Produktinformationen

- Produktmodell: M850
- Produktbezeichnung: Patientenmonitor
- Hersteller: Guangdong Biolight Meditech Co., Ltd.
- Kontaktinformationen Kundendienst:

Adresse: No.2 Innovation First Road, Technical Innovation Coast, Hi-tech Zone, Zhuhai, Volksrepublik China

Fax: +86-756-3399919

Postleitzahl: 519085

Gebührenfreie Hotline: +86-400-8818-233

Revisionsgeschichte

Diese Anleitung hat eine Revisionsnummer. Diese Revisionsnummer ändert sich immer dann, wenn die Anleitung aufgrund von Änderungen an der Software oder den technischen Daten fortgeschrieben wird. Die Inhalte dieser Anleitung können ohne vorherige Ankündigung geändert werden.

- Dokumentennummer: J/M850-I-012
- Revisionsnummer: V1.0
- Datum der Veröffentlichung: 2017.7

Copyright © 2017 Guangdong Biolight Meditech Co., Ltd. Alle Reche vorbehalten.

CE-Zeichen

C € 0123

Vertreter in der EU:

Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)

Anschrift des Vertreters in der EU:

Eiffestraße 80, 20537 Hamburg, Germany

Erklärung

Der Hersteller hält das Urheberrecht an dieser Anleitung und wir sind ferner dazu berechtigt, diese Anleitung als vertrauliche Dateien zu behandeln. Diese Anleitung dient ausschließlich dem Betrieb, der Wartung und der Instandhaltung des Produktes und niemand anderes kann die Anleitung veröffentlichen.

Diese Anleitung enthält exklusive urheberrechtlich geschützte Informationen und wir behalten uns das Urheberrecht daran vor. Ohne die schriftliche Zustimmung des Herstellers dürfen keine Teile dieser Anleitung kopiert, vervielfältigt oder in andere Sprachen übersetzt werden.

Die Inhalte dieser Anleitung können ohne Vorankündigung geändert werden.

Verantwortung des Herstellers

Nur unter den folgenden Umständen übernimmt der Hersteller die Verantwortung für die Sicherheit, Zuverlässigkeit und Leistung des Gerätes.

- Sämtliche Montage-, Erweiterungs-, Nachjustierungs-, Umbau- oder Reparaturarbeiten werden durch das vom Hersteller zertifizierte Personal ausgeführt.
- Die Speicher- und Betriebsbedingungen und der elektrische Zustand des Gerätes entsprechen der Produktspezifikation.
- Das Gerät wird entsprechend der Gebrauchsanweisung verwendet.

Über diese Anleitung

Diese Anleitung enthält die für den sicheren Betrieb des Produktes entsprechend seiner Funktion und dem Verwendungszweck erforderlichen Hinweise. Die Beachtung dieser Anleitung ist eine Voraussetzung für eine ordnungsgemäße Leistung des Produktes und einen vorschriftsmäßigen Betrieb und gewährleistet die Sicherheit des Patienten und Bedienpersonals.

Diese Anleitung basiert auf der maximalen Konfiguration und dementsprechend treffen einige Inhalte unter Umständen nicht auf Ihr Produkt zu. Sollten Sie

Fragen haben, wenden Sie sich bitte an uns.

Diese Anleitung ist ein wesentlicher Bestandteil des Produktes. Sie sollte stets in der Nähe des Gerätes aufbewahrt werden, so dass sie bei Bedarf bequem hinzugezogen werden kann.

Alle Abbildungen in dieser Anleitung sind lediglich beispielhaften Charakters. Sie zeigen nicht zwingend die Konfiguration oder an Ihrem Produkt angezeigte Daten.

Konventionen:

- Fettgedruckter kursiver Text wird in dieser Anleitung verwendet, um das Kapitel oder die Abschnitte anzugeben, auf welche/s sich der Verweis bezieht.
- () wird verwendet, um Bildschirmtexte zu umschließen.
- → wird verwendet, um Betriebsabläufe zu kennzeichnen.

Zeichen in dieser Anleitung:

Warnung: Deutet auf eine mögliche Gefahr oder eine unsichere Vorgehensweise hin, welche, sofern sie nicht vermieden wird, zum Tod oder schweren Verletzungen führen wird.

- **Vorsicht:** Deutet auf eine mögliche Gefahr oder eine unsichere Vorgehensweise hin, welche, sofern sie nicht vermieden wird, zu leichten Personenschäden oder Sachschäden führen könnte.
- Hinweis: Bietet Anwendungshinweise oder andere nützliche Informationen, um sicherzustellen, dass Sie das beste aus Ihrem Produkt herausholen.



Inhaltsverzeichnis

Kapitel 1 Allgemeine Einleitung	1-1
1.1 Verwendungszweck	1-1
1.2 Haupteinheit	1-2
1.3 Display-Ansichten	1-7
Kapitel 2 Sicherheit	2-1
2.1 Sicherheitshinweise	2-1
2.2 Erläuterung der Symbole	2-6
Kapitel 3 Grundlegende Bedienung	3-1
3.1 Entpacken und Überprüfen	3-1
3.2 Erste Schritte	3-1
3.3 Inbetriebnahme des Monitors	
3.4 Einstellung der Bildschirmhelligkeit	
3.5 Einstellung der automatischen Bildschirmdrehung	3-3
3.6 Einstellung von Datum und Uhrzeit	3-3
3.7 Einstellung der Patienteninformationen	3-4
3.8 Einstellung des Demomodus	
3.9 Einstellung der Sprache	
3.10 Überprüfung der Version	
3.11 Wiederherstellen der Werkseinstellungen	
3.12 Abschalten des Monitors	

VI

Kapitel 4 Alarm	4-1
4.1 Alarmkategorien	
4.2 Alarmniveaus	
4.3 Alarmindikatoren	4-4
4.4 Alarmstatussymbol	4-7
4.5 Einstellung des Alarmtons	
4.6 Alarme pausieren	4-9
4.7 Alarm stummschalten	4-9
4.8 Alarm zurücksetzen	
4.9 Wenn ein Alarm ausgelöst wird	
Kapitel 5 EKG messen	5-1
5.1 Einleitung	5-1
5.2 Sicherheitshinweise	5-1
5.3 Überwachung	
5.4 Überprüfung des Status des Schrittmachers	
5.5 EKG-Anzeige	
5.6 Einstellung des EKGs	
Kapitel 6 Messung der Atmung	6-1
6.1 Messprinzip	6-1
6.2 Vorbereitende Schritte für die Messung	6-1
6.3 Anzeige Atmung	6-3
6.4 Konfiguration der Atmung	6-4

Kapitel 7 Messung von SpO2	
7.1 Einleitung	7-1
7.2 Sicherheitshinweise	
7.3 Überwachung	7-4
7.4 SpO2-Anzeige	7-5
7.5 Pulsschlaganzeige	7-7
7.6 SpO2-Konfiguration	
7.7 Einstellung der Grenze für die Entsättigung	
Kapitel 8 Trendüberprüfung	
8.1 Einleitung	
8.2 Überprüfungsschnittstelle	
8.3 Konfiguration der Überprüfung	
Kapitel 9 Batterie	
9.1 Einleitung	9-1
9.2 Aufladen der Batterie	
9.3 Optimieren der Batterieleistung	
9.4 Überprüfung der Lithiumbatterie	
9.5 Entsorgung der Batterien	9-4
Kapitel 10 Wartung und Reinigung	10-1
10.1 Einleitung	
10.2 Jährliche Sicherheitsprüfung	
10.3 Reinigung des Monitors	

VIII

HOSPIMED GmbH, Werlenweg 1, CH-8600 Dübendorf www.hospimed.ch, info@hospimed.ch

10.4 Reinigung des EKG-Kabels	
10.5 Reinigung des SpO2-Sensors	
10.6 Entsorgung	
Kapitel 11 Zubehör	11-1
Anhang A Produktdaten	1
A.1 Sicherheitsdaten	1
A.2 Physische Daten	2
A.3 Umweltdaten	2
A.4 Ladedaten	2
A.5 Hardwaredaten	
A.6 Datenspeicherung	5
A.7 Messdaten	
Anhang B Werkseinstellungen	14
B.1 Alarmkonfiguration	14
B.2 Systemkonfiguration	14
B.3 EKG-Konfiguration	
B.4 SpO2-Konfiguration	
B.5 Trend-Konfiguration	
Anhang C Alarmmeldungen	17
C.1 Physiologischer Alarm	
C.2 Technischer Alarm	
C.3 Aufforderungsmeldungen	



Anhang D Leitfaden und Herstellererklärung zur

EMV	••••••	21
Anha	ng E Garantiekarte	

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Kapitel 1 Allgemeine Einleitung

1.1 Verwendungszweck

Der Patientenmonitor M850 dient der lückenlosen oder stichprobenartigen Überwachung der Parameter SpO₂, PR, EKG, HR und RR eines einzelnen erwachsenen, pädiatrischen und neonatalen Patienten.

Das Gerät kann in Einrichtungen oder Einheiten mit Gesundheitsversorgung verwendet werden. Beispielsweise Polikliniken, Notaufnahmen und internistische Stationen in Krankenhäusern und normale Stationen in Kliniken, Pflegekrankenhäusern und medizinischen Einrichtungen für Gemeinden.

Warnung: Der Monitor darf nur durch klinische Fachleute oder unter deren Leitung verwendet werden. Er darf ausschließlich durch Personen verwendet werden, welche im Hinblick auf seine Verwendung ausreichend geschult sind. Unbefugtes oder nicht geschultes Personal darf das Gerät auf keinen Fall verwenden.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

1.2 Haupteinheit

1.2.1 Vorderansicht



Fig 1-1 Vorderansicht des Monitors

1. Alarmanzeigeleuchte

Tritt ein Alarm auf, leuchtet diese Leuchte entsprechend der nachstehenden Festlegung.

- Hohes Alarmniveau: die Leuchte blinkt schnell rot.
- Mittleres Alarmniveau: die Leuchte blinkt langsam gelb.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

- Niedriges Alarmniveau: die Leuchte leuchtet durchgehend gelb.
- 2. Anzeigebildschirm

Das Gerät verwendet einen widerstandsfähigen Touchscreen; die Verwendung eines Eingabestiftes oder Fingernagels verbessert die Empfindlichkeit.

- 3. Taste Alarm anhalten
- Dadurch kann der Alarm über einen Zeitraum von 120 s ausgesetzt werden, wenn der Alarm nicht stummgeschaltet ist.
- Durch Drücken der Taste kann die Alarmmeldung dahingehend geändert werden, dass eine Nachricht bei einem Alarm "Leitung getrennt" oder "Sensor aus" ausgelöst wird.
- 4. Taste Hauptschnittstelle
- Drücken Sie diese Taste, um aus der Menüeinstellung zur Hauptoberfläche zurückzukehren.
- Drücken Sie diese Taste, um in der Hauptoberfläche zwischen unterschiedlichen Anzeigemodi hin- und herzuschalten.
- 5. Menü
- Drücken Sie diese Taste, um von der Hauptoberfläche in die Menüoberfläche zu gelangen.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

- Drücken Sie diese Taste, um von der Oberfläche Menüeinstellung zur Hauptoberfläche zurückzukehren.
- 6. Anzeigeleuchte Batterieladung
- Diese leuchtet orange, wenn das Gerät geladen wird.
- Sie schaltet sich ab, wenn die Batterie voll aufgeladen ist oder das Gerät nicht geladen wird.

1.2.2 Rückansicht



Fig 1-2 Rückansicht des Monitors

HOSPIMED GmbH, Werlenweg 1, CH-8600 Dübendorf www.hospimed.ch, info@hospimed.ch

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

1.2.3 Seitenansicht

Oberseite:



Unterseite:



Rechte Seite:



Fig 1-3 Seitenansicht des Monitors

- 1. Stecker EKG-Kabel
- 2. Stecker SpO2-Sonde
- 3. Stecker Mikro-USB

HOSPIMED GmbH, Werlenweg 1, CH-8600 Dübendorf www.hospimed.ch, info@hospimed.ch

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

- Mit Netzteil verbinden.
 - Vorsicht: Verwenden Sie nur in dieser Anleitung aufgeführte Netzteile. Die Verwendung anderer Netzteile kann Beschädigungen verursachen und das Netzteil ist ein Teil des Produktes.
- Daten auf einen Computer exportieren.



Warnung:

- Die an den Monitor angeschlossenen Geräte müssen die Anforderungen der Systemnorm IEC 60601-1 erfüllen. Wenden Sie sich bei Zweifeln bitte an den technischen Kundendienst oder Ihren Vertreter vor Ort.
- Der Bediener trägt die Verantwortung für die Sicherheit des Systems, nachdem der Monitor an den Computer angeschlossen wurde.
- Berühren Sie den Patienten beim Bedienen des USB-Steckers nicht; andernfalls kann die Gefahr eines Stromschlags bestehen.
- 4. Verknüpfungstaste

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Drücken Sie diese Taste, um ein Standbild der EKG-Kurve zu erhalten bzw. die EKG-Kurve weiterlaufen zu lassen

- 5. Ein-/Aus-Taste
- Halten Sie diese Taste etwa zwei Sekunden gedrückt, um das Gerät aus dem ausgeschalteten Zustand einzuschalten.
- Halten Sie diese Taste etwa zwei Sekunden gedrückt, um das Gerät aus dem eingeschalteten Zustand auszuschalten.
- Kalibrierung des Touchscreens Drücken Sie zunächst die Verknüpfungstaste und dann die Ein-/Aus-Taste und lassen Sie die Verknüpfungstaste direkt wieder los, berühren Sie den auf dem Bildschirm angezeigten Punkt in der Mitte. Ist die Kalibrierung erfolgreich, wird die normale Oberfläche angezeigt; ist dies nicht der Fall, werden auf dem Bildschirm eine rote Gabel angezeigt und die Kalibrierung fortgeführt.

1.3 Display-Ansichten

Dieses Gerät verfügt über eine Funktion der automatischen Bildschirmrotation (durch die Schwerkraft aktiviert), welche eine senkrechte und waagerechte Positionierung ermöglicht, um die Raumnutzung und die Sichtbarkeit zu maximieren.

1.3.1 Mehrparameteranzeigemodus

Patientenmonitor Bedienungsanleitung



Fig 1-4 Mehrparameteranzeigemodus

- Patientenkennziffer: Klicken Sie auf die Schaltfläche und stellen Sie die Patienteninformationen ein, im Bereich von 1 bis 96.
- 2. Bereich Herzfrequenzparameter: Der aktuelle Herzfrequenzparameter und dessen obere und untere Alarmgrenzen werden in diesem Bereich angezeigt.
- 3. Bereich Atemkurve: Die Kurve der Atmung wird in

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

diesem Bereich angezeigt.

- Bereich EKG-Kurve: Die Kurve des EKGs wird in diesem Bereich angezeigt.
- Bereich SpO2-Parameter: Die aktuelle SpO2 und deren obere und untere Alarmgrenzen werden in diesem Bereich angezeigt.
- Bereich SpO2-Kurve: Die in diesem Bereich angezeigte Kurve ist die aktuelle SpO2-Volumenkurve.
- Bereich Physiologischer Alarm: Informationen zum aktuellen physiologischen Alarm werden in diesem Bereich angezeigt.
- Bereich Technischer Alarm und Anzeigeinformationen: Informationen zum aktuellen technischen Alarm und Anzeigeninformationen werden in diesem Bereich angezeigt.
- 9. Bereich Alarmstatus: Symbole zum Alarmstatus werden in diesem Bereich angezeigt.
- Bereich Atemparameter: Die aktuelle Atmung und deren obere und untere Alarmgrenzen werden in diesem Bereich angezeigt.
- 11. Systemzeit: Die aktuelle Uhrzeit wird in diesem Bereich angezeigt.
- 12. Batteriesymbol: Das Symbol zeigt den aktuellen Ladezustand der Batterien an und ob das Gerät mit der

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Stromversorgung verbunden ist: das Wechselstromsymbol befindet sich über dem Batteriesymbol, wenn das Gerät mit der Stromversorgung verbunden ist.



1.3.2 SpO2-Anzeigemodus

Fig 1-5 SpO2-Anzeigemodus

 Bereich SpO2-Kurve: Die in diesem Bereich angezeigte Kurve ist die aktuelle SpO2-Volumenkurve.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

- Bereich SpO₂-Parameter: Bei den in diesem Bereich angezeigten Werten handelt es sich um den aktuellen SpO₂-Wert und dessen obere und untere Alarmgrenzen.
- Bereich Pulsschlag-Parameter: Bei den in diesem Bereich angezeigten Werten handelt es sich um den aktuellen Pulsschlagwert und dessen obere und untere Alarmgrenzen.

1.3.3 EKG-Kurve-Anzeigemodus



Fig 1-6 EKG-Anzeigemodus

HOSPIMED GmbH, Werlenweg 1, CH-8600 Dübendorf www.hospimed.ch, info@hospimed.ch

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

- Bereich Herzfrequenzparameter: Bei den in diesem Bereich angezeigten Werten handelt es sich um den aktuellen PR-Wert und dessen obere und untere Alarmgrenzen.
- EKG-Kurve-Anzeigebereich: Die in diesem Bereich angezeigte Kurve ist die aktuelle EKG-Kurve.

1.3.4 EKG-Kurve-Anzeigemodus mit Atmung



Fig 1-7 EKG-Anzeigemodus mit Atmung

HOSPIMED GmbH, Werlenweg 1, CH-8600 Dübendorf www.hospimed.ch, info@hospimed.ch

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

- 1. EKG-Kurve-Anzeigebereich: Die in diesem Bereich angezeigte Kurve ist die aktuelle EKG-Kurve.
- Bereich Herzfrequenzparameter: Bei den in diesem Bereich angezeigten Werten handelt es sich um den aktuellen Herzfrequenzwert und dessen obere und untere Alarmgrenzen.
- Bereich Atemkurve: Die Kurve der Atmung wird in diesem Bereich angezeigt.
- Bereich Atemparameter: Die aktuelle Atmung und deren obere und untere Alarmgrenzen werden in diesem Bereich angezeigt.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Kapitel 2 Sicherheit

2.1 Sicherheitshinweise

Warnung:

- Explosionsgefahr: Verwenden Sie den Monitor nicht in Gegenwart von entzündlichen Anästhetika-Gemischen mit Luft, Sauerstoff oder Wasserstoff.
- Wenn der Monitor verwendet wird, sollten in der Nähe keine großen strombetriebenen Geräte betrieben werden, wie beispielsweise Hochspannungskabel, Röntgengerät, Ultraschallgerät und Geräte zur Elektrostimulationstherapie.
- Öffnen Sie das Gehäuse des Monitors nicht; es kann die Gefahr eines Stromschlags bestehen. Alle Wartungen und künftigen Aufrüstungen müssen ausschließlich von Personen durchgeführt werden, die seitens des Herstellers geschult und befähigt sind.
- Halten Sie den Monitor fern von Staub, Vibrationen, korrodierenden Stoffen, explosiven Materialien, hoher Temperatur und Feuchtigkeit.
- Vermeiden Sie den Kontakt mit dem Patienten während der Defibrillation. Andernfalls könnten

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

schwere Verletzungen oder der Tod eintreten.

- Wenn der Monitor mit hochfrequenten Geräten verbunden ist, sollten Sensoren und Kabel die hochfrequenten Geräte nicht berühren, damit der Patient durch den Kriechstrom keine Verbrennungen erleidet.
- Der Motor ist nicht f
 ür sterile R
 äume ausgelegt.
- Mit dem Monitor sollte vorsichtig umgegangen werden, um Schläge und Abstürze zu vermeiden.
- Wenn der Monitor verwendet wird, muss sichergestellt sein, dass die Batterien ausreichend aufgeladen sind; andernfalls kann es zu Phänomenen wie Anlauffehlern oder ungenauen Messdaten usw. kommen.
- Bei Patienten mit Schrittmachern, können Herzfrequenzmessgeräte bei auftretenden Herzstillständen oder manchen Arrhythmien die Frequenz des Schrittmachers weiter zählen. Verlassen Sie sich nicht vollständig auf die Alarme des Herzfrequenzmessgerätes. Überwachen Sie Patienten mit Herzschrittmachern engmaschig.
- Die Verwendung von nicht vorgegebenem Zubehör, nicht vorgegebenen Sensoren und nicht vorgegebenen Kabeln kann zu erhöhten Emissionen, einer

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

herabgesetzten Störfestigkeit und/oder ungültigen Ablesewerten des Monitors führen. Das empfohlene Überprüfungsintervall beträgt wenigstens einmal monatlich.

- Die auf dem Monitor angezeigten physiologischen Daten und Alarmmeldungen sind lediglich Referenzwerte und können nicht direkt zur diagnostischen Auswertung herangezogen werden.
- Einweggeräte sind nur für eine einmalige Verwendung gedacht. Sie sollten nicht erneut verwendet werden, da die Leistung herabgesetzt sein oder eine Verschmutzung auftreten könnte.
- Die Betriebsdauer dieses Monitors beträgt fünf Jahre. Am Ende der Betriebsdauer sind das in dieser Anleitung beschriebene Produkt und dessen Zubehör entsprechend der Richtlinien für die Entsorgung derartiger Produkte zu entsorgen. Sollten Sie Fragen zur Entsorgung von Produkten haben, wenden Sie sich bitte an den Hersteller oder dessen Vertreter.
- Verlegen Sie alle Kabel so, dass eine Stolpergefahr vermieden wird, um ein unbeabsichtigtes Trennen zu vermeiden. Wickeln Sie nicht benötigte Kabellängen auf und sichern Sie diese, um die Gefahr des Verfangens oder der Strangulation für Patienten und

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Personal zu vermeiden.

Der Zwischenstecker soll als Isoliergerät für die Stromversorgung verwendet werden. Sorgen Sie bitte stets für eine einfache Bedienung.

Vorsicht:

- Der Monitor enthält keine Bauteile, die durch die Benutzer selbst repariert werden können. Reparaturen des Gerätes sind durch das seitens des Herstellers befähigte technische Personal durchzuführen.
- Sie können die Sicherheit der Patienten gewährleisten, indem Sie nur die in dieser Anleitung vorgegebenen Bauteile und das in dieser Anleitung vorgegebene Zubehör verwenden.
- Wenn der Monitor an eine Wechselstromquelle angeschlossen ist, wird die Batterie aufgeladen. Wenn ein Anschluss an eine Wechselstromquelle nicht möglich ist, kann die Stromversorgung über die Batterie erfolgen, wobei eine Verwendung der Stromkabel in diesem Fall nicht erforderlich ist und das Gerät direkt eingeschaltet wird.
- Der Monitor kann jeweils nur einen Patienten überwachen.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

- Wird bei einem Patienten ein Defibrillator verwendet. kann der Monitor vorübergehende Störungen in der Anzeige der Kurven aufweisen. Wenn Elektroden verwendet werden und ordnungsgemäß angeordnet sind, wird die Anzeige des Monitors binnen 5s wiederhergestellt. Versetzen Sie während der Defibrillation hitte die Elektrode der Extremitätenableitung an die Seite der Extremität.
- Für genauere Messergebnisse sollte der Monitor in einer ruhigen und angenehmen Umgebung verwendet werden.
- Sie können den normalen und sicheren Betrieb des Monitors sicherstellen, indem Sie alle 6 bis 12 Monate eine vorbeugende Überprüfung und Wartung des Monitors und dessen Teile durchführen (einschließlich einer Leistungs- und Sicherheitsprüfung), um zu prüfen, dass das Gerät sicher und ordnungsgemäß arbeiten kann und es für das medizinische Personal und den Patienten sicher ist und die im Rahmen der klinischen Verwendung erforderliche Genauigkeit einhält.
- Diese Anleitung beschreibt alle Merkmale und Optionen. Ihr Monitor weist unter Umständen nicht alle auf.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

2.2 Erläuterung der Symbole

Symbol	Informationen zum Symbol	
ł	Bauteil nach Typ CF, defibrillationsgeschützt. Das Gerät mit diesem Symbol enthält ein nach dem F-Typ isoliertes (potentialfreies) eingebautes Bauteil, welches einen hohen Schutz gegen Schlageinwirkung bietet, und ist defibrillatorsicher.	
8	Siehe Gebrauchsanweisung.	
\sim	Wechselstrom	
IPX1	Schutzart gegen eindringende Flüssigkeiten	
	Alarmlautstärke aus	
\otimes	Alarm pausiert	
2	Alarm zurückgesetzt	
X	QRS-Lautstärke aus	

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Symbol	Informationen zum Symbol	
\sim	Baujahr	
	Hersteller	
SN	Seriennummer	
°/⊙	Ein-/Aus-Taste	
EKG	Kurzform für Elektrokardiogramm	
SpO ₂	Kurzform für Sauerstoffsättigung	
	Warnung: Der Schutz gegen die Wirkungen der Entladung eines Defibrillators richtet sich nach dem bereitgestellten Kabel	
	Der Inhalt der Vertriebspakete ist zerbrechlich, weshalb die Pakete vorsichtig zu behandeln sind.	
tt	Dies ist die richtige aufrechte Position der Vertriebspakete für Transport und/oder Lagerung.	
Ť	Vertriebspakete sollten nicht nass und unter trockenen Bedingungen aufbewahrt werden.	

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Symbol	Informationen zum Symbol		
) X	Die maximale Anzahl an identischen Transportpaketen/-artikeln, die auf das unterste Paket gestapelt werden dürfen, wobei "6" die Grenze darstellt.		
X	Symbol zum Kennzeichnen von elektrischen und elektronischen Geräten entsprechend der Richtlinie 2002/92/EG.		



Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Kapitel 3 Grundlegende Bedienung

3.1 Entpacken und Überprüfen

Öffnen Sie das Paket. Das Paket enthält die folgenden Teile. Nehmen Sie den Monitor und das Zubehör heraus.

Teile	Standard	Optional	Menge
3-adriges/5-adriges	1		
EKG-Kabel	2		I
SpO ₂ -Sonden		\checkmark	1
	\checkmark		Diese
Gebrauchsanweisung			Anleitung
QC-Zertifikat	\checkmark		1
Packliste	\checkmark		1
Netzteil	\checkmark		1
USB-Datenkabel	\checkmark		1
Tragekoffer		\checkmark	1
Saugbefestigung		\checkmark	1

3.2 Erste Schritte

Führen Sie vor der ersten Messung die folgenden Überprüfungen am Monitor und an allen daran angeschlossenen

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Modulen durch.

- -----Prüfen Sie auf mechanische Beschädigungen;
- ——Prüfen Sie alle externen Kabel und Zubehörteile auf fehlerhafte Verbindungen



Warnung:

- Weist der Monitor eine mechanische Beschädigung auf oder funktioniert er nicht ordnungsgemäß, verwenden Sie ihn nicht für jedwede Überwachungsabläufe bei einem Patienten. Wenden Sie sich an den Kundendienst.
- Sie können eine Explosionsgefahr vermeiden, indem Sie den Monitor nicht in Gegenwart entzündlicher Anästhetika, Dämpfe oder Flüssigkeiten verwenden.

3.3 Inbetriebnahme des Monitors

Halten Sie die Taste **ô**/**o** etwa zwei Sekunden gedrückt, um den Monitor einzuschalten. Die Alarmanzeigeleuchte blinkt und erlischt anschließend. Das System erzeugt einen Piepton und zeigt den Hauptbildschirm an.

HOSPIMED GmbH, Werlenweg 1, CH-8600 Dübendorf www.hospimed.ch, info@hospimed.ch



Patientenmonitor Bedienungsanleitung

3.4 Einstellung der Bildschirmhelligkeit

【Menü】→【System】, tippen Sie rechts von 【Helligkeit】, Sie können die Bildschirmhelligkeit auf einen Wert zwischen 1 und 5 setzen; wählen Sie eine niedrige Zahl, um Batterieleistung zu sparen.

Vorsicht: Wird der Monitor im Außenbereich verwendet oder ist das Umgebungslicht hell, können Sie die Bildschirmhelligkeit auf einen höheren Wert stellen.

3.5 Einstellung der automatischen Bildschirmdrehung

[Menü] \rightarrow [System], tippen Sie rechts von [Automatisch drehen] und wählen Sie [Ein] oder [Aus]. Wenn Sie die Option [Ein] wählen, kann der Bildschirm auf die Schwerkraft reagieren. Wenn sich der Monitor dreht, dreht der Bildschirm die Anzeigenrichtung automatisch.

3.6 Einstellung von Datum und Uhrzeit

Nach der Inbetriebnahme müssen Sie Datum und Uhrzeit dieses Monitors einstellen. Die Optionen lauten wie folgt:

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

- Wählen Sie 【Menü】→ 【System】, um in das nachstehend dargestellte Systemmenü zu gelangen:
- Wählen Sie [24-Stunden-Format verwenden], um die Uhrzeit auf [24h] oder [12h] einzustellen.
- Wählen Sie [Datumsformat], um das Datum auf [JJJJ/MM/TT], [MM/TT/JJJJ]oder[TT/MM/JJJJ] einzustellen.
- Stellen Sie das aktuelle Datum und die aktuelle Uhrzeit ein und wählen Sie 【OK】, um Ihre Auswahl zu bestätigen.

3.7 Einstellung der Patienteninformationen

Vorsicht: Die Alarmgrenzen unterschiedlicher Parameter hängen vom Patiententyp ab. Wird der Patiententyp falsch eingestellt, beurteilt der Monitor den Zustand eines Patienten anhand der aktuellen Einstellungen, welche für Ihren Patienten nicht zutreffend sein könnten.

Wählen Sie vor dem Messen bitte die Patienteninformationen entsprechend aus, tippen Sie links unten

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

im Hauptbildschirm auf 【 ID 】, um zu
 【Patienteninformationen 】 zu gelangen. Sie können auch
 【Menü → {System → {Patienteninformationen } auswählen.
 Die Einstellung wird wie folgt angezeigt:

- 1. Tippen Sie rechts von **[ID]**, um die Werte einzustellen.
- Stellen Sie [Typ] auf [Erwachsener], [Kind] oder [Neugeborenes].
- Setzen Sie [Schrittmacher] f
 ür Patienten mit einem Schrittmacher auf [Ja].

3.8 Einstellung des Demomodus

Zum Öffnen des Demomodus:

Wählen Sie $(Menü) \rightarrow (System) \rightarrow (Wartung) \rightarrow und$ geben Sie das erforderliche Passwort ein. Tippen Sie rechts von

[Demo], um den Modus zu starten.

Zum Verlassen des Demomodus:

Wählen Sie **[Menü]→[System]→[Wartung]→**und geben Sie das erforderliche Passwort ein. Tippen Sie rechts von **[Demo]**, um den Modus zu verlassen.

Vorsicht: Der Demomodus dient lediglich Demonstrationszwecken. Sie können vermeiden,
Patientenmonitor Bedienungsanleitung

dass die simulierten Daten mit den Daten des überwachten Patienten verwechselt werden, indem Sie während der Überwachung eines Patienten nicht in den Demomodus wechseln. Andernfalls könnte dies zu einer falschen Überwachung des Patienten und einer verzögerten Behandlung führen.

3.9 Einstellung der Sprache

Wählen Sie $(Menü) \rightarrow (System) \rightarrow (Wartung) \rightarrow und$ geben Sie das erforderliche Passwort ein. In der Schnittstelle (Werksseitige Wartung) können Sie (Sprache) und anschließend eine gewünschte Sprache auswählen.

3.10 Überprüfung der Version

Wählen Sie 【Menü】→【System】, um die Softwareversion des Monitors zu überprüfen.

3.11 Wiederherstellen der Werkseinstellungen

Wenn Sie die Einstellungen des Systems verändert haben und die Werkseinstellungen wiederherstellen wollen, befolgen

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Sie diesen Ablauf:

- 1. Wählen Sie $[Menü] \rightarrow [System]$.
- Wählen Sie 【Auf Werkseinstellungen zurücksetzen】, um ein Bestätigungsfenster aufzurufen; wählen Sie 【OK】, um die Werkseinstellungen wiederherzustellen.

.

Vorsicht: Die Werkseinstellungen können nur von Hand eingestellt werden.

3.12 Abschalten des Monitors

Halten Sie die Ein-/Aus-Taste etwa 2 s gedrückt, um den Monitor abzuschalten.

- Überzeugen Sie sich davon, dass die Überwachung des Patienten abgeschlossen ist.
- 2. Trennen Sie alle Sensoren und Kabel vom Monitor.
- Halten Sie die Ein-/Aus-Taste 2 s gedrückt, um den Monitor abzuschalten. Lässt sich der Monitor nicht normal abschalten, zwingen Sie den Monitor zum Abschalten, indem Sie die Ein-/Aus-Taste länger als 5 s gedrückt halten. Dadurch kann das Gerät beschädigt werden.

Das Gerät schaltet sich automatisch ab, wenn ein Ablauf oder eine Messung läuft. Einstellung der Automatischen

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Abschaltung [Menü] \rightarrow [System] \rightarrow [Wartung], geben Sie das erforderliche Passwort ein; tippen Sie rechts von [Einstellung der Automatischen Abschaltung], Sie können zwischen "Aus", "10min", "30min" wählen.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Kapitel 4 Alarm

Alarm bezieht sich auf eine Aufforderung, welche der Monitor für medizinisches Personal durch visuelle, hörbare und andere Mittel erzeugt, wenn die Vitalzeichen ungewöhnlich erscheinen oder eine technische Störung des Monitors vorliegt.



Warnung:

- Werden Alarmgrenzen auf extreme Werte gesetzt, kann dies das Alarmsystem nutzlos machen.
- Alarmeinstellungen werden nach einer Unterbrechung der Stromzufuhr von ≤30 s automatisch wiederhergestellt, die Alarmeinstellungen gehen verloren, wenn die Stromzufuhr >30 s unterbrochen ist.



Hinweis: Der Monitor erzeugt alle hörbaren und sichtbaren Alarme über den Lautsprecher, die Alarmleuchte und den Bildschirm. Wenn der Monitor hochfährt, leuchtet die Alarmleuchte einmalig rot und gelb und gibt der Lautsprecher



Patientenmonitor Bedienungsanleitung

einen Piepton aus, was darauf hinweist, dass das Alarmsystem des Monitors normal funktioniert.

4.1 Alarmkategorien

Anhand ihrer Herkunft können die Alarme des Monitors in drei Kategorien eingeteilt werden:

1. Physiologische Alarme

Physiologische Alarme werden durch einen überwachten Parameterwert ausgelöst, der eingestellte Alarmgrenzen überschreitet, oder durch einen ungewöhnlichen Zustand des Patienten. Meldungen zu physiologischen Alarmen werden im Bereich Physiologischer Alarm angezeigt.

2. Technische Alarme

Technische Alarme werden von einer Störung im Gerät oder einer Störung der Patientendaten durch eine falsche Bedienung oder Systemprobleme ausgelöst. Meldungen zu technischen Alarmen werden im Bereich Technischer Alarm angezeigt.

3. Aufforderungsmeldungen

Eigentlich sind Aufforderungsmeldungen keine Alarmmeldungen. Neben den Meldungen zu physiologischen und technischen Alarmen gibt der Herzfrequenzmonitor einige

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Meldungen aus, die Informationen über den Zustand des Systems enthalten. Aufforderungsmeldungen werden im Bereich Technischer Alarm angezeigt.

4.2 Alarmniveaus

- Anhand des Schweregrades lassen sich die physiologischen Alarme des Monitors in drei Kategorien einteilen: hohes Alarmniveau, mittleres Alarmniveau und niedriges Alarmniveau.
 - Hohes Alarmniveau

Zeigt an, dass sich der Patient in einer lebensbedrohlichen Situation befindet und eine Notfallbehandlung erforderlich ist.

Mittleres Alarmniveau

Zeigt an, dass die Vitalzeichen des Patienten ungewöhnlich scheinen und eine unmittelbare Behandlung erforderlich sein könnte.

Niedriges Alarmniveau

Zeigt an, dass die Vitalzeichen des Patienten ungewöhnlich scheinen und eine unmittelbare Behandlung erforderlich sein könnte.

2. Anhand des Schweregrades lassen sich die technischen

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Alarme des Monitors in drei Kategorien einteilen: hohes Alarmniveau, mittleres Alarmniveau und niedriges Alarmniveau.



Vorsicht:

- Die Grenzen f
 ür die technischen Alarme werden im Werk festgelegt und lassen sich nicht durch die Benutzer
 ändern.
- Die Grenze f
 ür einen technischen Alarm kann durch den Benutzer nicht ver
 ändert werden.

4.3 Alarmindikatoren

Tritt ein Alarm auf, macht der Monitor den Benutzer durch die folgenden Anzeigen aufmerksam:

- Alarmton: Je nach Alarmniveau gibt der Lautsprecher im Monitor unterschiedliche Alarmtöne aus.
- Alarmleuchte: Je nach Alarmniveau blinkt die Alarmleuchte am Monitor in unterschiedlichen Farben und mit unterschiedlicher Geschwindigkeit.
- Alarmmeldung: Alarmmeldungen werden auf dem Bildschirm angezeigt.
- Blinkende Ziffern: Die Ziffern von Parametern, für die ein

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Alarm ausgelöst wurde, blinken.

Vorsicht: Die Alarmleuchte, der ausgegebene Alarmton und die ausgegebenen Alarmmeldungen sind bei unterschiedlichen Alarmniveaus unterschiedlich.

4.3.1 Alarmton

Die unterschiedlichen Alarmniveaus werden durch das System durch die folgenden hörbaren Töne angezeigt:

Alarmniveau	Hörbare Aufforderung
Hoch	"DO-DO-DODO-DO,DO-DO-DODO- DO"
Mittel	"DO-DO-DO"
Niedrig	"DO-"

4.3.2 Alarmleuchte

Wird ein Alarm ausgelöst, werden die Alarmniveaus durch die folgenden sichtbaren Anzeigen angezeigt:

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Alarmniveau	Visuelle Aufforderung
Hoch	Alarmleuchte blinkt rot mit einer Frequenz von 2 Hz.
Mittel	Alarmleuchte blinkt gelb mit einer Frequenz von 0,5 Hz.
Niedrig	Alarmleuchte leuchtet durchgehend gelb.



Vorsicht:

- Werden gleichzeitig mehrere Alarme unterschiedlicher Niveaus ausgelöst, wählt der Monitor den Alarm aus dem höchsten Niveau, um für diesen visuelle und Alarminformationen auszugeben.
- Werden gleichzeitig mehrere Alarme ausgelöst, werden die Alarmmeldungen nacheinander im Alarmbereich angezeigt.

4.3.3 Alarmmeldung

Wird ein Alarm ausgelöst, wird die Alarmmeldung im Alarmbereich angezeigt.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

 Das System verwendet die folgenden Symbole, um das Alarmniveau der Meldungen für physiologische Alarme anzuzeigen: Hohes Alarmniveau: *** Mittleres Alarmniveau: ** Niedriges Alarmniveau *
 Das System verwendet unterschiedliche Hintergrundfarben für die Alarmmeldungen, um dadurch das Alarmniveau anzuzeigen: Hohes Alarmniveau: rot Mittleres Alarmniveau: gelb Niedriges Alarmniveau: gelb
 Aufforderungsmeldung: blau.

4.3.4 Blinkende Ziffern

Wenn ein physiologischer Alarm ausgelöst wird, blinken die Ziffern des Parameters.

4.4 Alarmstatussymbol



Weist darauf hin, dass der Alarm pausiert ist oder dass das Alarmsystem im Zustand Alarm pausiert ist.

Weist darauf hin, dass der Alarm stummgeschaltet ist.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Zeigt das Bedienelement zum Zurücksetzen von Alarmen an.

4.5 Einstellung des Alarmtons

1. Die Mindestalarmlautstärkeeinstellung.

Wählen Sie [Menü] \rightarrow [System] \rightarrow [Wartung] \rightarrow und geben Sie das erforderliche Passwort ein.; wählen Sie [Wartung] \rightarrow [Alarmeinrichtung] \rightarrow [Mindestalarmlautstärke]; Sie können zwischen "0, Hoch, Mittel, Niedrig" auswählen.

2. Einstellung der Alarmlautstärke

Wählen Sie **(Menü)** \rightarrow **(System)** \rightarrow **(Alarmlautstärke)**, Sie können zwischen X und Hoch auswählen. Achtung: "X" steht für den Wert der Mindestalarmlautstärke.

Warnung: Schalldruckpegel von hörbaren Alarmsignalen, die unter den Umgebungsniveaus liegen, können den

Bediener daran hindern,

Alarmbedingungen zu erkennen.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

4.6 Alarme pausieren

Drücken Sie die Taste 🖄 auf dem Bedienfeld des Monitors, um alle Alarmanzeigen des Monitors für 60 s auszusetzen:

- Alle sichtbaren und hörbaren Alarme werden ausgesetzt.
- Die Parameter des physiologischen Alarms blinken nicht mehr.
- Die Alarmmeldung im Bereich Physiologischer Alarm wird nicht angezeigt.
- Die verbleibende Zeit und das Symbol X werden im Bereich Physiologischer Alarm angezeigt.
- Die Meldung für technische Alarme wird weiterhin im Bereich Technischer Alarm angezeigt.
- Der Alarm f
 ür Kabel getrennt/Sensor getrennt wird zu einer Aufforderungsmeldung.

Nach dem Ende der Pause der Alarme bricht der Monitor das Pausieren der Alarme automatisch ab. Drücken Sie erneut die Taste 🖄 , um das Pausieren der Alarme manuell abzubrechen.

4.7 Alarm stummschalten

Stellen Sie die [Mindestalarmlautstärke] und die

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

[Alarmlautstärke] auf **[0]**, um die Alarmlautstärke auf 0 zu setzen. Anschließend wird das Symbol im Bereich Alarmstatus angezeigt. Die Alarmleuchte und die Alarmmeldungen sind nach dem Stummschalten der Alarme nach wie vor aktiv. Die hörbaren Alarme werden automatisch wieder aktiviert, wenn

die Werkseinstellungen beendet sind;

• die Alarmlautstärke auf einen Wert gestellt wird, der nicht 0 ist.

Wird eine Werkseinstellung ausgewählt, kann die Alarmlautstärke des Monitors niedriger sein als die Mindestalarmlautstärke. In diesem Fall wird die Alarmlautstärke entsprechend der Mindestalarmlautstärke automatisch angepasst.



Warnung:

- Es können mögliche Gefahren bestehen, wenn unterschiedliche Alarmvoreinstellungen für dieselben oder ähnliche Geräte in einem Bereich verwendet werden.
- Werden die Alarme stummgeschaltet, gibt der Monitor keine neuen hörbaren Alarmtöne aus, selbst wenn ein neuer Alarm ausgelöst wird. Dementsprechend sollte

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

es sich der Benutzer sehr gut überlegen, ob er die Alarme stummschaltet oder nicht.

Verlassen Sie sich zum Überwachen der Patienten nicht ausschließlich auf das System der hörbaren Alarme. Eine Einstellung der Alarmlautstärke auf ein niedriges Niveau kann den Patienten gefährden. Überwachen Sie den Patienten immer engmaschig.

4.8 Alarm zurücksetzen

Wählen Sie**[Menü]→[System]→[Alarm zurücksetzen]**. Drücken Sie auf Alarm zurücksetzen Ž, um das Alarmsystem zurückzusetzen:

- Das Gerät unterbricht das Pausieren von Alarmen in diesem Fall.
- Es wird lediglich der hörbare Alarm abgeschaltet, der sichtbare Alarm bleibt für den bestehenden Alarm bestehen.
- Der hörbare Alarm wird wiederhergestellt, wenn ein neuer Alarm ausgelöst wird.
- Die Parameter des physiologischen Alarms blinken weiter.
- Der Alarm f
 ür Kabel getrennt/Sensor getrennt wird zu einer Aufforderungsmeldung.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

4.9 Wenn ein Alarm ausgelöst wird

Ŧ

Hinweis: Wenn ein Alarm ausgelöst wird, sollten Sie immer zuerst den Zustand des Patienten überprüfen.

Prüfen Sie die auf dem Bildschirm angezeigte Alarmmeldung. Der Alarm und die Maßnahme müssen entsprechend der Ursache für den Alarm ordnungsgemäß bestimmt werden.

- 1. Überprüfen Sie den Zustand des Patienten.
- Suchen Sie den Parameter, der den Alarm ausgelöst hat, und die Alarmkategorie.
- 3. Suchen Sie die Ursache für den Alarm.
- 4. Schalten Sie den Alarm bei Bedarf stumm.
- Wenn die Ursache f
 ür den Alarm nicht mehr ansteht, pr
 üfen Sie, dass das Alarmsystem ordnungsgem
 äß funktioniert.

Die Alarmmeldung für den jeweiligen Parameter finden Sie in *Anhang C Alarmmeldung*.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Kapitel 5 EKG messen

5.1 Einleitung

Vor der mechanischen Kontraktion erzeugt das Herz zuerst eine Elektrisierung und einen biologischen Strom, der durch Gewebe und Körperflüssigkeiten an die Körperoberfläche geleitet wird; der Strom stellt einen Potentialunterschied an unterschiedlichen Stellen des Körpers dar, wodurch ein Potentialdifferenz-EKG gebildet wird, auch bekannt als Oberflächen-EKG oder normales EKG, und dadurch erhalten wird, dass diese veränderliche Potentialdifferenz in Form einer dynamischen Kurve aufgezeichnet wird. Der Monitor misst die Änderungen der Potentiale auf der Körperoberfläche, die durch das Herz des Patienten hervorgerufen werden, beobachtet die kardioelektrischen Aktivitäten, zeichnet die kardioelektrischen Kurven auf und berechnet die Herzfrequenz durch die mit dem EKG-Kabel verbundenen mehreren Elektroden.

5.2 Sicherheitshinweise



Warnung:

Es ist unabdingbar, nur die EKG-Elektroden und

HOSPIMED GmbH, Werlenweg 1, CH-8600 Dübendorf www.hospimed.ch, info@hospimed.ch

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

-Kabel zu verwenden, die der Hersteller mitgeliefert hat oder in dieser Anleitung vorgeschrieben sind. Benutzer sollten die Elektrode verwenden, die eine niedrige Polarisierungsspannung und einen geringen Kontaktwiderstand aufweist.

- Bei der Defibrillation ist es unabdingbar, dass nur die vom Hersteller vorgegebenen EKG-Elektroden und -Kabel verwendet werden.
- Überprüfen Sie das EKG-Kabel und dessen Verpackung vor einer Verwendung auf jedwede Anzeichen von Beschädigung. Verwenden Sie das Kabel nicht, wenn eine Beschädigung festgestellt wurde.
- Vermeiden Sie den Kontakt mit dem Patienten während der Defibrillation. Andernfalls könnten schwere Verletzungen oder der Tod eintreten.
- Ist die Polarisierungsspannung der Elektrode zu hoch, zeigt der Monitor den ungewöhnlichen Zustand durch das Alarmsystem an.
- Stellen Sie beim Herstellen der Verbindung der Elektroden oder des Patientenkabels sicher, dass die Stecker nicht mit anderen leitenden Teilen oder der

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Masse in Berührung kommen. Stellen Sie insbesondere sicher, dass alle EKG-Elektroden am Patienten befestigt sind, damit ein Kontakt mit leitenden Teilen oder der Masse verhindert wird.

- Überprüfen Sie bitte die Haut, auf der die Elektroden angebracht werden und tauschen Sie die Elektroden aus oder versetzen Sie diese, wenn es zu einer allergischen Hautreaktion kommt.
- Interferenzen von Geräten in der Nähe des Patienten und EV-Interferenzen können Probleme hinsichtlich der EKG-Welle verursachen.
- Der Monitor kann nicht direkt am Herzen angebracht und zum Messen eines Endokardio-EKGs verwendet werden.
- Durch die Leitungsisolierung des Monitors hervorgerufene Transienten können tatsächlichen Herzwellenformen entsprechen und dementsprechend Herzfrequenzalarme verhindern; in diesem Fall sollten Sie das Netzteil aus der Steckdose ziehen und das Gerät über die Lithiumbatterie versorgen.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

5.3 Überwachung

5.3.1 Vorbereitung der Haut zum Anbringen der Elektroden

Ein guter Kontakt zwischen Elektrode und Haut ist wichtig für ein gutes EKG-Signal, da die Haut eine schlechte elektrische Leitfähigkeit aufweist. Es ist notwendig, die Haut vor dem Aufsetzen der Elektroden entsprechend zu behandeln. Die Schritte lauten wie folgt:

- Wählen Sie die Stellen mit intakter Haut, ohne irgendwelche Schädigungen.
- Stutzen oder rasieren Sie die Haare gegebenenfalls an den Stellen.
- Reiben Sie die Haut vorsichtig ab, um tote Hautzellen zu entfernen und dadurch die Leitfähigkeit der Hautstelle zu verbessern.
- Waschen Sie die Stellen gründlich mit Wasser und Seife und achten Sie darauf, die Seife vollständig zu entfernen. (Wir raten von der Verwendung von Äther oder reinem Alkohol ab, da die Haut dadurch austrocknet und der Widerstand steigt.)
- 5. Trocknen Sie die Haut gründlich ab.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

5.3.2 Aufsetzen der Elektrode

1. Vorbereitung vor dem Aufsetzen der Elektrode

- 1) Vorbereitung der Haut (bezieht sich auf Kapitel 5.3.1).
- Prüfen Sie, ob die Druckknöpfe an den Elektroden sauber und intakt sind.
- 3) Setzen Sie die Elektroden auf den Körper des Patienten auf. Schmieren Sie vor dem Befestigen ein wenig leitfähige Creme auf die Elektroden, wenn sich die Elektroden nicht selbst mit Elektrolyt versorgen.
- Verbinden Sie die Ableitungen des Kabels über die Druckknöpfe der Elektroden mit den Elektroden.

Ge Hinweis:

Bei Patienten, die stark zittern, oder Patienten mit besonders schwachen EKG-Signalen ist es unter Umständen schwierig, die EKG-Signale zu erhalten, und noch schwieriger, die Herzfrequenz zu berechnen. Bei Patienten mit schweren Verbrennungen kann es unmöglich sein, die Elektroden anzukleben, und notwendig sein, die speziellen stiftförmigen Elektroden zu verwenden. Bei schlechten Signalen ist darauf zu

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

achten, dass die Elektroden auf den weichen Teilen der Muskeln angeordnet werden.

- Überprüfen Sie die durch jede Elektrode auf der Haut hervorgerufene Reizung und versetzen Sie die Elektroden bei jedweden Entzündungen oder allergischen Reaktionen, wobei der Benutzer die Elektroden alle 24 Stunden oder in kürzeren Abständen versetzen sollte.
- Ist der Verstärker gesättigt oder überlastet, ist das Eingangssignal medizinisch wertlos, wobei das Gerät in diesem Fall eine Meldung auf dem Bildschirm anzeigt.

2. Anordnung der Elektroden

3-adrige Ableitung

Nehmen Sie den AHA-Standard als ein Beispiel, verwenden Sie beim Durchführen einer EKG-Überwachung mit 3-adriger Ableitung das 3-adrige EKG-Kabel. Die 3-adrigen Ableitungen für die Extremitäten RA, LA und LL, siehe auch die Figur unten, werden an den entsprechenden Stellen angeordnet. Diese Verbindung kann durch die Ableitung für I, II, III hergestellt werden.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung



5-adrige Ableitung

Nehmen Sie den AHA-Standard als ein Beispiel, verwenden Sie beim Durchführen einer EKG-Überwachung mit 7-adriger Ableitung das 5-adrige EKG-Kabel. Die 4-adrigen Ableitungen für die Extremitäten RA, LA, RL und LL, siehe auch die Figur unten, werden an den entsprechenden Stellen angeordnet. Diese Verbindung kann durch die Ableitung für I, II, III, aVR, aVL, aVF hergestellt werden; je nach tatsächlichem Bedarf, die Ableitung für die Brust V kann an einer beliebigen Stelle zwischen $V_1 \sim V_6$ angeordnet werden, wobei jeweils eine Ableitung von $V_1 \sim V_6$ hergestellt wird.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung





Warnung:

Um Verbrennungen beim Betrieb des Elektrotoms zu vermeiden, sollten die Elektroden in der N\u00e4he der Mitte zwischen EV-Erdungsmatte und Elektrotom angeordnet werden und sollte das Elektrotom soweit wie m\u00f6glich von allen anderen Elektroden angeordnet werden, wobei ein Abstand von mindestens 15 cm empfehlenswert ist.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Vermeiden Sie beim Verwenden des EV-Gerätes, die Elektroden in der Nähe der EV-Erdungsmatte anzuordnen; andernfalls werden die EKG-Signale von einer erheblichen Interferenz beeinflusst. Der Monitor sollte nicht in der Nähe des OP-Tisches angeordnet werden. Stromkabel und die EKG-Kabel sind getrennt zu verlegen und sollten nicht nebeneinander verlegt werden.

5.3.3 Anschluss des EKG-Kabels

Stecken Sie das EKG-Kabel in den EKG-Anschluss. Eine EKG-Kurve und eine Ziffer erscheinen auf der Anzeige des Monitors. Verwenden Sie die Verknüpfungstaste (B) auf der rechten Seite des Monitors, um die EKG-Messung zu starten oder anzuhalten.

5.3.4 Auswahl der Ableitungen

Je nach zu überwachendem Patienten müssen Sie die entsprechenden Ableitungen auswählen. Gehen Sie in die

[EKG-Konfiguration], um [Ableitungstyp] auszuwählen.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

5.4 Überprüfung des Status des Schrittmachers

Es ist wichtig, den Status des Schrittmachers entsprechend einzustellen, wenn Sie die EKG-Überwachung beginnen.

Wurde der Status **[Schrittmacher]** auf **[Ja]** gesetzt und erkennt dass System ein Signal eines Schrittmachers, wird das Symbol ,, | " auf der EKG-Kurve markiert.

Informationen zum Ändern des Status des Schrittmachers finden Sie in *3.7 Einstellung der Patienteninformationen.*



Warnung:

- Bei Patienten mit einem Schrittmacher müssen Sie [Schrittmacher] auf [Ja] setzen. Ist diese Option fälschlicherweise auf [Nein] gesetzt, könnte der Monitor Impulse vom Schrittmacher mit normalen QRS-Komplexen verwechseln und während einer Asystolie keinen Alarm ausgeben.
- Manche Impulse von Schrittmachern sind schwer abzulehnen. Wenn dies passiert, werden die Impulse als QRS-Komplex gezählt und könnten zu einer falschen Herzfrequenz und einem Versagen beim Erkennen eines Herzstillstands oder einiger

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Arrhythmien führen. Überwachen Sie Patienten mit Herzschrittmachern engmaschig.

Bei Patienten ohne Schrittmacher müssen Sie [Schrittmacher] auf [Nein] setzen; andernfalls kann das System die Arrhythmie im Zusammenhang mit einer ventrikulären Extrasystole (einschließlich PVC-Anzahl) nicht erkennen und wird keine ST-Analyse durchführen.



Fig 5-1 EKG-Anzeige

HOSPIMED GmbH, Werlenweg 1, CH-8600 Dübendorf www.hospimed.ch, info@hospimed.ch

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Herzfrequenz
 Herzfrequenz
 Herzfrequenzwert
 Niedriges Alarmniveau Herzfrequenz
 EKG-Kurve
 Schrittmacherimpulssymbol
 Messungsgeschwindigkeit

5.6 Einstellung des EKGs

Wählen Sie 【Menü】→【EKG-Konfiguration】, um in die Schnittstelle zur EKG-Konfiguration zu gelangen.



Fig 5-2 EKG-Einrichtungsschnittstelle

5.6.1 Einstellung des Herzfrequenzalarms

Tippen sie rechts von 【Herzfrequenzalarm】 und wählen

5-12

HOSPIMED GmbH, Werlenweg 1, CH-8600 Dübendorf www.hospimed.ch, info@hospimed.ch

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Sie "Mittel, Hoch" aus.

5.6.2 Einstellung der Alarmgrenzen für die Herzfrequenz

Tippen Sie rechts von **[Obergrenze Herzfrequenz]** oder **[Untergrenze Herzfrequenz]**, um die Ober- bzw. Untergrenze der Herzfrequenz einzustellen. Achtung: Die Alarmobergrenze sollte über der Alarmuntergrenze liegen.

5.6.3 Einstellung der EKG-Messungsgeschwindigkeit

Wählen Sie die Messungsgeschwindigkeit der EKG-Kurve. Tippen Sie rechts von 【Geschwindigkeit】, um zwischen "6,25 mm/s、12,5 mm/s, 25 mm/s" auszuwählen.

5.6.4 Einstellung der EKG-Verstärkung

Wählen Sie die Verstärkung der EKG-Kurve. Tippen Sie rechts von **[EKG-Verstärkung]**, um zwischen **"2,5 mm/mV 5 mm/mV**, **10 mm/mV**" auszuwählen.

5.6.5 Einstellung des Ableitungstyps

Wählen Sie den Ableitungstyp für den EKG-Eingang.

 Weist der Monitor lediglich 3 Ableitungen auf, können Sie "3-adrig" als Ableitungstyp auswählen.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

 Weist der Monitor 3 Ableitungen und 5 Ableitungen auf, können Sie "3-adrig" oder "5-adrig" als Ableitungstyp auswählen.

5.6.6 Einstellung der primären Ableitungen

Wählen Sie die EKG-Kurve und diese Ableitung ist die Hauptüberwachungsableitung.

- Ist 3-adrig als Ableitungstyp ausgewählt, können Sie "I, II, III" auswählen.
- Ist 5-adrig als Ableitungstyp ausgewählt, können Sie "I, II, III, aVR, aVL, aVF, Vx" auswählen.

5.6.7 Einstellung der Ableitungsdarstellung

- Ist 3-adrige Ableitung als Ableitungstyp ausgewählt, können Sie "Primäre Ableitung" auswählen.
- Ist 5-adrige Ableitung als Ableitungstyp ausgewählt, können Sie "Primäre Ableitung, 7-adrige Ableitung" auswählen.

5.6.8 Einstellung der QRS-Lautstärke

Tippen sie rechts von **【QRS-Lautstärke】** und wählen Sie "Aus, Hoch, Mittel, Niedrig" aus.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Kapitel 6 Messung der Atmung

6.1 Messprinzip

Der Monitor misst die Atmung unter Anwendung der Impedanzmethode. Wenn ein Patient ausatmet und einatmet, ergeben sich dadurch Veränderungen hinsichtlich Form und Größe der Thoraxhöhle, was wiederum zu Veränderungen in der Impedanz zwischen den beiden Elektroden auf der Brust des Patienten führt. Basierend auf dem Zyklus der Impedanzänderungen lässt sich die Atmung berechnen. Der Messbereich der Atemfrequenz reicht von 0/Minute bis 150/Minute.

6.2 Vorbereitende Schritte für die Messung

- Stecken Sie das 5-adrige EKG-Kabel in die EKG-Dose des Monitors.
- 2) Ordnen Sie die verschiedenen Unterlagen der Elektroden auf dem Körper des Patienten an und verbinden Sie diese mit den entsprechenden Kabeln. Zu diesem Zeitpunkt zeigt der Bildschirm Atemwellen und wird die Atemfrequenz berechnet.
- 3) Stellen Sie die zum Überwachen der Atmung relevanten

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Parameter ein.

Sie können Atemparameter mit denselben Kabeln messen, wobei lediglich die zwei RA- und LL-Ableitungen beim 5-adrigen EKG-Kabel verwendet werden müssen. Stecken Sie also bitte das 5-adrige EKG-Kabel in die EKG-Dose und entnehmen Sie die Informationen zum Anordnen der RA- und LL-Ableitungen auf dem Körper des Patienten bitte **5.3** *Überwachung*.

Warnung: Aus Gründen der Sicherheit müssen alle Ableitungen am 5-adrigen EKG-Kabel mit dem Körper des Patienten verbunden sein.

Vorsicht:

- Für die besten Atemwellenformen bei ausgewählter Ableitung II zum Messen der Atmung ist es ratsam, die Elektroden RA und LL in den Ecken anzuordnen.
- Sie können den Einfluss des rhythmischen Blutflusses auf die durch die Atemelektrode aufgenommenden Impedanzänderungen verringern, indem Sie die Leber und die Herzventrikel in der Linie zwischen den

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Elektroden RA und LL vermeiden. Dies ist besonders bei Neugeborenen wichtig.

Die Messung der Atmung kann bei einem sich stark bewegenden Patienten nicht vorgenommen werden; andernfalls kann es zu einem falschen Atemalarm kommen.

6.3 Anzeige Atmung



Fig 6-1 Anzeige Atmung

1. Atmung

2.Atemwellenform

- 3. Oberer Grenzwert Atmung
- 5. Unterer Grenzwert Atmung

- 4. Atemwert
- 6. Atemeinheit

HOSPIMED GmbH, Werlenweg 1, CH-8600 Dübendorf www.hospimed.ch, info@hospimed.ch



Patientenmonitor Bedienungsanleitung

6.4 Konfiguration der Atmung

Wählen Sie 【Menü】→【Atemkonfiguration】, um in die

Schnittstelle zur Atemkonfiguration zu gelangen.



Fig 6-2 Schnittstelle zum Einrichten der Atmung

6.4.1 Einstellung der Alarme für die Atmung

Tippen sie rechts von **[Atemalarm]** und wählen Sie "Mittel, Hoch" aus.



Patientenmonitor Bedienungsanleitung

6.4.2 Einstellung der Alarmniveaus für die Atmung

Tippen Sie rechts von **[Obergrenze]**oder **[Untergrenze]**, um die Ober- bzw. Untergrenze der Atmung einzustellen. Achtung: Das hohe Alarmniveau sollte über dem niedrigen Alarmniveau liegen.

6.4.3 Einstellung der Messungsgeschwindigkeit für die Atmung

Wählen Sie die Messungsgeschwindigkeit der Atemwellenform. Tippen Sie rechts von **[Geschwindigkeit]** und wählen Sie "6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s".

6.4.4 Einstellung der Verstärkung

Wählen Sie die Verstärkung der Atemwellenform. Tippen Sie rechts von **[Verstärkung]** und wählen Sie "x0,25, x1, x2".

6.4.5 Einstellung der Ableitungen für die Atmung

Wählen Sie die Berechnungsmethode für die Ableitung für die Atmung. Tippen sie rechts von **[Atemableitung]** und wählen Sie "**RA-LA**, **RA-LL**" aus.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

6.4.6 Einstellung der Alarme bei Apnoe

Ein Erstickungsalarm wird ausgelöst, wenn die Atemfrequenz von null diese Zeitskala erreicht hat. Tippen Sie rechts von **[Apnoe-Alarm]** und wählen Sie "Aus, 5 s, 10 s, 20 s, 40 s, 60 s, 80 s, 100 s, 120 s".

6.4.7 Einstellung Anti-Drift für die Atmung

Tippen Sie rechts von **[Anti-Drift Atmung]** und Sie können diese Funktion ein- und ausschalten.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Kapitel 7 Messung von SpO2

7.1 Einleitung

Die Messung der Sauerstoffsättigung des arteriellen Blutes (auch bekannt als Sauerstoffsättigung bei Pulsschlag, in der Regel abgekürzt mit SpO₂) übernimmt die Prinzipien der Lichtspektren und der Volumennachverfolgung. Die LED sendet Licht mit zwei spezifischen Wellenlängen aus, die von oxigeniertem Hämoglobin und Desoxyhämoglobin selektiv absorbiert werden. Der optische Rezeptor misst die Veränderungen der Lichtintensität nachdem das Licht das kapillare Netzwerk durchlaufen hat und schätzt das Verhältnis von oxigeniertem Hämoglobin zu Hämoglobin insgesamt.

$$SpO_2 \% = \frac{\text{oxigeniertes Hämoglobin}}{\text{Oxyhämoglobin} + \text{desoxyhämoglobin}} x \ 100 \ \%$$

Die Wellenlängen des durch die Sonde des Pulsoximeters ausgesendeten Lichts sind nominell 660 nm für die rote LED und 940 nm für die infrarote LED.
Patientenmonitor Bedienungsanleitung

7.2 Sicherheitshinweise

Warnung:

- Verwenden Sie nur in dieser Anleitung aufgeführte SpO2-Sensoren. Befolgen Sie die Bedienungsanleitung des SpO2-Sensors und beachten Sie alle Warnungen.
- Wenn sich ein Trend hinsichtlich der Desoxygenierung eines Patienten andeutet, sollten Blutproben mit Hilfe eines Labor-Co-Sauerstoffmessgerätes analysiert werden, um den Zustand des Patienten vollumfänglich zu verstehen.
- Verwenden Sie den Monitor und den SpO2-Sensor nicht während einer Kernspintomografie. Induzierter Strom kann Verbrennungen verursachen.
- Eine längere fortwährende Überwachung kann das Risiko unerwarteter Veränderungen der Hauteigenschaften erhöhen, wie beispielsweise Reizung, Rötung, Blasenbildung oder Verbrennungen. Untersuchen Sie die Stelle, an der der Sensor angebracht ist, alle zwei Stunden und versetzen Sie den Sensor, wenn sich die Hautqualität verändert. Bei Neugeborenen oder Patienten mit einer schlechten peripheren Blutzirkulation oder empfindlicher Haut

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

ist die Stelle, an der der Sensor angebracht ist, häufiger zu untersuchen.

- Messungen und Pulssignale können durch bestimmte Umweltbedingungen, Fehler bei der Anordnung der Sensoren und bestimmte Zustände der Patienten beeinflusst werden. Konkrete Sicherheitshinweise finden Sie in den entsprechenden Abschnitten in dieser Anleitung.
- Überprüfen Sie den SpO2-Sensor und dessen Verpackung vor einer Verwendung auf jedwede Anzeichen von Beschädigung. Verwenden Sie den Sensor nicht, wenn eine Beschädigung festgestellt wurde.
- Beachten Sie beim Entsorgen der Einweg-SpO2-Sonde oder der nutzlosen SpO2-Sonde bitte alle lokalen, Länder- und Bundesbestimmungen, welche sich auf die Entsorgung dieser oder ähnlicher Produkte beziehen.
- Vorsicht: Sollte es notwendig sein, den Sensor für die Fingerspitze mit einer zusätzlichen Klammer zu befestigen, sollte das Kabel anstelle des Sensors selbst geklammert werden. Beachten Sie bitte, dass auf das



Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Sensorkabel keine Zugkraft aufgebracht werden sollte.

P Hinweis:

- Die Pleth-Welle entspricht nicht der Intensität des Pulsschlagsignals.
- Der Monitor liefert kein automatisches Selbstüberprüfungsalarmsignal und der Bediener muss den SpO2-Simulator zur Selbstprüfung verwenden.
- Ein Funktionstestgerät kann nicht verwendet werden, um die Genauigkeit der SpO2 des Monitors zu beurteilen.

7.3 Überwachung

1. Auswahl eines SpO₂-Sensors

Je nach Patientenkategorie, -gewicht- und Anwendungsstelle können Sie den entsprechend erforderlichen SpO₂-Sensor auswählen.

2. Anschluss des SpO2-Sensors

Stecken Sie das Kabel des SpO₂-Sensors in den SpO₂-Stecker am Messmodul.

3. Anwenden des SpO2-Sensors

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Reinigen Sie die Anwendungsstelle, wie beispielsweise von Nagellack, und bringen Sie den Sensor am Finger des Patienten an.



Warnung:

- Verwenden Sie den SpO2-Sensor nicht an einer Extremität, an der die NIBP-Manschette sitzt. Dies kann aufgrund der blockierten Blutzirkulation bei aufgeblasener Manschette zu ungenauen SpO2-Werten führen.
- Führen Sie die SpO2-Messung nicht an dem mit Nagellack lackierten Finger durch, da dies unter Umständen zu nicht belastbaren Messergebnissen führt.
- Stellen Sie beim Verwenden des Fingersensors sicher, dass der Nagel in Richtung Lichtfenster zeigt.

7.4 SpO2-Anzeige

Parameteranzeige

Patientenmonitor Bedienungsanleitung



Fig 7-1 SpO₂-Parameter

- 1. SpO₂ 2. Alarmobergrenze für SpO₂
- 3. Alarmuntergrenze für SpO_2 4. SpO_2 -Wert
- 5. SpO₂-Einheit
 - Kurvenanzeige



Fig 7-2 SpO₂-Volumenkurve

HOSPIMED GmbH, Werlenweg 1, CH-8600 Dübendorf www.hospimed.ch, info@hospimed.ch



Patientenmonitor Bedienungsanleitung

7.5 Pulsschlaganzeige



Fig 7-3 Pulsschlaganzeige

 1. Pulsschlag
 2. Alarmobergrenze für Pulsschlag

Alarmuntergrenze f
ür Pulsschlag
 Pulsschlag
 Einheit

Vorsicht: Während der Herzfrequenz und des Pulsschlags hat die Anzeige der Herzfrequenz Vorrang. Das heißt, der Pulsschlag wird nur bei deaktivierter Überwachung der Herzfrequenz angezeigt.



Patientenmonitor Bedienungsanleitung

7.6 SpO2-Konfiguration

Wählen Sie 【Menü】→【SpO2-Konfiguration】, um in die

Schnittstelle zur SpO2-Konfiguration zu gelangen.



Fig 7-4 SpO2-Konfiguration

7.6.1 Einstellung der SpO2-Alarme

Tippen Sie rechts von **【Alarm】** und Sie können das Alarmniveau für SpO₂ und Pulsschlag einstellen; Sie können wählen zwischen "**Mittel, Hoch**".

7.6.2 Einstellung der Alarmgrenzen für SpO2

Tippen Sie rechts von **[Obergrenze]**oder **[Untergrenze]**,

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

um die Ober- bzw. Untergrenze für SpO2 und Pulsschlag einzustellen. Achtung: Das hohe Alarmniveau sollte über dem niedrigen Alarmniveau liegen. Die Untergrenze für SpO2 sollte über der Grenze für die Entsättigung liegen.

7.6.3 Einstellung der Messungsgeschwindigkeit

Tippen Sie rechts von 【Geschwindigkeit】, um zwischen "6,25 mm/s、12,5 mm/s, 25 mm/s" auszuwählen.

7.6.4 Einstellung der mittleren Zeit

Wählen Sie die mittlere Zeit für SpO2. Je kürzer die Mittelwertbildungszeit, desto schneller reagiert der Monitor auf die Änderung der Sauerstoffsättigung beim Patienten. Tippen Sie rechts von [Mittelwertbildungszeit] und wählen Sie "4 s, 8 s, 16 s".

7.6.5 Einstellung der QRS-Lautstärke

Tippen sie rechts von **【QRS-Lautstärke】** und wählen Sie "Aus, Hoch, Mittel, Niedrig" aus.



Patientenmonitor Bedienungsanleitung

7.7 Einstellung der Grenze für die Entsättigung

Eine Entsättigung von SpO_2 bedeutet, dass wenn der Messwert für SpO_2 niedriger ist als die Grenze für die Entsättigung, wird ein hoher physiologischer Alarm ausgelöst. Die Einstellung erfolgt wie folgt.

- Wählen Sie 【Menü】→ 【System】→ 【Wartung】→und geben Sie das erforderliche Passwort ein.
- 2、 Wählen Sie 【Wartung】→ 【SpO2-Konfiguration】→
 【Grenze Entsättigung】 und tippen Sie rechts von
 【Grenze Entsättigung】, um den Wert einzustellen.



Kapitel 8 Trendüberprüfung

8.1 Einleitung

Wählen Sie **(Menü)** \rightarrow **(Trend)**, um in ein Fenster zum Überprüfen des Trends zu gelangen. In dem Fenster können Sie vorher gespeicherte EKG-, Reap-, SpO₂- und Pulsschlagdaten überprüfen.

8.2 Überprüfungsschnittstelle

More>>		I):2
Time	HR	Resp	SpO2
06-06 10:34	61	16	98
06-06 10:33	60	16	98
06-06 10:32	61	17	98
06-06 10:31	61	16	98
06-06 10:30	60	16	98
06-06 10:29	61	17	98
06-06 10:28	61	16	98
06-06 10:27	60	16	98
06-06 10:26	61	17	98
06-06 10:25	60	16	98
06-06 10:24	61	17	98
06-06 10:23	61	16	98
06-06 10:22	60	16	98
06-06 10:21	61	17	98
Pre.	Next		Return

Fig 8-1 Überprüfungsschnittstelle

Befinden sich die Trenddaten nicht nur auf einer Seite,



Patientenmonitor Bedienungsanleitung

können Sie durch Antippen auf **[Weiter]** oder **[Zurück]** umblättern.

8.3 Konfiguration der Überprüfung

Tippen Sie rechts von **【ID】**, um die Kennziffer des Patienten auszuwählen, Sie können die Trendüberprüfung des Patienten überprüfen, indem Sie unterschiedliche Kennziffern wählen.

ID	Time
02	2016-06-06 10:35
01	2016-05-25 13:56
Pre.	Next Return

Fig 8-2 ID-Überprüfungsschnittstelle

Tippen Sie oben in der Überprüfungsschnittstelle rechts von

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

[Mehr], um das nachstehende Auswahlfenster anzuzeigen:

More>>		ID:2	
Save Time		Resp	SpO2
		16	98
Delete		16	98
		17	98
T		16	98
Transmiss	ion –	16	98
06-06 10:29	61	17	98
06-06 10:28	61	16	98
06-06 10:27	60	16	98
06-06 10:26	61	17	98
06-06 10:25	60	16	98
06-06 10:24	61	17	98
06-06 10:23	61	16	98
06-06 10:22	60	16	98
06-06 10:21	61	17	98
Pre.	Next	F	Return

Fig 8-3 Das Auswahlfenster von "Mehr"

In dieser Schnittstelle können Sie [Speicherdauer],

[Löschen], [Alle löschen], [Übertragung] einstellen.

- Speicherdauer: Um die Speicherdauer anzupassen, können Sie "0 s, 30 s, 1 min, 2 min, 5 min, 10 min" auswählen.
- Löschen: Hier können Sie die Trenddaten der ausgewählten Kennziffer löschen.
- Alle Löschen: Hier können Sie die Trenddaten aller Patienten löschen.
- Übertragung: Hier können Sie den Trend versenden.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Vorher muss die vom Hersteller bereitgestellte Option "System auf Überwachungsdaten prüfen" geöffnet, und über den USB-Stecker eine Verbindung zwischen Computer und Monitor hergestellt werden. Nach dem Senden aller Trenddaten können Sie diese auf dem Computer überprüfen.



Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Kapitel 9 Batterie

9.1 Einleitung

Eine wiederaufladbare und wartungsfreie Batterie ist für den Patientenmonitor vorgesehen, die durchgehendes Arbeiten auch bei abgeschalteter Stromversorgung ermöglicht.



Warnung : Austausch und Wartung der Batterie dürfen nur durch den Hersteller erfolgen. Wenden Sie sich bitte an den Hersteller oder dessen Vertreter.

Wenn eine Lithiumbatterie verwendet wird, zeigt das Batteriesymbol den Ladezustand der Batterie wie folgt an:

- Zeigt an, dass die Batterie vollständig aufgeladen ist;
- 2. Zeigt an, dass die Batterie noch dreiviertel voll ist;
- 3. Zeigt an, dass die Batterie noch halb voll ist;
- Zeigt an, dass die Batterie noch zu einem Viertel aufgeladen ist;
- 5. Zeigt an, dass die Batterie beinahe entladen ist.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Die Stromversorgung über die Batterie ist nur in einem begrenzten Zeitraum möglich. Ist die Batteriespannung zu niedrig, wird ein Alarm "Batteriespannung niedrig" ausgelöst.Legen Sie den Monitor bitte in das Ladegerät, um die Batterie aufzuladen. Der Monitor wird 10 Minuten nach dem ersten Alarm "Batteriespannung niedrig" automatisch abgeschaltet.

9.2 Aufladen der Batterie

Die Batterie wird wie folgt aufgeladen:

- 1. Stecken Sie den Mikro-USB in das Netzteil.
- Verbinden Sie den anderen Stecker des Mikro-USB im Monitor und stecken Sie das Ladegerät an die Steckdose.
- Die Anzeigeleuchte am Monitor ist eingeschaltet, um den Ladevorgang der Batterie anzuzeigen.
- Geht die Anzeigeleuchte f
 ür die Batterieladung am Monitor aus, ist die Batterie vollst
 ändig aufgeladen.

9.3 Optimieren der Batterieleistung

Eine Batterie benötigt mindestens zwei Optimierungszyklen, wenn sie erstmalig in Betrieb genommen wird. Ein Batteriezyklus ist eine vollständige, ununterbrochene Aufladung

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

der Batterie, gefolgt von einer vollständigen, ununterbrochenen Entladung der Batterie. Eine Batterie sollte regelmäßig aufbereitet werden, um die Betriebsdauer zu erhalten. Bereiten Sie eine Batterie einmalig auf, wenn diese über einen Zeitraum von zwei Monaten verwendet oder gelagert wurde oder wenn die Laufzeiten merklich verkürzt sind.

Sie können eine Batterie wie folgt optimieren:

- Trennen Sie den Monitor vom Patienten und halten Sie alle Überwachungs- und Messverfahren an.
- Legen Sie den Monitor in das Ladegerät und stellen Sie eine Verbindung mit dem Wechselstromnetz her. Lassen Sie die Batterie über einen Zeitraum von mehr als 4 Stunden unterbrechungsfrei laden.
- Trennen Sie das Ladegerät vom Stromnetz und lassen Sie den Monitor batteriebetrieben laufen, bis sich dieser abschaltet.
- Legen Sie den Monitor wieder in das Ladegerät und stellen Sie eine Verbindung mit dem Wechselstromnetz her. Lassen Sie die Batterie über einen Zeitraum von mehr als 4 Stunden unterbrechungsfrei laden.
- 5. Die Optimierung der Batterie ist abgeschlossen.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

9.4 Überprüfung der Lithiumbatterie

Die Leistungsfähigkeit einer Batterie kann im Laufe der Zeit abnehmen. Sie können die Leistungsfähigkeit einer Batterie wie folgt prüfen:

- Trennen Sie den Monitor vom Patienten und halten Sie alle Überwachungs- und Messverfahren an.
- Legen Sie den Monitor in das Ladegerät und stellen Sie eine Verbindung mit dem Wechselstromnetz her. Lassen Sie die Batterie über einen Zeitraum von mehr als 4 Stunden unterbrechungsfrei laden.
- Trennen Sie das Ladegerät vom Stromnetz und lassen Sie den Monitor batteriebetrieben laufen, bis sich dieser abschaltet.
- Die Betriebsdauer einer Batterie spiegelt direkt die Leistungsfähigkeit wider.

9.5 Entsorgung der Batterien

Beschädigte oder verbrauchte Batterien sollten ersetzt und ordnungsgemäß entsorgt werden. Entsorgen Sie verwendete Batterien entsprechend der lokalen Bestimmungen.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Warnung: Zerlegen Sie Batterien nicht, entsorgen Sie diese nicht durch Verbrennen und verursachen Sie keinen Kurzschluss. Die Batterien könnten sich entzünden oder auslaufen und zu Personenschäden führen.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Kapitel 10 Wartung und Reinigung

10.1 Einleitung

Halten Sie Ihre Geräte und das Zubehör frei von Staub und Schmutz. Befolgen Sie diese Regeln, um Schäden an den Geräten zu vermeiden:

- Verdünnen Sie immer entsprechend der Herstellerhinweise oder verwenden Sie die geringstmögliche Konzentration.
- 2. Tauchen Sie kein Teil des Gerätes in die Flüssigkeit ein.
- Gießen Sie keine Flüssigkeit über das Gerät oder Zubehör.
- 4. Lassen Sie Flüssigkeit nicht in das Gehäuse eindringen.
- Verwenden Sie zu keinem Zeitpunkt abrasive Materialien (wie beispielsweise Stahlwolle oder Silberpolitur) oder ätzende Reinigungsmittel (wie beispielsweise Aceton oder Reinigungsmittel auf Acetonbasis).

Warnung:

Stellen Sie sicher, dass das System abgeschaltet ist, und trennen Sie alle Stromkabel von den Anschlüssen, bevor Sie das Gerät reinigen.



Patientenmonitor Bedienungsanleitung

- Für eine ideale Leistung sollte das Produkt ausschlie
 ßlich durch qualifiziertes Servicepersonal gewartet werden.
 - Vorsicht: Sollten Sie Flüssigkeit auf das Gerät oder das Zubehör schütten, wenden Sie sich bitte an Ihr Servicepersonal oder uns.

10.2 Jährliche Sicherheitsprüfung

Hinweis: Um die Leistung und Sicherheit des Gerätes sicherzustellen, muss es nach einem Jahr im Gebrauch einer Überprüfung unterzogen werden. Wenden Sie sich bitte an sachkundige Techniker, wenn Sie das Gerät überprüfen wollen.

Reinigen Sie den Stecker des Stromkabels bitte mindestens einmal jährlich. Zu viel Staub auf dem Stecker kann einen Brand auslösen.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Die folgenden Sicherheitsüberprüfungen sollten mindestens einmal jährlich stattfinden und von einer qualifizierten Person durchgeführt werden, welche entsprechend geschult, ausgebildet und praktisch erfahren ist, um diese Tests durchführen zu können.

Die Daten sollten in einem Geräteprotokoll dokumentiert werden. Funktioniert das Gerät nicht ordnungsgemäß oder besteht es eine der nachstehenden Prüfungen nicht, muss das Gerät repariert werden.

① Überprüfen Sie das Gerät und das Zubehör auf mechanische und Funktionsschäden.

② Überprüfen Sie die sicherheitsrelevante Beschilderung auf Lesbarkeit.

③ Prüfen Sie, dass das Gerät ordnungsgemäß entsprechend der Beschreibung in der Gebrauchsanweisung funktioniert.

(4) Prüfen Sie den Schutzleiterstrom entsprechend IEC 60601-1 Grenzwert: NC 500 μ A, SFC: 1000 μ A.

④ Prüfen Sie den Gehäuseableitstrom entsprechend IEC
 60601-1: Grenzwert: NC 100 µA, SFC: 500 µA.

(6) Prüfen Sie den Patientenableitstrom (Normalbetrieb) entsprechend IEC 60601-1

Grenzwert: Typ CF: für Wechselstrom: 10 µA, für Gleichstrom:

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

 $10 \ \mu A.$

Überprüfen Sie den Patientenableitstrom unter
 Erster-Fehler-Bedingung entsprechend IEC 60601-1

Grenzwert: Typ CF: für Wechselstrom: 50 μ A, für Gleichstrom: 50 μ A.

⑧ Überprüfen Sie den Patientenableitstrom Netzspannung auf angebrachtem Teil: Entsprechend IEC 60601-1:

Grenzwert: Typ CF: für Wechselstrom: 50 uA



10.3 Reinigung des Monitors

 In Krankenhäusern verwendete übliche Reinigungsmittel und korrosionsfreie Desinfektionsmittel können zum Reinigen des Monitors verwendet werden; beachten Sie jedoch bitte, dass viele Reinigungsmittel vor einer Verwendung verdünnt werden müssen; verwenden Sie diese

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

bitte entsprechend der Hinweise des Reinigungsmittelherstellers.

- Vermeiden Sie die Verwendung von Alkoholen, Aminooder Acetonyl-Reinigungsmitteln
- 3. Das Gehäuse und der Monitor sollten frei von Staub sein und sie können mit einem fusselfreien, weichen Tuch oder Schwamm abgewischt werden, das/der mit dem Reinigungsmittel durchtränkt ist. Achten Sie beim Reinigen darauf, die Flüssigkeit nicht auf das Gerät zu verschütten, und lassen Sie keine Flüssigkeit in das Gerät eindringen. Beim Abwischen des seitlichen Bedienfelds des Monitors müssen Sie insbesondere darauf achten, dass das Wasser nicht in die Kabel und Ausgänge des Bedienfelds läuft.
- Verwenden Sie keine scheuernden Materialien, wie beispielsweise eine Drahtbürste oder einen Metallaufheller, zum Reinigen, da das Bedienfeld und der Bildschirm des Monitors durch diese Materialien beschädigt werden.
- 5. Tauchen Sie den Monitor nicht in die Flüssigkeit ein.
- 6. Wenn das Kabel oder ein Befestigungsstecker aus Versehen nass werden, spülen Sie diese bitte mit destilliertem oder entionisiertem Wasser und trocken Sie diese mindestens eine Stunde bei einer Umgebungstemperatur von 40 °C bis

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

80 °C.

10.4 Reinigung des EKG-Kabels

Die empfohlenen Desinfektionsmittel sind Glutardialdehyd-Lösung und 10-prozentige Entfärbungslösung.

- a) Reinigen Sie das Kabel vor der Sterilisierung bitte.
- b) Reinigen Sie die Oberfläche des Kabels mit einem mit etwas frischem Wasser oder neutralem Seifenwasser betauten weichen Tuch.
- c) Schrubben Sie das Kabel mit einem mit etwas Desinfektionsmittel betauten weichen Tuch.
- d) Wischen Sie das am Kabel verbleibende Desinfektionsmittel mit einem mit frischem Wasser betauten weichen Tuch ab.
- e) Lagern Sie das Kabel in einer schattigen und kühlen Umgebung zum Belüften.

Achtung:

- Sterilisieren Sie die Ableitung nicht mit einem Hochdruck-, radioaktiven oder Dampfgerät.
- Tauchen Sie die Ableitungen nicht direkt in die Flüssigkeit ein.
- Um langfristige Schäden am Kabel zu vermeiden, wird vorgeschlagen, dass die Sterilisierung des Produktes nur

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

dann durchgeführt wird, wenn dies entsprechend der Bestimmungen Ihres Krankenhauses erforderlich ist.

 Die Einwegelektrode darf nicht gereinigt und wiederverwendet werden.

10.5 Reinigung des SpO2-Sensors

- Das Gehäuse des Sensors und der Lichtschlauch können mit einem Tupfer oder nicht aus samt bestehenden weichen Tuch gereinigt werden, das mit medizinischem Alkohol benetzt ist.
- Das Sensorkabel kann mit Wasserstoffperoxid 3 % oder Isopropylalkohol 70 % gereinigt oder sterilisiert werden.
- Es ist verboten, den Monitor in Hochdruckbehälter und direkt in die Flüssigkeit zu geben.

Warnung: Verwenden Sie den Einweg-SpO2-Sensor nicht wieder und desinfizieren Sie ihn nicht.

10.6 Entsorgung

Entsorgen Sie den Monitor entsprechend der lokalen Umwelt- und Abfallentsorgungsgesetze und -bestimmungen.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Befolgen Sie zum Entsorgen des SpO2-Sensors und des EKG-Kabels die lokalen Bestimmungen zum Entsorgen von Krankenhausabfall.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Kapitel 11 Zubehör

Warnung:

- Verwenden Sie ausschlie
 ßlich das in dieser Anleitung vorgegebene Zubehör. Wenn anderes Zubehör verwendet wird, kann dies zu Schäden am Monitor führen.
- Einwegzubehör ist für eine Verwendung bei nur einem Patienten gedacht. Durch eine erneute Verwendung besteht unter Umständen das Risiko einer Kontamination und Auswirkungen auf die Messgenauigkeit.
- Überprüfen Sie das Zubehör und dessen Verpackung auf jedwede Anzeichen von Beschädigung. Verwenden Sie das Zubehör nicht, wenn eine Beschädigung festgestellt wurde.

Тур	Modell	Teilenumme r
EKG-Elektrode	Erwachsener	15-100-0008

HOSPIMED GmbH, Werlenweg 1, CH-8600 Dübendorf www.hospimed.ch, info@hospimed.ch

Тур	Modell	Teilenumme r
	Kind/Neugeborenes	15-100-0009
FKG Kabal	3-adrig, IEC	15-048-0002
EKO-Kabel	3-adrig, AHA	15-048-0001
EKG-Kabel	5-adrig, IEC	15-048-0004
	5-adrig, AHA	15-048-0003
	verwendbar, Erwachsener	15-100-0013
SpO2-Sensor	verwendbar, Kind	15-100-0014
	verwendbar, Neugeborenes	15-100-0015
Netzteil	LXCP12-005	15-048-0020

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Anhang A Produktdaten

A.1 Sicherheitsdaten

Viscification	Klasse IIb (Regel 10 aus
	Anhang IX zur
Klassifikation	Medizinprodukte-Richtlinie
	93/42/EWG)
Schutzart gegen elektrischen	II mit interner oder externer
Schlag	Stromversorgung
	Typ CF,
Schutzart gegen elektrischen	defibrillationsgeschützt
Schlag	(EKG, SpO2)
	Normales Gerät, ohne
Schutzart gegen Explosionsgefahren	Schutz gegen
	Explosionsgefahren
Schutzart gegen eindringende	IDX 1
Flüssigkeiten	IPAI
Gerätetyp	Tragbar
Funktionsweise	Durchgehend
EMV	Gruppe 1, Klasse A

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

A.2 Physische Daten

Gewicht	350 g (Komplettausstattung,
Hauptgerät	einschließlich Batterien)
Größe Hauptgerät	142 mm (B) × 78 mm (H) × 36 mm (T)

A.3 Umweltdaten

	Betrieb: 5 °C bis +40 °C;
Temperatur	Lagerung: -20 °C bis +55 °C;
Atmosphärischer	Betrieb: 860 hPa bis 1060 hPa;
Druck	Lagerung: 500 hPa bis 1060 hPa;
	Betrieb: 15 % bis 85 % (nicht
P 1411.1	kondensierend)
Feuchtigkeit	Lagerung: unter 93 % (nicht
	kondensierend)

A.4 Ladedaten

A4.1 Netzteil

Mikro-USB	Aufladen, Datenexport
Netzteil	Eingang: Wechselstrom 100~240 V
	Ausgang: Gleichstrom 5 V/2 A

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

A4.2 Batterien

Тур	Eingebaute Lithiumbatterie
Spannung	3,7 V
Leistung	4800 mAH
Ladedauer	3 Stunden bis 90 %
	4 Stunden bis 100 %
Laufzeit	>28 h

A.5 Hardwaredaten

A.5.1-Anzeige

Größe	4,3 Zoll
Auflösung	480*272
Berührung	Resistive Berührung
Richtung für	vier Richtungen
automatisches	
Drehen	

A.5.2 Anzeigeleuchte

Alarmanzeigeleuchte	l(gelb/rot), oben am Bildschirm.
Anzeigeleuchte	1 (orange)
für Aufladevorgang	Während des Aufladevorgangs
	leuchtet die Leuchte orange.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Nach	Ab	schluss	des	Lade	vorgangs
oder	im	nicht	gelad	enen	Zustand
leuch	tet di	e Leucl	nte nic	ht.	

A.5.3 Audio-Informationen

Lautsprecher	Gibt einen hörbaren Alarm, Tastentöne
	und den QRS-Ton aus;
	Unterstützt Pitch-Ton und mehrstufige
	Lautstärke;
	Alarmtöne erfüllen die Anforderungen
	nach IEC 60601-1-8.
Alarmdruck	45 dB bis 85 dB, Prüfstelle ist 1 Meter
	vom Ton entfernt.

A.5.4 Tasten

Ein-/Aus-Taste	Einschalten/Ausschalten
	EKG-Kurve anhalten/nicht anhalten.
Verknüpfungstaste	Durch kurzes Drücken wird die
	vorstehende Funktion ausgeführt,
	durch langes Drücken zusammen mit der
	Ein-/Aus-Taste wird die LCD-Anzeige
	kalibriert.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

A.6 Datenspeicherung

Die veränderlichen Trends der physiologischen Parameter werden auf dem Monitor angezeigt; optional können Sie PC-Software auswählen, um eine Trendüberprüfung mittels USB auf einen Computer zu übertragen.

Patientenkennung	1~96
Anzeigeart	Trend Tabellenform
Trend Intervall	10 s, 30 s, 1 min, 2 min, 5 min, 10 min
Speicherung	Speichern beim Herunterfahren
Speicherkapazität	500 Gruppen/Patient können gespeichert
	werden (nur Daten, keine Kurve).

A.7 Messdaten

A.7.1 EKG-Daten

EKG	
Ableitungstyp	3-adrige Ableitung: I,II,III
	5-adrige Ableitung: I, II, III,
	aVR, aVL, aVF, Vx
EKG-Eingangsbereich	±6 mV
Verstärkung	2,5 mm/mV, 5 mm/mV,

	10 mm/mV
Eingangsimpedanz	≥5,0 MΩ
Ableitstrom	<10 uA
GMRR	≥89 dB
Frequenzbereich	0,5-40 Hz
Elektrodenversatzpotential	±500 mVDC
Standardisierungssignal	1 mV ±5 %
Schutz	Elektrische Isolationsspannung
	beträgt 4000 V bei 50/60 Hz
	60 s.
	Defibrillatorsicher.
Anzeige Elektrode aus	mit (Ausnahme RL)
Messungsgeschwindigkeit	6,25 mm/s, 12,5 mm/s,
	25 mm/s
Schutz gegen die	
Auswirkungen der	
Defibrillation und	<5 s nach Defibrillation.
Blockierung nach	
Defibrillation	
Erholungszeit des Gerätes	EKG-Kurve erholt sich
von Elektrodenpolarisierung	innerhalb von 10 s auf
nach Defibrillation	Ausgangswert.

Schrittmacherimpulssymbol	Mit Schrittmachererkennung,
	erfüllt die Anforderungen nach
	IEC60601-2-27: 2011
	201.12.101.12 , der
	Schrittmacherimpuls erfüllt die
	folgenden Anforderungen, das
	Schrittmachersymbol (≥2 mm)
	wird auf dem Bildschirm
	angezeigt:
	Impulsamplitude :
	±2 mV~±700 mV
	Impulslänge: 0,1~2,0 ms
	Anstiegsdauer: 10~100 us
Elektrochirurgieschutz	Schneidleistung: 300 W
(Elektrotomschutz)	Koagulationsleistung: 100 W
	Änderung der Herzfrequenz:
	≤10%
	Erholungszeit: ≤10 s
	Erfüllt die Anforderung nach
	Klausel 4.2.9.14 in
	ANSI/AAMI EC 13:2002

Fähigkeit zur Ablehnung	Mindestens empfohlene		
hoher T-Wellen	1,2 mV T-Wellenamplitude.		
	Erfüllt die Anforderung nach		
	Klausel 4.1.2 c in ANSI/AAMI		
	EC 13:2002.)		
Mittelwertbildung	\leq 50 Schläge pro Minute,		
Herzfrequenz	einmal alle zwei Schläge;		
	50 Schläge pro Minute bis 120		
	Schläge pro Minute, einmal		
	alle vier Schläge;		
	> 120 Schläge pro Minute,		
	einmal alle sechs Schläge.		
Herzfrequenzmessgenauigkeit	Ventrikuläre Bigeminie: 80		
und Reaktion auf	Schläge pro Minute		
unregelmäßigen Rhythmus	Langsam wechselnde		
	ventrikuläre Bigeminie: 60		
	Schläge pro Minute		
	Schnell wechselnde		
	ventrikuläre Bigeminie:		
	120 Schläge pro Minute		
	Bidirektionale Systolen: 90		
	Schläge pro Minute		
Reaktionszeit des	Herzfrequenz ändert sich von		
-----------------------------	--------------------------------	--	--
Herzfrequenzmessgerätes auf	80 Schlägen pro Minute auf		
Veränderungen der	120 Schläge pro Minute:		
Herzfrequenz	weniger als 6 s bis 10 s.		
	Herzfrequenz ändert sich von		
	80 Schlägen pro Minute auf 40		
	Schläge pro Minute: weniger		
	als 6 s bis 10 s.		
Zeit bis zum	Vent. Tachykardie 1 mVp-p,		
Tachykardie-Alarm	206 Schläge pro Minute:		
	Verstärkung 0,5, Bereich 6,5		
bis 8,4 Sekunden, Durchs			
	7,2 Sekunden		
	Verstärkung 1,0, Bereich 6,1		
	bis 6,9 Sekunden, Durchschnitt		
	6,5 Sekunden.		
Herzfrequenz			
	Erwachsener: 15 Schläge pro		
Maaahaariah	Minute bis 300 Schläge pro		
wiessbereich	Minute		
	Kind und Neugeborenes: 15		

	Schläge pro Minute bis 350	
	Schläge pro Minute	
Auflösung	1 Schlag pro Minute	
	±1 % oder ±1 Schlag pro	
Genauigkeit	Minute, der jeweils höhere	
	Wert	
Erkennungsempfindlichkeit	≥0,20 mVpp	
(II-adrig)		
Reaktionszeit des	<12 s	
Herzfrequenzmessgerätes auf		
Veränderungen der		
Herzfrequenz		
Reaktion von Herzfrequenz		
auf QRS-Amplitude ist	Erwachsener: ohne Reaktion	
1 mVp-p, Länge ist 10 ms		
	0 Schläge pro Minute bis 300	
	Schläge pro Minute,	
Alarmbereich	Obergrenze/Untergrenze kann	
	stufenlos angepasst werden.	

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

A.7.2 Atmungsdaten

Atmung	
Verfahren	Impedanz
Messableitung	Ableitung I(RA-LA)
	II(RA-LL)optional,
	II(Standard)
Erregungsfrequenz	64,8 kHz Sinuswelle
Erregungsspannung	≤0,3 mA bei 64,8 kHz
Messimpedanzbereich	0,2 ~3 Ω
Ausgangsimpedanzbereich	500~2000 Ω (bei Verwendung
	des Defibrillationskabels mit
	1 Ω)
Verstärkung	X0,25、X1、X2
Atmungsbandbreite (BW)	0,25~2,0 Hz(-3 dB)
Messbereich	0~150 U/min
	Obergrenze/Untergrenze kann
	stufenlos angepasst werden
Auflösung	1 U/min
Genauigkeit	±2 U/min oder ±2 %

HOSPIMED GmbH, Werlenweg 1, CH-8600 Dübendorf www.hospimed.ch, info@hospimed.ch

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

A.7.3 BLT-SpO2

SpO ₂	
Messbereich	0~100 %
Auflösung	1 %
Computerit	70~100 %: ±2 %
Genauigken	0~69%:unspezifiziert
Alarm	Wählen Sie die Alarmober- und
	-untergrenze für SpO2 aus
Sensor	Pulsoximetriesensoren enthalten LED,
	die rotes Licht bei einer Wellenlänge
	von etwa 660 nm und infrarotes Licht
	bei einer Wellenlänge von etwa 905 nm
	aussenden.
	Die gesamte optische Leistung der
	Sensor-LED beträgt weniger als 15 mW.
	Diese Informationen sind unter
	Umständen für Klinikärzte nützlich, wie
	beispielsweise diejenigen, die eine
	fotodynamische Behandlung
	durchführen.
Zeit zum	13 s
Aktualisieren der	

Daten			
Anti-Interferenz	Anti-Bewegungsinterferenz		
	Anti-Elektrotom-Interferenz		
Erholungszeit des			
Gerätes nach	5 s		
Defibrillation			
Widerstandsfähig	Mit hoher Widerstandsfähigkeit gegen		
keit gegen	niedrige Perfusion, Pulsschlagamplitude		
niedrige Perfusion	kann 0,2 % erreichen, bei angezeigtem		
	SpO2-Wert.		
Pitch-Ton	mit		
Pulsschlag			
Messbereich	25 Schläge pro Minute ~ 250 Schläge pro		
	Minute		
Auflösung	1 Schlag pro Minute		
Genauigkeit	±1 % oder ±1 Schlag pro Minute, der		
	jeweils höhere Wert		
Alarm	Wählen Sie die Alarmober- und		
	-untergrenze für den Pulsschlag aus		



Anhang B Werkseinstellungen

Dieser Abschnitt enthält die wichtigsten Werkseinstellungen. Diese Einstellungen können angepasst werden und Sie können die Werkseinstellungen bei Bedarf laden.

Alarmkonfiguration	Werkseinstellungen
Alarmlautstärke	Mittel
Mindestalarmlautstärke	Niedrig
SpO ₂ -Alarmniveau	Mittel
Herzfrequenzalarmniveau	Mittel
Atemalarmniveau	Mittel

B.1 Alarmkonfiguration

B.2 Systemkonfiguration

Systemkonfiguration	Werkseinstellungen
QRS-Lautstärke	Mittel
Helligkeit	3
Messungsgeschwindigkeit	12,5 mm/s

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

B.3 EKG-Konfiguration

Herzfrequenzkonfiguration	Erwachsener	Kind	Neugeborenes
Obergrenze Herzfrequenz	120 Schläge	160	200 Schläge
	pro Minute	Schläge	pro Minute
		pro	
		Minute	
Untergrenze Herzfrequenz	50 Schläge	75	90 Schläge
	pro Minute	Schläge	pro Minute
		pro	
		Minute	
Atmung	Erwachsener	Kind	Neugeborenes
Obergrenze Atmung	30 U/min	30 U/min	100 U/min
Untergrenze Atmung	8 U/min	8 U/min	30 U/min

B.4 SpO2-Konfiguration

SpO ₂ -Konfiguration	Erwachsener	Kind	Neugeborenes
Obergrenze SpO2	100 %	100 %	95 %
Untergrenze SpO2	90 %	90 %	85 %
Pulsschlagkonfiguration	Erwachsener	Kind	Neugeborenes
Obergrenze Pulsschlag	120 Schläge	160	200 Schläge
	pro Minute	Schläge	pro Minute

HOSPIMED GmbH, Werlenweg 1, CH-8600 Dübendorf www.hospimed.ch, info@hospimed.ch



		pro Minute	
Untergrenze Pulsschlag	50 Schläge	75	90 Schläge
	pro Minute	Schläge	pro Minute
		pro	
		Minute	

B.5 Trend-Konfiguration

Trend-Konfiguration	Werkseinstellungen
Intervall	30 s

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Anhang C Alarmmeldungen

Dieser Abschnitt enthält einige wichtige Alarmmeldungen. In den nachstehenden Tabellen bedeutet "*", dass das Alarmniveau durch den Benutzer eingestellt werden kann.

SpO2	Ursache	Niveau
Alarmmeldungen		
SpO2 zu hoch *		Hoch、 Mittel
SpO2 zu niedrig *	Eine Messung hat die Alarmobergrenze überschritten oder die Alarmuntergrenze	Hoch, Mittel
Pulsschlag zu hoch *		Hoch, Mittel
Pulsschlag zu niedrig *	unterschritten	Hoch, Mittel
SpO ₂ -Entsättigung	SpO ₂ -Messung hat die Grenze für die SpO ₂ -Entsättigung unterschritten.	Hoch
Kein Puls	Das Pulssignal war zu	Hoch

C.1 Physiologischer Alarm

	schwach zum Auswerten.	
EKG	Ursache	Niveau
Alarmmeldungen		
Herzfrequenz zu	Eine Messung hat die	Hoch
hoch *	Alarmobergrenze	Mittel
Herzfrequenz zu	überschritten oder die	Hoch
niedrig *	Alarmuntergrenze	Mittel
	unterschritten	
Asystolie	Kein QRS über 4	Hoch
	aufeinanderfolgende	
	Sekunden erkannt.	
Atmung zu hoch	Eine Messung hat die	Hoch
	Alarmobergrenze	Mittel
Atmung zu niedrig	überschritten oder die	Hoch
	Alarmuntergrenze	Mittel
	unterschritten	
Apnoe	Atmung kann in Ho	
	voreingestellter Zeit nicht	
	erkannt werden	

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

C.2 Technischer Alarm

Meldung	Ursache	Niveau	
SpO ₂ -Sensor Aus	Der SpO ₂ -Sensor ist nicht		
	mehr mit dem Patienten oder	Niedrig	
	dem Monitor verbunden.		
EKG-Sensor Aus	Der EKG-Sensor ist nicht		
	mehr mit dem Patienten oder	Niedrig	
	dem Monitor verbunden.		
Verbindungsfehler	Verbindungsfehler oder		
	Testmodellfehler.	Niedrig	
Batterieleistung	Die Leistung der Batterie ist	NG4-1	
niedrig	niedrig	Mittel	
SpO ₂ niedrige	Das erkannte Signal ist	NG - 1	
Perfusion	schwach	Mittel	
I polarisiert	EKG-Elektrode polarisiert	Niedrig	
II polarisiert	EKG-Elektrode polarisiert	Niedrig	
V polarisiert	EKG-Elektrode polarisiert	Niedrig	

C.3 Aufforderungsmeldungen

Meldung	Ursache	Niveau
Suche	Sucht nach Puls	Aufforderungsmeldung

SpO ₂ -Sensor	Nach dem	Aufforderungsmeldung
Aus	Hochfahren des	
	Monitors wurde	
	der SpO ₂ -Sensor	
	vom Patienten oder	
	dem Monitor	
	getrennt, Alarm	
	pausieren oder	
	zurücksetzen.	
EKG-Sensor	Nach dem	Aufforderungsmeldung
Aus	Hochfahren des	
	Monitors, dem	
	Pausieren oder	
	Zurücksetzen des	
	Alarms wurde der	
	EKG-Sensor vom	
	Patienten oder dem	
	Monitor getrennt.	



Anhang D Leitfaden und Herstellererklärung zur EMV

Leitfaden und Herstellererklärung – elektromagnetische Emissionen für alle GERÄTE und SYSTEME

Leitfaden und Herstellererklärung – elektromagnetische Emission								
Der Monitor die	ent der	Verwer	idung	in	der	nachstehe	end	konkretisierten
elektromagnetischen	elektromagnetischen Umgebung. Der Kunde oder der Benutzer des Monitors sollte						Monitors sollte	
sicherstellen, dass dies	er nur in ein	er dera	tigen	Umge	bung	verwendet v	wird	
Emissionstest	Erfüll	ung	Ele	ektroi	nagn	etische Um	gebı	ung – Leitfaden
HF-missionen			De	r Mon	itor v	erwendet Hl	F-Ei	nergie nur für
CISPR 11			sein	ne inte	grier	te Funktion.	Der	mentsprechend
	Gruppe 1 sind HF-Emissionen sehr gering und führen			ng und führen				
			wahrscheinlich nicht zu einer Interferenz in					
	benachbarten elektronischen Geräten.							
HF-Emission	VI.		Der	Moni	tor ei	gnet sich fü	r eir	ne Verwendung
CISPR 11	Klasse A		in a	llen E	inricł	ntungen, auß	Ber h	ausliche
Emissionen von	Klasse A		Any	Anwendungen und alle mit direkter				



Oberschwingungen IEC 61000-3-2		Verbindung zur öffentlichen Niederspannungsversorgung, die Wohngebäude
Spannungsschwanku ngen/Flickeremissio	Frfüllt	versorgt.
nen IEC 61000-3-3	Enunt	

Leitfaden und Herstellererklärung – elektromagnetische Sicherheit für alle GERÄTE und SYSTEME

Leitfaden und Herstellererklärung elektromagnetische Sicherheit					
Der Monitor dient de	Der Monitor dient der Verwendung in der nachstehend konkretisierten elektromagnetischen				
Umgebung. D	Der Kunde oder der Ben	utzer des Monitors sollte	e sicherstellen, dass		
dieser nur in e	iner derartigen Umgebung	g verwendet wird.			
Sicherheitsprüfu ng	IEC 60601 Prüfniveau	Erfüllungsgrad	Elektromagnetis che Umgebung - Leitfaden		
Elektrostatische	±6 kV Kontakt	±6 kV Kontakt	Bodenbeläge		
Endladung (ESD)	±8 kV Luft	±8 kV Luft	sollten aus Holz,		
IEC 61000-4-2			Beton oder		



			Keramikfliesen
			bestehen. Besteht
			der Bodenbelag
			aus synthetischem
			Material, sollte
			die relative
			Luftfeuchtigkeit
			mindestens 30 %
			betragen.
			Benutzer müssen
			zuerst eine
			statische
			Entladung ihrer
			Hände
			durchführen,
			bevor Sie das
			Gerät verwenden.
Schnelle	±2 kV für	±2kV für	Die Qualität des
elektrische	Stromleitungen	Stromleitungen	Netzstroms sollte

Transienten/Störgr	±1 kV für	±1 kV für	der einer
ößen	Eingangs-/Ausgangsl	Eingangs-/Ausgangsl	typischen
IEC 61000-4-4	eitungen	eitungen	kommerziellen
			oder
			Krankenhausumg
			ebung
			entsprechen.
			Stellen Sie sicher,
			dass die
			Impulsinterferenz
			in der Umgebung
			nicht größer als
			1 kV ist.
Überspannung	±1 kV	±1 kV	Die Qualität des
IEC 61000-4-5	Differentialmodus	Differentialmodus	Netzstroms sollte
	±2 kV Allgemeiner	±2 kV Allgemeiner	der einer
	Modus	Modus	typischen
			kommerziellen
			oder

			Krankenhausumg
			ebung
			entsprechen.
Spannungseinbrüc	<5 % U _T	<5 % U _T	Die Qualität des
he, kurze	(>95 % Einbruch in	(>95 % Einbruch in	Netzstroms sollte
Unterbrechungen	U _T)	U _T)	der einer
und	für 0,5 Zyklen	für 0,5 Zyklen	typischen
Spannungsschwan	40 % U _T	40 % U _T	kommerziellen
kungen in	(60 % Einbruch in	(60 % Einbruch in	oder
Eingangsstromleit	U _T)	U _T)	Krankenhausumg
ungen	für 5 Zyklen	für 5 Zyklen	ebung
IEC 61000-4-11	70 % U _T	70% U _T	entsprechen.
	(30 % Einbruch in	(30 % Einbruch in	Benötigt der
	U _T)	U _T)	Benutzer des
	für 25 Zyklen	für 25 Zyklen	Monitors bei
	<5 % U _T	<5 % U _T	Unterbrechungen
	(>95 % Einbruch in	(>95 % Einbruch in	der Stromzufuhr
	U _T)	U _T)	einen
	für 5 Sekunden	für 5 Sekunden	fortwährenden



			Betrieb, ist es empfehlenswert, den <i>Monitor</i> über eine unterbrechungsfre ie Stromversorgung oder eine Batterie
			zu betreiben.
Netzfrequenzmagn etfeld (50 Hz) IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Kommt es zu einer Verzerrung, kann es notwendig sein, den <i>Monitor</i> in größerer Entfernung von Stromquellen von Magnetfeldern aufzustellen oder



			eine magnetische Abschirmung einzubauen. Das Netzfrequenzmag netfeld sollte am gewünschten Aufstellungsort gemessen werden, um sicherzustellen, dass es ausreichend gering ist.
HINWEIS	U _T ist die Netzwechselspannung	g vor der Anwendung des I	rüfniveaus.



Leitfaden und Herstellererklärung – elektromagnetische Sicherheit für GERÄTE und SYSTEME, die nicht LEBENSERHALTEND sind

Leitfaden und Herstellererklärung elektromagnetische Sicherheit

Der *Monitor* dient der Verwendung in der nachstehend konkretisierten elektromagnetischen Umgebung. Der Kunde oder der Benutzer des *Monitors* sollte sicherstellen, dass dieser nur in einer derartigen Umgebung verwendet wird.

Sicherheitsprüfung	IEC 60601 Prüfniveau	Erfüllungsgrad	Elektromagnetische Umgebung - Leitfaden
			Tragbare und mobile HF-Kommunikationsgeräte sollten nicht näher an einem beliebigen Teil des <i>Monitors</i> mit Kabeln angeordnet sein als die empfohlene Trenndistanz, die anhand der Gleichung für die Frequenz des Transmitters
			berechnet wurde. Empfohlene Trenndistanz



Geleitete HF IEC 61000-4-6	3 V _{rms} 150 kHz bis 80 MHz	3 V	$d = \left[\frac{3.5}{V_1}\right] \sqrt{P}$	
Gestrahlte HF	3 V/m	3 V/m	$d = \left[\frac{3.5}{E_1}\right]\sqrt{P}$ 80 MHz bis MHz	
IEC 61000-4-3	80 MHz bis 2,5 GHz		$d = \left[\frac{7}{E_1}\right]\sqrt{P}$	
			800 MHz bis 2,5 GHz	
			Wobei P für die maximale	
			Ausgangsnennleistung des	
			Transmitters in Watt (W)	
			entsprechend	
			Transmitterhersteller und d für	



		die empfohlene Trenndistanz in Metern (m) stehen. Die Feldstärken von festen HF-Transmittern, bestimmt durch eine elektromagnetische Standortaufnahme, ^a sollten in jedem Frequenzbereich unter dem Erfüllungsgrad liegen. ^b In der Nähe von Geräten, die mit folgendem Symbol gekennzeichnet sind, können Interferenzen auftreten:
HINWEIST	Bei 80 MHz und 800 MH	iz gilt der hohere Frequenzbereich.

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

HINWEIS 2 Dieser Leitfaden gilt unter Umständen nicht für alle Situationen. Die elektromagnetische Verbreitung unterliegt dem Einfluss der Absorption und Reflektion von Strukturen, Gegenständen und Menschen.

^a Feldstärken von festen Transmittern, wie beispielsweise Basisstationen von Funktelefonen (Mobiltelefon, schnurloses Telefon) und beweglichem Landfunk, Amateurfunk, AM- und FM-Übertragungen und TV-Übertragungen können nicht genau theoretisch vorhergesagt werden. Für eine Beurteilung der elektromagnetischen Umgebung durch feste HF-Transmitter sollte eine elektromagnetische Standortaufnahme in Betracht gezogen werden. Überschreitet die gemessene Feldstärke am Standort des *Monitors* den vorstehenden entsprechenden HF-Erfüllungsgrad, sollte der *Monitor* zum Nachweis des Normalbetriebs überwacht werden. Wird eine ungewöhnliche Leistung beobachtet, sind eventuell zusätzliche Maßnahmen zu ergreifen, wie beispielsweise die Neuausrichtung oder das Versetzen des *Monitors*

^b Im Frequenzbereich 150 kHz bis 80 MHz sollten die Feldstärken unter 3 V/m liegen.

Empfohlene Trenndistanzen zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten und den GERÄTEN oder dem SYSTEM– für GERÄTE oder SYSTEME, die nicht LEBENSERHALTEND sind

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

Empfohlene Trenndistanzen zwischen Empfohlene Trenndistanzen zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten und dem *Monitor*

Der *Monitor* ist für eine Verwendung in einer elektromagnetischen Umgebung ausgelegt, in der gestrahlte HF-Störungen kontrolliert werden. Der Kunde oder Benutzer des *Monitors* kann elektromagnetische Interferenzen auch dadurch verhindern helfen, dass er einen Mindestabstand zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten (Transmitter) und dem *Monitor*, siehe nachstehende Empfehlung, entsprechend der maximalen Ausgangsleistung der Kommunikationsgeräte einhält.

	Trenndistanz entsprechend der Frequenz des Transmitters			
Maximale	(m)			
Ausgangsnennl	150 kHz bis 80 MHz bis		800 MHz bis 2,5 GHz	
eistung des	80 MHz	800 MHz		
Transmitters	$d = \left[\frac{3.5}{\sqrt{P}}\right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{3.5}{\sqrt{P}}\right] \sqrt{P}$	$d = \left \frac{r}{E_1} \right \sqrt{P}$	
(**)	$u = \begin{bmatrix} V_1 \end{bmatrix}^{V_1}$	$\begin{bmatrix} E_1 \end{bmatrix}$	1	
0,01	0,12	0,12	0,23	

HOSPINED*

Patientenmonitor Bedienungsanleitung

0,1	0,37	0,37	0,74
1	1,17	1,17	2,33
10	3,69	3,69	7,38
100	11,67	11,67	23,33

Bei Transmittern mit einer nicht vorstehend aufgeführten maximalen Ausgangsleistung kann die empfohlene Trenndistanz d in Metern (m) unter Verwendung der auf die Frequenz des Transmitters anwendbaren Gleichung geschätzt werden, wobei P für die maximale Ausgangsnennleistung des Transmitters in Watt (W) entsprechend Transmitterhersteller steht.

HINWEIS 1 Bei 80 MHz und 800 MHz gilt die Trenndistanz für den höheren Frequenzbereich.

HINWEIS 2 Dieser Leitfaden gilt unter Umständen nicht für alle Situationen. Die elektromagnetische Verbreitung unterliegt dem Einfluss der Absorption und Reflektion von Strukturen, Gegenständen und Menschen.



Anhang E Garantiekarte

Vielen Dank, dass Sie sich für ein Produkt von BLT entschieden haben.

Füllen Sie bitte diese Karte aus und schicken Sie diese binnen einer Woche an den BLT-Kundendienst in ZHUHAI. Wenn Sie Hilfe benötigen oder Mängel auftreten, wenden Sie sich bitte telefonisch oder per Fax an uns. Während des Garantiezeitraums gilt die Garantie kostenfrei (nicht für Unfall, Missbrauch, Zweckentfremdung oder fehlerhafte Verwendung) Gerne können Sie jederzeit in unser Servicecenter kommen, wenn Sie nach Ablauf der Garantie spezielle Dienstleistungen in Anspruch nehmen wollen. Lassen Sie das Produkt nicht von einer Person reparieren, welche nicht durch BLT autorisiert oder geschult ist.

Produkt	Modell	
Seriennummer	Vertrag	
Aufstellungsdatum	Garantie	
Name		
Anschrift		
Ansprechpartner	Telefon/Fax	

HOSPINED*

Produktbezeichnung: Patientenmonitor Produkttyp: M850 Hersteller: Guangdong Biolight Meditech Co., Ltd. Adresse: No.2 Innovation First Road, Technical Innovation Coast, Hi-tech Zone, Zhuhai, Volksrepublik China Postleitzahl: 519085

PN: 22-067-0019