOTIZEN

17 CO₂ Überwachung

17.1 Übersicht

Der Monitor kann den CO₂-Druck der Luftwege des Patienten messen und die CO₂-Kurve im Kurvenbereich des Monitorbildschirms darstellen. Das CO₂-Parameterfenster zeigt die folgenden Parameter an:

- Endexpiratorische CO2-Konzentration (EtCO2)
- Inspiriertes Minimum CO2 (InsCO2)



- 1. Feld CO2: Über diese Option können Sie auf das Menü CO2 SETUP zugreifen.
- 2. Druckeinheit: mmHg oder kPa.
- 3. EtCO2: gemessener EtCO2-Wert.
- 4. InspCO2: gemessener InspCO2-Wert.
- 5. RESP: der gemessene Wert der RESP.

Folgende Faktoren können die angegebene Leistung beeinträchtigen:

- Lecks oder internes Austreten von Probengas;
- Mechanische Erschütterungen;
- Zyklischer Druck von bis zu 10 kPA (100 cmH2O);
- Andere Störungsquellen.

HINWEIS

- CO2 und CO₂ haben in diesem Kapitel dieselbe Bedeutung.
- Das Sidestream- und das Microstream-CO₂-Modul verfügen über automatische Luftdruckkompensation.

17.2 Mindray CO₂ Modul

HINWEIS

• Dieser Abschnitt gilt nur für Monitore, die mit einem Mindray-CO2-Modul ausgerüstet sind.

17.2.1 Bedienungsgrundsätze

- Das CO2-Modul muss vor Herunterfallen und Vibrationen geschützt werden.
- Dieses CO2-Modul darf nur für pädiatrische und erwachsene Patienten eingesetzt werden, nicht für Neugeborene.
- Wenn der Monitor in einer Umgebung mit äußerst hohem CO2-Gehalt (>0,5 %) betrieben wird, können ungenaue Messungen auftreten.

Der Monitor arbeitet mit dem Sidestream-CO₂-Modul. Die Messung dieses Moduls beruht auf der Tatsache, dass das CO₂-Molekül Infrarotstrahlung absorbiert. Das Messverfahren läuft folgendermaßen ab: Leiten Sie das CO₂ über das Luftwegsystem in eine Messkammer im Innern des Moduls und bestrahlen Sie dann die Kammer auf einer Seite mit einem 4,26 um-Infrarotstrahl. Messen Sie mit dem Sensor den Absorptionsgrad des auf der anderen Seite empfangenen Infrarotstrahls. Da der Absorptionsgrad des Infrarotstrahls proportional zur Konzentration des CO₂ ist, kann die CO₂-Konzentration berechnet werden. Die gemessene CO₂-Konzentration wird anschließend in den Partialdruck bei gleicher Temperatur und gleichem Druck umgewandelt und angezeigt.

Die Beziehung zwischen dem Partialdruck und der CO₂-Konzentration ist unten beschrieben: CO₂-Partialdruck (mmHg)= CO₂-Konzentration (%)×Pamp (Umgebungsdruck, mmHg)/100 CO₂-Partialdruck (kPa)= CO₂-Partialdruck (mmHg)/7,5

17.2.2 Vorbereitung auf die CO₂-Messung

- 1. Stecken Sie vor der Messung den Wasserabscheider in seine Fassung ein.
- 2. Das Menü CO2 SETUP öffnen und ARB MODUS auf MESSUNG stellen. Der Hinweis "CO2 MESSBEGINN" erscheint auf dem Bildschirm, bis die Startphase beendet ist.
- 3. Nach dem Start des Moduls erscheint der Hinweis "CO2-Aufwärmphase" auf dem Bildschirm. Zu diesem Zeitpunkt befindet das Modul sich im Aufwärmstatus.
- 4. Nach abgeschlossenem Aufwärmen geht das Modul in den Status der Messbereitschaft über.

Wenn der Monitor zum ersten Mal eingeschaltet wird, ist die Standardeinstellung des CO₂-Moduls der STANDBY MODUS. Zur Aktivierung des CO₂-Moduls müssen Sie den Arbeitsmodus auf MESSEN ändern. Der Arbeitsmodus des CO₂-Moduls bleibt beim Neustarten des Monitors unverändert. Wenn der Monitor zum Beispiel ausgeschaltet wird, wenn das CO₂-Modul im Modus MESSEN arbeitet, befindet sich das CO₂-Modul automatisch im Modus MESSEN, wenn der Monitor wieder eingeschaltet wird. Weitere Einzelheiten zum ARBEITSMODUS sind Abschnitt *Sonstiges Setup* in *17.2.3 Menü CO2 SETUP* zu entnehmen.



Abbildung 17-2 Luftweganschlüsse des CO₂-Moduls

Die Messung der CO₂-Konzentration kann auf zweierlei Weise kompensiert werden:

- ATPD (Umgebungstemperatur und -druck, Trockengas);
- KTDS (Körpertemperatur und -druck, gesättigt);

ATPD bedeutet, dass der CO_2 -Wert bei Umgebungstemperatur und -druck und Trockengas gemessen wird, während er bei KTDS bei einer Temperatur von 37 °C, einer relativen Luftfeuchtigkeit von 95 % und einem Partialdruck von 47 mmHg (pH2O) Feuchtigkeit gemessen wird.

Die Berechnungsformeln für die oben genannten Kompensationen lauten wie folgt: ATPD: PCO₂ (mmHg)= CO₂ (vol%)× Pamp/100 KTDS: PCO₂ (mmHg)= CO₂ (vol%)×(Pamp-47)/100

In den obigen Formeln bezieht sich PCO₂ auf den CO₂-Partialdruck, Vol% ist der Prozentsatz der Gaskonzentration und Pamp ist der Umgebungsdruck in der Einheit mmHg.

- Verwenden Sie das Zubehör nicht, wenn die Verpackung oder das darin enthaltene Zubehör beschädigt sind. Schicken Sie es an den Hersteller zurück.
- "CO2 MESSBEGINN" und "CO2 AUFWÄRMPHASE" werden auf dem Bildschirm angezeigt, um darauf hinzuweisen, dass der Sensor gestartet wird und sich in der Aufwärmphase befindet. Während der Aufwärmphase kann das Modul CO2 messen, aber es handelt sich nicht um eine Standardmessung. Nachdem die oben erwähnte Information vom Bildschirm verschwunden ist, kann die Standardmessung durchgeführt werden.
- Die Nebenstrom-Probenentnahmeleitung ist ein Einwegprodukt. Sie darf nicht zur Wiederverwendung desinfiziert oder von verschiedenen Patienten benutzt werden.
- Der Wasserabscheider wird zum Auffangen von Wassertropfen verwendet, die im Probenentnahme-Luftweg kondensiert sind, sowie zur Verhinderung des Eindringens dieser Wassertropfen in das Modul. Wenn das gesammelte Wasser ein gewisses Volumen erreicht hat, muss es abgelassen werden, um den Luftweg nicht zu blockieren.
- Bein langfristiger Verwendung können Staub oder sonstige Substanzen die Luftdurchlässigkeit des Filtermaterials im Wasserabscheider herabsetzen und den Luftweg blockieren. In dieser Situation müssen Sie den Wasserabscheider auswechseln.

17.2.3 Menü CO₂ SETUP

Wenn Sie im Parameterfenster das Feld CO₂ wählen, öffnet sich das folgende Menü.

CO2 SETUP					
ALARM	AN	•	RESP ALM TI	8 🜲	
ALM NIV	MTTL	•	APNOE ALM	10S -	
ALM DRC	AUS	•	GESCHWIN	25,0 -	
CO2 ALM HO	50	ŧ	EINHEIT	mmHg 🔻	
CO2 ALM TI	15	ŧ	KURV MESSB	TIEF -	
INS ALM HO	4	ŧ	ARB MODUS	STANDBY -	
RESP ALM HO	30	ŧ	ANDERES	SETUP >>	
Zurück zum vorangegangenen Menü					
ENDE					

Abbildung 17-3 Menü CO₂ SETUP

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

ALM	Status Alarm ein/aus		
	 AN: Wenn ein CO2-Alarm auftritt, gibt der Monitor die Alarmzeichen und speichert den Alarm; AUS: Wenn ein CO2-Alarm auftritt, gibt der Monitor weder Alarmzeichen noch speichert er den Alarm; Wenn AUS gewählt ist, erscheint das Â-Symbol rechts vom Feld CO2. 		
ALM NIV	Alarmniveau		
	Optionen: HOCH und MITTL.		
ALM DRC	Drucken der Alarme		
	AN: Wenn ein CO2-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor das Drucken; AUS: Wenn ein CO2-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor kein Drucken.		
CO2 ALM HO	Obere Alarmgrenze von EtCO2		
CO2 ALM TI	Untere Alarmgrenze von EtCO2		
INS ALM HO	Obere Alarmgrenze von InspCO2		
RESP ALM HO	Obere Alarmgrenze von RESP		

	RESP ALM TI	Untere Alarmgrenze von RESP
•	APNOE ALM	Legt die Verzögerung des Apnoe-Alarms fest.
		Wenn die Apnoe des Patienten die voreingestellte Apnoe-Alarmverzögerung überschreitet, löst der Monitor einen Alarm aus und die Alarmmeldung "CO2 APNOE" erscheint. Optionen: 10S, 15S, 20S, 25S, 30S, 35S und 40S.
	GESCHWIN	Kurvengeschwindigkeit
		Optionen: 6,25, 12,5 und 25,0. Einheit: mm/s.
	EINHEIT	Optionen: mmHg, kPa und %.
	KURV MESSB	Optionen: HOCH und TIEF.
		Diese Option erlaubt Ihnen, die Amplitude der CO2-Kurve anzupassen.
	ARB MODUS	Optionen: MESSUNG und STANDBY.
		Um die CO2-Überwachung zu beginnen, wählen Sie den Modus MESSUNG. Im STANDBY-Modus sind Luftpumpe und Infrarotstrahlenguelle des CO2-Moduls deaktiviert
		Dadurch wird der Stromverbrauch gesenkt und die Lebensdauer der Infrarotstrahlenquelle und des gesamten CO2-Moduls verlängert.

Alarmgrenzen:

Parameter	Max. Obergrenze	Min. Untergrenze	Schrittweite
CO2	100	0	1
INS	100	/	1
RESP	150	0	1

Parameter	Patiententyp	Obere Grenze	Untere Grenze
	Erwachsener	50	15
CO2	Kind	50	20
	Neugeborenes	45	30
	Erwachsener	4	/
INS	Kind	4	/
	Neugeborenes	4	/

Standardwerte für die Alarmgrenzen:
	Erwachsener	30	8
RESP	Kind	30	8
	Neugeborenes	100	30

- Der Apnoe-Alarm kann nicht deaktiviert werden.
- Wenn eine CO2-Überwachung nicht erforderlich ist, empfiehlt es sich, den Wasserabscheider nicht anzuschließen und den Arbeitsmodus auf STANDBY zu stellen.

Sonstiges Setup

Die Wahl der Option SONSTIGES SETUP ruft das folgende Menü auf.

CO2 SETUP		
PUMPRATE	100ml∕min ▼	KTDS KOMP AN 🔹
N20 KOMPEN	AUS 🔻	NULL-KAL I
02 Kompen	AUS 🔻	KONFIG. >>
Des KOMPEN	AUS 🔻	
Pumpmenge der CO2 Pumpe festlegen		
ENDE		

Abbildung 17-4 Menü CO₂ ANDERES SETUP

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

•	PUMPRATE	Legt die Probenentnahmehäufigkeit an der Pumpe des CO2-Moduls fest.
•	N2O KOMPEN	N2O-Kompensation Bei Vorhandensein von Stickstoffoxid ist der CO ₂ -Wert höher als der tatsächliche Wert. Verwenden Sie diese Option, um das Vorhandensein von N ₂ O zu kompensieren.
•	O2 KOMPEN	O2-Kompensation Bei Vorhandensein einer hohen Sauerstoffkonzentration ist der CO ₂ -Wert niedriger als der tatsächliche Wert. Verwenden Sie diese Option, um das Vorhandensein von O ₂ zu kompensieren.

 Des KOMPEN
 Desfluran-Kompensation
 Bei Vorhandensein von Desfluran ist der CO₂-Wert höher als der tatsächliche Wert. Verwenden Sie diese Option, um das Vorhandensein von Desfluran zu kompensieren.

HINWEIS

- Die Angabe von N2O KOMPEN, O2 KOMPEN und Des KOMPEN erfolgt in Prozent (%). Die Konzentration von N2O, O2 und Desfluran wird auf dem Anästhesiegerät angezeigt.
- Stellen Sie N2O KOMPEN, O2 KOMPEN und Des KOMPEN entsprechend der praktischen Situation ein. Eine falsche Einstellung kann zu Abweichungen vom tatsächlichen Wert führen und Fehldiagnosen verursachen.
- KTDS KOMP
 Körpertemperatur und Druck, gesättigt
 Optionen: EIN und AUS.

Wenn KTDS KOMP eingeschaltet ist, führt das System automatisch die KTDS-Kompensation durch; wenn KTDS KOMP ausgeschaltet ist, ist die KTDS-Kompensation deaktiviert.

Schalten Sie KTDS KOMP ein, wenn Sie den CO₂-Gehalt in der Lunge des Patienten messen. Die Lungentemperatur des Patienten beträgt normalerweise 37°C und der Wasserdampfgehalt ist ausreichend oder wird als gesättigt angenommen. Temperatur und Wasserdampfgehalt der Probenentnahmeleitung unterscheiden sich von den Werten der Ausatemluft des Patienten. Wenn die Ausatemluft des Patienten durch die Probenentnahmeleitung strömt, wird daher die Genauigkeit der vom Sensor gemessenen CO₂-Konzentration beeinträchtigt. Um eine genaue Messung zu gewährleisten, müssen Sie KTDS KOMP einschalten. In diesem Modus passt das System den Berechnungskoeffizienten automatisch an, so dass der gemessene Wert genau dem tatsächlichen CO₂-Gehalt in der Lunge des Patienten entspricht. Schalten Sie KTDS KOMP aus, wenn Sie den CO₂-Gehalt der Umgebungsluft oder eines bestimmten Gefäßes messen. Bei Standardumgebungsdruck und trockener Luft wird die Genauigkeit der Sensormessung nicht beeinträchtigt.

- Schalten Sie KTDS ein, wenn Sie ein feuchtes, mit Wasserdampf gesättigtes Gas bei Körpertemperatur und Umgebungsdruck messen; schalten Sie KTDS aus, wenn Sie ein trockenes Gas bei Umgebungstemperatur und -druck messen.
- NULL_KALI Diese Option ermöglicht Ihnen manuelles Nullen, um die negative Wirkung des Grundliniendrifts vom Messverfahren zu eliminieren.
 CONFIG >> Wählen Sie CONFIG >> (KONFIG >>), um das Menü CO2 (KONFIG >>)
 Wählen Sie CONFIG (CO2 KONFIG) aufzurufen. Sie können entweder WERKSEINSTELLUNG KONFIG oder USER CONFIG (BENUTZERKONFIG) wählen. Nach Beenden der Auswahl und des Menüs erscheint ein Dialogfenster, das Sie zur Bestätigung Ihrer Auswahl auffordert.

17.2.4 CO₂ NUTZER SERVICE

Wählen Sie im Menü BENUTZERWARTUNG die Option CO2 NUTZER SERVICE >>. Es erscheint das folgende Menü.



Abbildung 17-5 Menü CO₂ NUTZER SERVICE

In dem oben dargestellten Menü werden die folgenden Informationen angezeigt.

CO2 Der aktuell gemessene CO2-Gehalt.

Einheit: %.

In dem Feld rechts von dem CO₂-Wert können Sie ein Standardgas mit einem bestimmten CO₂-Gehalt zur Kalibrierung auswählen.

Optionen: 3%, 4%, 5%, 6% und 7%.

	LUFTDRUCK	Der aktuell gemessene barometrische Luftdruck.
		Einheit: mmHg.
	SENSOR-TEMP	Die aktuell gemessene Temperatur um den Infrarotsensor.
		Einheit: °C.
	AKT: PUMPRATE	Die aktuell gemessene Pumprate.
		Einheit: ml/min.
	PUMP RATE EINST	Die vom Benutzer eingestellte Probenflussrate.
•	NULL_KALI	Diese Option gestattet Ihnen die Nullsetzung des CO2-Moduls zur Eliminierung der nachteiligen Auswirkungen der Grundliniendrift während des Messvorgangs. Führen Sie die Nullsetzung vor der Konzentrationskalibrierung durch.
	KALIB BESTÄTIG	Diese Option erlaubt Ihnen, die Kalibrierung des CO2-Moduls zu bestätigen.

Kalibrationsverfahren

- 1. Verifizieren Sie, dass das Modul in den messbereiten Zustand übergegangen ist.
- 2. Schließen Sie eine Gasflasche an den CO2-Sensoreingang am Monitor an.



Abbildung 17-6 Anschlüsse zur Kalibrierung

Füllen Sie die Gasflasche mit einem Standardgas eines bestimmten CO2-Gehalts auf (3 %, 4 %, 5 %, 6 % und 7 %) und führen Sie das Gas in den Monitor ein.

- 4. Öffnen Sie das Menü CO2 NUTZER SERVICE und stellen Sie im Feld CO2 einen Wert ein, der dem CO2-Gehalt der Gasflasche entspricht.
- 5. Wenn das Menü CO2 NUTZER SERVICE den aktuell gemessenen CO2-Gehalt anzeigt, warten Sie, bis der Messwert sich stabilisiert hat und wählen dann die Option KALIB BESTÄTIG, um mit der Kalibrierung des CO2-Moduls zu beginnen.
- 6. Wenn die Kalibrierung erfolgreich ist, wird "KALIB ERFOLGREICH!" im Menü CO2 NUTZER SERVICE angezeigt. Wenn sie fehlschlägt, wird "KAL FEHL, NEUVERSUCH!!" angezeigt und es ist eine erneute Kalibrierung erforderlich.
- 7. Wählen Sie im Menü CO2 NUTZER SERVICE die Option ENDE.

17.2.5 Wartung und Reinigung

- Die Probenentnahmeleitung des Sidestream-CO2-Moduls ist ein Einwegartikel und kann nicht zur Wiederverwendung desinfiziert werden.
- Falls ein außergewöhnlicher Zustand des Probenentnahmesystems des CO2-Moduls vorliegt, prüfen Sie, ob sich die Probenentnahmeleitung verheddert hat. Falls die Probenentnahmeleitung nicht verknotet ist, entfernen Sie sie vom Wasserabscheider. Falls der Bildschirm einen Hinweis über den anomalen Zustand der CO2-Probenentnahmeleitung anzeigt, muss der Wasserabscheider blockiert gewesen sein und ersetzt werden. Falls keine solche Meldung erscheint, muss die Probenentnahmeleitung blockiert gewesen sein, und sollte von Ihnen ersetzt werden.
- Eine Routinekalibrierung des Sidestream-CO2-Moduls ist nicht erforderlich. Die Kalibrierung muss allerdings jedes Jahr durchgeführt werden bzw. beim Auftreten einer bedeutenden Ungenauigkeit der Messung.

17.3 Oridion-CO₂-Modul

HINWEIS

- Dieser Abschnitt gilt nur für Monitore, die mit dem Oridion CO2-Modul ausgerüstet sind.
- Bei einem Probenentnahmefluss unter 42,5 ml/min wird eine Alarmmeldung angezeigt und das CO₂-Modul unterbricht den Messvorgang.

17.3.1 Bedienungsgrundsätze

- Das CO2-Modul muss vor Herunterfallen und Vibrationen geschützt werden.
- Dieses CO2-Modul gilt für Neugeborene sowie pädiatrische und erwachsene Patienten.
- Wenn der Monitor in einer Umgebung mit äußerst hohem CO2-Gehalt (>0,5 %) betrieben wird, können ungenaue Messungen auftreten.

Der Monitor arbeitet mit dem Oridion (Microstream)-CO₂-Modul. Die Messung dieses Moduls beruht auf der Tatsache, dass das CO₂-Molekül Infrarotstrahlung absorbiert. Das Messverfahren läuft folgendermaßen ab: Leiten Sie das CO₂ über das Luftwegsystem in eine Messkammer im Innern des Moduls und bestrahlen Sie dann die Kammer auf einer Seite mit einem 4,26 um-Infrarotstrahl. Messen Sie mit dem Sensor den Absorptionsgrad des auf der anderen Seite empfangenen Infrarotstrahls. Da der Absorptionsgrad des Infrarotstrahls proportional zur Konzentration des CO₂ ist, kann die CO₂-Konzentration berechnet werden. Die gemessene CO₂-Konzentration wird anschließend in den Partialdruck bei gleicher Temperatur und gleichem Druck umgewandelt und angezeigt.

Die Beziehung zwischen dem Partialdruck und der CO₂-Konzentration ist unten beschrieben: CO₂-Partialdruck (mmHg)= CO₂-Konzentration (%)×Pamp (Umgebungsdruck, mmHg)/100 CO₂-Partialdruck (kPa)= CO₂-Partialdruck (mmHg)/7,5

17.3.2 Vorbereitung auf die CO₂-Messung

- 1. Stecken Sie die Probenentnahmeleitung vor der Messung in ihre Buchse.
- 2. Das Menü CO2 SETUP öffnen und ARB MODUS auf MESSUNG stellen.
- 3. Der Hinweis "CO2 MESSBEGINN" erscheint auf dem Bildschirm, bis die Startphase beendet ist.



Abbildung 17-7 Luftweganschlüsse des CO2-Moduls

Wenn der Monitor zum ersten Mal eingeschaltet wird, ist die Standardeinstellung des CO₂-Moduls der STANDBY MODUS. Zur Aktivierung des CO₂-Moduls müssen Sie den Arbeitsmodus auf MESSUNG ändern. Der Arbeitsmodus des CO₂-Moduls bleibt beim Neustarten des Monitors unverändert. Wenn der Monitor zum Beispiel ausgeschaltet wird, wenn das CO₂-Modul im Modus MESSEN arbeitet, befindet sich das CO₂-Modul automatisch im Modus MESSEN, wenn der Monitor wieder eingeschaltet wird. Weitere Einzelheiten zum ARBEITSMODUS sind Abschnitt *17.3.3 Menü CO2 SETUP* zu entnehmen.

- Verwenden Sie das Zubehör nicht, wenn die Verpackung oder das darin enthaltene Zubehör beschädigt sind. Schicken Sie es an den Hersteller zurück.
- Die Nebenstrom-Probenentnahmeleitung ist ein Einwegprodukt. Sie darf nicht zur Wiederverwendung desinfiziert oder von verschiedenen Patienten benutzt werden.

17.3.3 Menü CO₂ SETUP

		C02	SETUP		
ALARM	AN	•	RESP ALM TI	8	÷
ALM NIV	MTTL	•	APNOE ALM	10S	•
ALM DRC	AUS	•	GESCHWIN	25,0	•
CO2 ALM HO	50	ŧ	EINHEIT	mmHg	•
CO2 ALM TI	15	ŧ	KURV MESSB	TIEF	•
INS ALM HO	4	\$	ARB MODUS	STANDBY	•
RESP ALM HO	30	÷	ANDERES	SETUP >>	
Zurück zum	Zurück zum vorangegangenen Menü				
ENDE					

Wenn Sie im Parameterfenster das Feld CO₂ wählen, öffnet sich das folgende Menü.

Abbildung 17-8 Menü CO₂ SETUP

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

ALM	Status Alarm ein/aus
	AN: Wenn ein CO2-Alarm auftritt, gibt der Monitor die Alarmzeichen und speichert den Alarm:
	AUS: Wenn ein CO2-Alarm auftritt, gibt der Monitor weder Alarmzeichen noch speichert er den Alarm;
	Wenn AUS gewählt ist, erscheint das A-Symbol rechts vom Feld CO2.
ALM NIV	Alarmniveau
	Optionen: HOCH und MITTL.
ALM DRC	Drucken der Alarme
	AN: Wenn ein CO2-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor
	das Drucken;
	kein Drucken.
CO2 ALM HO	Obere Alarmgrenze von EtCO2
CO2 ALM TI	Untere Alarmgrenze von EtCO2
INS ALM HO	Obere Alarmgrenze von InspCO2

	RESP ALM HO	Obere Alarmgrenze von RESP
	RESP ALM TI	Untere Alarmgrenze von RESP
	APNOE ALM	Legt die Verzögerung des Apnoe-Alarms fest.
		Wenn die Apnoe des Patienten die voreingestellte Apnoe-Alarmverzögerung überschreitet, löst der Monitor einen Alarm aus und die "CO2 APNOE"-Alarmmeldung erscheint.
_	CECUWINI	Optionen. 108, 138, 208, 238, 308, 338 und 408.
-	GESCHWIN	Kurvengeschwindigkeit
		Optionen: 6,25, 12,5 und 25,0. Einheit: mm/s.
	EINHEIT	Optionen: mmHg, kPa und %.
	KURV MESSB	Optionen: HOCH und TIEF.
		Diese Option erlaubt Ihnen, die Amplitude der CO2-Kurve anzupassen.
	ARB MODUS	Optionen: MESSUNG und STANDBY.
		Um die CO2-Überwachung zu beginnen, wählen Sie den Modus MESSUNG. Im STANDBY-Modus sind Luftpumpe und Infrarotstrahlenquelle des CO2-Moduls deaktiviert. Dadurch wird der Stromverbrauch gesenkt und die Lebensdauer der Infrarotstrahlenquelle und des gesamten CO2-Moduls verlängert.

• Wenn die CO2-Überwachung nicht erforderlich ist, empfiehlt es sich, den Arbeitsmodus auf STANDBY zu setzen.

Sonstiges Setup

Die Wahl der Option SONSTIGES SETUP ruft das folgende Menü auf.

CO2 SETUP			
MAXPLATEAU	205	•	NULL-KAL I
KTDS KOMP	AN	•	KONFIG. >>
AUTO STANDBY 0 🗢 min			
Zurück zum vorangegangenen Menü			
ENDE			

Abbildung 17-9 Menü CO₂ ANDERES SETUP

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

	MAXPLATEAU	Wenn MAXPLATEAU auf 10 bzw. 20 Sekunden eingestellt
		ist, zeigt der numerische etCO2-Wert den höchsten
		innerhalb der letzten 10 bzw. 20 Sekunden gemessenen
		CO2-Wert an. Wenn diese Option ausgeschaltet ist, wird der
		jeweils zwischen zwei Atemzügen gemessene numerische
		etCO2-Wert angezeigt.
	KTDS KOMP	Körpertemperatur und Druck, gesättigt
		Optionen: EIN und AUS.

Wenn KTDS KOMP eingeschaltet ist, führt das System automatisch die KTDS-Kompensation durch; wenn KTDS KOMP ausgeschaltet ist, ist die KTDS-Kompensation deaktiviert.

Schalten Sie KTDS KOMP ein, wenn Sie den CO₂-Gehalt in der Lunge des Patienten messen. Die Lungentemperatur des Patienten beträgt normalerweise 37°C und der Wasserdampfgehalt ist ausreichend oder wird als gesättigt angenommen. Temperatur und Wasserdampfgehalt der Probenentnahmeleitung unterscheiden sich von den Werten der Ausatemluft des Patienten. Wenn die Ausatemluft des Patienten durch die Probenentnahmeleitung strömt, wird daher die Genauigkeit der vom Sensor gemessenen CO₂-Konzentration beeinträchtigt. Um eine genaue Messung zu gewährleisten, müssen Sie KTDS KOMP einschalten. In diesem Modus passt das System den Berechnungskoeffizienten automatisch an, so dass der gemessene Wert genau dem tatsächlichen CO₂-Gehalt in der Lunge des Patienten entspricht.

Schalten Sie KTDS KOMP aus, wenn Sie den CO₂-Gehalt der Umgebungsluft oder eines bestimmten Gefäßes messen. Bei Standardumgebungsdruck und trockener Luft wird die Genauigkeit der Sensormessung nicht beeinträchtigt.

• Schalten Sie KTDS ein, wenn Sie ein feuchtes, mit Wasserdampf gesättigtes Gas bei Körpertemperatur und Umgebungsdruck messen; schalten Sie KTDS aus, wenn Sie ein trockenes Gas bei Umgebungstemperatur und -druck messen.

•	AUTO STANDBY	 Bereich: 0 bis 60 min. Falls keine Respirationskurve innerhalb der ausgewählten Zeit erkannt wird, wechselt das CO2-Modul automatisch in den Standby-Modus. Wenn AUTO STANDBY auf 0 min gestellt ist, befindet sich das CO2-Modul im Zustand MESSEN. Falls die Probenentnahmeleitung nicht angeschlossen ist, wechselt das CO2 Modul 3 Minuten später automatisch in den
		Standby-Modus.
	NULL KALI	Diese Option ermöglicht Ihnen manuelles Nullen, um die
	-	negative Wirkung des Grundliniendrifts vom
		Messverfahren zu eliminieren.
	CONFIG >>	Wählen Sie CONFIG >> (KONFIG >>), um das Menü
	(KONFIG >>)	CO2 CONFIG (CO2 KONFIG) aufzurufen. Sie können
		entweder WERKSEINSTELLUNG KONFIG oder USER
		CONFIG (BENUTZERKONFIG) wählen. Nach Beenden
		der Auswahl und des Menüs erscheint ein Dialogfenster,
		das Sie zur Bestätigung Ihrer Auswahl auffordert.

17.3.4 CO₂ NUTZER SERVICE

Wählen Sie im Menü BENUTZERWARTUNG die Option CO2 NUTZER SERVICE >>. Es erscheint das folgende Menü.

C02	NUTZER	SERVI	CE
C02		0.00	5.0 \$ %
LUFTDRUCK		761	mmHg
KAI	L. BES	TÄTIGE	N
Zurück zu	m vora	ngegan	genen
nenu	END	E	
	1112	-	

Abbildung 17-10 Menü CO₂ NUTZER SERVICE

In dem oben dargestellten Menü werden die folgenden Informationen angezeigt.

\square CO2	Der aktuell gemessene CO2 Gehalt
– CO2	Der aktuen gemessene CO2-Genan.

Einheit: %.

In dem Feld rechts von dem CO₂-Wert können Sie ein Standardgas mit einem bestimmten CO₂-Gehalt zur Kalibrierung auswählen.

 LUFTDRUCK Der aktuell gemessene barometrische Luftdruck. Einheit: mmHg.
 KALIB BESTÄTIG Diese Option erlaubt Ihnen, die Kalibrierung des CO2-Moduls zu bestätigen.

Kalibrationsverfahren

- 1. Verifizieren Sie, dass das Modul in den Modus der vollen Genauigkeit geht.
- 2. Schließen Sie eine Gasflasche an den CO2-Sensoreingang am Monitor an.



Abbildung 17-11 Anschlüsse zur Kalibrierung

- 3. Füllen Sie die Gasflasche mit einem Standardgas mit einem bestimmten CO2-Gehalt auf (4 % bis 6 %) und führen Sie es in den Monitor ein.
- 4. Öffnen Sie das Menü CO2 NUTZER SERVICE und stellen Sie im Feld CO2 einen Wert ein, der dem CO2-Gehalt der Gasflasche entspricht.
- 5. Wenn das Menü CO2 NUTZER SERVICE den aktuell gemessenen CO2-Gehalt anzeigt, warten Sie, bis der Messwert sich stabilisiert hat und wählen dann die Option KALIB BESTÄTIG, um mit der Kalibrierung des CO2-Moduls zu beginnen.
- 6. Wenn die Kalibrierung erfolgreich ist, wird "KALIB ERFOLGREICH!" im Menü CO2 NUTZER SERVICE angezeigt. Wenn sie fehlschlägt, wird "KAL FEHL, NEUVERSUCH!!" angezeigt und es ist eine erneute Kalibrierung erforderlich.
- 7. Wählen Sie im Menü CO2 NUTZER SERVICE die Option ENDE.

17.3.5 Wartung und Reinigung

- Die Probenentnahmeleitung des Microstream-CO2-Moduls ist ein Einwegartikel und kann nicht zur Wiederverwendung desinfiziert werden.
- Eine Routinekalibrierung des Microstream-CO2-Moduls ist nicht erforderlich. Die Kalibrierung muss allerdings durchgeführt werden, falls Sie im Menü CO2-NUTZER SERVICE dazu aufgefordert werden oder falls eine große Ungenauigkeit der Messung festgestellt wird.

17.3.6 Oridion-Informationen

Microstream

Dieses Warenzeichen ist in Israel, Japan, Deutschland und den USA eingetragen.

Oridion-Patente

Dieses Gerät und die zum Gebrauch mit diesem Gerät bestimmten CO₂-Probenentnahmeverbrauchsgüter sind durch eines oder mehrere der folgenden US-Patente geschützt: 4,755,675; 5,300,859; 5,657,750; 5,857,461 und internationalen Äquivalenten. US-Patente und internationale Patente befinden sich in Bearbeitung.

Keine implizite Lizenz

Der Besitz oder Kauf dieses Geräts gewährt Ihnen keine ausdrückliche oder implizite Lizenz zur Verwendung des Geräts mit nicht autorisierten

 CO_2 -Probenentnahmeverbrauchsgütern, die alleine oder in Kombination mit diesem Gerät unter den Geltungsbereich eines oder mehrerer Patente in Bezug auf dieses Gerät und/oder CO_2 -Probenentnahmeverbrauchsgüter fallen.

17.4 Welch Allyn-CO₂-Modul

HINWEIS

• Dieser Abschnitt gilt nur für Monitore, die mit einem Welch Allyn CO2-Modul ausgerüstet sind.

17.4.1 Bedienungsgrundsätze

- Das CO2-Modul muss vor Herunterfallen und Vibrationen geschützt werden.
- Dieses CO2-Modul gilt für Neugeborene sowie pädiatrische und erwachsene Patienten.

Der Monitor arbeitet mit dem Welch Allyn (Mainstream)-CO₂-Modul. Die Messung dieses Moduls beruht auf der Tatsache, dass das CO₂-Molekül Infrarotstrahlung im Bereich von 4,3 um absorbiert. Das Messverfahren läuft folgendermaßen ab: Das CO₂ wird über das Luftwegesystem zu einer im Innern des Moduls befindlichen Messkammer geleitet. Dort wird es mit einem Infrarotstrahl von einer Seite der Kammer bestrahlt. Der Sensor dient zur Messung des Dämpfungsgrads des auf der anderen Kammerseite empfangenen Infrarotstrahls. Da der Absorptionsgrad des Infrarotstrahls proportional zur Konzentration des CO₂ ist, kann die CO₂-Konzentration berechnet werden.

Die Beziehung zwischen dem Partialdruck und der CO₂-Konzentration ist unten beschrieben: CO₂-Partialdruck (mmHg)=

CO₂-Konzentration (%)×Pamp (Umgebungsdruck, mmHg)/100

Dieses Modul arbeitet mit Autorun-Messungen. Die Rate der Kurvenform-Probenentnahme beträgt ein Mal pro 31 Millisekunden. Die Betriebssequenz ist wie folgt: Wenn der Monitor eingeschaltet wird, durchläuft das CO₂-Modul eine automatische Aufwärmphase von 45 bis 90 s. Danach wird der Sensormotor aktiviert. Ungefähr 5 bis 10 s später wird die Infrarotstrahlenquelle eingeschaltet, und weitere 10 s später wechselt das Modul in den normalen Messmodus.

17.4.2 Vorbereitung auf die CO₂-Messung

- 1. Stecken Sie vor der Messung den Wasserabscheider in seine Fassung ein.
- 2. Schalten Sie den Monitor ein und rufen Sie das Menü CO2 SETUP auf. In diesem Menü wählen Sie ARB MODUS und MESSUNG.
- 3. Die technische Meldung "CO2 AUFWÄRMPHASE" erscheint auf dem Bildschirm, bis der Sensor seine Arbeitstemperatur erreicht hat.



Abbildung 17-12 Luftweganschlüsse des CO₂-Moduls

Wenn der Monitor zum ersten Mal eingeschaltet wird, ist die Standardeinstellung des CO₂-Moduls der STANDBY MODUS. Zur Aktivierung des CO₂-Moduls müssen Sie den Arbeitsmodus auf MESSUNG ändern. Der Arbeitsmodus des CO₂-Moduls bleibt beim Neustarten des Monitors unverändert. Wenn der Monitor zum Beispiel ausgeschaltet wird, wenn das CO₂-Modul im Modus MESSEN arbeitet, befindet sich das CO₂-Modul automatisch im Modus MESSEN, wenn der Monitor wieder eingeschaltet wird. Weitere Einzelheiten zum ARBEITSMODUS entnehmen Sie bitte dem Abschnitt *Sonstiges Setup* von *17.4.3 Menü CO2-Setup*.

- Verwenden Sie das Zubehör nicht, wenn die Verpackung oder das darin enthaltene Zubehör beschädigt sind. Schicken Sie es an den Hersteller zurück.
- "CO2 MESSBEGINN" und "CO2 AUFWÄRMPHASE" werden auf dem Bildschirm angezeigt, um darauf hinzuweisen, dass der Sensor gestartet wird und sich in der Aufwärmphase befindet. Während der Aufwärmphase kann das Modul CO2 messen, aber es handelt sich nicht um eine Standardmessung. Nachdem die oben erwähnte Information vom Bildschirm verschwunden ist, kann die Standardmessung durchgeführt werden.

17.4.3 Menü CO₂-Setup

Wenn Sie im Parameterfenster das Feld CO2 wählen, öffnet sich das folgende Menü.

CO2 SETUP						
ALARM	AN	•	RESP ALM TI	8 💠		
ALM NIV	MTTL	•	APNOE ALM	10S •		
ALM DRC	AUS	•	GESCHWIN	25,0 🔹		
CO2 ALM HO	50	ŧ	EINHEIT	mmHg 🔻		
CO2 ALM TI	15	ŧ	KURV MESSB	TIEF -		
INS ALM HO	4	ŧ	ARB MODUS	STANDBY -		
RESP ALM HO	30	ŧ	ANDERES	SETUP >>		
Zurück zum vorangegangenen Menü						
ENDE						

Abbildung 17-13 Menü CO₂ SETUP

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

 ALM Status Alarm ein/aus
 AN: Wenn ein CO2-Alarm auftritt, gibt der Monitor die Alarmzeichen und speichert den Alarm; AUS: Wenn ein CO2-Alarm auftritt, gibt der Monitor weder Alarmzeichen noch speichert er den Alarm; Wenn AUS gewählt ist, erscheint das A-Symbol rechts vom Feld CO2.

ALM NIV	Alarmniveau
	Optionen: HOCH und MITTL.
ALM DRC	Drucken der Alarme
	AN: Wenn ein CO2-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor das Drucken;AUS: Wenn ein CO2-Alarm auftritt, aktiviert der Monitor nicht das Drucken.
CO2 ALM HO	Obere Alarmgrenze von EtCO2
CO2 ALM TI	Untere Alarmgrenze von EtCO2
INS ALM HO	Obere Alarmgrenze von InspCO2
RESP ALM HO	Obere Alarmgrenze von RESP
RESP ALM TI	Untere Alarmgrenze von RESP
APNOE ALM	Legt die Verzögerung des Apnoe-Alarms fest.
	Wenn die Apnoe des Patienten die voreingestellte Apnoe-Alarmverzögerung überschreitet, löst der Monitor einen Alarm aus und die Alarmmeldung "CO2 APNOE" erscheint. Optionen: 10S, 15S, 20S, 25S, 30S, 35S und 40S.
GESCHWIN	Kurvengeschwindigkeit
	Optionen: 6,25, 12,5 und 25,0. Einheit: mm/s.
EINHEIT	Optionen: mmHg und kPa.
KURV MESSB	Optionen: HOCH und TIEF.
	Diese Option erlaubt Ihnen, die Amplitude der CO2-Kurve anzupassen.
ARB MODUS	Optionen: MESSUNG und STANDBY.
	Um die CO2-Überwachung zu beginnen, wählen Sie den Modus MESSUNG. Im STANDBY-Modus sind Luftpumpe und Infrarotstrahlenquelle des CO2-Moduls deaktiviert. Dadurch wird der Stromverbrauch gesenkt und die Lebensdauer der Infrarotstrahlenquelle und des gesamten CO2-Moduls verlängert.

- Der Apnoe-Alarm kann nicht deaktiviert werden.
- Wenn keine CO2-Überwachung erforderlich ist, empfiehlt es sich, den Sensor nicht anzuschließen und den Arbeitsmodus auf STANDBY zu setzen.

Sonstiges Setup

Die Wahl von SONSTIGES SETUP ruft das folgende Menü auf.

CO2 SETUP					
PUMPRATE	100ml∕min ▼	KTDS KOMP	AN 🔻		
KOMPENSAT	ALLGEM -	KONF I	G. >>		
WASSERVERD	AN •				
Pumpmenge der CO2 Pumpe festlegen					
ENDE					

Abbildung 17-14 Menü CO₂ SETUP

In diesem Menü können Sie die folgenden Einstellungen vornehmen.

■ KOMPENSAT Sie können das Gas zur Kompensation auswählen.

Optionen: ALLGEM/O2/N2O/DES/ALLE.

Kompensationstyp	O2-Korrektur	N2O/DES-Korrektur	Bedingungen
ALLGEM	AUS	AUS	O2≤60 %, kein N2O
O2	EIN	AUS	O2>50 %, kein N2O
DES	AUS	EIN	O2≤60 %, enthaltenes N2O oder DES≥12 %
ALLE	EIN	EIN	O2>60 %, enthaltenes N2O

Bedienungsmethode: Wählen Sie einen Kompensationstyp (ALLGEM, O2, DES oder ALLE) gemäß obiger Beschreibung und wählen Sie danach AN oder AUS für die Wasserdampfkompensation (VA) und KTDS-Kompensation.

■ WASSERVERD Wasserdampfkompensation

Optionen: EIN und AUS.

Die Wasserdampfkompensation basiert auf der Eigenschaft von CO₂ zur Absorption von Infrarotstrahlen. Normalerweise enthält die ausgeatmete Luft des Patienten etwas Wasserdampf, der die Messergebnisse beeinträchtigen könnte. Daher sollte die Wasserdampfkompensation eingeschaltet sein. Beim Messen von trockenem Gas sollte die Wasserdampfkompensation dagegen ausgeschaltet sein. So ist eine Wasserdampfkompensation beim Messen des CO₂-Gehalts im Innern eines Inkubators nicht nötig.

KTDS KOMP
 Körpertemperatur und Druck, gesättigt
 Optionen: EIN und AUS.

Wenn KTDS KOMP eingeschaltet ist, führt das System automatisch die KTDS-Kompensation durch; wenn KTDS KOMP ausgeschaltet ist, ist die KTDS-Kompensation deaktiviert.

Schalten Sie KTDS KOMP ein, wenn Sie den CO₂-Gehalt in der Lunge des Patienten messen. Die Lungentemperatur des Patienten beträgt normalerweise 37°C und der Wasserdampfgehalt ist ausreichend oder wird als gesättigt angenommen. Temperatur und Wasserdampfgehalt der Probenentnahmeleitung unterscheiden sich von den Werten der Ausatemluft des Patienten. Wenn die Ausatemluft des Patienten durch die Probenentnahmeleitung strömt, wird daher die Genauigkeit der vom Sensor gemessenen CO₂-Konzentration beeinträchtigt. Um eine genaue Messung zu gewährleisten, müssen Sie KTDS KOMP einschalten. In diesem Modus passt das System den Berechnungskoeffizienten automatisch an, so dass der gemessene Wert genau dem tatsächlichen CO₂-Gehalt in der Lunge des Patienten entspricht.

Schalten Sie KTDS KOMP aus, wenn Sie den CO₂-Gehalt der Umgebungsluft oder eines bestimmten Gefäßes messen. Bei Standardumgebungsdruck und trockener Luft wird die Genauigkeit der Sensormessung nicht beeinträchtigt.

- Stellen Sie den Kompensationstyp entsprechend der praktischen Situation ein. Eine falsche Einstellung kann zu Abweichungen vom tatsächlichen Wert führen und Fehldiagnosen verursachen.
- Die Wasserdampfkompensation ist standardmäßig eingeschaltet. Schalten Sie die Wasserdampfkompensation aus, wenn Sie trockenes Gas messen, wie beispielsweise bei der Durchführung regelmäßiger Wartungs- oder Messvalidationen unter Verwendung trockenen Kalibriergases.
- Die KTDS-Kompensation ist standardmäßig eingeschaltet. Wenn Sie ein feuchtes Gas bei Körpertemperatur und gesättigtem Wasserdampf messen, schalten Sie KTDS KOMP ein; schalten Sie KTDS aus, wenn Sie ein trockenes Gas bei Umgebungstemperatur und -druck messen.
- Führen Sie die Berechnungskompensation streng nach der Bedienungsmethode durch.
- CONFIG >> Wählen Sie CONFIG >> (KONFIG >>), um das Menü CO2 (KONFIG >>)
 CONFIG (CO2 KONFIG) aufzurufen. Sie können entweder WERKSEINSTELLUNG KONFIG oder USER CONFIG (BENUTZERKONFIG) wählen. Nach Beenden der Auswahl und des Menüs erscheint ein Dialogfenster, das Sie zur Bestätigung Ihrer Auswahl auffordert.

17.4.4 Wartung und Reinigung

Dieses Mainstream-CO₂-Modul arbeitet mit einem Einweg-Luftwegeanschluss, der nicht zur Wiederverwendung desinfiziert werden kann.

Eine Routinekalibrierung des Mainstream-CO₂-Moduls ist nicht erforderlich.

17.5 Entfernen von überschüssigen Anästhesiegasen

aus dem System

• Anästhetika: Bei der Sidestream- oder Microstream-CO2-Messung bei Patienten, die kürzlich Anästhetika erhalten haben oder noch erhalten, ist der Ausgang an ein Entsorgungssystem oder das Anästhesie-/Beatmungsgerät anzuschließen, um zu vermeiden, dass das medizinische Personal Anästhetika ausgesetzt wird.

Zur Entsorgung des Probengases über ein Entsorgungssystem einen geeigneten Schlauch an den Gasausgang des Moduls anschließen.

18.1 Übersicht

Die Anästhesiegas-Überwachung ((AG) kann zur Messung der Anästhesie- und Respirationsgase des Patienten im betäubten Zustand verwendet werden. Dieser Monitor kann das AION 02 AG-Modul oder das AION 03 AG-Modul konfigurieren. Das AG-Modul liefert die numerischen Daten für endexpiratorische und Inhalationswerte der im Folgenden aufgeführten Gase.

- Kohlendioxid (CO2): Der gemessene numerische Wert ist EtCO2 (max. Exhalationswert: max. während der Respiration festgestellter numerischer Exhalationswert).
- Stickstoffoxid (N2O): Lachgas.
- Sauerstoff (O2): optionale Funktion.
- Anästhetikum (AA): bezieht sich auf das überwachte Anästhetikum (DES, ISO, ENF, SEV oder HAL).
- Atemfrequenz (RESP): Atemzüge pro Minute (BPM).

Der Patientenmonitor kann bis zu 4 Kurven gleichzeitig darstellen, einschließlich der CO2-Kurve (Standardkurve), N2O-Kurve, O2-Kurve und Anästhesiekurve (ENF: Enfluran).



Abbildung 18-1 AG-Kurve

Zusätzlich kann der Patientenmonitor Parameter darstellen, einschließlich CO2, N2O, O2 und AA (das zu überwachende Anästhetikum: DES, ISO, ENF, SEV oder HAL). Er zeigt außerdem numerische Inhalations- und Exhalationswerte sowie MAC (Minimum Alveolar Concentration)/MAL (Ausgleichsgas) und RESP an.

Wenn das O2-Modul nicht angeschlossen ist, wird keine O2-Kurve angezeigt. Nach dem Anschließen des O2-Moduls hängt die Anzeige der O2-Kurve davon ab, ob die O2-Kurve in der Konfiguration aktiviert ist. Wenn die Anzahl der Kurven, die angezeigt werden soll, zu hoch ist, wird wahrscheinlich keine O2-Kurve angezeigt.

Parameter:

- CO2: Kohlendioxid
- N2O: Stickstoffoxid (Lachgas)
- O2: Sauerstoff
- RESP: Atemfrequenz (Atemzüge pro Minute, BPM)
- HAL: Halothan
- ISO: Isofluran
- ENF: Enfluran
- SEV: Sevofluran
- DES: Desfluran

Gemessene numerische



Abbildung 18-2 AG-Parameter

white (numerise

HINWEIS

• Das AG-Modul ist nicht für die Überwachung mehrerer halogenierter Anästhesiegase vorgesehen.

18.2 Messgrundsätze und -verfahren

Messgrundsatz für die AGs

Die AG-Konzentration wird auf der Grundlage der Absorption von Infrarotstrahlung durch das AG gemessen.

Das AG-Modul kann Gase messen, die unterschiedliche Eigenschaften hinsichtlich der Absorption von Infrarotstrahlung aufweisen. Zur Messung der Gaskonzentration leiten Sie das Gas in den Probenentnahmeraum, wählen Sie die Infrarotstrahlung einer spezifischen Wellenlänge mithilfe eines optischen Infrarotfilters aus und schicken Sie den Strahl durch das Gas. Für ein gegebenes Gasvolumen gilt, dass eine höhere Konzentration zu einer proportional stärkeren Absorption der Infrarotstrahlung durch das Gas führt, sodass ein geringerer Teil der Infrarotstrahlung das Gas passieren kann. Die Konzentration des gemessenen Gases ist umgekehrt proportional zum Volumen der vom Gas durchgelassenen Infrarotstrahlung. Daher kann die AG-Konzentration durch die Berechnung des Infrarotstrahlungsvolumens festgestellt werden. Für ein AG-Modul zur Messung mehrerer Gase sind mehrere Infrarotfilter erforderlich.

Messgrundsatz für O₂

Sauerstoff (O2) absorbiert keine Infrarotstrahlung in den oben genannten Wellenbereichen, so dass Sauerstoff auf der Grundlage seines Paramagnetismus gemessen wird. Im Innern des O2-Moduls befinden sich zwei mit Stickstoff gefüllte Kristallkugeln. Diese schweben im symmetrischen Magnetfeld und dienen dazu, den stärksten nach außen weisenden Teil des Magnetfelds aufzuzeigen. Der paramagnetische Sauerstoff befindet sich außerhalb der Kugeln. Daher werden die Kugeln durch den relativ stärkeren paramagnetischen Sauerstoff aus dem Magnetfeld gedrückt. Das Moment der auf die Kugeln einwirkenden Kraft ist der paramagnetischen Kraft sowie der Konzentration des Sauerstoffs proportional.





- Vergewissern Sie sich, dass der Anschluss bei den Gasmessungen gut abdichtet. Lecks im System führen zu inkorrekten Werten, da die Umgebungsluft mit dem Patientengas vermischt wird.
- Der Wasserabscheider wird zum Auffangen von Kondenswasser zum Schutz des Moduls gegen eindringendes Wasser verwendet. Wenn das gesammelte Wasser im Wasserabscheider ein gewisses Volumen erreicht hat, muss es abgelassen werden, um die Blockierung des Gassystems zu vermeiden.
- Der Wasserabscheider enthält Filtermaterialien zum Schutz des Moduls gegen Verunreinigung durch Bakterien, Flüssigkeiten oder Patientensekret. Wenn der Wasserabscheider eine lange Zeit im Einsatz gestanden hat, können Staub und andere Fremdkörper die Filtermaterialien oder sogar das System selbst verstopfen. In diesem Fall wechseln Sie bitte den Wasserabscheider aus. Der empfohlene Austauschzeitraum beträgt 2 Monate.
- Es sind nur für den Patientenmonitor empfohlene Gasprobenentnahmeschläuche zulässig. Anderenfalls könnten die Zuverlässigkeit und Leistungsfähigkeit des AG-Moduls herabgesetzt werden.
- Falls ein Gasprobenentnahmeschlauch verknotet ist, darf er nicht mehr verwendet werden, da der Knoten eine Verstopfung oder ein Leck verursachen könnte.
- Wenn ein Inspirationsanästhetikum verwendet wird, schließen Sie den Ausgang des AG-Moduls an den Ausgang des Entsorgungssystems des Krankenhauses oder der Anästhesie-/Respirationsmaschine an.

18.3 MAC

Minimale alevoläre Konzentration (MAC) ist die Mindestkonzentration eines Anästhetikums in den Lungenbläschen. Die minimale alveoläre Konzentration gibt die Wirkungsstärke eines Anästhetikums an. Die ISO-Norm 21647 definiert MAC wie folgt: Die alveoläre Konzentration eines eingeatmeten Anästhetikums, das bei Abwesenheit anderer Anästhetika und im Äquilibrium 50 % der Patienten davon abhält, auf einen normalen chirurgischen Reiz mit Bewegung zu reagieren.

	Die wirde werden unten ungerunt.						
ANÄST	DES	ISO	ENF	SEV	HAL	N2O	
GAS							
1 MAC	7.3%	1.15%	1.7%	2.1%	0.77%	105%*	

Die MAC-Werte werden unten aufgeführt:

* bedeutet, dass 1 MAC für Stickoxid nur in einer Überdruckkammer erreicht werden kann.

HINWEIS

- Die MAC-Werte in der Tabelle oben wurden von der US-amerikanischen Gesundheitsbehörde Food and Drug Administration für einen gesunden, männlichen Patienten im Alter von 40 Jahren angegeben.
- Bei der tatsächlichen Anwendung kann der MAC-Wert von Alter, Gewicht und anderen Faktoren beeinflusst werden.

Der MAC-Wert wird anhand der folgenden Formel berechnet:

$$MAC = \sum_{i=0}^{N-1} \frac{EtAgent_i}{AgentVol_i}$$

N steht für die Anzahl aller Anästhetika (einschließlich N₂O), die das AG-Modul messen kann; EtAgenti steht für die Konzentration jedes Anästhetikums und AgentVoli steht für die Konzentration jedes Anästhetikums bei 1 MAC.

Das AG-Modul misst z. B. im endexpiratorischen Gas des Patienten 4 % DES, 0,5 % HAL und 50 % N_2O :

$$MAC = \frac{4.0\%}{7.3\%} + \frac{0.5\%}{0.77\%} + \frac{50\%}{105\%} = 1.67$$

HINWEIS

• Die oben angegebene Formel gilt nur für erwachsene Patienten.

18.4 Menü AG Setup

	AG SETUP						
ANÄST GAS		•	02 Kompen	AUS 🔻			
CO2 EINH	mmHg	•	GESCHWIN	6.25 🔹			
O2 EINH		•	ARB MODUS	STANDBY -			
N20 EINH	×	•	ALARM S	SETUP >>			
ENF EINH	×	•	KURV-VERS	ST EINS >>			
PUMPRATE	TIEF	•	KONF	[G. >>			
Zurück zum vorangegangenen Menü							
ENDE							

Wählen Sie das Feld GAS im Parameterfenster aus. Das Menü AG SETUP erscheint.

Abbildung 18-4 Menü AG-Setup

In diesem Menü können Sie die folgenden Punkte auswählen.

ANÄST GAS Verwenden Sie diesen Punkt zur Wahl des Namens des zu überwachenden Anästhetikums, einschließlich AA, HAL, ENF, ISO, SEV und DES.

Falls Sie das AION 02 AG-Modul auswählen, kann der Patientenmonitor den Typ des Anästhetikums nicht identifizieren. Daher müssen Sie das verwendete Anästhetikum vor der Verwendung des AG-Moduls wählen, damit das AG-Modul die Messungen normal vornehmen kann.

Falls Sie das AION 03 AG-Modul wählen, wird das verwendete Anästhetikum automatisch hier angezeigt, sodass Sie diesen Punkt nicht manuell einzustellen brauchen.

■ CO2 EINH Optionen: mmHg, kPa und	%.
------------------------------------	----

_		
	O2 EINH	Optionen: mmHg, kPa und %.

- N2O EINH %
- AA EINH %
- PUMPRATE Dient zur Wahl der entsprechenden Pumprate.

3 Optionen: HOCH, MTL, TIEF

HOCH: 200 ml/min für Erwachsene und Kinder, 120 ml/min für Neugeborene. MITTEL: 150 ml/min für Erwachsene und Kinder, 100 ml/min für Neugeborene. TIEF: 120 ml/min für Erwachsene und Kinder, 70 ml/min für Neugeborene.

O2 KOMPEN	Die Optionen umfassen: AUS, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%,
	80%, 90% und 100%.

Wenn die O2-Konzentration 60 % übersteigt und nicht überwacht wird, schalten Sie diesen Schalter ein.

GESCHWIN	Dient zur Wahl der Geschwindigkeit zum Scannen der
	Kurven auf dem Bildschirm.
	Optionen: 6,25 mm/s und 12,5 mm/s.
ARB MODUS	Optionen: MESSUNG und STANDBY.

Zur Überwachung des Anästhesiegases wählen Sie die Option MESSUNG. Anderenfalls wählen Sie die Option STANDBY.

Menü ALARM SETUP

Wählen Sie im Menü AG SETUP die Option ALARM SETUP >>. Es erscheint das folgende Menü.

ALARM SETUP						
ALARM	AN	•	EtO2 ALM HO	684 🜩		
ALM NIV	MTTL	•	EtO2 ALM TI	136 🗢		
ALM DRC	AUS	•	FiO2 ALM HO	668 🗢		
EtCO2 ALM HO	50	÷	FiO2 ALM TI	136 🜩		
EtCO2 ALM TI	15	÷	RESP ALM HO	30 🗢		
FiCO2 ALM HO	4	÷	RESP ALM TI	8 🜩		
FiCO2 ALM TI	0	÷	ANDERES SE	TUP >>		
Zurück zum vorangegangenen Menü						
ENDE						

Abbildung 18-5 Menü Alarm-Setup

Im Menü ALARM SETUP-1 können Sie die folgenden Punkte wählen.

 ALM Status Alarm ein/aus
 AN: Wenn das AG einen Alarm hat, stellt das System Alarmanzeigen dar und speichert die Alarminformationen. AUS: Das System stellt bei einem AG-Alarm keine Alarmanzeigen dar. Stattdessen zeigt es das A-Symbol rechts vom Feld GAS im Parameterfenster an.

	ALM NIV	Optionen: HOCH und MITTL.
•	ALM DRC	AN: Bei einem AG-Alarm werden die Alarminformationen über den Drucker ausgegeben.
		AUS: Bei einem AG-Alarm werden die Alarminformationen nicht über den Drucker ausgegeben.
•	EtCO2 ALM HO	Einstellung der oberen Grenze von EtCO2 zur Alarmauslösung.
	EtCO2 ALM TI	Einstellung der unteren Grenze von EtCO2 zur Alarmauslösung.
	FiCO2 ALM HO	Einstellung der oberen Grenze von FiCO2 zur Alarmauslösung.
•	FiCO2 ALM TI	Einstellung der unteren Grenze von FiCO2 zur Alarmauslösung.
•	EtO2 ALM HO	Einstellung der oberen Grenze von EtO2 zur Alarmauslösung.
•	EtO2 ALM TI	Einstellung der unteren Grenze von EtO2 zur Alarmauslösung.
•	FiO2 ALM HO	Einstellung der oberen Grenze von FiO2 zur Alarmauslösung.
•	FiO2 ALM TI	Einstellung der unteren Grenze von FiO2 zur Alarmauslösung. Wenn FiO ₂ unter 18 % liegt, wird ein Alarm hoher Stufe ausgegeben.
•	RESP ALM HO	Einstellung der oberen Grenze von RESP zur Alarmauslösung.
•	RESP ALM TI	Einstellung der unteren Grenze von RESP zur Alarmauslösung.

Wählen Sie SONSTIGES SETUP >> im Menü ALARM SETUP. Es erscheint das folgende Menü.

ALARM SETUP						
EtN20 ALM HO	55	ŧ	EtENF ALM TI 0.0 🗢			
EtN20 ALM TI	0	\$	FiENF ALM HO 2.0 🜩			
FiN2O ALM HO	53	\$	FIENF ALM TI 0.0 🜩			
FiN20 ALM TI	0	-	APNOE ALM 20S -			
EtENF ALM HO	3.0	\$				
Zurück zum vorangegangenen Menü						
ENDE						

Abbildung 18-6 Menü ALARM-SETUP

Im Menü ALARM SETUP-2 können Sie die folgenden Punkte wählen.

•	EtN2O ALM HO	Einstellung der oberen Grenze von EtN2O zur Alarmauslösung.
•	EtN2O ALM TI	Einstellung der unteren Grenze von EtN2O zur Alarmauslösung.
•	FiN2O ALM HO	Einstellung der oberen Grenze von FiN2O zur Alarmauslösung.
•	FiN2O ALM TI	Einstellung der unteren Grenze von FiN2O zur Alarmauslösung.
•	EtAA ALM HO	Einstellung der oberen Grenze von EtAA zur Alarmauslösung.
•	EtAA ALM TI	Einstellung der unteren Grenze von EtAA zur Alarmauslösung.
•	FiAA ALM HO	Einstellung der oberen Grenze von FiAA zur Alarmauslösung.
•	FiAA ALM TI	Einstellung der unteren Grenze von FiAA zur Alarmauslösung.
•	APNOE ALM	Dient zur Einstellung der Apnoealarmzeit. Optionen: 20s, 25s, 30s, 35s und 40s.

Menü zum Einstellen der Kurvenverstärkung

Wählen Sie im Menü AG SETUP die Option KURV-VERST EINST>>. Es erscheint das folgende Menü.

KURV-VERST EINST			
CO2 VERSTÄRK 2 🔻			
N20 VERSTÄRK 2 🔻			
02 VERSTÄRK 2 🔻			
ENF VERSTÄRK 2 🔹			
Zurück zum vorangegangenen Menü			
ENDE			

Abbildung 18-7 Menü KURV-VERST EINST

Im Menü KURV-VERST EINST können Sie die folgenden Punkte wählen.

CO2 VERSTÄRK	Dient zur Einstellung der Verstärkung der CO2-Kurve.
N2O VERSTÄRK	Dient zur Einstellung der Verstärkung der N2O-Kurve.
O2 VERSTÄRK	Dient zur Einstellung der Verstärkung der O2-Kurve.
AA VERSTÄRK	Dient zur Einstellung der Verstärkung der AA-Kurve.

1 bedeutet die minimale Amplitude und 5 die maximale Amplitude.

Konfigurationsmenü

Wählen Sie im Menü AG-SETUP die Option KONFIG >>. Das Menü AG KONFIG erscheint. In diesem Menü können Sie die Option WERKSEINSTELLUNG KONFIG oder BENUTZERKONFIG wählen.

18.5 Wartung und Reinigung

18.5.1 Verfahren bei Verstopfung

Falls das AG-Modul verstopft ist, zeigt der Bildschirm die Meldung "AG VERSTOPFUNG" an. Im Folgenden sind einige Beispiele für Verstopfung angeführt, die Sie der Reihe nach beseitigen können, bis die Meldung verschwindet.

Eingangsverstopfung

Falls der Teil am Eingang, wie beispielsweise der Filter, die Probenentnahmeleitung oder Luftwegeadapter, durch Kondenswasser verstopft ist, stellt das System eine entsprechende Meldung auf dem Bildschirm dar. Das optimale Verfahren zur Entfernung von Verstopfungen dieser Art erfolgt folgendermaßen:

- Prüfen Sie den Filter auf Verstopfung. Falls er verstopft ist, tauschen Sie bitte den Bakterienfilter am Eingang aus.
- Prüfen Sie die Probenentnahmeleitung auf Verstopfung oder Knoten. Tauschen Sie die Leitung bei Bedarf aus.
- Prüfen Sie den Luftwegeadapter auf Wasseransammlung. Lassen Sie das Wasser bei Bedarf ab und bauen Sie den Adapter wieder an.

Interne Verstopfung

Falls das Innere des AG-Moduls durch Kondenswasser verunreinigt ist, stellt das System eine entsprechende Meldung auf dem Bildschirm dar. Das optimale Verfahren zur Entfernung von Verstopfungen dieser Art erfolgt folgendermaßen:

- 1. Prüfen Sie wie gewohnt den Eingang auf Verstopfung und entfernen Sie mögliche Fremdkörper.
- Falls die Verstopfung durch Schritt 1 nicht behoben werden konnte, pr
 üfen Sie das Ger
 ät auf innere Verstopfung. In diesem Fall wenden Sie sich bitte an unseren Kundendienst.

18.5.2 Entfernen von überschüssigen Anästhesiegasen aus

dem System

• Anästhetika: Bei der AG-Messung bei Patienten, die kürzlich Anästhetika erhalten haben oder noch erhalten, ist der Ausgang an ein Entsorgungssystem oder das Anästhesie-/Beatmungsgerät anzuschließen, um zu vermeiden, dass das medizinische Personal Anästhetika ausgesetzt wird.

Zur Entsorgung des Probengases über ein Entsorgungssystem einen geeigneten Schlauch an den Gasausgang des Moduls anschließen.

FÜR IHRE NOTIZEN

- Falls der im Krankenhaus oder in der jeweiligen Einrichtung für Überwachungsgeräte Verantwortliche keine regelmäßigen Wartungstermine ansetzt, kann es zu unvorhergesehenem Geräteausfall und Gesundheitsrisiken kommen.
- Die Sicherheits- oder Wartungsinspektion, bei der das Gehäuse des Geräts geöffnet werden muss, darf nur von befugten und geschulten Mitarbeitern durchgeführt werden. Andernfalls kann es zu Geräteausfall und Gesundheitsrisiken kommen.

19.1 Inspektion

Achten Sie darauf, dass eine umfassende Inspektion von qualifiziertem Service-Personal durchgeführt wird, bevor der Monitor nach einer Wartung oder Systemaktualisierung oder nachdem er 6-12 aufeinanderfolgende Monate nicht verwendet wurde, wieder in Betrieb genommen wird. Dies stellt die normale Betriebsfähigkeit des Systems sicher.

Befolgen Sie bei der Inspektion des Geräts folgende Richtlinien:

- Umgebung und Stromversorgung müssen den definierten Anforderungen entsprechen.
- Untersuchen Sie Tasten, Bedienungsknopf, Anschlussbuchsen und Zubehör auf Beschädigungen.
- Überprüfen Sie die Stromkabel auf durchgescheuerte Stellen oder andere Schäden und überprüfen Sie die Isolierung.
- Die Erdungskabel müssen richtig angeschlossen sein.
- Es dürfen nur die angegebenen Zubehörteile, Elektroden, Sensoren und Fühler verwendet werden.
- Die Monitoruhr muss richtig eingestellt sein.
- Hör- und sichtbare Alarmfunktionen müssen normal funktionieren.
- Der Drucker muss normal funktionieren und das Druckpapier den Anforderungen entsprechen.

Die Defibrillationssynchronisierung muss entsprechend den Bestimmungen in Ihrem Krankenhaus überprüft und alle drei Monate von einem qualifizierten Techniker getestet werden.

Bei Schäden oder Unregelmäßigkeiten dürfen Sie den Monitor nicht verwenden. Benachrichtigen Sie sofort den Techniker im Krankenhaus oder den Kundendienst.

19.2 Reinigung

• Vergessen Sie nicht, das System vor dem Reinigen abzuschalten und den Netzstecker zu ziehen.

Reinigen Sie das Gerät regelmäßig. Falls es in der Umgebung des Geräts viel Schmutz, Staub oder Sand gibt, muss es häufiger gereinigt werden. Befolgen Sie beim Reinigen, Desinfizieren und Sterilisieren des Geräts die gültigen Krankenhaus-Richtlinien.

Die äußeren Flächen des Geräts können mit einem mit einer milden Reinigungsflüssigkeit befeuchteten sauberen, weichen Tuch, Schwamm oder Wattebausch gereinigt werden. Drücken Sie vor dem Reinigen überschüssige Reinigungsflüssigkeit aus. Beispiele für geeignete Reinigungslösungen:

- Verdünnte Seifenlauge
- Verdünnte Ammoniaklösungen
- Verdünnte Chlorbleiche
- Verdünntes Formaldehyd (35 bis 37 %)
- Wasserstoffperoxid (3 %)
- Ethanol (70 %) oder Isopropanol (70 %)

Um Schäden am Gerät zu vermeiden, beachten Sie folgende Regeln:

- Verdünnen Sie die Lösungen IMMER entsprechend der Herstelleranweisung.
- Wischen Sie nach dem Reinigen IMMER die Reinigungslösung mit einem trockenen Tuch ab.
- Tauchen Sie das Gerät NIEMALS in Wasser oder Reinigungslösung und schütten und sprühen Sie WEDER Wasser NOCH Reinigungslösung auf das Gerät.
- Lassen Sie NIEMALS Flüssigkeiten in das Gehäuse, über die Tasten, Stecker oder Ventilationsöffnungen des Geräts laufen.
- Verwenden Sie NIEMALS kratzende, aggressive oder acetonhaltige Reinigungsmittel.
Falls diese Regeln nicht beachtet werden, kann das Gehäuse angegriffen oder abgenutzt und die Beschriftung unleserlich werden, oder es kann zum Ausfall des Geräts kommen.

Informationen zum Reinigen des Zubehörs finden Sie in den Abschnitten für spezielle Patientenparameter und den Anweisungen zur Verwendung des Zubehörs.

19.3 Desinfizierung und Sterilisierung

Sterilisieren oder Desinfizieren kann das Gerät beschädigen. Wir empfehlen, die Sterilisierung und Desinfizierung nur dann in den Wartungsplan aufzunehmen, wenn es erforderlich ist. Das Gerät muss vor dem Sterilisieren und Desinfizieren gereinigt werden.

Empfohlener Sterilisierungsvorgang: Mit Alkohol (Ethanol 70 %, Isopropanol 70 %) oder auf Aldehydbasis.

- Sterilisieren oder Desinfizieren kann das Gerät beschädigen. Erkundigen Sie sich daher vor dem Desinfizieren und Sterilisieren des Geräts bei den für Infektionsvermeidung zuständigen Personen oder Spezialisten.
- Die oben genannten Reinigungslösungen dürfen nur für eine allgemeine Reinigung verwendet werden. Falls Sie sie zur Verhinderung von Infektionen verwenden, übernehmen wir keine Verantwortung für die Wirksamkeit.

HINWEIS

- Verdünnen Sie die Lösungen IMMER entsprechend den Anweisungen des Herstellers und verwenden Sie möglichst geringere Konzentrationen.
- Tauchen Sie das Gerät NIEMALS in Wasser oder Reinigungslösung und schütten Sie WEDER Wasser NOCH Reinigungslösung auf das Gerät.
- Wischen Sie IMMER alle Flüssigkeiten von der Oberfläche der Anlage und des Zubehörs mit einem trockenen Tuch ab.
- Verwenden Sie niemals EtO und Formaldehyd zum Desinfizieren.
- Lassen Sie keinesfalls zu, dass das Gerät und sein Zubehör druck- oder hitzesterilisiert werden (Autoklav).

FÜR IHRE NOTIZEN

WARNUNG

- Verwenden Sie nur das in diesem Kapitel aufgeführte Zubehör. Der Einsatz anderer als der in diesem Kapitel aufgeführten Zubehörteile kann den Patientenmonitor beschädigen.
- Einwegzubehör darf nicht wiederverwendet werden. Das Wiederverwenden von Einwegzubehör birgt das Risiko einer Kontamination und kann die Messgenauigkeit beeinträchtigen.
- Überprüfen Sie die Verpackung des Zubehörs sowie das Zubehör selbst auf Beschädigungen. Verwenden Sie das Zubehör nicht, wenn Sie Beschädigungen der Verpackung oder des Zubehörs feststellen.

Beschreibung	Artikelnummer
Überwachungselektrode (10 Elektroden pro Paket)	0010-10-12304
Überwachungselektrode (3M 2249)	0509-10-00094
Überwachungselektrode (Pädiatrie, 2245, 25 Elektroden pro Paket)	9000-10-07469
Überwachungselektrode (Neugeborene, 2258-3, 3 Elektroden pro Paket)	900E-10-04880
5-adrige EKG-Kabel, 6-polig (LL-2514)	6000-10-02007
3-adrige Kabel mit Schnappverschluss, AHA (LL-22363)	9000-10-07445
3-adrige EKG-Kabel, 6-polig (LL-2325)	0509-10-00093
6-poliges, 5-adriges EKG-Kabel ohne Widerstand, AHA	0010-30-12240
6-poliges, 5-adriges EKG-Kabel ohne Widerstand	0010-30-12241
6-poliges, 3-adriges EKG-Kabel ohne Widerstand, AHA	0010-30-12242
6-poliges, 3-adriges EKG-Kabel ohne Widerstand	0010-30-12243
6-poliges, 5-adriges EKG-Kabel mit 1-kΩ-Widerstand, AHA	0010-30-12244
6-poliges, 5-adriges EKG-Kabel mit 1-kΩ-Widerstand, IEC	0010-30-12245
6-poliges, 3-adriges EKG-Kabel mit 1-kΩ-Widerstand, AHA	0010-30-12246
6-poliges, 3-adriges EKG-Kabel mit 1-kΩ-Widerstand, IEC	0010-30-12247
6-poliges EKG-Verbindungskabel ohne Widerstand	0010-30-12256
6-poliges EKG-Verbindungskabel mit 1-kΩ-Widerstand	0010-30-12257
5-adrige Kabel mit Klammer, AHA	0010-30-12262

20.1 EKG-Zubehör

Beschreibung	Artikelnummer
3-adrige Kabel mit Klammer, AHA	0010-30-12263
5-adrige Kabel mit Klammer, IEC	0010-30-12264
3-adrige Kabel mit Klammer, IEC	0010-30-12265
5-adrige Kabel mit Schnappverschluss, AHA	0010-30-12266
3-adrige Kabel mit Schnappverschluss, AHA	0010-30-12267
5-adrige Kabel mit Schnappverschluss, IEC	0010-30-12268
3-adrige Kabel mit Schnappverschluss, IEC	0010-30-12269
6-poliges, 3-adriges EKG-Verbindungskabel mit 1-kΩ-Widerstand	0010-30-12377
6-poliges, 3-adriges EKG-Verbindungskabel ohne Widerstand	0010-30-12378
3-adrige Neugeborenenkabel mit Klammer, AHA	0010-30-12381
3-adrige Neugeborenenkabel mit Klammer, IEC	0010-30-12382
3-adrige Pädiatriekabel mit Klammer, AHA	0010-30-12383
3-adrige Pädiatriekabel mit Klammer, IEC	0010-30-12384
3-adrige Pädiatriekabel mit Schnappverschluss, AHA	0010-30-12385
3-adrige Pädiatriekabel mit Schnappverschluss, IEC	0010-30-12386
5-adrige Kabel verschiedener Länge mit Klammer, AHA	0010-30-12387
Lange 3-adrige Kabel mit Klammer, AHA	0010-30-12388
5-adrige Kabel verschiedener Länge mit Klammer, IEC	0010-30-12389
Lange 3-adrige Kabel mit Klammer, IEC	0010-30-12390
12-adriges EKG-Kabel mit 1-K-Widerstand, AHA	0010-30-12421
12-adriges EKG-Kabel mit 1-K-Widerstand, IEC	0010-30-12422
12-adrige AHA-Gliedmaßenkabel mit Clip	0010-30-12423
12-adrige IEC-Gliedmaßenkabel mit Clip	0010-30-12424
12-adrige AHA-Gliedmaßenkabel mit Schnappverschluss	0010-30-12425
12-adrige IEC-Gliedmaßenkabel mit Schnappverschluss	0010-30-12426
12-adrige AHA-Brustkabel mit Clip	0010-30-12427
12-adrige IEC-Brustkabel mit Schnappverschluss	0010-30-12428
12-adrige AHA-Brustkabel mit Schnappverschluss	0010-30-12429
12-adrige IEC-Brustkabel mit Clip	0010-30-12430

20.2 SpO₂-Zubehör

20.2.1 Mindray SpO₂-Zubehör

Beschreibung	Artikelnummer
Einweg-Sauerstoffsensor für Erwachsene (MAX-A, >30 kg)	0010-10-12202
Einweg-Sauerstoffsensor für Kinder (MAX-P, 10 bis 50 kg)	0010-10-12203
Einweg-Sauerstoffsensor für Kleinkinder (MAX-P, 3 bis 20 kg)	0010-10-12204
Einweg-Sauerstoffsensor für Neugeborene/Erwachsene (MAX-N, <3 kg	0010 10 12205
oder $>40 \text{ kg}$)	0010-10-12203
DS-100A Sauerstoffsensor für Erwachsene (wiederverwendbar)	9000-10-05161
OXI-P/I Sensor und Sensorauflagen für Kinder/Kleinkinder	9000-10-07308
OXI-A/N Sensor und Sensorauflagen für Erwachsene/Neugeborene	9000-10-07336
SpO ₂ -Einwegsensor für Erwachsene (2211-1)	0010-10-12333
SpO ₂ -Einwegsensor für Kinder (2211-2)	0010-10-12334
SpO ₂ -Einwegsensor für Kleinkinder (2211-5)	0010-10-12335
SpO ₂ -Einwegsensor für Neugeborene (2211-6)	0010-10-12336
512B SpO ₂ -Fingersensor (wiederverwendbar)	512B-30-90134
512D SpO ₂ -Fingersensor (wiederverwendbar)	512D-30-90200
512E Finger-SpO ₂ -Sensor (wiederverwendbar)	512E-30-90390
512G Weicher SpO ₂ -Fingersensor für Kinder	512G-30-90607
SpO ₂ -Ohrensensor, klein (ES-3212-9)	0010-10-12392
6-poliges SpO ₂ -Kabel	0010-20-42594
520A Einzelpatienten-SpO ₂ -Sensor (Erwachsene, Einweg)	520A-30-64101
520P Einzelpatienten-SpO ₂ -Sensor (Kinder, Einweg)	520P-30-64201
520I Einzelpatienten-SpO ₂ -Sensor (Kleinkinder, Einweg)	520I-30-64301
520N Einzelpatienten-SpO ₂ -Sensor (Neugeborene, Einweg)	520N-30-64401
518B Multisite SpO ₂ -Sensor	518B-30-72107
SpO ₂ -Fingersensor für Erwachsene	512F-30-28263
SpO ₂ -Fingersensor für Kinder	512H-30-79061

20.2.2 Masimo SpO₂-Zubehör

Beschreibung	Artikelnummer
6-poliges SpO ₂ -Kabel (Masimo)	0010-30-42625
LNCS NeoPt SpO2- Einwegklebesensor für Neugeborene	0010-10-42626
LNCS Neo SpO2-Einwegklebesensor für Neugeborene	0010-10-42627
LNCS Inf SpO2-Einwegklebesensor für Kleinkinder	0010-10-42628
LNCS Pdt SpO ₂ -Einwegklebesensor für Kinder	0010-10-42629
LNCS Adt SpO ₂ -Einwegklebesensor für Erwachsene	0010-10-42630
LNCS DC-I wiederverwendbarer Sensor für Kinder	0010-10-42634
LNCS DC-I wiederverwendbarer SpO ₂ -Sensor für Erwachsene	0010-10-42600
LNCS DC-I wiederverwendbarer SpO2-Sensor für Erwachsene	0010-10-43016

20.2.3 Nellcor SpO₂-Zubehör

Beschreibung	Artikelnummer
Einweg-Sauerstoffsensor für Erwachsene (MAX-A, >30 kg)	0010-10-12202
Einweg-Sauerstoffsensor für Kinder (MAX-P, 10 bis 50 kg)	0010-10-12203
Einweg-Sauerstoffsensor für Kleinkinder (MAX-I, 3-20 kg)	0010-10-12204
Einweg-Sauerstoffsensor für Neugeborene/Erwachsene (MAX-N, <3 kg oder >40 kg)	0010-10-12205
DS-100A Sauerstoffsensor für Erwachsene (wiederverwendbar)	9000-10-05161
OXI-P/I Sensor und Sensorauflagen für Kinder/Kleinkinder	9000-10-07308
OXI-A/N Sensor und Sensorauflagen für Erwachsene/Neugeborene	9000-10-07336
6-poliges SpO ₂ -Kabel (Nellcor)	0010-20-42595

20.3 NIBP-Zubehör

Beschreibung	Artikelnummer
NIBP-Schlauch	509B-30-06259
NIBP-Schlauch für Neugeborene	509B-30-06260
Kleinkinder, 10 bis 19 cm Armumfang (CM1201)	0010-30-12157
Kinder, 18 bis 26 cm Armumfang (CM1202)	0010-30-12158
Erwachsene, 25 bis 35 cm Armumfang (CM1203)	0010-30-12159
Große Erwachsene, 33 bis 47 cm Armumfang (CM1204)	0010-30-12160
Erwachsene, Schenkel, 46 bis 66 cm Armumfang (CM1205)	0010-30-12161
M1872A Einwegmanschette (Größe Nr. 4, 7,1 bis 13,1 cm)	900E-10-04873
M1870A Einwegmanschette (Größe 3, 5,8 bis 10,9 cm)	900E-10-04874
M1868A Einwegmanschette (Größe 2, 4,3 bis 8,0cm)	900E-10-04875
M1866A Einwegmanschette (Größe 1; 3,1 bis 5,7 cm)	900E-10-04876
Einwegmanschette für Neugeborene (Größe 1, 20 Stck./Paket)	001B-30-70692
Einwegmanschette für Neugeborene (Größe 2, 20 Stck./Paket)	001B-30-70693
Einwegmanschette für Neugeborene (Größe 3, 20 Stck./Paket)	001B-30-70694
Einwegmanschette für Neugeborene (Größe 4, 20 Stck./Paket)	001B-30-70695
Einwegmanschette für Kleinkinder (10 Stck./Paket)	001B-30-70697
Einwegmanschette für Kinder (10 Stck./Paket)	001B-30-70698
Einwegmanschette für Erwachsene (10 Stck./Paket)	001B-30-70699
Einwegmanschette für Erwachsene (groß, 10 Stck./Paket)	001B-30-70700
Einwegmanschette für Erwachsene (Bein, 10 Stck./Paket)	001B-30-70701

20.4 TEMP-Zubehör

Beschreibung	Artikelnummer
REF 427 Wiederverwendbare Temperatursonde - Haut (Kinder)	0010-10-12124
REF 401 Wiederverwendbare Temperatursonde - Ösophagus/Rektum (Erwachsene)	0509-10-00095
REF 402 Wiederverwendbare Temperatursonde - Ösophagus/Rektum (Kinder)	6000-10-01969
REF 409B Wiederverwendbare Temperatursonde - Haut (Erwachsene)	900E-10-04881
Wiederverwendbare Ösophagus/Rektum-Temperatursonde für	
Erwachsene	0011-30-90440
Wiederverwendbare Ösophagus/Rektum-Temperatursonde für	
Kinder/Neugeborene	0011-30-90441
Wiederverwendbare Hautoberflächen-Temperatursonde für Erwachsene	0011-30-90442

Wiederverwendbare Hautoberflächen-Temperatursonde für	
Kinder/Neugeborene	0011-30-90443
Verlängerungskabel für wiederverwendbare Temperatursonde	0011-30-90444
Einweg-Ösophagus/Rektum-Temperatursonde	0011-30-90446
Einweg-Hautoberflächen-Temperatursonde	0011-30-90447

20.5 IBP-Zubehör

Beschreibung	Artikelnummer
Truware Einweg-Druckmesswandler (PX260)	0010-10-12176
Messwandler-Schnittstellenkabel (PX1800/896019021)	0010-10-12177
Messwandlerbefestigung (DTH4)	0010-10-12192
Messwandlerbefestigung (DTSC)	0010-10-12193
Truware Einweg-Druckmesswandler	0010-10-12208
Intrakranialer Druckmesswandler (ICT/B, Gaeltec)	0010-10-12151
6-poliges ICP-Kabel	0010-21-12154
Messwandler-Schnittstellenkabel (wiederverwendbar, TC-VTK)	6000-10-02106
Einweg-Druckmesswandler (DT-4812)	6000-10-02107
Druckmesswandler/Verzweigungshalterung	0010-10-12156
Einweg-Druckmesswandler	0010-10-42638
6-poliges IBP-Kabel (42661-14)	0010-10-42640
Stabile Ablage für IBP-Messwandler und Klemme	M90-000133
Clip für IBP-Messwandler	M90-000134
IM2102 IBP-Kabeleinheit, 6-polig	001C-30-70758
IM2101 IBP-Kabeleinheit, 6-polig	001C-30-70760

Das folgende getestete Zubehör ist nur mit diesem Monitor kompatibel. Nur das mit einem Sternchen (*) gekennzeichnete Zubehör ist von uns lieferbar. Sollten Sie anderes Zubehör benötigen, wenden Sie sich bitte an den jeweiligen Hersteller, um herauszufinden, ob es in Ihrem jeweiligen Land erhältlich ist.

Hersteller	Zubehör
Smith Medical (Medex)	MX961Z14 EKG-Verbindungskabel
	MX960 Messwandler
	MX9605A Überwachungsset
	MX960E6441 Messwandler-Sitz
	MX261 Halter für Einkanal-Messwandler
	MX262 Halter für Zweikanal-Messwandler
	(Es sind weitere Halter für Messwandler erhältlich. Wenden Sie
	sich für Details bitte an Medex.)

Braun	EKG-Verbindungskabel (REF.: 5203511)
	Überwachungsset der Serie Combitrans (Wenden Sie sich für
	Details bitte an Braun)
	Messwandler-Halter (REF.: 5215800)
	Messwandler-Sitz (Wenden Sie sich für Details bitte an Braun)
Memscap	* EKG-Verbindungskabel (0010-21-43081)
	SP844 Messwandler
	844-26 Überwachungsset
	84X-49 Messwandler-Ablage
Utah	EKG-Verbindungskabel (REF.: 650-201)
	Druckmesswandler der Serie Deltran
	(Aus der Serie Deltran sind verschiedene Messwandler-Typen
	erhältlich, wenden Sie sich für Details bitte an Utah)
	Messwandler-Halter (ERF: 650-150)
	Deltran Ablage, 3-löchrig (REF.: 650-100)
	Deltran Ablage, 4-löchrig (REF.: 650-105)
Edwards	* EKG-Verbindungskabel (0010-21-43094)
	Messwandler der Serie Truwave
	(Aus der Serie Truwave sind verschiedene Messwandler-Typen
	erhältlich, wenden Sie sich für Details bitte an Edwards)
	DTSC Messwandler-Halter
	DTH4 Messwandler-Ablage

20.6 HMV-Zubehör

Beschreibung	Artikelnummer
IT-Sensor (OHMEDA Art-Nr.: SP4042 'BD')	6000-10-02079
IT-Sensorgehäuse (OHMEDA Art-Nr.: SP5045 'BD')	6000-10-02080
HMV-Spritze (93610 'EDWARTDS')	0010-10-12317
12-cm ³ -Steuerspritze W /1 cm ³ Stop W /Rotator (Medex)	6000-10-02081
6-poliges HMV-Kabel	900E-30-04952
Dilutionsschlauch (131HF7 ' EDWARTDS 'oder 'Baxter')	6000-10-02183

20.7 CO₂-Zubehör

20.7.1 Mindray CO₂-Zubehör

Beschreibung	Artikelnummer
Nasenkanüle zur CO2-Probenentnahme, für Erwachsene (mit 7'-Leitung, 4000)	M02A-10-25937
Nasenkanüle zur CO2-Probenentnahme, für Kinder (mit 7'-Leitung, 4100)	M02A-10-25938
DRYLINE-Luftwegadapter, gerade (Art-Nr.: 60-14100-00)	9000-10-07486
Aion DRYLINE-Wasserabscheider für Erwachsene (Art-Nr.: 60-13100-00)	9200-10-10530
Probenentnahmeleitung für Erwachsene, 2,5 m (Art-Nr: 60-15200-00)	9200-10-10533
Probenentnahmeleitung, DRYLINE, Neugeborene, 2,5 m (Art-Nr: 60-15300-00)	9200-10-10555
Wasserabscheider, DRYLIN, Neugeborene (Art-Nr.: 60-13200-00)	9200-10-10574
Nasenkanüle zur CO ₂ -Probenentnahme für Kleinkinder (mit 7'-Leitung)	M02B-10-64509

20.7.2 Oridion-Zubehör

Beschreibung	Artikelnummer
FilterLine H Set Erwachsene/Kinder (XS04620)	0010-10-42560
FilterLine H Set Erwachsene/Kinder (XS04624)	0010-10-42561
FilterLine H Set Kleinkinder/Neugeborene (006324)	0010-10-42562
FilterLine Set Erwachsene/Kinder, lang (007768)	0010-10-42563
FilterLine H Set Erwachsene/Kinder, lang (007737)	0010-10-42564
FilterLine H Set Kleinkinder/Neugeborene, lang (007738)	0010-10-42565
Smart CapnoLine Plus Erwachsene/Zwischengröße (009818)	0010-10-42566
Smart CapnoLine Kinder (007266)	0010-10-42567
Smart CapnoLine Plus O2 Erwachsene/Zwischengröße (009822)	0010-10-42568
Smart CapnoLine O2 Kinder (007269)	0010-10-42569
Smart CapnoLine Plus O2 Erwachsene/Zwischengröße, lang (009826)	0010-10-42570
Smart CapnoLine O2 Kinder, lang (007743)	0010-10-42571
CapnoLine H Erwachsene (008177)	0010-10-42572
CapnoLine H Kinder (008178)	0010-10-42573
CapnoLine H Kleinkinder/Neugeborene (008179)	0010-10-42574
CapnoLine H O2 Erwachsene (008180)	0010-10-42575

CapnoLine H O2 Kinder (008181)	0010-10-42576
NIV-Line Erwachsene (008174)	0010-10-42577
NIV-Line Kinder (008175)	0010-10-42578

20.7.3 Welch Allyn CO₂-Zubehör

Beschreibung	Artikelnummer
Hauptstromsensor II (Art-Nr. 000.59000)	9000-10-07299
Luftwegadapter, Erwachsene (Art-Nr. 000.91060)	9000-10-07301
Luftwegadapter, LDS (Art-Nr. 000.91070)	9000-10-07302

20.8 AG-Zubehör

Beschreibung	Artikelnummer
DRYLINE-Luftwegadapter, gerade (Art-Nr.: 60-14100-00)	9000-10-07486
DRYLINE-Wasserabscheider für Erwachsene (Art-Nr.: 60-13100-00)	9200-10-10530
Probenentnahmeleitung, Erwachsene, 2,5 m (Art-Nr.:: 60-15200-00)	9200-10-10533
DRYLINE-Luftwegadapter, Kniestück (Art-Nr.: 60-14200-00)	9000-10-07487
Probenentnahme SATRAIGHT CTEE	9200-10-10593
PROBENENTNAHMEKNIESTÜCK (Art-Nr.:	9000-10-07297
Probenentnahmeleitung für Neugeborene, 2,5 m (Art-Nr.: 60-15300-00)	9200-10-10555
DRYLINE-WASSERABSCHEIDER FÜR NEUGEBORENE (Art-Nr.: 60-13200-00)	9200-10-10574

20.9 Weiteres Zubehör

Beschreibung	Artikelnummer
Halterung	8000-30-90183
Fahrbares Gestell	8000-30-90171
Einfache Hakenhalterung	8000-30-90169
Hakenhalterung	8000-30-90170
Potentialausgleichskabel	1000-21-00122
Schwesternrufkabel	8000-21-10361

FÜR IHRE NOTIZEN

A.1 Sicherheits-klassifizierungen

	Klasse I mit interner Stromversorgung.			
Schutzart gegen	Falls die Integrität der externen Schutzerdung in der Installation			
Stromschlag	oder ihren Leitern fragwürdig ist, sollte das Gerät über seine			
	interne Stromversorgung (Batterien) be	etrieben werden.		
	Sidestream-, Microstream-CO2/AG:	BF		
Schutzgrad gegen		(defibrillationssicher)		
Stromschlag	EKG/RESP/TEMP/SpO2/NIBP/IBP/	CF		
	HMV/Mainstream-CO2:	(defibrillationssicher)		
Schutzgrad gegen				
Entzünden entflammbarer	Ungeschützt (normal)			
anästhetischer				
Gasmischungen				
Schutzgrad gegen				
schädliches Eindringen	Ungeschützt (normal)			
von Wasser				
Betriebsmodus	Dauerbetrieb			
Gerätetyp	Tragbares Gerät			

A.2 Umgebungsbedingungen

	0 bis 40 °C		
	5 bis 35°C	(mit Sidestream-CO2-Modul)	
Betriebstemperatur	10 bis 35°C	(mit Mainstream-CO2-Modul)	
	5 bis 35°C	(mit Microstream-CO2-Modul)	
	10 bis 35°C	(mit AION CO2-Modul)	
Betriebsluftfeuchtigkeit	15 bis 95 %, nicht kondensierend		
	-500 bis 4.600 m (-1.640 bis 15.092 Fuß)		
Betriebshöhe	-305 bis 3.014 m (-1.000 bis 9.889 Fuß) (mit CO2-, AG-, Masimo		
	oder Nellcor SpO2-Modul)		
Lagertemperatur	-20 bis 60 °C		
Lagerluftfeuchtigkeit	10 bis 95 %, nicht kondensierend		
	-500 bis 13.100 m (-16.40 bis 42.979 Fuß)		
Lager- und Transporthöhe	he -305 bis 6.096 m (-1.000 bis 20.000 Fuß) (mit CO2-, AG-, Masimo oder Nellcor SpO2-Modul)		

A.3 Spezifikationen zur Stromversorgung

Netzspannung			
Eingangsspannung	100 bis 240 V		
Frequenz	50/60 Hz		
Ein/Aus	140 VA		
Sicherung	T 3 A, 250 V		
Interne Batterie			
Anzahl der Batterien	2		
Тур	Abgedichtete Blei-Säure-Batterie oder Lithium-Ionen-Batterie		
Zeit his zum Ausschalten	5 bis 15min (nach dem ersten Alarm bzgl. niedrigen		
	Batterieladezustands)		
Abgedichtete Blei-Säure-Batterie			
Nennspannung	12 V DC		
Kapazität	2,3 Ah		
	In der Regel 48 Minuten oder 120 Minuten bei Versorgung durch		
Betriebszeit	eine bzw. zwei neue und voll geladene Batterie(n) (25 °C, EKG-,		
	SpO2-, NIBP-Messung alle 15 Minuten).		
Ladezeit	Maximal 6 h für jede Batterie und maximal 12 h für beide		
	Batterien (im Betriebsstatus oder Standby-Modus)		
Lithiumbatterie			
Nennspannung	11,1 V DC		
Kapazität	4,4 Ah		
Betriebszeit	In der Regel 120 Minuten oder 300 Minuten bei Versorgung		
	durch eine bzw. zwei neue und voll geladene Batterie(n) (25°C,		
	EKG-, SpO2-, NIBP-Messung für 15 Minuten).		
Ladezeit	Maximal 6,5 h (im Betriebsstatus oder Standby-Modus)		

Physikalische Werte				
Größe	318 × 270 × 137 mm (Breite×Höhe×Tiefe)			
	Abhängig von der jeweiligen Konfiguration			
Gewicht	Standardkonfiguration: 4,7kg			
	Höchstgewicht: \leq 7,5kg			
Display				
Тур	Farbe TFT LCD			
Größe	12,1 Zoll (diagonal)			
Auflösung	800×600 Pixel			
Drucker				
Тур	Thermo-Punkt-Drucker			
Horizontale Auflösung	160 Punkte/cm (bei einer Druckrate von 25 mm/s)			
Vertikale Auflösung	80 Punkte/cm			
Breite des Druckerpapiers	50 mm			
Länge des Druckerpapiers	20 m			
Druckrate	25 mm/s, 50 mm/s			
Gedruckte Kurvenformen	2			
LED-Anzeige				
Alarmanzeige	1 (gelb und rot)			
Betriebsstatusanzeige	1 (grün)			
Wechselstrom-Anzeigeleuchte	1 (grün)			
Batterieanzeigeleuchte	1 (grün)			
Audioanzeige				
	Für akustische Alarme (45 bis 85 dB), Tastenfeldtöne und			
Loutonrochor	Herzschlag-/Puls-Töne.			
Lauisprecher	Unterstützt PITCHTON und mehrstufige Lautstärke.			
	Akustische Alarme entsprechen EN475 und IEC60601-1-8.			
Anschlüsse				
Stromversorgung	1 WS-Anschluss			
Netzwerk	1 standardmäßiger RJ45-Netzwerkanschluss, 100 BASE-TX			
VGA	1 standardmäßiger Anschluss für den VGA-Farbmonitor,			
VUA	15-polig, D-Sub			
AUX-Datenausgang	1 BNC-Anschluss			
Potentialausgleich	1 Potentialausgleichsanschluss			

A.4 Hardware-Spezifikationen

A.5 Drahtloses Netzwerk

Normen	IEEE 802.11b, Wi-Fi-kompatibel						
Frequenzbereich	2,412 b	2,412 bis 2,462 GHz					
	China	Amerika	Kanada	Europa	Spani	Frankr	Japan
					en	eich	
Betriebskanal	1 bis 11			10, 11 2			
	Bitte lesen Sie für andere Länder in den entsprechenden lokalen						
	Gesetzen nach.						
Sicherheitsabstand	10 m (ein Kreis um den AP mit einem Durchmesser von 10 m)						
Maximale Datenrate	11 Mbps						

A.6 Speichern von Daten

	Langer Trend: 96 Stunden, Auflösung 1 min, 5 min oder 10	
Trenddaten	min.	
	Kurzer Trend: 1 Stunde, Auflösung 1 s oder 5 s.	
Alermaraignizza	70 Alarmereignisse und zugehörige Kurven (mit vom Benutzer	
Alametergnisse	wählbarer Kurvenlänge von 8, 16 oder 32 s).	
ADD Encionizac	80 ARR-Ereignisse und zugehörige Kurven mit einer	
AKK-Eleignisse	Kurvenlänge von 8 s.	
NIDD Measure and	800 NIBP-Gruppen, einschließlich systolischem, mittlerem und	
INIDE-INICSSUIIGEII	diastolischem Druck und Messungszeit.	

A.7 Signal ausgangsspezifikationen

Norman	Erfüllt die Anforderungen von EC60601-1 zum		
Normen	Kurzschlussschutz und Leckstrom.		
Ausgangsimpedanz	50 Ù		
EKG-Analogausgang			
Bandbreite	Diagnosemodus:	0,05 bis 100 Hz (812A-Modul)	
(-3 dB; Referenzfrequenz;		0,05 bis 150 Hz (M08A-Modul)	
10Hz)	Monitormodus:	0,5 bis 40 Hz	
	Chirurgiemodus:	1 bis 20 Hz	
Maximale	25 ms (im DIAGNOSTIK-Modus NOTCH ist AUS)		
Ausbreitungsverzögerung		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
Empfindlichkeit	$1 \text{ V/mV} \pm 5\%$		
SCHRITTMACHER-Zurückw	Keine Zurückweisu	ng oder Verstärkung des Schrittmachers	
eisung/Verstärkung			
IBP-Analogausgang			
Bandbreite	0 bis12,5 Hz (-3 dB, Referenzfrequenz: 1 Hz)		
Maximale	55 ms (dia Filterfunktion ist desktiviort)		
Ausbreitungsverzögerung	55 ms (ale Filterfunktion ist deaktiviert)		
Empfindlichkeit	1 V/100 mmHg ±5 %		
Schwesternruf-Ausgang			
Treiber	Relais		
Elektrische Merkmale	≤60 W, ≤2 A, ≤36 VDC, ≤25 VAC		
Durchlasswiderstand	<1Ω		
Trennspannung	> 1500 V AC		
Signaltur	Normalerweise offen oder normalerweise geschlossen		
Signattyp	(wählbar)		
Defibrillatorsynchronisationsimpuls			
Maximale Zeitverzögerung	35 ms (R-Kurvensp	itze zur Impulsvorderkante)	
Amplitude	3,5 V (min.) bei 3 mA Quelle; 0,8 V (max.) bei 1 mA Senke		
Impulsbreite	$100 \text{ ms} \pm 10\%$		
Anstiegs- und Abfallzeit	< 3 ms		
VGA			
Steckertyp	15-polig, D-Sub-Bu	chse	
Signal	RGB: 0,7 VSS/75 Ù;		
	Horizontale/vertika	le Synchronisation: TTL-Niveau	

A.8 ECG-Spezifikationen

Ableitungsbenennung	AHA, EURO		
	Wenn der Ableitungswiderstand nicht höher als 51 k Ω und		
	parallel zu einem 0,047 µF-Kondensator ist, wird kein		
	Ableitungsfehler ausgelöst.		
Ableitungsfehler	Bei 3/5-Kanal, Differentialverschiebungen $\leq \pm 300$ mV wird kein		
	Ableitungsfehler ausgelöst.		
	Bei 12-Kanal, Differer	ntialverschiebungen $\leq \pm 500 \text{ mV}$ wird kein	
	Ableitungsfehler ausgelöst.		
E	1,25 mm/mV (×0,125)	, 2,5 mm/mV (×0,25), 5 mm/mV (×0,5),	
Empfindlichkeitswahl	10 mm/mV (×1), 20 m	m/mV (×2) und AUTO	
Geschwindigkeit	12,5 mm/s, 25 mm/s, 5	50 mm/s	
	Diagnosemodus:	0,05 bis 100 Hz (812A-Modul)	
		0,05 bis 150 Hz (M08A-Modul)	
Bandbreite (-3 dB)	Monitormodus:	0,5 bis 40 Hz	
	Chirurgiemodus:	1 bis 20 Hz	
	Diagnosemodus:	≥90 dB	
Zurückweisung des	Monitormodus:	≥105 dB	
gemeinsamen Modus	Chirurgiemodus:	≥105 dB	
	(der Notch-Filter ist au	isgeschaltet)	
50/60 Hz Notch-Filter	Der Patientenmonitor i	ist mit einer Softwarefilterung der 50/60	
	Hz-Netzfrequenz ausg	erüstet.	
	Im Überwachungs- un	d Chirurgiemodus wird der 50/60 Hz-Filter	
	automatisch eingescha	ltet.	
	Im Diagnosemodus ist	der 50/60 Hz-Filter ausgeschaltet.	
Eingangs-Offset-Strom	≤0,1 µA (außer Kanalt	petriebsströme)	
Differenzialeingangsimped anz	\geq 5 M Ω		
Eingangssignalbereich	± 8mV (Wert Spitze-Spitze)		
Genauigkeit der	Zur Ermittlung von Gesamtsystemfehler und Frequenzantwort		
Eingangssignalreproduktion	wurden die Verfahren A und D gemäß EC11 angewendet.		
Hilfsstrom (Feststellen	Aktive Elektrode: < 0,1 μA		
einer abgelösten Leitung)	Referenzelektrode: $< 1 \ \mu A$		
Patientenleckstrom	< 10 uA		
Erholungszeit nach			
Defibrillation	< 3 S		
Kalibriersignal	1 mV (Wert Spitze-Spitze), Genauigkeit: ±5%		

A.8.1 Das Mindray-Softwarepaket

E: 1 : 1 200 W		
Einschnittmodus: 300 W		
Erstarrungsmodus: 100 W		
Wiederherstellungszeit: ≤10 s		
Der Patientenmonitor erfüllt die Anforderungen von ANSI/AAMI		
EC13: 2002 Abschnitt 4.2.9.14.		
In Verbindung mit dem Patientenmonitor dürfen nur		
EKG-Ableitungskabel verwendet werden, die den		
AAMI-Anforderungen entsprechen; basierend auf der		
EKG-Grundlinie muss der Spitzenpegel $\leq 2mV$ sein.		
Der Patientenmonitor entspricht dem Testverfahren gemäß EC13:		
2002 Abschnitt 5.2.9.14.		
Neugeborenes: 15 bis 350 BPM		
Pädiatrie:15 bis 350 BPM		
Erwachsener: 15 bis 300 BPM		
1 BPM		
\pm 1 BPM oder \pm 1 % (je nachdem, welcher Wert größer ist).		
200 μV (Kabel II)		
Piepton bei jedem erfassten Herzschlag.		
Die Berechnung der durchschnittlichen Herzfrequenz erfolgt		
gemäß ANSI/AAMI EC13-2002 Abschnitt 4.1.2.1 d wie folgt:		
Wenn die letzten 3 R-R-Intervalle > 1200 ms, berechne den		
Durchschnitt der letzten 4 R-R-Intervalle: andernfalls berechne		
den Durchschnitt der letzten 12 R-R-Intervalle minus das längste		
und das kürzeste Intervall.		
Die angezeigte Herzfrequenz wird ein Mal pro Sekunde		
aktualisiert.		
Beim Test gemäß ANSI/AAMI EC13-2002 Abschnitt 4.1.2.1 e		
wird nach einer Stabilisierungsnhase von 20 Sekunden folgende		
Herzfrequenz angezeigt:		
Abbildung 3a (ventrikuläre Bigeminie) -80+1 BPM		
Abbildung 3b (langsam wechselnde ventrikuläre Bigeminie)		
-60±1 BPM		
Abbildung 3c (schnell wechselnde ventrikuläre Bigeminie)		
-120±1 BPM		
Abbildung 3d (bidirektionale Systolen) -90±2 BPM		
Erfüllt die Anforderungen von ANSI/AAMI EC13-2002:		
Abschnitt 4.1.2.1 f).		
Weniger als 11 s für eine Schrittvergrößerung von 80 auf 120		
BPM.		
Weniger als 11 s für eine Schrittverkleinerung von 80 auf 40		
BPM.		

Beim Test gemäß ANSI/AAMI EC13-2002 Abschnitt 4.			Abschnitt 4.1.2.1 g
	ergeben sich folgende Antwortzeiten:		
	Abbildung 4ah – Bereich: 15,7 bis 19,2 s, Mittel: 17,4 s		
Antwortzeit auf	4a – Bereich: 5,7 bis 8,5 s, Mittel: 7,5 s		
Tachykardiealarm	4ad – Bereich: 3,6 bis 5,	1 s, Mittel: 4,2 s	
	Abbildung 4bh – Bereic	h: 11,5 bis 14,7 s, N	/littel: 12,9 s
	4b – Bereich: 4 bis 14 s,	Mittel: 7,2 s	
	4bd – Bereich: 6,6 bis 14	4,5 s, Mittel: 10,5 s	
Zurückweisung hoher	Beim Test gemäß ANSI	AAMI EC13-2002	Abschnitt 4.1.2.1 c
T-Wellen	weist der Herzfrequenzn	nesser alle T-Welle	n mit Amplituden
1	kleiner 1,2 mV, 100 ms	QRS, T-Wellen-Da	uer 180 ms und
I	Q-T-Intervall 350 ms zu	rück.	
Schrittmacherimpuls			
	Die Schrittmacherimpulse, welche die folgenden Bedingungen		
I	erfüllen, sind mit der PACE-Anzeige markiert.		
D 1	Amplitude:	±4 bis ±700 mV (3/5-Kanal)
Pulsanzeige	±2 bis ±700 mV (12-Kanal)		
	Breite: 0,1 bis 2 ms		
	Anstiegszeit:	10 bis 100 µs	
	Beim Test gemäß ANSI	AAMI EC13-2002	Abschnitte 4.1.4.1
	und 4.1.4.3 weist der Herzfrequenzmesser alle Impulse zurück,		
	welche die folgenden Bedingungen erfüllen.		
Impulszurückweisung	Amplitude:		± 2 bis ± 700 mV
	Breite:		0,1 bis 2 ms
	Anstiegszeit:		10 bis 100 µs
	Min. Eingangsanstiegsge	eschwindigkeit:	20 V/s RTI
ST-Segmentmessung			
Messbereich	-2,0 bis +2,0 mV		
	-0,8 bis +0,8 mV: ±0,02	mV oder $\pm 10\%$ (je	e nachdem, welcher
Genauigkeit	Wert größer ist).		
	Außerhalb dieses Bereichs: nicht definiert		
Aktualisierungszeitraum	10 s		

A.8.2 Das Mortara-Softwarepaket

Ableitungsbenennung	AHA, EURO		
	Wenn der Ableitungswiderstand nicht höher als 51 k Ω und parallel		
	zu einem 0,047 µF-Kondensator ist, wird kein Ableitungsfehler		
	ausgelöst.		
Ableitungsfehler	Bei 3/5-Kanal, Differentialverschiebungen $\leq \pm 300$ mV wird kein		
	Ableitungsfehler ausgelö	st.	
	Bei 12-Kanal, Differentialverschiebungen $\leq \pm 500$ mV wird kein		
	Ableitungsfehler ausgelö	st.	
Empfindlichkeitswahl	1,25 mm/mV (×0,125), 2	2,5 mm/mV (×0,25), 5 mm/mV (×0,5),	
Emprinditenkenswam	10 mm/mV (×1), 20 mm/	/mV (×2) und AUTO	
Geschwindigkeit	12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 m	mm/s	
	Diagnosemodus: 0),05 bis 150 Hz (M08A-Modul)	
Bandbreite (-3 dB)	Monitormodus: 0),5 bis 40 Hz	
	Chirurgiemodus: 1	l bis 20 Hz	
	Diagnosemodus:	≥90 dB	
Zurückweisung des	Monitormodus:	≥105 dB	
gemeinsamen Modus	Chirurgiemodus: 2	≥105 dB	
	(der Notch-Filter ist ausg	geschaltet)	
50/60 Hz Notch-Filter	Der Patientenmonitor ist	mit einer Softwarefilterung der 50/60	
	Hz-Netzfrequenz ausgerü	istet.	
	Im Überwachungs- und O	Chirurgiemodus wird der 50/60 Hz-Filter	
	automatisch eingeschaltet.		
	Im Diagnosemodus ist der 50/60 Hz-Filter ausgeschaltet.		
Eingangs-Offset-Strom	≤0,1 µA (außer Kanalbetriebsströme)		
Differenzialeingangsimped	\geq 5 M Ω		
anz			
Eingangssignalbereich	± 8mV (Wert Spitze-Spitze)		
Genauigkeit der	Zur Ermittlung von Gesamtsystemfehler und Frequenzantwort		
Eingangssignalreproduktio	wurden die Verfahren A	und D gemäß EC11 angewendet	
n	warden die verlamen A und D gemäß Derr angewendet.		
Hilfsstrom (Feststellen	Aktive Elektrode: $< 0,1 \mu A$		
einer abgelösten Leitung)	Referenzelektrode: < 1 µA		
Patientenleckstrom	< 10 uA		
Erholungszeit nach	< 3 s		
Defibrillation			
Kalibriersignal	1 mV (Wert Spitze-Spitze), Genauigkeit: ±5%		
Schutz	Einschnittmodus: 300 W		
elektrochirurgischer Geräte	Erstarrungsmodus: 100 V	N	
	Wiederherstellungszeit: ≤10 s		
	Der Patientenmonitor erfüllt die Anforderungen von ANSI/AAMI		
	EC13: 2002 Abschnitt 4.2	2.9.14.	

Rauschunterdrückung für	In Verbindung mit dem Patientenmonitor dürfen nur		
elektrochirurgische Geräte	EKG-Ableitungskabel verwendet werden, die den		
	AAMI-Anforderungen entsprechen; basierend auf der		
	EKG-Grundlinie muss der Spitzenpegel ≤ 2 mV sein.		
	Der Patientenmonitor entspricht dem Testverfahren gemäß EC13:		
	2002 Abschnitt 5.2.9.14.		
Herzfrequenz			
	Neugeborenes: 15 bis 350 BPM		
Messbereich	Pädiatrie:15 bis 350 BPM		
	Erwachsener: 15 bis 300 BPM		
Auflösung	1 BPM		
Genauigkeit	\pm 1 BPM oder \pm 1 % (je nachdem, welcher Wert größer ist).		
Auslöseschwelle	200 µV (Kabel II)		
Auslösemeldung	Piepton bei jedem erfassten Herzschlag.		
Herzfrequenz-Mittelwertbe	Die Berechnung der durchschnittlichen Herzfrequenz erfolgt gemäß		
rechnung	ANSI/AAMI EC13-2002 Abschnitt 4.1.2.1 d wie folgt:		
	Die Berechnung der durchschnittlichen Herzfrequenz erfolgt auf der		
	Grundlage des mittleren R-R-Intervalls der letzten 16 Herzschläge,		
	es sei denn, die Berechnung der Herzfrequenz anhand der letzten 4		
	Schläge ist niedriger oder gleich 48; in diesem Fall wird der Wert		
	der letzten 4 Schläge verwendet.		
	Die angezeigte Herzfrequenz wird ein Mal pro Sekunde aktualisiert.		
Messgenauigkeit	Beim Test gemäß ANSI/AAMI EC13-2002 Abschnitt 4.1.2.1 e wird		
Herzfrequenz und	nach einer Stabilisierungsphase von 20 Sekunden folgende		
Reaktion auf	Herzfrequenz angezeigt:		
unregelmäßigen Rhythmus	Abbildung 3a (ventrikuläre Bigeminie) -80±1 BPM		
	Abbildung 3b (langsam wechselnde ventrikuläre Bigeminie) -60±1		
	BPM		
	Abbildung 3c (schnell wechselnde ventrikuläre Bigeminie)		
	-120±1 BPM		
	Abbildung 3d (bidirektionale Systolen) -90±2 BPM		
	Erfüllt die Anforderungen von ANSI/AAMI EC13-2002: Abschnitt		
Antwortzeit auf	4.1.2.1 f).		
Herzfrequenzänderungen	Weniger als 11 s für eine Schrittvergrößerung von 80 auf 120 BPM.		
	Weniger als 11 s für eine Schrittverkleinerung von 80 auf 40 BPM.		

	Beim Test gemäß ANSI/AAMI EC13-2002 Abschnitt 4.1.2.1 g		
	ergeben sich folgende Antwortzeiten.		
	Abbildung 4ah – Bereich:	4,30 bis 5,34 s, Mittel: 4,75 s	
Antwortzeit auf	4a – Bereich:	3,94 bis 5,92 s, Mittel: 4,69 s	
Tachykardiealarm	4ad – Bereich:	4,28 bis 5,18 s, Mittel: 4,78 s	
	Abbildung 4bh – Bereich:	3,57 bis 8,22 s, Mittel: 4,83 s	
	4b – Bereich:	3,09 bis 4,11 s, Mittel: 3,64 s	
	4bd – Bereich:	3,20 bis 4,52 s, Mittel: 4,09 s	
Zurückweisung hoher	Beim Test gemäß ANSI/AAM	I EC13-2002 Abschnitt 4.1.2.1 c	
T-Wellen	weist der Herzfrequenzmesser	alle T-Wellen mit Amplituden kleiner	
	1,2 mV, 100 ms QRS, T-Welle	en-Dauer 180 ms und Q-T-Intervall	
	350 ms zurück.		
Schrittmacherimpuls			
	Die Schrittmacherimpulse, we	lche die folgenden Bedingungen	
	erfüllen, sind mit der PACE-Anzeige markiert.		
Dulannarian	Amplitude:	±4 bis ±700 mV (3/5-Kanal)	
Puisanzeige		±2 bis ±700 mV (12-Kanal)	
	Breite:	0,1 bis 2 ms	
	Anstiegszeit:	10 bis 100 μs	
	Beim Test gemäß ANSI/AAM	I EC13-2002 Abschnitte 4.1.4.1 und	
	4.1.4.3 weist der Herzfrequenzmesser alle Impulse zurück, welche		
	die folgenden Bedingungen er	füllen.	
Impulszurückweisung	Amplitude:	± 2 bis ± 700 mV	
	Breite:	0,1 bis 2 ms	
	Anstiegszeit:	10 bis 100 µs	
	Min. Eingangsanstiegsgeschw	indigkeit: 20 V/s RTI	
ST-Segmentmessung			
Messbereich	-2,0 bis +2,0 mV		
	-0,8 bis +0,8 mV: \pm 0,02 mV oder \pm 10 % (je nachdem, welcher W		
Genauigkeit	größer ist).		
	Außerhalb dieses Bereichs: nicht definiert		
Aktualisierungszeitraum	Aktualisierung alle 16 gültigen Schläge		

A.9 RESP-Spezifikationen

Messverfahren	Thoraximpedanz		
Ableitung	Optional: I und II; Standardableitung II		
Atemkurve	< 300 µA, sinusförmig	, 62,8 kHz (±10 %)	
Respirationsimpedanz-Testbereich	0,3 bis 3 Ω		
Grundlinianimpadanzharaiah	200 bis 2500 Ω (mit einem EKG-Kabel mit einem		
Grundnineninipedalizbereich	$1-k\Omega$ -Widerstand)		
Differenzialeingangsimpedanz	> 2,5 MΩ		
Linearer Signalbereich	mind. 3 Ω P-P		
Bandbreite	0,2 bis 2 Hz (-3 dB)		
Geschwindigkeit	6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s		
RESP			
Magsharaiah	Erwachsener:	0 bis 120 BrPM	
Messbereich	Kinder/Neugeborene:	0 bis 150 BrPM	
Auflösung	±1 BrPM		
	7 bis 150 BrPM:	± 2 BrPM oder ± 2 % (je nachdem,	
Genauigkeit		welcher Wert größer ist).	
	0 bis 6 BrPM:	Nicht definiert.	
Apnoe-Alarmverzögerung	10 bis 40 s		

A.10 SpO₂-Spezifikationen

A.10.1 Mindray SpO₂ Modul

Alle im Abschnitt *Mindray SpO2-Zubehör* angegebenen SpO2-Sensoren müssen die folgenden Spezifikationen erfüllen, wenn sie zusammen mit dem Mindray SpO2-Modul eingesetzt werden sollen.

SpO2		
Messbereich	0 bis 100%	
Auflösung	1%	
	70 bis 100 %:	±2 % (Erwachsene/Kinder, Bedingung: keine
		Bewegung)
Genauigkeit	70 bis 100 %:	±3 % (Neugeborene, Bedingung: keine
		Bewegung)*
	0 % bis 69 %:	Nicht definiert.
Erneuerungshäufigkeit	1 s	
	7 s (bei eingestell	ter hoher Empfindlichkeit)
Mittelungszeitraum	9 s (bei eingestell	ter mittlerer Empfindlichkeit)
	11 s (bei eingeste	llter niedriger Empfindlichkeit)
PF		
Messbereich	20 bis 254 BPM	
Auflösung	1 BPM	
Genauigkeit	±3 BPM (Beding	ung: keine Bewegung)
Erneuerungshäufigkeit	1 s	

A.10.2 Masimo SpO₂ Modul

Alle im Abschnitt *Masimo SpO2-Zubehör* angegebenen SpO₂-Sensoren müssen die folgenden Spezifikationen erfüllen, wenn sie zusammen mit dem Masimo SpO₂-Modul eingesetzt werden sollen.

SpO2		
Messbereich	1 bis 100%	
Auflösung	1%	
	70 bis 100 %:	±2% (Erwachsene/Kinder, Bedingung: keine
Genauigkeit		Bewegung)
	70 bis 100 %:	±3 % (Neugeborene, Bedingung: keine
		Bewegung)
	70 bis 100 %:	±3 % (Bewegung erlaubt)
	0 % bis 69 %:	Nicht definiert.

Erneuerungshäufigkeit	1 s	
Mittelungszeitraum	2-4 s, 4-6 s, 8 s, 10 s, 12 s, 14 s, 16 s	
Niedrige Perfusion	Pulsamplitude: >0.02%	
	Lichtdurchdringung: >5%	
Niedrige		
Perfusionsgenauigkeit	±2%	
PF		
Messbereich	25 bis 240 BPM	
Auflösung	1 BPM	
Genauigkeit	±3 BPM (Bedingung: keine Bewegung)	
	±5 BPM (Bewegung erlaubt)	
Erneuerungshäufigkeit	1 s	

A.10.3 Nellcor SpO₂ Modul

Alle im Abschnitt *Nellcor SpO2-Zubehör* angegebenen SpO₂-Sensoren müssen die folgenden Spezifikationen erfüllen, wenn sie zusammen mit dem Nellcor SpO₂-Modul eingesetzt werden sollen.

SpO2-Messbereich und Genauigkeit	Sensor	nsor Bereich	
	MAX-A, MAX-AL, MAX-N, MAX-P, MAX-I und MAX-FAST	70 bis 100% 0 % bis 69 %	±2% nicht definiert
	OxiCliq A, OxiCliq N, OxiCliq P, OxiCliq I	70 bis 100% 0 % bis 69 %	±2.5% nicht definiert
	D-YS, DS-100A, OXI-A/N und OXI-P/I	70 bis 100% 0 % bis 69 %	±3% nicht definiert
	MAX-R, D-YSE und D-YSPD	70 bis 100% 0 % bis 69 %	±3.5% nicht definiert
PF-Messbereich und	20 bis 250 BPM: ±3 BPM		
Genauigkeit	251 bis 300 BPM: Nicht definiert		
Erneuerungshäufigkeit	1 s		
Mittelungszeitraum	8 s, 16 s		
*: Wenn Sensoren gemäß Empfehlung bei Neugeborenen verwendet werden, wird der spezifizierte Genauigkeitsbereich um ± 1 % erhöht, um den theoretischen Effekt auf			

Oxymetermessungen des fötalen Hämoglobins im Blut von Neugeborenen zu berücksichtigen.

A.11 NIBP- Spezifikationen

Messverfahren	Autooszillation			
Angezeigte Parameter	Systolischer, diastolischer und mittlerer Druck sowie PF			
Betriebsmodus	Manuell, automatisch und kontinuierlich			
Messintervall im	1/2/2/4/5/10/15/20/6			
Auto-Modus	1/2/3/4/3/10/13/30/0	1/2/3/4/5/10/15/30/60/90/120/180/240/480 Minuten		
Messdauer im	5 Minuten	5 Minuton		
kontinuierlichen Modus	5 Williten	1	T	
	mmHg	Erwachsener	Kind	Neugeborenes
Messhereich im normalen	Systolischer Druck	40 bis 270	40 bis 200	40 bis 135
Modus	Diastolischer	10 bis 210	10 bis 150	10 bis 100
Wodus	Druck	10 013 210	10 013 150	10 013 100
	Mittlerer Druck	20 bis 230	20 bis 165	20 bis 110
Messgenauigkeit	Maximaler mittlerer	Fehler: ±5 mmH	łg	
wiessgenauigken	Maximale Standarda	bweichung: 8 m	mHg	
Auflösung	1 mmHg			
Statischer Druck	0 bis 300 mmHg			
Messbereich	0 013 500 mmining	0 bis 300 mmHg		
Statische Genauigkeit	± 3 mmHg			
Überdruckschutz durch	Erwachsener: $297 \pm 3 \text{ mmHg}$			
Software	Pädiatrie: $240 \pm 3 \text{ mmHg}$			
Software	Neugeborenes: $147 \pm 3 \text{ mmHg}$			
Überdruckschutz durch	Erwachsener: 330 mmHg			
Hardware	Pädiatrie: 330 mmHg			
	Neugeborenes: 165 mmHg			
	Erwachsener: 178±5 mmHg			
Standard-Anfangsdruck	Pädiatrie: 133±10 mmHg			
	Neugeborenes: 6	7±5 mmHg		
PF von NIBP				
Messbereich	40 bis 240 BPM			
Genauigkeit	\pm 3 BPM oder \pm 3 % (je nachdem, welcher Wert größer ist)			
Auflösung	1 BPM			

A.12 TEMP- Spezifikationen

Anzahl Kanäle	2	
Angezeigte Parameter	T1, T2 und TD	
Messbereich	0 bis 50 °C (32 bis 122 °F)	
Auflösung	0.1°C	
Genauigkeit	±0.1°C (ohne Sensor)	
Genauigken	±0.2°C (mit Sensor der Serie YSI 400)	
Aktualisierungszeitraum	1s	
Mindastzait für aina avalta	Körperoberfläche: < 100 s	
Mindestzeit für eine exakte	Körperhohlraum: < 80 s	
wiessung	(Sensor der Serie YSI 400)	

A.13 IBP- Spezifikationen

Anzahl Kanäle	2			
Druckwerte	Systolischer, diastolischer und mittlerer Druck sowie PF			
Druck-Labels	ART, PAP, CVP, RAP, LAP, ICP, D1 und D2			
Linearer Eingengebergieb	wird nach der Nullsetzung	wird nach der Nullsetzung zwischen -50 und + 300 mmHg		
Linearer Eingangsbereich	liegen.			
	ART	0 bis 300 mmHg		
Massharajah	PA	-6 bis 120 mmHg		
Messoereich	CVP/RAP/LAP/ICP	-10 bis 40 mmHg		
	D1/D2	-50 bis 300 mmHg		
Auflösung	1 mmHg			
Genauigkeit	± 2 % oder ± 1 mmHg (je n	achdem, welcher Wert größer ist)		
Errogung	wird bei 5 VDC, ± 2 % liegen			
Enegung	Mindestlastwiderstand wird pro Messwandler bei 300 Ω liegen.			
Aktualisierungszeitraum	1s			
Nullverschiebungsbereich	± 200 mmHg			
Nullpunktgenauigkeit	± 1 mmHg			
Rauschen	<0,5 mmHg RTI, DC bis 1	12,5 Hz, Quellimpedanz 300 Ω.		
Nulldrift	$<0,15 \text{ mmHg/}^{\circ}\text{C}$; wird in 24 Stunden $\pm 1 \text{ mmHg nicht}$			
nullalli	überschreiten.			
Frequenzantwort	DC-12,5 Hz ±1 Hz, -3 db			
PF von IBP				
Messbereich	25 bis 350 BPM			
25 bis 200 BPM: ±1 oder ±		±1 % (je nachdem, welcher Wert		
Genauigkeit	größer ist).			
	201 bis 350 BPM: ±2%			
Auflösung	1 BPM			

Druckmesswandler	
Erregungsspannung	5 VDC, ±2 %
Empfindlichkeit	5 uV/V/mmHg
Impedanzbereich	300 bis 3000 Ω
Verdrängungsvolumen	$< 0.04 \text{ mm}^3 / 100 \text{ mm}$ Hz
(ABBOTT)	< 0,04 mm /100 mmHg

A.14 CO- Spezifikationen

Messverfahren	Thermodilution		
Berechnete Parameter	HMV, Hämodynamik		
	HMV	0,1 bis 20 l/min	
Messbereich	TB	23 bis 43 °C	
	TI	0 bis 27 °C	
Auflögung	HMV:	0,1 l /min	
Autiosung	TB, TI:	0.1°C	
Genauigkeit	HMV:	± 5 % oder \pm 0,1 l/min	
	TB, TI:	0.1°C	
Alarmbereich	TB:	23 bis 43 °C	

A.15 CO₂- Spezifikationen

Messverfahren	Infrarotabsorptionstechnik
Angezeigte Parameter	EtCO2, FiCO2, Respirationsrate
CO2-Funktion	Erfüllt die Anforderungen von EN 864 und ISO 9918.

A.15.1 Mindray CO₂-Spezifikationen

CO2-Messbereich	0 bis 99 mmHg		
	0 bis 40 mmHg: ± 2 mmHg		
Genauigkeit*	41 bis 76 mmHg: ±5%		
	77 bis 99 mmHg: ±10%		
Auflösung	1 mmHg		
Nulldrift	Erfüllt die Anforderungen an die Genauigkeit in 6 Stunden		
Probenflussrate	70, 100 ml/min		
Genauigkeit der	15.0/ adar 15 ml/min (is nachdam walahar Wart arößen ist)		
Deflationsrate	$\pm 15\%$ oder ± 15 mi/mm (je nachdeni, weicher weit grober ist)		
Aufwärmzeit des	< 1 min, das Modul geht nach dem Einschalten in die		
CO2 Modula	Aufwärmphase über. Eine Minute später wechselt es in den		
CO2-Woduls	messbereiten Zustand.		
RESP-Messbereich	0 bis 120 BrPM		
Genauigkeit	0 bis 70 BrPM: ± 2 BrPM		
	$> 70 \text{ BrPM}: \pm 5 \text{ BrPM}$		
	Bei Messung mit einem Neugeborenen-Wasserabscheider und		
	einer 2,5 Meter langen Probenentnahmeleitung für Neugeborene:		
	<3,5 s @ 100 ml/min		
Realtionszeit	<4 s @ 70 ml/min		
Reaktionszen	Bei Messung mit einem Erwachsenen-Wasserabscheider und		
	einer 2,5 Meter langen Probenentnahmeleitung für Erwachsene:		
	<5,5 s @ 100 ml/min		
	<7 s @ 70 ml/min		
	Bei Messung mit einem Neugeborenen-Wasserabscheider und		
	einer 2,5 Meter langen Probenentnahmeleitung für Neugeborene:		
	<3 s @ 100 ml/min		
Verzögerungszeit	<3,5 s @ 70 ml/min		
	Bei Messung mit einem Erwachsenen-Wasserabscheider und		
	einer 2,5 Meter langen Probenentnahmeleitung für Erwachsene:		
	<5 s @ 100 ml/min		
	<6,5 s @ 70 ml/min		
Apnoe-Alarmverzögerung	RESP: 10 bis 40 s		

* Bedingungen für eine Messung mit typischer Genauigkeit:
Die Messung wird nach abgeschlossenem Vorwärmmodus des Moduls begonnen;
Umgebungsdruck: 750 mmHg bis 760 mmHg; Raumtemperatur: 22 °C bis 28 °C;
Das getestete Gas ist trocken und das Ausgleichsgas ist N2;
Die Deflationsrate beträgt 100 ml/min, die Respirationsrate beträgt maximal 50 BrPM mit einer Schwankung von weniger als ±3 BrPM, und das Inhalations-/Exhalationsintervall liegt bei 1:2.
Bei einer Arbeitstemperatur zwischen 15 und 25 °C oder wenn die Atemfrequenz höher als 50 BrPM ist, sollte die Messgenauigkeit den Anforderungen der ISO21647 entsprechen:
±4 mmHg (0 bis 40 mmHg) oder ±12 % des Anzeigewerts (41 bis 99 mmHg)

CO2-Messbereich	0 bis 99 mmHg		
Comordalacit*	0 bis 38 mmHg:	$\pm 2 \text{ mmHg}$	
Genauigkeit*	39 bis 99 mmHg:	$\pm 5 \% + 0.08 \% \times (Messwert - 38 mmHg)$	
Nulldrift	Erfüllt die Anforderun	ngen an die Genauigkeit in 6 Stunden	
Auflägung	Kurvenform:	0,1 mmHg	
Autiosung	Wert:	1 mmHg	
Probenflussrate	50 ^{-7.5} ₊₁₅ ml/min		
Initialisierungszeit	30 s (typisch)		
Reaktionszeit	2,9 s (typisch)		
Verzögerungszeit	2,7 s (typisch)		
RESP-Messbereich	0 bis 150 BrPM		
	0 bis 70 BrPM:	±1 BrPM	
RESP-Messgenauigkeit	70 bis 120 BrPM:	±2 BrPM	
	121 bis 150 BrPM:	±3 BrPM	
Apnoe-Alarmverzögerung	RESP: 10 bis 40 s		
* Die Genauigkeit gilt für Atemraten von bis zu 80 BPM. Bei einer Atemrate oberhalb 80 BPM			
erfüllt die Genauigkeit die EN 864/ISO 9918 (4 mmHg oder ±12 % des Anzeigewerts, je			
nachdem, welcher größer ist) für EtCO2-Werte oberhalb 18 mmHg. Zum Erzielen der			
spezifizierten Genauigkeiten für Atemraten oberhalb 60 BPM muss das Microstream®			
FilterLine H Set für Kleinkinder/Neugeborene (Art-Nr. 006324) verwendet werden.			
Die Genauigkeitsspezifikation wird bei Vorhandensein störender Gase gemäß EN 864			
Abschnitt 11, Teil 101, in einem Bereich von ±4 % der in der obigen Tabelle angegebenen			
Werte aufrechterhalten.			

A.15.2 Oridion CO₂-Spezifikationen

CO2-Messhereich	0 his 99 mmHg		
	0 bis 40 mmHg + 2 mmHg		
Genauigkeit*	$\frac{1}{1} \text{ bis 76 mmHz} = \frac{150}{2}$		
	41 DIS 70 mmHg. ± 376		
	$77 \text{ bis 99 mmHg:} \pm 10\%$		
Nulldrift	Erfüllt die Anforderungen an die Genauigkeit in 6 Stunden		
Auflösung	1 mmHg		
Erneuerungshäufigkeit	1s		
A f	< 80 s (Umgebungstemperatur: 25 °C; Vorwärmleistung des		
Aurwarmzeit	Messwandlers: 5 W)		
Reaktionszeit	100 ms (10 % bis 90 %)		
Kalibrierung	Eine tägliche Kalibrierung ist nicht erforderlich		
V alibnianun aastabilität	Nach einer kontinuierlichen Betriebszeit von 12 Monaten tritt		
Kanonerungsstaointat	eine Differenz (< 1 %) von den Genauigkeitskriterien auf.		
Alarmbereich	0 bis 99 mmHg		
RESP-Messbereich	0 bis 150 BrPM		
RESP-Messgenauigkeit	±2 RPM		
RESP-Alarmbereich	0 bis 150 BrPM		
Apnoe-Alarmverzögerung	RESP: 10 bis 40 s		
* Die Genauigkeitsspezifikation basiert auf den folgenden standardmäßigen			
Luftwegebedingungen: Sensor 42 °C; Luftwegadaptertemperatur 33 °C; Wasserdampfdruck			
38 mmHg; die Standardgasmischung entspricht CO2 in ausgeglichener Luft; bei 33 °C voll			
hydratisiert; Umgebungsdruck 760 mmHg; Luftwegeflussrate 60 cm3/min.			

A.15.3 Welch Allyn CO₂-Spezifikationen

A.16 AG-Spezifikationen

Messverfahren	Infrarotabsorption			
Messmodus	Sidestream			
AG-Funktionen	Erfüllt die Anforderungen von ISO 9918, ISO 11196, EN 12598 und ISO 7767			
	45 Sekunden (Aufwärmstatus)			
Aufwärmzeit	10 Minuten (messber	eiter Status)		
	E 120, 150, 200 ml/Minut		nl/Minute (vom	
	Erwachsene/Kinder	Benutzer wählt	Benutzer wählbar)	
Probenentnahmefluss (Nebenstrom)	Navashanana	70, 90, 120 ml/Minute (vom		
	Neugeborene	Benutzer wählbar)		
Gastyp	CO2, N2O, O2 (optio	onal), DES, ISO,	ENF, SEV, HAL	
	CO2:	0 bis 30%		
	N2O:	0 bis 100%		
	DES:	0 bis 30%		
Messbereich	SEV:	0 bis 30%		
	ENF, ISO, HAL:	0 bis 30%	0 bis 30%	
	O2:	0 bis 100%		
	RESP:	2 bis 100 BrPM		
A 0 =	CO2:	1 mmHg		
Aunosung	RESP:	±1 BrPM		
Conquigkoit	Gas	Bereich	Genauigkeit	
Genaugken		(% REL)	(% ABS)	
		0 bis 1	±0.1	
		1 bis 5	±0.2	
	CO2	5 bis 7	±0.3	
		7 bis 10	±0.5	
		> 10	Nicht angegeben	
	NO	0 bis 20	±2	
	N2O	20 bis 100	±3	
		0 bis 1	±0.15	
		1 bis 5	±0.2	
	DEC	5 bis 10	±0.4	
	DES	10 bis 15	±0.6	
		15 bis 18	±1	
		>18	Nicht angegeben	
		0 bis 1	±0.15	
	CEV	1 bis 5	±0.2	
	SEV	5 bis 8	±0.4	
		> 8	Nicht angegeben	
	ENF, ISO, HAL	0 bis 1	±0.15	

		1 bis 5	±0.2	
		> 5	Nicht angegeben	
		0 bis 25	±1	
	O2 (optional)	25 bis 80	±2	
		80 bis 100	±3	
		2 bis 60	±1 BrPM	
	RESP	BrPM		
		> 60 BrPM	Nicht angegeben	
Nulldrift	Erfüllt die Anforderur	ngen an die Gena	auigkeit in 6	
Nullant	Stunden			
Alamahamaiah	CO2:	0 bis 10 % (0 b	ois 76 mmHg)	
Alarmoereich	RESP:	2 bis 100 BrPN	1	
Apnoe-Alarmverzögerung	RESP:	20 bis 40 s		
Erneuerungshäufigkeit	1s			
Kalibrierung	Jährliche Kalibrierung erforderlich.			
	Nach einem kontinuierlichen Betrieb des Moduls über 12			
Kallbrierungsstabilität	Monate ist der Fehler < 1 %.			
Anstiegszeit (10 % bis 90 %)	CO2 250 ms (Abfallzeit 200 m		ofallzeit 200 ms)	
Probenentnahmefluss 120 ml/min	N2O	250 ms		
mit dem	02	600 ms	600 ms	
DRYLINE [™] -Wasserabscheider	HAL, ISO, SEV, DES	300 ms	300 ms	
und der	ENF	350 ms	350 ms	
DRYLINE [™] -Probenentnahmeleitu				
ng für Neugeborene (2,5 m)				
Anstiegszeit (10 % bis 90 %)	CO2	250 ms (At	250 ms (Abfallzeit 200 ms)	
Probenentnahmefluss 200 ml/min	N2O	250 ms	250 ms	
mit dem	O2 500 ms			
DRYLINE [™] -Wasserabscheider	HAL, ISO, SEV, DES	300 ms		
und der	ENF	350 ms		
DRYLINE [™] -Probenentnahmeleitu				
ng für Erwachsene (2,5 m)				
Verzögerungszeit	< 4 s			

FÜR IHRE NOTIZEN
Das Gerät erfüllt die Anforderungen der IEC 60601-1-2:2001.

HINWEIS

- Eine Verwendung anderer als der spezifizierten Zubehörteile, Messwandler und Kabel kann zu einer erhöhten Emission und/oder verringerten Immunität der Geräte führen.
- Die Geräte sollten nicht direkt neben oder auf/unter anderen Geräten verwendet werden. Falls eine solche Verwendung in direkter Nähe zu anderen Geräten erforderlich ist, sind die Geräte zu beobachten, um ihren normalen Betrieb in der verwendungsgerechten Konfiguration zu verifizieren.
- Bezüglich der elektromagnetischen Verträglichkeit bedarf dieses Gerät besonderer Vorsichtmaßnahmen. Es muss entsprechend der unten stehenden EMV-Angaben installiert und in Betrieb genommen werden.
- Es können Interferenzen von anderen Geräten auftreten, selbst wenn diese anderen Geräte den CISPR-Emissionsanforderungen entsprechen.
- Falls das physiologische Signal vom Patienten unterhalb der Mindestamplitude und/oder den in den Produktspezifikationen angegebenen Werten liegt, könnte der Betrieb des Geräts zu ungenauen Ergebnissen führen.

TABELLE B-1

Leitlinien und Erklärung zur elektro	omagnetischen Strahlu	ing			
Dieses Gerät wurde für den Betrieb unter den unten angegebenen elektromagnetischen Bedingungen konzipiert.					
Der Kunde oder Benutzer des Geräts n	nuss dafür sorgen, dass	es in einer solchen Umgebung			
betrieben wird.					
Emissionstest	Normentsprechung	Leitlinien zur			
		elektromagnetischen			
		Umgebung			
HF-Emissionen	Gruppe 1	In diesem Gerät wird			
CISPR 11		HF-Energie nur für interne			
		Funktionen verwendet. Daher			
		sind seine HF-Emissionen sehr			
		niedrig, und die			
		Wahrscheinlichkeit, dass sie			
		Interferenzen bei in der Nähe			
		befindlichen elektronischen			
		Geräten verursachen, ist sehr			
		gering.			
HF-Emissionen	Klasse A	Dieses Gerät eignet sich für den			
CISPR 11		Betrieb in allen Einrichtungen			
Harmonische	Klasse A	außer in häuslicher Umgebung			
Emissionen IEC 61000-3-2		und Einrichtungen, die mit			
Snannungsschwankungen/Flackerem	Normentsprechung	einem öffentlichen			
issionen IEC 61000-3-3	Normentspreenung	Stromanschluss mit niedriger			
15510HCH 1EC 01000-5-5		Spannung für den Wohnbereich			
		versorgt werden.			

TABELLE B-2

Leitlinien und Erklär	Leitlinien und Erklärung zur elektromagnetischen Verträglichkeit								
Dieses Gerät wurde für den Betrieb unter den unten angegebenen elektromagnetischen Bedingungen konzipiert. Der Kunde oder Benutzer des Geräts muss dafür sorgen, dass es in einer solchen Umgebung									
betrieben wird.									
Verträglichkeitstest	IEC 60601-Testlevel	Erfüllungsstufe	Leitlinien zur elektromagnetischen Umgebung						
Elektrostatische	±6 kV Kontakt	±6 kV Kontakt	Der Boden sollte aus						
Entladung (ESD)	±8 kV Luft	±8 kV Luft	Holz, Beton oder						
IEC 61000-4-2			Keramikfliesen						
			bestehen. Bei						
			Kunststoffböden muss						
			die relative						
			Feuchtigkeit						
			mindestens 30 %						
			betragen.						
Schnell transiente	±2 kV für	±2 kV für	Die Qualität der						
Störgrößen/Burst	Netzspannungsleitun	Netzspannungsleitun	Netzversorgung sollte						
IEC 61000-4-4	gen	gen	einer typischen						
	±1 kV für	±1 kV für	Industrie- oder						
	Ein-/Ausgangsleitung	Ein-/Ausgangsleitun	Krankenhausumgebun						
	en (>3 m).	gen (>3 m).	g entsprechen.						
Stoßspannung IEC	±1 kV im	±1 kV im	Die Qualität der						
61000-4-5	Differenzialmodus	Differenzialmodus	Netzversorgung sollte						
	±2 kV im	±2 kV im	einer typischen						
	gewöhnlichen Modus	gewöhnlichen	Industrie- oder						
		Modus	Krankenhausumgebun						
			g entsprechen.						

Spannungseinbrüche,	<5 % U _T	<5 % U _T	Die Qualität der		
Kurzzeitunterbrechu	(>95 % Abfall von	(>95 % Abfall von	Netzversorgung sollte		
ngen und	U _T) für 0,5 Zyklen	U _T) für 0,5 Zyklen	einer typischen		
Spannungsschwanku	40% U _T	40% U _T	Industrie- oder		
ngen bei	(60% Abfall von U _T)	(60% Abfall von U _T)	Krankenhausumgebun		
Stromversorgungsleit	für 5 Zyklen	für 5 Zyklen	g entsprechen. Falls		
ungen IEC	70 % U _T	70 % U _T	der Benutzer unseres		
61000-4-11	(30 % Abfall von U _T)	(30 % Abfall von	Produkts einen		
	für 25 Zyklen	U _T) für 25 Zyklen	fortgesetzten Betrieb		
	<5 % U _T	<5 % U _T	bei Stromausfällen		
	(>95 % Abfall von	(>95 % Abfall von	fordert, empfehlen wir,		
	U _T) für 5 Sekunden	U _T) für 5 Sekunden	das Produkt von einer		
			störungssicheren		
			Spannungsversorgung		
			oder Batterie versorgen		
			zu lassen.		
Stromfrequenz	3 A/m	3 A/m	Die Stromfrequenz der		
(50/60 HZ)			Magnetfelder sollte der		
Magnetfeld IEC			im gewerblichen		
61000-4-8			Umfeld und in		
			Krankenhäusern		
			üblichen Frequenz		
			entsprechen.		

U_T ist die Wechselstrom-Netzspannung vor der Anwendung des Prüfpegels.

TABELLE B-3

Leitlinien und Erklärung zur elektromagnetischen Verträglichkeit

Dieses Gerät wurde für den Betrieb unter den unten angegebenen elektromagnetischen Bedingungen konzipiert.

Kunde oder Benutzer dieses Geräts müssen sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung betrieben wird.

Verträglich keitstest	IEC 60601-Tes tlevel	Erfüllungss tufe					
Geleitete HF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz bis 80 MHz	3 Vrms	Für tragbare und mobile HF-Kommunikationsgeräte sollten zu einem beliebigen Teil des Geräts einschließlich Kabel mindestens der empfohlene, aus der für die Sendefrequenz gültigen Gleichung errechnete Abstand gehalten werden. Empfohlener Abstand $d = 1,2 \text{ x } \sqrt{P}$ $d = 1,2 \text{ x } \sqrt{P}$ 80 MHz bis 800 MHz				
Abgestrahl te HF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz	3 V/m	d = 2,3 x \sqrt{P} 800 MHz bis 2,5 GHz wobei P die maximale Sendeleistung des Senders in Watt (W) nach Herstellerangaben und d der empfohlene Abstand in Metern (m) ist. Die Feldstärke fester HF-Sender, wie durch eine elektromagnetische Standortüberprüfung ermittelt ^a , sollte unter den gesetzlich zulässigen Werten jedes Frequenzbereichs liegen ^b . Interferenzen können in der Nähe von Geräten auftreten, die mit folgendem				
Hinweis: Be Hinweis: Die elektromagn Gegenstände	Hinweis: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der höhere Frequenzbereich. Hinweis: Diese Richtlinien gelten möglicherweise nicht in allen Situationen. Die elektromagnetische Leitung wird durch Absorption und Reflexion von Strukturen,						
Gegenständen und Menschen beeinflusst. ^a Feldstärken von festen Sendern, wie Sendestationen für Funktelefone (mobil/drahtlos) undFunkgeräte, Amateurfunk, Mittel- und Kurzwellen- sowie TV-Sender können nicht mitGenauigkeit vorhergesagt werden. Um die elektromagnetische Umgebung aufgrund festerHF-Sender einschätzen zu können, sollte eine elektromagnetische Standortbeurteilung inBetracht gezogen werden. Sollte die gemessene Feldstärke am Betriebsort des Geräts diegeltenden HF-Normen übersteigen, sollte die ordnungsgemäße Funktionsfähigkeit des Gerätsüberprüft werden. Falls Leistungseinbußen beobachtet werden, sind möglicherweisezusätzliche Maßnahmen erforderlich, wie z. B. eine Änderung der Ausrichtung oder eineNeuplatzierung des Geräts. ^b Im Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHz sollten die Feldstärken weniger als 3 V/m							

TABELLE B-4

Empfohlener Abstand zu tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten

Das Gerät wurde für den Betrieb in einer elektromagnetischen Umgebung mit kontrollierter HF-Störstrahlung entwickelt. 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.

Maximale Sendenennleistun	Entfernung entsprechend der Senderfrequenz M (Meter)								
g des Senders W	150 kHz - 80 MHz	80 MHz - 800 MHz	800 MHz - 2,5 GHz						
(Watt)	$d = 1.2\sqrt{P}$	$d = 1.2\sqrt{P}$	$d = 2.3\sqrt{P}$						
0.01	0.12	0.12	0.23						
0.1	0.37	0.37	0.74						
1	1.17	1.17	2.34						
10	3.69	3.69	7.38						
100	11.67	11.67	23.34						

Bei Sendern, deren maximale Sendeleistung oben nicht aufgeführt ist, lässt sich der empfohlene Abstand in Metern (m) durch die für die jeweilige Sendefrequenz geltende Gleichung ermitteln, wobei P die maximale Sendenennleistung des Senders in Watt (W) nach den Angaben des Herstellers ist.

Hinweis: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der Abstand für den höheren Frequenzbereich.

Hinweis: Diese Richtlinien gelten möglicherweise nicht in allen Situationen. Die

elektromagnetische Leitung wird durch Absorption und Reflexion von Strukturen,

Gegenständen und Menschen beeinflusst.

HINWEIS

• Ihr Patientenmonitor verfügt unter Umständen nicht über alle in diesem Kapitel beschriebenen Optionen.

C.1 Physiologische Alarmmeldungen

Hinweis: XX steht für die überwachten Parameter, wie HF, RESP, SpO₂ usw. Das Feld "L" zeigt das Alarmniveau an: 1 bedeutet hoch, 2 mittel, 3 tief und ein * bedeutet, dass das Niveau vom Benutzer eingestellt werden kann.

Alarmmeldungen	L	Bedeutung/Ursache	Messung
XX ZU HOCH	2*	Der XX-Wert überschreitet die obere	Vergewissern Sie
		Alarmgrenze.	sich, dass die
XX ZU TIEF	2*	Der XX-Wert überschreitet die untere	Alarmgrenzen für den
		Alarmgrenze.	Patienten korrekt
			sind, und überprüfen
			Sie den Zustand des
			Patienten.
KEIN EKG	1	Das EKG-Signal ist so schwach, dass der	Überprüfen Sie den
		Monitor keine EKG-Analyse durchführen	Anschluss des
		kann.	Patientenkabels und
RESP	1	Der Herzschlag des Patienten interferiert	der Ableitungskabel
ARTEFAKT		mit seiner Atmung. Die Atemfrequenz	und danach den
		kann nicht korrekt gemessen werden.	Zustand des
KEIN PULS	1	Das Pulssignal des Patienten ist so	Patienten.
		schwach, dass der Monitor keine	
		Pulsanalyse durchführen kann.	
CO ₂ APNOE	1	Es kann kein Respirationssignal	
RESP APNOE	1	festgestellt werden oder das	
		Respirationssignal des Patienten ist so	
		schwach, dass der Monitor keine	
		Respirationsanalyse durchführen kann.	
ASYSTOLE	1*	Eine Asystoliearrhythmie tritt beim	
		Patienten auf.	

	-	
VFIB/VTAC	1*	Eine ventrikuläre Tachykardie oder
		ventrikuläre Fibrillationsarrhythmie tritt
		beim Patienten auf.
R AUF T	2*	Eine R-AUF-T-Arrhythmie tritt beim
		Patienten auf.
VT > 2	2*	Eine VT>2-Arrhythmie tritt beim
		Patienten auf.
PAAR	2*	Eine Paararrhythmie tritt beim Patienten
		auf.
VES	2*	Eine VES-Arrhythmie tritt beim Patienten
		auf.
BIGEMINI	2*	Eine Bigemini-Arrhythmie tritt beim
		Patienten auf.
TRIGEMINI	2*	Eine Trigemini-Arrhythmie tritt beim
		Patienten auf.
ТАСНҮ	2*	Der Patient leidet an Tachykardie.
BRADY	2*	Der Patient leidet an Bradykardie.
PNC	2*	Keine Erfassung des Schrittmachersignals.
PNP	2*	Der Schrittmacher ist nicht stimuliert.
PAUSEN	2*	Eine Arrhythmie mit ausgelassenen
		Herzschlägen tritt beim Patienten auf.
IRREG RHYTHM	2*	Unregelmäßiger Rhythmus tritt beim
(UNREGELM		Patienten auf.
RHYTHM)		
VENT RHYTHM	2*	Ventrikulärer Rhythmus tritt beim
		Patienten auf.
MULTIF. VES	2*	Multiforme PVC treten beim Patienten
		auf.

C.2 Technische Alarmmeldungen

Hinweis: XX steht für die Parametermodule, wie EKG, NIBP und SpO₂, oder die überwachten Parameter, wie HF, PF und SpO₂.

Das Feld A zeigt an, ob ein Alarm vollständig gelöscht werden kann; das Feld B zeigt an, ob nur die visuellen und akustischen Alarmanzeigen gelöscht werden können; das Feld "L" zeigt das Alarmniveau an: 1 bedeutet hoch, 2 mittel, 3 tief und ein * bedeutet, dass das Niveau vom Benutzer eingestellt werden kann.

C.2.1 Allgemeine Alarmmeldungen von Parametermodulen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
XX INIT	Ja	Nein	1	Initialisierungsfehler N	Starten Sie den Monitor
FEHLER N				des XX-Moduls	neu. Wenden Sie sich
Hinweis: N ist die	Fehlern	ummer.			wegen einer Reparatur an
XX KOMM	Nein	Nein	1	Kommunikationsstörung	unser Unternehmen, wenn
STOPP				zwischen dem	der Fehler bestehen bleibt.
				XX-Modul und der	
				Hauptplatine.	
XX KOMM	Ja	Nein	1	Kommunikationsfehler	
FEHLER				zwischen dem	
				XX-Modul und der	
				Hauptplatine.	
XX	Nein	Nein	1	Die Alarmgrenze des	Wenden Sie sich wegen
ALARMGRENZ				XX-Parameters wurde	einer Reparatur an unser
E FEHLER				unabsichtlich geändert.	Unternehmen, wenn der
XX	Nein	Nein	1	Der gemessene	Fehler bestehen bleibt.
ÜBERSCHRITT				XX-Parameterwert	
EN				überschreitet den	
				Messbereich.	

C.2.2 EKG-Modul-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
EKG LEITUNG	Nein	Ja	3	Die EKG-Leitung ist	Prüfen Sie die
AB				nicht korrekt	Ableitungskabel auf
EKG X	Nein	Ja	3	angeschlossen.	korrekten Anschluss.
LEITUNG AB					
Hinweis: X repräse					
RA gemäß AHA-Norm oder C, L, F, R und N gemäß IEC-Norm.					
EKG-	Nein	Nein	3	Große Interferenzsignale	Vergewissern Sie sich,
RAUSCHEN				erscheinen auf dem	dass die Ableitungskabel
				EKG-Signal.	korrekt angeschlossen sind.
					Prüfen Sie, dass der Patient
					keine heftigen
					Bewegungen ausführt.

	r	r	r		
EKG1 SELBSTTESTF EHLER	Ja	Nein	1	Bei der EKG-Initialisierung ist ein Fehler aufgetreten	Starten Sie den Monitor neu. Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an
				en i enter uurgeweten.	unser Unternehmen wenn
					der Fehler hestehen bleibt
ARTEFAKT	Ia	Nein	1	Es wurden Artefakte auf	Ühernrüfen Sie die
	54	1,011	1	der Analyseableitung	Verhindung zwischen der
				festgestellt so dass die	Flektrode und dem
				HF nicht berechnet	Ableitungskabel [.]
				werden kann. Asystolien	überprüfen Sie, ob sich
				ausgelassene Herzschläge	eine Interferenzquelle in
				und Kammerflimmern	der Nähe der Elektrode
				können nicht analysiert	oder des Ableitungskabels
				werden.	befindet; überprüfen Sie,
					ob sich der Patient zu stark
					bewegt.
HIGH	Ja	Nein	1	Der Patientenmonitor	Überprüfen Sie, ob sich in
FREQUENCY				wird durch	der Nähe des
NOISE				elektromagnetische	Patientenmonitors andere
(HOCHFREQUE				Signale, die von anderen	Geräte befinden, die mit
NTES				Geräten, die mit Funk	Funk arbeiten.
RAUSCHEN)				arbeiten, abgestrahlt	
LOW	Ja	Nein	1	werden, gestört.	
FREQUENCY					
NOISE					
(NIEDERFREQ					
UENTES					
RAUSCHEN)					
EKG-Signal zu	Nein	Nein	1	Das EKG-Signal ist zu	Wählen Sie ein
schwach				schwach, um erfasst	Ableitungskabel mit einem
				werden zu können.	stärkeren
					EKG-Ausgangssignal.
					Uberprüfen Sie die
					Betestigung der Elektrode
					oder tauschen Sie das
					Ableitungskabel aus.

C.2.3 RESP-Modul-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
RESP	Nein	Nein	3	Der Modulkreis ist	Falls das Problem bestehen
GESTÖRT				gestört.	bleibt, starten Sie den
RESP	Nein	Nein	1	Der Kreis ist gestört und	Monitor neu. Falls das
ÜBERSCHRITT				die Messung ist ungenau.	Problem dadurch immer
EN					noch nicht behoben werden
					kann, wenden Sie sich bitte
					zwecks Reparatur an unser
					Unternehmen.

C.2.4 TEMP-Modul-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
TEMP1	Nein	Ja	3	Der T1-Sensor ist nicht	Prüfen Sie den korrekten
SENSOR AUS				korrekt an den Patienten	Anschluss des T1-Sensors.
				oder Monitor	
				angeschlossen.	
TEMP2	Nein	Ja	3	Der T2-Sensor ist nicht	Prüfen Sie den korrekten
SENSOR AUS				korrekt an den Patienten	Anschluss des T2-Sensors.
				oder Monitor	
				angeschlossen.	
TEMP	Nein	Nein	1	Schaltkreisfehler des	Wenden Sie sich wegen
SELBSTTEST				Temperaturkanals.	einer Reparatur an unser
FEHLER					Unternehmen.
TEMP KALIB	Nein	Nein	2	Fehler bei der	Starten Sie den Monitor
FEHLER				Temperaturkanalkalibrier	neu. Wenden Sie sich
				ung.	wegen einer Reparatur an
					unser Unternehmen, wenn
					der Fehler bestehen bleibt.

C.2.5 NIBP-Modul-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
NIBP	Ja	Ja	1	Fehler bei der	Wählen Sie RESET aus
SELBSTTEST				NIBP-Initialisierung.	dem Menü NIBP SETUP.
FEHLER					Wenden Sie sich wegen
					einer Reparatur an unser
					Unternehmen, wenn der
					Fehler bestehen bleibt.
MANSCHETTE	Nein	Ja	3	Die NIBP-Manschette ist	Überprüfen Sie den
LOSE				nicht korrekt	Zustand des Patienten und
				angeschlossen.	überprüfen Sie, ob der
LUFTAUSTRITT	Nein	Ja	3	Leck in der Luftleitung.	Patiententyp korrekt
SYSTEM	Nein	Ja	3		eingestellt ist. Ersetzen Sie
UNDICHT					die Manschette durch die
MANSCHETTE	Nein	Ja	2	Die angelegte	richtige Manschette und
NTYP FALSCH				Manschette ist für den	schließen Sie sie korrekt
				Patiententyp	an. Wenn das Problem
				unangemessen.	weiterhin besteht, wenden
LUFTDRUCK	Nein	Ja	3	Bei der Pulsmessung tritt	Sie sich bitte wegen einer
FEHLER				ein Fehler auf. Der	Reparatur an unser
SIGNAL	Nein	Ja	3	Monitor kann die	Unternehmen.
SCHWACH				Messung, Analyse oder	
SIGNAL	Nein	Ja	3	Berechnung nicht	
ÜBERSCHRITT				durchführen.	
EN					
MESSBER.	Nein	Ja	3		Überprüfen Sie den
ÜBERSCHRITT					Zustand des Patienten und
EN					überprüfen Sie, ob der
BEWEGUNGSA	Nein	Ja	3	Der Patient hat die Arme	Patiententyp korrekt
RTEFAKT				zu stark bewegt.	eingestellt ist. Ersetzen Sie
ÜBERDRUCK	Nein	Ja	2	Der Luftweg könnte	die Manschette durch die
				blockiert sein.	richtige Manschette und
NIBP	Nein	Ja	2	Bei der Pulsmessung tritt	schließen Sie sie korrekt
SYSTEMFEHL				ein Fehler auf. Der	an. Wenn das Problem
ER				Monitor kann die	weiterhin besteht, wenden
NIBP	Nein	Ja	2	Messung, Analyse oder	Sie sich bitte wegen einer
MESSZEIT				Berechnung nicht	Reparatur an unser
ÜBERSCHRITT				durchführen.	Unternehmen.
EN					
MESSFEHLER	Nein	Ja	2		

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
NIBP	Nein	Ja	2	Unerlaubtes Reset tritt	Prüfen Sie, ob der Luftweg
UNERLAUBT				während der	blockiert ist. Beseitigen Sie
RESET				NIBP-Messung auf.	die Blockierung und führen
					Sie die Messung nochmals
					durch. Wenn das Problem
					weiterhin besteht, wenden
					Sie sich bitte wegen einer
					Reparatur an unser
					Unternehmen.

C.2.6 Mindray SpO₂-Modul-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
SPO2 SENSOR	Nein	Ja	3	Der Sensor ist vom	Überprüfen Sie, dass sich
AB				Patienten oder vom	der Sensor am Finger oder
				Monitor getrennt.	einem anderen Körperteil
					des Patienten befindet, und
					dass der Monitor richtig an
					die Kabel angeschlossen ist.
KEIN SPO2	Ja	Ja	3	Der Sensor ist vom	Trennen Sie den Sensor und
SENSOR				Patienten oder Monitor	stecken Sie ihn
				getrennt bzw. nicht	anschließend gemäß den
				korrekt angeschlossen.	Anweisungen erneut ein.
					Wenn der Alarm weiterhin
					besteht, kann es sein, dass
					Sensor oder Kabel
					beschädigt worden sind.
				Der SpO ₂ -Sensor ist	Trennen Sie den Sensor und
				verkehrt herum	stecken Sie ihn
				angeschlossen.	anschließend gemäß den
					Anweisungen erneut ein.
					Beachten Sie dabei die
					Markierung an der Sonde.
SPO2	Nein	Nein	3	Das Pulssignal ist zu	Verschieben Sie den Sensor
NIEDRIGE				schwach.	an eine Stelle mit besserer
PERFUSION					Perfusion.

C.2.7 Masimo SpO₂-Modul-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
SPO2 SENSOR	Ja	Ja	3	Der Sensor ist vom	Überprüfen Sie, dass sich
AB				Patienten oder vom	der Sensor am Finger oder
				Monitor getrennt.	einem anderen Körperteil
					des Patienten befindet, und
					dass der Monitor richtig an
					die Kabel angeschlossen ist.
SPO2	Nein	Nein	3	Der Monitor sucht nach	Falls die Pulsanzeige nicht
IMPULSSUCHE				dem Pulssignal des	innerhalb von 30 Sekunden
				Patienten.	angezeigt wird, prüfen Sie
					bitte, ob die Sonde korrekt
					am Patienten angeschlossen
					ist. Verschieben Sie den
					Sensor bei Bedarf an eine
					Stelle mit besserem
					Signalempfang.
SPO2	Nein	Nein	3	Die Pulssignale	Reduzieren oder entfernen
STÖRGERÄUS				unterliegen starker	Sie die externe Interferenz.
CHE				externer Interferenz.	
SPO2	Nein	Nein	3	Das vom Monitor	Verändern Sie die
NIEDRIGE				erkannte Pulssignal ist zu	Sensorplatzierung, um
PERFUSION				schwach.	bessere Signale zu erhalten.
SPO2 ZU VIEL	Nein	Nein	3	Zu hohe	Reduzieren Sie die
LICHT				Beleuchtungsstärke am	Beleuchtungsstärke oder
				Patienten und Sensor.	schalten Sie das Licht aus
					und verschieben Sie die
					Sonde an eine schwächer
					beleuchtete Stelle oder
					decken Sie die Sonde ab.
SPO2	Nein	Nein	3	Der Monitor kann den	Prüfen Sie den korrekten
UNBEKANNTE				SpO2-Sondentyp nicht	Sondentyp.
R SENSOR				erkennen.	
SPO2	Nein	Nein	1	Das SpO2 hat	Stellen Sie die Verwendung
SCHALTUNGS				Schaltungsfehler	des SpO2-Moduls ein und
FEHLER				gemeldet und kann unter	wenden Sie sich zur
				Umständen die	Wartung an einen
				Pulssignale nicht mehr	biomedizinischen
				korrekt messen.	Techniker oder unser
					Unternehmen.
SPO2	Nein	Nein	1	Die Sonde ist beschädigt.	Verwenden Sie den Sensor
SENSORFEHLER					nicht mehr.

	Ι.	D	-		
Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
KEIN SPO2	Ja	Ja	3	Der Sensor ist vom	Trennen Sie den Sensor und
SENSOR				Patienten oder Monitor	stecken Sie ihn
				getrennt bzw. nicht	anschließend gemäß den
				korrekt angeschlossen.	Anweisungen erneut ein.
					Wenn der Alarm weiterhin
					besteht, kann es sein, dass
					Sensor oder Kabel
					beschädigt worden sind.
				Die SpO2-Sonde ist	Trennen Sie den Sensor und
				falsch herum eingesetzt.	stecken Sie ihn
					anschließend gemäß den
					Anweisungen erneut ein.
					Beachten Sie dabei die
					Markierung an der Sonde.
SPO2	Nein	Nein	3	Die vom Monitor	Verschieben Sie den Sensor
NIEDRIGES				erkannten Pulssignale	an eine Stelle mit besseren
SIGNAL IQ				haben eine schlechte	Signalen.
				Qualität.	
SPO2 INKOMP.	Nein	Nein	3	Die SpO2-Sonde ist	Verwenden Sie den Sensor
SENSOR				entweder mit dem	nicht mehr.
				Monitor inkompatibel	
				oder beschädigt.	

C.2.8 Nellcor SpO₂-Modul-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
SPO2 SENSOR	Nein	Ja	3	Der Sensor ist vom	Überprüfen Sie, dass sich
AB				Patienten oder vom	der Sensor am Finger oder
				Monitor getrennt.	einem anderen Körperteil
					des Patienten befindet, und
					dass der Monitor richtig an
					die Kabel angeschlossen ist.
KEIN SPO2	Ja	Ja	3	Der Sensor ist vom	Trennen Sie den Sensor und
SENSOR				Patienten oder Monitor	stecken Sie ihn anschließend
				getrennt bzw. nicht	gemäß den Anweisungen
				korrekt angeschlossen.	erneut ein. Wenn der Alarm
					weiterhin besteht, kann es
					sein, dass Sensor oder Kabel
					beschädigt worden sind.
				Die SpO2-Sonde ist	Trennen Sie den Sensor und
				falsch herum eingesetzt.	stecken Sie ihn anschließend
					gemäß den Anweisungen
					erneut ein. Beachten Sie
					dabei die Markierung an der
					Sonde.
SPO2	Nein	Nein	3	Die Pulssignale	Reduzieren oder entfernen
STÖRGERÄUSC				unterliegen starker	Sie die externe Interferenz.
HE				externer Interferenz.	
SPO2	Nein	Nein	1	Das SpO2 hat	Stellen Sie die Verwendung
SCHALTUNGSF				Schaltungsfehler	des SpO2-Moduls ein und
EHLER				gemeldet und kann unter	wenden Sie sich zur
				Umständen die	Wartung an einen
				Pulssignale nicht mehr	biomedizinischen Techniker
				korrekt messen.	oder unser Unternehmen.
SPO2	Nein	Nein	3	Der Patient bewegt sich.	Reduzieren Sie die
BEWEGUNGSA					Bewegungen des Patienten.
RT					
SPO2	Nein	Nein	1	Die Sonde ist	Verwenden Sie den Sensor
SENSORFEHLER				beschädigt.	nicht mehr.
SPO2 SIGNAL	Nein	Nein	3	Das SpO2-Signal ist	Verändern Sie die
SCHWACH				schwach.	Sensorplatzierung, um
SPO2 PULS	Nein	Nein	3	Das erkannte Pulssignal	bessere Signale zu erhalten.
SCHWACH				ist zu schwach.	

C.2.9 IBP-Modul-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
IBP1 SENSOR	Nein	Ja	3	Das Kabel zur invasiven	Prüfen Sie, ob der IBP
AB				Blutdruckmessung über	1-Sensor korrekt
				Kanal 1 ist vom Monitor	angeschlossen ist.
				getrennt.	
IBP2 SENSOR	Nein	Ja	3	Das Kabel zur invasiven	Prüfen Sie, ob der IBP
AB				Blutdruckmessung über	2-Sensor korrekt
				Kanal 2 ist vom Monitor	angeschlossen ist.
				getrennt.	
IBP1 NULL	Nein	Nein	3	Der IBP-Messwandler	Führen Sie eine
KALIB				von Kanal 1 wurde nicht	Nullsetzung des
				auf null gesetzt.	IBP-Messwandlers von
					Kanal 1 durch.
IBP2 NULL	Nein	Nein	3	Der IBP-Messwandler	Führen Sie eine
KALIB				von Kanal 2 wurde nicht	Nullsetzung des
				auf null gesetzt.	IBP-Messwandlers von
					Kanal 2 durch.

C.2.10 HMV-Modul-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
BLUT TEMP	Nein	Ja	3	Das Kabel für die	Prüfen Sie den
SENSOR AB				Blutdruckmessung ist vom	korrekten Anschluss
				Monitor getrennt.	des TB-Kabels.

C.2.11 Mindray CO₂-Modul-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
CO2 KEINE	Nein	Nein	2	Der Wasserabscheider ist	Vergewissern Sie sich,
WASSERFALLE				nicht korrekt angeschlossen	dass der
				bzw. ist vom Gerät getrennt.	Sidestream-CO ₂ -Wasser
					abscheider fest
					angeschlossen ist.

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
CO2 SENSOR	Nein	Nein	1	Die Temperatur der	Starten Sie den Monitor
TEMP HOCH				Sensorbaugruppe ist zu	bei Bedarf neu. Wenn
				hoch.	das Problem bestehen
CO2 SENSOR	Nein	Nein	1	Die Temperatur der	bleibt, wenden Sie sich
TEMP TIEF				Sensorbaugruppe ist zu tief.	bitte wegen einer
CO2 ATEMWEG	Nein	Nein	2	Der Druck im Innern des	Reparatur an unser
DRUCK ZU HO				Luftwegs ist zu hoch.	Unternehmen.
CO2 ATEMWEG	Nein	Nein	2	Der Druck im Innern des	
DRUCK ZU TI				Luftwegs ist zu niedrig.	
CO2	Nein	Nein	2	Der Luftdruck ist zu hoch.	
LUFTDRUCK					
ZU HOCH					
CO2	Nein	Nein	2	Der Luftdruck ist zu tief.	
LUFTDRUCK					
ZU TIEF					
CO2	Nein	Nein	1	AD-Probenentnahme:	
HARDWAREFE				2,5-V-Fehler	
HLER					
CO2	Nein	Nein	1	Die Pumpe hat eine Störung.	
HARDWAREFE					
HLER					
CO2	Nein	Nein	1	Der Dreiwege-Absperrhahn	
HARDWAREFE				hat eine Störung.	
HLER					
CO2	Nein	Nein	2	Die Probenentnahmeleitung	Vergewissern Sie sich,
PROBENLEITU				ist anomal oder blockiert.	dass der Luftweg nicht
NG ABNORM					blockiert ist. Wenn das
					Problem weiterhin
					besteht, wenden Sie sich
					bitte wegen einer
					Reparatur an unser
					Unternehmen.
CO2 FEHLER	Nein	Nein	1	Fehler beim Nullsetzen.	Starten Sie den Monitor
NULLKALIB					neu. Wenn das Problem
					weiterhin besteht,
					wenden Sie sich bitte
					wegen einer Reparatur
					an unser Unternehmen.

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
CO2 NUTZERKALIB FEHLER	Nein	Nein	2	Die Benutzerkalibrierung hat eine Störung.	Vergewissern Sie sich, dass die voreingestellte Gaskonzentration mit dem eingeführten Kalibriergas übereinstimmt. Wenn das Problem bestehen bleibt, wenden Sie sich
					bitte wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.
CO2 SYSTEMFEHLE R	Nein	Nein	1	EEPROM-Leseadressenfehl er.	Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.
CO2 SYSTEMFEHLE R	Nein	Nein	1	EEPROM-Leselängenfehler.	
CO2 SYSTEMFEHLE R	Nein	Nein	1	EEPROM-Antwort auf Komponentenfehler.	
CO2 SYSTEMFEHLE R	Nein	Nein	1	EEPROM-Prüfsummenfehler.	
CO2 SYSTEMFEHLE R	Nein	Nein	1	Fehler der externen AD-Probenentnahmeleitung.	
CO2 SYSTEMFEHLE R	Nein	Nein	1	Fehler der internen AD-Probenentnahmeleitung.	
CO2 SYSTEMFEHLE R	Nein	Nein	1	Selbsttestfehler	
CO2 KOMM FEHLER	Ja	Nein	1	Kommunikationsfehler des CO2-Moduls.	Starten Sie den Monitor neu. Wenn das Problem
CO2 INIT FEHLER	Ja	Nein	1	Das CO2-Modul ist nicht korrekt installiert oder hat eine Störung.	weiterhin besteht, wenden Sie sich bitte wegen einer Reparatur
CO2 KOMM STOPP	Nein	Nein	1	CO2-Modul-Störung oder Kommunikationsstörung.	an unser Unternehmen.

C.2.12 Oridion CO₂-Modul-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
CO2 KALIB	Nein	Nein	2	Kalibrierfehler	Vergewissern Sie sich,
PRÜFEN					dass das Kalibriergas
					korrekt ist.
CO2 GASFLUSS	Nein	Nein	2	Luftwegefehler	Suchen Sie nach
PRÜFEN					Undichtigkeiten im
CO2	Nein	Nein	2	Der	Luftweg.
GASLEITNG				Probenentnahme-Luftweg	
VERSCHLUSS				ist eine gewisse Zeit lang	
				verschlossen gewesen.	
CO2 FILTER AB	Nein	Nein	2	Die Filterleitung kann nicht	Prüfen Sie den
				erkannt werden.	korrekten Anschluss der
					Filterleitung.
CO2	Nein	Nein	2	Der Wert der	Prüfen Sie das
AUSSERHALB				CO ₂ -Konzentration liegt	Eingangsgas.
MESSBER				außerhalb des	
				Messbereichs.	
CO2	Nein	Nein	1	CO ₂ -Modul-Störung.	Bitte wenden Sie sich an
MAINBOARD					unser Unternehmen.
ERSETZEN					
CO2 SENSOR	Nein	Nein	1		
OD PCB					
PRÜFEN					
CO2	Nein	Nein	1		
FILTER+PUMP					
ERSETZEN					
CO2 SENSOR	Nein	Nein	1		
WECHSELN					
CO2 15V	Nein	Nein	1		
AUSSERHALB					
D BEREICH					

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
Alarmmeldung CO2 KALIBRIERFEH LER	A Nein	B Nein	2	Einschließlich der im unteren Teil des Menüs dargestellten Fehlermeldungen (wie Gasfehler, Messfehler, Nullsetzungsfehler usw.)	Nehmen Sie Werte ab, die spezifisch auf diese Fehler zutreffen. Prüfen Sie bei einem Gasfehler beispielsweise, ob die Gaskonzentration falsch ist. Ein Messfehler zeigt an, dass das Modul die Verstopfung bereinigt oder dass die
					Filterleitung nicht korrekt angeschlossen ist.
CO2 INIT FEHLER	Ja	Nein	1	Während der CO2-Initialisierung ist ein Fehler aufgetreten.	Starten Sie den Monitor neu. Wenden Sie sich wegen einer Reparatur
CO2 KOMM STOPP	Nein	Nein	1	Kommunikationsstörung zwischen dem CO2-Modul und dem Mainboard.	an unser Unternehmen, wenn der Fehler bestehen bleibt.
CO2 KOMM FEHLER	Ja	Nein	1	Kommunikationsstörung zwischen dem CO2-Modul und dem Mainboard.	

C.2.13 Welch Allyn CO₂-Modul-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
CO2 SENSOR	Nein	Ja	3	Der Hauptstromsensor ist	Vergewissern Sie sich,
AB				nicht korrekt angeschlossen	dass der Sensor korrekt
				bzw. ist abgetrennt.	angeschlossen ist.

CO2 SIGNAL SCHWACHNein3 aDas CO2-Signal ist schwach.Suchen Sie nach Undichtigkeiten imCO2 SIGNAL ZU SCHWACHNein3 aDas CO2-Signal ist zu schwach.Luftweg. Prüfen Sie den Luftweg auf Verstopfung. Prüfen Sie außerdem, ob der Wasserabscheider zu alt ist. Falls die obigen Probleme behoben worden sind, das eigentliche Problem jedoch weiterhin besteht, wechseln Sie den CO2-Schlauch oder Wasserabscheider aus. Wenn das Problem bestehen bleibt, wenden Sie sich bitte wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.CO2 CO2 LUFTDRUCK ZU HOCHNein2 LCO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.CO2 DRUCKSYSTEM UNDICHTNein2 LCO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.CO2 SIGNALNein3 Nein3CO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.
SCHWACHImage: Neiner of Control of Contro
CO2 SIGNAL ZU SCHWACHNein Nein3 A Schwach.Das CO2-Signal ist zu schwach.Luftweg. Prüfen Sie den Luftweg auf Verstopfung. Prüfen Sie außerdem, ob der Wasserabscheider zu alt ist. Falls die obigen Probleme behoben worden sind, das eigentliche Problem jedoch weiterhin besteht, wechseln Sie den CO2-Schlauch oder Wasserabscheider aus.CO2NeinNein2 NeinCO2-Modul-Störung.Kenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.CO2NeinNein2 NeinCO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.CO2NeinNein3CO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.CO2NeinNein3CO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.CO2NeinNein3CO2-Modul-Störung. <td< td=""></td<>
SCHWACHImage: SchwachLuftweg aufSCHWACHImage: SchwachVerstopfung. Prüfen Sie außerdem, ob derWasserabscheider zu alt ist. Falls die obigenWasserabscheider zu alt ist. Falls die obigenProbleme behoben worden sind, das eigentliche Problem jedoch weiterhinProbleme behoben worden sind, das eigentliche Problem jedoch weiterhinBesteht, wechseln Sie den CO2-Schlauch oder Wasserabscheider aus.Wenn das Problem besteht, wechseln Sie den CO2-Schlauch oder Wasserabscheider aus.CO2 LUFTDRUCK ZU HOCHNeinNein2CO2 LUFTDRUCK ZU HOCHNein2CO2 LUFTDRUCK ZU HOCHNein2CO2 LUFTDRUCK ZU HOCHNein2CO2 LUFTDRUCK ZU HOCHNein2CO2 LUFTDRUCK ZU HOCHNein3CO2 LUFTDRUCK ZU HOCHNein3
Image: Construct of the synthesis of the
Image: Constraint of the second sec
CO2NeinNein2CO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.CO2NeinNein2CO2NeinNein2CO2NeinNein2CO2 SIGNALNein2CO2 SIGNALNein3
CO2NeinNein2LUFTDRUCKNeinNein2CO2 SIGNALNeinNein3
Image: Problem behobenProblem behobenWorden sind, daseigentliche Problemjedoch weiterhinjedoch weiterhinbesteht, wechseln Sieden CO2-Schlauch oderWasserabscheider aus.Wenn das ProblemVenn das Problemjedoch weiterhinbesteht, wechseln Sieden CO2-Schlauch oderWasserabscheider aus.Wenn das Problembesteht bleibt, wendenSie sich bitte wegenbestehen bleibt, wendenSie sich bitte wegenCO2NeinNeinZU HOCHImage: ProblemCO2NeinNeinCO2NeinNeinZU HOCHImage: ProblemUNDICHTImage: ProblemCO2 SIGNALNeinNein3
Image: Construct of the state of the stat
codeImage: Section of the
Image: Constraint of the second sec
CO2NeinNein2CO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.CO2NeinNein2CO2NeinNein2CO2NeinNein2CO2NeinNein2CO2NeinNein2CO2NeinNein2CO2NeinNein2CO2NeinNein2CO2NeinNein2CO2NeinNein2CO2NeinNein2CO2NeinNein3
den CO2-Schlauch oderKasserabscheider aus.Kasserabscheider aus.Ka
Wasserabscheider aus.Wenn das Problembestehen bleibt, wendenSie sich bitte wegeneiner Reparatur an unserUnternehmen.CO2NeinLUFTDRUCKZU HOCHCO2NeinNeinNeinNeinNeinNeinNeinCO2NeinNeinCO2NeinNeinCO2NeinNeinSieCO2NeinNeinSieCO2 SIGNALNeinNeinNeinNeinSie </td
Wenn das ProblemWenn das Problembestehen bleibt, wendenSie sich bitte wegeneiner Reparatur an unserUnternehmen.CO2NeinNeinZU HOCHCO2NeinNeinZU HOCHVeninNein2DRUCKSYSTEMUNDICHTCO2 SIGNALNein3
CO2NeinNein2CO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich bitte wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.CO2NeinNein2CO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.CO2NeinNein2CO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.CO2NeinNein2DRUCKSYSTEM UNDICHTIIICO2 SIGNALNein3I
CO2NeinNein2CO2-Modul-Störung.Sie sich bitte wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.CO2NeinNein2CO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.CO2NeinNein2CO2-Modul-Störung.Unternehmen.CO2NeinNein2CO2-Modul-Störung.Unternehmen.CO2NeinNein2CO2-Modul-Störung.Unternehmen.CO2NeinNein3CO2-Modul-Störung.Unternehmen.
CO2NeinNein2CO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.LUFTDRUCKZU HOCHCO2NeinNein2-DRUCKSYSTEM UNDICHTCO2 SIGNALNein3-
CO2NeinNein2CO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.ZU HOCHCO2NeinNein2DRUCKSYSTEM UNDICHTCO2 SIGNALNeinNein3
CO2NeinNein2CO2-Modul-Störung.Wenden Sie sich wegen einer Reparatur an unser Unternehmen.LUFTDRUCKNeinNein2NeinNeinCO2NeinNein2NeinNein2DRUCKSYSTEM UNDICHTNein311
LUFIDRUCKeiner Reparatur an unserZU HOCH–CO2NeinNeinDRUCKSYSTEM–UNDICHT–CO2 SIGNALNein3
ZU HOCHImage: ConternentmentUnternentmentCO2NeinNein2DRUCKSYSTEMImage: ConternentmentImage: ConternentmentUNDICHTImage: ConternentmentImage: ConternentmentCO2 SIGNALNeinNein3Image: Conternentment
CO2NeinNein2DRUCKSYSTEMUNDICHTCO2 SIGNALNeinNein
UNDICHT Vein CO2 SIGNAL Nein X
CO2 SIGNAL Nein Nein 3
CO2 SIGNAL Nein Nein 3
VERRAUSCHI L CO2 SICNAL Noin Noin 2
COZ SIGNAL NEIR NEIR 5
CO2 Nain Nain 1
FFHLER
CO2 SENSOR Nein L
FEHLER
CO2 SENSOR Nein 1
TEMP HOCH

A1		р	-		Mana
Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
CO2 SENSOR	Nein	Nein	1	CO ₂ -Modul-Störung.	Wenden Sie sich wegen
TEMP TIEF					einer Reparatur an unser
CO2 LAUFZEIT	Ja	Nein	1		Unternehmen.
ÜBERSCHR					
CO2 SYSTEM	Ja	Nein	1		
ROM FEHLER 1					
CO2 LICHT CRC	Ja	Nein	1		
FEHLER					
CO2 INT KOMM	Ja	Nein	1		
FEHLER					
CO2 EXTERN	Ja	Nein	1		
RAM FEHLER					
CO2 INTERN	Ja	Nein	1		
RAM FEHLER					
CO2	Ja	Nein	1		
LICHTKONTR					
FEHLER					
CO2 SPEICHER	Ja	Nein	1		
VOLL					
CO2 PUMPE	Nein	Nein	1		
FEHLER					
CO2	Nein	Nein	1		
RÜCKFLUSS					
CO2 VORW	Nein	Nein	1		
FLUSS					
CO2	Nein	Nein	1		
FUNKTIONSST					
ÖRUNG					
CO2	Nein	Nein	1		
LUFTDRUCK					
НОСН					
CO2	Nein	Nein	1		
LUFTDRUCK					
TIEF					

C.2.14 AG-Modul-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	B	L	Bedeutung/Ursache	Messung
AG SENSOR AB	Nein	Ja	3	Der AG-Sensor ist nicht	Vergewissern Sie sich,
				korrekt angeschlossen bzw.	dass der AG-Sensor
				ist abgetrennt.	korrekt angeschlossen
					ist.
AG KEINE	Nein	Ja	3	Der AG-Wasserabscheider	Vergewissern Sie sich,
WASSERFALLE				ist vom Monitor getrennt.	dass der
					Wasserabscheider
					korrekt angeschlossen
					ist.
AG	Ja	Nein	2	Der AG-Wasserabscheider	Warten Sie, bis der
WASSERFALLE				wird gewechselt.	Wasserabscheider
WECHSELN					gewechselt worden ist.
AG FREMDTYP	Ja	Nein	2	Der falsche Typ des	Ersetzen Sie das Gerät
WASSERFALLE				AG-Wasserabscheiders	durch einen
				wird verwendet.	Wasserabscheider vom
					korrekten Typ.
AG USA	Ja	Nein	2	AG-Modulfehler.	Wenden Sie sich bitte
FEHLER					an Mindray, um den
					Fehler beheben zu
					lassen.
AG	Ja	Nein	2	O ₂ -Modul-Störung.	Wenden Sie sich bitte
PARAMAGNET					an Mindray, um den
O2 FEHLER					Fehler beheben zu
AG	Ja	Nein	1		lassen.
GALVANISCH					
O2 FEHLER					
AG OXIMA	Ja	Nein	2		
LEISTUNG					
WARN					
AG OXIMA	Ja	Nein	2		
LEISTUNG					
FEHLER					
AG	Ja	Nein	1	Die aktuelle Pumprate des	Entfernen Sie die
VERSTOPFUNG				AG-Moduls ist <20 ml/min	Blockierung des
				(länger als 1 Sekunde).	Luftwegs.

AG-SELBSTTES	Ja	Nein	1	Fehler im AG-Modul oder	Stecken Sie das Modul
T-FEHLER				Fehler bei der	aus und wieder ein und
				Kommunikation mit dem	starten Sie dann den
				Host.	Monitor neu, oder
					schließen Sie das
					AG-Modul an einen
					anderen Monitor an, um
					seine Funktionsfähigkeit
					zu überprüfen.
AG-HARDWAR	Nein	Nein	1	Hardwarefehler des	Trennen Sie das
E-FEHLFUNKTI				AG-Moduls Das Modul	AG-Modul vom
ON				wechselt in den	Monitor und rufen Sie
				Standby-Modus bzw.	autorisiertes
				beendet die	Wartungspersonal.
				AG-Überwachung.	
AG HARDWARE	Ja	Nein	2	Hardwarefehler des	Stecken Sie das Modul
FEHLER				AG-Moduls Das Modul	aus und wieder ein und
				überwacht weiterhin AG.	starten Sie dann den
AG	Ja	Nein	2	AG-Modulfehler.	Monitor neu.
DATENGRENZE					
FEHLER					
AG ZREF	Ja	Nein	3	Fehler bei der Nullsetzung	
FEHLER				des AG-Moduls.	
AG KALIB	Ja	Nein	1	Fehler bei der Kalibrierung	
FEHLER				des AG-Moduls.	
CO2-GENAU. N.	Ja	Nein	3	Das Ergebnis liegt bei der	Überprüfen Sie, ob das
SPEZ.				angegebenen Genauigkeit	richtige Gas eingesetzt
N20-GENAU. N.	Ja	Nein	3	außerhalb des spezifizierten	wird und die klinische
SPEZ.				Bereichs.	Umgebung stabil ist.
O2-GENAU. N.	Ja	Nein	3		Bleibt das Problem
SPEZ.					weiterhin bestehen,
HAL-GENAU. N.	Ja	Nein	3		rufen Sie autorisiertes
SPEZ.					Wartungspersonal.
ENF-GENAU. N.	Ja	Nein	1		
SPEZ.					
ISO-GENAU. N.	Ja	Nein	3		
SPEZ.					
SEV-GENAU. N.	Ja	Nein	3		
SPEZ.					
DES-GENAU. N.	Ja	Nein	3		
SPEZ.					
RESP-GENAU.	Ja	Nein	3		
N. SPEZ.					

C.2.15 Druckermodul-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
DRUCKER	Ja	Nein	2	Während der	Wenden Sie sich an die
START FEHLER				Druckerinitialisierung ist	technische Abteilung
				ein Fehler aufgetreten.	des Krankenhauses oder
					an den Kundendienst
					von Mindray.
Hinweis: N stellt di	e Fehler	numme	r dar		
DRUCKER	Ja	Nein	2	An der Überwachung von	Öffnen Sie das Menü
SELBSTTEST				RAM, ROM und CPU	DRUCKEN und wählen
FEHL				könnte ein Fehler	Sie die Option
				aufgetreten sein.	DRUCKAUFTR
					LÖSCH. Wenn das
					Problem bestehen
					bleibt, wenden Sie sich
					bitte wegen einer
					Reparatur an unser
					Unternehmen.
DRUCKER	Nein	Nein	1	Es ist ein Problem mit der	Wenn diese
EINSP HOCH				Systemnetzversorgung	Alarmmeldung häufig
DRUCKER	Nein	Nein	1	aufgetreten.	auftritt, wenden Sie sich
EINSP TIEF					bitte wegen einer
					Reparatur an unser
					Unternehmen.
DRUCKERKOPF	Nein	Nein	1	Der Thermokopf des	Nachdem der Drucker
HEISS				Druckers ist zu heiß.	sich vollkommen
					abgekühlt hat, nehmen
					Sie den Druckbetrieb
					wieder auf. Wenn das
					Problem weiterhin
					besteht, wenden Sie sich
					bitte wegen einer
					Reparatur an unser
					Unternehmen.
DRUCKERKOPF	Ja	Ja	3	Der Thermokopf des	Stellen Sie den
POS FALSCH				Druckers ist in der falschen	Steuerhebel des
				Position.	Druckers wieder in
					seine vorherige Position
					zurück.

Alarmmeldung	Α	B	L	Bedeutung/Ursache	Messung
DRUCKERPAPI	Ja	Ja	3	Der Drucker hat sein Papier	Legen Sie eine neue
ER NACHFÜLL.				verbraucht.	Papierrolle ein.
DRUCKER	Nein	Nein	2	Der Druckvorgang kann	Platzieren Sie den
PAPIERSTAU				weitere 30 Minuten lang	Drucker korrekt und
				fortgesetzt werden.	versuchen Sie es noch
					einmal.
DRUCKER	Ja	Nein	2	Fehler bei der	Öffnen Sie das Menü
KOMM FEHLER				Druckerkommunikation.	DRUCKEN und wählen
					Sie die Option
					DRUCKAUFTR
					LÖSCH. Wenn das
					Problem bestehen
					bleibt, wenden Sie sich
					bitte wegen einer
					Reparatur an unser
					Unternehmen.
ZU VIELE	Nein	Nein	2	Mehrere Alarmereignisse	Überprüfen Sie den
DRUCKBEFEHLE				treten zur gleichen Zeit auf.	Zustand des Patienten
					und die Alarme. Öffnen
					Sie das Menü
					DRUCKEN und wählen
					Sie die Option
					DRUCKAUFTR
					LÖSCH. Wenn das
					Problem bestehen
					bleibt, wenden Sie sich
					bitte wegen einer
					Reparatur an unser
					Unternehmen.
DRUCKERPAP	Ja	Ja	2	Die Papierrolle des	Platzieren Sie die Rolle
FALSCH				Druckers ist inkorrekt	in der korrekten
EINGEL				platziert.	Position.
DRUCKER	Ja	Nein	2	Fehler bei der	Öffnen Sie das Menü
KOMM FEHLER				Druckerkommunikation.	DRUCKEN und wählen
DRUCKER	Nein	Nein	2	Fehler im	Sie die Option
NICHT BEREIT				Druckerarbeitsmodus.	DRUCKAUFTR
					LÖSCH. Wenn das
					Problem bestehen
					bleibt, wenden Sie sich
					bitte wegen einer
					Reparatur an unser
					Unternehmen.

C.2.16 System-Alarmmeldungen

Alarmmeldung	Α	В	L	Bedeutung/Ursache	Messung
ECHTZEIT	Nein	Nein	1	Die Systemzeit ist	Stellen Sie die
STELLEN				inkorrekt.	Systemzeit zurück und
					starten Sie den Monitor
					neu.
KEINE	Nein	Nein	1	Keine Knopfbatterie oder	Legen Sie eine
ECHTZEIT				die Batterie ist entladen.	Knopfbatterie ein oder
VORHANDEN					wechseln Sie die
					vorhandene Batterie aus.
TASTATUR	Nein	Nein	1	Tastaturfehler. Die	Wenden Sie sich wegen
INIT FEHLER				Tastatur kann nicht	einer Reparatur an unser
Hinweis: N stellt di	e Fehler	numme	r	verwendet werden.	Unternehmen.
dar.					
	NT '	NT '			
	Nein	Nein	2		
FEHLER					
NETZWERK	Nein	Nein	2	Das System kann	
INIT FEHLER				aufgrund von Problemen	
(G.)				mit dem Netzwerkteil des	
NETZWERK	Nein	Nein	2	Monitors nicht an das	
INIT FEHLER				Netz angeschlossen	
(Ram)				werden.	
NETZWERK	Nein	Nein	2		
INIT FEHLER					
(Reg)					
NETZWERK	Nein	Nein	2		
FEHLER (Run 1)					
NETZWERK	Nein	Nein	2		
FEHLER (Run 2)					
12V ZU HOCH	Nein	Nein	1	Es ist ein Problem mit der	Wenn diese
12V ZU	Nein	Nein	1	Systemnetzversorgung	Alarmmeldung häufig
NIEDRIG				aufgetreten.	auftritt, wenden Sie sich
					bitte wegen einer
					Reparatur an unser
					Unternehmen.

BATTERIELAD	Nein	Nein	1	Die Batteriespannung ist	Schließen Sie den
ZU NIEDRIG				zu gering.	Monitor an die
					Netzstromversorgung
					an, um die Batterie zu
					laden.

C.3 Hinweise

Hinweise	Bedeutung/Ursache	Messung
EKG1	Signale von abrupten Änderungen	Prüfen Sie, ob die
SIGNALSÄTTIGUNG	interferieren mit dem EKG-Signal.	Elektroden und
EKG2		Ableitungskabel korrekt
SIGNALSÄTTIGUNG		angeschlossen sind.
SUCHE PULS	Das SpO ₂ -Modul sucht den Puls.	Warten Sie bis zum Ende
		der Suche.
DOMINANT RHYTHM	Der dominante Rhythmus des	Keine.
CHANGE (DOM	Patienten ändert sich.	
RHYTHM ÄND)		
Welch Allyn CO2-Modul		
CO2 STANDBY	Das CO ₂ -Modul schaltet bei der	Keine
	Umstellung vom Normal-Modus in	
	den Standby-Modus in den	
	Energiesparstatus um.	
CO2-AUFWÄRMPHASE	Das CO ₂ -Modul startet und geht	Warten Sie, bis das
	von selbst in die Aufwärmphase	CO ₂ -Modul den
	über.	Aufwärmvorgang
		abgeschlossen hat.
CO2 SENSOR START	Der CO ₂ -Sensor fährt hoch.	Warten Sie, bis der
UP (CO2-SENSOR		CO ₂ -Sensor den
START)		Startvorgang beendet hat.
Mindray CO2-Modul		
CO2 STANDBY	Das CO ₂ -Modul schaltet bei der	Keine
	Umstellung vom Normal-Modus in	
	den Standby-Modus in den	
	Energiesparstatus um.	
CO2 MESSBEGINN	Das CO ₂ -Modul fährt hoch.	Warten Sie, bis das
		CO ₂ -Modul den
		Startvorgang beendet hat.
CO2	Das CO ₂ -Modul befindet sich im	Warten Sie, bis das
NULLKALIBRIERUNG	Nullstellungszustand.	CO ₂ -Modul die Nullstellung
		beendet hat.

Hinweise	Bedeutung/Ursache	Messung
CO2 AUFWÄRMPHASE	Das CO ₂ -Modul geht nach dem	Warten Sie, bis das
	Start von selbst in die	CO ₂ -Modul den
	Aufwärmphase über.	Aufwärmvorgang
		abgeschlossen hat.
Oridion CO2-Modul		
CO2 STANDBY	Das CO ₂ -Modul schaltet bei der	Keine
	Umstellung vom Normal-Modus in	
	den Standby-Modus in den	
	Energiesparstatus um.	
CO2 MESSBEGINN	Das CO ₂ -Modul fährt hoch.	Warten Sie, bis das
		CO ₂ -Modul den
		Startvorgang beendet hat.
CO2	Das CO ₂ -Modul befindet sich im	Warten Sie, bis das
NULLKALIBRIERUNG	Nullstellungszustand.	CO ₂ -Modul die Nullstellung
		beendet hat.
CO2 SENSOR START	Der CO ₂ -Sensor geht nach dem	Warten Sie, bis das
UP (CO2-SENSOR	Start von selbst in die	CO ₂ -Modul den
START)	Aufwärmphase über.	Aufwärmvorgang
		abgeschlossen hat.
CO2 KALIBRIEREN	Das CO ₂ -Modul befindet sich im	Warten Sie, bis das
	Kalibrierzustand.	CO ₂ -Modul den
		Kalibriervorgang beendet
		hat.
CO2 REINIGEN	Das CO ₂ -Modul befindet sich im	Warten Sie, bis das
	Reinigungszustand.	CO ₂ -Modul den
		Reinigungsvorgang beendet
		hat.
Drucker	1	
DRUCKER	Der Drucker befindet sich im	Warten Sie, bis der Drucker
INITIALISIERUNG	Initialisierungsstatus.	die Initialisierung
		abgeschlossen hat.
DRUCKER ARBEITET	Der Drucker druckt.	Warten Sie, bis der Drucker
		das Drucken abgeschlossen
		hat.
AG-Modul		
AG STANDBY	Das AG-Modul ist im	Keine
	Standby-Modus.	
AG MESSSTART	Das AG-Modul startet.	Warten Sie, bis das
		AG-Modul den
		Startvorgang abgeschlossen
		hat.

Hinweise	Bedeutung/Ursache	Messung
AG AUFWÄRMZEIT	Das AG-Modul wärmt sich auf.	Warten Sie, bis das
		AG-Modul den
		Aufwärmvorgang
		abgeschlossen hat.
NIBP-Modul		
Handmessung	Das NIBP-Modul führt die	Warten Sie, bis das
	manuelle Messung durch.	NIBP-Modul die Messung
KONTINUIERLICH	Das NIBP-Modul führt die	abgeschlossen hat.
	kontinuierliche Messung durch.	
Autom Messen	Das NIBP-Modul führt die	
	automatische Messung durch.	
Zurücksetzen	Das NIBP-Modul wird	Warten Sie, bis das
Zurücksetzen	zurückgesetzt.	NIBP-Modul die
		Rücksetzung abgeschlossen
		hat.
Bitte starten	Diese Meldung erscheint nach der	Drücken Sie auf die
	Auswahl des Auto-Messintervalls.	NIBP-Taste, um die
		Messung zu starten.
KALIBRIEREN	Das NIBP-Modul führt die	Warten Sie, bis das
	Kalibrierung durch.	NIBP-Modul die
		Kalibrierung abgeschlossen
		hat.
Kalib beendet	Die Kalibrierung ist abgeschlossen.	Keine
DRUCKTEST	Das NIBP-Modul prüft das	Warten Sie, bis das
	Drucksystem auf Lecks.	NIBP-Modul die Prüfung
		des Drucksystems
		abgeschlossen hat.
Drucktest beendet	Das NIBP-Modul beendet die	Keine
	Überprüfung des Drucksystems auf	
	Lecks.	
Messung beendet	Die NIBP-Taste ist während der	Keine
	Messung gedrückt.	
Reset fehlgeschl	Die Rücksetzung ist	Keine
C	fehlgeschlagen.	
ST LERNEN	Die QRS-Komplex-Vorlage für die	Warten Sie auf die
ARR LERNEN	ARR-Analyse wird aufgestellt.	Beendigung des
		ARR-Lernens.
DEFIB. SYNC. AN	Der Schalter DEFIB. SYNC. ist	Er zeigt an, dass der
	eingeschaltet.	Hilfsausgangsanschluss die
	_	Signale DEFIB. SYNC.
		ausgibt.

FÜR IHRE NOTIZEN

Im Folgenden sind die Symbole und Abkürzungen aufgeführt und erklärt, die in diesem Handbuch und auf dem Monitor verwendet werden.

D.1 Symbole

A	Ampere
Ah	Amperestunde
bpm	Beats per minute (Schläge pro Minute)
BrPM	Breaths per minute (Atemzüge pro Minute)
$^{\circ}\mathrm{C}$	Celsius
cc, cm ³	Kubikzentimeter
cm	Zentimeter
dB	Dezibel
DS	Dyn-Sekunde
°F	Fahrenheit
g	Gramm
GTT	Guttae
hr	Hour (Stunde)
hPa	Hektopascal
Hz	Hertz
Zoll	Zoll
kg	Kilogramm
kPa	Kilopascal
1	Liter
lb	Pfund
m	Meter
mcg	Mikrogramm
mEq	Milliäquivalente
mg	Milligramm
min	Minute
ml	Milliliter
mm	Millimeter
mmHg	Millimeter Quecksilbersäule

ms	Millisekunde
mV	Millivolt
mW	Milliwatt
nm	Nanometer
ppm	Part per million (Teile pro Mio.)
S	Sekunde
V	Volt
VA	Volt-Ampere
Ω	Ohm
μΑ	Mikroampere
μm	Mikrometer
μV	Mikrovolt
W	Watt
-	Minus
- %	Minus Prozent
- % /	Minus Prozent Pro; dividiert durch; oder
- % / ^	Minus Prozent Pro; dividiert durch; oder Power (Ein/Aus)
- 9% / ~ +	Minus Prozent Pro; dividiert durch; oder Power (Ein/Aus) Plus
- % / ^ + =	Minus Prozent Pro; dividiert durch; oder Power (Ein/Aus) Plus Gleich
- % / ^ + = <	Minus Prozent Pro; dividiert durch; oder Power (Ein/Aus) Plus Gleich Kleiner als
- % / ^ + = < >	Minus Prozent Pro; dividiert durch; oder Power (Ein/Aus) Plus Gleich Kleiner als Größer als
- 9% / ^ + = < > < >	Minus Prozent Pro; dividiert durch; oder Power (Ein/Aus) Plus Gleich Kleiner als Größer als Kleiner gleich
- 9% / ^ + = < > < > < > > _ \le	Minus Prozent Pro; dividiert durch; oder Power (Ein/Aus) Plus Gleich Kleiner als Größer als Kleiner gleich
- % / ^ + = < > _ _ _ _ _ ±	Minus Prozent Pro; dividiert durch; oder Power (Ein/Aus) Plus Gleich Kleiner als Größer als Kleiner gleich Größer gleich
- % / ^ + = < > ≤ } ± ×	Minus Prozent Pro; dividiert durch; oder Power (Ein/Aus) Plus Gleich Kleiner als Größer als Kleiner gleich Größer gleich Plus oder minus

D.2 Abkürzungen

AAMI	Association for Advancement of Medical Instrumentation
AC	Alternating Current (Wechselstrom)
ADT	Adult (Erwachsener)
AG	Anästhesiegas
AHA	American Heart Association
ANSI	American National Standard Institute
AP	Access Point (Zugangspunkt)
ARR	Arrhythmie

ART	Arteriell
aVF	Verstärkerableitung für den linken Fuß
aVL	Verstärkerableitung für den linken Arm
aVR	Verstärkerableitung für den rechten Arm
RESP	Atemfrequenz
OBERFL	Körperoberfläche
KTDS KOMP	Körpertemperatur und Druck, gesättigt
CCU	Critical Care Unit (Intensivstation)
KN	Kanal
CI	Herzindex
CISPR	Internationaler Sonderausschuss für Funkstörungen
cmos	Complementary Metal Oxide Semiconductor
	(Komplementär-Metalloxid-Halbleiter)
CMS	Complementary Metal Oxide Semiconductor
CMS	(Komplementär-Metalloxid-Halbleiter)
HMV	Herzminutenvolumen
CO2	Kohlendioxid
СОНЬ	Carboxy-Hämoglobin
CPU	Central Processing Unit
CVP	Zentraler Venendruck
D	Diastolisch
DC	Direct Current (Gleichstrom)
DES	Desfluran
DIA	Diastolisch
e.g.	Zum Beispiel
EKG	European Economic Community
EKG	Elektrokardiogramm
EMV	Elektromagnetische Verträglichkeit
ENF	Enfluran
ERR	Error (Fehler)
ES	Electrosurgical (Elektrochirugie)
ESU	Electrosurgical Unit (Elektrochirurgiestation)
Et	End-Tidal (endexpiratorisch)
EtCO2	endexpiratorisches Kohlendioxid
EtN2O	endexpiratorisches Stickstoffoxid
EtO	Ethylenoxid
EtO2	endexpiratorischer Sauerstoff
EURO	Europäisch
Fi	Inspiratorisch
FiCO2	Inspiratorisches Kohlendioxid
FiN2O	Inspiratorisches Stickstoffoxid
FiO2	Inspiratorischer Sauerstoff
fpga	Field Programmable Gate Array
HAL	Halothan

Hb-CO	Kohlenmonoxidhämoglobin
Herzfrequenz	Herzminutenvolumen
HT	Height (Größe)
IBP	Invasive Blood Pressure (invasiver Blutdruck)
ICP	Intracranial Pressure (intrakranialer Druck)
ICT/B	Katheterspitze zur intrakranialen Druckmessung mit Messwandler
IEC	International Electrotechnical Commission
ID	Invasiver diastolischer Blutdruck
IM	Invasiver mittlerer Blutdruck
IS	Invasiver systolischer Blutdruck
Ins, INS	Inspired Minimum (eingeatmetes Minimum)
InsCO2	Inspired (eingeatmetes) Minimumkohlendioxid
ISO	Isofluran
ISO	International Organization for Standardization
LA(L)	Linker Arm
LAP	Left Arterial Pressure (linker Arteriendruck)
LCD	Liquid Crystal Display
LED	Lichtemittierende Diode
LL (F)	Left Leg (linkes Bein)
Loop	Lese/Schreib-Schleifentest fehlgeschlagen
Μ	Mittlerer
	Minimal Alveolar Concentration (minimale alveolare
MAC	Konzentration)
MAP	Mean Arterial Pressure (mittlerer arterieller Druck)
MDD	Medical Device Directive
MTL	Mittlerer Druck
MetHb	Methämoglobin
Mii	Fehlgeschlagene Initialisierung der MII-Register
MRI	Magnetic Resonance Imaging (Kernspintomografie)
N2O	Stickstoffoxid
N/A	Not Applicable (nicht zutreffend)
NEO	Stickstoffoxid
NIRD	Non-Invasive Blood Pressure (nicht invasive
	Blutdruckmessung)
ND	Nicht invasive diastolische Blutdruckmessung
NM	Nicht invasive mittlere Blutdruckmessung
NS	Nicht invasive systolische Blutdruckmessung
O2	Sauerstoff
oxyCRG	Sauerstoff-Kardio-Respirogramm
Р	Power (Ein/Aus)
PA	Pulmonary Artery (Lungenarterie)
PD	Photodetector (Fotozelle)
PED	Pädiatrie
PLETH	Plethysmogramm
--------	--
PM	Patientenmonitor
PF	Pulsfrequenz
VES	Ventrikuläre Extrasystolen
QRS	Intervall der ventrikulären Depolarisation
RA (R)	Rechter Arm
RAM	Random Access Memory
RAP	Right Aterial Pressure (rechter Arteriendruck)
Reg	Test der NE2000-Register fehlgeschlagen
RESP	Respiration
RL (N)	Right Leg (rechtes Bein)
ROM	Read-Only Memory
RESP	Respirationsrate
S	Systolisch
SEV	Sevofluran
SpO2	Arterielle Sauerstoffsättigung durch Pulsoximetrie
SYNC	Synchronisation
SYS	Systolisch
T1	Temperatur von Kanal 1
T2	Temperatur von Kanal 2
TB	Temperatur des Bluts
TD	Temperaturdifferenz
TEMP	Temperatur
TFT	Thin-Film Technology
TI	Temperatur des Injektionsmittels
VGA	Video Graphic Array
WT	Weight (Gewicht)

P/N: 9201-20-53631 (3.0)