

ZOLL®

R Series® ALS Bedienerhandbuch



Die Drucklegung dieses R Series Bedienerhandbuchs (**REF** 9650-0912-08 Rev. R) erfolgte im **Februar 2023**.

Copyright © 2023 ZOLL Medical Corporation. Alle Rechte vorbehalten.


R Series, M Series, CPR-D-padz, Pedi-padz, Pro-padz, Stat-padz, Real CPR Help, RescueNet, See-Thru CPR, Code-Ready, SurePower, OneStep, Smart Alarms, Perfusion Performance Indicator, Defib Mentor, Rectilinear Biphasic, AutoPulse, und ZOLL sind Marken oder eingetragene Marken von ZOLL Medical Corporation in den Vereinigten Staaten und/oder anderen Ländern.

Masimo ist eine eingetragene Marke von Masimo Corporation in den Vereinigten Staaten und/oder anderen Ländern.

Alle anderen Marken und eingetragenen Marken sind Eigentum ihrer jeweiligen Inhaber.

 **ZOLL Medical Corporation**
269 Mill Road
Chelmsford, MA USA
01824-4105

 **ZOLL International Holding B.V.**
Einsteinweg 8A
6662 PW ELST
The Netherlands

 **ZOLL Medical Switzerland A.G.**
Bahnhofstrasse 20
6300, Zug
Switzerland


0123

Verwendungsindikation

Das System der R-Serie ist für die Defibrillation von Opfern mit Herzstillstand indiziert, bei denen ein offensichtlicher Kreislaufstillstand vorliegt, der durch folgende Merkmale angezeigt wird:

- Unbewusstsein.
- Fehlende Atmung.
- Fehlender Puls.

Das System der R-Serie ist im manuellen Modus für die synchronisierte Kardioversion bestimmter atrialer oder ventrikulärer Arrhythmien indiziert. Ein qualifizierter Arzt muss entscheiden, wann eine synchronisierte Kardioversion angebracht ist.

Das System der R-Serie mit halbautomatischem und manuellem Modus ist für den Einsatz in Frühdefibrillationsprogrammen indiziert, bei denen die Abgabe eines Defibrillatorschocks während der Wiederbelebung mit HLW, Transport und definitiver Versorgung in ein medizinisch anerkanntes Patientenversorgungsprotokoll integriert ist.

Das System der R-Serie mit halbautomatischem und manuellem Modus ist für erwachsene und pädiatrische Patienten geeignet.

EKG-Überwachung

Das System der R-Serie ist für die Beurteilung der Herzfrequenz oder der EKG-Morphologie des Patienten mittels EKG-Überwachung geeignet. Im EKG-Überwachungsmodus ist die Funktion für die Verwendung durch Personal geeignet, das in der Verwendung des Defibrillators der R-Serie, in der grundlegenden und/oder fortgeschrittenen Lebenshilfe oder in einer anderen von einem Arzt autorisierten notfallmedizinischen Ausbildung qualifiziert ist.

Real CPR Help

Das System der R-Serie bietet visuelles und akustisches Feedback über die HLW-Hilfefunktion, die den Helfer ermutigen soll, die Herzdruckmassage mit der von der AHA/ERC empfohlenen Tiefe und Frequenz von 5 cm (2 Zoll) und 100 Kompressionen pro Minute durchzuführen.

Externer Herzschrittmacher

Das System der R-Serie ist für die vorübergehende externe Herzstimulation bei bewussten oder unbewussten Patienten als Alternative zur endokardialen Stimulation indiziert. Externe Stimulation ist bei pädiatrischen und erwachsenen Patienten angezeigt.

SpO₂-Überwachung

Das System der R-Serie ist für die kontinuierliche, nicht-invasive Überwachung der arteriellen Sauerstoffsättigung (SpO₂) und der Pulsfrequenz bei erwachsenen Patienten, die sich nicht bewegen, und bei pädiatrischen und neonatalen Patienten, die sich nicht bewegen, in einem Krankenhaus oder in der ambulanten Versorgung.

EtCO₂-Überwachung

Das System der R-Serie ist für die kontinuierliche, nicht-invasive Überwachung des endtidalen Kohlendioxids (EtCO₂) und der Atemfrequenz bei Patienten indiziert, die eine Unterstützung durch das Beatmungsgerät, einen

Transport im Krankenhaus oder eine Anästhesie benötigen. Die EtCO₂-Überwachung ist für Patienten vom Neugeborenen bis zum Erwachsenen indiziert.

Nicht-invasive Blutdrucküberwachung (NIBD)

Das System der R-Serie ist für die nicht-invasive Messung des arteriellen Blutdrucks bei ruhenden Patienten auf der Intensivstation und beim Transport im Krankenhaus geeignet. Die NIBD-Funktion ist für die Blutdruckmessung bei Patienten vom Neugeborenen bis zum Erwachsenen geeignet.

KONTRAINDIKATIONEN

Kontraindikationen für die Verwendung beim halbautomatischen Betrieb der R-Serie

Die Rhythmusanalysefunktion erkennt möglicherweise nicht zuverlässig Kammerflimmern, wenn ein Herzschrittmacher implantiert ist. Die Inspektion des Elektrokardiogramms und klinische Hinweise auf einen Herz-Lungen-Stillstand sollten die Grundlage für jede Behandlung von Patienten mit implantierten Herzschrittmachern sein. Verwenden Sie die Rhythmusanalysefunktion nicht während der Bewegung des Patienten auf einer Liege. Ein Patient muss während der EKG-Analyse bewegungslos sein. Berühren Sie den Patienten während der Analyse nicht. Stellen Sie alle Bewegungen der Trage ein, bevor Sie das EKG analysieren.

Allgemeine Informationen

Laut Bundesgesetz (USA) darf dieser Defibrillator nur von einem Arzt oder auf dessen Anordnung verkauft werden.

Inhalt

Verwendungsindikation	iii
EKG-Überwachung	iii
Real CPR Help	iii
Externer Herzschrittmacher	iii
SpO ₂ -Überwachung	iii
EtCO ₂ -Überwachung	iii
Nicht-invasive Blutdrucküberwachung (NIBD)	iv
KONTRAINDIKATIONEN	iv
Allgemeine Informationen	iv

Kapitel 1 Allgemeine Hinweise

Produktbeschreibung	1-1
Über dieses Handbuch	1-3
Aktualisierungen des Bedienerhandbuchs	1-3
Auspacken	1-3
Verwendete Symbole	1-4
Bedeutung der Schriftformate und Warnhinweise	1-7
Defibrillatorfunktion	1-7
Verwendungszweck	1-7
Vorgesehene Verwendung – Manueller Betrieb	1-8
Vorgesehene Verwendung – EKG-Überwachung	1-8
Vorgesehene Verwendung – Real CPR Help	1-8
Kontraindikationen für die Verwendung des Defibrillators	1-8
Defibrillatorkomplikationen	1-8
Abgegebene Defibrillatorenergie	1-9
Externe Schrittmacherfunktion (Optional)	1-9
Vorgesehene Verwendung – Schrittmacher	1-9
Schrittmacher-Komplikationen	1-10
Stimulation bei Kindern	1-11
Vorgesehene Verwendung - SpO ₂ -Überwachung	1-11
Vorgesehene Verwendung - EtCO ₂ -Überwachung	1-11
Vorgesehene Verwendung - NIBD	1-12
EKG-Überwachung	1-13
Registriererfunktionen	1-13
Paddles und Elektroden	1-13
Akkus	1-14
Code-Ready-System	1-15
Sicherheitsvorkehrungen	1-15
Warnungen	1-15
Bedienersicherheit	1-18
Patientensicherheit	1-19
Vorsichtshinweise	1-20

Neustart des Defibrillators	1-20
Nachverfolgbarkeit des Geräts	1-21
Hinweis über unerwünschte Ereignisse	1-22
Software-Lizenzvereinbarung	1-22
Service	1-23
ZOLL Seriennummer	1-24

Kapitel 2 Das Gerät im Überblick

Bedienelemente und Anzeigen des Defibrillators	2-1
Gerätevorderseite	2-3
Display	2-6
Patientenkabel und Anschlüsse	2-7
Externe Paddles	2-9
Die Menüs	2-11
Der Defibrillator-Lernmodus (Optional)	2-12
Routinevorgänge	2-13
Wechseln des Akkus	2-13
Einstellen der Displayhelligkeit	2-14
Verwenden von Code-Markierungen	2-14

Kapitel 3 Manuelle Defibrillation

Defibrillation in Notfällen mit Paddles	3-1
Bestimmen des Patientenzustands gemäß den vor Ort gültigen medizinischen Protokollen	3-1
Beginnen mit der CPR gemäß den medizinischen Protokollen	3-2
1 Auswählen von DEFIB	3-2
2 Laden des Defibrillators	3-4
3 Abgabe des Schocks	3-5
Autoklavierbare externe Paddles	3-6
Defibrillation in Notfällen mit Freihand-Therapieelektroden	3-6
Bestimmen des Patientenzustands gemäß den vor Ort gültigen medizinischen Protokollen	3-6
Beginnen mit der CPR gemäß den medizinischen Protokollen	3-6
Vorbereitung des Patienten	3-6
1 Auswählen von DEFIB	3-7
2 Laden des Defibrillators	3-9
3 Abgabe des Schocks	3-9
Autoklavierbare Elektroden	3-10

Kapitel 4 Defibrillation im Beratungsbetrieb

Verfahrensanleitung für die Defibrillation im Beratungsbetrieb	4-2
Bestimmen des Patientenzustands gemäß den vor Ort gültigen medizinischen Protokollen	4-2
Beginnen mit der CPR gemäß den medizinischen Protokollen	4-2
Vorbereitung des Patienten	4-2

1 Auswählen von DEFIB	4-2
2 Drücken der Taste ANALYSE	4-4
3 Drücken der Taste SCHOCK	4-5
Meldungen der Beratungsfunktion für Defibrillation	4-7
Warnmeldungen.....	4-7

Kapitel 5 Synchronisierte Kardioversion

Verfahrensanleitung für die synchronisierte Kardioversion.....	5-2
Bestimmen des Patientenzustands und Versorgung gemäß den vor Ort gültigen medizinischen Protokollen	5-2
Vorbereitung des Patienten	5-2
1 Auswählen von DEFIB	5-3
2 Laden des Defibrillators	5-5
3 Abgabe des Schocks	5-5
Verfahrensanleitung für die remote-synchronisierte Kardioversion	5-6
Bestimmen des Patientenzustands und Versorgung gemäß den vor Ort gültigen medizinischen Protokollen	5-6
Vorbereitung des Patienten	5-6
1 Auswählen von DEFIB	5-7
2 Laden des Defibrillators	5-8
3 Abgabe des Schocks	5-8

Kapitel 6 Real CPR Help (CPR Unterstützung)

Das Feld „Real CPR Help“	6-2
Perfusion Performance Indicator (optional/nur Erwachsene)	6-2
CPR-Inaktivzeitanzeige	6-2
Anzeige von Kompressionsrate und -tiefe	6-2
Entlastungsbalken (nur Erwachsene)	6-2
CPR-Taktvorgabe	6-3
Aufforderung GANZ ENTLAST.	6-3
CPR-Audio-Aufforderungen (nur Erwachsene).....	6-3
Brustkorbkompressionen-Balkendiagramm	6-4
Anzeige des Brustkorbkompressionen-Balkendiagramms	6-4

Kapitel 7 See-Thru CPR (Optional)

Verwendung von See-Thru CPR	7-2
Beispiele	7-2

Kapitel 8 Nichtinvasive temporäre Stimulation (Optional)

Nichtinvasive temporäre Stimulation	8-2
Bestimmen des Patientenzustands und Versorgung gemäß den vor Ort gültigen medizinischen Protokollen	8-2
Vorbereitung des Patienten	8-2
1 Anbringen der EKG-Elektroden/Freihand-Therapieelektroden	8-2
2 Drehen des Moduswählschalters auf SCHRITTM.	8-4

3 Einstellen der Schrittmacherfrequenz	8-4
4 Einstellen der Schrittmacher-Stromstärke (Output)	8-5
5 Bestimmen der Erregungsauslösung (Capture)	8-5
6 Bestimmen der optimalen Reizschwelle	8-6
Spezielle Stimulationsanwendungen	8-7
Standby-Stimulation	8-8
Asynchrone (Feste) Stimulation	8-8
Stimulation bei Kindern	8-9

Kapitel 9 EKG-Überwachung

Vorbereitung	9-2
Elektrodenplatzierung	9-2
Überwachen der Elektrodenplatzierung.....	9-3
Überwachen des Patienten-EKGs	9-5
Einstellen der Bedienelemente	9-5
Implantierte Herzschrittmacher	9-6
Überwachung mit 5 Ableitungen	9-7
Drucken bei simultaner 3-Kanal-Ableitung	9-7
Filter „See-Thru CPR“ (Optional)	9-8
Darstellung zusätzlicher Kurven	9-8
Drucken des EKGs als Streifen	9-8
Diagnosebandbreite	9-9
Alarme	9-9
Einstellen von Alarmgrenzen	9-9
Herzfrequenzalarm-Grenzen	9-10
Alarme für Vitalfunktionen	9-10
Unterdrücken und Ausschalten von Alarmen	9-11
Smart Alarms	9-12
Alarminstellungen für die unbeaufsichtigte Überwachung	9-13

Kapitel 10 Ereignisaufzeichnung und Protokolle

Protokollbericht	10-1
Protokollberichtsformate	10-2
Drucken des gesamten Protokollberichts	10-8
Teilweises Drucken eines Protokollberichts	10-9
Aufzeichnung ausführlicher Informationen	10-9
Ereignislisten	10-9
Drucken einer Ereignisliste	10-10
Löschen des Protokollberichts und der ausführlichen Aufzeichnungen.....	10-10
Manuelles Löschen	10-10
Automatisches Löschen	10-10
Formatieren der Speicherkarte	10-10
Zugehörige Meldungen.....	10-11

Kapitel 11 Dateiübertragung

Übertragen von Dateien auf ein externes Gerät	11-1
Wi-Fi (Optional).....	11-2
Einsetzen und Entfernen einer Compact Flash-Karte	11-2
Übertragen einer Datei mit ausführlichen Informationen auf eine Compact Flash-Karte..	11-3
Übertragen von Geräteprüfungs- und Aktivitätsprotokolldateien auf eine Compact Flash-Karte.....	11-3
Übertragen von Dateien über den USB-Anschluss (Optional).....	11-4
Übertragen von Dateien mit ausführlichen Informationen über Wi-Fi (Optional)	11-5
Übertragen von Geräteprüfungs- und Aktivitätsprotokolldateien über Wi-Fi (Optional)....	11-6
Zugehörige Wi-Fi-Meldungen	11-7

Kapitel 12 Wartung

Routinevorgänge	12-2
Tägliche visuelle Inspektion	12-2
Code-Bereitschaftstest	12-3
Manueller Defibrillatortest	12-4
Defibrillatortest mit Paddles	12-4
Defibrillatortest mit Freihand-Therapieelektroden	12-5
Schrittmachertest	12-6
Registriererprüfung	12-6
Code-Bereitschaftsprotokoll	12-6
Einstellen von Datum und Uhrzeit	12-8
Reinigen des R Series Geräts	12-9
Einlegen von Registriererpapier	12-9
Reinigen des Druckkopfs	12-11
Bedienercheckliste für das R Series Gerät	12-12

Kapitel 13 Fehlerbehebung

Code-Ready	13-1
Monitor	13-2
Registrierer	13-4
Schrittmacher	13-4
Defibrillator	13-5
Wechselstromladegerät	13-8
CPR	13-8

Anhang A Technische Daten

Technische Daten des Defibrillators	A-2
Technische Daten des Akkus	A-7
Spezifikationen gemäß IEC 60601-1-2.....	A-8
Erklärung zur elektromagnetischen Verträglichkeit	A-8
Erklärung zur elektromagnetischen Störfestigkeit (Electromagnetic Immunity Declaration, EID)	A-9

Elektromagnetischen Störfestigkeit	A-11
Empfohlener Mindestabstand zu HF-Geräten für die lebenserhaltenden Funktionen des R Series Geräts	A-13
R Series Eigenschaften des biphasischen Rechteckimpulses	A-14
Klinische Studienergebnisse für die biphasische Kurvenform	A-26
Randomisierte, multizentrische klinische Studie zur Defibrillation von Kammerflimmern (VF) und ventrikulärer Tachykardie (VT)	A-26
Vorklinische Studie	A-27
Veröffentlichte klinische Daten	A-28
Randomisierte, multizentrische klinische Studie zur Kardioversion von Vorhofflimmern (AF)	A-29
Synchronisierte Kardioversion von Vorhofflimmern	A-30
Genauigkeit des Algorithmus bei der EKG-Analyse	A-30

Anhang B R Series Zubehör

Anhang C Informationen zum Wi-Fi-Funkmodul

Kapitel 1

Allgemeine Hinweise

Produktbeschreibung

Die ZOLL® R Series® Geräte ermöglichen Defibrillation, EKG-Anzeige, erweiterte Überwachungsfunktionen und die nichtinvasive transkutane Stimulation (Noninvasive Transcutaneous Pacing, NTP) mit Kommunikations-, Datendruck- und Aufzeichnungsfunktionen – und dies alles mit einem einzigen leichten und tragbaren Gerät. Das Gerät wurde für alle Reanimationssituationen entwickelt. Durch das kleine, kompakte und leichte Design ist es ideal für die Begleitung von Patienten während des Transports geeignet. Das Gerät wird mit Netzwechselstrom oder mit einem einfach zu ersetzenden Akku betrieben, der schnell im Gerät aufgeladen werden kann, wenn dieses an Netzwechselstrom angeschlossen wird. Außerdem kann der Akku des Geräts mit dem Akkuladegerät ZOLL SurePower™ geladen und getestet werden.

Das Gerät wurde für den Einsatz im Krankenhaus entwickelt. Es zeichnet sich durch besondere Robustheit für die Verwendung im Krankenhaus aus.

Der R Series Defibrillator liegt in einer Vielzahl von Modellen vor, die ein breites Funktionsspektrum umfassen. Unter Umständen verfügt Ihr Modell nicht über alle Funktionen, die in diesem Handbuch erwähnt werden. Diejenigen Funktionen, die nicht für alle Modelle verfügbar sind, werden als optional bezeichnet.

Das R Series Gerät ist ein vielseitiger externer Defibrillator für den manuellen und den Beratungsbetrieb. Beim Betrieb in einer manuellen Konfiguration funktioniert das Gerät als konventioneller Defibrillator, wobei das Laden und Entladen vollständig vom Bediener kontrolliert wird. Im Beratungsmodus sind einige Funktionen des Geräts automatisiert. Ein leistungsfähiger Algorithmus identifiziert defibrillierbare EKG-Rhythmen (VF und Breitkomplex-VT >150 Schläge/min), die durch Verabreichen eines Schocks behandelt werden sollten. Je nach den vor Ort gültigen Protokollen kann das Gerät so konfiguriert werden, dass das EKG automatisch analysiert wird, der Defibrillator bei Bedarf geladen wird und der Bediener zwischen den einzelnen CPR-Phasen die Aufforderung *SCHOCK DRÜCKEN* erhält.

Das R Series Gerät liefert Hilfeleistenden bei der Cardio-Pulmonalen Reanimation (CPR) wertvolle Informationen durch Bewertung der Frequenz und Tiefe der Herzdruckmassage. Real CPR Help[®] erfordert die Verwendung von OneStep[™]-CPR-Elektroden oder OneStep Complete-Elektroden. Bei Einsatz dieser Pads können die angezeigten EKG-Kurven adaptiv gefiltert werden: Die Funktion See-Thru CPR[®] schwächt Artefakte im EKG-Signal ab, die durch die mechanische Kompression des Brustkorbs hervorgerufen werden.

Das R Series Gerät ist ein Code-Ready[®]-Defibrillator. Damit reicht die Funktionalität weit über die Verabreichung von Schocks hinaus. Mehr als 40 Kenngrößen der Betriebsbereitschaft werden überprüft. Dazu zählen das Vorhandensein der richtigen Kabel und Elektroden, der Elektrodentyp und weitere wichtige elektronische Funktionen. Das R Series Gerät überprüft außerdem den Zustand und das Ablaufdatum der OneStep-Elektroden. Dieser Code-Bereitschaftstest kann automatisch ablaufen, ohne dass hierzu Elektroden oder Paddles abgezogen werden müssen. Auch die Überprüfung der Schockabgabe erfordert keine zusätzlichen Geräte. Das System generiert außerdem ein gedrucktes oder elektronisches Protokoll mit Hinweisen auf mögliche bevorstehende Funktionsstörungen am Defibrillator selbst oder an Zubehörkomponenten. Das Pflegepersonal kann dann bereits vor dem Auftreten einer Fehlermeldung geeignete Maßnahmen ergreifen.

Manche R Series Modelle sind mit einem transkutanen Schrittmacher ausgestattet, der aus einem Impulsgenerator und einer Elektronik für die EKG-Messung besteht. Die Stimulationsoption unterstützt sowohl synchrone (bedarfsabhängige) als auch asynchrone (feste) nicht-invasive Stimulation für erwachsene, pädiatrische oder neonatale Patienten. OneStep Pacing-Elektroden und OneStep Complete-Elektroden ermöglichen die Demand-Stimulation und EKG-Überwachung ohne separate EKG-Elektroden, wenn das R Series Gerät zusammen mit dem OneStep Pacing-Kabel verwendet wird.

Daten zum Betrieb des Geräts, das EKG und andere physiologische Kurven werden auf einem großen Display mit einer Diagonalen von 16,5 cm (6,5 Zoll) angezeigt, das starken Kontrast und gute Ablesbarkeit bei praktisch allen Lichtverhältnissen bietet. Betriebs- und Warnmeldungen werden auf dem Display angezeigt, und das Gerät kann für die Ausgabe von Audio-Aufforderungen konfiguriert werden, um den Benutzer auf den Gerätestatus aufmerksam zu machen. Das R Series Gerät führt den Code-Bereitschaftstest aus, wenn das Gerät ausgeschaltet, jedoch an Netzstromversorgung angeschlossen ist, wenn der Defibrillator eingeschaltet wird, sowie regelmäßig während des Betriebs.

Ein Registrierer ist integriert, um eine umgehende Dokumentation und Protokollberichts-funktionen zur Versorgung und Behandlung der Patienten während der Verwendung zu gewährleisten.

Für dieses Gerät ist ein hochwertiges Datenerfassungssystem mit Protokollberichts-funktion, Drucker und mehreren Datenübertragungsanschlüssen erhältlich. Die gespeicherten Daten können auf einem entsprechend ausgerüsteten PC mit der Software ZOLL RescueNet[®] ausgewertet und archiviert werden. Die Datendateien des R Series Geräts können über USB, Compact Flash-Karten oder Wi-Fi auf einen PC übertragen werden.

Die R Series Geräte sind für die Verwendung im manuellen Betrieb durch Personal vorgesehen, das über eine entsprechende Ausbildung verfügt und für die Durchführung von erweiterten Notfallmaßnahmen autorisiert ist.

Über dieses Handbuch

Das R Series Bedienerhandbuch enthält Informationen für die sichere und effiziente Verwendung und Pflege der R Series Produkte. Es ist wichtig, dass die Bediener des Geräts alle im Handbuch enthaltenen Informationen lesen und verstehen.

Lesen Sie die Beschreibungen der Sicherheitsvorkehrungen und Warnhinweise.

Die Verfahren für die tägliche Prüfung und die Pflege des Geräts sind in „Wartung“ auf Seite 12-1 beschrieben.

Dieses Handbuch wird durch Beilagen ergänzt, in denen die für die R Series Geräte verfügbaren Optionen beschrieben werden. Diese Beilagen enthalten zusätzliche Warnungen, Vorsichtsmaßnahmen und sicherheitsrelevante Informationen.

Aktualisierungen des Bedienerhandbuchs

Das Ausgabe- oder Revisionsdatum für dieses Handbuch wird auf der Vorderseite angegeben. Wenn dieses Datum mehr als 3 Jahre zurückliegt, fragen Sie bei ZOLL Medical Corporation an, ob weitere aktualisierte Produktinformationen zur Verfügung stehen.

Alle Benutzer müssen jede Aktualisierung sorgfältig durchlesen, um sich auf den jeweils neuesten Stand im Umgang mit dem Gerät und seinem Zubehör zu bringen, und die Aktualisierung anschließend in den jeweiligen Abschnitt des Handbuchs einfügen, damit sie später als Referenzmaterial verfügbar ist.



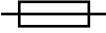
Die Produktdokumentation steht auf der ZOLL Website unter www.zoll.com zur Verfügung. Wählen Sie im Menü „Products“ (Produkte) die Option „Product Manuals“ (Produkthandbücher).















Auspacken













Untersuchen Sie alle Packkartons und -behälter auf Beschädigungen. Bewahren Sie beschädigte Verpackungen oder Polstermaterialien auf, bis die darin transportierten Komponenten auf Vollständigkeit und das Gerät auf seine mechanische und elektrische Intaktheit überprüft wurden. Falls Komponenten fehlen oder beschädigt sind bzw. wenn ein Defibrillator den elektrischen Selbsttest nicht besteht, wenden sich Kunden in den USA an den technischen Kundendienst von ZOLL (1-978-421-9655). Kunden außerhalb der USA sollten sich mit dem nächsten autorisierten Vertreter von ZOLL in Verbindung setzen. Wenn die Transportverpackung beschädigt ist, müssen Sie auch das Transportunternehmen benachrichtigen.

Verwendete Symbole

Die nachfolgenden Symbole werden möglicherweise in diesem Handbuch oder auf dem Gerät verwendet:

Symbol	Beschreibung
	Gefährliche Spannung!
	Achtung: mitgelieferte Dokumentation beachten!
	Vorsicht, zerbrechlich!
	Vor Nässe schützen!
	Diese Seite nach oben!
	Temperatureinschränkungen beachten!
	CE-Kennzeichen – Das Gerät entspricht der Europäischen Medizinprodukterichtlinie (93/42/EWG).
	Patientenverbindung des Typs B.
	Patientenverbindung des Typs BF.
	Patientenverbindung des Typs CF.
	Defibrillatorsichere Patientenverbindung des Typs BF.
	Defibrillatorsichere Patientenverbindung des Typs CF.
	Schmelzsicherung.

Symbol	Beschreibung
	Potenzialausgleich.
	Wechselstrom (AC).
	Gleichstrom (DC).
	Enthält Lithium. Sachgemäße Entsorgung erforderlich.
	Von offenen Flammen und großer Hitze fernhalten.!
	Nicht öffnen, zerlegen oder absichtlich beschädigen!
	Nicht gewaltsam öffnen!
	Nicht im Hausmüll entsorgen! Sachgemäße Entsorgung erforderlich.
	Führen Sie das Gerät einer Sammelstelle für Elektro- und Elektronik-Altgeräte zu (Waste Electrical & Electronic Equipment, WEEE). Nicht im Hausmüll entsorgen!
	Herstellungsdatum.
	Haltbarkeitsdatum.
	Latexfrei.
	Nicht mehrfach verwenden!
	Nicht knicken!

Symbol	Beschreibung
	Nicht steril!
	Nicht-ionisierende elektromagnetische Strahlung durch Wi-Fi während der Datenübertragung.
	Hersteller.
	Autorisierter EU-Repräsentant.
	Seriennummer.
	Katalognummer.
	Bedienerhandbuch beachten!
Rx ONLY	Nur auf Verordnung.
$E_{MAX} = 200J$	Maximale Energie.
	Testanschluss.
	Bezeichnet einen Träger, der eine einmalige Produktkennung enthält.
	Zeigt an, dass es sich um ein Medizinprodukt handelt.
	Bezeichnet die Entität, die das Medizinprodukt in den Bestimmungsort importiert.
	Gibt den Bevollmächtigten in der Schweiz an.

Bedeutung der Schriftformate und Warnhinweise

In diesem Handbuch werden folgende Schriftformate verwendet:

Im Text sind die Namen und Beschriftungen von physischen Tasten und Funktionstasten **fett** formatiert (z. B. „Drücken Sie die Taste **SCHOCK** oder die Funktionstaste **Code-Markierg**“).

In diesem Handbuch werden Audio-Aufforderungen und auf dem Display angezeigte Textmeldungen in Großbuchstaben und kursiv formatiert dargestellt (z. B. *PATIENT PRÜFEN*).

WARNUNG **Warnungen weisen Sie auf Situationen oder Handlungen hin, die zu gravierenden Verletzungen bis hin zum Tod führen können.**

Vorsicht Hinweise, die durch „Vorsicht“ hervorgehoben sind, weisen Sie auf Situationen oder Handlungen hin, die zu Schäden am Gerät führen können.

Defibrillatorfunktion

Das R Series Gerät enthält einen Gleichstrom-Defibrillator, der eine Energie bis zu 200 Joule abgeben kann. Er kann im synchronisierten Betrieb verwendet werden, um eine synchronisierte Kardioversion mit der R-Zacke des Patienten-EKGs als Zeitreferenz durchzuführen. Die Defibrillation erfolgt mit Hilfe von Paddles oder Einmal-Gelelektroden (vorgegelt).

Verwendungszweck

Die Produkte der R-Serie sind für den Einsatz durch qualifiziertes medizinisches Fachpersonal vorgesehen, um erwachsenen, pädiatrischen und neonatalen Patienten mit Symptomen eines plötzlichen Herzstillstands zu helfen. Die Geräte der R-Serie sind tragbare Defibrillatoren, die Defibrillation und externe Stimulation mit den folgenden Überwachungsfunktionen kombinieren: EKG, EtCO₂, SpO₂, nicht-invasiver Blutdruck und echte HLW-Hilfe, wenn Sie kompatible Elektroden und Sensoren verwenden.

Die Geräte der R-Serie verfügen über optionale Funktionen, die je nach den Anforderungen einer bestimmten Anwendung konfiguriert werden können. Sie können für den manuellen, beratenden oder AED-Modus konfiguriert werden. Im Beratungs- und AED-Modus sind einige Funktionen des Geräts automatisiert und ein EKG-Erkennungsalgorithmus wird verwendet, um den vorliegenden Rhythmus eines Patienten zu analysieren und die Angemessenheit eines Defibrillationsschocks zu bestimmen. Die Geräte können so konfiguriert werden, dass sie automatisch laden, analysieren, aufladen und den Bediener auffordern, *SCHOCK DRÜCKEN*, je nach den lokalen Protokollen. Das Gerät wird vom AED-Modus in den manuellen Modus für die erweiterte Herz-Lungen-Wiederbelebung umgeschaltet, indem Sie die entsprechende Taste auf dem Bedienfeld drücken. In der manuellen Konfiguration arbeitet das Gerät wie ein herkömmlicher Defibrillator, bei dem das Laden und Entladen des Geräts vollständig vom Bediener gesteuert wird. Im manuellen Modus kann das Gerät auch zur synchronisierten Kardioversion verwendet werden, wobei die R-Welle des Patienten als Zeitreferenz dient.

Vorgesehene Verwendung – Manueller Betrieb

Die Verwendung der R Series Geräte im manuellen Betrieb für die Defibrillation ist bei Patienten mit Herzstillstand angezeigt, bei denen keine Lebenszeichen feststellbar sind. Hierfür gibt es drei Anhaltspunkte:

- Bewusstlosigkeit
- Atemstillstand
- Kein tastbarer Puls

Dieses Produkt darf nur von qualifiziertem medizinischem Personal verwendet werden, um bei Kammerflimmern und schnellen ventrikulären Tachykardien eine Konversion zu Sinusrhythmen oder anderen hämodynamisch wirksamen Herzrhythmen zu erreichen.

Im manuellen Betrieb kann das Gerät außerdem für die synchronisierte Kardioversion bestimmter atrialer oder ventrikulärer Rhythmusstörungen verwendet werden. Ob eine synchronisierte Kardioversion durchzuführen ist, muss von einem qualifizierten Arzt entschieden werden.

Mit der Beratungsfunktion sollte das Vorliegen von Kammerflimmern oder ventrikulären Breitkomplex-Tachykardien (mit Frequenzen von mehr als 150 Schlägen/Min.) bestätigt werden, wenn beim Patienten die drei zuvor aufgeführten Bedingungen vorliegen, die auf ein Fehlen von Lebenszeichen (oben aufgelistet) hindeuten.

Vorgesehene Verwendung – EKG-Überwachung

Das Gerät ist zur EKG-Überwachung vorgesehen, um die Herzfrequenz oder EKG-Morphologie des Patienten zu bewerten. Im EKG-Überwachungsmodus ist der R Series Defibrillator zur Verwendung durch Personal vorgesehen, das in der Verwendung des Geräts und in BLS-Notfallmaßnahmen (Basic Life Support) oder in erweiterten ACLS-Notfallmaßnahmen (Advanced Cardiac Life Support) geschult wurde.

Vorgesehene Verwendung – Real CPR Help

Die Funktion Real CPR Help liefert audiovisuelles Feedback, das dem Hilfeleistenden den Rhythmus bei der Herzdruckmassage vorgibt. Der Takt entspricht der AHA/ERC-Empfehlung von 100-120 Herzkompressionen pro Minute. Die Audio- und Textaufforderungen helfen ebenfalls, eine Kompression von mindestens 5 cm bei Erwachsenen zu erzielen, in Übereinstimmung mit den AHA- und /oder ERC-Empfehlungen.

Kontraindikationen für die Verwendung des Defibrillators

Es sind keine Kontraindikationen für die Verwendung des Defibrillators bekannt.

Defibrillatorkomplikationen

Die fehlerhafte Defibrillation oder Kardioversion von Patienten (z. B. ohne krankhafte Arrhythmie) kann zu plötzlichem Kammerflimmern, Asystolie oder anderen gefährlichen Arrhythmietypen führen.

Durch falsch angebrachte Elektroden oder nicht korrekt appliziertes Elektrolytgel auf den Paddles kann die Defibrillation wirkungslos sein und zu Verbrennungen führen, insbesondere, wenn wiederholte Schocks erforderlich sind. Unter den Paddles oder Elektroden kommt es häufig zu Hautrötungen oder Hyperämie. Dieser Effekt tritt in der Regel verstärkt an den Rändern der Paddles oder Elektroden auf. Diese Rötungen sollten innerhalb von 72 Stunden weitgehend abgeklungen sein.

Abgegebene Defibrillatorenergie

R Series Defibrillatoren können bis zu 200 Joule bei einer Impedanz von 50 Ohm abgeben. Der durch die Brustwand abgegebene Energie richtet sich jedoch nach der transthorakalen Impedanz des Patienten. Es muss eine ausreichende Menge Elektrolytgel auf die Paddles gebracht werden und eine Kraft von 10 bis 12 Kilogramm muss auf jedes Paddle angewendet werden, um diese Impedanz zu minimieren. Wenn Freihand-Therapieelektroden verwendet werden, müssen diese richtig angebracht sein. (Beachten Sie die Hinweise auf der Elektrodenverpackung).

Externe Schrittmacherfunktion (Optional)

Manche R Series Modelle sind mit einem optionalen transkutanen Schrittmacher ausgestattet, der aus einem Impulsgenerator und einer Elektronik für die EKG-Messung besteht. Die nichtinvasive transkutane Stimulation (Non-invasive Transcutaneous Pacing, NTP) ist eine etablierte und bewährte Methode. Diese Therapie kann einfach und schnell sowohl in Notfall- als auch in anderen Situationen angewendet werden, wenn eine temporäre Herzstimulation indiziert ist.

Der Ausgangsstrom des Schrittmachers ist kontinuierlich variabel von 0 bis 140 mA. Die Frequenz ist kontinuierlich variabel von 30 bis 180 Schlägen pro Minute (einstellbar in Schritten von 2 Schlägen pro Minute).

Die Stimulationsimpulsabgabe an das Herz erfolgt über ZOLL Freihand-Defibrillations- und Stimulationselektroden, die auf dem Rücken und präkordial auf der Brust des Patienten platziert werden.

Die Charakteristika der Impulsabgabe, zusammen mit der Gestaltung und der Platzierung der Elektroden, minimieren die Reizung der Hautnerven und die Reizschwellenströme für die Herzstimulation und reduzieren unangenehme Skelettmuskelkontraktionen.

Die besondere Gestaltung der R Series Geräte ermöglicht eine übersichtliche Anzeige und eindeutige Interpretation des Elektrokardiogramms (EKG) auf dem Display, ohne Nullabgleich oder Verzerrungen während der externen Stimulation.

Die ordnungsgemäße Bedienung des Geräts und die korrekte Platzierung der Elektroden sind entscheidend, um optimale Ergebnisse zu erzielen. Alle Bediener müssen mit der korrekten Bedienung des Gerätes vertraut sein.

Vorgesehene Verwendung – Schrittmacher

Dieses Produkt kann zur temporären externen Herzstimulation bei Patienten, die bei Bewusstsein oder bewusstlos sind, als Alternative zur endokardialen Stimulation verwendet werden.

Stimulationszwecke:

- Reanimation nach Herzstillstand oder Bradykardie beliebiger Ätiologie.

Die nichtinvasive Stimulation wird eingesetzt zur Reanimation bei Herzstillstand, Vagusreflex-Stillstand, medikamentenbedingtem Stillstand (durch Procainamid, Quinidin, Digitalis, Betarezeptorenblocker, Verapamil usw.) sowie bei unerwartetem Kreislaufstillstand (verursacht durch Narkose, chirurgischen Eingriff, Angiographie und andere therapeutische oder diagnostische Verfahren). Weiterhin wird sie zur kurzzeitigen Beschleunigung der Bradykardie bei Adams-Stokes-Syndrom und Sick-Sinus-Syndrom verwendet. Diese Methode ist sicherer, zuverlässiger und in Notfällen schneller als die Verwendung von endokardialen oder anderen kurzzeitig verwendeten Elektroden.

- Als Standby-Maßnahme, wenn Stillstand oder Bradykardie zu erwarten sind.

Die nichtinvasive Stimulation kann als Standby-Maßnahme nützlich sein, wenn die Möglichkeit von Herzstillstand oder symptomatischer Bradykardie durch akuten Myokardinfarkt, Arzneimittelvergiftung, Narkose oder operativen Eingriff besteht. Darüber hinaus eignet sich diese Methode zur kurzzeitigen Behandlung von Patienten, die auf eine Schrittmacher-Implantation oder eine transvenöse Therapie warten. Als Standby-Anwendung kann die nichtinvasive Stimulation eine Alternative zur transvenösen Therapie darstellen, da hierbei die mit der endokardialen Stimulation von ventrikulären Tachykardien oder Kammerflimmern verbundenen Risiken wie Verlagerung, Infektion, Blutung, Embolisation, Perforation, Phlebitis und mechanische oder elektrische Stimulation vermieden werden.

- Unterdrückung von Tachykardie.

Erhöhte Herzfrequenzen aufgrund externer Stimulation unterdrücken häufig die ektopische Ventrikelaktivität und verhindern Tachykardien.

WARNUNG Dieses Gerät darf nicht an interne Schrittmacherelektroden angeschlossen werden.

Kontraindikationen für die Verwendung des Schrittmachers

Es sind keine Kontraindikationen für die Verwendung des Schrittmachers bekannt.

Schrittmacher-Komplikationen

Das Kammerflimmern spricht nicht auf Schrittmacherbehandlung an und erfordert die sofortige Defibrillation. Daher muss zur korrekten Behandlung des Patienten die Arrhythmie des Patienten sofort bestimmt werden. Wenn sich der Patient in einem Zustand ventrikulärer Fibrillation befindet und die Defibrillation erfolgreich ist, aber ein Herzstillstand eintritt (Asystolie), muss der Schrittmacher verwendet werden.

Eine ventrikuläre oder supraventrikuläre Tachykardie kann durch Schrittmacherbehandlung unterbrochen werden, jedoch ist die synchronisierte Kardioversion in einer Notfallsituation oder bei einem Kreislaufkollaps schneller und sicherer.

Eine pulslose elektrische Aktivität (PEA) kann nach längerem Herzstillstand oder bei Erkrankungen mit Myokarddepression auftreten. Die Elektrostimulation kann dann EKG-Reaktionen ohne mechanisch wirksame Kontraktionen ergeben, was eine andere Behandlung erforderlich macht.

Die Stimulation kann unerwünschte Wiederholungsreaktionen, Tachykardie oder Kammerflimmern mit generalisierter Hypoxie, Herzischämie, Toxizität von Herzmedikamenten, Elektrolytungleichgewicht oder anderen Herzerkrankungen hervorrufen.

Die Stimulation hat ungeachtet der angewandten Methode die Eigenschaft, die intrinsische Rhythmik zu hemmen. Das plötzliche Abbrechen der Stimulation, vor allem bei hohen Herzfrequenzen, kann einen ventrikulären Stillstand verursachen und muss vermieden werden.

Die nichtinvasive kurzzeitige Stimulation kann Schmerzen unterschiedlicher Stärke verursachen; teilweise sind diese Schmerzen so stark, dass die fortgesetzte Schrittmacherbehandlung des nicht bewusstlosen Patienten ausgeschlossen ist.

In ähnlicher Weise kann die unvermeidbare Kontraktion von Skelettmuskeln bei Schwerkranken Probleme verursachen und dadurch die Dauertherapie auf wenige Stunden beschränken. Unter den Freihand-Therapieelektroden kommt es häufig zu Hautrötungen oder Hyperämie. Dieser Effekt tritt in der Regel verstärkt an den Rändern der Elektroden auf. Diese Rötungen sollten innerhalb von 72 Stunden weitgehend abgeklungen sein.

Es wurden Verbrennungen unter der vorderen Elektrode bei der Stimulation von erwachsenen Patienten mit stark verminderter Blutzufuhr zur Haut berichtet. In solchen Fällen sollte eine längere Schrittmacherbehandlung vermieden und die Haut regelmäßig geprüft werden.

Bei Verwendung früherer Gerätemodelle wurde die vorübergehende Hemmung der Spontanatmung bei bewusstlosen Patienten berichtet, wenn die vordere Elektrode zu weit unten am Bauch platziert wurde.

WARNUNG Dieses Gerät darf nicht an interne Schrittmacherelektroden angeschlossen werden.

Stimulation bei Kindern

Bei Kindern, die 15 kg oder weniger wiegen, kann die Stimulation unter Verwendung der ZOLL Freihand-Therapieelektroden für pädiatrische Anwendungen durchgeführt werden. Längere Stimulation (mehr als 30 Minuten) kann besonders bei Neugeborenen Verbrennungen verursachen. Die betroffenen Hautflächen sollten in regelmäßigen Abständen überprüft werden.

Vorgesehene Verwendung - SpO₂-Überwachung

Das R Series Pulsoxymeter mit Masimo® SET®-Technologie und Oxymetriesensoren der LNCS®-Serie ist für die ununterbrochene nichtinvasive Überwachung der arteriellen Sauerstoffsättigung (SpO₂) und Pulsfrequenz in Ruhe oder in Bewegung bei erwachsenen Patienten und in Ruhe bei Kindern und Neugeborenen in einem Krankenhaus oder vor der Einlieferung in ein Krankenhaus indiziert.

Kontraindikationen für die SpO₂-Überwachung

Informationen zu Kontraindikationen für die Verwendung der Pulsoxymetrie-Überwachungsfunktion finden Sie in der Beilage „R Series Pulsoxymetrie (SpO₂)“ (ZOLL Teilnr. 9650-0901-08).

Vorgesehene Verwendung - EtCO₂-Überwachung

Die R Series EtCO₂-Option mit Respirationics Novamatrix-Technologie ist für die ununterbrochene nichtinvasive Überwachung der End-Tidal-Kohlendioxidwerte (EtCO₂) und der Atemfrequenz von Patienten indiziert, bei denen die maschinelle Beatmung bzw.

Bei dieser Option wird der CAPNOSTAT 5 Mainstream CO₂-Sensor oder das LoFlo Sidestream CO₂-Modul an einem Atemwegadapter angebracht, der an einen Endotrachealtubus, eine Maske oder ein Einmal-Mundstück angeschlossen wird.

Die R Series EtCO₂-Option dient zur Überwachung von Erwachsenen, Kindern und Neugeborenen.

Die folgenden Stoffe können die mit dem CAPNOSTAT 5 Mainstream CO₂-Sensor oder dem LoFlo Sidestream-Modul ermittelten CO₂-Messwerte beeinflussen:

- erhöhte Sauerstoffwerte
- Lachgas
- halogenierte Mittel

Die Option R Series EtCO₂ bietet Einstellungen für hohe Sauerstoff- und / oder Distickstoffoxid Entschädigung. Halogenierten Inhalationsanästhetika verändern CO₂-Werte, aber die R Series Gerät CO₂ innerhalb der Spezifikationen zu überwachen, wenn diese Mittel bei normalen klinischen Ebenen vorhanden sind. Die Anwesenheit von Desfluran in der ausgeatmeten Luft über die normalen Werte (5%) kann positiv Bias gemessenen Kohlendioxidwerte um bis zu weitere 3 mmHg.

Die EtCO₂-Option der R Series ist nur zur Verwendung mit dem ZOLL/Respironics Novamatrix CAPNOSTAT 5 Mainstream CO₂-Sensor und Mainstream-Atemwegadaptern oder dem LoFlo Sidestream CO₂-Modul vorgesehen.

Die Option R Series EtCO₂ auf erwachsene Patienten (21 Jahre und älter) verwendet werden und auf pädiatrische Patienten, wie in der folgenden Tabelle beschrieben:

Pädiatrischen Subpopulation	Ungefähre Altersspanne
Neugeborenen (Neonaten)	Birth to 1 month of age
Säugling	Geburt bis zum Alter von 1 Monat
Kind	2 bis 12 Jahre alt
Heranwachsende	12-21 Jahre alt

Kontraindikationen für die EtCO₂-Überwachung

Informationen zu Kontraindikationen für die Verwendung der EtCO₂-Überwachungsfunktion finden Sie in der Beilage „R Series End-Tidal-Kohlendioxid (EtCO₂)“ (ZOLL Teilnr. 9650-0915-08).

Vorgesehene Verwendung - NIBD

Die R Series NIBD-Option ist für die nichtinvasive Messung von arteriellem Blutdruck bei liegenden Patienten in der Intensivpflege und beim Transport indiziert. Die NIBD-Option dient zum Messen des Blutdrucks bei Erwachsenen, Kindern und Neugeborenen.

Kontraindikationen für die NIBD-Überwachung

Informationen zu Kontraindikationen für die Verwendung der NIBD-Überwachungsfunktion finden Sie in der Beilage „R Series Nichtinvasiver Blutdruck (NIBD)“ (ZOLL Teilnr. 9650-0914-08).

EKG-Überwachung

Das Patienten-EKG wird durch Verbinden des Patienten mit dem Gerät über ein Patientenkabel mit 3 oder 5 Ableitungen, Freihand-Therapieelektroden oder mit Paddles überwacht. Auf dem Display wird eine EKG-Aufzeichnung von fünf Sekunden Dauer angezeigt, zusammen mit den folgenden Daten:

- durchschnittliche Herzfrequenz, abgeleitet von der Messung der RR-Intervalle
- Ableitungsauswahl: I, II, III, aVR, aVL, aVF, V (mit EKG-Kabel), PLATTEN oder PADS, P1, P2, P3 (wenn das OneStep Pacing-Kabel mit OneStep Complete-Elektroden verwendet wird).

P1, P2 und P3 sind keine Standard-EKG-Ableitungen. Die Signale werden aus Elektroden innerhalb bestimmter OneStep-Elektroden abgeleitet. Die EKG-Signale dieser Ableitungen eignen sich zwar für die Bewertung des EKG-Rhythmus und die Bestimmung der elektrischen Erregungsauslösung (Capture) während der Stimulation, sie sollten jedoch nicht für morphologische EKG-Auswertungen verwendet werden. Verwenden Sie für diagnostische Zwecke konventionelle EKG-Elektroden.

- Relativer Skalierungsfaktor für EKG-Amplitude: x 0,5, x 1, x 1,5, x 2, x 3
- Andere Aufforderungen zum Betrieb, Meldungen und Diagnose-Codes.

Die Überwachung oder die diagnostische EKG-Bandbreite kann ausgewählt werden.

Registriererfunktionen

Der Registrierer dient zur Dokumentation von Ereignissen. Der Registrierer funktioniert normalerweise im Verzögerungsmodus (6 Sekunden), um die Aufzeichnung von EKG-Daten zu gewährleisten, die kritischen Ereignissen vorausgehen. Um den Registrierer manuell zu aktivieren, drücken Sie die Taste **REGISTR**. Er wird automatisch aktiviert, sobald ein Defibrillations **SCHOCK** verabreicht wird, ein Herzfrequenzalarm auftritt oder die Rhythmusanalysefunktion aktiviert wird. Der Registrierer kann außerdem so eingestellt werden, dass während dieser Ereignisse keine Druckausgabe erfolgt.

Paddles und Elektroden

Die R Series Geräte können zur Defibrillation, Kardioversion und EKG-Überwachung sowohl mit Defibrillationspaddles als auch mit Freihand-Therapieelektroden betrieben werden.

Für die Schrittmacherversion des R Series Geräts kommen bei der Stimulation ZOLL Freihand-Therapieelektroden zum Einsatz.

Die Bedienelemente **ENERGIEWAHL**, **LADEN** und **SCHOCK** befinden sich auf den Paddles und auf der Vorderseite des Geräts. Wenn Sie Freihand-Therapieelektroden verwenden, müssen Sie die Bedienelemente an der Vorderseite des Geräts verwenden. Wenn Sie zwischen Paddles und Freihand-Therapieelektroden wechseln möchten, ziehen Sie das OneStep-Kabel vom Apex-Paddle ab und verbinden die Freihand-Therapieelektroden mit dem Kabel.

Die Beratungsfunktion kann erst dann aktiviert werden, wenn die Freihand-Therapieelektroden an das OneStep-Kabel angeschlossen sind und als EKG-Überwachungsableitung verwendet werden.

Das R Series Gerät kann das EKG des Patienten während der Stimulation überwachen, ohne dass ein separates EKG-Kabel und gesonderte EKG-Elektroden benötigt werden. Dadurch wird außerdem der Demand-Schrittmacherbetrieb möglich, wenn separate EKG-Elektroden

entweder nicht angeschlossen oder nicht verfügbar sind. Die OneStep-Stimulation erfordert das OneStep Pacing-Kabel zusammen mit OneStep Pacing-Elektroden oder OneStep Complete-Elektroden.

Hinweis: Die ZOLL OneStep Pacing-Elektroden und OneStep Complete-Elektroden, MFE-Pads, die MFE Pads für pädiatrische Anwendungen, die Stat-padz[®], und die EKG-Elektroden sind für den einmaligen Gebrauch vorgesehen.

Prüfen Sie immer das Ablaufdatum auf der Elektrodenpackung. Verwenden Sie keine Elektroden, deren Ablaufdatum bereits überschritten ist. Andernfalls könnten sich falsche Patientenimpedanz-Messwerte ergeben, was die abgegebene Energie beeinflussen oder Verbrennungen verursachen kann.



Neben diesem Symbol auf der Elektrodenverpackung befindet sich das Ablaufdatum.

Der R Series Defibrillator liest und meldet das Ablaufdatum aller OneStep-Elektroden (ausgenommen OneStep Basic). Wenn das Ablaufdatum überschritten ist, zeigt der Code-Bereitschaftsindikator ein rotes „X“.

Hinweis: ZOLL Elektroden enthalten keine gefährlichen Materialien und können mit dem normalen Abfall entsorgt werden, sofern sie nicht durch Krankheitserreger verunreinigt sind. Beim Entsorgen verunreinigter Elektroden müssen Sie die üblichen Vorsichtsmaßnahmen berücksichtigen.

Wenn der Patient unter 8 Jahre alt ist bzw. weniger als 25 kg wiegt, müssen Defibrillationselektroden vom Typ ZOLL Pedi-padz[®] II für Kinder verwendet werden. Die Behandlung darf nicht verzögert werden, um das genaue Alter oder Gewicht des Patienten festzustellen.

Akkus

R Series Geräte sind mit einem leicht zu wechselnden, aufladbaren Lithium-Ionen-Akku ausgestattet (ZOLL *SurePower*). Ein neuer, vollständig geladener Akku reicht normalerweise für mehr als 5 Stunden EKG-Überwachung. Wenn weitere Funktionen genutzt werden (z. B. Defibrillator, Drucker oder Schrittmacher), verkürzt sich diese Zeit.

Wenn die Meldung *BATTERIE SCHWACH* auf dem Display angezeigt wird und das Gerät gleichzeitig zwei Signaltöne ausgibt, müssen Sie den Akku ersetzen und laden.

Der Akku kann folgendermaßen geladen werden:

- **Internes Laden** – Schließen Sie das R Series Gerät an die Netzstromversorgung an. Der im Gerät befindliche Akku wird automatisch geladen. Die Akkuanzeige an der Vorderseite liefert folgende Informationen:

Anzeigestatus:	Bedeutung:
Gelbes Dauerleuchten	Akku wird geladen.
Grünes Dauerleuchten	Akku ist vollständig geladen.
Gelb und Grün abwechselnd	Es ist kein Akku eingesetzt, oder beim Laden der Akkus ist eine Störung aufgetreten.
Kein Leuchten	Der Defibrillator ist nicht an die Netzstromversorgung angeschlossen.

Hinweis: Nach dem Einschalten dauert es ungefähr 45 Sekunden, bis die LEDs am Akku die verbleibende Betriebszeit richtig anzeigen.

Hinweis: Die Batterie muss vor der ersten Verwendung aufgeladen werden.

- **Externes Laden** – Verwenden Sie das ZOLL SurePower-Akkuladegerät, um den Akku zu laden und die Akkukapazität zu prüfen. Die Informationen zum Batteriestatus können auf einem PC mithilfe der klinischen Prüfsoftware von ZOLL angezeigt werden. Details hierzu finden Sie im Bedienerhandbuch der *ZOLL SurePower-Akkus*.

Code-Ready-System

Das Code-Ready-System des R Series Defibrillators testet den Defibrillator beim Einschalten des Geräts, regelmäßig während des Betriebs, bei manueller Auslösung des Tests durch den Bediener sowie automatisch in vorkonfigurierten Intervallen.

Der Code-Bereitschaftsindikator an der Vorderseite signalisiert das Ergebnis des jeweils letzten Bereitschaftstests. Außerdem sind die OneStep Pacing-, CPR- und Complete-Elektroden mit einer Schnittstelle ausgestattet, die dem Defibrillator das Ablaufdatum und den Funktionsstatus der Elektrode übermitteln.

Das Defibrillator-Testprotokoll legt die Ergebnisse von 1000 Defibrillatortests im internen Speicher ab. Zu jedem Protokolleintrag sind Datum und Uhrzeit des Defibrillatortests vermerkt. Das Defibrillator-Testprotokoll kann auf dem Streifen ausgedruckt oder auf einen PC übertragen und dort gedruckt oder archiviert werden.

Sicherheitsvorkehrungen



Alle Bediener müssen sich mit diesen Sicherheitsvorkehrungen vertraut machen, bevor das R Series Gerät in Betrieb genommen wird.

R Series Geräte sind Hochenergie-Defibrillatoren und können eine Energie von 200 Joule abgeben. Zur vollständigen Deaktivierung des Geräts muss der Moduswählschalter in Stellung AUS gedreht werden.

Zum manuellen Entladen eines geladenen (oder gerade im Ladeprozess befindlichen) Defibrillators können Sie eine der folgenden Vorgehensweisen wählen:

- Drücken Sie die Funktionstaste **ABBRCH**.
- Drehen Sie den Moduswählschalter auf **AUS**, **MONITOR** oder **SCHRITTM**.
- Ändern Sie die ausgewählte Defibrillationsenergie.

Aus Sicherheitsgründen entlädt sich das R Series Gerät selbsttätig, wenn im geladenen Zustand nicht innerhalb von 60 oder 120 Sekunden (vom Bediener einstellbar) die Taste **SCHOCK** gedrückt wird.

Warnungen

Allgemeines

In den USA darf der Defibrillator nur durch Ärztinnen und Ärzte oder durch die von ihnen beauftragten Personen verwendet werden.

Die Defibrillation in Notfällen darf nur durch ordnungsgemäß geschultes und qualifiziertes Personal erfolgen, das mit der Bedienung des Geräts vertraut ist. Vom zuständigen Arzt muss festgelegt werden, welche Schulung erforderlich ist, z. B. der Nachweis einer Schulung für erweiterte ACLS-Notfallmaßnahmen (Advanced Cardiac Life Support) oder für BLS-Notfallmaßnahmen (Basic Life Support).

Nur in ACLS-Notfallmaßnahmen (Advanced Cardiac Life Support) geschulte Personen, die mit der Bedienung des Geräts vertraut sind, dürfen eine synchronisierte Kardioversion durchführen. Vor der Defibrillation muss die genaue Herzrhythmusstörung festgestellt werden.

Diese Bedienungsanweisungen beschreiben die Funktionen und die korrekte Bedienung der R Series Geräte. Sie stellen keinen Ersatz für eine formale Schulung zur Patientenversorgung dar. Die Anwender müssen durch eine geeignete Institution geschult worden sein, bevor sie diesen Defibrillator in der Patientenversorgung einsetzen.

Die ordnungsgemäße Bedienung des Geräts und die korrekte Platzierung der Elektroden sind entscheidend, um optimale Ergebnisse zu erzielen. Die Anwender müssen mit der korrekten Bedienung des Geräts vertraut sein.

Der Einsatz externer Stimulations-/Defibrillationselektroden oder Adapter von anderen Herstellern als ZOLL wird nicht empfohlen. ZOLL übernimmt hinsichtlich der Leistungsfähigkeit oder Wirksamkeit seiner Produkte keinerlei Gewährleistung oder Garantie, wenn diese zusammen mit Stimulations-/Defibrillationselektroden oder Adaptern anderer Hersteller verwendet werden. Defibrillatorstörungen, die auf die Verwendung von Stimulations-/Defibrillationselektroden oder Adaptern zurückzuführen sind, die nicht von ZOLL hergestellt wurden, können zum Erlöschen der Garantie durch ZOLL führen.

Öffnen oder zerlegen Sie das Gerät nicht. Es besteht die Gefahr eines Stromschlags. Teilen Sie alle Probleme dem qualifizierten Kundendienstpersonal mit.

Befolgen Sie alle empfohlenen Wartungsanweisungen. Wenden Sie sich bei Problemen unverzüglich an den Kundendienst. Verwenden Sie den Defibrillator nicht, bis er durch qualifiziertes Personal überprüft wurde.

Das R Series Gerät arbeitet nicht vorschriftsgemäß, wenn es bei den oberen oder unteren Grenztemperaturen aufbewahrt wird und dann sofort zum Einsatz kommt.

Stellen Sie das R Series Gerät nach Möglichkeit nicht direkt neben oder auf anderen Geräten auf. Falls sich dies nicht vermeiden lässt, muss der normale Betrieb des R Series Geräts in dieser Konfiguration vor der klinischen Verwendung sichergestellt werden.

Das R Series Gerät ist entsprechend den in Anhang A dieses Handbuchs enthaltenen Hinweisen zur elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV) zu installieren und in Betrieb zu nehmen.

Prüfen Sie die Wi-Fi-Leistung, um mögliche Funkfrequenzstörungen in Ihrer Einsatzumgebung zu ermitteln.

Wenn mehrere Geräte gleichzeitig Daten an denselben Access Point senden, verlangsamt sich die Wi-Fi-Datenübertragung. Eine Überlastung des Access Point kann zu Störungen bei der Datenübertragung führen.

Die Verwendung von Zubehör, Wandlern und Kabeln, die nicht in diesem Handbuch und den zugehörigen R Series Beilagen genannt sind, kann zu erhöhten Emissionen oder geringerer elektromagnetischer Störfestigkeit des R Series Geräts führen.

Verwenden Sie das Gerät nicht, wenn der Code-Bereitschaftsindikator (oben rechts auf der Gerätevorderseite) ein rotes „X“ zeigt.

Die Patientenkabel müssen sorgfältig verlegt werden, damit niemand darüber stolpert und das Gerät nicht versehentlich auf den Patienten gezogen wird.

Wenn das Gerät heruntergefallen ist, muss es sofort auf sichtbare Schäden geprüft werden.

Um das Risiko eines Stromschlags zu vermeiden, darf dieses Gerät nur an eine Netzleitung mit Schutzerde angeschlossen werden.

An diesem Gerät dürfen ohne Genehmigung des Herstellers keinerlei Änderungen vorgenommen werden.

Das Gerät muss stets so aufgestellt werden, dass ein ungehinderter Zugang möglich ist und das Netzkabel zur Netzstromversorgung jederzeit abgezogen werden kann.

EKG-Analyse, Defibrillation, Stimulation und CPR

Gewährleisten Sie vor einer synchronisierten Kardioversion, dass die EKG-Signalqualität gut ist und Sync-Markierungen über jedem QRS-Komplex angezeigt werden.

Verwenden Sie das Gerät nicht im Beratungsmodus, während der Patient bewegt wird. Der Patient muss sich während der EKG- Rhythmusanalyse in Ruhe befinden. Berühren Sie den Patienten während der Analyse nicht. Wenn der Patient transportiert wird, unterbinden Sie alle Bewegungen, bevor Sie mit der EKG-Analyse beginnen.

Die EKG-Rhythmusanalyse warnt nicht vor Patientenastolien, da diese keine defibrillierbaren Rhythmen sind.

Die Rhythmusanalysefunktion kann möglicherweise ein Kammerflimmern nicht zuverlässig erkennen, wenn ein implantierter Schrittmacher vorhanden ist. Bei Patienten mit einem implantierten Schrittmacher sollten eine Prüfung des Elektrokardiogramms und der klinische Nachweis des Herz-Lungen-Stillstands die Basis für jede Behandlung bilden.

Bei implantierten Herzschrittmachern kann es vorkommen, dass der Herzfrequenzmesser die Schrittmacherfrequenz beim Auftreten von Herzstillstand oder anderen Herzrhythmusstörungen misst. Selbst wenn eine dedizierte Schaltung zur Erkennung eines Herzschrittmachers vorhanden ist, kann es vorkommen, dass nicht alle Zacken des implantierten Schrittmachers erkannt werden. Prüfen Sie den Puls des Patienten, und verlassen Sie sich nicht ausschließlich auf den Herzfrequenzmesser. Die Patientenanamnese und eine körperliche Untersuchung sind wichtig bei der Bestimmung, ob ein Herzschrittmacher implantiert ist. Schrittmacherpatienten müssen genauestens beobachtet werden.

Es dürfen keine Elektroden direkt über einem implantierten Herzschrittmacher angebracht werden.

Das R Series Gerät erkennt nur elektrische EKG-Signale. Es erkennt keinen Puls (d. h. effektive Kreislaufperfusion). Überprüfen Sie Puls und Herzfrequenz immer anhand einer körperlichen Untersuchung des Patienten. Gehen Sie niemals davon aus, dass eine von null abweichende Herzfrequenz bedeutet, dass der Patient einen Puls hat.

Schalten Sie die Stimulationsfunktion des R Series Geräts ab, bevor Sie den Patienten mit einem zweiten Defibrillator behandeln. Andernfalls könnte das R Series Gerät beschädigt werden.

Verwenden Sie das EKG-Ausgangssignal nicht als Synchronisationsimpuls für einen anderen Defibrillator oder Kardioverter.

Legen Sie den Patienten vor Beginn der CPR auf eine stabile Unterlage.

Akku

Betreiben Sie das Gerät nicht ohne Akku. Wir empfehlen, stets einen vollständig geladenen Ersatzakku mit dem Defibrillator bereitzuhalten. Ein vollständig aufgeladener Ersatzakku oder Netzstromversorgung aus einer Steckdose kann diese zusätzliche Stromversorgung bereitstellen.

Testen Sie die Akkus regelmäßig. Ein Akku, der die Kapazitätsprüfung des ZOLL Ladegeräts nicht besteht, kann dazu führen, dass sich das R Series Gerät unerwartet ausschaltet.

Wenn die Warnung *BATTERIE SCHWACH* angezeigt wird, schließen Sie das R Series Gerät an die Netzstromversorgung an oder setzen einen vollständig geladenen Akku ein. Wenn die Meldung *BATTERIE WECHSELN* angezeigt wird, tauschen Sie den Akku sofort gegen einen vollständig geladenen Akku aus oder schließen das R Series Gerät an die Netzstromversorgung an, denn in dieser Situation steht das Ausschalten des Geräts kurz bevor.

Bei unsachgemäßer Handhabung kann es zur Explosion der Akkus kommen. Die Akkus dürfen keinesfalls zerlegt oder verbrannt werden.

Bedienersicherheit



Verwenden Sie R Series Geräte nicht in sauerstoffreicher Atmosphäre, in der Nähe von leicht entzündlichen Anästhetika oder anderen leicht brennbaren Stoffen (z. B. Benzin). Wenn das Gerät in einer solchen Umgebung betrieben wird, besteht Explosionsgefahr.

Verwenden Sie das Gerät nicht in oder in der Nähe von Wasser. Die elektrische Sicherheit ist möglicherweise nicht mehr gegeben, wenn der Defibrillator feucht wird.

Entladen Sie das Gerät niemals mit kurzgeschlossenen oder freiliegenden Defibrillationselektroden oder Paddles.

Entladen Sie den Defibrillator ausschließlich entsprechend den Anweisungen. Entladen Sie den Defibrillator nur dann, wenn die Defibrillationselektroden oder Paddles richtig am Patienten angebracht wurden.

Um das Risiko eines elektrischen Schocks zu verhindern, berühren Sie während der Stimulation oder Defibrillation nicht den mit Gel bedeckten Bereich der Freihand-Therapieelektroden.

Um das Risiko eines elektrischen Schocks zu verhindern, vermeiden Sie überschüssiges Elektrolytgel auf Händen oder Paddle-Griffen.

Um das Risiko eines elektrischen Schocks zu verhindern, bringen Sie die Patientenanschlüsse nicht in Kontakt mit anderen leitenden Teilen, auch nicht mit elektrischem Erdpotenzial.

Verwenden Sie für Defibrillations-Paddles nur Elektrolytgel mit hoher Leitfähigkeit, das vom Hersteller ausdrücklich für solche Zwecke vorgesehen ist.

Wenn für die Defibrillation Paddles verwendet werden, betätigen Sie die **SCHOCK**-Tasten mit Ihren Daumen. Andernfalls kann es zur Schockabgabe an den Bediener oder versehentlichen Betätigung der **ENERGIEWAHL**-Tasten kommen, wodurch sich der Defibrillator selbst entlädt. Halten Sie Hände und Finger von den Paddle-Platten fern.

Die Verwendung von Zubehör, das nicht den Sicherheitsanforderungen des R Series Defibrillators entspricht, kann zur eingeschränkten Betriebssicherheit des kombinierten Systems führen. Bei der Auswahl des Zubehörs müssen folgende Gesichtspunkte berücksichtigt werden:

- Verwendung des Zubehörs in Patientennähe
- Der Nachweis, dass die Sicherheitszertifizierung des Zubehörs entsprechend den geltenden harmonisierten nationalen Standards nach IEC (EN) 60601-1 und/oder IEC (EN) 60601-1-1 durchgeführt wurde.

Überprüfen Sie vor der Verwendung des Geräts stets dessen Funktionen und Zustand.

Entfernen Sie vor der Defibrillation alle elektromedizinischen Geräte vom Körper des Patienten, die nicht speziell gegen Defibrillationen geschützt sind.

Fordern Sie vor dem Entladen des Defibrillators alle anwesenden Personen auf, vom Patienten zurückzutreten.

Berühren Sie während der Defibrillation nicht das Bett, den Patienten oder irgendwelche Geräte, die an den Patienten angeschlossen sind. Achtung Elektroschockgefahr! Um unerwünschte gefährliche Pfade für den Defibrillationsstrom auszuschließen, dürfen entblößte Körperteile des Patienten nicht mit Metallteilen (z. B. Bettrahmen) in Berührung kommen.

Wenn das R Series Gerät einen Code-Bereitschaftstest durchführt, beachten Sie den entsprechenden Hinweis auf dem Display und berühren weder die angeschlossenen Paddles, noch die Elektroden oder den OneStep-Kabelanschluss.

Patientensicherheit



Dieses Gerät darf immer nur an jeweils einen Patienten angeschlossen werden.

Wenn der Patient jünger als 8 Jahre ist, verwenden Sie im Beratungsbetrieb unbedingt OneStep Pediatric-Elektroden. Bei Verwendung von Elektroden für Erwachsene oder von pädiatrischen Elektroden, die nicht vom Typ OneStep Pediatric sind, besteht die Gefahr, dass der Patient eine zu hohe Energiedosis erhält.

Die Defibrillations-Energiepegel für Neugeborene und Kinder sollten im Einklang mit den lokalen klinischen Protokollen festgelegt werden.

Um die Sicherheit der Patienten zu gewährleisten, verbinden Sie das R Series Gerät nur mit Geräten mit galvanisch getrennten Stromkreisen.

Verwenden Sie ausschließlich qualitativ hochwertige EKG-Elektroden. Die EKG-Elektroden sind nur für die Rhythmuserschfassung vorgesehen und dürfen nicht zur Defibrillation oder Stimulation verwendet werden.

Verwenden Sie keine Therapie- oder EKG-Elektroden, deren Gelschicht ausgetrocknet oder beschädigt ist oder sich von der Folie getrennt hat. Die Verwendung solcher Elektroden kann zu Verbrennungen beim Patienten führen. Schlechte Haftung und/oder Lufteinschlüsse unter den Therapieelektroden können zu Lichtbogenbildung und Hautverbrennungen führen.

Prüfen Sie das Ablaufdatum auf der Elektrodenpackung. Verwenden Sie keine Elektroden mit überschrittenem Ablaufdatum.

Starke Körperbehaarung oder nasse, schwitzende Haut kann den Kontakt der Elektrode mit der Haut verhindern. Rasieren und trocknen Sie gegebenenfalls den Bereich, auf dem die Elektrode befestigt werden soll.

Die Therapieelektroden sind während der kontinuierlichen Stimulation regelmäßig zu ersetzen. Beachten Sie die Gebrauchsanweisung für die Elektroden.

Längere Stimulation (über 30 Minuten) kann besonders bei Neugeborenen oder Erwachsenen mit stark eingeschränktem Blutfluss zu Verbrennungen führen. Untersuchen Sie in regelmäßigen Abständen die Haut unter den Elektroden.

Ordnen Sie die Patientenverkabelung so an, dass sich der Patient nicht darin verfängt.

Vermeiden Sie Verbrennungen durch Elektrochirurgie an den Überwachungsstellen, indem Sie den sicheren Anschluss des Nullleiters sicherstellen. Somit kann kein Strom durch die Überwachungselektroden oder Sonden fließen.

Beachten Sie während der Elektrochirurgie die folgenden Richtlinien, um ESU-Interferenzen (ESU = Electrosurgical Unit, elektrochirurgisches Gerät) zu minimieren und ein Maximum an Bediener- und Patientensicherheit zu gewährleisten:

- Achten Sie darauf, dass Patientenüberwachungskabel keinen Kontakt mit der Erdung, elektrischen Skalpellen und Rückkabeln für das Elektrochirurgiegerät haben.
- Verwenden Sie elektrochirurgische Erdungs-Pads mit dem größten praktischen Kontaktbereich.

Prüfen Sie stets, ob die elektrochirurgische Nullleiterelektrode gut am Patienten haftet.

Prüfen Sie vor der Verwendung die elektrischen Leckstrompegel. Dieser Wert kann erhöht sein, wenn mehr als ein Monitor oder ein Gerät mit dem Patienten verbunden ist.

Bei einer Netzspannung von 220/240 V AC / 60 Hz dürfen weder das ZOLL OneStep-Stimulationskabel (**REF** 1009-0913-01) noch das ZOLL Mehrfunktionskabel (**REF** 1009-0913-03) eingesetzt werden, da hierbei die Gefahr übermäßiger Patienten-Leckströme besteht.

Achten Sie darauf, dass der Patient nicht in Kontakt mit dem Gerät kommen kann. Dies könnte zu Verbrennungen führen.

Vorsichtshinweise

Wenn das Gerät länger als 90 Tage gelagert werden soll, entnehmen Sie den Akku.

Der Defibrillator selbst darf nicht sterilisiert werden. Sterilisieren Sie Zubehör nur dann, wenn dieses als sterilisierbar gekennzeichnet ist.

Das Gerät oder Teile des Geräts dürfen nicht in Wasser getaucht werden.

Es dürfen keine Ketone (Methylethylketon, Aceton usw.) am Defibrillator verwendet werden.

Verwenden Sie keine Scheuermittel oder rauen Materialien (z. B. Papierhandtücher) zum Reinigen des Displayfensters.

Verwenden Sie ausschließlich die von ZOLL angegebenen oder gelieferten EKG-Kabel mit interner Strombegrenzung. Dadurch wird das Gerät vor Beschädigung während der Defibrillation geschützt. Außerdem werden die Genauigkeit der EKG-Signale gewährleistet sowie Rauschsignale und andere Störungen unterdrückt.

Damit die Sicherheit und die elektromagnetische Störfestigkeit gewährleistet sind, verwenden Sie nur das von ZOLL mitgelieferte Netzkabel.

Akkus müssen entsprechend den geltenden staatlichen und kommunalen Bestimmungen entsorgt werden. Sie sollten in einer Aufbereitungsanlage für Metall- und Kunststoffbestandteile entsorgt werden.

Neustart des Defibrillators

Unter bestimmten Umständen müssen die R Series Geräte nach einer Funktionsstörung oder, wenn sie sich selbständig abgeschaltet haben, neu gestartet werden. Dies gilt beispielsweise, wenn die Akkus vollständig entladen sind und sich das Gerät abgeschaltet hat.

Gehen Sie dazu folgendermaßen vor:

1. Drehen Sie den Moduswählschalter auf **AUS**.

2. Falls erforderlich, ersetzen Sie den leeren Akku durch einen vollständig geladenen oder schließen den Defibrillator an die Netzstromversorgung an.
3. Stellen Sie den Moduswählschalter auf den gewünschten Betriebsmodus, um das Gerät neu zu starten.

Diese Abfolge ist erforderlich, um den Defibrillator neu zu starten, und kann auch verwendet werden, um bestimmte Fehlermeldungen zu löschen, wenn der sofortige Einsatz des Geräts erforderlich ist.

Wenn der Neustart nach einer Ausschaltdauer von 10 Sekunden oder mehr erfolgt, werden alle Einstellungen des Geräts (z. B. EKG-Ableitung, EKG-Amplitude sowie Alarmstatus und Alarmgrenzwerte) auf die beim Einschalten gültigen Standardwerte zurückgesetzt. Vom Benutzer gewählte Einstellungen, die von den Standardwerten abweichen, müssen nach der Fortsetzung des Gerätebetriebs eventuell neu festgelegt werden.

Nachverfolgbarkeit des Geräts

Das US-Recht (Federal Law 21 CFR 821) verlangt die Nachverfolgbarkeit von Defibrillatoren. Nach diesem Gesetz müssen die Eigentümer dieses Defibrillators ZOLL Medical Corporation benachrichtigen, wenn:

- sie dieses Gerät erhalten haben,
- dieses Gerät verloren, gestohlen oder zerstört wurde, oder
- dieses Gerät durch Schenkung, Verkauf oder anderweitige Überlassung an eine andere Einrichtung übergeben wurde.

Tritt eines der oben genannten Ereignisse ein, teilen Sie ZOLL Medical Corporation schriftlich die folgenden Informationen mit:

1. Herkunft – Bezeichnung und Adresse der Einrichtung, die im Besitz des Gerätes ist, Name und Telefonnummer des Ansprechpartners
2. Modellnummer und Seriennummer des Defibrillators
3. Art der Transaktion (z. B. Defibrillator wurde in Empfang genommen, ging verloren, wurde gestohlen, zerstört, einer anderen Einrichtung überlassen), neuer Standort bzw. Einrichtung (sofern die Angaben von der Herkunftsangabe abweichen) – Bezeichnung der Einrichtung, Adresse, Name und Telefonnummer des Ansprechpartners
4. Datum der Transaktion

Bitte senden Sie diese Informationen an:

Zoll Medical Corporation
Attn: Tracking Coordinator
269 Mill Road
Chelmsford, MA 01824-4105
USA

Fax: (978) 421-0025

Telefon: (978) 421-9655

Hinweis über unerwünschte Ereignisse

Als medizinische Einrichtung bzw. als im Gesundheitswesen Tätiger sind Sie gemäß Safe Medical Devices Act (SMDA) eventuell dazu verpflichtet, ZOLL Medical Corporation sowie möglicherweise auch die FDA über das Eintreten bestimmter Ereignisse zu unterrichten.

Diese Ereignisse sind im US-Gesetz 21 CFR Part 803 definiert und umfassen Todesfälle, gravierende Verletzungen oder Erkrankungen, die mit dem Gerät in Verbindung stehen. Tritt ein meldepflichtiges Ereignis ein, müssen Sie – im Rahmen unseres Qualitätssicherungsprogramms – ZOLL Medical Corporation über jeglichen Mangel am Gerät, Fehlfunktionen und Defekte unterrichten. Diese Informationen sind erforderlich, damit ZOLL Medical Corporation auch weiterhin Produkte anbieten kann, die den höchsten Qualitätsansprüchen genügen.

EU-Benachrichtigung

Die Zusammenfassung der Sicherheit und klinischen Leistung (SSCP) ist in der Europäischen Datenbank für Medizinprodukte (Eudamed) verfügbar - <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

Die Basis-UDI-DI lautet 8479460WTR.

Jeder schwerwiegende Zwischenfall, der im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetreten ist, sollte dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder Patient niedergelassen ist, gemeldet werden.

Software-Lizenzvereinbarung

Hinweis: Lesen Sie das Bedienerhandbuch und die Lizenzvereinbarung für alle R Series Geräte vor deren Verwendung vollständig durch.

Die im Lieferumfang des Systems enthaltene Software ist urheberrechtlich und durch internationale Urheberrechtsabkommen sowie eigentumsrechtlich und durch internationale Eigentumsrechtsabkommen geschützt. Diese Software unterliegt einer Lizenz und ist nicht verkäuflich. Durch Annahme und Gebrauch dieses Systems erklärt der Käufer, dass er mit der Vereinbarung und folgenden Bedingungen einverstanden ist:

1. **Lizenzerteilung:** Als Gegenleistung für die Bezahlung der Lizenzgebühr, die im Kaufpreis dieses Produktes enthalten ist, gewährt ZOLL Medical Corporation dem Käufer eine einfache Lizenz zur Verwendung der Systemsoftware in Objektprogrammform, jedoch nicht das Recht der Vergabe einer Unterlizenz.
2. **Eigentümer der Software/Firmware:** Rechtstitel, Eigentumsrechte und alle Rechte und Interessen an der Systemsoftware sowie allen Kopien dieser Software verbleiben beim Hersteller und den Lizenzgebern von ZOLL Medical Corporation und gehen nicht auf den Käufer über.
3. **Übertragung:** Der Käufer erklärt sich damit einverstanden, seine auf ihn durch die Lizenzvereinbarung übertragenen Rechte nicht ohne die ausdrückliche schriftliche Genehmigung von ZOLL Medical Corporation an Dritte zu übertragen oder abzutreten oder Dritten eine Unterlizenz zu gewähren.
4. **Verwendungsbeschränkungen:** Als Käufer sind Sie berechtigt, dieses Produkt von einem Ort an einen anderen zu transportieren, vorausgesetzt, dass die Software/Firmware nicht kopiert wird. Sie sind nicht berechtigt, Kopien dieser Software/Firmware frei- oder

weiterzugeben, zu veröffentlichen, zu übersetzen oder an Dritte zu verteilen. Weiterhin sind Sie nicht berechtigt, diese Software/Firmware zu modifizieren oder anzugleichen, Übersetzungen oder Produktfunktionsuntersuchungen, Dekompilierungen, Fremdkompilierungen, Demontagen oder Weiterentwicklungen vorzunehmen.

KEINE LIZENZVEREINBARUNG OHNE AUSDRÜCKLICHE GEWÄHRUNG

Der Besitz oder Kauf dieses Geräts führt zu keiner ausdrücklichen oder stillschweigenden Lizenz zur Verwendung dieses Geräts mit Ersatzteilen, die, allein oder in Verbindung mit diesem Gerät, in den Geltungsbereich eines oder mehrerer mit diesem Gerät verbundenen Patente fallen.

Service

Regelmäßige Kalibrierungen oder Anpassungen der R Series Geräte sind nicht erforderlich. Der Defibrillator sollte jedoch durch entsprechend geschultes und qualifiziertes Personal regelmäßig getestet werden, um die korrekte Funktion zu gewährleisten.

Wenn bei einem Gerät ein Problem aufgetreten ist, nehmen Sie bitte Kontakt mit dem technischen Kundendienst von ZOLL auf.

Kunden in den USA	Kunden außerhalb der USA
Telefon: 1-978-421-9655: Fax: 1-978-421-0010	Wenden Sie sich an den nächsten autorisierten Vertreter von ZOLL Medical Deutschland GmbH. Die Adresse des nächstgelegenen autorisierten Service-Centers erfahren Sie unter der folgenden Anschrift/Telefonnummer: ZOLL Medical Corporation Emil Hoffmann Str. 47; 50996 Köln; Tel: +49 2236 87 87 - 0 Fax: +49 2236 87 87 - 77 Bürozeiten: Mo - Fr. 8.30 - 17.00 Allgemeine Anfragen: info@zollmedical.de

Halten Sie die folgenden Informationen bereit, wenn Sie den Kundendienst verständigen:

- Die Seriennummer des Geräts
- Die Beschreibung des Problems
- Die Abteilung, in der das Gerät eingesetzt wird, und den Namen des Ansprechpartners
- Den Bestellschein zur Nachverfolgung von Leihgeräten
- Den Bestellschein für Geräte mit abgelaufener Garantie
- Muster für ein EKG oder andere Streifen, an denen das Problem zu sehen ist (falls verfügbar und relevant). Vertrauliche Patientendaten müssen vorher unkenntlich gemacht werden.

Einschicken eines Gerätes zum Kundendienst

Bevor Sie ein Gerät zur Reparatur an den Technischen Kundendienst von ZOLL einschicken, müssen Sie beim Kundendienstvertreter eine Serviceauftragsnummer (SR-Nummer) beantragen.

Entnehmen Sie den Akku aus dem Gerät. Verpacken Sie das Gerät zusammen mit dem Akku und den zugehörigen Kabeln in der Originalverpackung (sofern noch vorhanden) bzw. in einer

gleichwertigen Verpackung. Achten Sie darauf, dass die zugewiesene Serviceauftragsnummer (SR-Nummer) auf jedem Paket ersichtlich ist.

Kundenstandort	Gerät schicken an
In den USA	ZOLL Medical Corporation 269 Mill Road Chelmsford, MA 01824-4105 Attention: Technical Service Department (<i>Serviceauftragsnummer, SR</i>) Telefon: 1-978-421-9655
Kanada	ZOLL Medical Canada Inc. 1750 Sismet Road, Unit #1 Mississauga, ON L4W 1R6 Attention: Technical Service Department (<i>Serviceauftragsnummer, SR</i>) Telefon: 1-866-442-1011
An anderen Standorten	Nächstgelegener autorisierter Repräsentant von ZOLL Medical Corporation Die Adresse des nächstgelegenen autorisierten Service-Centers erfahren Sie unter der folgenden Anschrift/Telefonnummer: ZOLL Medical Corporation Emil Hoffmann Str. 47; 50996 Köln; Tel: +49 2236 87 87 - 0 Fax: +49 2236 87 87 - 77 Bürozeiten: Mo - Fr. 8.30 - 17.00 Allgemeine Anfragen: info@zollmedical.de

ZOLL Seriennummer

Jedes Produkt von ZOLL trägt eine Seriennummer, die Informationen zu dem jeweiligen Produkt enthält. ZOLL Seriennummern sind folgendermaßen strukturiert (von links beginnend):

- Produkt-Code (zwei Zeichen)
- Herstellungsdatum-Code (drei Zeichen)
- Produkt-Seriennummer (sechs oder mehr alphanumerische Zeichen)

Der Produktcode für den R Series Defibrillator lautet AF.

Die ersten beiden Zeichen des Herstellungsdatum-Codes bezeichnen die beiden letzten Ziffern des Produktionsjahrs („06“ beispielsweise kennzeichnet im Jahr 2006 gefertigte Produkte). Das letzte Zeichen des Herstellungsdatum-Codes bezeichnet den Produktionsmonat. Dabei steht der Buchstabe „A“ für den Monat Januar, „B“ für Februar, „C“ für März usw. bis „L“ für Dezember.

Bei der Produkt-Seriennummer handelt es sich um eine eindeutige alphanumerische Zeichenfolge, die ZOLL jedem einzelnen Gerät individuell zuweist.

Kapitel 2

Das Gerät im Überblick

Bedienelemente und Anzeigen des Defibrillators

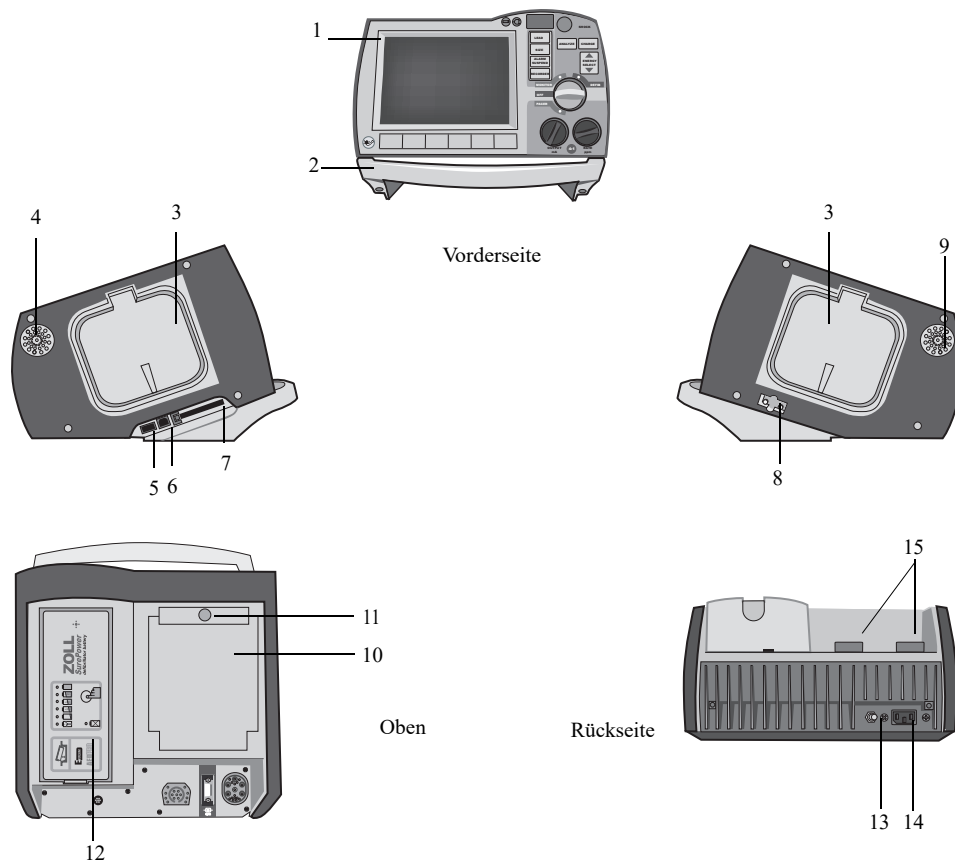


Tabelle 2-1. Komponenten des R Series Geräts

	Komponente	Beschreibung
1	Vorderseite	Display und die wichtigsten Bedienelemente.
2	Griff	Integrierter Tragegriff.
3	Externe Paddle-Halterung	Aufbewahrung für die Paddles, wenn diese nicht verwendet werden. Auch während des Defibrillator-Selbsttests werden die Paddles in die Halterungen eingeschoben.
4	Signaltonger	Signaltöne für die Erkennung von R-Zacken, für den Abschluss des Ladevorgangs und für Alarme.
5	USB-Host-Anschluss (optional)	(Dieser Anschluss ist für zukünftige Zwecke vorgesehen. Schließen Sie hier keine Komponenten an.)
6	USB-Geräteanschluss	Verbindung des R Series Defibrillators mit einem USB-Gerät. Weitere Informationen finden Sie im Abschnitt „Ereignisaufzeichnung und Protokolle“ auf Seite 10-1.
7	Speicherkartensteckplatz	Steckplatz für eine Compact Flash-Karte zum Kopieren von Daten aus dem internen Speicher des Geräts. Eingesetzt werden können CF-Speicherkarten oder Wi-Fi-Karten.
8	Defibrillator-Testanschluss	Wenn keine OneStep-Elektroden oder Paddles verwendet werden, kann das patientenseitige Ende eines OneStep-Kabels mit diesem Anschluss verbunden werden, um Geräteprüfungen durchzuführen.
9	Lautsprecher	Ausgabe von Audio-Aufforderungen.
10	Papierfach	Enthält das Papier für den Registrierer (Streifendrucker).
11	Entriegelungstaste	Ermöglicht das Öffnen des Papierfachs.
12	Akkufach	Enthält einen aufladbaren Lithium-Ionen-Akku.
13	Erdungsanschluss	Geerdeter Anschluss für biomedizinische Untersuchungsgeräte, die einen elektrischen Potenzialausgleich erfordern. Dieser Anschluss hat keine klinische Funktion und darf nicht als elektrische Sicherheitseinrichtung genutzt werden.
14	Netzspannungsbuchse	Anschluss für das Netzkabel.
15	Patientenanschlüsse	Weitere Informationen finden Sie im Abschnitt „Patientenkabel und Anschlüsse“ auf Seite 2-7.

Gerätevorderseite

An der Vorderseite des R Series Geräts befinden sich das Display sowie die Funktionstasten, die Akkuanzeige, die Netzstromanzeige, der Code-Bereitschaftsindikator, die Taste **SCHOCK** und das Bedienfeld. Die Konfiguration des Bedienfelds hängt im Detail vom Gerätemodell ab. Siehe Abbildung 2-1.

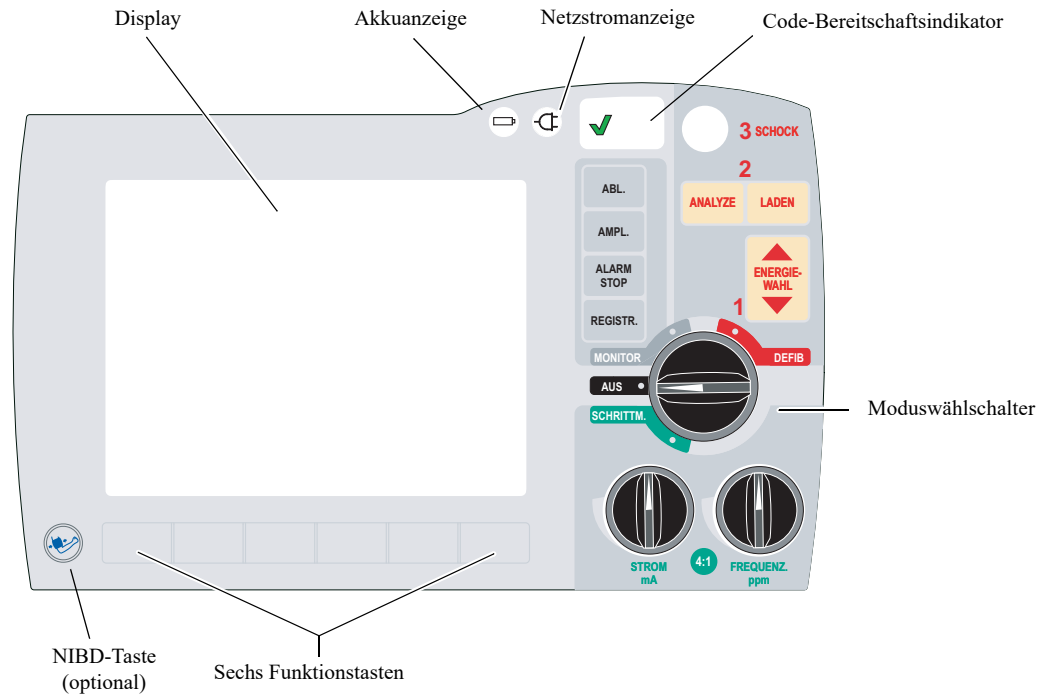


Abbildung 2-1. Vorderseite des R Series Geräts

Tabelle 2-2 beschreibt die Bedienelemente und Anzeigen an der Vorderseite.

Tabelle 2-2. Bedienelemente und Anzeigen des R Series Geräts

Bedienelement/Anzeige	Beschreibung
Display	Anzeige von therapeutischen Einstellungen, physiologischen Signalkurven und weiteren Informationen zu den überwachten Parametern, außerdem Meldungen, Uhrzeit und Funktionstastenbeschriftungen.
Akkuanzeige	Anzeige des Akkuladezustands: Gelbes Dauerleuchten: Akku wird geladen Grünes Dauerleuchten: Akku ist geladen Gelb und Grün abwechselnd: Kein Akku eingesetzt oder Fehler beim Laden des Akkus
Netzstromanzeige	Diese Anzeige leuchtet, wenn das Gerät an die Netzstromversorgung angeschlossen ist.

Tabelle 2-2. Bedienelemente und Anzeigen des R Series Geräts (continued)

Bedienelement/Anzeige	Beschreibung
Code-Bereitschaftsindikator	<p>Zeigt den Status des Geräts nach dem letzten Bereitschaftstest an:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ein grünes „✓“ bedeutet, dass das Gerät für den therapeutischen Einsatz bereit ist. • Ein rotes „X“ bedeutet, dass das Gerät nicht uneingeschränkt bereit ist und eventuell nicht für therapeutische Maßnahmen eingesetzt werden kann.
Moduswählschalter	<p>Einstellung der Gerätebetriebsart (verfügbare Optionen sind modellabhängig):</p> <ul style="list-style-type: none"> • AUS – Das Gerät ist ausgeschaltet. • MONITOR – Physiologische Überwachung (EKG und andere Optionen) • DEFIB – Defibrillation manuell oder mit Bedienerführung („Defibrillationsberatung“) • SCHRITTM. – Nichtinvasive externe Stimulation
Tasten ENERGIEWAHL	<p>Zwei Paare von Aufwärts-/Abwärtspfeiltasten dienen zur Einstellung der Defibrillationsenergie: Ein Paar befindet sich an der Vorderseite, das andere am Sternum-Paddle.</p>
Taste LADEN	<p>Der Defibrillator wird auf den ausgewählten Energiepegel geladen. Zusätzlich zur Taste LADEN an der Vorderseite befindet sich eine solche Taste auch am Apex-Paddle-Griff.</p>
Taste SCHOCK	<p>Die Taste SCHOCK an der Vorderseite ist nur dann aktiv, wenn OneStep-Elektroden, Freihand-Therapieelektroden (Liste siehe „R Series Zubehör“ auf Seite B-1), autoklavierbare externe Paddles oder Paddles für die interne Defibrillation ohne Entladungstaste verwendet werden. Die Taste SCHOCK leuchtet auf, wenn das Gerät geladen und betriebsbereit ist.</p> <p>Wenn der Defibrillator bei Verwendung von internen oder externen Paddles mit Entladungstasten entladen werden muss, drücken Sie die SCHOCK-Tasten an den Paddles.</p>
Taste ANALYSE	<p>Die EKG-Analyse zur Bestimmung von defibrillierbaren Rhythmen wird begonnen.</p>
Taste ABL.	<p>Mit dieser Taste werden die EKG-Signalquellen für die angezeigte und gedruckte EKG-Kurve ausgewählt. Durch Drücken dieser Taste werden nacheinander die EKG-Signale für die Anzeige auf dem Display ausgewählt, die mit den folgenden Ableitungskonfigurationen erfasst werden: I, II, III, aVR, aVL, aVF, PLATTEN (PADDLES) oder PADS, P1, P2 und P3 (wenn OneStep Pacing-Elektroden oder OneStep Complete-Elektroden mit OneStep Pacing-Kabel verwendet werden). Die Ableitungseinstellung PADS oder PLATTEN wird automatisch ausgewählt, wenn der Defibrillator im Modus DEFIB oder MONITOR eingeschaltet wird und Freihand-Therapieelektroden oder Paddles an das OneStep-Kabel angeschlossen sind. ABL. II oder ABL. P3 (OneStep Pacing) wird automatisch ausgewählt, wenn das R Series Gerät im Modus SCHRITTM. eingeschaltet wird. Im Modus SCHRITTM. ist der Monitorbetrieb über Pads oder Paddles nicht möglich.</p>
Taste AMPL.	<p>Auswahl des relativen Amplitudenskalierungsfaktors für die angezeigte EKG-Kurve. Verfügbare Skalierungsfaktoren: x 0,5, x 1, x 1,5, x 2 und x 3</p>

Tabelle 2-2. Bedienelemente und Anzeigen des R Series Geräts (continued)

Bedienelement/Anzeige	Beschreibung
Taste ALARM STOP	Aktivieren und Deaktivieren der Alarmfunktion, Unterdrückung aller akustischen Alarme. Wenn die Alarme aktiviert sind, wird oben in der Mitte des Displays ein Glockensymbol (🔔) angezeigt. Bei Unterdrückung der akustischen Alarme oder dauernder Deaktivierung der Alarmfunktion erscheint das Glockensymbol durchgestrichen (🔔).
Taste REGISTR.	Der Streifenschreiber wird gestartet oder gestoppt. Wenn Sie die Taste REGISTR. gedrückt halten, wird das Gerät auf die diagnostische EKG-Bandbreite umgeschaltet (0,05 bis 150 Hz). Die Diagnosebandbreite wird beibehalten, solange die Taste REGISTR. gedrückt bleibt. Bei Loslassen der Taste REGISTR. wird wieder die Standard-Überwachungsbandbreite eingestellt.
STROM mA (optional)	Wenn der Schrittmachermodus ausgewählt ist, wird mit diesem Bedienelement die abgegebene Stromstärke festgelegt. Die gewählte Stromstärke wird auf dem Display angezeigt.
FREQ ppm (optional)	Im Schrittmacherbetrieb wird mit diesem Bedienelement die Frequenz (Impulse pro Minute) des Schrittmachers festgelegt. Die gewählte Schrittmacherfrequenz wird auf dem Display angezeigt.
4:1-Taste (optional)	Mit dieser Taste wird der zugrunde liegende EKG-Rhythmus des Patienten bestimmt. Bei Drücken dieser Taste werden Schrittmacherimpulse mit einem Wert von einem Viertel der angezeigten Frequenzeinstellung (ppm, Impulse/Minute) abgegeben. Wird die Taste losgelassen, wird der normale Stimulationsbetrieb wieder aufgenommen.
NIBD-Taste (optional)	Mit dieser Taste können einzelne, automatische oder nichtinvasive STAT-Blutdruckmessungen, wie in der <i>Beilage Nichtinvasive Blutdruckmessung (REF 9650-0914-08)</i> beschrieben, gestartet werden. Das Gerät ist nur dann mit dieser Taste ausgestattet, wenn Sie diese Konfiguration bestellt haben.
Funktionstasten	Mit sechs unbeschrifteten Tasten direkt unter dem Display werden verschiedene Funktionen gesteuert, die vom Betriebsmodus des Geräts abhängen. Durch die unten auf dem Display direkt über jeder Funktionstaste eingeblendeten Beschriftungen wird die jeweilige Funktion der Tasten angegeben.
Ladeanzeigeleuchte (nicht abgebildet)	Diese Anzeige befindet sich auf dem Apex-Paddle. Sie leuchtet, wenn der Defibrillator geladen und bereit ist.

Display

An der Vorderseite befindet sich ein Farbdisplay, das die folgenden Informationen anzeigt:

- Verstrichene Zeit seit dem Einschalten des Geräts
- EKG-Kurve, ausgewählte Ableitung, Amplitudenskalierung, Herzfrequenzanzeige und Alarmstatus
- Ausgewählte Energie, Ladestatus, abgegebene Energie für Defibrillation und synchronisierte Kardioversion
- Ausgangsstrom und Stimulationsfrequenz im Schrittmacherbetrieb
- Gemessene prozentuale SpO₂-Sättigung, Signalstärke, plethysmographische Kurve (falls verfügbar), Alarmstatusindikatoren für optionale SpO₂-Überwachung
- Messwerte für nichtinvasiven Blutdruck (NIBD): diastolisch, systolisch und mittlere Werte sowie Alarmstatusindikatoren (optional, siehe Beilage *Nichtinvasive Blutdruckmessung (NIBD)* REF 9650-0914-08).
- Der Kohlendioxidpegel, die Atemfrequenz und das Capnogramm (falls verfügbar) des Patienten sowie Alarmstatusindikatoren zur CO₂-Überwachung (optional, siehe Beilage *End-Tidal-Kohlendioxid (EtCO₂)* REF 9650-0915-08).
- Meldungen und Aufforderungen
- Beschriftungen über den Funktionstasten (kontextabhängig)
- Perfusion Performance Indicator™ und Entlastungsbalken
- Frequenz und Tiefe der Kompressionen
- Timer für verbleibende CPR-Zeit

Abbildung 2-2 zeigt die Anordnung der Parameterwerte, Kurvenformen, Systemdaten und Funktionstastenbeschriftungen.

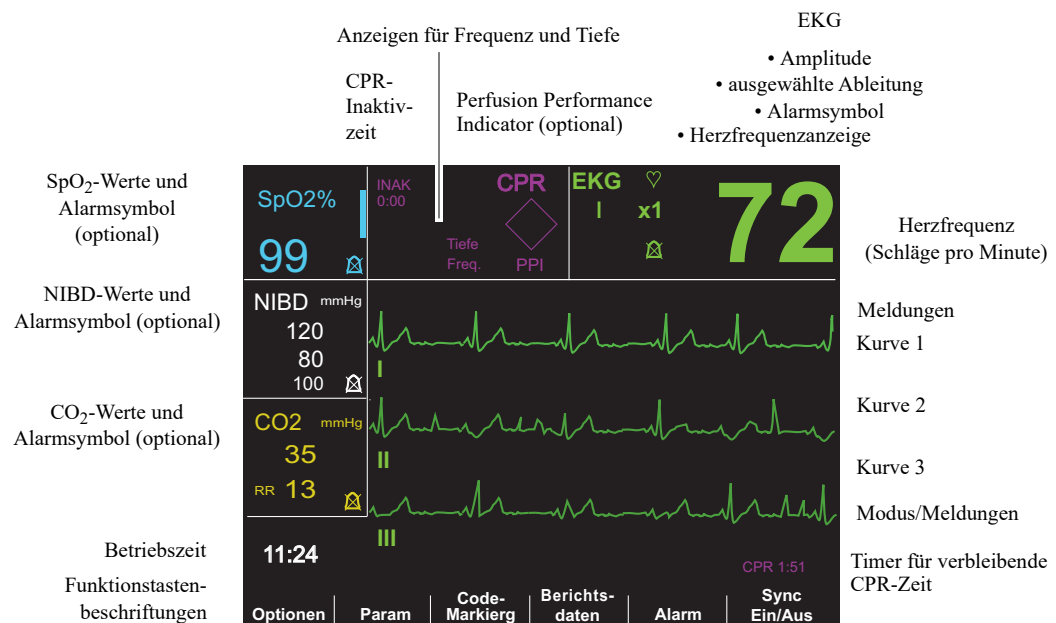


Abbildung 2-2. R Series Display (dargestellt mit optionaler SpO₂-Überwachung)

Farbcodierung

Zur Unterscheidung der Informationen für verschiedene Parameter zeigt das Gerät jeden Typ von Informationen in einer vom Anwender einstellbaren Farbe an.

Meldungen

Während des Betriebs wird die Meldung Fehler oder Störung angezeigt, wenn ein Fehler erkannt wurde. Schalten Sie in diesem Fall das Gerät aus, und führen Sie erneut eine Funktionsprüfung durch. Wenn die Meldung weiterhin angezeigt wird, wenden Sie sich an ZOLL (siehe Seite 1-23).

Patientenkabel und Anschlüsse

An der Rückseite des Geräts befinden sich verschiedene Anschlüsse für Patientenkabel.

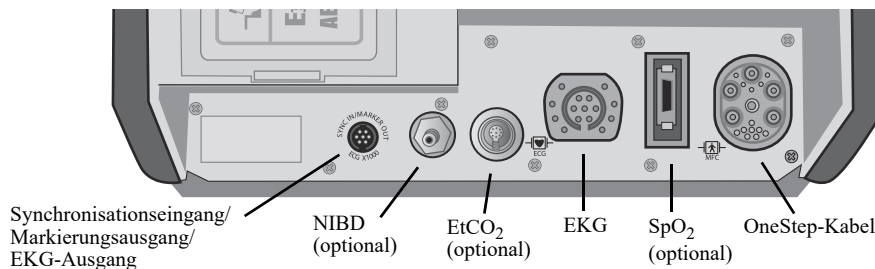


Abbildung 2-3. Patientenkabelanschlüsse

Anschluss	Beschreibung
OneStep-Kabel	Zum Anschluss von Paddles oder ZOLL Freihand-Therapieelektroden und Stimulationselektroden über OneStep- oder OneStep Pacing-Kabel
EKG	Zum Anschluss eines EKG-Kabels mit 3 oder 5 Ableitungen oder des EKG-Kabels eines OneStep Pacing-Kabels
Synchronisationseingang, Markierungsausgang, EKG x 1000	Anschluss für: <ul style="list-style-type: none"> Eingehendes Defibrillator-Synchronisationssignal von einem externen Patientenmonitor Übertragung der R-Zackenmarkierung an einen externen Patientenmonitor EKG-Signalausgang zur Verwendung mit anderen Geräten, wie etwa Patientenmonitoren und Funktelemetriesystemen (1 V/cm des angezeigten EKG-Signals)
NIBD	(Optional) Zum Anschluss eines Blutdruckmanschettenkabels.
EtCO ₂	(Optional) Zum Anschluss eines CO ₂ -Monitorkabels.
SpO ₂	(Optional) Zum Anschluss eines Pulsoxymeterkabels

OneStep-Kabel

Das R Series-Gerät wird mit einem OneStep-, einem OneStep Pacing-Kabel oder einem Multifunktionskabel mit CPR-D-Anschluss geliefert.

Das OneStep Pacing-Kabel ist mit einem zusätzlichen Anschluss ausgestattet, der in die EKG-Buchse an der Rückseite des Geräts gesteckt wird. Dieses Kabel wird zusammen mit OneStep Pacing-Elektroden oder OneStep Complete-Elektroden für die externe Stimulation und EKG-Überwachung verwendet. Alternativ kann das OneStep Pacing-Kabel vom EKG-Anschluss abgezogen und durch ein EKG-Kabel mit 3 oder 5 Ableitungen ersetzt werden.

Das Multifunktionskabel mit CPR-D-Anschluss wird mit CPR-D-padz® und Real CPR Help verwendet.

Hinweis: Das Multifunktionskabel mit CPR-D-Anschluss unterstützt nicht die Verwendung mit externen oder internen Paddles.

Hinweis: Verwenden Sie nur Kabel, die für das Gerät der R Series vorgesehen sind. Wird ein Kabel für ein anderes Produkt von ZOLL eingesteckt, wird möglicherweise die Meldung *UNGÜLTIGER ADAPTER* angezeigt.

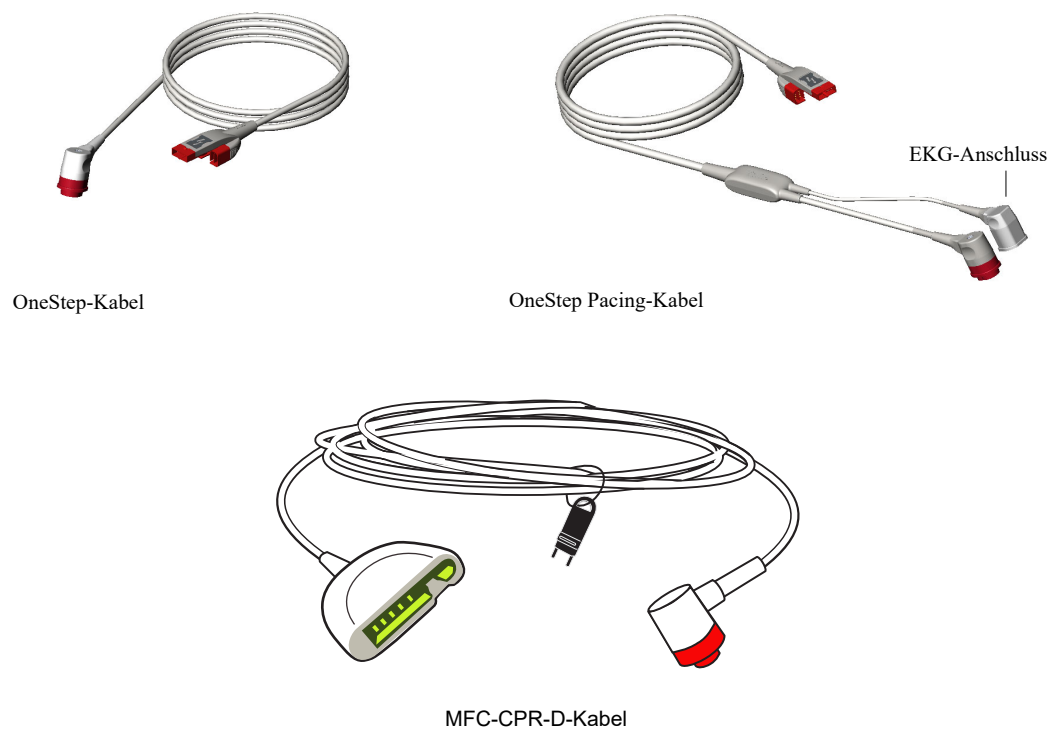


Abbildung 2-4. OneStep-Kabel

OneStep-Kabelmanager (optional)

Der OneStep-Kabelmanager ist als Zubehör erhältlich und dient zur Kabelaufbewahrung sowie zur Kabelführung.

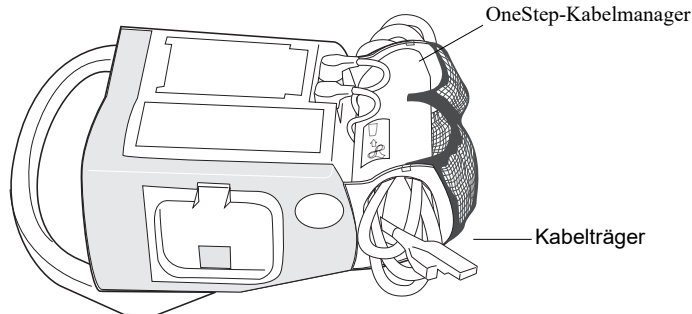


Abbildung 2-5. Das R Series Gerät mit dem optionalen OneStep-Kabelmanager (Seitenansicht)

Externe Paddles



Paddles sind defibrillatorsichere Geräte des Typs BF.

Die externen Paddles am R Series Gerät werden für die Defibrillation und die synchronisierte Kardioversion verwendet.

Vorsicht Die Paddles können nicht für die EKG-Analyse oder die Stimulation verwendet werden.

Wenn es nicht praktikabel ist, EKG-Elektroden anzubringen, können die Defibrillationspaddles für die EKG-Überwachung verwendet werden. Drücken Sie die Taste **LEAD**, und wählen Sie **PLATTEN** als EKG-Quelle.

Die Paddles werden in Halterungen an den Seiten des Geräts aufbewahrt. Um die Paddles zu entnehmen, fassen Sie diese an den Griffen und drücken dann die Entriegelungstasten über den Paddles.

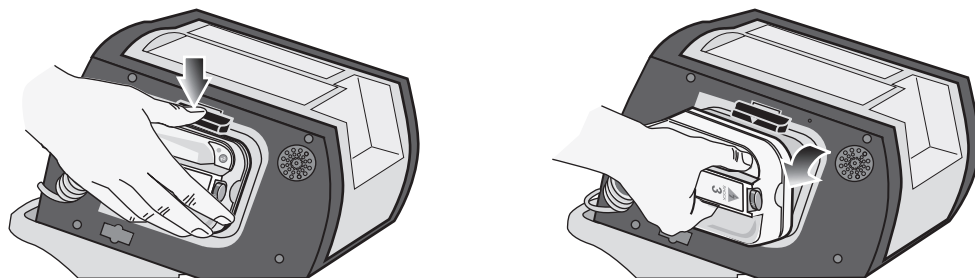
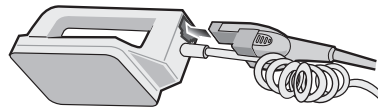


Abbildung 2-6. Entnehmen der Paddles

Schließen Sie das vom R Series Gerät kommende OneStep-Kabel an den Anschluss an der Basis des Apex-Paddles an.

1. Richten Sie das OneStep-Kabel wie in der Abbildung aus.



2. Stecken Sie das OneStep-Kabel in das APEX-Paddle.

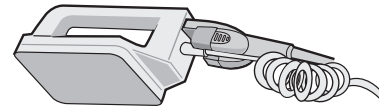


Abbildung 2-7. Anschließen des OneStep-Kabels an das APEX-Paddle

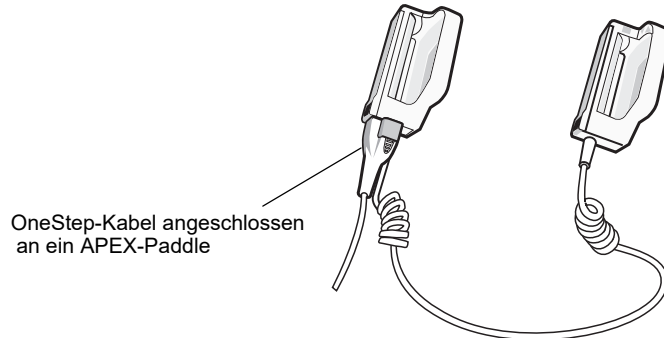


Abbildung 2-8. Abbildung 2-9 OneStep-Kabel angeschlossen an ein APEX-Paddle

Wenn das OneStep-Kabel von den APEX-Paddles getrennt werden muss, drücken Sie die **Entriegelungstaste** (siehe Abbildung 2-9) in Pfeilrichtung und ziehen das OneStep-Kabel ab.

Beachten Sie die Hinweise in Kapitel 3, „Manuelle Defibrillation“, bevor Sie Paddles für die Defibrillation einsetzen. An den Paddles befinden sich Bedienelemente zur Einstellung der Defibrillationsenergie, zum Laden, zur Abgabe eines Schocks sowie zum Ein- und Ausschalten des Registrierers.

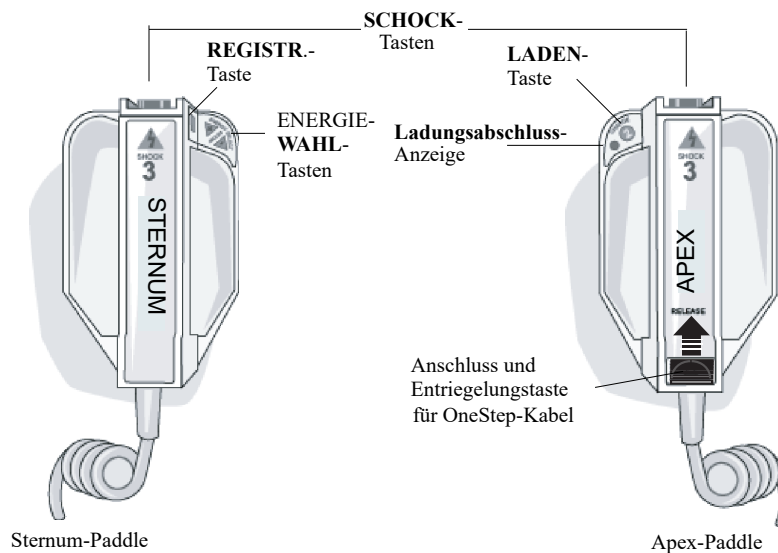
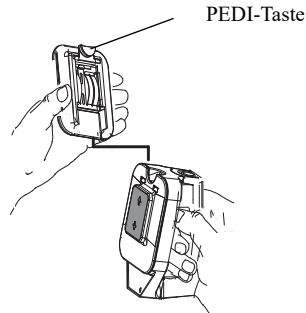


Abbildung 2-9. Externe Paddles

Elektroden für Kinder sind in die Paddles integriert und liegen direkt unter den Standardelektrodenplatten. Der Anwender muss die Energieeinstellungen manuell an die für Kinder geeigneten Pegel anpassen, die in den Protokollen der betreffenden Einrichtung vorgesehen sind.



Um die für Kinder geeignete Platte freizulegen, drücken Sie die Taste PEDI an der Unterseite des Paddles und schieben die Erwachsenenplatte nach oben.
Bevor Sie die

Abbildung 2-10. Platte für Kinder

Hinweis: Der R Series Defibrillator kann auch mit den von ZOLL vertriebenen autoklavierbaren internen Griffen für die Defibrillation am offenen Herzen verwendet werden.

Die Menüs

Bei einigen Funktionen zeigt das Display ein Optionsmenü mit Funktionstasten zur Navigation in den Menüs sowie für die Auswahl und für Eingaben.

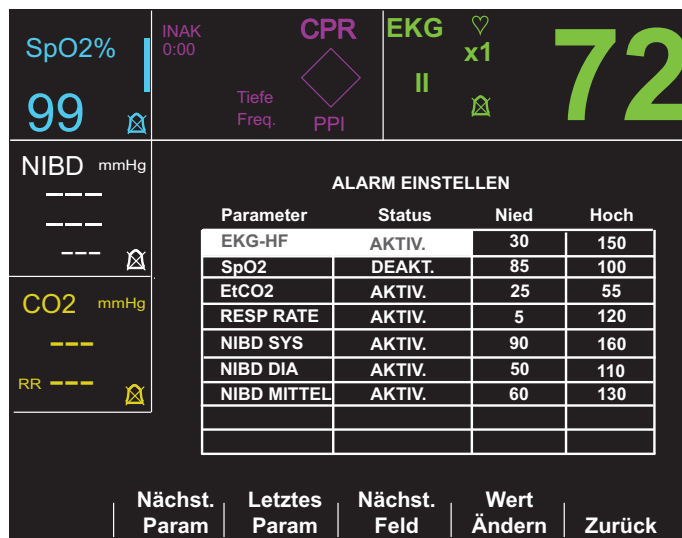


Abbildung 2-11. Beispiel für ein Display

Eine Markierung auf dem Display zeigt, welches Element gerade zur Einstellung oder Konfiguration ausgewählt ist.

In der folgenden Tabelle sind einige der häufig verwendeten Funktionstasten zusammengestellt.

Funktionstaste	Funktion
Nächst. Punkt	Die Markierung wird in einer vertikal angeordneten Liste zum nächsten Punkt nach unten verschoben.
Nächst. Feld	Die Markierung wird in einer horizontal angeordneten Liste zum nächsten Punkt nach unten verschoben.
Vorig. Punkt	Die Markierung wird in einer vertikal angeordneten Liste zum vorherigen Punkt nach oben verschoben.
Nächste Stelle	Die Markierung wird in einer Folge von Buchstaben oder Ziffern nach rechts verschoben.
Vorige Stelle	Die Markierung wird in einer Folge von Buchstaben oder Ziffern nach links verschoben.
Auf Stelle auf	Der markierte Wert bzw. die markierte Stelle wird erhöht. (Beispiele: 2 wird zu 3 oder B wird zu C).
Ab Stelle ab	Der markierte Wert bzw. die markierte Stelle wird verringert. (Beispiele: 2 wird zu 1 oder B wird zu A).
Neuere	Die Markierung wird zum nächsten Punkt mit aktuelleren Werten für Datum oder Uhrzeit verschoben.
Ältere	Die Markierung wird zum nächsten Punkt mit älteren Werten für Datum oder Uhrzeit verschoben.
Eingabe	Die Einstellungen mit den aktuell angezeigten Werten werden übernommen.
Zurück	Das vorherige Menü wird angezeigt.
Nächster Param.	Die Markierung wird zum nächsten Parameter verschoben.
Letzter Param.	Die Markierung wird zum vorherigen Parameter verschoben.
Wert ändern	Der Wert des ausgewählten Parameters wird geändert.

Der Defibrillator-Lernmodus (Optional)

Der Modus Defib Mentor™ ist ein Schulungsmodus für nichtklinische Zwecke. Dieser Modus steht zur Verfügung, wenn der Moduswählschalter auf MONITOR gestellt ist. Sobald eines der Bedienelemente an der Vorderseite des Geräts betätigt wird, wird eine kurze Funktionsbeschreibung dazu angezeigt.

Hinweis: Aktivieren Sie den Lernmodus nicht, während das R Series Gerät an einen Patienten angeschlossen ist.

So aktivieren Sie den Lernmodus:

1. Drehen Sie den Moduswählschalter auf **MONITOR**.
2. Drücken Sie die Funktionstaste **Optionen**.
3. Drücken Sie **Weiter**.
Zusätzliche Optionen werden angezeigt.
4. Drücken Sie **Lernm**.

5. Drücken Sie **Lernmodus bestät.**

Das Gerät arbeitet nun im Lernmodus. Diese Betriebsart ist nicht für klinische Zwecke vorgesehen.

6. Betätigen Sie ein beliebiges Bedienelement an der Vorderseite, mit Ausnahme des Moduswählschalters oder der Funktionstaste **Modus verlass.**

Auf dem Display wird eine kurze Funktionsbeschreibung zum betreffenden Bedienelement angezeigt.

Wenn der Lernmodus wieder deaktiviert werden soll, drücken Sie die Funktionstaste **Modus verlass.** oder drehen den Moduswählschalter auf **AUS**, **DEFIB** oder **SCHRITTM.**

Hinweis: Wenn im Lernmodus länger als 60 Sekunden kein Bedienelement betätigt wird, wechselt das R Series Gerät wieder in den Modus MONITOR.

Routinevorgänge

Die nachstehenden Abschnitte enthalten die folgenden Anleitungen:

- „Wechseln des Akkus“ auf Seite 2-13.
- „Einstellen der Displayhelligkeit“ auf Seite 2-14.
- „Verwenden von Code-Markierungen“ auf Seite 2-14.

Wechseln des Akkus

Drücken Sie die Lasche an der Stirnseite des Akkus nach innen, und heben Sie den Akku aus dem Fach.

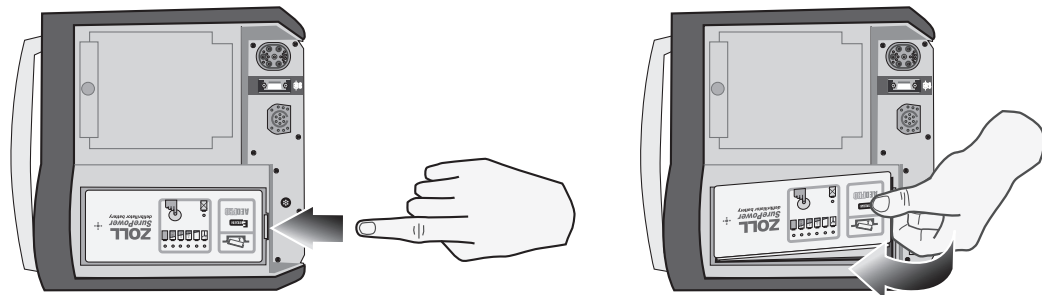


Abbildung 2-12. Entnehmen eines Akkus

So setzen Sie einen Akku ein:

1. Setzen Sie das Ende des Akkus, das sich gegenüber der Lasche befindet, in die Seite des Fachs ein, die zur Vorderseite des Geräts weist.

2. Drücken Sie die Seite des Akkus, an der sich die Lasche befindet, in das Fach ein, bis die Lasche an der Arretierungsposition einrastet.

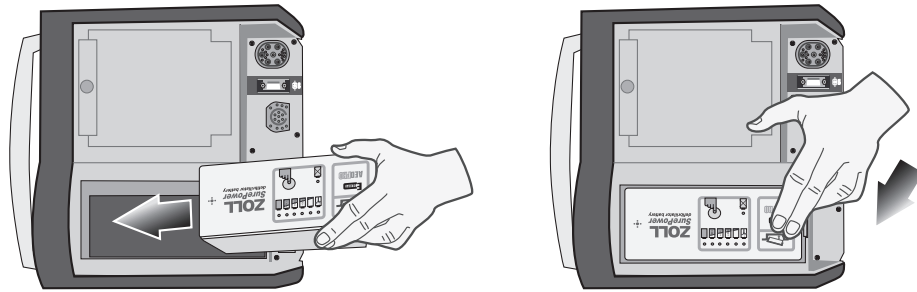


Abbildung 2-13. Einsetzen eines Akkus

Einstellen der Displayhelligkeit

So stellen Sie die Helligkeit ein:

1. Drücken Sie die Funktionstaste **Optionen**.
2. Drücken Sie die Funktionstaste **Helligk. hoch** oder **Helligk. niedrig**, bis die gewünschte Helligkeit erreicht ist.

Hinweis: Die Helligkeitseinstellung wirkt sich auf die Betriebsdauer im Akkubetrieb aus. Bei einer höheren Helligkeitseinstellung wird der Akku schneller entladen.

Verwenden von Code-Markierungen

Bei Betätigen der Funktionstaste **Code-Markierg** wird am Gerät eine Reihe vorgegebener klinischer Maßnahmen angezeigt. Durch das Drücken einer der Funktionstasten wird das entsprechende Ereignis zusammen mit einem EKG von 6 Sekunden protokolliert und mit Datums- und Zeitangabe im Protokollbericht gespeichert. Sie können das Ereignisprotokoll manuell ergänzen, indem Sie Code-Markierungen für Medikamente oder Behandlungsmaßnahmen einfügen, die dem Patienten verabreicht wurden.

Bis zu sechs Code-Markierungen können gleichzeitig angezeigt werden.



Abbildung 2-14. Code-Markierungen

Wenn die Liste der Code-Markierungen mehr als sechs Einträge enthält, ist die Funktionstaste ganz rechts mit **Weiter** beschriftet. Sobald Sie diese Taste drücken, wird über den Funktionstasten die nächste Gruppe von Code-Markierungen angezeigt.

Für die Modi DEFIB, MONITOR und SCHRITTM. werden separate Code-Markierungslisten geführt. Die entsprechenden Code-Markierungen können somit für das jeweilige Protokoll

angezeigt werden. Hinweise zum Ändern dieser Code-Markierungslisten finden Sie im *R Series Configuration Guide* (R Series Konfigurationshandbuch).

Die Code-Markierungen werden nach 10 Sekunden ausgeblendet. Wenn während dieser Zeit keine Funktionstaste einer Code-Markierung gedrückt wurde, wird im Speicher des Protokollberichts eine Standard-Ereignismarkierung abgelegt.

(Leerseite technisch bedingt)

Kapitel 3

Manuelle Defibrillation



Paddles sind defibrillationsgeschützte Patientenverbindungen des Typs BF.



EKG-Ableitungen sind defibrillationsgeschützte Patientenverbindungen des Typs CF.

Defibrillation in Notfällen mit Paddles

WARNUNG Um das Risiko eines elektrischen Schocks zu verhindern, vermeiden Sie Elektrolytgel auf Händen oder Paddle-Griffen.

Verwenden Sie bei der Defibrillation mit Paddles Ihre Daumen, um die Tasten **SCHOCK** zu betätigen, damit Sie sich nicht versehentlich selbst einen Schock verabreichen. Es sollte sich kein Teil der Hand in der Nähe der Paddle-Platten befinden.

Bestimmen des Patientenzustands gemäß den vor Ort gültigen medizinischen Protokollen

Überprüfen Sie, ob folgende Symptome vorliegen:

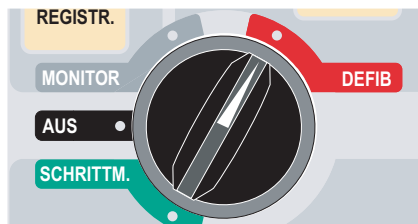
- Bewusstlosigkeit
- Atemstillstand
- Kein tastbarer Puls

Beginnen mit der CPR gemäß den medizinischen Protokollen

Fordern Sie zusätzliche Unterstützung an.

1 Auswählen von DEFIB

Drehen Sie den Moduswählschalter auf **DEFIB**. Das Gerät lädt sich automatisch auf die Standardeinstellung von 120 Joule oder auf die vom Benutzer konfigurierte Energie für den ersten Schock.



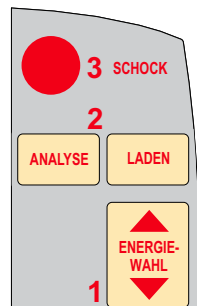
Hinweis: Wenn das Gerät auf **MONITOR** oder **DEFIB** gestellt wird, während an das OneStep-Kabel Paddles angeschlossen sind, werden diese als EKG-Signalquelle ausgewählt.

Energiewahl

Überprüfen Sie auf dem Display, ob die ausgewählte Energie richtig ist. Sofern an das OneStep-Kabel keine internen Griffe angeschlossen sind, gelten für erwachsene Patienten die folgenden Standard-Energieeinstellungen:

- Schock 1: 120 Joule
- Schock 2: 150 Joule
- Schock 3: 200 Joule

Sofern es die medizinischen Protokolle zulassen, können Sie auch mit den Pfeiltasten einen anderen Energiepegel auswählen. Ein Paar dieser Tasten befindet sich an der Vorderseite des Geräts, ein anderes Paar befindet sich am Sternum-Paddle.

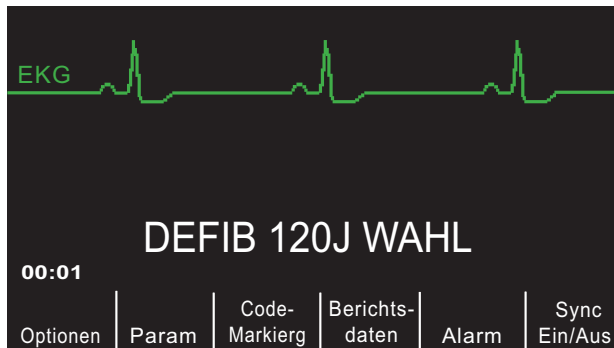


Oder:



Hinweis: Die Defibrillator-Energiepegel für Neugeborene und Kinder sollten gemäß den vor Ort gültigen Protokollen festgelegt werden.

Der ausgewählte Energiepegel wird auf dem Display in der Meldung *DEFIB XXXJ WAHL* angezeigt.



Wenn Sie die Schocks 1, 2 und 3 so konfiguriert haben, dass der Energiepegel schrittweise erhöht wird (siehe *R Series Configuration Guide* (R Series Konfigurationshandbuch)), stellt das R Series Gerät automatisch den vorkonfigurierten Energiepegel ein. Die Einstellung für Schock 1, 2, 3 gilt beim Einschalten und jeweils nach den ersten beiden Schocks. Nach Abgabe von Schock 1 und 2 wird die Meldung *ENERGIE WURDE ERHÖHT* angezeigt. Eine manuelle Änderung des Energiepegels außerhalb der programmierten Sequenz und die Abgabe eines Schocks schalten die Funktion zur automatischen Erhöhung der Energie aus.

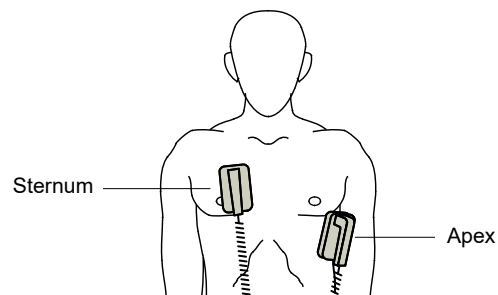
Vorbereitung der Paddles

Nehmen Sie die Paddles aus den Halterungen, tragen Sie eine nicht zu große Menge Elektrolytgel auf die Elektrodenoberfläche jedes Paddles auf, und reiben Sie die Elektrodenflächen aneinander, damit das Gel gleichmäßig verteilt wird. (Das Gel kann durch Gel-Pads ersetzt werden.)

Anlegen der Paddles am Brustkorb

Drücken Sie die Paddles fest an der vorderen Brustkorbwand an. Platzieren Sie das Sternum-Paddle auf der rechten Körperseite des Brustbeins des Patienten, genau unter dem Schlüsselbein.

Platzieren Sie das Apex-Paddle auf der Brustwand, genau unter und links von der Brustwarze des Patienten, an der vorderen Achsellinie entlang.



Reiben Sie die Paddles an der Haut, um den Kontakt zwischen Paddle und Patient zu optimieren.

WARNUNG Achten Sie darauf, dass sich das Gel nicht zwischen den Paddle-Elektroden auf der Brustwand sammelt (Gelbrücke). Dies könnte zu Verbrennungen führen und die an das Herz abgegebene Energiemenge verringern.

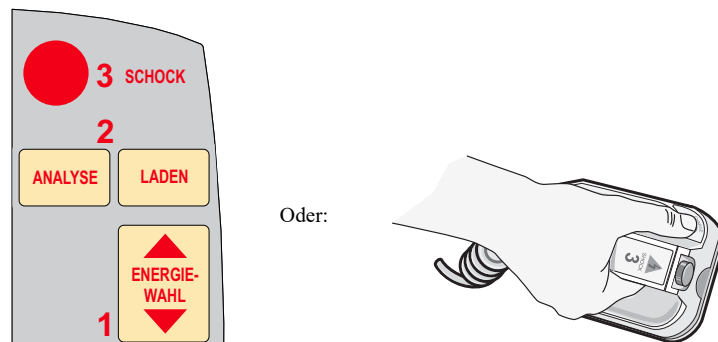
Wenn Defibrillator-Gel-Pads verwendet werden, stellen Sie sicher, dass die Pads groß genug sind, um die gesamte Paddle-Elektrodenfläche abzudecken.

Die Paddles können für die EKG-Überwachung in Notfallsituationen verwendet werden, wenn für den Anschluss von Standardelektroden für die EKG-Überwachung nicht ausreichend Zeit vorhanden ist.

Wenn ein EKG-Kabel und EKG-Elektroden verwendet werden, drücken Sie die Taste **ABL.**, um die gewünschte EKG-Ableitung zu wählen.

2 Laden des Defibrillators

Drücken Sie die Taste **LADEN** an der Vorderseite des Geräts bzw. am Apex-Paddle-Griff.



Die Funktionstaste **Berichtsdaten** wechselt dann zu **ABBRCH**. Wenn die beiden **SCHOCK**-Tasten an den Paddles gedrückt sind, während die Taste **LADEN** betätigt wird, findet kein Ladevorgang statt, und auf dem Display wird die Meldung *SCHOCKTASTE LOSLASSEN* angezeigt.



Um die gewählte Energieeinstellung nach dem Drücken der Taste **LADEN** zu erhöhen oder zu verringern, verwenden Sie die Defibrillator-Tasten **ENERGIEWAHL** am Sternum-Paddle oder an der Vorderseite des Defibrillators.

Um den Defibrillator ohne Abgabe eines Schocks zu entladen, drücken Sie die Funktionstaste **ABBRCH**. Das Funktionstastenfeld wechselt dann wieder zurück zu **Berichtsdaten**.

Vorsicht Das Ändern der gewählten Energieeinstellung bei geladenem Gerät oder während des Aufladens führt zum Entladen des Defibrillators. Drücken Sie die Taste **LADEN** erneut, um das Gerät auf den neu ausgewählten Energiepegel zu laden.

Nach dem Laden auf den ausgewählten Energiepegel leuchtet die Ladeanzeige am Apex-Paddle. Ein spezielles akustisches Signal ertönt, und die Meldung *DEFIB XXXJ BEREIT* wird angezeigt. Der Defibrillator ist nun bereit für die Entladung.

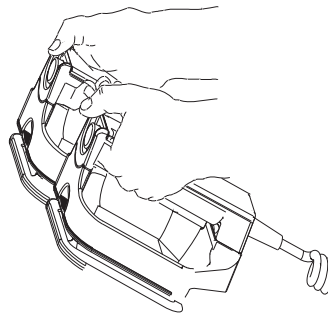
3 Abgabe des Schocks

WARNUNG Fordern Sie alle Personen in der Nähe des Patienten auf, vor dem Entladen des Defibrillators **ZURÜCKZUTRETEN**.

Berühren Sie während der Defibrillation nicht das Bett, den Patienten oder Geräte, die an den Patienten angeschlossen sind. Achtung Elektroschockgefahr! Entblößte Körperteile des Patienten dürfen nicht mit Metallteilen (z. B. dem Bettrahmen) in Berührung kommen, um unerwünschte Pfade für den Defibrillationsstrom auszuschließen.

Drücken Sie jedes Paddle mit einer Kraft, die der Gewichtskraft von 10 bis 12 kg entspricht, um die Patientenimpedanz zu minimieren und die bestmöglichen Ergebnisse zu erhalten.

Halten Sie mit den Daumen gleichzeitig beide **SCHOCK**-Tasten (auf jedem Paddle) gedrückt, bis die Energie an den Patienten abgegeben wurde.



Vorsicht Drücken Sie die **SCHOCK**-Tasten nur mit den Daumen. Andernfalls kann es zur versehentlichen Betätigung der **ENERGIEWAHL**-Tasten kommen, wodurch sich der Defibrillator selbst entlädt.

Nach Abgabe der Energie werden gleichzeitig die Meldungen *XXXJ ABGEGEBEN* und *DEFIB XXXJ WAHL SCHOCKS: XX* angezeigt. Nach etwa 5 Sekunden verschwindet die Meldung *XXXJ ABGEGEBEN* und die Meldung *DEFIB XXXJ WAHL SCHOCKS: XX* bleibt, um das gewählte Energieniveau anzuzeigen. Die Meldung *DEFIB XXXJ WAHL* bleibt eingblendet, um die gewählte Energieeinstellung anzuzeigen.

Hinweis: Wenn der Defibrillator nicht innerhalb von 60 Sekunden nach Erreichen des gewählten Energiepegels entladen wird, entlädt er sich automatisch von selbst.

In den 10 Sekunden vor der Entladung ertönt der Laden-Bereitschaftston unterbrochen. Anschließend verstummt er, und die Ladeanzeige erlischt. Die Displaymeldung wechselt zu *DEFIB XXXJ WAHL*. Drücken Sie die Taste **LADEN**, um das Gerät wieder aufzuladen.

Autoklavierbare externe Paddles

Für manuelle ZOLL Defibrillatoren stehen autoklavierbare externe Paddles zur Verfügung, falls während der Defibrillation sterile Bedingungen herrschen müssen.

Defibrillation in Notfällen mit Freihand-Therapieelektroden



ZOLL Freihand-Therapieelektroden sind gegen Defibrillation geschützte Patientenverbindungen des Typs BF.



EKG-Ableitungen sind gegen Defibrillation geschützte Patientenverbindungen des Typs CF.

Bestimmen des Patientenzustands gemäß den vor Ort gültigen medizinischen Protokollen

Überprüfen Sie, ob folgende Symptome vorliegen:

- Bewusstlosigkeit
- Atemstillstand
- Kein tastbarer Puls

Beginnen mit der CPR gemäß den medizinischen Protokollen

Fordern Sie zusätzliche Unterstützung an.

Vorbereitung des Patienten

Entfernen Sie die Kleidung im Brustbereich des Patienten. Trocknen Sie den Brustbereich ggf. ab. Wenn die Brust des Patienten übermäßig behaart ist, kürzen oder entfernen Sie die Behaarung, damit die Elektroden richtig anliegen.

Bringen Sie die Freihand-Therapieelektroden so an, wie in der beiliegenden Anleitung beschrieben.

Vergewissern Sie sich, dass die Therapieelektroden richtig an der Haut des Patienten anliegen und keine Teile der EKG-Elektroden verdecken.

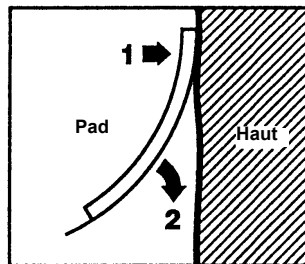
Schließen Sie die Freihand-Therapieelektroden an das OneStep-Kabel an, falls diese nicht vorkonnectiert sind.

Wenn der Kontakt zwischen den Defibrillationselektroden und der Haut des Patienten nicht ausreicht, gibt das Gerät die Meldungen *PADS PRÜFEN* und *PAD-KONTAKT SCHLECHT* aus. Die Energieabgabe ist dann nicht möglich. Wenn die Elektroden kurzgeschlossen sind, wird die Meldung *DEFIB-PAD KURZ* ausgegeben.

Anbringen der Therapieelektroden

WARNUNG Schlechte Haftung und/oder Luft unter den Therapieelektroden kann zu Lichtbogenbildung und Hautverbrennungen führen.

1. Legen Sie eine Kante des Pads fest am Patienten an.
2. Rollen Sie das Pad ausgehend von dieser Kante vorsichtig auf die Haut. Achten Sie darauf, dass sich zwischen dem Gel und der Haut keine Lufteinschlüsse bilden.

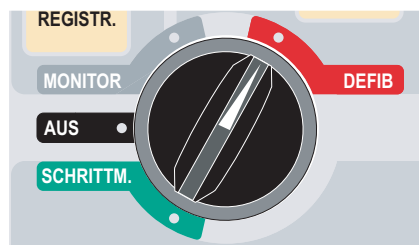


Hinweis: Wenn auf dem Rücken des Patienten keine Elektrode angelegt werden kann, platzieren Sie die Elektroden in der standardmäßigen Apex-Sternum-Konfiguration. Die Defibrillation verläuft problemlos, jedoch ist die Schrittmacherstimulation in der Regel weniger effizient.

WARNUNG Wenn an Kindern Elektroden angebracht werden, die für Erwachsene vorgesehen sind, besteht die Gefahr, dass automatisch der Energiepegel für Erwachsene ausgewählt wird. Passen Sie die Energieeinstellungen bei Bedarf gemäß den vor Ort gültigen Protokollen an.

1 Auswählen von DEFIB

Drehen Sie den Moduswählschalter auf DEFIB. Das Gerät lädt sich automatisch auf die Standardeinstellung von 120 Joule oder auf die vom Benutzer konfigurierte Energie für den ersten Schock.



Wenn das Gerät auf MONITOR oder DEFIB gestellt wird, während an das OneStep-Kabel Paddles angeschlossen sind, wird für die EKG-Signalquelle die Einstellung PADS ausgewählt. Mit der Taste **ABL.** an der Vorderseite des Geräts können Sie eine andere Ableitungskonfiguration auswählen.

Energiewahl

Überprüfen Sie auf dem Display, ob die ausgewählte Energie richtig ist. Für erwachsene Patienten gelten die folgenden Standard-Energieeinstellungen:

- Schock 1: 120 Joule
- Schock 2: 150 Joule
- Schock 3: 200 Joule

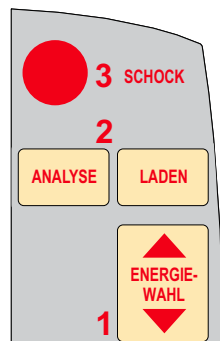
Bei Verwendung von OneStep Pediatric-Elektroden für Kinder gelten die folgenden Standard-Energieeinstellungen:

- Schock 1: 50 Joule
- Schock 2: 70 Joule
- Schock 3: 85 Joule

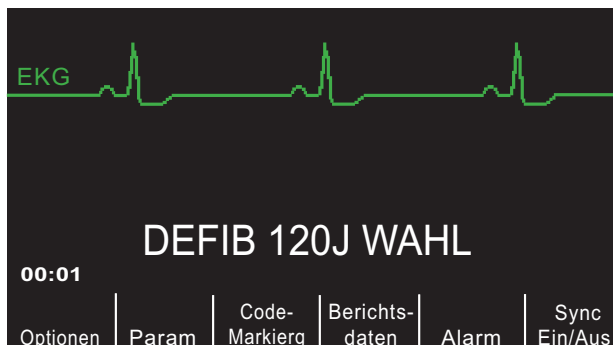
WARNUNG Bei Verwendung von mit anderen pädiatrischen Defibrillationselektroden, muss die Defibrillatorenergie manuell unter Berücksichtigung der in der jeweiligen Einrichtung gültigen Protokolle für die Defibrillation an Kindern eingestellt werden.

Nach dem dritten Schock werden in beiden Modi alle nachfolgenden Schocks mit derselben Energie wie der dritte Schock abgegeben.

Sofern es die medizinischen Protokolle zulassen, können Sie auch mit den Tasten **ENERGIEWAHL** an der Vorderseite des Geräts einen anderen Energiepegel auswählen.



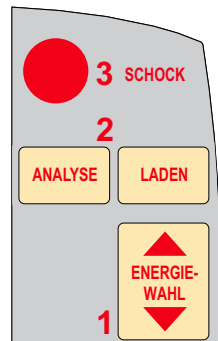
Der ausgewählte Energiepegel wird auf dem Display in der Meldung *DEFIB XXXJ WAHL* angezeigt.



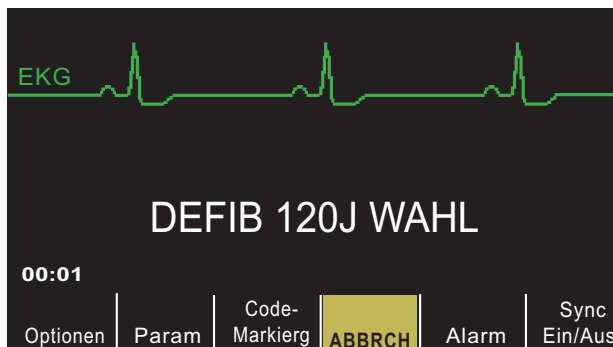
Wenn Sie die Schocks 1, 2 und 3 so konfiguriert haben, dass der Energiepegel schrittweise erhöht wird (siehe *R Series Configuration Guide* (R Series Konfigurationshandbuch)), stellt das R Series Gerät automatisch den vorkonfigurierten Energiepegel ein. Die Einstellung für Schock 1, 2, 3 gilt beim Einschalten und jeweils nach den ersten beiden Schocks. Nach Abgabe von Schock 1 und 2 wird die Meldung *ENERGIE WURDE ERHÖHT* angezeigt. Eine manuelle Änderung des Energiepegels außerhalb der programmierten Sequenz und die Abgabe eines Schocks schalten die Funktion zur automatischen Erhöhung der Energie aus.

2 Laden des Defibrillators

Drücken Sie die Taste **LADEN** an der Vorderseite.



Funktionstaste **Berichtsdaten** wechselt dann zu **ABBRCH**. Um die gewählte Energieeinstellung nach dem Drücken der Taste **LADEN** zu erhöhen oder zu verringern, verwenden Sie die Defibrillator-Tasten **ENERGIEWAHL**.



Um den Defibrillator ohne Abgabe eines Schocks zu entladen, drücken Sie die Funktionstaste **ABBRCH**. Das Funktionstastenfeld wechselt dann wieder zurück zu **Berichtsdaten**.

Vorsicht

Das Ändern der gewählten Energieeinstellung beim Laden des Geräts führt zum Entladen des Defibrillators. Drücken Sie die Taste **LADEN** erneut, um das Gerät aufzuladen.

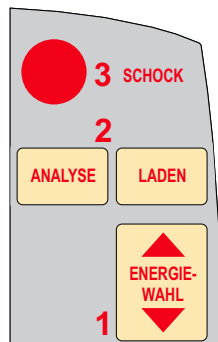
Nach dem Laden der ausgewählten Energie leuchtet die Taste **SCHOCK** an der Vorderseite. Ein spezielles akustisches Signal ertönt, und die Meldung *DEFIB XXXJ BEREIT* wird angezeigt. Der Defibrillator ist nun bereit für die Entladung.

3 Abgabe des Schocks

WARNUNG Fordern Sie alle Personen in der Nähe des Patienten auf, vor dem Entladen des Defibrillators **ZURÜCKZUTRETEN**.

Berühren Sie während der Defibrillation nicht das Bett, den Patienten oder Geräte, die an den Patienten angeschlossen sind. Achtung Elektroschockgefahr! Entblößte Körperteile des Patienten dürfen nicht mit Metallteilen (z. B. dem Bettrahmen) in Berührung kommen, um unerwünschte Pfade für den Defibrillationsstrom auszuschließen.

Halten Sie die Taste **SCHOCK** gedrückt, bis die Energie an den Patienten abgegeben wird.



Hinweis: Wenn der Defibrillator nicht innerhalb von 60 Sekunden nach Erreichen des gewählten Energiepegels entladen wird, entlädt er sich automatisch von selbst.

In den zehn Sekunden vor der Entladung ertönt der Laden-Bereitschaftston unterbrochen. Anschließend verstummt er, und die Beleuchtung der Taste **SCHOCK** erlischt. Die Displaymeldung wechselt zu *DEFIB XXXJ WAHL*. Drücken Sie die Taste **LADEN**, um das Gerät wieder aufzuladen.

Nach Abgabe der Energie werden gleichzeitig die Meldungen *XXXJ ABGEGEBEN* und *DEFIB XXXJ WAHL* angezeigt. Nach etwa 5 Sekunden wird die Meldung *XXXJ ABGEGEBEN* ausgeblendet. Die Meldung *DEFIB XXXJ WAHL* bleibt eingeblendet, um die gewählte Energieeinstellung anzuzeigen.

Autoklavierbare Elektroden

Für manuelle ZOLL Defibrillatoren stehen autoklavierbare interne Griffe für die Defibrillation am offenen Herzen zur Verfügung. Autoklavierbare interne Griffe sind in zwei Ausführungen erhältlich:

- Autoklavierbare interne Griffe aus Kunststoff mit integrierten Löffelektroden
- Autoklavierbare interne Griffe mit abnehmbaren internen Defibrillationselektroden

Wenn diese internen Griffe verwendet werden, lässt sich der R Series Defibrillator nur im manuellen Betrieb nutzen, selbst wenn das Gerät den Beratungsbetrieb unterstützt. Wenn ein Satz interner Griffe an das R Series Gerät angeschlossen ist, wird die abgegebene Energie automatisch auf maximal 50 Joule begrenzt.

In der *Autoclavable Internal Handle and Electrode Operator's Guide* (Bedienungsanleitung für die autoklavierbaren internen Griffe und Elektroden) finden Sie schrittweise Anleitungen für die Defibrillation am offenen Herzen sowie wichtige Hinweise zu Reinigung und Sterilisation.

Kapitel 4

Defibrillation im Beratungsbetrieb



ZOLL Freihand-Therapieelektroden sind gegen Defibrillation geschützte Patientenverbindungen des Typs BF.

Wenn der Moduswählschalter auf DEFIB gestellt ist und Freihand-Therapieelektroden verwendet werden, kann das R Series Gerät mithilfe der integrierten EKG-Analysefunktion defibrillierbare Rhythmen erkennen. Ihre Aufgaben als Bediener bestehen darin, die Beratungsmeldungen zu lesen, den Defibrillator auf den vordefinierten oder von Ihnen eingestellten Energiepegel zu laden (falls das automatische Laden deaktiviert ist) und die Behandlung des Patienten durchzuführen, sofern dies im vor Ort gültigen medizinischen Protokoll vorgesehen ist und der Patientenzustand dies zulässt.

Die Beratungsfunktion kann nur unter folgenden Bedingungen aktiviert werden:

- Die Freihand-Therapieelektroden sind angeschlossen und als EKG-Signalquellen ausgewählt.
- Die Freihand-Therapieelektroden sind richtig mit dem Patienten verbunden.
- Der Moduswählschalter ist auf **DEFIB** gestellt.

WARNUNG Wenn der Patient jünger als 8 Jahre ist, verwenden Sie im Beratungsbetrieb unbedingt pädiatrische Elektroden. Bei Verwendung von Elektroden für Erwachsene besteht die Gefahr, dass der Patient eine zu hohe Energiedosis erhält.

Verfahrensanleitung für die Defibrillation im Beratungsbetrieb

Bestimmen des Patientenzustands gemäß den vor Ort gültigen medizinischen Protokollen

Überprüfen Sie, ob folgende Symptome vorliegen:

- Bewusstlosigkeit
- Atemstillstand
- Kein tastbarer Puls

Beginnen mit der CPR gemäß den medizinischen Protokollen

Fordern Sie zusätzliche Unterstützung an.

Vorbereitung des Patienten

Entfernen Sie die Kleidung im Brustbereich des Patienten. Trocknen Sie den Brustbereich ggf. ab. Wenn die Brust des Patienten übermäßig behaart ist, kürzen oder entfernen Sie die Behaarung, damit die Elektroden richtig anliegen.

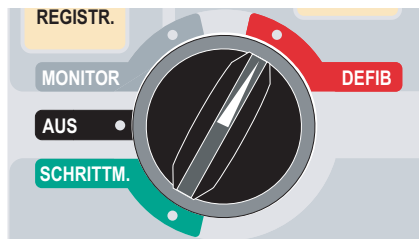
Bringen Sie die Freihand-Therapieelektroden so an, wie in der beiliegenden Anleitung und im Abschnitt „Anbringen der Therapieelektroden“ auf Seite 3-7 beschrieben.

Vergewissern Sie sich, dass die Elektroden richtig an der Haut des Patienten anliegen und keine Teile der EKG-Elektroden verdecken.

Wenn der Kontakt zwischen den Therapieelektroden und der Haut des Patienten nicht ausreicht, gibt das Gerät die Meldungen *PADS PRÜFEN* und *PAD-KONTAKT SCHLECHT* aus. Die Energieabgabe ist dann nicht möglich. Wenn die Elektroden kurzgeschlossen sind, wird die Meldung *DEFIB-PAD KURZ* ausgegeben.

1 Auswählen von DEFIB

Drehen Sie den Moduswählschalter auf **DEFIB**. Das Gerät zeigt die Meldung *DEFIB 120J WAHL* an.



Energiewahl

Für erwachsene Patienten gelten die folgenden Standard-Energieeinstellungen:

- Schock 1: 120 Joules
- Schock 2: 150 Joules
- Schock 3: 200 Joules

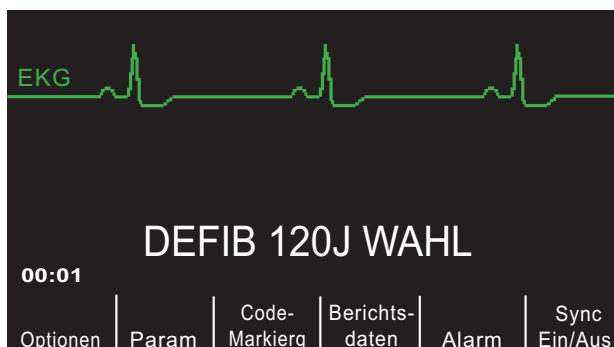
Bei Verwendung von OneStep Pediatric-Elektroden gelten die folgenden Standard-Energieeinstellungen:

- Schock 1: 50 Joules
- Schock 2: 70 Joules
- Schock 3: 85 Joules

WARNUNG Wenn der Patient jünger als 8 Jahre ist, verwenden Sie im Beratungsbetrieb unbedingt OneStep Pediatric-Elektroden. Bei Verwendung von Elektroden für Erwachsene oder von pädiatrischen Elektroden, die nicht vom Typ OneStep Pediatric sind, besteht die Gefahr, dass der Patient eine zu hohe Energiedosis erhält.

Nach dem dritten Schock werden in beiden Modi alle nachfolgenden Schocks mit derselben Energie wie der dritte Schock abgegeben.

Sofern es die medizinischen Protokolle zulassen, können Sie mit den Pfeiltasten ENERGIEWAHL an der Vorderseite des Geräts auch einen anderen Energiepegel einstellen. Die neue Energieeinstellung wird auf dem Display angezeigt.

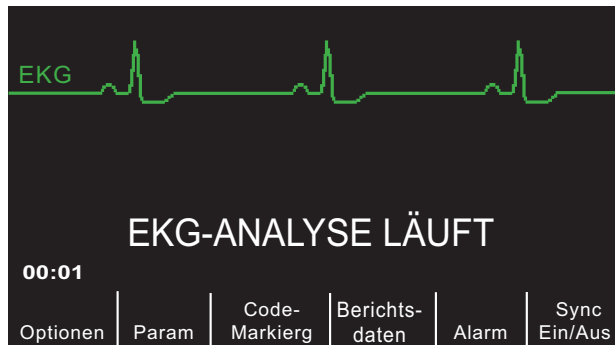


Wenn Sie SCHOCK 1, 2 und 3 so konfiguriert haben, dass der Energiepegel schrittweise erhöht wird, und den Energiepegel dann manuell auf Werte außerhalb der vorkonfigurierten Sequenz für SCHOCK 1, 2 und 3 einstellen, wird die automatische Energieerhöhung bei Abgabe eines Schocks deaktiviert. Weitere Details finden Sie im *R Series Configuration Guide* (R Series Konfigurationshandbuch) im Abschnitt über die Energiepegel für Schock 1, 2 und 3.

2 Drücken der Taste ANALYSE

WARNUNG Sorgen Sie dafür, dass sich der Patient während der EKG-Analyse nicht bewegt bzw. bewegt wird. Berühren Sie den Patienten während der Analyse nicht. Unterbinden Sie vor dem Auswerten des EKGs alle Bewegungen durch die Krankentrage oder das Krankenfahrzeug.

Drücken Sie die Taste **ANALYSE**, um mit der Analyse des EKG-Rhythmus des Patienten zu beginnen und um zu ermitteln, ob defibrillierbare Rhythmen vorliegen.



Die Meldung *EKG-ANALYSE LÄUFT* wird für ca. 6 bis 12 Sekunden angezeigt, während das EKG des Patienten analysiert wird. Sobald die Analyse abgeschlossen ist, zeigt das Gerät an, ob ein Schock verabreicht werden sollte oder nicht.

Diese Analyse besteht aus drei aufeinander folgenden EKG-Rhythmusanalysen von jeweils 3 Sekunden Dauer. Wenn mindestens zwei der drei Analysen ergeben, dass beim Patienten ein defibrillierbarer Rhythmus vorliegt, wird das Gerät automatisch auf den vorkonfigurierten Energiepegel geladen, und der Bediener wird aufgefordert, einen Schock zu verabreichen. Wenn zwei oder mehr der 3 Sekunden dauernden EKG-Analysen keinen defibrillierbaren Rhythmus ergeben, gibt das Gerät die Warnung aus, dass kein Schock verabreicht werden sollte.

WARNUNG Die EKG-Rhythmusanalyse warnt nicht vor Patientenastolien, da diese keine defibrillierbaren Rhythmen sind.



Wenn ein nicht defibrillierbarer Rhythmus erkannt wird, wird die Meldung *KEIN SCHOCK EMPF.* angezeigt. In diesem Fall sollten Sie die CPR gemäß den geltenden Protokollen

fortsetzen oder eine andere Notfallbehandlung durchführen und das EKG in entsprechenden Intervallen neu analysieren.

Hinweis: Wenn ein nicht defibrillierbarer Rhythmus erkannt wird, verhindert das R Series Gerät nicht die manuelle Defibrillation des Patienten.

Wenn ein defibrillierbarer Rhythmus festgestellt wird (Kammerflimmern oder Breitkomplex-Tachykardie mit einer Herzfrequenz > 150) geschieht Folgendes:

- Geräte, bei denen die automatische Ladeoption aktiviert ist, laden den Defibrillator automatisch auf den vorkonfigurierten oder vom Benutzer gewählten Energiepegel.
- Geräte, bei denen die automatische Ladeoption deaktiviert ist, zeigen abwechselnd die Meldungen *SCHOCK EMPFOHLEN* und *LADEN DRÜCKEN* an. Drücken Sie die Taste **LADEN**.

Unabhängig vom Analyseergebnis kann der Bediener den Defibrillator manuell steuern. So kann der Patient beispielsweise selbst dann defibrilliert werden, wenn die Beratungsfunktion die Meldung *KEIN SCHOCK EMPF.* anzeigt.



3 Drücken der Taste **SCHOCK**

WARNUNG Fordern Sie alle Personen in der Nähe des Patienten auf, vor dem Entladen des Defibrillators **ZURÜCKZUTRETEN**.

Berühren Sie während der Defibrillation nicht das Bett, den Patienten oder Geräte, die an den Patienten angeschlossen sind. Achtung Elektroschockgefahr! Entblößte Körperteile des Patienten dürfen nicht mit Metallteilen (z. B. dem Bettrahmen) in Berührung kommen, um unerwünschte Pfade für den Defibrillationsstrom auszuschließen.

Sobald das Gerät auf die ausgewählte Energie geladen ist, leuchtet die Taste **SCHOCK**, und die Meldung **SCHOCK DRÜCKEN** wird angezeigt. Gleichzeitig wird auf dem Display in der Meldung **DEFIB XXXJ BEREIT** der Energiepegel angezeigt, auf den der Defibrillator geladen wurde.



50 Sekunden lang ist ein Dauerton zu hören. Dann folgt 10 Sekunden lang eine Signalsequenz. Verabreichen Sie den Schock innerhalb dieser insgesamt 60 Sekunden, sonst entlädt sich der Defibrillator selbsttätig.

Halten Sie die beleuchtete Taste **SCHOCK** auf der Vorderseite gedrückt, bis Energie an den Patienten abgegeben wird. Auf dem Display wird ca. 5 Sekunden lang die Meldung **XXXJ ABGEGEBEN** angezeigt.

Beobachten Sie den Patienten oder die EKG-Reaktion, um sicherzustellen, dass der Schock abgegeben wurde.

Nachdem die Energie an den Patienten abgegeben wurde, zeigt das Display wieder **DEFIB XXXJ WAHL** an.

Durchführen der CPR

Beginnen Sie entsprechend dem vor Ort gültigen Protokoll die Herzdruckmassage und die Beatmung.

Falls konfiguriert, erscheint die Meldung **CPR UNTERBRECHEN** 3 Sekunden vor dem Ende des HLW-Intervalls.

Wiederholen der Analyse

Drücken Sie die Taste **ANALYSE**, um eine neue EKG-Analyse zu starten und um festzustellen, ob zusätzliche Schocks erforderlich sind.

Hinweis: In den ersten 3 Sekunden nach einem Schock ist keine erneute Analyse des EKG-Rhythmus möglich.

Fortführung der Patientenversorgung

Führen Sie die Patientenversorgung gemäß den medizinischen Protokollen fort.

Meldungen der Beratungsfunktion für Defibrillation

DEFIB-BETR. WÄHLEN

Die Taste **ANALYSE** wurde gedrückt, das Gerät befindet sich jedoch nicht im Modus **DEFIB**. Stellen Sie den Wählschalter auf **DEFIB**, um den Defibrillator und die Beratungsfunktion zu aktivieren.

ELEKTR WÄHLEN

Die Taste **ANALYSE** wurde gedrückt, das Gerät wird jedoch mit einer anderen Ableitungskonfiguration als **PADS** betrieben. Drücken Sie die Taste **ABL**, bis **PADS** ausgewählt ist.

SYNC DEAKTIVIEREN

Die Taste **ANALYSE** wurde gedrückt, das Gerät befindet sich jedoch im Modus **Sync**. Deaktivieren Sie den Modus **Sync**, indem Sie die Funktionstaste **Sync Ein/Aus** drücken. Drücken Sie die Taste **ANALYSE** erneut, um eine EKG-Rhythmusanalyse zu starten.

Warnmeldungen

Warnmeldungen fordern den Bediener auf, den Patienten, das Gerät, die Elektroden und/oder die Anschlüsse zu überprüfen.

EKG GESTÖRT / ANALYSE WIEDERHOLEN

Die Meldungen *EKG GESTÖRT* und *ANALYSE WIEDERHOLEN* werden in einem Abstand von 5 Sekunden abwechselnd angezeigt, wenn das Gerät während der EKG-Analyse ein gestörtes EKG-Signal erkennt. Prüfen Sie die Platzierung der Elektroden und die Kabelverbindungen, und passen Sie sie ggf. an, um die Störungen zu eliminieren. Sorgen Sie dafür, dass sich der Patient während der EKG-Analyse nicht bewegt bzw. bewegt wird. Drücken Sie erneut die Taste **ANALYSE**, um eine EKG-Analyse zu starten.

PATIENT PRÜFEN

Das Gerät hat während der Hintergrund-EKG-Analyse (Smart Alarms™) einen defibrillierbaren Rhythmus erkannt. Die Aufforderung wird nur ausgegeben, wenn Herzfrequenzalarmlarmer aktiviert sind und das Gerät einen defibrillierbaren Rhythmus erkennt. Die Aufforderung wird so lange angezeigt, wie ein defibrillierbarer Rhythmus festgestellt wird. Drücken Sie die Taste **ANALYSE**, um die EKG-Analyse zu starten.

Hinweis: Diese Analysefunktion wird ständig ausgeführt, wenn Herzfrequenzalarmlarmer aktiviert sind. Für den Betrieb ist es nicht erforderlich, die Taste **ANALYSE** zu drücken.

PADS PRÜFEN / PAD-KONTAKT SCHLECHT

Die Therapieelektroden sind nicht mehr richtig am Patienten angebracht, oder die Kabelverbindungen haben sich gelockert.

Prüfen Sie, ob die Therapieelektroden guten Kontakt mit der Haut des Patienten haben und ob alle Kabel fest angeschlossen sind. Diese Audio-Aufforderung wird nur ausgegeben, wenn dem Patienten zuvor Therapieelektroden angelegt wurden.

(Leerseite technisch bedingt)

Kapitel 5

Synchronisierte Kardioversion



Paddles sind defibrillationsgeschützte Patientenverbindungen des Typs BF.



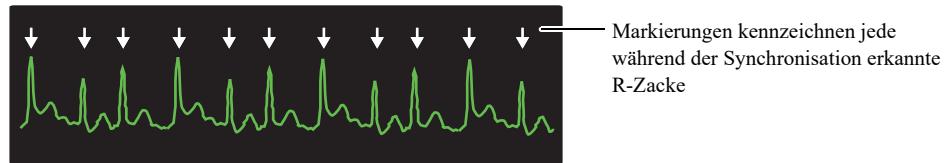
EKG-Ableitungen sind defibrillationsgeschützte Patientenverbindungen des Typs CF.

WARNUNG Eine synchronisierte Kardioversion darf nur von Personen durchgeführt werden, die für ACLS-Notfallmaßnahmen (Advanced Cardiac Life Support) geschult und mit der Bedienung des Geräts vertraut sind. Vor der Defibrillation oder Kardioversion muss die genaue Herzrhythmusstörung festgestellt werden.

Gewährleisten Sie vor einer synchronisierten Kardioversion, dass die EKG-Signalqualität ausreicht, um die Gefahr einer Synchronisation mit Artefakten zu reduzieren.

Bestimmte Herzrhythmusstörungen wie ventrikuläre Tachykardien, Vorhofflimmern und Vorhofflattern erfordern eine Synchronisation der Defibrillatorentladung mit der EKG-R-Zacke, um ein Herzkammerflimmern zu vermeiden. In diesem Fall erkennt eine Synchronisationselektronik (Sync) im Defibrillator die R-Zacken des Patienten. Wenn die Taste **SCHOCK** am Gerät bzw. die beiden **SCHOCK**-Tasten an den Paddles gedrückt und gehalten werden, entlädt sich das Gerät bei der nächsten erkannten R-Zacke. Der problematische T-Wellenabschnitt des Herzzyklus wird dadurch vermieden.

Wenn der Sync-Modus eingeschaltet ist, setzt das Gerät Markierungen (↓) oberhalb der EKG-Kurve und kennzeichnet damit die Punkte im Herzzyklus (R-Zacken), an denen eine Entladung erfolgen kann.



Prüfen Sie, ob die Markierungen auf dem Display deutlich erkennbar sind, ihre Position stimmt und von Herzschlag zu Herzschlag konsistent bleibt. Korrigieren Sie die Einstellungen bei Bedarf mit den Tasten **ABL.** und **AMPL.**, so dass sich ein gleichmäßiges Muster von Synchronisationsmarkierungen ergibt.

Der Funktionstaste **Sync. Ein/Aus** ist zur besseren Sichtbarkeit hervorgehoben. Wie Sie diese Funktion deaktivieren können, erfahren Sie im *Konfigurationshandbuch der R-Serie*.



Die Vorgehensweise bei der synchronisierten Kardioversion mit ZOLL Freihand-Therapieelektroden ist identisch mit der bei Anwendung von Paddles. Nur die Position der Taste **SCHOCK** ist unterschiedlich.

Das R Series Gerät unterstützt zwei Formen der synchronisierten Kardioversion:

- **Synchronisierte Kardioversion** – Das R Series Gerät überwacht das EKG des Patienten und synchronisiert die Schockabgabe mit dieser EKG-Signalquelle. (Anleitungen finden Sie im Abschnitt „Verfahrensanleitung für die synchronisierte Kardioversion“ weiter unten.)
- **Remote-synchronisierte Kardioversion** – Ein externes Gerät wie z. B. ein Patientenmonitor überwacht das EKG des Patienten und leitet einen Synchronisationsimpuls an den Anschluss für Synchronisationseingang und Markierungsausgang des R Series Geräts weiter. Das R Series Gerät synchronisiert die Schockabgabe dann mit diesen externen Impulsen.

Hinweis: Bei der Remote-Synchronisation kommt eine andere Vorgehensweise zum Einsatz, und auch die angezeigten Informationen unterscheiden sich. Beachten Sie die Anleitung zur remote-synchronisierten Kardioversion auf Seite 5-6.

Verfahrensanleitung für die synchronisierte Kardioversion

Bestimmen des Patientenzustands und Versorgung gemäß den vor Ort gültigen medizinischen Protokollen

Vorbereitung des Patienten

Entfernen Sie die Kleidung im Brustbereich des Patienten. Trocknen Sie den Brustbereich ggf. ab. Wenn die Brust des Patienten übermäßig behaart ist, kürzen oder entfernen Sie die Behaarung, damit die Elektroden richtig anliegen.

Bringen Sie die EKG-Elektroden an (siehe „Bei Ableitungssets und Ableitungskabeln handelt es sich um unterschiedliches Zubehör, das nicht austauschbar ist. Verwenden Sie für die Überwachung mit 5 Ableitungen ein 5-poliges Ableitungskabel.“ auf Seite 9-3).

Während der Kardioversion sind ein Standard-EKG-Kabel und Standard-EKG-Elektroden empfehlenswert. Als EKG-Signalquellen können Freihand-Therapieelektroden verwendet werden. Die Signalqualität entspricht der von Standardableitungen. Nur unmittelbar nach einer Entladung kann es zu Störsignalen durch Muskelzittern kommen, vor allem wenn eine Elektrode keinen vollständigen Hautkontakt erreicht.

Bringen Sie die Freihand-Therapieelektroden so an, wie in der beiliegenden Anleitung und im Abschnitt „Anbringen der Therapieelektroden“ auf Seite 3-7 beschrieben.

Vergewissern Sie sich, dass die Therapieelektroden richtig an der Haut des Patienten anliegen und keine Teile der anderen Elektroden verdecken.

Schließen Sie die Freihand-Therapieelektroden an das OneStep-Kabel an, falls diese nicht vorkonnectiert sind.

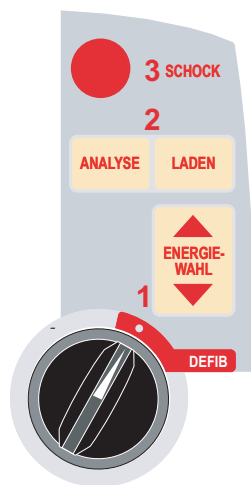
Wenn der Kontakt zwischen den Therapieelektroden und der Haut des Patienten nicht ausreicht, gibt das Gerät die Meldungen *PADS PRÜFEN* und *PAD-KONTAKT SCHLECHT* aus. Die Energieabgabe ist dann nicht möglich. Wenn die Elektroden kurzgeschlossen sind, wird die Meldung *DEFIB-PAD KURZ* ausgegeben.

Die Störung *EKG-ELEKTRODE AB* verhindert die synchronisierte Entladung, wenn Ableitungen als EKG-Quelle gewählt werden. Dies verhindert jedoch nicht den Einsatz des Defibrillators, sondern nur den synchronisierten Betrieb.

Wenn Sie für die synchronisierte Kardioversion Paddles verwenden, beachten Sie die Hinweise im Abschnitt „Defibrillation in Notfällen mit Paddles“ auf Seite 3-1. Dort wird beschrieben, wie Sie die Paddles vorbereiten, die Paddles anbringen, den Defibrillator laden und einen Schock abgeben. Von einer synchronisierten Entladung mit Paddles als EKG-Quelle wird abgeraten, da die durch Paddlebewegungen erzeugten Artefakte einer R-Zacke ähneln können und eine Defibrillatorentladung zum falschen Zeitpunkt auslösen können.

1 Auswählen von DEFIB

Drehen Sie den Moduswählschalter auf **DEFIB**. Wählen Sie den gewünschten Energiepegel mit den Pfeiltasten an der Vorderseite des Geräts oder am Sternum-Paddle (falls verwendet).



Drücken Sie die Funktionstaste „Sync Ein/Aus“

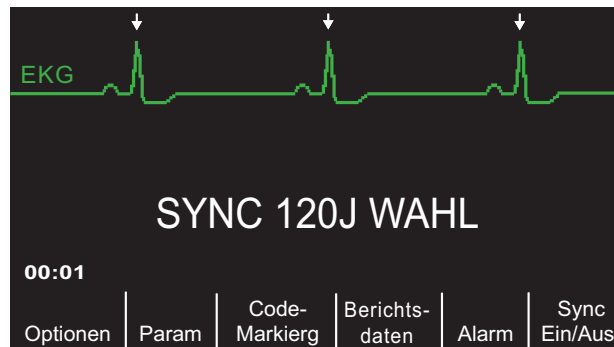
Wenn das R Series Gerät die Remote-Synchronisation nicht unterstützt, wird mit der Funktionstaste **Sync Ein/Aus** der Modus Sync eingeschaltet. Ist das R Series Gerät dagegen für die Unterstützung der Remote-Synchronisation konfiguriert, werden nach Drücken der Funktionstaste **Sync Ein/Aus** zwei weitere Funktionstasten angezeigt: **Remote Sync** und **Sync**. Drücken Sie die Funktionstaste **Sync**, um den Synchronisationsmodus zu aktivieren.

Der gewählte Energiepegel wird auf dem Display angezeigt.

Über den erkannten R-Zacken werden Synchronisationsmarkierungen (↓) platziert, um anzuzeigen, an welchen Punkten eine Entladung erfolgt.

Prüfen Sie, ob die Markierungen auf dem Display deutlich erkennbar sind, ihre Position stimmt und von Herzschlag zu Herzschlag konsistent bleibt. Korrigieren Sie die Einstellungen bei Bedarf mit den Tasten **ABL**. und **AMPL.**, so dass sich die beste Anzeige ergibt.

Die Meldung **SYNC XXXJ WAHL** wird angezeigt. Wenn die Meldung **DEFIB XXXJ WAHL** angezeigt wird, drücken Sie die Funktionstaste **Sync Ein/Aus**. (Wenn das Gerät die Remote-Synchronisation unterstützt, muss außerdem die Funktionstaste **Sync** gedrückt werden.) In kurzem Abstand werden zwei Signaltöne ausgegeben.



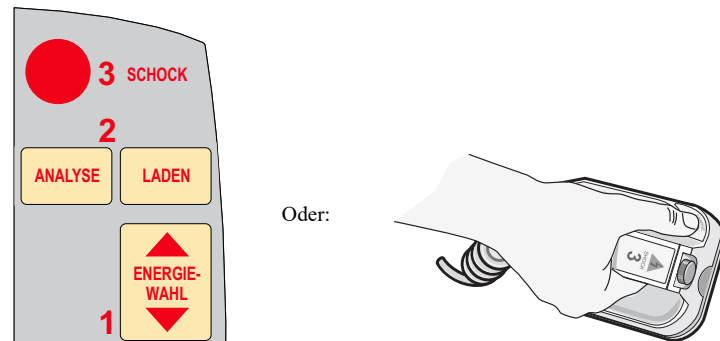
Sofern keine andere Konfiguration gewählt wurde, verlässt das Gerät den Modus Sync nach jedem Schock und wenn der Moduswählschalter auf **MONITOR**, **SCHRITTM.** oder **AUS** gestellt wird.

Um den Modus Sync wieder zu aktivieren, drücken Sie die Funktionstaste **Sync Ein/Aus** erneut. (Wenn das Gerät die Remote-Synchronisation unterstützt, drücken Sie erneut die Funktionstaste **Sync**.) Die Änderung des Energiepegels bewirkt nicht, dass der Modus Sync verlassen wird.

Das Gerät lässt sich bei Bedarf so einstellen, dass es nach der Defibrillation im Modus Sync bleibt. Hinweise hierzu finden Sie im *R Series Configuration Guide* (*R Series Konfigurationshandbuch*).

2 Laden des Defibrillators

Drücken Sie die Taste **LADEN** an der Vorderseite des Geräts bzw. am Apex-Paddle-Griff.



Um das Laden abzubrechen und den gewählten Energiepegel nach dem Drücken der Taste **LADEN** zu erhöhen oder zu senken, verwenden Sie die Tasten **ENERGIEWAHL** an der Vorderseite des Defibrillators oder am Sternum-Paddle. Drücken Sie die Taste **LADEN** erneut, um das Gerät auf den neu ausgewählten Energiepegel zu laden.

Nach dem Laden auf den ausgewählten Energiepegel leuchtet die Taste **SCHOCK** an der Vorderseite des Geräts oder die Ladeanzeigeleuchte am Apex-Paddle. Ein spezielles akustisches Signal ertönt, und die Meldung *SYNC XXXJ BEREIT* wird angezeigt.

Der Defibrillator ist nun einsatzbereit.

3 Abgabe des Schocks

WARNUNG Fordern Sie alle Personen in der Nähe des Patienten auf, vor dem Entladen des Defibrillators **ZURÜCKZUTRETEN**.

Gewährleisten Sie, dass keine Person in Kontakt mit dem Patienten, dem Überwachungskabel oder Ableitungen, dem Bettgestell oder anderen möglichen Strompfaden ist.

Prüfen Sie, ob die EKG-Kurve stabil ist und über jeder R-Zacke eine Synchronisationsmarkierung angezeigt wird.

Drücken Sie die leuchtende Taste **SCHOCK** an der Vorderseite des Geräts, und halten Sie sie gedrückt, bzw. drücken Sie bei Verwendung von Paddles gleichzeitig beide Tasten **SCHOCK**, und halten Sie sie gedrückt, bis die Energie an den Patienten abgegeben wird. Der Defibrillator entlädt sich bei der nächsten erkannten R-Zacke.

Hinweis: Wenn der Defibrillator nicht innerhalb von 60 Sekunden nach Erreichen des gewählten Energiepegels entladen wird, entlädt er sich automatisch von selbst. In den 10 Sekunden vor dieser internen Entladung ertönt der Laden-Bereitschaftston unterbrochen. Anschließend verstummt der Laden-Bereitschaftston, und der Defibrillator bleibt im Modus Sync.

Nach Abgabe der Energie werden gleichzeitig die Meldungen *XXXJ ABGEGEBEN* und *DEFIB XXXJ WAHL* angezeigt. Nach etwa 5 Sekunden wird die Meldung *XXXJ ABGEGEBEN* ausgeblendet. Die Meldung *DEFIB XXXJ WAHL* bleibt eingeblendet, um die gewählte Energieeinstellung anzuzeigen.

Wenn weitere Gegenschocks erforderlich sind, müssen Sie ggf. die Energieeinstellung ändern, die Funktionstaste **Sync Ein/Aus** drücken (ggf. auch die Funktionstaste **Sync**, wenn das Gerät die Remote-Synchronisation unterstützt) und den Vorgang wiederholen. Die Meldung *SYNC XXXJ WAHL* muss angezeigt werden, bevor Sie die Taste **LADEN** drücken können.

Wenn die Taste **ANALYSE** gedrückt wird, während das Gerät im Modus Sync ist, zeigt das Gerät die Meldung *SYNC DEAKTIVIEREN* an und deaktiviert die EKG-Rhythmusanalyse, bis der Modus Sync deaktiviert wird.

Verfahrensanleitung für die remote-synchronisierte Kardioversion

Das R Series Gerät kann für den Empfang der Synchronisationsimpulse eines Remote-EKG-Überwachungsgeräts konfiguriert werden, die die Defibrillation auslösen. Hinweise hierzu finden Sie im *R Series Configuration Manual* (R Series Konfigurationshandbuch). Prüfen Sie, ob am Synchronisationseingang und Markierungsausgang des R Series Geräts ein Remote-Gerät angeschlossen ist. Der Synchronisationsausgang des Remote-Geräts muss über ein geeignetes Kabel an das R Series Gerät angeschlossen sein. Die Signalcharakteristik des Remote-Geräts muss den Spezifikationen entsprechen, die in Anhang A im Abschnitt „Technische Daten des Defibrillators“ genannt sind.

WARNUNG Die ungeeignete Synchronisation kann eine letale Herzrhythmusstörung auslösen. Vor der klinischen Anwendung muss die Synchronisationsverzögerung der gesamten Anordnung aus Remote-Monitor und Defibrillator von qualifiziertem Krankenhauspersonal überprüft werden. Die maximale Verzögerung innerhalb des gesamten Systems darf 60 ms nicht überschreiten.

Bestimmen des Patientenzustands und Versorgung gemäß den vor Ort gültigen medizinischen Protokollen

Vorbereitung des Patienten

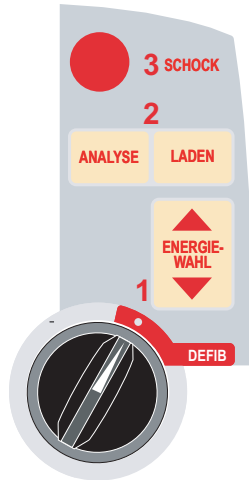
Bereiten Sie den Patienten entsprechend „Vorbereitung des Patienten“ auf Seite 5-2 vor.

Folgen Sie der Bedienungsanleitung des externen Monitors, und bereiten Sie den Patienten für die EKG-Überwachung und -Synchronisation mit einem separaten Defibrillator vor.

1 Auswählen von DEFIB

Drehen Sie den Moduswählschalter auf **DEFIB**.

Wählen Sie den gewünschten Energiepegel mit den Pfeiltasten an der Vorderseite des Geräts oder am Sternum-Paddle (falls verwendet).



Drücken Sie die Funktionstaste „Sync Ein/Aus“, dann die Funktionstaste „Remote Sync“

Der gewählte Energiepegel wird auf dem Display angezeigt.

Anstelle der EKG-Kurve ist der Text „REMOTE SYNC“ zu sehen. Außerdem wird die Meldung *REMOTE SYNC XXXJ WAHL* angezeigt.

Die EKG-Herzfrequenzanzeige blinkt bei jedem Synchronisationsimpuls, der vom Remote-Überwachungsgerät abgegeben wird.

Sofern keine andere Konfiguration gewählt wurde, verlässt das Gerät den Modus Sync nach jedem Schock und wenn der Moduswählschalter auf **MONITOR**, **SCHRITTM.** oder **AUS** gestellt wird.

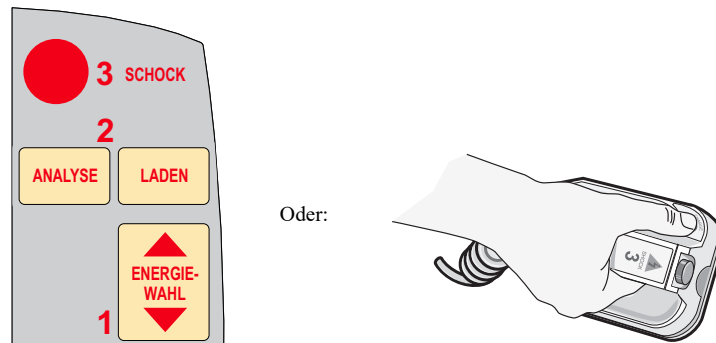
Drücken Sie wieder nacheinander die Funktionstasten **Sync Ein/Aus** und **Remote Sync**, um den Remote-Synchronisationsmodus erneut zu aktivieren. Die Änderung des Energiepegels bewirkt nicht, dass der Remote-Synchronisationsmodus verlassen wird.

Beobachten Sie die EKG-Kurve auf dem Display des Remote-Geräts. Kontrollieren Sie, ob über jeder R-Zacke Synchronisationsmarkierungen angezeigt werden. Die Synchronisationsmarkierungen werden so angezeigt, wie in der Bedienungsanleitung des Remote-Geräts beschrieben.

WARNUNG Vergewissern Sie sich, dass die EKG-Kurve stabil ist und dass die Synchronisationsmarkierungen nur an den R-Zacken zu sehen sind. Wenn diese Markierungen in der Anzeige des Remote-Geräts fehlen oder nicht annähernd simultan zu den R-Zacken angezeigt werden, sollte die synchronisierte Kardioversion nicht fortgesetzt werden.

2 Laden des Defibrillators

Drücken Sie die Taste **LADEN** an der Vorderseite des Geräts bzw. am Apex-Paddle-Griff.



Um das Laden abzubrechen und den gewählten Energiepegel nach dem Drücken der Taste **LADEN** zu erhöhen oder zu senken, verwenden Sie die Tasten **ENERGIEWAHL** an der Vorderseite des Defibrillators oder am Sternum-Paddle. Drücken Sie die Taste **LADEN** erneut, um das Gerät aufzuladen.

Nach dem Laden auf den ausgewählten Energiepegel leuchtet die Taste **SCHOCK** an der Vorderseite der Geräts oder die Ladeanzeigeleuchte am Apex-Paddle. Ein spezielles akustisches Signal ertönt, und die Meldung *REMOTE SYNC XXXJ BEREIT* wird angezeigt.

Der Defibrillator ist nun einsatzbereit.

3 Abgabe des Schocks

WARNUNG Fordern Sie alle Personen in der Nähe des Patienten auf, vor dem Entladen des Defibrillators **ZURÜCKZUTRETEN**.

Gewährleisten Sie, dass keine Person in Kontakt mit dem Patienten, dem Überwachungskabel oder Ableitungen, dem Bettgestell oder anderen möglichen Strompfaden ist.

Drücken Sie die leuchtende Taste **SCHOCK** an der Vorderseite des Geräts, und halten Sie sie gedrückt, bzw. drücken Sie bei Verwendung von Paddles gleichzeitig beide Tasten **SCHOCK**, und halten Sie sie gedrückt, bis die Energie an den Patienten abgegeben wird. Der Defibrillator entlädt sich beim nächsten Remote-Synchronisationsimpuls.

Hinweis: Wenn der Defibrillator nicht innerhalb von 60 Sekunden nach Erreichen des gewählten Energiepegels entladen wird, entlädt er sich automatisch von selbst. In den 10 Sekunden vor dieser internen Entladung ertönt der Laden-Bereitschaftston unterbrochen. Anschließend verstummt der Laden-Bereitschaftston, und der Defibrillator bleibt im Modus Remote Sync.

Nach Abgabe der Energie werden gleichzeitig die Meldungen *XXXJ ABGEGEBEN* und *DEFIB XXXJ WAHL* angezeigt. Nach etwa 5 Sekunden wird die Meldung *XXXJ ABGEGEBEN* ausgeblendet. Die Meldung *DEFIB XXXJ WAHL* bleibt eingeblendet, um die gewählte Energieeinstellung anzuzeigen.

Wenn weitere Gegenschocks erforderlich sind, passen Sie den Energiepegel nach Bedarf an, und drücken Sie nacheinander die Funktionstasten **Sync Ein/Aus** und **Remote Sync**.

Wiederholen Sie dann den Vorgang. Die Meldung *REMOTE SYNC XXXJ WAHL* muss angezeigt werden, bevor Sie die Taste **LADEN** drücken können.

Wenn die Taste **ANALYSE** gedrückt wird, während das Gerät im Modus *REMOTE SYNC* ist, zeigt das Gerät die Meldung *SYNC DEAKTIVIEREN* an und deaktiviert die EKG-Rhythmusanalyse, bis der Modus Sync deaktiviert wird.

(Leerseite technisch bedingt)

Kapitel 6

Real CPR Help (CPR Unterstützung)



Real CPR Help ist eine defibrillatorsichere Ausrüstung des Typs BF.

WARNUNG Das Funktionsmerkmal „Real CPR Help“ kann nur bei Verwendung von CPR-Elektroden für erwachsene Patienten seine volle Funktion entfalten. Adult CPR-Elektroden dürfen nicht für Patienten unter 8 Jahren verwendet werden.

WARNUNG Für Patienten unter 8 Jahren dürfen ausschließlich Pediatric CPR-Elektroden verwendet werden. Die Verwendung von Pediatric CPR-Elektroden ermöglicht dem R Series-Gerät die Anzeige der Ruhezeit und der gemessenen Kompressionsrate und -tiefe. Bei Verwendung von Pediatric CPR-Elektroden erfolgt keine Ausgabe von Real CPR-Audio-Aufforderungen oder von visuellen Hinweisen auf eine ineffektive HLW.

Bei Verwendung mit OneStep CPR-Elektroden oder OneStep Complete-Elektroden kann das R Series Gerät den Hilfeleistenden wertvolle Informationen über die Qualität der an den Patienten vorgenommenen Wiederbelebensmaßnahmen liefern. Welche Art von Informationen dabei verfügbar ist, richtet sich nach dem Betriebsmodus und nach der Benutzerkonfiguration. Die Informationen werden jedoch immer aus der Messung von Kompressionstiefe und -frequenz abgeleitet.

Wenn die ZOLL OneStep CPR- und OneStep Complete-Elektroden entsprechend den Packungsanweisungen appliziert werden, bilden sie einen Sensor für die Herzdruckmassage, der sich zwischen der Hand des Hilfeleistenden und dem unteren Brustbeinbereich des Patienten befindet. Dieser Sensor überwacht die Frequenz und Tiefe der Herzdruckmassage und sendet diese Informationen an das R Series Gerät, wo sie verarbeitet und angezeigt werden.

Der R Series Defibrillator verwendet diese Informationen, um dem Hilfeleistenden durch eine oder mehrere der folgenden Optionen Feedback zu geben:

- Perfusion Performance Indicator
- CPR-Inaktivzeitanzeige
- CPR-Frequenztaktvorgabe
- Audio-Aufforderungen
- Kurvendarstellung der Herzdruckmassage
- Angezeigte Aufforderung *GANZ ENTLAST.* (sofern konfiguriert)

Das Feld „Real CPR Help“

Immer wenn die OneStep CPR- oder OneStep Complete-Elektroden an den R Series Defibrillator angeschlossen werden, leuchtet oben rechts auf dem Display des Geräts das Feld „Real CPR Help“ auf. Dieses Feld enthält die in den nächsten Abschnitten beschriebenen Anzeigen.

Perfusion Performance Indicator (optional/nur Erwachsene)

Dieses rautenförmige Anzeigeelement bietet einen schnellen Gesamtüberblick darüber, wie gut die vom Hilfeleistenden erbrachte Kombination aus Tiefe und Frequenz der Herzdruckmassage den AHA/ERC-Empfehlungen für die CPR Erwachsener entspricht.

Vor dem Beginn der Herzdruckmassage (und nach jedem Schock) erscheint nur der Umriss des Perfusion Performance Indicator (PPI, Perfusionsleistungsanzeige). Mit Beginn der Herzdruckmassage beginnt sich der Index von innen nach außen zu füllen. Er ist vollständig gefüllt, wenn dauerhaft eine Kompressionstiefe von mindestens 3,8 cm, 4 cm, oder 5,0 cm (je nach Konfiguration) bei einer gleichzeitigen Frequenz von mindestens 100 Kompressionen pro Minute erreicht wird. Sollte die Kompressionsfrequenz oder die Kompressionstiefe bei der Herzdruckmassage unter die von der AHA und vom ERC empfohlenen Werte absinken, wird der PPI nur teilweise gefüllt dargestellt. Das bedeutet, dass intensivere Anstrengungen zur Wiederbelebung unternommen werden müssen. Wird die Herzdruckmassage eingestellt, leert sich der PPI allmählich, bis nach kurzer Zeit nur noch der Umriss zu sehen ist.

Wenn aufgrund zu geringer Kompressionsfrequenz oder -tiefe kein vollständig ausgefüllter Perfusion Performance Indicator erreicht wird und das CPR-Dashboard deaktiviert ist, zeigt das R Series Gerät die Wörter **FREQ.** und/oder **TIEFE** an, um dem Hilfeleistenden zu signalisieren, dass die Kompressionsfrequenz oder die Kompressionstiefe erhöht werden muss. Sobald eine geeignete Frequenz oder Tiefe erreicht wird, d. h. 100 Kompressionen pro Minute und 3,8 cm, 4 cm, oder 5,0 cm, wird das betreffende Wort wieder ausgeblendet.

Dieses Funktionsmerkmal steht bei Verwendung von Pediatric CPR-Elektroden nicht zur Verfügung.

CPR-Inaktivzeitanzeige

Diese Anzeige gibt an, wie viel Zeit (in Minuten und Sekunden) seit der letzten erkannten Kompression vergangen ist. Wenn gerade eine Herzdruckmassage erfolgt, ist diese Zeitanzeige leer. 3 Sekunden nach Beendigung der Herzdruckmassage leuchtet das Display auf und zeigt die verstrichene Zeit seit der letzten erkannten Kompression an. Wenn länger als 20 Minuten keine Herzdruckmassage erfolgt ist, erscheinen in diesem Feld Striche (---).

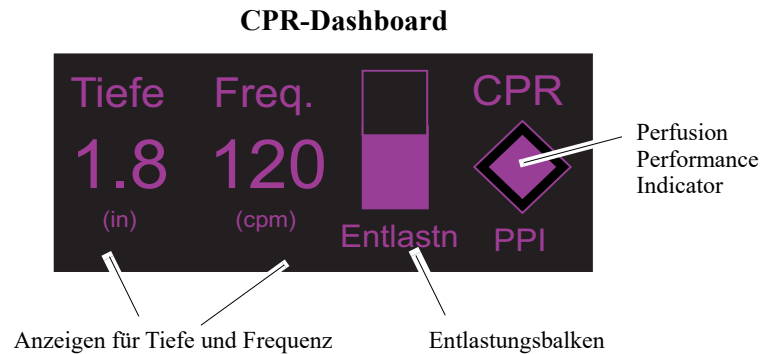
Anzeige von Kompressionsrate und -tiefe

Wenn das CPR-Dashboard aktiviert ist und die CPR-Ruhezeit nicht angezeigt wird, werden Kompressionsrate und Kompressionstiefe in der Standardfarbe angezeigt; diese Werte werden hervorgehoben und ändern die Farbe, wenn sie außerhalb des von der AHA empfohlenen Bereichs liegen, also bei unter 100 oder über 120 Kompressionen pro Minute. Dieses Funktionsmerkmal steht bei Verwendung von Pediatric CPR-Elektroden nicht zur Verfügung.

Entlastungsbalken (nur Erwachsene)

Ist das CPR-Dashboard aktiviert, zeigt der Entlastungsbalken die Entlastung des Brustkorbs durch den Hilfeleistenden. Bei vorschriftsmäßiger, d. h. vollständiger Entlastung füllt sich der Balken bis zum oberen Rand.

Dieses Funktionsmerkmal steht bei Verwendung von Pediatric CPR-Elektroden nicht zur Verfügung.



CPR-Taktvorgabe

Das R Series Gerät bietet eine CPR-Taktvorgabefunktion, die dem Hilfeleistenden den Rhythmus bei der Herzdruckmassage vorgibt. Der Takt entspricht der AHA/ERC-Empfehlung von 100-120 Herzkompressionen pro Minute. Diese Funktion kann konfiguriert werden.

Nach der Aktivierung piept die Taktvorgabe in der von der AHA und vom ERC empfohlenen Frequenz. Die Hilfeleistenden können dann die Herzdruckmassage entsprechend dieser Frequenz leisten. Die Taktvorgabe piept nicht, wenn durch die Freihand-Therapieelektroden mit CPR-Funktion keine Herzkompressionen erkannt werden.

Sind „Manueller Betrieb“ und „Beratungsbetrieb“ auf „Ja“ konfiguriert, ist die Taktvorgabe nur hörbar, wenn Herzkompressionen erkannt werden und deren Frequenz unter die von der AHA und vom ERC empfohlenen Werte fällt. Wenn die Herzdruckmassage mit mindestens 100 Herzkompressionen pro Minute geleistet wird, ertönt kein Piepton für die Taktvorgabe. Sollte die erkannte Kompressionsfrequenz unter diesen Wert sinken, beginnt die Taktvorgabe wieder zu piepen, bis dauerhaft und über mehrere Kompressionszyklen hinweg wieder die empfohlenen Kompressionsfrequenzen erreicht werden. Die Taktvorgabe hört ungefähr 2 Sekunden nach Erkennung der letzten Herzkompression auf zu piepen.

Sind „Manueller Betrieb“ und „Beratungsbetrieb“ auf „Kontinuierlich“ konfiguriert, piepst die Taktvorgabe so lange, wie Brustkorbkompressionen erkannt werden, selbst wenn diese mit einer Rate von 100 oder mehr Brustkorbkompressionen je Minute geleistet werden. Die Taktvorgabe hört ungefähr 2 Sekunden nach Erkennung der letzten Brustkorbkompression auf zu piepen.

Hinweis: Metronomtöne werden nicht ausgegeben, wenn das Gerät der R-Serie ein AutoPulse[®] erkennt, das am Patienten verwendet wird.

Aufforderung GANZ ENTLAST.

Das R Series Gerät kann so konfiguriert werden, dass es die Textaufforderung *GANZ ENTLAST.* anzeigt, um Hilfeleistende daran zu erinnern, den Brustkorb des Patienten zwischen zwei Kompressionen komplett zu entlasten, damit sich das Herz wieder mit Blut füllen kann.

Die Textaufforderung *GANZ ENTLAST.* ist standardmäßig nicht aktiviert.

Dieses Funktionsmerkmal steht bei Verwendung von Pediatric CPR-Elektroden nicht zur Verfügung.

CPR-Audio-Aufforderungen (nur Erwachsene)

Das R Series Gerät kann so konfiguriert werden, dass es Audio-Aufforderungen zur Tiefe der Herzdruckmassage ausgibt, die Hilfeleistende bei der CPR unterstützen können. Zu diesem Zweck gibt es zwei Audio-Aufforderungen:

- Fester drücken

- Herzdruckmassage Gut

Falls Herzdruckmassagen erkannt werden, die Kompressionstiefe jedoch dauerhaft je nach Konfiguration weniger als 3,8 cm, 4 cm, oder 5 cm beträgt, gibt der Defibrillator in regelmäßigen Abständen alle 15 Sekunden die Aufforderung „Fester drücken“ aus. Wenn der Hilfeleistende daraufhin die Kompressionstiefe dauerhaft je nach Konfiguration auf mindestens 3,8 cm, 4 cm, oder 5 cm erhöht, gibt das Gerät die Meldung „Herzdruckmassage gut“ aus.

Hinweise zum Aktivieren bzw. Deaktivieren der CPR-Audio-Aufforderungen finden Sie im *R Series Configuration Guide* (R Series Konfigurationshandbuch).

Bei Verwendung von Pediatric CPR-Elektroden stehen keine CPR-Audio-Aufforderungen zur Verfügung.

Brustkorbkompressionen-Balkendiagramm

Das R Series Gerät kann ein Balkendiagramm für die Brustkorbkompressionen anzeigen, das aus den Signalen des CPR-Sensors berechnet wird. Dieses Balkendiagramm stellt die Kompressionstiefe auf einer Skala dar. Je nach Konfiguration ist bei einer Kompressionstiefe von 3,8, 4 cm, oder 5,0 cm eine Referenzmarkierung vorhanden. Ist die Kurve in ihrer ganzen Länge sichtbar, stellt das Gerät die Brustkorbkompressionsdaten für einen Zeitraum von mindestens 12 Sekunden dar.

Anzeige des Brustkorbkompressionen-Balkendiagramms

So können Sie das Brustkorbkompressionen-Balkendiagramm an der Position „Kurve 2“ oder „Kurve 3“ anzeigen:

1. Drücken Sie die Funktionstaste **Optionen** und dann auf **Kurven**.
2. Drücken Sie dann die Funktionstaste **Kurve 2** oder **Kurve 3**.
3. Drücken Sie **CPR**.

Hinweis:Die Funktionstaste **CPR** wird nur bei Verwendung von OneStep CPR- oder OneStep Complete-Elektroden angezeigt.

Kapitel 7

See-Thru CPR (Optional)

WARNUNG! Der See-Thru CPR-Filter funktioniert nur, wenn sich der E Series Defibrillator im CPR-Überwachungsmodus befindet.

Der See-Thru CPR-Filter wird in folgenden Fällen angehalten:

- Das Gerät befindet sich im Schrittmachermodus.
- Der Impedanzwert des Patienten ist ungültig.
- Die OneStep CPR Elektroden oder OneStep Complete Elektroden werden nicht mehr erkannt.

Der See-Thru CPR-Filter beseitigt nicht alle CPR-Artefakte. Sie sollten die Wiederbelebensmaßnahmen daher immer unterbrechen und zuerst den EKG-Rhythmus ermitteln, bevor Sie Entscheidungen über die Behandlung treffen.

Der See-Thru CPR-Filter ist während EKG-Rhythmusanalyse nicht aktiv. Unterbrechen Sie während EKGRhythmusanalyse immer die Herzdruckmassage, um falsche Ergebnisse aufgrund von CPR-Artefakten zu vermeiden.

Die Diagnosebandbreite wird niemals für die See-Thru CPR-Kurve verwendet.

See-Thru CPR liefert dem Hilfeleistenden bei der Wiederbelebung einen guten Annäherungswert für den zugrunde liegenden EKG-Rhythmus des Patienten. See-Thru CPR ist verfügbar, wenn sich das R Series Gerät im CPR-Überwachungsmodus befindet.

Bei der Herzdruckmassage tritt ein *CPR-Artefakt* im EKG-Signal auf. See-Thru CPR wendet einen Filter an, der auf der Korrelation zwischen den von den ZOLL OneStep CPR oder OneStep Complete Elektroden gemessenen Herzkompressionen und dem CPR-Artefakt beruht, um das Artefakt im EKG-Signal auf ein Minimum zu reduzieren. Unter bestimmten Umständen kann der EKG-Rhythmus durch das nach der Filterung verbleibende Restrauschen nicht genau festgestellt werden. In diesem Fall muss der Hilfeleistende die Wiederbelebung unterbrechen,

um den EKG-Rhythmus zu ermitteln. Bei Auftreten von Asystolie oder pulsloser elektrischer Aktivität (PEA) mit geringer Amplitude beispielsweise kann das nach der Filterung verbleibende Artefakt fälschlicherweise als feines Kammerflimmern interpretiert werden.

Da das gefilterte EKG-Signal Restartefakte infolge der Herzkompression und/oder Filterung enthalten kann, *sollten Hilfeleistende stets das Standardverfahren einhalten und die Wiederbelebungsmaßnahmen unterbrechen, um den EKG-Rhythmus zu ermitteln, bevor sie eine entsprechende Behandlung verordnen.*

Verwendung von See-Thru CPR

So verwenden Sie See-Thru CPR:

- Das R Series Gerät muss sich im CPR-Überwachungsmodus befinden.
- Die OneStep CPR oder OneStep Complete Elektroden müssen am Gerät angeschlossen sein.

Nach Einleitung der Herzdruckmassage beginnt das R Series Gerät nach Erkennung der ersten 3 bis 6 Herzkompressionen *automatisch*, das CPR Artefakt herauszufiltern.

Das gefilterte, mit „FIL“ gekennzeichnete EKG kann als zweite oder dritte Kurve angezeigt werden. Dazu ist im entsprechenden Auswahlmü („Kurve2“ oder „Kurve3“) die Option **FILT. EKG** auszuwählen. Die See-Thru CPR-Filterung wird fortgesetzt, solange die OneStep CPR- oder OneStep Complete-Elektroden Thoraxkompressionen erkennen und die Impedanz des Patienten innerhalb des gültigen Bereichs liegt. Werden keine Thoraxkompressionen erkannt oder liegt einer der oben aufgeführten Umstände vor, wird die See-Thru CPR-Filterung eingestellt und das ungefilterte EKG angezeigt. Sobald die Kompressionen wieder aufgenommen werden, startet die Filterung nach 3 bis 6 Kompressionen automatisch neu.

Hinweis: Zwischen der See-Thru CPR-Kurve und der primären EKG-Kurve besteht ein zeitlicher Versatz von etwa 1/16 Sekunde.

Ist das R Series-Gerät darauf konfiguriert, das CPR-Dashboard™ anzuzeigen, kann auch die Anzeige des gefilterten EKGs als Kurve1 konfiguriert werden. Ist das R Series-Gerät darauf konfiguriert, in Kurve1 das gefilterte EKG anzuzeigen, erscheint die Funktionstaste **Filt. EKG deaktiv**. Mit dieser können Sie das gefilterte EKG in Kurve1 durch das ungefilterte EKG ersetzen. Zeigt das Gerät in Kurve1 das ungefilterte EKG an, erscheint die Funktionstaste **Filt. EKG aktiv**. Mit dieser können Sie das ungefilterte EKG in Kurve1 durch das gefilterte EKG ersetzen.

Beispiele

Die folgenden Beispiele zeigen die Auswirkungen der See-Thru CPR-Filterung auf EKG-Signale, die CPRArtefakte enthalten.

In jedem Beispiel wird Folgendes dargestellt:

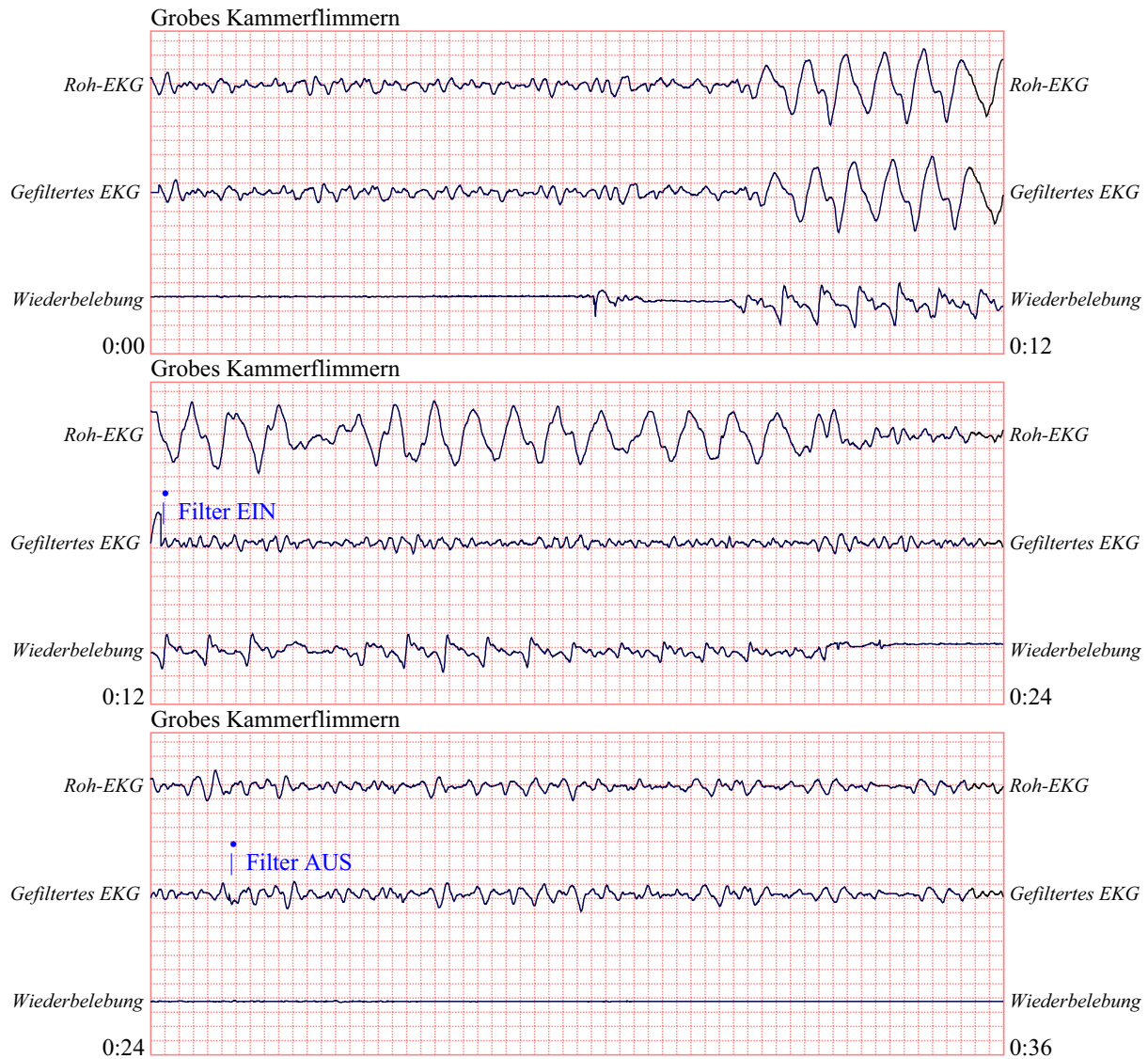
- EKG-Signal mit CPR-Artefakt.
- EKG-Signal nach Beseitigung des CPR-Artefakts durch den See-Thru CPR-Filter.
- Anzeige des Zeitraums, während dessen See-Thru CPR aktiv ist.
- CPR-Signal zur Anzeige des Zeitpunkts der Wiederbelebungsmaßnahmen.

In der folgenden Abbildung wird bei einem Patienten feines Kammerflimmern angezeigt. Für Hilfeleistende ist es schwierig, diesen Rhythmus während der Herzdruckmassage zu erkennen. Wird der CPR-Filter aktiviert, wird feines Kammerflimmern deutlicher erkennbar.



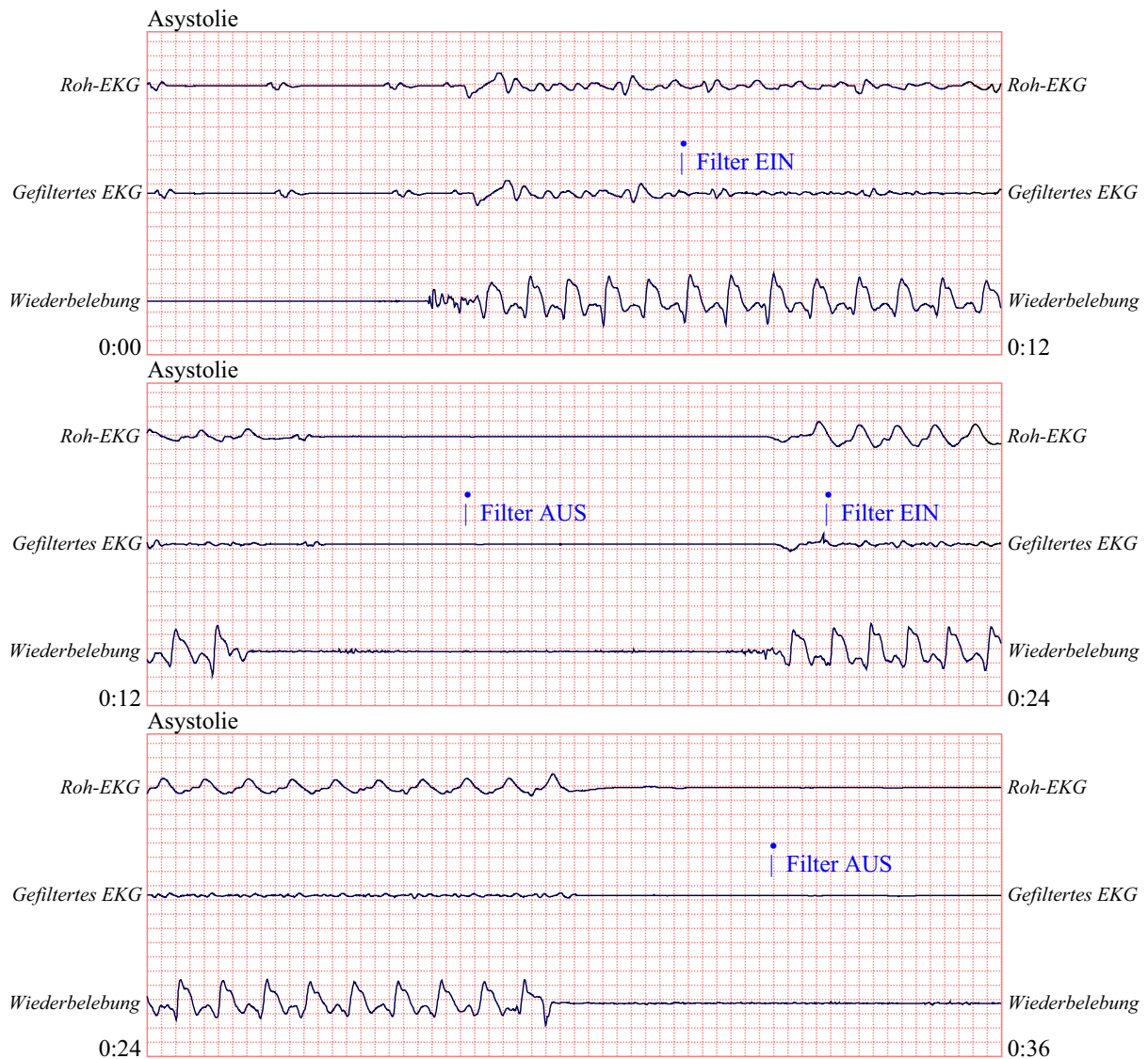
12,5 mm/s, 5 mm/mV

In der folgenden Abbildung wird bei einem Patienten Kammerflimmern angezeigt. Während der Herzdruckmassage ist Kammerflimmern etwas schwieriger zu erkennen. Bei diesem EKG ist der zugrunde liegende Rhythmus gut zu erkennen, da das gesamte CPR-Artefakt durch den Filter beseitigt werden konnte.



12,5 mm/s, 5 mm/mV

In der folgenden Abbildung wird bei einem Patienten pulslose elektrische Aktivität (PEA) angezeigt. Diese könnte leicht als feines Kammerflimmern fehlinterpretiert werden, da das Signal durch das Kompressionsartefakt gestört wird. Selbst nach Aktivierung des CPR-Filters ist die PEA aufgrund der verbleibenden Störungen durch das CPR-Signal immer noch nicht eindeutig erkennbar. Nach etwa 14 Sekunden ändert sich der Rhythmus auf dem Registrierstreifen in Asystolie, was leicht als grobes Kammerflimmern fehlinterpretiert werden könnte. Selbst nach Aktivierung des CPR-Filters sind die Störungen durch die Herzdruckmassage immer noch deutlich sichtbar und lassen den Rhythmus wie feines Kammerflimmern aussehen.



12,5 mm/s, 5 mm/mV

In der folgenden Abbildung wird ein Patient mit einem geregelten Rhythmus angezeigt, bei dem das CPR-Artefakt effektiv durch den See-Thru CPR-Filter herausgefiltert wird.



12,5 mm/s, 5 mm/mV

Kapitel 8

Nichtinvasive temporäre Stimulation (Optional)



Bei Verwendung der ZOLL Freihand-Therapieelektroden wird davon ausgegangen, dass es sich um einen defibrillationsgeschützten Patientenverbindung des Typs BF handelt.



EKG-Ableitungen sind defibrillationsgeschützte Patientenverbindungen des Typs CF.

WARNUNG Um das Risiko eines elektrischen Schocks zu vermeiden, berühren Sie während der Stimulation nicht den mit Gel bedeckten Bereich der Freihand-Therapieelektroden.

Die Therapieelektroden sollten regelmäßig ersetzt werden. Beachten Sie die Gebrauchsanweisung für die Elektroden.

Eine verlängerte Stimulation (über 30 Minuten) kann besonders bei Neugeborenen oder Erwachsenen mit stark eingeschränktem Blutfluss zu Verbrennungen führen. Die betroffenen Hautflächen sollten in regelmäßigen Abständen überprüft werden.

Wenn das Gerät NICHT ausgeschaltet war und weniger als 10 Minuten seit der letzten Verwendung im Schrittmacherbetrieb vergangen sind, wird bei erneutem Aktivieren des Schrittmacherbetriebs die Stimulation mit den zuvor ausgewählten mA- und ppm-Werten fortgeführt.

Nichtinvasive temporäre Stimulation

R Series Defibrillatoren mit Schrittmacheroption enthalten einen VVI-Demand-Schrittmacher, ein sicheres und wirksames System für nichtinvasive temporäre Schrittmacher.

Eine korrekte Demand-Stimulation erfordert ein zuverlässiges Oberflächen-EKG-Signal hoher Qualität. Damit die bestmöglichen Ergebnisse erreicht werden, gehen Sie folgendermaßen vor:

- Bringen Sie die beiden Standard-EKG-Überwachungselektroden und die Freihand-Stimulationstherapie-Elektroden (z. B. OneStep-Elektroden oder Stat-padz) am Patienten an.

Oder:

- Verwenden Sie OneStep Pacing-Elektroden oder OneStep Complete-Elektroden. In diese Freihand-Therapiepads sind die Elektroden zur EKG-Überwachung sowie die Elektroden zur Stimulation/Defibrillation integriert. Dadurch wird die zuverlässige EKG-Überwachung ohne zusätzliche EKG-Ableitungen möglich. Zusammen mit diesen Elektroden muss das OneStep Pacing-Kabel verwendet werden.

Bestimmen des Patientenzustands und Versorgung gemäß den vor Ort gültigen medizinischen Protokollen

Vorbereitung des Patienten

Entfernen Sie die Kleidung im Brustbereich des Patienten. Trocknen Sie den Brustbereich ggf. ab. Wenn die Brust des Patienten übermäßig behaart ist, kürzen oder entfernen Sie die Behaarung, damit die Elektroden richtig anliegen.

1 Anbringen der EKG-Elektroden/Freihand-Therapieelektroden

Das R Series Gerät unterstützt zwei Elektrodenkonfigurationen für die Stimulation:

- **OneStep Pacing-Konfiguration**

Wenn OneStep Pacing-Elektroden oder OneStep Complete-Elektroden zusammen mit einem OneStep Pacing-Kabel verwendet werden, sind EKG-Überwachung und Stimulation gleichzeitig möglich. Das OneStep Pacing-Kabel muss mit dem Multifunktionsanschluss und dem EKG-Anschluss des R Series Geräts verbunden werden. Bringen Sie die OneStep-Elektroden so an, wie in der beiliegenden Anleitung beschrieben. Verbinden Sie dann die Elektroden mit dem OneStep Pacing-Kabel.

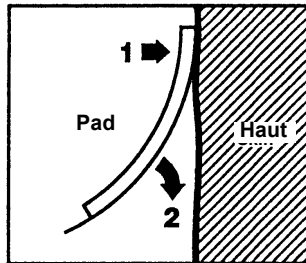
- **Konfiguration mit separaten EKG-Elektroden und Freihand-Therapieelektroden**

Bringen Sie die EKG-Elektroden an, schließen Sie die Ableitungen an, und schließen Sie das EKG-Kabel an der Rückseite des R Series Geräts an. (Auf Seite 9-3 wird beschrieben, wie Sie die EKG-Elektroden am Patienten anbringen). Bringen Sie die Freihand-Therapieelektroden so an, wie in der beiliegenden Anleitung beschrieben. Schließen Sie diese Therapieelektroden an das OneStep-Kabel an.

Anbringen der Therapieelektroden

WARNUNG Schlechte Haftung und/oder Luft unter den Therapieelektroden kann zu Lichtbogenbildung und Hautverbrennungen führen.

1. Legen Sie eine Kante des Pads fest am Patienten an.
2. Rollen Sie das Pad ausgehend von dieser Kante vorsichtig auf die Haut. Achten Sie darauf, dass sich zwischen dem Gel und der Haut keine Lufteinschlüsse bilden.

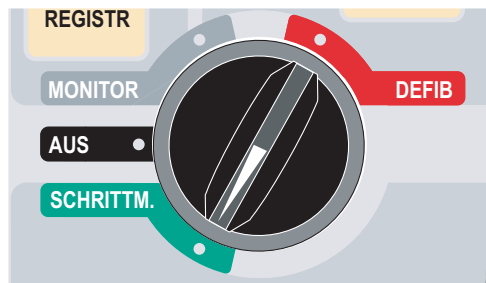


3. Vergewissern Sie sich, dass die Freihand-Therapieelektroden richtig an der Haut des Patienten anliegen und keine Teile der anderen EKG-Elektroden verdecken.
4. Wenn Sie OneStep Pacing-Elektroden oder OneStep Complete-Elektroden verwenden, wählen Sie die EKG-Ableitung P1, P2 oder P3. Andernfalls wählen Sie die jeweils vorgesehene EKG-Ableitung. Stellen Sie die EKG-Amplitude so ein, dass sich ein gut definiertes EKG-Signal ergibt.
5. Prüfen Sie, ob R-Zacken korrekt erkannt werden. Wenn eine korrekte Erkennung erfolgt, blinkt das Herzsymbol bei jeder R-Zacke. Stellen Sie die EKG-Amplitude so ein, dass sich ein gut definiertes EKG-Signal ergibt.

Hinweis: Wenn Sie die OneStep Pacing-Elektrodenkonfiguration verwenden und das Gerät im Modus **SCHRITTM.** arbeitet, wird automatisch P3 als EKG-Signalquelle ausgewählt. Wenn separate EKG-Elektroden und Freihand-Therapieelektroden verwendet werden, wird automatisch Ableitung II ausgewählt.

Die über P1, P2 oder P3 gewonnenen EKG-Signale eignen sich zwar für die Bewertung des EKG-Rhythmus und die Bestimmung der Erregungsauslösung (Capture) während der Stimulation, sollten jedoch nicht für diagnostische Zwecke verwendet werden. Verwenden Sie zu diesem Zweck konventionelle EKG-Elektroden und -Kabel.

2 Drehen des Moduswählschalters auf SCHRITTM.



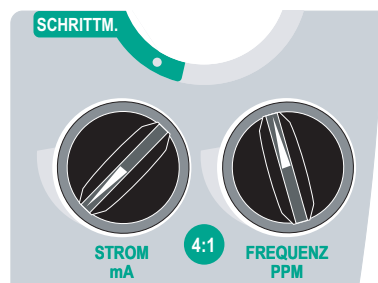
Stellen Sie die Schrittmacher-Stromstärke auf 0 mA

Wenn das Gerät gerade eingeschaltet wurde, ist **STROM mA** automatisch auf 0 mA gestellt.

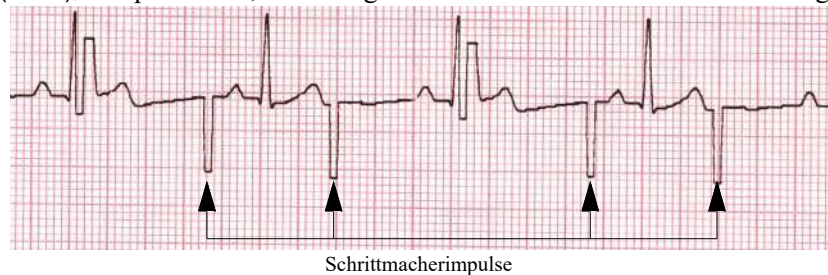
3 Einstellen der Schrittmacherfrequenz

Stellen Sie für **FREQ ppm** einen Wert ein, der um 10 bis 20 ppm höher ist als die intrinsische Herzfrequenz des Patienten. Wenn keine intrinsische Frequenz vorhanden ist, verwenden Sie 100 ppm.

Wenn Sie den Einstellregler drehen, wird die auf dem Display angezeigte Schrittmacherfrequenz in Schritten von 2 ppm erhöht bzw. verringert.

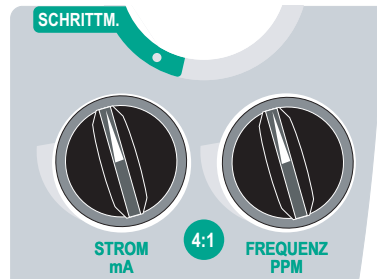


Beobachten Sie die Schrittmacherimpulsmarkierungen auf dem Display oder dem Streifen (\sqcap), und prüfen Sie, ob diese gut innerhalb der diastolischen Phase liegen.



4 Einstellen der Schrittmacher-Stromstärke (Output)

Erhöhen Sie den Ausgangsstrom „STROM mA“, bis die Stimulation (Erregungsauslösung) wirksam ist. Der Ausgangsstrom in mA wird angezeigt. Wenn Sie den Einstellregler „STROM mA“ drehen, wird der auf dem Display angezeigte Wert in Schritten von 2 mA erhöht bzw. verringert.



Hinweis: Wenn das Gerät für weniger als 10 Minuten aus dem Modus SCHRITTM. in den Modus DEFIB oder MONITOR und anschließend wieder in den Modus SCHRITTM. geschaltet wird, bleiben die Schrittmachereinstellungen unverändert.

Wenn das Gerät länger als 10 Sekunden ausgeschaltet war, werden die beim Einschalten gültigen Schrittmacher-Standardeinstellungen wiederhergestellt.

5 Bestimmen der Erregungsauslösung (Capture)

Es ist wichtig zu erkennen, wann die Schrittmacherstimulation eine ventrikuläre Erregung (Capture) ausgelöst hat. Die Bestimmung der Erregungsauslösung (Capture) muss elektrisch und mechanisch erfolgen, um die wirkungsvolle Kreislaufunterstützung des Patienten sicherzustellen.

Die elektrische Erregungsauslösung (Capture) wird bestimmt durch die Anwesenheit eines verbreiterten QRS-Komplexes, den Verlust des zugrunde liegenden intrinsischen Rhythmus und das Auftreten einer verlängerten und zuweilen auch vergrößerten T-Welle.

Die ventrikuläre Antwort ist normalerweise charakterisiert durch die Unterdrückung des intrinsischen QRS-Komplexes.

WARNUNG Die Bestimmung der Erregungsauslösung (Capture) sollte allein durch Beobachtung der EKG-Kurve auf dem R Series-Display erfolgen, während eine direkte EKG-Verbindung zum Patienten besteht. Der Einsatz von anderen EKG-Überwachungsgeräten kann zu falschen Informationen durch Schrittmacher-Artefakte führen.

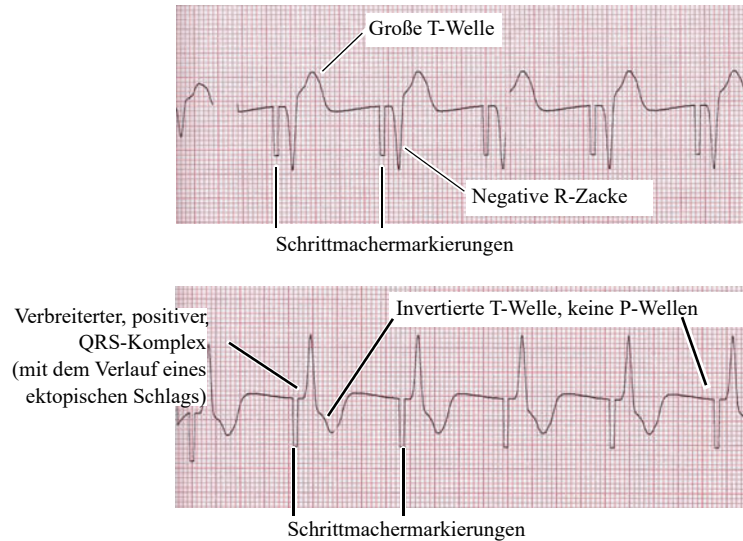
Die mechanische Erregungsauslösung (Capture) wird durch Palpation des peripheren Pulses bestimmt.

Um Muskelreaktionen auf Schrittmacherimpulse nicht mit dem Arterienpuls zu verwechseln, dürfen Sie den Puls während der Stimulation NUR an folgenden Stellen tasten:

- Arteria femoralis
- Rechte Arteria brachialis, oder rechte Arteria radialis

Wirksame Stimulation

Die folgende Abbildung zeigt EKG-Kurven, die typisch für eine wirksame Stimulation sind.



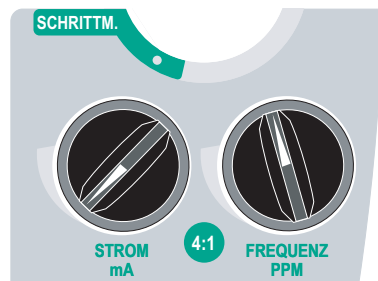
Das Ändern von EKG-Ableitungen und -Amplituden kann beim Bestimmen der Erregungsauslösung (Capture) manchmal hilfreich sein.

Hinweis: Form und Amplituden der stimulierten EKG-Kurven können je nach gewählter EKG-Ableitungskonfiguration und je nach Patienten erheblich abweichen.

6 Bestimmen der optimalen Reizschwelle

Der ideale Schrittmacherstrom ist der niedrigste Wert, der eine kontinuierliche Erregungsauslösung (Capture) gewährleistet und liegt normalerweise ca. 10 % über dem Schwellenwert. Typische Reizschwellenströme liegen zwischen 40 und 80 mA. Die Position der Freihand-Therapieelektroden und der OneStep-Therapieelektroden beeinflusst den Strom, der für die ventrikuläre Erregungsauslösung (Capture) erforderlich ist. Der niedrigste Schwellenwert wird normalerweise dann erreicht, wenn sich durch die Elektrodenpositionierung ein möglichst direkter Strompfad durch das Herz ergibt und große Brustmuskeln umgangen werden. Niedrigere Stimulationsströme erzeugen weniger Skelettmuskelkontraktionen und sind verträglicher.

4:1-Modus



Halten Sie die Taste 4:1 gedrückt, um die Schrittmacherimpulse vorübergehend zu unterbrechen, so dass der zugrunde liegende EKG-Rhythmus und die EKG-Morphologie des Patienten beobachtet werden können.

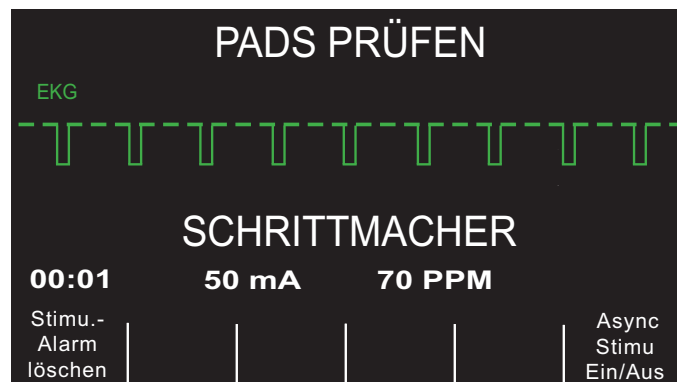
Bei Drücken dieser Taste werden Schrittmacherimpulse mit $\frac{1}{4}$ der angezeigten Impulsfrequenzeinstellung generiert.

Schrittmacherstörung

Die Meldungen *PADS PRÜFEN* und *PAD-KONTAKT SCHLECHT* werden abwechselnd auf dem Display angezeigt, und ein akustischer Alarm ertönt, wenn das Gerät die Stimulationstherapie zu starten versucht und eine der folgenden Bedingungen vorliegt:

- Das OneStep-Kabel ist nicht mit dem Gerät verbunden.
- Das Kabel ist defekt.
- Die Therapieelektroden sind nicht an das OneStep-Kabel angeschlossen.
- Der Kontakt zwischen der Haut und den Therapieelektroden reicht nicht aus.

Der Alarm ertönt, bis einwandfreie Verbindungen zwischen dem Patienten und dem Schrittmacher hergestellt sind und ganz links die Funktionstaste **Stimu.-Alarm löschen** gedrückt wird.



Spezielle Stimulationsanwendungen

Die nichtinvasive temporäre Stimulation kann in der Herzkatheterabteilung für eine Notfall-Stimulation oder im Standby-Modus durchgeführt werden. Für die Stimulation während einer röntgenologischen oder fluoroskopischen Untersuchung können strahlendurchlässige Freihand-Therapieelektroden des Typs ZOLL Pro-padz[®] verwendet werden.

Die nichtinvasive temporäre Stimulation kann auch im Operationssaal mit sterilen Freihand-Therapieelektroden des Typs ZOLL Pro-padz durchgeführt werden.

Vorsicht

Unter bestimmten Umständen ist bei einem Einsatz von Elektrochirurgiegeräten keine korrekte Überwachung oder Stimulation möglich. Bei einer Störung durch den Einsatz von Elektrochirurgiegeräten werden möglicherweise die Meldungen *PADS PRÜFEN* oder *EKG-ELEKTRODEN AB* angezeigt. Wenn *PADS PRÜFEN* gemeldet wird, gibt das Gerät keine Energie ab. Überwachen Sie das Gerät gewissenhaft auf ordnungsgemäßen Betrieb.

Standby-Stimulation

Bei bestimmten Patienten, die zur Entwicklung von Bradykardien neigen, empfiehlt sich u. U. der Einsatz des Geräts im Standby-Modus. Bei einem Einsatz im Standby-Modus löst das Gerät automatisch Schrittmacherimpulse aus, wenn die Herzfrequenz des Patienten unter die eingestellte Schrittmacherfrequenz fällt. Das EKG des Patienten muss mit einer der auf Seite 8-2 verwendeten Elektrodenkonfigurationen überwacht werden. So verwenden Sie das Gerät im Standby-Modus:

1. Gewährleisten Sie eine wirksame Stimulation (siehe Anweisungen auf den vorhergehenden Seiten). Notieren Sie den Ausgangsstrom (mA) bei der Erregungsauslösung (Capture), und drucken Sie einen EKG-Streifen aus, um die EKG-Morphologie während der Erregungsauslösung (Capture) zu dokumentieren.
2. Stellen Sie den Ausgangsstrom (mA) auf 10 % über dem minimal erforderlichen Ausgangsstrom ein, um die kontinuierliche ventrikuläre Erregungsauslösung (Capture) zu gewährleisten.
3. Stellen Sie eine Schrittmacherfrequenz (ppm) unter der Herzfrequenz des Patienten ein. Dadurch erfolgt erst dann eine Stimulation, wenn die intrinsische Herzfrequenz des Patienten unter die eingestellte Schrittmacherfrequenz fällt. Die Schrittmacherfrequenz muss auf einen Wert eingestellt sein, der ein angemessenes Herzminutenvolumen gewährleistet.
4. Prüfen Sie den Schwellenwert regelmäßig.

Asynchrone (Feste) Stimulation

Wenn keine EKG-Elektroden zur Verfügung stehen oder wenn Bedingungen herrschen, die ein Oberflächen-EKG verhindern oder beeinträchtigen, muss das R Series Gerät eventuell im asynchronen Schrittmachermodus betrieben werden.

Die asynchrone (Feste) Stimulation sollte nur im Notfall durchgeführt werden, wenn keine Alternative verfügbar ist. So betreiben Sie den Schrittmacher asynchron:

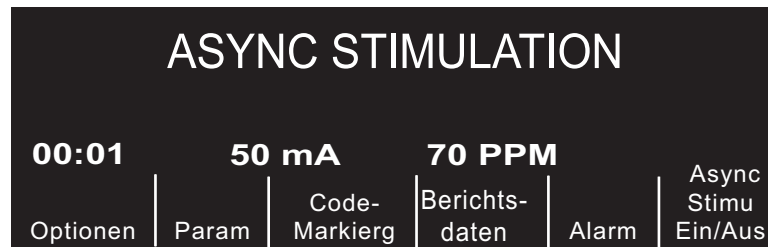
Drehen Sie den Moduswählschalter auf SCHRITTM.

Drücken Sie die Funktionstaste „Async (Fest) Stimu Ein/Aus“

Hinweis: Wenn der Schrittmacherausgangsstrom auf 8 mA oder mehr eingestellt ist, werden sofort Impulse mit der eingestellten Frequenz abgegeben.

Auf dem Display erscheint „ASYNCH STIMULATION“ oder „FESTER SCHRITTMACH“, um anzuzeigen, dass die asynchrone Stimulation aktiviert wurde. Der Vermerk „ASYNCH STIMULATION“ oder „FESTER SCHRITTMACH“ wird auch auf dem Streifendiagramm gedruckt, wenn es durch die Taste **REGISTR.** aktiviert wird, und auf dem entsprechenden zusammenfassenden Bericht ausgedruckt. Um zur Bedarfstaktung zurückzukehren, drücken Sie erneut die Funktionstaste **Async. (Fest) Stim. ein/aus**. Das Display zeigt wieder „SCHRITTMACHER“ oder „SCHRITTMACHER ANFO“ an.

Hinweis: Sie können den Bildschirm umschalten, sodass entweder „Async“ oder „Fest“ angezeigt wird. Weitere Informationen finden Sie im *Konfigurationshandbuch der R-Serie*; die Standardeinstellung ist „Async.“



Schrittmacherimpulse werden auch dann asynchron abgegeben, wenn die Störung *EKG-ELEKTRODE AB* vorliegt. Wegen der fehlenden Ableitungssignale werden in dieser Konstellation keine EKG-Kurven angezeigt. Bestimmen Sie die Erregungsauslösung (Capture) dann mit anderen Mitteln, beispielsweise, indem Sie den Puls des Patienten prüfen.

Wenn asynchron stimuliert wird, während die Störung *EKG-ELEKTRODE AB* vorliegt, stellen Sie die Frequenz und den Ausgangsstrom auf den bekannten Erfassungswert ein oder hoch genug (100 mA), so dass eine effektive Erregungsauslösung (Capture) vorausgesetzt werden kann.

Stimulation bei Kindern

Die nichtinvasive Stimulation von pädiatrischen Patienten erfolgt genauso wie bei Erwachsenen. Für Patienten mit einem Gewicht unter 25 kg stehen kleinere Therapieelektroden zur Verfügung (OneStep-Elektroden für die Pädiatrie). Die kontinuierliche Stimulation von Neugeborenen kann Hautverbrennungen verursachen. Wenn länger als 30 Minuten stimuliert werden muss, ist eine regelmäßige Prüfung der darunterliegenden Haut unbedingt empfehlenswert. Beachten Sie alle Hinweise auf der Elektrodenverpackung.

(Leerseite technisch bedingt)

Kapitel 9

EKG-Überwachung



EKG-Ableitungen sind gegen Defibrillation geschützte Patientenverbindungen des Typs CF.

Die R Series Geräte können für die kurz- oder langfristige EKG-Überwachung verwendet werden.

R Series Geräte sind mit einer integrierten Schutzschaltung ausgestattet, die während der Defibrillation Schäden an der EKG-Überwachungselektronik verhindert. Überwachungselektroden können jedoch bei der Defibrillatorentladung polarisiert werden, wodurch die EKG-Kurve kurzzeitig vom Display verschwindet. Mit hochwertigen Silber-Silberchlorid-Elektroden (Ag/AgCl) lässt sich dieser Effekt abschwächen. Die Elektronik im Gerät sorgt dafür, dass die EKG-Kurve nach wenigen Sekunden wieder sichtbar wird.

Die EKG-Überwachung eines Patienten kann mit einem EKG-Patientenkabel, mit Freihand-Therapieelektroden oder mit Standard-Defibrillationspaddles erfolgen.

Während der EKG-Überwachung zeigt das R Series Gerät die folgenden Informationen an:

- EKG-Kurven für 5 Sekunden
- Herzfrequenz
- Herzfrequenzanzeige
- EKG-Ableitung (I, II, III, aVR, aVL, aVF oder V mit EKG-Kabel; PADS oder PADDLES)
- Relativer Skalierungsfaktor für EKG-Amplitude: x 0,5, x 1, x 1,5, x 2, x 3
- Alarmsymbol

Wenn mehrere Kurven angezeigt werden, wird das EKG-Signal der ausgewählten Ableitung als oberste Kurve angezeigt (sofern das Gerät nicht für das gefilterte EKG konfiguriert ist).

Vorsicht Die EKG-Elektroden, die in OneStep Pacing- und Complete-Pads integriert sind, liefern vom Standard abweichende EKG-Ableitungsvektoren, die als P1, P2 und P3 bezeichnet werden. Die EKG-Signale dieser Ableitungen eignen sich zwar für die Bewertung des EKG-Rhythmus und die Bestimmung der Erregungsauslösung (Capture) während der Stimulation, sie sollten jedoch nicht für morphologische EKG-Auswertungen verwendet werden. Verwenden Sie für diagnostische Zwecke konventionelle EKG-Elektroden.

Hinweis: Unter bestimmten klinischen Umständen kann das R Series System zur Herzfrequenzmessung auf niedrige Spitzen mit hoher Amplitude im EKG-Signal (z. B. Dauer von 10 ms, 1 mV Spitze-zu-Spitze-Amplitude) reagieren, was zu einer Fehlmessung der Herzfrequenz des Patienten führen kann. Verlassen Sie sich nicht ausschließlich auf die Herzfrequenzanzeige, wenn die EKG-Kurve niedrige Spitzen mit hohen Amplituden aufweist. Wenn die Genauigkeit eines Messwertes fraglich ist, prüfen Sie zuerst die Herzfrequenz des Patienten, indem Sie den Puls messen.

Vorbereitung

Die korrekte Applikation und Platzierung der Elektroden ist für die qualitativ hochwertige EKG-Überwachung von entscheidender Bedeutung. Ein guter Kontakt zwischen Elektrode und Haut minimiert Bewegungsartefakte und Signalinterferenzen. Entfernen Sie die Kleidung im Brustbereich des Patienten. Trocknen Sie den Brustbereich ggf. ab. Wenn die Brust des Patienten übermäßig behaart ist, kürzen oder entfernen Sie die Behaarung, damit die Elektroden richtig anliegen.

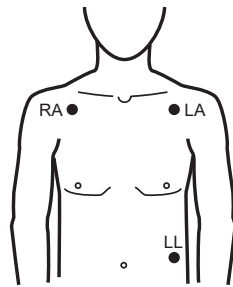
Elektrodenplatzierung

Abhängig von den lokalen Konventionen sind die EKG-Ableitungen entweder mit RA, LA, LL, RL und V oder R, L, F, N und C gekennzeichnet. Die folgende Tabelle enthält die Markierungen und die Farbcodes für die verschiedenen Ableitungssätze.

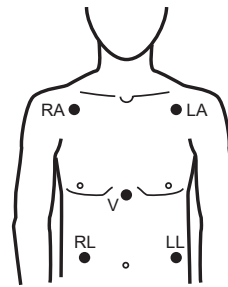
IEC-Farbcodierung	AHA-Farbcodierung	Platzierung der Elektroden
R/Rote Elektrode	RA/Weiße Elektrode	Wird nah an der rechten Schlüsselbeinmittellinie des Patienten platziert, direkt unter dem Schlüsselbein.
L/Gelbe Elektrode	LA/Schwarze Elektrode	Wird nah an der linken Schlüsselbeinmittellinie des Patienten platziert, direkt unter dem Schlüsselbein.
F/Grüne Elektrode	LL/Rote Elektrode	Wird zwischen dem sechsten und siebten Zwischenrippenraum an der linken Schlüsselbeinmittellinie des Patienten platziert.
N/Schwarze* Elektrode	RL/Grüne* Elektrode	Wird zwischen dem sechsten und siebten Zwischenrippenraum an der rechten Schlüsselbeinmittellinie des Patienten platziert.
C/Weiße* Elektrode	V/Braune* Elektrode	Einzelne bewegliche Brustkorbelektrode.

* Wird nicht für die Überwachung mit 3 Ableitungen verwendet

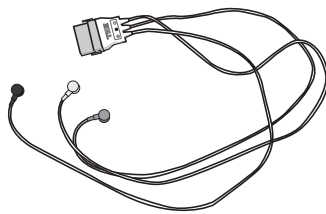
Konfiguration mit 3 Ableitungen



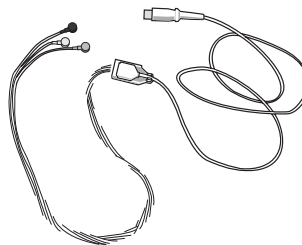
Konfiguration mit 5 Ableitungen



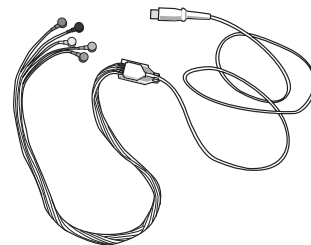
3-poliges Ableitungsset



3-poliges Ableitungskabel



5-poliges Ableitungskabel



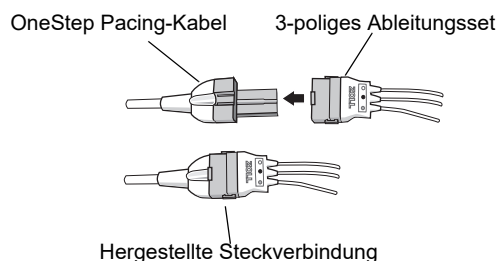
Hinweis: Bei Ableitungssets und Ableitungskabeln handelt es sich um unterschiedliches Zubehör, das nicht austauschbar ist. Verwenden Sie für die Überwachung mit 5 Ableitungen ein 5-poliges Ableitungskabel.

Hinweis: Hinweis: Kabel mit 3 Ableitungen gibt es mit und ohne ESU-Rauschunterdrückung (ESU = Electrosurgical Unit, elektrochirurgisches Gerät). Wenn das R Series Gerät zusammen mit einem elektrochirurgischen Gerät, einem Ablationsgenerator oder einem anderen Gerät mit hohem elektromagnetischem Störpegel eingesetzt wird, empfiehlt ZOLL die Verwendung des R Series EKG-Kabels mit 3 Ableitungen und ESU-Filterung (Teilenr. 9500-000693). Dieses Kabel reduziert ESU-Artefakte bei der Überwachung der Herzfrequenz.

Überwachen der Elektrodenplatzierung

Befestigen Sie die Snap-on-Ableitungen an den Elektroden, und stellen Sie sicher, dass zwischen den Elektroden und den Ableitungsanschlüssen guter elektrischer Kontakt besteht.

Wenn Sie ein 3-poliges Ableitungsset verwenden, schließen Sie das Ende des 3-poligen Ableitungssets an ein OneStep Pacing-Kabel an.



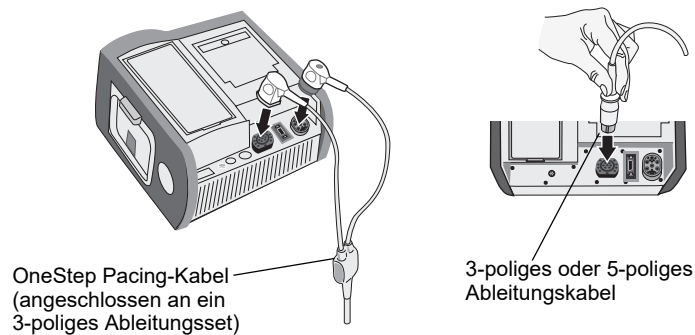
Entfernen Sie die Schutzschicht von der EKG-Elektrode. Halten Sie die Klebefläche frei von Elektrolytgel.

Vorsicht Verwenden Sie nur Elektroden, deren Mindesthaltbarkeitsdatum noch nicht abgelaufen ist.

Legen Sie die EKG-Elektroden fest auf die vorgesehene Hautstelle des Patienten auf. Drücken Sie die Randflächen der Elektroden fest auf die Haut auf.

Verbinden Sie den Patientenkabelstecker mit dem schwarze EKG-Eingangsanschluss (an der Rückseite des Instruments).

Hinweis: Wenn Sie ein 3-poliges Ableitungsset verwenden, das an ein OneStep Pacing-Kabel angeschlossen ist, stecken Sie den roten Stecker in die rote OneStep-Steckeraufnahme des Geräts und den innen schwarz gekennzeichneten Stecker in die schwarze EKG-Steckeraufnahme des Geräts.



Vorsicht Vermeiden Sie Verbrennungen durch Elektrochirurgie an den Überwachungsstellen, indem Sie den ordnungsgemäßen Anschluss des Nullleiters sicherstellen. Somit kann kein Strom durch die Überwachungselektroden oder Sonden fließen.

Beachten Sie während der Elektrochirurgie die folgenden Richtlinien, um ESU-Interferenzen (ESU = Electrosurgical Unit, elektrochirurgisches Gerät) zu minimieren und ein Maximum an Bediener- und Patientensicherheit zu gewährleisten:

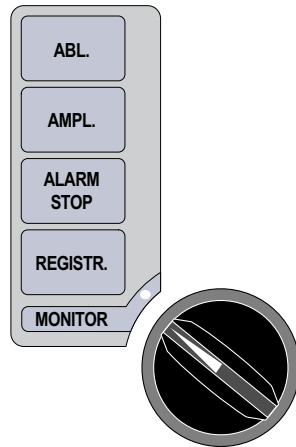
- Achten Sie darauf, dass Patientenüberwachungskabel keinen Kontakt mit der Erdung, elektrischen Skalpellen und Rückkabeln für das Elektrochirurgiegerät haben.
- Verwenden Sie elektrochirurgische Erdungs-Pads mit dem größten praktischen Kontaktbereich.

Prüfen Sie stets, ob die elektrochirurgische Nullleiterelektrode gut am Patienten haftet.

Überwachen des Patienten-EKGs

Einstellen der Bedienelemente

Stellen Sie den Moduswählschalter auf **MONITOR**, und drücken Sie die Taste **ABL.**, bis die gewünschte Ableitungskonfiguration ausgewählt ist. Die ausgewählte Ableitung wird oben rechts im Display angezeigt.



Wenn das Gerät die Meldung *EKG-ELEKTRODE AB*, *ABL.KONTKT SCHLECHT* oder *PADS PRÜFEN* anzeigt, überprüfen Sie die EKG-Elektroden bzw. Therapieelektroden, Ableitungskabel sowie die sonstigen Kabel auf einwandfreie Verbindungen.

Wenn nach Auswahl von Paddles die Herzfrequenzalarme aktiviert werden, zeigt das Gerät die Meldungen *EKG-ABL. WÄHLEN* und *VF-ALARM AUS* an. Wenn diese Meldungen angezeigt werden, wählen Sie Extremitäten- oder präkordiale Ableitungen.

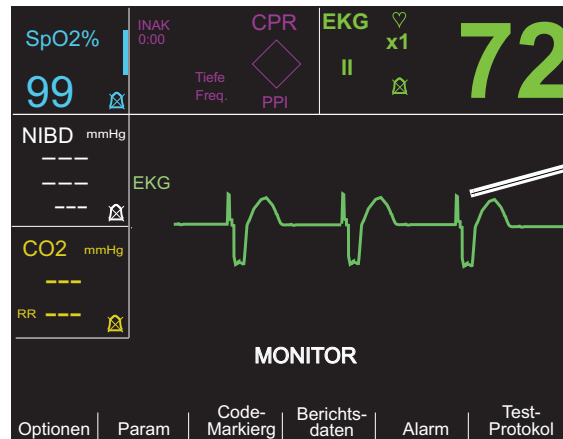
Wenn Sie die Amplitude (Skalierung) der angezeigten EKG-Kurve ändern möchten, drücken Sie die Taste **AMPL.**, bis die gewünschte Kurvenamplitude angezeigt wird. Zur Auswahl steht die 0,5-, 1-, 1,5-, 2- und 3-fache Vergrößerung gegenüber der normalen Größe.

Wenn Sie den Herzfrequenz-Signalton ausschalten möchten, drücken Sie die Funktionstaste **Optionen** und dann die Funktionstaste **QRS-TON AUS**. Um ihn wieder einzuschalten, drücken Sie die Funktionstaste **QRS-TON EIN**.

WARNUNG Bei implantierten Herzschrittmachern kann es vorkommen, dass der Herzfrequenzmesser die Schrittmacherfrequenz beim Auftreten von Herzstillstand oder anderen Herzrhythmusstörungen misst. Schrittmacherpatienten müssen genauestens beobachtet werden. Prüfen Sie den Puls des Patienten, und verlassen Sie sich nicht ausschließlich auf den Herzfrequenzmesser. Selbst wenn eine entsprechende Schaltung zur Erkennung eines Herzschrittmachers vorhanden ist, kann es vorkommen, dass nicht alle Zacken des implantierten Schrittmachers erkannt werden. Die Patientenanamnese und eine körperliche Untersuchung sind wichtig bei der Bestimmung, ob ein Herzschrittmacher implantiert ist.

Implantierte Herzschrittmacher

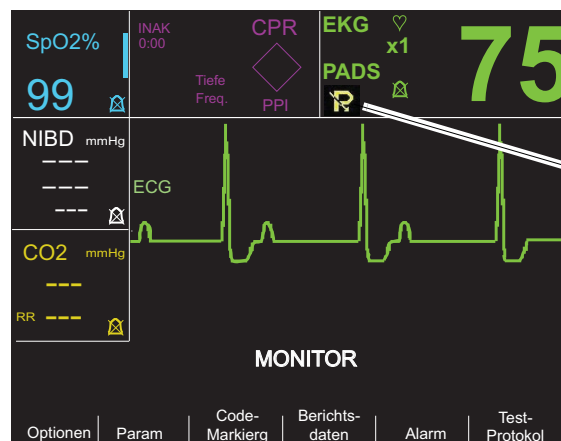
Das R Series Gerät kann die Herzschrittmachersignale eines Patienten mit implantiertem Schrittmacher erkennen und das Signal auf dem Display ausgeben. Wenn Schrittmacherimpulse erkannt werden, zeigt das Gerät auf der EKG-Kurve eine durchgezogene, vertikale Linie mit einer Dicke von 5 mm an.



So deaktivieren Sie die Erkennung von Schrittmacher-Spikes:

1. Drücken Sie die Funktionstaste **Param**.
2. Drücken Sie **EKG**.
3. Drücken Sie die Funktionstaste **Schrittm Erkenn. deaktiv**.

Wenn im EKG-Bereich das Symbol für den deaktivierten Schrittmacher (**R**) angezeigt wird, ist die Erkennung und Unterdrückung von Impulsen eines implantierten Schrittmachers deaktiviert. Die Erkennung von Schrittmacherimpulsen darf nicht deaktiviert werden, wenn bekannt ist oder vermutet wird, dass der überwachte Patient einen implantierten Schrittmacher trägt. Die Deaktivierung der Schrittmacherimpulserkennung könnte dazu führen, dass Schrittmacherimpulse fälschlicherweise als R-Zacken interpretiert werden, und eine ungenaue Herzfrequenzanzeige zur Folge haben.



So aktivieren Sie die Erkennung von Schrittmacher-Spikes:

1. Drücken Sie die Funktionstaste **Param**.
2. Drücken Sie **EKG**.

3. Drücken Sie die Funktionstaste **Schrittm Erkenn. aktiv**.

Überwachung mit 5 Ableitungen

Sie können die EKG-Überwachung mit 5 Ableitungen mit dem entsprechenden EKG-Patientenkabel durchführen. Das Kabel mit den 5 Ableitungen ermöglicht die Überwachung der folgenden EKG-Ableitungen:

- I, II, III
- aVR, aVL, aVF
- V1

Wechsel von einer Überwachung mit 3 Ableitungen

Um die Überwachung mit 5 anstatt mit 3 Ableitungen durchzuführen, ziehen Sie einfach das EKG-Patientenkabel mit 3 Ableitungen ab (bzw. den EKG-Anschluss des OneStep Pacing-Kabels) und schließen das EKG-Patientenkabel mit 5 Ableitungen an. Informationen über die entsprechenden Vorbereitungen (d. h. Platzieren der Elektroden, Anlegen der Elektroden, Einstellen der Bedienelemente usw.) finden Sie am Beginn dieses Abschnitts.

Wenn sich eine EKG-Ableitung während der Überwachung löst, wird auf dem Display die Meldung *EKG-ELEKTRODE AB* angezeigt.

Wechsel von einer EKG-Überwachung mit 5 Ableitungen

Um die Überwachung mit 3 anstatt mit 5 Ableitungen durchzuführen, schalten Sie das Gerät für mindestens 10 Sekunden aus, entfernen das Kabel mit 5 Ableitungen, schließen das Kabel mit 3 Ableitungen an und schalten das Gerät wieder ein. Wenn das Gerät nicht mindestens 10 Sekunden lang ausgeschaltet bleibt, zeigt das Gerät die Meldung *EKG-ELEKTRODE AB* an, nachdem Sie das Kabel mit 5 Ableitungen abgezogen haben, selbst wenn die Elektroden eines EKG-Kabels mit 3 Ableitungen richtig am Patienten appliziert sind.

Drucken bei simultaner 3-Kanal-Ableitung

Das R Series Gerät kann 3 simultan registrierte EKG-Ableitungen anzeigen und drucken, wenn ein Kabel mit 5 Ableitungen verwendet und als Signalquelle eine EKG-Ableitung gewählt wird (nicht PADS oder PADDLES).

Hinweis: Diese Funktion steht nicht zur Verfügung, wenn ein Kabel mit 3 Ableitungen verwendet wird.

So werden die Signale von 3 Ableitungen gleichzeitig angezeigt und gedruckt:

1. Drücken Sie die Funktionstaste **Optionen** und dann die Funktionstaste **Kurven**.
2. Drücken Sie **3 Abl**

Die Ableitungen sind in zwei Gruppen eingeteilt: Extremitätenableitungen (I, II und III) und verstärkte Ableitungen (aVR, aVL und aVF). Die ausgewählte Ableitung wird immer an oberster Position als Kurve 1 angezeigt und gedruckt. Die beiden anderen Ableitungen werden an den Positionen „Kurve 2“ und „Kurve 3“ angezeigt. Wenn beispielsweise aVL als Ableitung für Kurve 1 ausgewählt wurde, werden an den Positionen „Kurve 2“ und „Kurve 3“ die Signale von aVR bzw. aVF angezeigt.

Wenn eine EKG-Ableitung ausgewählt und die Konfigurationsoption „Bei Abl.-Wahl 3 Abl. drucken“ auf „JA“ eingestellt ist, werden auch 3 EKG-Ableitungen gedruckt. Hinweise hierzu finden Sie im *R Series Configuration Guide (R Series Konfigurationshandbuch)*.

Filter „See-Thru CPR“ (Optional)

Bei Verwendung von OneStep CPR-Elektroden oder OneStep Complete-Elektroden kann das R Series Gerät die ausgewählte EKG-Ableitung und dieselbe EKG-Ableitung mit aktiviertem CPR-Filter gleichzeitig anzeigen und drucken. Der CPR-Filter verarbeitet Signale vom CPR-Sensor der Elektrode und schwächt damit Artefakte im EKG-Signal ab, die durch die mechanische Kompression der Brust hervorgerufen werden. Während der Durchführung von CPR-Maßnahmen wird die EKG-Darstellung klarer. Weitere Informationen zu dieser Funktion finden Sie in Kapitel 7, „See-Thru CPR (Optional)“.

So aktivieren Sie den Filter „See-Thru CPR“ für die ausgewählte EKG-Ableitung und zeigen das resultierende Signal an:

1. Drücken Sie die Funktionstaste **Optionen** und dann die Funktionstaste **Kurven**.
2. Drücken Sie die Funktionstaste **Kurve 2** oder **Kurve 3**.
3. Drücken Sie **Filt EKG**.

Ist die Option „Filt. EKG als obere Kurve anzeigen“ aktiviert, zeigt das Gerät in Kurve1 das ungefilterte EKG an. Mithilfe der Funktionstasten **Filt. EKG aktiv.** und **Filt. EKG deaktiv.** können Sie zwischen dem gefilterten und dem ungefilterten EKG wechseln. Zeigt das Gerät in Kurve1 das ungefilterte EKG an, kann das gefilterte EKG zusätzlich in Kurve2 oder Kurve3 angezeigt werden.

Darstellung zusätzlicher Kurven

Auf dem Display können bis zu drei Kurven gleichzeitig dargestellt werden. Die Kurve für die ausgewählte EKG-Ableitung wird immer an oberster Position als Kurve 1 angezeigt.

Wenn im Gerät optionale Komponenten für die Überwachung physiologischer Parameter installiert sind, kann der Bediener die betreffenden Kurven an der zweiten oder dritten Position anordnen.

So wählen Sie die Anzeige für die zweite und dritte Kurve:

1. Drücken Sie die Funktionstaste **Optionen** und dann auf **Kurven**.
2. Wählen Sie mit der Funktionstaste **Kurve 2** oder **Kurve 3** die Position aus.
3. Drücken Sie die Funktionstaste für den Parameter oder eine andere Kurve, die an der ausgewählten Position angezeigt werden soll. Mit **Aus** können die das Signal an der betreffenden Position ausblenden.

Hinweis: Während sich das Gerät im Schrittmacherbetrieb befindet, ist Kurve 3 nicht verfügbar.

Drucken des EKGs als Streifen

Der Registrierer dokumentiert die EKG-Kurve mit einer Verzögerung von 6 Sekunden. Um den Registrierer zu starten, drücken Sie die Taste **REGISTR**. Der Registrierer läuft so lange, bis Sie die Taste wieder drücken.

Bei jedem Starten des Registrierers werden die Zeit, das Datum, die EKG-Ableitung, die Amplitude und die Herzfrequenz auf dem oberen Teil des Papiers ausgedruckt. Wenn das Gerät eine Stimulation durchführt, wird auch der Ausgangsstrom gedruckt. Wenn der Defibrillator entladen wird, wird die abgegebene Energie gedruckt.

Hinweis: Prüfen Sie die Papierzufuhr am Beginn jeder Schicht und nach jeder Verwendung, um die richtige Aufzeichnung zu gewährleisten. Ein farbiger Streifen auf dem Papier bedeutet, dass bald Papier nachgelegt werden muss.

Die Meldung *REGISTR. PRÜFEN* wird auf dem Display angezeigt, wenn die Aufzeichnung ohne Papier aktiviert wird. Der Registrierer wird automatisch abgeschaltet, wenn kein Papier mehr vorhanden ist.

Nach dem Laden von neuem Papier drücken Sie die Taste **REGISTR.**, um den Registrierer zu starten.

Diagnosebandbreite

Durch Drücken und Halten der Taste **REGISTR.** kann das Gerät auf Diagnosebandbreite (0,05 bis 150 Hz) umgeschaltet werden, wenn ein EKG-Kabel verwendet wird. Die Diagnosebandbreite wird beibehalten, und der Druck wird fortgesetzt, solange die Taste **REGISTR.** gedrückt bleibt. Bei Loslassen der Taste **REGISTR.** kehrt die Bandbreite auf Standard-Überwachung zurück.

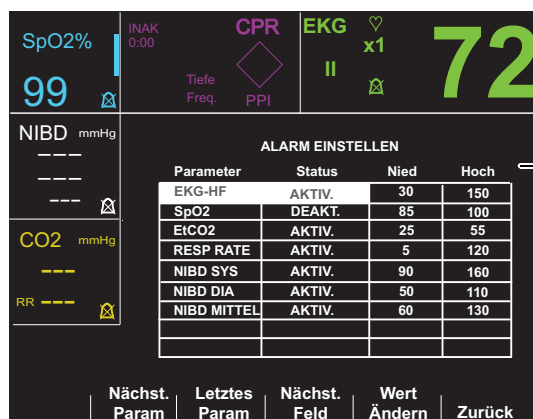
Alarmer

Einstellen von Alarmgrenzen

Sofern keine andere Konfiguration vorliegt, gilt für den Herzfrequenzalarm eine Voreinstellung von 30 Schläge/min (Bradykardie) und 150 Schläge/min (Tachykardie). Informationen zum Einstellen von Start-Alarmgrenzen finden Sie im *R Series Configuration Guide (R Series Konfigurationshandbuch)*.

So legen Sie die Alarmparameter fest:

1. Drücken Sie die Funktionstaste **Alarm**, um das Display „Alarm einstellen“ und die Funktionstasten anzuzeigen.



Zu jeder Einstellung gehören der Alarmstatus (AKTIV., DEAKT. oder AUTO) sowie der obere und untere Grenzwert des akzeptablen Wertebereichs.

2. Drücken Sie die Funktionstaste **Nächst. Param** oder **Letzter Param**. Damit wird die Position der Markierung von einer Vitalfunktion zur nächsten verlagert.

So ändern Sie den Status der markierten Vitalfunktion:

- a. Drücken Sie die Funktionstaste **Wert Ändern**.
- b. Drücken Sie die Funktionstaste **Auf >** oder **Ab <**, um den Statuswert zu ändern.
- c. Drücken Sie die Funktionstaste **Eingabe**.

Das Feld „Status“ kann drei Zustände annehmen: „Aktiv.“, „Deakt.“ und „Auto“.

- Mit „Deakt.“ wird die Alarmgenerierung für den ausgewählten physiologischen Parameter permanent unterdrückt.
 - Mit „Aktiv.“ wird die Alarmgenerierung in Funktion gesetzt, sobald an der Vorderseite des Geräts die Taste **ALARM** gedrückt wird.
 - Wenn Sie AUTO wählen, werden die obere und die untere Alarmgrenze auf 80 % bzw. 120 % der aktuell gemessenen Herzfrequenz des Patienten eingestellt, sobald die Funktionstaste **Eingabe** gedrückt wird und gültige Messwerte für die Vitalfunktionen vorliegen. (Hinweise für abweichende Prozentsätze finden Sie in der entsprechenden Beilage zur Bedienungsanleitung.)
3. Drücken Sie die Funktionstaste **Nächst. Feld**, um zum Wertefeld „Hoch“ oder „Nied“ für die betreffende Vitalfunktion zu wechseln. Wiederholen Sie dann die Schritte 2a bis 2c, um die Werte zu ändern.

Hinweis: Wenn der obere und untere Grenzwert für einen Parameter neu berechnet werden soll, nachdem diese Werte mit dem Status AUTO festgelegt worden waren, wählen Sie wie oben beschrieben wieder den Status AUTO und drücken die Funktionstaste **Eingabe**. Das Gerät setzt automatisch die Hoch- und Niedrig-Grenzwerte basierend auf dem aktuell gemessenen Wert des ausgewählten physiologischen Parameters neu fest.

4. Drücken Sie die Funktionstaste **Zurück**, um alle Werte festzulegen und zum normalen Betriebsmodus zurückzukehren.

Herzfrequenzalarm-Grenzen

Die Herzfrequenz wird oben rechts auf dem Display angezeigt.

Sofern keine andere Konfiguration vorliegt, gilt für den Herzfrequenzalarm eine Voreinstellung von 30 Schläge/min (Bradykardie) und 150 Schläge/min (Tachykardie). Der untere Grenzwertbereich für den Herzfrequenzalarm liegt bei 20 bis 100 Schlägen pro Minute

Wenn das Gerät die Herzfrequenz eines Patienten per EKG überwacht, liegt der obere Grenzwertbereich für den Herzfrequenzalarm bei 60 bis 280 Schlägen pro Minute, wobei der Standardwert 150 Schläge pro Minute beträgt. Wenn das Gerät die Herzfrequenz eines Patienten per Pulsoxymetrie (SpO₂) überwacht, senkt das Gerät die obere Grenze für den Alarm bei hoher Herzfrequenz auf 235 Schläge pro Minute. Das Gerät stellt die ursprüngliche Grenze für den Alarm bei hoher Herzfrequenz wieder her, wenn die EKG-Überwachung fortgesetzt wird.

Alarmer für Vitalfunktionen

Für jede Vitalfunktion gilt ein oberer und ein unterer Alarmgrenzwert.

Sie können Alarmgrenzen für die Herzfrequenz von Patienten und andere optionale Überwachungsparameter festlegen, etwa für die Pulsoxymetrie (SpO₂), die nichtinvasive

Blutdruckmessung (NIBD) oder die End-Tidal-Kohlendioxid-Überwachung (EtCO₂), sofern verfügbar.

Drei Alarmstufen sind konfiguriert:

- **Hohe Priorität** – Stellt die physiologischen Parameter dar, die sich außerhalb der Grenzwerte befinden. Wenn diese Warnung auftritt, gibt das Gerät einen Signalton mit 2,86 KHz aus, markiert die außerhalb der Grenzwerte liegenden Parameter, und das zugehörige Alarmsymbol blinkt.
- **Mittlere Priorität** – Stellt Fehler dar, die die Ausrüstung betreffen und vom Benutzer zu korrigieren sind, wie beispielsweise *EKG-ELEKTRODE AB*. Das Gerät gibt einen doppelten Signalton aus und zeigt eine bestimmte Zeit lang eine Meldung an.
- **Niedrige Priorität** – Nur informative Meldungen; das Gerät gibt einen doppelten Signalton aus und zeigt eine bestimmte Zeit lang eine Meldung an.

Unterdrücken und Ausschalten von Alarmen

Wenn ein Alarm mit hoher Priorität ausgelöst wird, gibt das Gerät einen Daueralarmton aus, hebt den Wert des entsprechenden Parameters auf dem Display hervor, und das Glockensymbol für diesen Parameter blinkt.

Sie können entweder den Alarmton für 90 Sekunden unterdrücken oder den Alarmton ausschalten.

Unterdrücken von akustischen Alarmen



Um den Alarmton für 90 Sekunden zu unterdrücken, drücken Sie die Taste **ALARM STOP** und lassen diese nach *weniger als 1 Sekunde wieder los*. Der Alarmton wird gestoppt, das Gerät zeigt ein „X“ über dem blinkenden Glockensymbol des Alarms an, und der Wert des entsprechenden Parameters bleibt hervorgehoben. (Wenn Sie die Taste **ALARM STOP** erneut drücken, wird die Alarmverarbeitung erneut aktiviert.)

Wenn der physiologische Parameter nach 90 Sekunden weiterhin einen Wert hat, der den Alarm auslöst, gibt das Gerät den Alarmton erneut aus.



Wenn der Alarmzustand aufgehoben wird (der physiologische Parameter kehrt wieder zu einem Wert innerhalb des Bereichs zurück), nachdem Sie den Alarmton unterdrückt haben, setzt das Gerät den Alarm zurück und zeigt das Glockensymbol an (ohne Blinken, kein „X“). Der Alarmparameter wird normal angezeigt (ohne Hervorhebung).

Wenn ein zweiter, anderer Alarm ausgegeben wird, nachdem Sie einen Alarmton unterdrückt haben, können Sie den Alarmton für diesen zweiten Parameter ebenfalls unterdrücken, indem Sie die Taste **ALARM STOP** drücken und wieder loslassen. Das Gerät führt dieselben Aktionen aus wie für den ersten Alarm. Die Unterdrückung eines zweiten Alarms verändert nicht die Zeitsteuerung und die Verarbeitung des zuvor unterdrückten Alarms.

Ausschalten von akustischen Alarmen



Um den Alarmton auszuschalten, halten Sie die Taste **ALARM STOP** *1 bis 3 Sekunden lang gedrückt*. Der Alarmton wird gestoppt, das Gerät zeigt ein „X“ über dem blinkenden Glockensymbol des Alarms in Umkehranzeige an, und der Wert des entsprechenden Parameters bleibt hervorgehoben. (Wenn Sie die Taste **ALARM STOP** erneut drücken, wird die Alarmverarbeitung erneut aktiviert.)

Der Alarmton wird nicht erneut ausgegeben, solange sich der Wert des physiologischen Parameters außerhalb des Bereichs befindet.



Wenn der Alarmzustand aufgehoben wird (der physiologische Parameter kehrt wieder zu einem Wert innerhalb des Bereichs zurück), nachdem Sie den Alarmton ausgeschaltet haben, setzt das Gerät den Alarm zurück und zeigt das Glockensymbol an (keine Umkehranzeige, kein „X“). Der Alarmparameterwert wird normal angezeigt (ohne Hervorhebung).

Wenn das Gerät einen Alarm zurücksetzt und der physiologische Parameter erneut außerhalb des Bereichs liegt, wird der Alarm ausgelöst.

Deaktivieren und Aktivieren der Alarmgenerierung



Um alle Alarme des R Series Geräts zu deaktivieren, *drücken und halten* Sie die Taste **ALARM STOP** *mindestens 3 Sekunden lang*. Die Glockensymbole aller Alarmtöne sind mit einem „X“ durchgestrichen, um die Alarmtöne als deaktiviert zu kennzeichnen. Die Alarmparameterwerte werden normal angezeigt (ohne Hervorhebung).

Um den Alarmton wieder zu aktivieren, drücken Sie die Taste **ALARM STOP** und lassen sie in weniger als 1 Sekunde wieder los.

Smart Alarms

In den Modi **DEFIB** und **MONITOR** steht ergänzend zu den EKG- und Herzfrequenzalarmen eine Defibrillationsberatungsfunktion mit der Bezeichnung Smart Alarms zur Verfügung. Wenn Alarmtöne aktiv sind, wird durch diese Funktion ein akustischer Alarm ausgelöst und die Meldung *PATIENT PRÜFEN* angezeigt, sobald das Gerät ein Kammerflimmern oder ventrikuläre Breitkomplex-Tachykardien feststellt. Diese Meldung wird auf dem Display angezeigt und auf den Registriererstreifen gedruckt.

Wenn Alarmtöne im Schrittmacherbetrieb aktiv sind, zeigt das Gerät die Meldung *VF-ALARM AUS* an, um darauf hinzuweisen, dass die Funktion „Smart Alarms“ deaktiviert wurde.

Die Funktion „Smart Alarms“ ist immer deaktiviert, wenn für die EKG-Überwachung verstärkte Ableitungen (aVR, aVL, aVF), V-Ableitungen oder PLATTEN ausgewählt wurden. Die Meldungen *VF-ALARM AUS* und *EKG-ABL. WÄHLEN* werden abwechselnd angezeigt, wenn Alarmtöne aktiviert und verstärkte Ableitungen oder V-Ableitungen ausgewählt sind. Diese Meldungen werden nur angezeigt, wenn Sie das erste Mal verstärkte oder V-Ableitungen auswählen. Sie werden nicht erneut angezeigt, wenn Sie durch die Ableitungsauswahl navigieren.

Alarmerstellungen für die unbeaufsichtigte Überwachung

Wenn der Patient unbeaufsichtigt ist, sollten die Alarmer für alle überwachten Parameter aktiviert werden. Die Alarmgrenzwerte sollten so eingestellt werden, dass wichtige Änderungen am Zustand des Patienten erkannt werden können. Wenn für die Alarmerstellungen die Standardwerte beibehalten oder sehr hohe oder niedrige Grenzwerte festgelegt werden, kann dies dazu führen, dass die Alarmer unwirksam sind, obwohl sie aktiviert sind.

(Leerseite technisch bedingt)

Kapitel 10

Ereignisaufzeichnung und Protokolle

Während des Betriebs zeichnet der R Series Defibrillator wichtige Ereignisdaten auf. Diese Daten lassen sich später in verschiedener Form abrufen:

- **Protokollbericht** – Die Protokollberichtsfunction dient zum Speichern und späteren Abrufen von wichtigen EKG- und Geräteereignisdaten. Der Inhalt dieses Berichts lässt sich in verschiedenen Formaten drucken. Weitere Informationen zum Protokollbericht und zum Drucken von Berichten finden Sie weiter unten im Abschnitt „Protokollbericht“.
- **Aufzeichnung ausführlicher Informationen** – Mit der Software ZOLL RescueNet können Kurven mit ausführlichen Informationen zusammen mit Ereignisdaten gespeichert und überprüft werden. Informationen zur Aufzeichnung ausführlicher Informationen finden Sie im Abschnitt „Aufzeichnung ausführlicher Informationen“ auf Seite 10-9.
- **Ereignisliste** – Die Ereignisliste ist eine verkürzte Zusammenstellung aller wichtigen Ereignisse, die im Protokollbericht festgehalten wurden. Weitere Informationen zur Ereignisliste und zum Drucken dieser Liste finden Sie im Abschnitt „Drucken einer Ereignisliste“ auf Seite 10-10.

Protokollbericht

Wenn der Registrierer eingeschaltet ist, zeichnet der R Series Defibrillator automatisch Defibrillations- und Kardioversionsergebnisse, Informationen zum Schrittmachermodus, Herzfrequenzalarme und EKG-Segmente auf. Außerdem werden zugehörige Daten wie die Einstellungen der Bedienelemente, die Zeit und das Datum aufgezeichnet.

Die folgenden Ereignisse lösen die automatische Aufzeichnung von Daten im Protokollbericht aus:

- Das Gerät wird eingeschaltet.
- Der Registrierer wird eingeschaltet.
- Ein Defibrillatorschock wird verabreicht.
- Code-Markierungen werden eingegeben.
- Die EKG-Rhythmusanalyse wird gestartet.

- Ein VF-Alarm wird ausgelöst.
- Ein Parameteralarm wird ausgelöst.
- Der Moduswählschalter wird auf SCHRITTM. gestellt.

Hinweis: Diagnosebandbreite-Aufzeichnungen werden nicht in den Protokollbericht aufgenommen.

Das Gerät speichert und druckt die Protokolldaten in chronologischer Reihenfolge. Der für Protokolldaten reservierte Speicherbereich kann bis zu 350 Defibrillationsereignisse oder 350 vom Registrierer aktivierte Ereignisse aufnehmen. Alle Ereignisdaten bleiben im Speicher und sind abrufbar, bis Daten manuell gelöscht werden oder bis das vorkonfigurierte Zeitintervall abgelaufen ist. (Dieses Zeitintervall wird mit dem Parameter NEUSTARTVERZÖG. BERICHT EINST. festgelegt. Näheres hierzu finden Sie im R Series Configuration Guide (R Series Konfigurationshandbuch)). Nachdem das Gerät für eine konfigurierbare Zeitspanne von 5 Minuten bis 72 Stunden ausgeschaltet war, wird automatisch eine neue Patientenakte angelegt. Wenn der gesamte Speicher für die Ereignisdokumentation belegt ist, wird die Meldung *SPEICHER VOLL* ausgegeben.

Die gespeicherten Datensätze können gelöscht werden, um die Aufzeichnung der Code-Ereignisse nach einem Speicherüberlauf fortzusetzen oder um das Gerät für einen neuen Code vorzubereiten. (Siehe hierzu „Löschen des Protokollberichts und der ausführlichen Aufzeichnungen“ auf Seite 10-10.)

Protokollberichtsformate

In diesem Abschnitt werden die Informationen in den verschiedenen Varianten des Protokollberichts beschrieben.

Am Anfang jedes Protokollberichts steht ein Überblick aller Ereignisse, die aktuell im Speicher abgelegt sind. Dazu gehören:

- Datum und Uhrzeit
- Startzeit des Berichts (Zeitpunkt, zu dem das Gerät eingeschaltet wurde bzw. zu dem nach einer manuellen Datenlöschung die neue Aufzeichnung begann)
- Uhrzeit des zuletzt aufgezeichneten Ereignisses
- Gesamtzahl der verabreichten Schocks
- Kumulative Stimulationszeit
- Geräte-ID
- Seriennummer des Systems

Außerdem ist Platz für den Patientennamen und für Anmerkungen vorgesehen. An der Position des zuletzt aufgezeichneten Ereignisses wird links unten auf dem Streifen der Vermerk „PROTOKOLLENDE“ gedruckt.

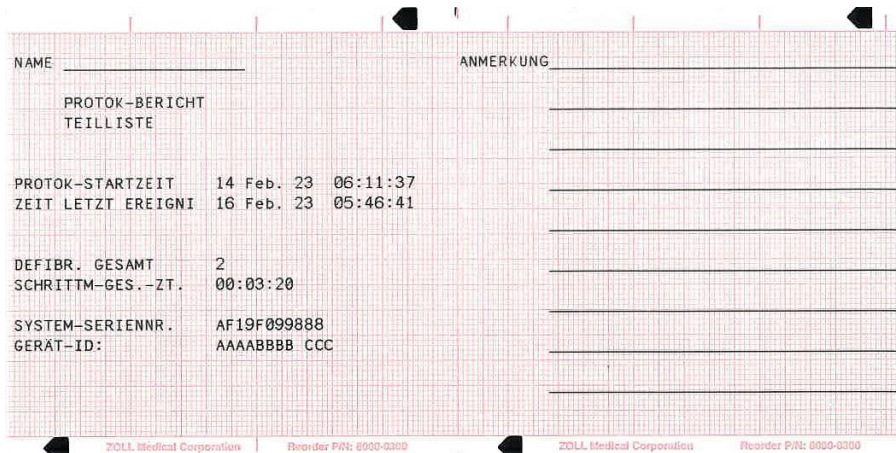


Abbildung 10-1. Protokollbericht

Defibrillationsereignisformat

Die Protokollberichtsfunction zeichnet die EKG-Daten des Patienten 6 Sekunden lang vor dem Schock und 9 Sekunden lang nach dem Schock auf. Außerdem werden die ausgewählten Joule, die verabreichten Joule, eine Synchronisation, falls aktiv (einschließlich Sync-Markierungen), EKG-Ableitung, EKG-Amplitude, Patientenstrom, Impedanz bei der Defibrillation sowie das Datum und die Uhrzeit aufgezeichnet. Das Datum und die Uhrzeit, die oben auf den Streifen gedruckt werden, gelten für den Zeitpunkt der Defibrillatorentladung, die 6 Sekunden nach Beginn des EKG-Streifens stattfindet.

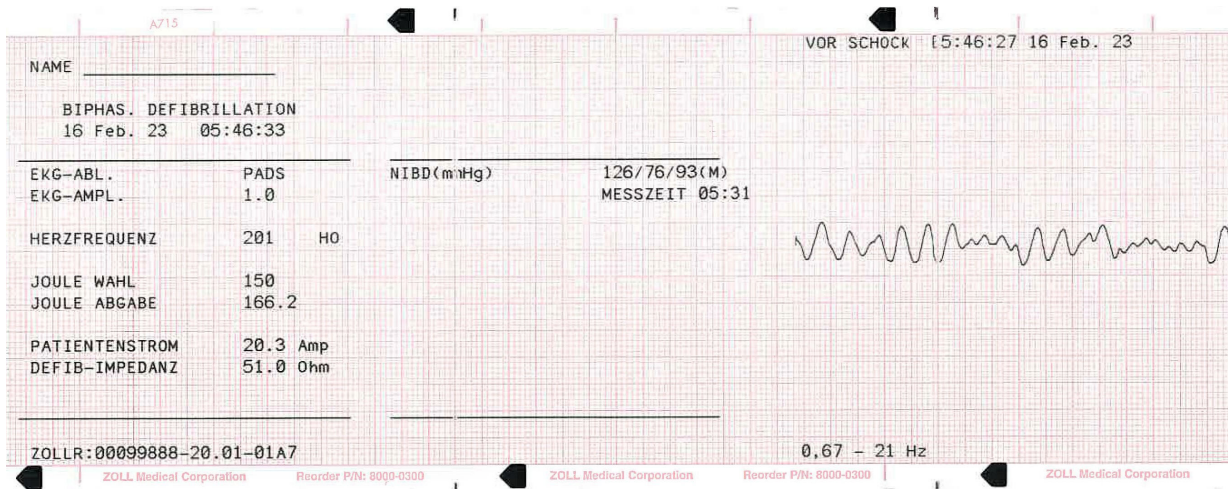


Abbildung 10-2. Defibrillationsereignisformat (vor dem Schock)

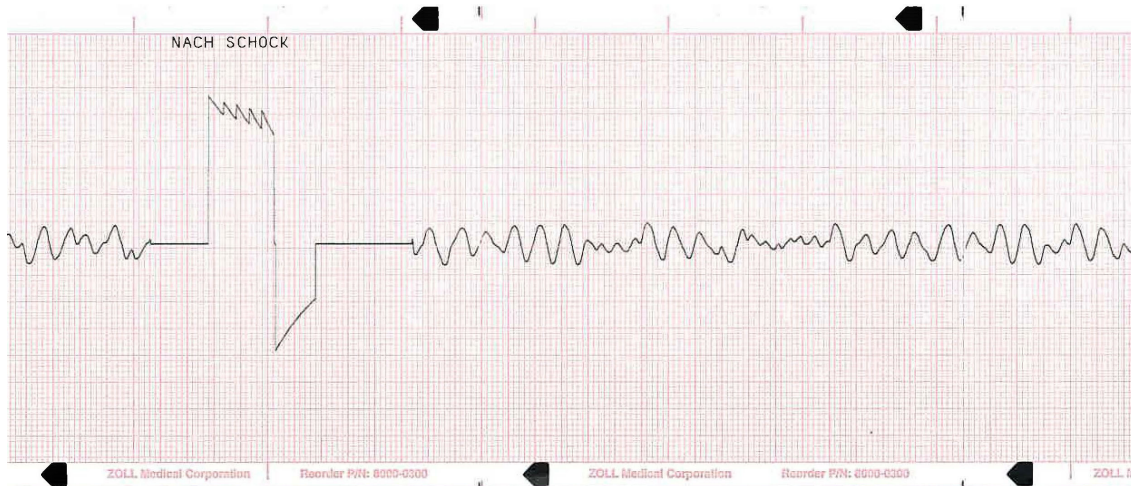


Abbildung 10-3. Defibrillationsereignisformat (nach dem Schock)

Entladungsereignisformat

Die Protokollberichtsfunction zeichnet über einen Zeitraum von 6 Sekunden vor dem Entladen Patienten-EKG-Daten auf. Außerdem werden eine Synchronisation – falls aktiv – (einschließlich Synchronisationsmarkierungen), EKG-Ableitung, EKG-Amplitude, Patientenstrom, Impedanz bei der Defibrillation sowie das Datum und die Uhrzeit aufgezeichnet. Das Datum und die Uhrzeit, die oben auf den Streifen gedruckt werden, entsprechen den EKG-Daten, die 6 Sekunden vor dem Ereignis vorlagen.

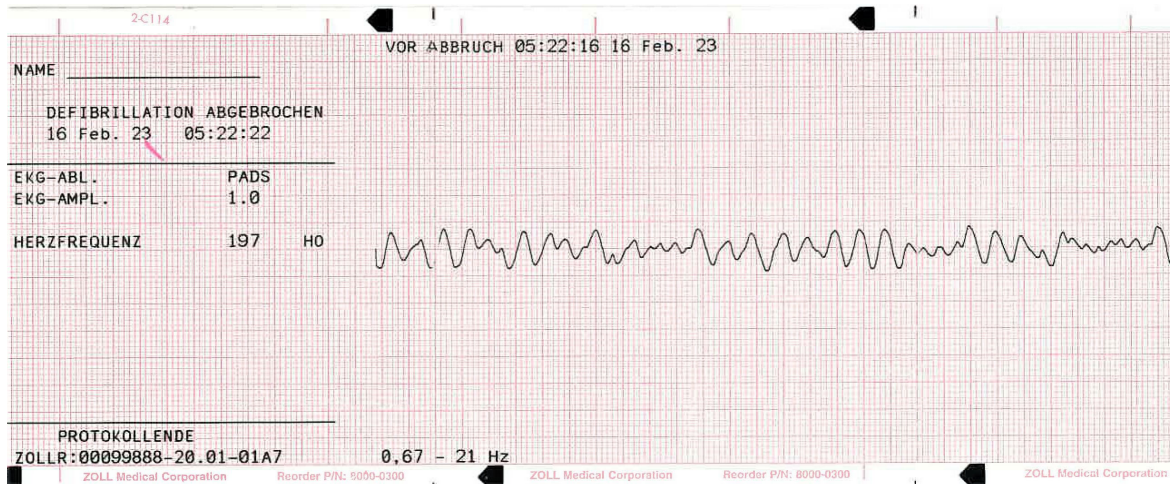


Abbildung 10-4. Entladungsereignisformat

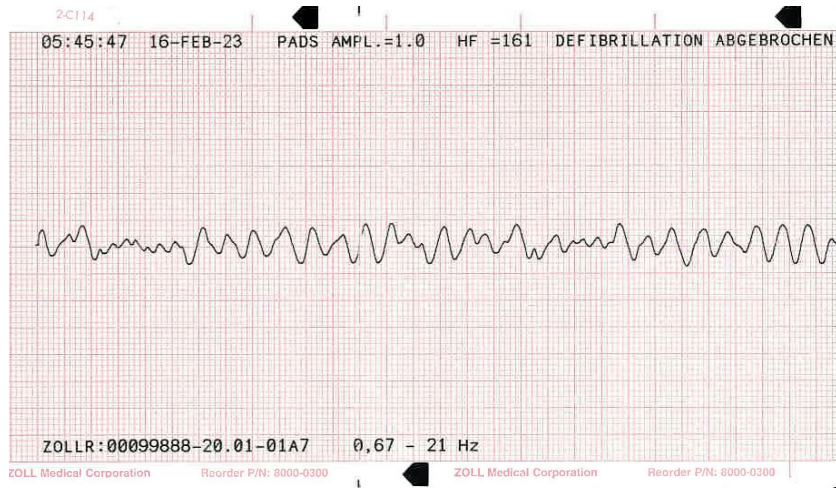


Abbildung 10-5. Abbildung 10-5. Entladungsereignisformat (nach dem Entladen)

Format für ausgewählten Schrittmachermodus

Die Protokollberichtsfunction zeichnet 6 Sekunden EKG-Daten des Patienten vor der Stimulation auf. Außerdem werden die EKG-Ableitung, die EKG-Amplitude, die Herzfrequenz des Patienten, die Schrittmacherfrequenz, der Schrittmacherstrom sowie Datum und Uhrzeit aufgezeichnet. Das Datum und die Uhrzeit, die oben auf den Streifen gedruckt werden, gelten für den Zeitpunkt, zu dem der Stimmulationsmodus aktiviert wurde. Dies geschieht 6 Sekunden nach Beginn des EKG-Streifens.



Abbildung 10-6. Format für ausgewählten Stimulationsmodus

Nachdem ein stimulierter Rhythmus eingestellt wurde, wird dieser Rhythmus durch Einschalten des Registrierers für spätere Berichte kurz aufgezeichnet. Ist die Asynchrone Stimulation aktiviert, wird außerdem der Vermerk *ASYNC STIMULATION* aufgezeichnet und gedruckt. Das Datum und die Uhrzeit, die oben auf den Streifen gedruckt werden, gelten

für den Zeitpunkt, zu dem der Registrierer aktiviert wurde. Dies geschieht 6 Sekunden nach Beginn des EKG-Streifens.

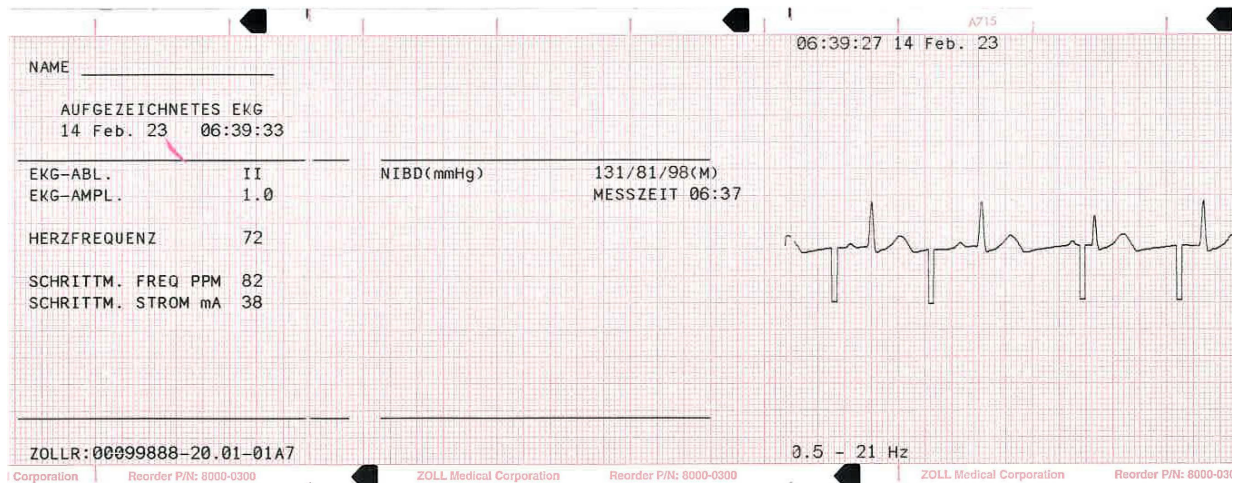


Abbildung 10-7. Format für ausgewählten Stimulationsmodus (asynchrone Stimulation)

Format bei aktiviertem Herzfrequenzalarm

Die Protokollberichtsfunction zeichnet vor dem Alarm 6 Sekunden lang ein Patienten-EKG auf. Außerdem werden die EKG-Ableitung, die EKG-Amplitude, die Herzfrequenz des Patienten sowie das Datum und die Uhrzeit des Ereignisses aufgezeichnet. Das Datum und die Uhrzeit, die oben auf den Streifen gedruckt werden, gelten für den Zeitpunkt, zu dem der Alarm tatsächlich ausgelöst wurde. Dies geschieht 6 Sekunden nach Beginn des EKG-Streifens. Wenn der Schrittmacher während dieses Ereignisses eingeschaltet ist, werden auch die Schrittmacherfrequenz und der Schrittmacherstrom aufgezeichnet.

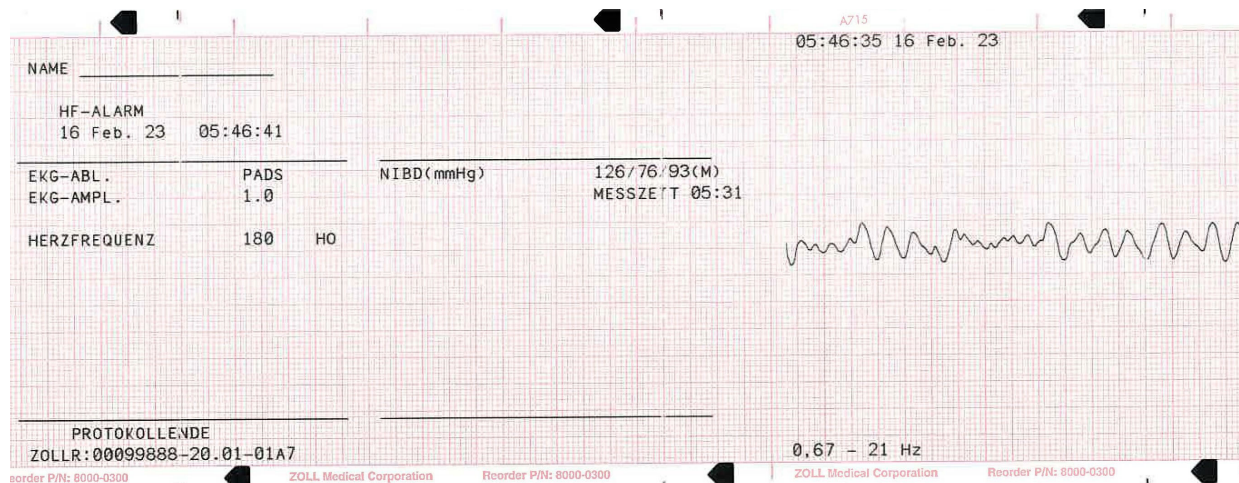


Abbildung 10-8. Format bei aktiviertem Herzfrequenzalarm

Format bei aktiviertem VF-Alarm

Die Protokollberichtsfunction zeichnet 18 Sekunden lang Patienten-EKG-Daten auf, die mit den einzelnen VF-Alarmen verknüpft sind. Außerdem werden die EKG-Ableitung, die EKG-Amplitude, Datum und Uhrzeit des Ereignisses, die Anzahl der Geräuscheignisse (Störungen) und die Meldung *PATIENT PRÜFEN* aufgezeichnet. Das Datum und die Uhrzeit, die oben auf den Streifen gedruckt werden, gelten für den Zeitpunkt, zu dem der Alarm

„Patient prüfen“ tatsächlich ausgelöst wurde. Dies geschieht 6 Sekunden nach Beginn des EKG-Streifens.

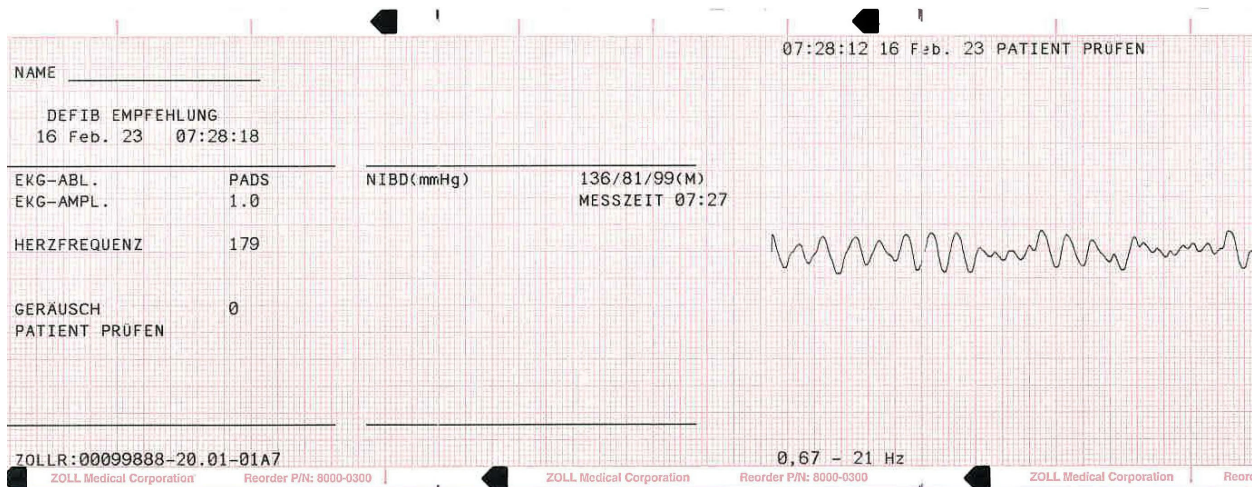


Abbildung 10-9. Format bei aktiviertem VF-Alarm

Format bei eingeschaltetem Registrierer

Die Protokollberichtsfunction zeichnet 6 Sekunden lang ein Patienten-EKG auf, bevor der Registrierer eingeschaltet wird. Außerdem werden die EKG-Ableitung, die EKG-Amplitude, die Herzfrequenz des Patienten sowie das Datum und die Uhrzeit des Ereignisses aufgezeichnet. Das Datum und die Uhrzeit, die oben auf den Streifen gedruckt werden, gelten für den Zeitpunkt, zu dem der Registrierer aktiviert wurde. Wenn der Schrittmacher während dieses Ereignisses eingeschaltet ist, werden auch die Schrittmacherfrequenz und der Schrittmacherstrom aufgezeichnet. Ist die Asynchrone Stimulation aktiviert, wird der Vermerk *ASYNC STIMULATION* aufgezeichnet.

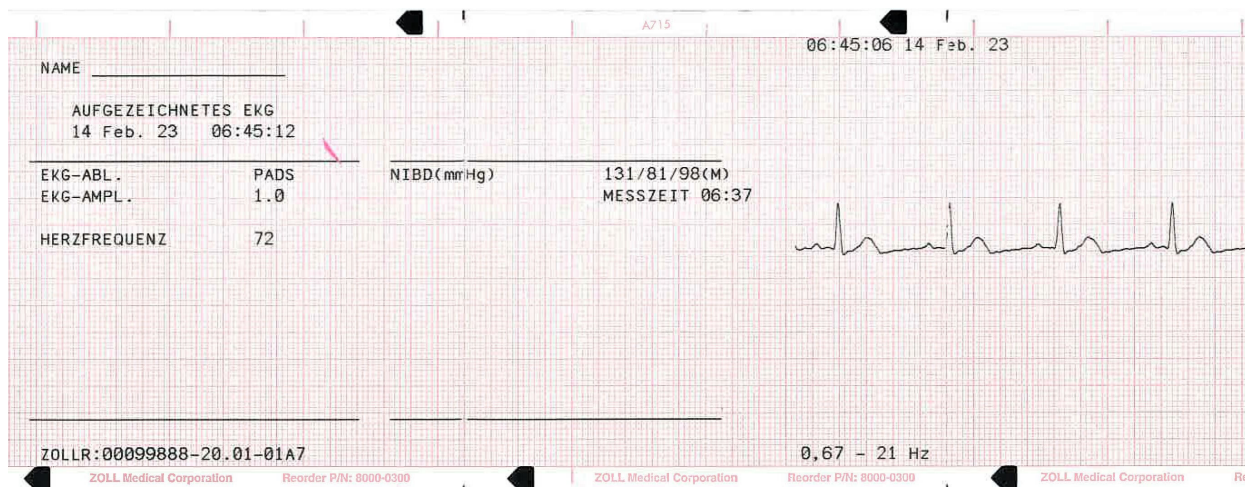


Abbildung 10-10. Format bei eingeschaltetem Registrierer

Analyseformat

Die Protokollberichtsfunction zeichnet 6 Sekunden vor der Analyse und 12 Sekunden während der Analyse ein EKG auf. Außerdem wird der Vermerk *SCHOCK EMPFOHLEN* oder *KEIN SCHOCK EMPF.* aufgezeichnet. Das Datum und die Uhrzeit, die oben auf den

Streifen gedruckt werden, gelten für den Zeitpunkt, zu dem die Analyse gestartet wurde. Dies geschieht 6 Sekunden nach Beginn des EKG-Streifens.

Diese Analyse besteht aus drei aufeinander folgenden EKG-Rhythmusanalysen von jeweils 3 Sekunden Dauer. Ein schockbares Segment ist am oberen Rand des Streifens mit einem Stern (*) markiert, ein nicht schockbares Segment mit einem Strich (-). Sobald das erste schockbare Segment erkannt wird, lädt sich das Gerät automatisch auf den vorkonfigurierten Energiepegel. Wenn mindestens zwei der drei Analysen ergeben, dass beim Patienten ein schockbarer Rhythmus vorliegt, wird der Bediener aufgefordert, einen Schock an den Patienten abzugeben. Wenn zwei oder mehr der 3 Sekunden dauernden EKG-Analysen keinen schockbaren Rhythmus ergeben, gibt das Gerät die Warnung aus, dass kein Schock verabreicht werden sollte.

Hinweis: Wenn bereits die beiden ersten Segmente schockbar sind, erscheinen auf dem Streifen nur zwei Sternsymbole. Das dritte Segment wird nicht mehr analysiert.

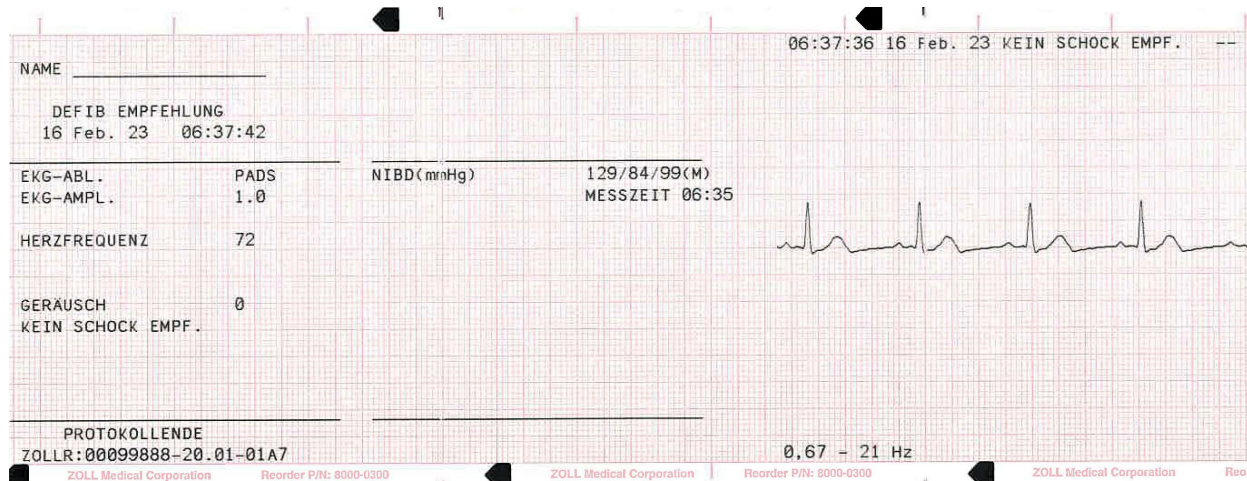


Abbildung 10-11. Analyseformat

Der EKG-Rhythmusanalysebericht kann zusätzlich die folgenden Anmerkungen enthalten:

Anmerkung	Beschreibung
<i>PAD-KONTAKT SCHLECHT</i>	Die Freihand-Therapieelektroden sind nicht richtig angeschlossen.
<i>ANALYSE UNTERBR</i>	Eine Störung ist aufgetreten, oder der Bediener hat erneut die Taste ANALYSE gedrückt.
<i>EKG GESTÖRT</i>	Es wurde übermäßiges Rauschen festgestellt.
<i>SCHOCK EMPFOHLEN</i>	Ein schockbarer Rhythmus wurde erkannt.
<i>K. SCHOCK EMPF</i>	Ein nicht schockbarer Rhythmus wurde erkannt.

Drucken des gesamten Protokollberichts

So drucken Sie den Protokollbericht vollständig:

1. Drücken Sie die Funktionstaste **Berichtsdaten** und dann auf **Bericht Drucken**.
2. Drücken Sie die Funktionstaste **Alles drucken**.

Das Gerät druckt alle gespeicherten Code-Ereignisse und Code-Markierungen in chronologischer Reihenfolge. Der älteste Eintrag steht am Anfang. Ist der Registrierer eingeschaltet oder wird der Defibrillator geladen, ist das Drucken des Protokollberichts deaktiviert. Um den Druck eines Berichts abzubrechen, drücken Sie die Taste **REGISTR.** oder schalten das Gerät aus. Sie können eine unbegrenzte Zahl von Kopien des Berichts drucken, indem Sie diesen Vorgang wiederholen.

Hinweis: Der Druck des Protokollberichts wird unterbrochen, wenn eine EKG-Analyse läuft oder wenn der Defibrillator geladen wird bzw. vollständig geladen ist. Außerdem gilt: Wenn Sie während des Druckvorgangs die Funktionstaste **Berichtdaten** drücken, um einen anderen Berichtstyp zu drucken (beispielsweise die Ereignisliste), wird der Druck des Protokollberichts abgebrochen und stattdessen der ausgewählte Bericht gedruckt.

Ist kein Papier mehr im Registrierer und die Funktionstaste **Berichtdaten** sowie eine entsprechende Druckfunktionstaste werden gedrückt, wird die Meldung *REGISTR PRÜFEN* angezeigt. Füllen Sie Papier nach, und drücken Sie noch einmal **Berichtdaten**, um den zu druckenden Bericht auszuwählen.

Teilweises Drucken eines Protokollberichts

So drucken Sie einen Protokollbericht teilweise:

1. Drücken Sie die Funktionstaste **Berichtdaten** und dann auf **Bericht Drucken**.
2. Drücken Sie die Funktionstaste **Bereich drucken**.
3. Bestimmen Sie mithilfe der Funktionstasten **Erstes Ereignis**, **Voriges Ereignis**, **Nächstes Ereignis** und **Letztes Ereignis** das Ereignis, bei dem der Druck beginnen soll. Alle darauf folgenden Ereignisse werden ebenfalls gedruckt.
4. Drücken Sie die Funktionstaste **Drucken**.

Das Gerät druckt alle Aufzeichnungen vom ausgewählten Ereignis bis zum letzten.

Hinweis: Die Zusammenfassungsinformationen, etwa die Anzahl der abgegebenen Schocks, basieren auf allen gespeicherten Protokolldaten, nicht nur auf denen des ausgewählten Bereichs.

Aufzeichnung ausführlicher Informationen

Zusätzlich zu den Ereignisdaten, die im Protokollbericht festgehalten werden, zeichnet das R Series Gerät außerdem den vollständigen Kurvenverlauf der CPR-Sensor- und Parameterwerte auf („Totalausschrieb“). Aufzeichnungen ausführlicher Informationen auf dem Gerät können mindestens 6 Stunden Daten aufzunehmen.

Aufzeichnungen ausführlicher Informationen werden zeitgleich mit Protokollberichten gelöscht.

Ereignislisten

Eine Ereignisliste ist eine verkürzte Zusammenstellung aller wichtigen Ereignisse, die im Protokollbericht festgehalten wurden. Sie können eine Ereignisliste drucken, in der die folgenden Ereignisse zusammen mit dem Zeitpunkt des Auftretens verzeichnet sind:

- Gerät eingeschaltet
- Beratungsmeldung zur Defibrillation ausgegeben (z. B. *PATIENT PRÜFEN* oder *SCHOCK EMPFOHLEN*)
- Schock abgegeben (einschließlich Energiepegel)
- Modus SCHRITTM. ausgewählt
- Alarm ausgelöst
- Registrierer gestartet
- Code-Markierung eingegeben

Außerdem enthält die Ereignisliste die folgenden Informationen:

- Seriennummer des Systems
- Gerätekennummer
- Startzeit des Berichts (Zeitpunkt, zu dem die Protokolldaten zuletzt gelöscht wurden)

- Uhrzeit des zuletzt aufgezeichneten Ereignisses
- Gesamtzahl der abgegebenen Schocks
- Gesamte, kumulative Stimulationszeit

Drucken einer Ereignisliste

Drücken Sie die Funktionstaste **Berichtsdaten** und dann die Funktionstaste **Protokoll drucken**. Das Protokoll wird auf dem Streifen ausgegeben. Der älteste Eintrag steht am Anfang.

Löschen des Protokollberichts und der ausführlichen Aufzeichnungen

Protokollberichtsdaten können automatisch oder manuell gelöscht werden.

Manuelles Löschen

Der aufgezeichnete Protokollbericht und die Daten der ausführlichen Aufzeichnung können manuell aus dem Speicher gelöscht werden. Dies ist beispielsweise erforderlich, wenn die Datenerfassung für einen neuen Patienten vorbereitet werden muss.

Hinweis: Wenn der Speicher für das Ereignisprotokoll und die ausführliche Aufzeichnung belegt ist, wird die Datenaufzeichnung abgebrochen. Die bisherigen Aufzeichnungen müssen gelöscht werden, damit die aktuelle Aufzeichnung fortgesetzt werden kann.

Wichtige Protokollaufzeichnungen, die sich im Speicher befinden, sollten vor dem Löschen gedruckt werden. Übertragen Sie wichtige ausführliche Aufzeichnungen in ZOLL RescueNet.

So löschen Sie gespeicherte Daten manuell:

1. Drücken Sie die Funktionstaste **Berichtsdaten**.
2. Drücken Sie die Funktionstaste **Löschen** und dann die Funktionstaste **Bericht löschen**. Drücken Sie **Alles löschen**, um alle gespeicherten Berichte zu löschen.

Automatisches Löschen

Der Inhalt des Protokollberichts und die Daten der ausführlichen Aufzeichnung werden automatisch gelöscht, wenn das Gerät für eine vom Benutzer konfigurierbare Zeitspanne von 5 Minuten bis 72 Stunden ausgeschaltet wird.

Formatieren der Speicherkarte

Das R Series Gerät ist mit einer internen Flash-Speicherkarte ausgestattet, auf der die Daten in einer ähnlichen Struktur wie auf der Festplatte eines PCs gespeichert werden. Ebenso wie bei einem Computer gibt es Situationen, in denen die Speicherkarte neu formatiert werden muss. Dies ist beispielsweise der Fall, wenn die gesamte Stromversorgung (Akku und Netz) unterbrochen wird, während ein Protokoll gelöscht wird. Daraufhin wird die Meldung *FESTPL.-FORMATIERUNG NOTWEND.* angezeigt. Formatieren Sie die Flash-Speicherkarte nach der folgenden Anleitung. Während dieses Vorgangs werden alle Patientendaten gelöscht. Falls möglich, drucken Sie alle wichtigen, im Speicher befindlichen Protokollberichte aus und übertragen die Daten der vollständigen Aufzeichnung in ZOLL RescueNet.

1. Drücken Sie die Funktionstaste **Berichtsdaten**.
2. Drücken Sie die Funktionstaste **Löschen** und dann die Funktionstaste **Festplat format**.
3. Drücken Sie anschließend die Funktionstaste **Format bestätig**.

Während der Formatierung werden die Meldungen *FESTPLATTE FORMATIEREN* und *NICHT AUSSCHALTEN* angezeigt. Der Vorgang kann mehrere Minuten dauern.

Zugehörige Meldungen

Meldung	Beschreibung
<i>REGISTR. PRÜFEN</i>	Im Registrierer befindet sich kein Papier mehr.
<i>FESTPL.-FORMATIERUNG NOTWEND.</i>	Das Dateisystem auf der internen Flash-Speicherkarte ist beschädigt. Folgen Sie der Anleitung im vorstehenden Abschnitt, „Formatieren der Speicherkarte“.
<i>NICHT AUSSCHALTEN</i>	Während die Speicherkarte formatiert oder Protokolle gelöscht werden, darf die Stromversorgung des Geräts über Akku oder Netz nicht vollständig unterbrochen werden.
<i>LÖSCHT PROTOKOLL</i>	Das Gerät löscht die ausgewählten Protokolldaten.
<i>FESTPLATTE FORMATIEREN</i>	Die interne Flash-Speicherkarte wird gerade formatiert.

(Leerseite technisch bedingt)

Kapitel 11

Dateiübertragung

Dieses Kapitel enthält Verfahrensanleitungen für die Dateiübertragung vom R Series Defibrillator auf ein externes System, wie etwa einen PC oder ein Handheld-Gerät. Außerdem wird beschrieben, wie Sie eine Compact Flash-Karte entfernen, einsetzen und löschen.

Übertragen von Dateien auf ein externes Gerät

Die folgenden Dateien können vom R Series Defibrillator auf ein externes Gerät übertragen werden:

- Geräteprüfung, Aktivitätsprotokoll und Kurven mit ausführlichen Informationen
- Defibrillator-Testdaten

Das Gerät bietet für die Datenübertragung die folgenden Ausstattungsmerkmale:

- 802.11 Wi-Fi (optional)
- USB-Geräteanschluss (optional)
- Steckplatz für Compact Flash-Karte

Zum Abrufen und Auswerten von Ereignisdateien muss auf dem empfangenden Gerät u. U. das Softwarepaket ZOLL RescueNet installiert sein.

Zum Abrufen und Auswerten von Wartungsdateien muss auf dem empfangenden Gerät die ZOLL Device Dashboard™ installiert sein.

Die gespeicherten Protokolle werden auf R Series Defibrillatoren mit derselben Dateistruktur verwaltet wie unter Microsoft Windows. Die Dateien können auf einen geeignet ausgestatteten Windows-PC oder auf ein Handheld-Gerät übertragen werden. Mithilfe der Software RescueNet lassen sich die Dateien auf dem PC öffnen.

Sofern das Gerät entsprechend konfiguriert ist, kann es im klinischen Modus eine Erinnerung an die Übertragung von Dateien anzeigen. Ist das Gerät ausgeschaltet, zeigt es die Meldung *GERÄT EINSCHALTEN UND DATENÜBERTR.-MODUS AKTIVIEREN* 15 Sekunden lang an.

Diese Option ist standardmäßig deaktiviert; Hinweise zum Ändern dieser Einstellung finden Sie im R Series Konfigurationshandbuch.

Wi-Fi (Optional)

R Series-Geräte verfügen über eine optionale Wireless Ethernet-Funktion für die Übertragung von Datendateien unter Verwendung des Protokolls IEEE 802.11 (Wi-Fi). Für die Nutzung dieser Funktion sind eine ZOLL R Series Data COMM II Card und ein am Gerät anzubringendes Wi-Fi Guard (Schutzabdeckung) erforderlich. Anweisungen zur Installation des Wi-Fi Guard sind der *R Series Data COMM™ II Bedienungsanleitung und Installation der Wi-Fi-Schutzvorrichtung* (**REF** 9652-000405-40) zu entnehmen.

Die Wi-Fi Data COMM II Card dürfen nicht mit Isopropylalkohol gereinigt werden.

Wenn der Defibrillator in den manuellen Betrieb oder den Defib modus umgeschaltet oder ausgeschaltet wird, werden alle Dateiübertragungsvorgänge beendet.

Einsetzen und Entfernen einer Compact Flash-Karte

Überprüfen Sie zunächst, ob die Karte und deren Anschluss sauber und unbeschädigt sind.

So setzen Sie eine Compact Flash-Karte ein:

1. Halten Sie die Karte mit der bedruckten Seite nach oben, und schieben Sie sie unten links am Gerät in den vorderen Steckplatz.
Das Gerät kann dabei in Betrieb oder ausgeschaltet sein.
2. Schieben Sie die Karte vollständig in das Gerät, bis sie im Steckplatz einrastet.

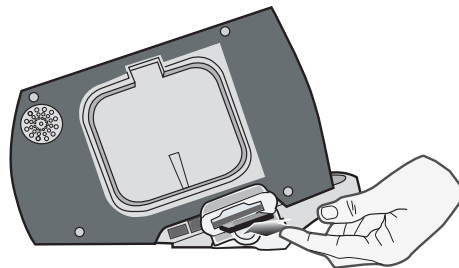


Abbildung 11-1. Einsetzen einer Compact Flash-Karte

So entfernen Sie eine Compact Flash-Karte:

Drücken Sie die Entriegelungstaste, und ziehen Sie die Karte aus dem Gerät.

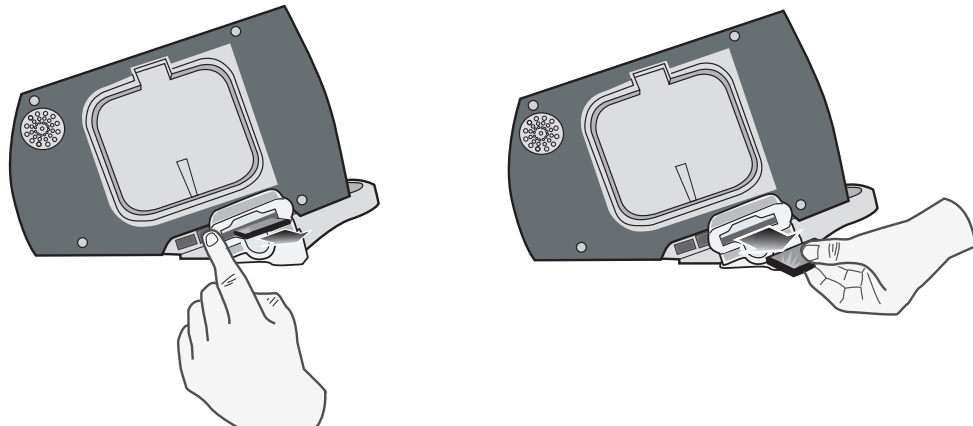


Abbildung 11-2. Entfernen einer Compact Flash-Karte

Übertragen einer Datei mit ausführlichen Informationen auf eine Compact Flash-Karte

Vergewissern Sie sich, dass in den Steckplatz an der linken Seite des Geräts eine Compact Flash-Karte eingesetzt ist.

So übertragen Sie Daten auf eine Compact Flash-Karte:

1. Drehen Sie den Moduswählschalter auf **MONITOR**.
2. Drücken Sie die Funktionstaste **Berichtsdaten**.
3. Drücken Sie die Funktionstaste für den **Übertrag. modus**.
4. Drücken Sie die Funktionstaste **Bericht auf Karte**.

Die Meldung *ÜBERTRAGEN VON DATEN* wird angezeigt. Alle Daten werden auf die eingesetzte CF-Datenkarte übertragen.

Hinweis: Entfernen Sie die CF-Karte während des Übertragungsvorgangs nicht. Die Daten auf der Karte könnten beschädigt werden.

Nach Abschluss der Dateiübertragung wird die Meldung *DATEN ÜBERTRAGEN* angezeigt. Nun können Sie die CF-Karte aus dem R Series Gerät entnehmen.

Um den Datenübertragungsmodus zu verlassen, drücken Sie die Funktionstaste **Übertrag beenden**.

Übertragen von Geräteprüfungs- und Aktivitätsprotokolldateien auf eine Compact Flash-Karte

Vergewissern Sie sich, dass in den Steckplatz an der linken Seite des Geräts eine Compact Flash-Karte eingesetzt ist.

So kopieren Sie das Code-Bereitschaftsprotokoll auf eine Compact Flash-Karte:

1. Drehen Sie den Moduswählschalter auf **MONITOR**.
2. Drücken Sie die Funktionstaste **Berichtsdaten**.
3. Drücken Sie die Funktionstaste für den **Übertrag. modus**.
4. Drücken Sie die Funktionstaste **Weiter**.
5. Drücken Sie die Funktionstaste **Defibrillator-Verlaufsdaten auf Karte**.

Die Meldung *ÜBERTRAGEN VON DATEN* wird angezeigt. Alle Daten werden auf die eingesetzte CF-Datenkarte übertragen.

Hinweis: Entfernen Sie die CF-Karte während des Übertragungsvorgangs nicht. Die Daten auf der Karte könnten beschädigt werden.

Nach Abschluss der Dateiübertragung wird die Meldung *DATEN ÜBERTRAGEN* angezeigt. Nun können Sie die CF-Karte aus dem R Series Gerät entnehmen.

Um den Datenübertragungsmodus zu verlassen, drücken Sie die Funktionstaste **Zurück** und anschließend die Funktionstaste **Übertrag beenden**.

Übertragen von Dateien über den USB-Anschluss (Optional)

Verbinden Sie den USB-Anschluss des R Series Defibrillators über ein USB-Kabel mit dem externen Windows-Gerät, das die Funktion des USB-Hosts übernimmt, beispielsweise mit einem Windows-PC.

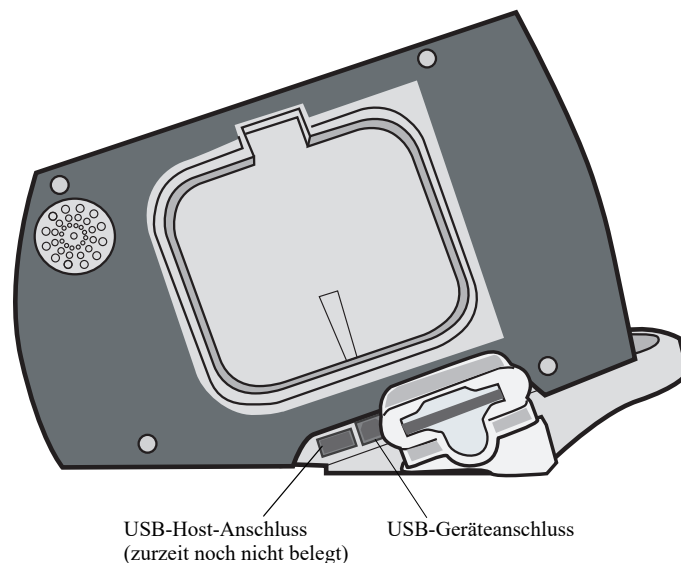


Abbildung 11-3. USB-Anschlüsse

So übertragen Sie Daten über den USB-Anschluss:

1. Drehen Sie den Moduswählschalter auf **MONITOR**.
2. Drücken Sie die Funktionstaste **Berichtsdaten**.

3. Drücken Sie die Funktionstaste für den **Übertrag. modus**.
4. Drücken Sie die Funktionstaste **Weiter**.
5. Drücken Sie die Funktionstaste **USB aktiv**.
Das R Series Gerät befindet sich nun im USB-Übertragungsmodus.
6. Starten Sie die Datenübertragung mit ZOLL RescueNet.
Zum Verlassen des USB-Übertragungsmodus drücken Sie die Funktionstaste **USB deaktiv**,
oder drehen Sie den Moduswählschalter auf **DEFIB**, **SCHRITTM**, oder auf **AUS**.

Übertragen von Dateien mit ausführlichen Informationen über Wi-Fi (Optional)

Das R Series Gerät kann für die automatische oder manuelle Übertragung von Dateien mit ausführlichen Aufzeichnungen über WLAN konfiguriert werden. Es verbindet sich mit dem drahtlosen Netzwerk des Krankenhauses und übermittelt seine Datei mit ausführlichen Aufzeichnungen, die alle klinischen Fälle enthält, an einen designierten Server.

Vergewissern Sie sich zunächst, dass die Wi-Fi-Karte richtig, d. h. mit nach obenweisendem Schriftzug R Series Data COMM II im Compact Flash-Steckplatz eingesetzt ist.

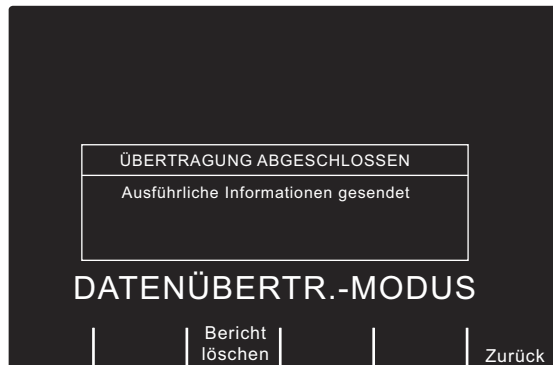
So übertragen Sie Daten über Wi-Fi:

1. Drehen Sie den Moduswählschalter auf **MONITOR**.
2. Drücken Sie die Funktionstaste **Berichtsdaten**.
3. Drücken Sie die Funktionstaste für den **Übertrag. modus**.
4. Drücken Sie die Funktionstaste **Bericht Wi-Fi**.
5. Die Anzeige „Geben Sie die Bericht-ID ein“ wird angezeigt und Sie werden aufgefordert, eine eindeutige Bericht-ID einzugeben. Wählen Sie mithilfe der Pfeiltasten die gewünschten Zeichen aus und drücken Sie die Funktionstaste **Zeichen eingeben**. Durch Drücken der ...-Taste wird die Tabelle auf einen anderen Satz von Zeichen einschließlich Großbuchstaben geändert. Wählen Sie „Löschen“ mithilfe der Pfeiltasten, um abzubrechen und zum vorherigen Bildschirm zurückzukehren.



Hinweis: Im „Systemkonfigurationsmodus“ muss „Bericht-ID aktivieren“ aktiviert sein, damit der Berichtsbildschirm angezeigt wird (siehe *R-Series Konfigurationshandbuch*). Wenn „Bericht-ID aktivieren“ auf „Nein“ gestellt ist, wird der Bildschirm nicht angezeigt und der Bericht wird sofort gesendet.

6. Drücken Sie die Funktionstaste **Bericht senden**, um den Bericht zu senden. Das R Series Gerät befindet sich nun im Wi-Fi-Übertragungsmodus. In der Mitte des Displays wird eine Statusmeldung angezeigt, die den Status der gesendeten Datei angibt. Nachdem die Datei mit ausführlichen Informationen übertragen wurde, werden die Meldungen **ÜBERTRAGUNG ABGESCHLOSSEN** und *Ausführliche Informationen Wurden gesendet* angezeigt.



7. Drücken Sie die Funktionstaste **Bericht löschen**, um den Bericht zu löschen. Drücken Sie die Funktionstaste **Zurück**, um den Bericht zu behalten und zum „Übertragungsmodus-Bildschirm“ zurückzukehren.

Hinweis: Wenn Sie sich außerhalb der Reichweite eines Access Point befinden, werden die Daten nicht übertragen, und die Meldung *Wi-Fi-Netzwerk nicht gefunden* wird angezeigt. Drücken Sie die Funktionstaste **Zurück**, um zum vorherigen Menü zurückzukehren, und versuchen Sie es erneut.



Um den Wi-Fi-/Datenübertragungsmodus zu verlassen, drücken Sie die Funktionstaste **Zurück** und anschließend die Funktionstaste **Übertrag beenden**, oder drehen Sie den Moduswählschalter auf **AUS**.

Übertragen von Geräteprüfungs- und Aktivitätsprotokolldateien über Wi-Fi (Optional)

Vergewissern Sie sich zunächst, dass die Wi-Fi-Karte richtig, d. h. mit nach obenweisendem Schriftzug R Series Data COMM oder R Series Data COMM II im Compact Flash-Steckplatz eingesetzt ist.

So übertragen Sie Daten über Wi-Fi:

1. Drehen Sie den Moduswählschalter auf **MONITOR**.
2. Drücken Sie die Funktionstaste **Berichtsdaten**.
3. Drücken Sie die Funktionstaste für den **Übertrag. modus**.
4. Drücken Sie die Funktionstaste **Weiter**.

5. Drücken Sie die Funktionstaste **Defib.-Ver.dat. Wi-Fi**.

Das R Series Gerät befindet sich nun im Wi-Fi-Übertragungsmodus. In der Mitte des Displays wird eine Statusmeldung angezeigt, die den Status der gesendeten Dateien angibt. Nach Abschluss der Übertragung wird die Meldung **ÜBERTRAGUNG ABGESCHLOSSEN**, *Geräteprüfung Wurde gesendet* und *Aktivitätsprotokoll Wurde gesendet* angezeigt.

Hinweis: Wenn Sie sich außerhalb der Reichweite eines Access Point befinden, werden die Daten nicht übertragen, und die Meldung *Wi-Fi-Netzwerk nicht gefunden* wird angezeigt.

Um den Wi-Fi-/Datenübertragungsmodus zu verlassen, drücken Sie die Funktionstaste **Zurück** und anschließend die Funktionstaste **Übertrag beenden**, oder drehen Sie den Moduswählschalter auf **AUS**.

Zugehörige Wi-Fi-Meldungen

Informationsmeldung	Beschreibung
NETZWERK WIRD INITIALISIERT	Eine Übertragung wurde gestartet.
NETZWERKVERBINDUNG WIRD HERGESTELLT	Die Verbindung mit dem Host-Netzwerk wird aufgebaut.
SERVERVERBINDUNG WIRD HERGESTELLT	Das Gerät stellt eine Verbindung zum Defibrillator-Upload-Server her.
ÜBERTRAGUNG LÄUFT	Die Datenübertragung läuft.
WARTE AUF SERVER-ANTWORT	Das Gerät wartet auf die abschließende Bestätigung eines Remote-Systems.
ÜBERTRAGUNG ABGESCHLOSSEN XX wurde gesendet XX = Dateityp (Ausführliche Informationen, Aktivitätsprotokoll oder Geräteprüfung)	Die Datenübertragung ist abgeschlossen (und es wird der Typ der gesendeten Datei angezeigt).
Fehlermeldung	Beschreibung / Maßnahme
ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN Wi-Fi-Karte nicht erkannt Installation der Wi-Fi-Karte überprüfen	Die Übertragung schlug fehl, da im CF-Karten-Steckplatz keine Wi-Fi-Karte installiert ist oder die Karte während der Übertragung aus dem Steckplatz ausgeworfen wurde. Die Übertragung ist fehlgeschlagen, weil kein Zugriff auf die Wi-Fi-Karte möglich war. Aktion: Vergewissern Sie sich, dass die korrekte Wi-Fi-Karte in die Einheit eingesetzt ist.
ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN Wi-Fi-karte Nicht Konfiguriert Netzwerkadministrator kontaktieren	Die Konfigurationsdaten der Wi-Fi-Karte sind beschädigt oder fehlen. Aktion: Verifizieren Sie die Konfigurationseinstellungen auf der Wi-Fi-Karte. Wenden Sie sich an den Netzwerkadministrator.

Informationsmeldung	Beschreibung
<p>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN <i>Ungültige Wi-Fi-Konfiguration</i> Fehlernummer: N Netzwerkadministrator kontaktieren</p>	<p>Die Übertragung ist wegen einer unzulässigen Wi-Fi-Konfiguration fehlgeschlagen. N gibt den Fehlercode an:</p> <p><i>N = 1: Einstellungen der lokalen statischen IP-Adresse</i> Aktion: 1) Stellen Sie bei Ausführungen im Modus mit statischer IP sicher, dass die relevante statische IP-Adresse nicht 0.0.0.0 lautet. 2) Stellen Sie sicher, dass die Subnetzmaske das korrekte Format aufweist.</p> <p><i>N = 2: statische Server-IP-Adresse</i> Aktion: Wenn DNS auf „Nein“ festgelegt ist, stellen Sie sicher, dass die IP-Adressen für den Server für ausführliche Informationen und den Server für Defibrillator-Verlaufsdaten nicht 0.0.0.0 lauten.</p> <p><i>N = 3: Servername</i> Aktion: Wenn DNS auf „Ja“ festgelegt ist, stellen Sie sicher, dass für den Server für ausführliche Informationen und den Server für Defibrillator-Verlaufsdaten gültige Namen vorhanden sind.</p> <p><i>N = 4: DNS-IP-Adresse</i> Aktion: Wenn DHCP auf „Nein“ und DNS auf „Ja“ festgelegt ist, stellen Sie sicher, dass die DNS-IP-Adresse nicht 0.0.0.0 lautet.</p> <p><i>N = 5: SSID</i> Aktion: Stellen Sie sicher, dass mindestens eine gültige SSID für jeden gewünschten Modus (Infrastruktur und Datenmanagementserver) verfügbar ist.</p> <p><i>N = 6: Erforderliche Konfigurationsdaten für Netzwerkprofil 1 mit ausgewählter Enterprise-Authentifizierung fehlen</i> Aktion: Folgendes prüfen: Wenn das Authentifizierungsprotokoll auf PEAP eingestellt ist, müssen Sie sicherstellen, dass Folgendes konfiguriert ist:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Anwenderidentifizierung • Anwenderkennwort <p>Wenn das Authentifizierungsprotokoll auf TLS eingestellt ist, müssen Sie sicherstellen, dass Folgendes konfiguriert ist:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Anwenderidentifizierung • Kennwort für den privaten Schlüssel • Client-Zertifikat <p><i>N = 7: Erforderliche Konfigurationsdaten für Netzwerkprofil 2 mit ausgewählter Enterprise-Authentifizierung fehlen</i> Aktion: Siehe oben.</p>

Informationsmeldung	Beschreibung
<p><i>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN</i> <i>Ungültige Wi-Fi-Konfiguration</i> <i>Fehlernummer: N</i> <i>Netzwerkadministrator kontaktieren</i></p>	<p><i>N = 8: Der Benutzername und das Kennwort für den Data eXchange Server (DXS) sind in den Serverkonfigurationsoptionen „Vollständige Offenlegung“ und „Defib-Verlauf“ leer.</i></p> <p>Aktion:</p> <p>Ist Übertragungsbetrieb ausführliche Informationen auf Server eingestellt, müssen Sie sicherstellen, dass die Einträge für Anwendername (Ausführliche Informationen) und Kennwort (Ausführliche Informationen) stimmen.</p> <p>Ist Übertragungsmodus Defibrillator-Verlaufsdaten auf Manuell, Automatisch oder Beides eingestellt, müssen Sie sicherstellen, dass die Einträge für Anwendername (Defibrillator-Verlaufsdaten) und Kennwort (Defibrillator-Verlaufsdaten) stimmen.</p> <p><i>N = 9: Erforderliche Zertifikatdatei für Netzwerkprofil 1 mit ausgewählter Enterprise-Authentifizierung fehlt</i></p> <p>Aktion:</p> <p>Wenn das Authentifizierungsprotokoll auf PEAP eingestellt ist, müssen Sie sicherstellen, dass ein Root-Zertifikat hinzugefügt wurde (sofern nicht das Standard ZOLL Root-Zertifikat verwendet wird).</p> <p>Wenn das Authentifizierungsprotokoll auf TLS eingestellt ist, müssen Sie sicherstellen, dass ein Root-Zertifikat hinzugefügt wurde (sofern nicht das Standard ZOLL Root-Zertifikat verwendet wird) und dass das korrekte Client-Zertifikat konfiguriert wurde.</p> <p><i>N = 10: Erforderliche Zertifikatdatei für Netzwerkprofil 2 mit ausgewählter Enterprise-Authentifizierung fehlt</i></p> <p>Aktion: Siehe oben.</p>

Informationsmeldung	Beschreibung
<p><i>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN</i> <i>Netzwerkfehler: Allgemein</i> <i>Fehlernummer: NNNN</i> <i>Netzwerkadministrator kontaktieren</i></p>	<p>N=7500 Die Wi-Fi-Karte konnte nicht eingeschaltet werden. N=7503 Aufgrund eines Nachrichtensendefehlers gab es ein Problem bei der Kommunikation mit der Wi-Fi-Karte. N=7504 Es gab ein Problem bei der Kommunikation mit der Wi-Fi-Karte, da ein fehlerhaftes Paket erkannt wurde. N=7505 N=7506 Aufgrund eines Timeout-Fehlers gab es ein Problem bei der Kommunikation mit der Wi-Fi-Karte. N=7507 Es gab ein Problem bei der Kommunikation mit der Wi-Fi-Karte, da ein falsches Paket empfangen wurde. Aktion: 1) Andere ZOLL Data COMM II Card installieren. 2) Vergewissern Sie sich, dass der Data eXchange Server (DXS) läuft, betriebsbereit ist und über das Netzwerk erreicht werden kann. Hinweis: Installieren Sie eine weitere Karte, bevor Sie andere Versuche zur Problemlösung unternehmen.</p>
<p><i>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN</i> <i>Wi-Fi-Netzwerk nicht gefunden</i> <i>Netzwerkadministrator kontaktieren</i></p>	<p>Das R Series Gerät konnte keine Verbindung zu einem Wi-Fi-Netzwerk aufbauen. Aktion: 1) Stellen Sie sicher, dass die Konfigurationswerte für die SSID-Namen richtig sind. 2) Stellen Sie sicher, dass sich das R Series-Gerät innerhalb der Reichweite des Wireless-Servers befindet. 3) Wenden Sie sich an den Netzwerkadministrator.</p>
<p><i>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN</i> <i>Verbindung zum Server konnte nicht hergestellt werden</i> <i>Netzwerkadministrator kontaktieren</i></p>	<p>Die R-Serie konnte nicht mit dem Data eXchange Server (DXS) kommunizieren. Aktion: 1) Vergewissern Sie sich, dass das DXS läuft, betriebsbereit ist und über das Netzwerk erreicht werden kann. 2) Vergewissern Sie sich, dass der Serverport korrekt ist.</p>
<p><i>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN</i> <i>Netzwerkfehler: DHCP</i> <i>Netzwerkadministrator kontaktieren</i></p>	<p>Die DHCP-Anforderung ist fehlgeschlagen. Aktion: Stellen Sie sicher, dass der DHCP-Server betriebsbereit ist.</p>
<p><i>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN</i> <i>Netzwerkfehler: DNS</i> <i>Netzwerkadministrator kontaktieren</i></p>	<p>Die DNS-Anforderung ist fehlgeschlagen. Aktion: 1) Stellen Sie sicher, dass der DNS-Server ausgeführt wird und er betriebsbereit sowie korrekt konfiguriert ist. 2) Stellen Sie sicher, dass die Konfigurationswerte der R Series bezüglich der Servernamen (FD und DH) korrekt sind.</p>

Übertragen von Geräteprüfungs- und Aktivitätsprotokolldateien über Wi-Fi (Optional)

Informationsmeldung	Beschreibung
<p><i>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN</i> <i>Dienst für ausführliche Informationen nicht verfügbar</i> <i>Netzwerkadministrator kontaktieren</i></p>	<p>Die Option zur Annahme von Dateien mit ausführlichen Informationen ist auf dem Server nicht aktiviert. Aktion: Wenden Sie sich an den Netzwerkadministrator.</p>
<p><i>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN</i> <i>Dienst für Defibrillator-Verlaufsdaten nicht verfügbar</i> <i>Netzwerkadministrator kontaktieren</i></p>	<p>Die Option zur Annahme von Defibrillator-Verlaufsdateien ist auf dem Server nicht aktiviert. Aktion: Wenden Sie sich an den Netzwerkadministrator.</p>
<p><i>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN</i> <i>Serverzurückweisung</i> <i>Netzwerkadministrator kontaktieren</i></p>	<p>Der Server hat die Anfrage des Geräts zurückgewiesen.. Aktion: Wenden Sie sich an den Netzwerkadministrator.</p>
<p><i>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN</i> <i>Nicht unterstützte Wi-Fi-Karte</i> <i>Installation der Wi-Fi-Karte überprüfen</i></p>	<p>Die im CF-Karten-Steckplatz installierte Karte ist keine R Series R Series Data COMM II Card. Aktion: Vergewissern Sie sich, dass die korrekte Wi-Fi-Karte in die Einheit eingesetzt ist.</p>
<p><i>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN</i> <i>Nicht unterstützte Wi-Fi-Karte</i> <i>Wi-Fi-Karte aktual</i></p>	<p>Die im CF-Steckplatz installierte Karte hat eine falsche Version. Aktion: Eine Data COMM II Card mit der aktuellsten Version installieren.</p>
<p><i>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN</i> <i>Authentifizierungsfehler</i></p>	<p>Die Verschlüsselungspassphrase bzw. der Verschlüsselungsschlüssel ist falsch. Aktion: Wenden Sie sich an den Netzwerkadministrator.</p>
<p><i>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN</i> <i>Ungültiges Zertifikat</i> <i>Netzwerkadministrator kontaktieren</i></p>	<p>Die Verknüpfung mit einer SSID unter Verwendung von WPA/WPA2 Enterprise Security war nicht möglich, da eines oder mehrere der Zertifikate ungültig oder abgelaufen waren. Aktion: Wenden Sie sich an den Netzwerkadministrator.</p>
<p><i>ÜBERTRAGUNG FEHLGESCHLAGEN</i> <i>Ungültige Anmeldedaten</i> <i>Netzwerkadministrator kontaktieren</i></p>	<p>Da die Anmeldedaten ganz oder teilweise ungültig waren, konnte keine Verknüpfung mit einer SSID unter Verwendung von WPA/WPA2 Enterprise Security hergestellt werden Aktion: Wenden Sie sich an den Netzwerkadministrator.</p>

(Leerseite technisch bedingt)

Kapitel 12

Wartung

Die Defibrillatorausrüstung muss gewartet werden, damit sie stets einsatzbereit ist. Der Defibrillator sollte täglich getestet werden. Der R Series Defibrillator bietet zwei Optionen für den Bereitschaftstest:

- Automatisch
- Manuell

Hinweis: Die Ergebnisse beider Testvarianten werden automatisch im internen Speicher aufgezeichnet.

Wartungshäufigkeit	
Visuelle Inspektion	Einmal täglich, dabei den Code-Bereitschaftsindikator überprüfen.
Code-Bereitschaftstest (Automatisch)	Einmal täglich, sofern die Option nicht deaktiviert ist („Aus“). In diesem Fall muss der Defibrillator täglich manuell geprüft werden.
Manueller Defibrillatortest	Einmal wöchentlich. Täglich, wenn der Code-Bereitschaftstest deaktiviert ist („Aus“).

Im Auslieferungszustand des R Series Geräts zeigt der Code-Bereitschaftsindikator eventuell ein rotes „X“. Dann muss zusätzlich zu anderen standortspezifischen Tests, wie etwa dem HiPot-Test und der Leckstromprüfung, ein manueller Bereitschaftstest durchgeführt werden, bevor das Gerät in Betrieb genommen wird. Folgen Sie der Anleitung auf Seite 12-3, und vergewissern Sie sich, dass der Code-Bereitschaftsindikator ein grünes „✓“ anzeigt.

Routinevorgänge

Tägliche visuelle Inspektion

Ausrüstung

Vergewissern Sie sich, dass das Gerät sauber ist (keine Flüssigkeitsrückstände vorhanden sind) und keine sichtbaren Beschädigungen zu erkennen sind.

Überprüfen Sie alle Kabel, Leitungen und Anschlüsse auf einwandfreien Zustand (keine Risse oder Schnitte in der Ummantelung bzw. keine verbogenen Anschlussstifte).

Prüfen Sie, ob die Oberfläche der Paddles sauber und frei von Elektrolytgel und sonstigen Verunreinigungen ist.

Verbrauchsmaterial und Zubehör

Vergewissern Sie sich, dass sämtliches Verbrauchsmaterial für den Einmalgebrauch in gutem Zustand und in ausreichender Menge vorhanden ist (z. B. EKG-Überwachungselektroden, Elektrodengel, Registriererpapier, alkoholgetränkte Tupfer, Rasierer und schweißhemmendes Mittel).

Kontrollieren Sie, ob zwei Sets mit ZOLL Therapie-Pads in versiegelten Packungen vorhanden sind. Prüfen Sie das Ablaufdatum auf der Packung der ZOLL Therapieelektroden.

Batterien/externe Stromversorgung

Kontrollieren Sie, ob im Gerät ein vollständig geladener Akku eingesetzt ist.

Kontrollieren Sie, dass ein vollständig geladener Reservebatteriesatz bereitsteht bzw. dass das Gerät ungehinderten Zugang zu einer lokalen Netzsteckdose hat.

Code-Bereitschaftsstatus

Prüfen Sie den Code-Bereitschaftsindikator ✓/X am R Series Defibrillator. Wenn der Code-Bereitschaftsindikator ein rotes „X“ zeigt, ist das Gerät nicht für den therapeutischen Einsatz bereit.

Wenn der automatische Code-Bereitschaftstest fehlschlägt, zeigt der Code-Bereitschaftsindikator des R Series Geräts ein rotes „X“. Wenn das fehlerhafte Gerät an die Netzstromversorgung angeschlossen ist, wird außerdem ein Bericht zum Code-Bereitschaftsstatus angezeigt, in dem die betroffenen Defibrillatorfunktionen oder Zubehörkomponenten markiert sind. Ist das Gerät nicht an die Netzstromversorgung angeschlossen, wird nur das rote „X“ angezeigt. Schließen Sie das Gerät an die Netzstromversorgung an. Drehen Sie den Moduswählschalter auf MONITOR, und drücken Sie die Funktionstaste **Test-Protokol**, um das Problem zu ermitteln. Im Abschnitt „Code-Bereitschaftsprotokoll“ auf Seite 12-6 ist beschrieben, wie ein Bereitschaftstestbericht angezeigt und gedruckt werden kann.

Beseitigen Sie die Störungsursache, beispielsweise, indem Sie die Elektroden ersetzen, oder nehmen Sie das Gerät außer Betrieb, und schlagen Sie unter „Fehlerbehebung“ auf Seite 13-1 nach.

Selbst wenn das rote „X“ signalisiert, dass das Gerät nicht für den therapeutischen Einsatz bereit ist, wird der Anwender nicht daran gehindert, eine Schockverabreichung zu versuchen.

Eine solche Konstellation kann sich beispielsweise ergeben, wenn das Ablaufdatum der angeschlossenen Elektroden überschritten ist. Eine Behandlung ist dann trotzdem möglich.

Wird über einen Zeitraum von 48 Stunden kein Code-Bereitschaftstest durchgeführt, wechselt die Indikatoranzeige zu einem roten „X“. Ist das Gerät bei Erreichen der 48-Stunden-Grenze eingeschaltet, erfolgt der Wechsel der Indikatoranzeige zu einem roten „X“ beim Ausschalten des Geräts.

Code-Bereitschaftstest

Der R Series Defibrillator führt automatisch Code-Bereitschaftstests durch, mit denen festgestellt wird, ob das Gerät funktionsfähig und für den Notfalleinsatz bereit ist.

Bei diesen Tests wird Folgendes überprüft:

- Akku – Es wird überprüft, ob die Akkuladung zumindest für eine Stunde ununterbrochener Überwachung und zehn Schocks mit maximaler Energie ausreicht.
- Therapieelektroden – Es wird überprüft, ob OneStep Pacing-, CPR- oder Complete-Elektroden an das Gerät angeschlossen sind und ob deren Ablaufdatum noch nicht überschritten wurde.

Hinweis: Das Code-Bereitschaftssystem überprüft automatisch den Zustand der oben genannten Elektroden. Elektroden anderen Typs (auch solche aus der OneStep-Serie) müssen manuell auf einwandfreie Verbindung, Zustand und Ablaufdatum geprüft werden.

- EKG-Elektronik – Es wird überprüft, ob die Elektronik für die EKG-Signalerfassung und -Verarbeitung funktioniert.
- Lade- und Entladeelektronik des Defibrillators – Es wird überprüft, ob die Defibrillatortelektroden funktioniert und ob eine Ladung von 30 Joule aufgebaut und über das Patientenkabel, die Paddles, OneStep-Elektroden oder den Testanschluss abgegeben werden kann.
- Hardware und Software des Mikroprozessors – Es wird überprüft, ob die Mikroprozessorelektronik einwandfrei funktioniert und die Software vollständig installiert und richtig konfiguriert ist.
- CPR-Elektronik und -Sensor – Es wird überprüft, ob die Real CPR Help-Elektronik funktioniert (wenn OneStep CPR- oder Complete-Elektroden angeschlossen sind).

So bereiten Sie einen Code-Bereitschaftstest vor:

1. Schließen Sie das R Series Gerät an die Netzstromversorgung an.
2. Führen Sie einen der folgenden Schritte aus:
 - Schließen Sie ungeöffnete OneStep-Elektroden an das OneStep-Kabel an.
(Ungeöffnete OneStep-Elektroden dienen als Testanschluss. Diese Funktion als Testanschluss steht nicht mehr zur Verfügung, sobald die Elektrodenpackung geöffnet wurde und die Elektroden angesetzt wurden.)
 - Schließen Sie das OneStep-Kabel an die Paddles an, und setzen Sie die Paddles in die Halterungen ein.
(Stellen Sie sicher, dass Paddles für Erwachsene installiert sind und vollständig in die Halterungen eingeschoben sind.)

Oder:

- Verbinden Sie das OneStep- oder Multifunktionskabel mit dem Testanschluss am R Series-Gerät. Beim MFC-CPR-D-Kabel verwenden Sie den am Kabel angebrachten Anschluss.

Nach erfolgreichem Abschluss des Bereitschaftstests zeigt der Code-Bereitschaftsindikator ein grünes Häkchen. Dies bedeutet, dass das Gerät für den therapeutischen Einsatz bereit ist. Nach Abschluss des automatischen Tests druckt das R Series Gerät einen Testdatensatz, falls diese Funktion konfiguriert ist.

Das Gerät führt einmal täglich zur festgelegten Zeit eine automatische Prüfung durch, falls diese Funktion konfiguriert ist. Siehe hierzu *R Series Configuration Guide*.

Manueller Defibrillatortest

Der Test umfasst die folgenden Phasen:

- Test der Startsequenz
- Prüfung der Taste **SCHOCK** und der abgegebenen Energie
- Schrittmachertest
- Registriererprüfung

Wenn während des Tests die Meldung *BATTERIE SCHWACH* angezeigt wird, ist der eingelegte Akku fast leer und muss ersetzt oder geladen werden.

Vorbereitung

1. Schließen Sie das R Series Gerät an die Netzstromversorgung an.
 2. Führen Sie einen der folgenden Schritte aus:
 - Schließen Sie ungeöffnete OneStep-Elektroden an das OneStep-Kabel an.
(Ungeöffnete OneStep-Elektroden dienen als Testanschluss. Diese Funktion als Testanschluss steht nicht mehr zur Verfügung, sobald die Elektrodenpackung geöffnet wurde und die Elektroden angesetzt wurden.)
 - Schließen Sie das OneStep-Kabel an die Paddles an, und setzen Sie die Paddles in die Halterungen ein.
(Stellen Sie sicher, dass Paddles für Erwachsene installiert sind und vollständig in die Halterungen eingeschoben sind.)
- Oder:
- Verbinden Sie das OneStep- oder Multifunktionskabel mit dem Testanschluss am R Series-Gerät. Beim MFC-CPR-D-Kabel verwenden Sie den am Kabel angebrachten Anschluss.

Folgen Sie der Anleitung im nächsten Abschnitt, „Defibrillatortest mit Paddles“, oder im Abschnitt „Defibrillatortest mit Freihand-Therapieelektroden“ auf Seite 12-5.

Defibrillatortest mit Paddles

WARNUNG Wenn Sie diese Prüfung durchführen, betätigen Sie die Tasten **SCHOCK** mit Ihren Daumen, um nicht versehentlich einen Schock abzugeben. Es sollte sich kein Teil der Hand in der Nähe der Paddle-Elektrodenplatten befinden.

So testen Sie die manuelle Defibrillationsfunktion mit den Paddles:

1. Schalten Sie das Gerät für mindestens 10 Sekunden aus.
2. Drehen Sie den Moduswählschalter auf **DEFIB**.

Das Gerät gibt vier Töne aus und signalisiert damit den erfolgreichen Abschluss des Selbsttests beim Einschalten. Als EKG-Quelle ist **PLATTEN** gewählt, und die

EKG-Amplitude ist auf X1 eingestellt. „Auf dem Display wird *DEFIB 120J WAHL* angezeigt“. Während sich die Paddles in ihren Halterungen befinden, erscheint die EKG-Kurve als durchgezogene Linie.

3. Drücken Sie die Tasten **ENERGIEWAHL**, um die Energie auf 30 Joule einzustellen.
4. Drücken Sie am Apex-Griff die Taste **LADEN**.
5. Wenn der Bereitschaftston ertönt, drücken Sie den Tasten **ABBRCH** oder drücken Sie die Tasten **ENERGIEWAHL**, um die gewählte Energie auf 20 Joule zu ändern. Der Defibrillator entschärft sich selbst.
6. Drücken Sie die Tasten **ENERGIEWAHL**, um die Energie wieder auf 30 Joule einzustellen, falls erforderlich.

Hinweis: Während des Tests entlädt das Gerät den Defibrillator nur, wenn die Energie auf 30 Joule eingestellt ist.

7. Drücken Sie die Taste **CHARGE**.
Wenn der Laden-Bereitschaftston zu hören ist, wird die Meldung *DEFIB 30J BEREIT* angezeigt.
8. Drücken Sie die Paddles fest in die Halterungen. Drücken Sie mit Ihren Daumen gleichzeitig auf die Tasten **SCHOCK** an den beiden Paddles, bis der Schock abgegeben wird.
Das Gerät zeigt die Meldung *30J TEST OK* an und druckt einen Streifen mit dem Vermerk *30J TEST OK* und der abgegebenen Energie.
Wenn die Meldung *30J TEST NICHT OK* angezeigt wird, wenden Sie sich an das zuständige technische Personal oder an den technischen Kundendienst von ZOLL.

Defibrillatortest mit Freihand-Therapieelektroden

So testen Sie die manuelle Defibrillationsfunktion mit den Freihand-Therapieelektroden:

1. Schalten Sie das Gerät für mindestens 10 Sekunden aus.
2. Drehen Sie den Moduswählschalter auf **DEFIB**.
Das Gerät gibt vier Töne aus und signalisiert damit den erfolgreichen Abschluss des Selbsttests beim Einschalten. Als EKG-Quelle ist PADS gewählt, und die EKG-Amplitude ist auf X1 eingestellt. Auf dem Display wird *DEFIB 120J WAHL* und *DEFIB-PAD KURZ* angezeigt. Während das OneStep-Kabel an den Testanschluss oder die OneStep-Elektroden angeschlossen ist, erscheint die EKG-Kurve als durchgezogene Linie.
3. Drücken Sie die Tasten **ENERGIEWAHL**, um die Energie auf 30 Joule einzustellen.
4. Drücken Sie die Taste **LADEN** an der Vorderseite.
5. Wenn der Bereitschaftston ertönt, drücken Sie den Tasten **ABBRCH** oder drücken Sie die Tasten **ENERGIEWAHL**, um die gewählte Energie auf 20 Joule zu ändern. Der Defibrillator entschärft sich selbst.
6. Drücken Sie die Tasten **ENERGIEWAHL**, um die Energie wieder auf 30 Joule einzustellen, falls erforderlich.

Hinweis: Während des Tests entlädt das Gerät den Defibrillator nur, wenn die Energie auf 30 Joule eingestellt ist.

7. Drücken Sie die Taste **LADEN** an der Vorderseite.
8. Wenn der Bereitschaftston zu hören ist, halten Sie die Taste **SCHOCK** auf der Vorderseite gedrückt, bis der Schock abgegeben wird.

Das Gerät zeigt die Meldung *30J TEST OK* an und druckt einen Streifen mit dem Vermerk *30J TEST OK* und der abgegebenen Energie.

Wenn die Meldung *30J TEST NICHT OK* angezeigt wird, wenden Sie sich an das zuständige technische Personal oder an den technischen Kundendienst von ZOLL.

Schrittmachertest

1. Drehen Sie den Moduswählschalter auf **SCHRITTM.**
2. Stellen Sie **SCHRITTM. FREQ** auf 150 ppm, und drücken Sie die Taste **REGISTR.**
Stellen Sie sicher, dass die Schrittmacherimpulsmarkierungen (\sqcap) im Abstand von ungefähr einem Zentimeter zu sehen sind (10 schmale Unterteilungen oder 2 breite Unterteilungen).
3. Drücken Sie die Taste **4:1**, und halten Sie sie gedrückt.
Die Frequenz der Schrittmacherimpulsmarkierungen nimmt ab. Der Abstand beträgt jetzt ungefähr vier Zentimeter (40 schmale Unterteilungen oder 8 breite Unterteilungen).
4. Stellen Sie das Bedienelement **PACER OUTPUT** auf 0 mA.
Die Meldungen *PADS PRÜFEN* und *PAD-KONTAKT SCHLECHT* dürfen nicht angezeigt werden.
5. Ziehen Sie das OneStep-Kabel vom Testanschluss bzw. den OneStep-Elektroden ab, und drehen Sie **PACER OUTPUT** langsam auf 16 mA oder mehr.
Die Meldungen *PADS PRÜFEN* und *PAD-KONTAKT SCHLECHT* werden abwechselnd angezeigt. Der Stimulationsalarm ertönt, und die Funktionstaste **Stimu.-Alarm löschen** blinkt.
6. Schließen Sie das OneStep-Kabel wieder an, und drücken Sie die Funktionstaste **Stimu.-Alarm löschen**.
Die Meldungen *PADS PRÜFEN* und *PAD-KONTAKT SCHLECHT* werden ausgeblendet, und der Alarmton verstummt.

Registriererprüfung

1. Prüfen Sie, ob im Drucker noch genügend Papier vorhanden ist, und drücken Sie die Taste **REGISTR.**
2. Halten Sie die Taste **SIZE** mindestens 2 Sekunden lang gedrückt.
Während die Taste gedrückt wird, wird auf dem Display ein Kalibrierungsimpuls von 1 mV angezeigt. Die Amplitude des Kalibrierungsimpulses ist unabhängig von der Einstellung für **AMPL.**
3. Prüfen Sie, ob die Registriererkurve gleichmäßig und mit einheitlichem Schwärzungsgrad dargestellt wird.
4. Prüfen Sie, ob die dargestellten Zeichen gut lesbar und die Wörter vollständig sind.
5. Überprüfen Sie die Druckergeschwindigkeit, indem Sie die Abmessungen der resultierenden Kurve kontrollieren:
 - Breite: 2,5 mm \pm 0,5 mm
 - Höhe: 10 mm \pm 1,0 mm

Code-Bereitschaftsprotokoll

Alle automatisch und manuell ermittelten Defibrillationstestergebnisse werden im internen Festspeicher abgelegt, dem so genannten Code-Protokoll. Im internen Speicher können insgesamt 1000 Code-Bereitschaftstestdatensätze abgelegt werden. Wenn das

Code-Bereitschaftsprotokoll voll ist, werden die jeweils ältesten Datensätze überschrieben. Dieser Speicher arbeitet nach dem FIFO-Prinzip („first-in-first-out“).

Das Code-Bereitschaftsprotokoll kann auf ein externes Gerät übertragen werden (siehe „Übertragen von Dateien auf ein externes Gerät“ auf Seite 11-1).

Nach Abschluss des automatischen Defibrillatortests druckt das R Series Gerät einen Code-Bereitschaftstestbericht, falls diese Funktion konfiguriert ist.

So drucken Sie das Code-Bereitschaftsprotokoll:

1. Drücken Sie im Modus „Monitor“ die Funktionstaste **Berichtsdaten** und anschließend die Funktionstaste **Test-Protokoll**.
Ein Menü mit Druckoptionen wird angezeigt.
2. Wenn Sie einen bestimmten Test drucken möchten, wählen Sie mit den Funktionstasten **Voriger Test** und **Nächster Test** den gewünschten Test aus und drücken dann **Test drucken**. Alternativ dazu drücken Sie **Testprot drucken**, um das Protokoll aller Tests zu drucken.

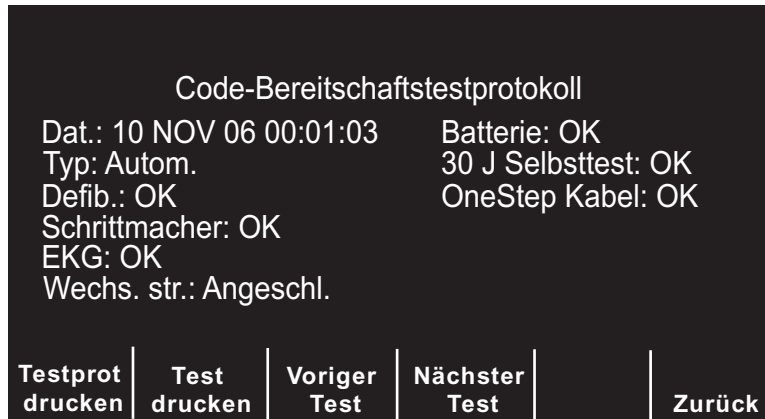


Abbildung 12-1. Code-Bereitschaftstestprotokoll auf dem Display

NAME	ANMERKUNG	TIME	EVENT
EREIGNISLISTE		06:36:07	STROM EIN
		06:36:08	HF NIEDR
		06:37:28	NIBD(mmHg) 13
		06:37:47	SCHRITTM. EI
PROTOK-STARTZEIT	14 Feb. 23 06:11:37	06:39:33	REGISTR. EIN
ZEIT LETZT EREIGNI	16 Feb. 23 05:46:41	06:41:29	DEFIB EMPFEH
		06:41:32	HF HOCH
DEFIBR. GESAMT	2	06:42:25	DEFIB EMPFEH
SCHRITTM-GES.-ZT.	00:03:20	06:45:12	REGISTR. EIN
SYSTEM-SERIENNR.	AF19F099888	07:10:20	HF NIEDR
GERÄT-ID:	AAAABBBB CCC	00:54:18	STROM EIN

ZOLL Medical Corporation Reorder P/N: 8000-0300 ZOLL Medical Corporation Reorder P/N: 8000-0300 ZOLL Medical Corporation

Abbildung 12-2. Code-Bereitschaftstestprotokoll

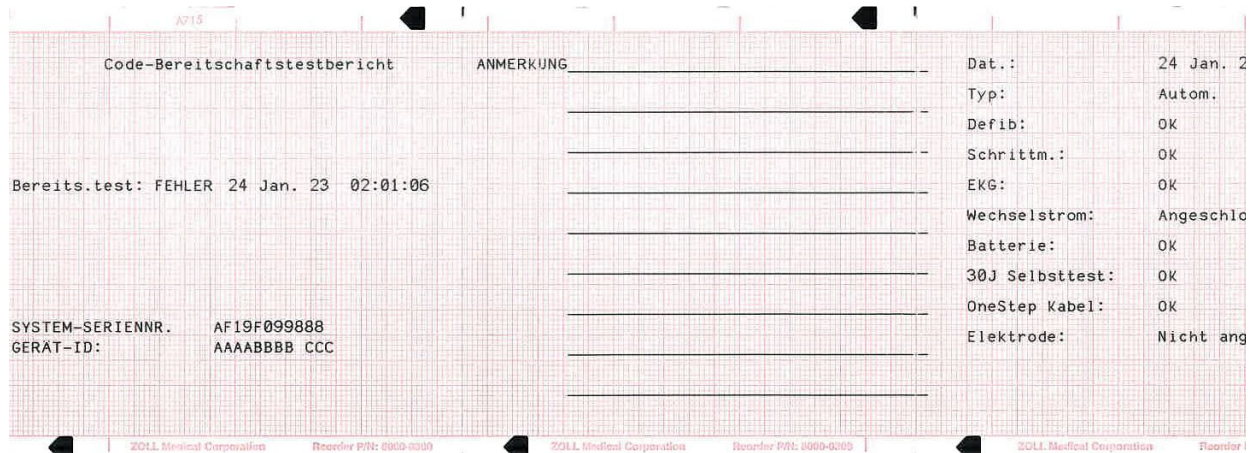


Abbildung 12-3. Code-Bereitschaftstestbericht

Einstellen von Datum und Uhrzeit

So stellen Sie Datum und Uhrzeit ein:

1. Drehen Sie den Moduswählschalter auf **MONITOR**.
2. Drücken Sie die Funktionstaste **Optionen**.
3. Drücken Sie **Weiter**.
4. Drücken Sie **Uhr einstell**.

Das Monatsfeld wird markiert.

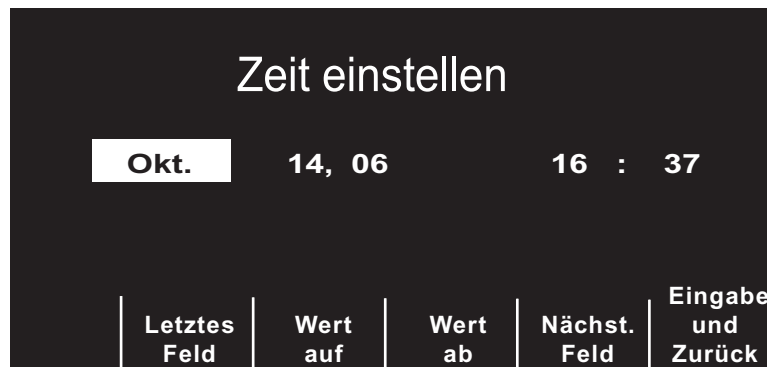


Abbildung 12-4. Display „Zeit einstellen“

5. Drücken Sie die Funktionstaste **Wert auf** oder **Wert ab**, um den Monat auszuwählen.
6. Drücken Sie die Funktionstaste **Nächst. Feld**, um den ausgewählten Monat zu übernehmen und die Markierung zum nächsten Feld (Tag) zu verschieben.
7. Wiederholen Sie die Schritte 5 und 6, um Tag, Jahr, Stunden und Minuten einzustellen.

Hinweis: Beim letzten Feld erfolgt keine automatische Rückkehr zum Anfang. Sie müssen die Funktionstaste **Letztes Feld** zur Eingabe des Wertes für das vorherige Feld drücken. Wenn Sie eine Eingabe korrigieren möchten, drücken Sie die Funktionstaste **Letztes Feld**, um die Markierung zum zuvor bearbeiteten Feld zu verschieben.

8. Drücken Sie die Funktionstaste **Eingabe und Zurück**, um alle Werte zu übernehmen und zum normalen Überwachungsmodus zurückzukehren.

Hinweis: Das R Series Gerät kann in den Einstellungen für die Wi-Fi-Datenübertragungskonfiguration so konfiguriert werden, dass es die Uhrzeit automatisch mit einem Daten-Server abgleicht. Weitere Informationen finden Sie im „R Series Configuration Guide“ (R Series Konfigurationshandbuch).

Reinigen des R Series Geräts

Reinigen Sie das R Series Gerät mit einem fast trockenen Tuch, das mit einem der unten aufgeführten milden Reinigungsmittel benetzt wurde. Lassen Sie **UNTER KEINEN UMSTÄNDEN** Reinigungsmittel oder Wasser in Spalten oder Anschlussöffnungen eindringen. Wischen Sie überschüssige Reinigungslösung gründlich mit einem trockenen Tuch vom R Series Gerät ab.

Überprüfen Sie den Monitor und die Anschlüsse beim Reinigen immer auf ungewöhnliche Abnutzung, Beschädigung oder Feuchtigkeit.

Beachten Sie die Anweisungen der Produktauszeichnung zu Gebrauch und Lagerung aller Reinigungsmittel.

Verwenden Sie nur die folgenden empfohlenen Reinigungsmittel:

- Clinell® Universaltücher
- Ethanol Desinfektionsverfahren mit Reinigungsmittel
- Super Sani-Cloth® Tücher
- Sani-Cloth Plus® Tücher
- Oxivir® TB Tücher
- CaviWipes® XL Tücher
- Clorox Healthcare Desinfektionstücher mit Wasserstoffperoxid
- Desinfektionstücher mit 70 % Isopropylalkohol (IPA)
- Natriumhypochlorit (Bleichmittel) Lösung oder Tücher (bis zu 10.000 ppm)
- Wasserstoffperoxidlösung
- Wex-Cide® 128 Lösung
- Coverage Spray HB Plus
- Warmes Seifenwasser

Reinigen von Kabeln und Zubehör

Kabel, Manschettenschläuche, Paddles und anderes Zubehör können mit einem feuchten Tuch abgewischt werden, das mit einer milden Reinigungslösung angefeuchtet wurde.

Einlegen von Registriererpapier

Das Gerät zeigt die Meldung *REGISTR. PRÜFEN* an, wenn der Drucker aktiviert wird, ohne dass Papier eingelegt ist, oder wenn der Papiervorrat während des Druckvorgangs aufgebraucht wird.

Verwenden Sie ZOLL Registriererpapier (Artikelnummer 8000-0300).

So legen Sie Papier in den Registrierer (Streifendrucker) ein:

1. Drücken Sie die Entriegelungstaste, warten Sie, bis sich die Druckerklappe geöffnet hat, und entnehmen Sie eventuell noch vorhandenes Papier.

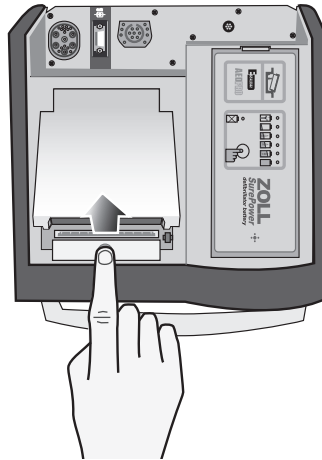


Abbildung 12-5. Öffnen der Druckerklappe

2. Legen Sie einen neuen Stapel Registriererpapier in das Fach. Die Abbildung an der Innenseite des Fachs zeigt, wie das Papier ausgerichtet werden muss.

Hinweis: Das Papier wird von der Oberseite des Stapels eingezogen. Die Rasterlinien müssen nach unten zeigen.

3. Ziehen Sie so viel Papier vom Stapel, dass das Streifenende bei geschlossener Druckerklappe aus dem Gerät herausragt.
4. Schließen Sie die Druckerklappe, indem Sie neben der Entriegelungstaste auf die Kante drücken. Die Klappe muss bündig mit der Oberkante des Geräts abschließen.

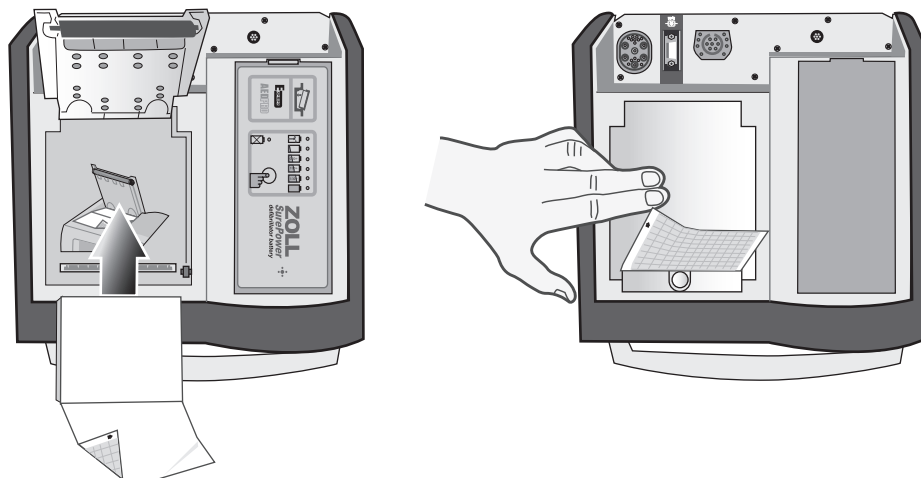


Abbildung 12-6. Einlegen des Papiers und Schließen der Druckerklappe

Drücken Sie nach dem Einlegen des Papiers die Taste **REGISTR.**, um den Druckvorgang fortzusetzen.

Hinweis: Kontrollieren Sie die richtige Lage des Papiers: Die Pfeile auf der mit dem roten Linienraster bedruckten Seite des Papiers müssen nach oben zeigen.

Reinigen des Druckkopfs

So reinigen Sie den Druckkopf des Registrierers:

1. Drücken Sie die Entriegelungstaste, warten Sie, bis sich die Druckerklappe geöffnet hat (siehe Abbildung 12-5), und entnehmen Sie das Papier.
2. Machen Sie den Druckkopf ausfindig. Dieser befindet sich vorne am Boden des Druckerfachs direkt unter der Entriegelungstaste.
3. Wischen Sie den Druckkopf vorsichtig mit einem Wattestäbchen ab, das Sie mit Isopropylalkohol angefeuchtet haben. Trocknen Sie verbliebenen Alkohol mit einem frischen Wattestäbchen ab.

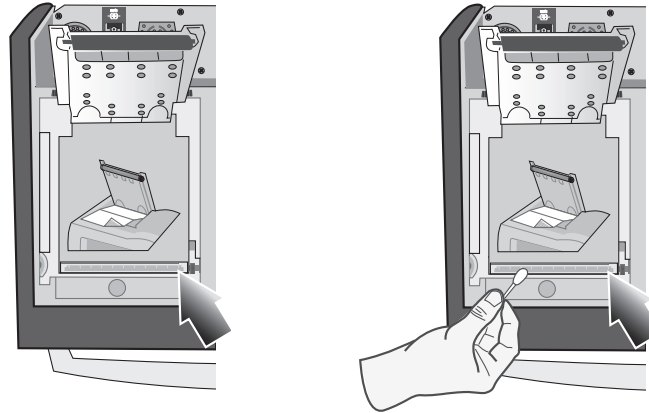


Abbildung 12-7. Reinigen des Druckkopfs

4. Legen Sie das Papier wieder ein, und schließen Sie die Klappe (siehe Abbildung 12-6).

Bedienercheckliste für das R Series Gerät

Empfohlene Prüfungen und Verfahren, die abhängig **Datum** _____
 von der Konfiguration des automatischen Tests **Standort** _____
 täglich oder wöchentlich ausgeführt werden sollten. **Seriennummer des Geräts** _____

1. Allgemeiner Zustand	Bemerkungen
Gerät gesäubert, keine Verunreinigungen, keine Gegenstände auf dem Gerät, Gehäuse intakt	
2. Freihand-Therapieelektroden	
1 Satz bereits vorkonnetiert/1 Ersatz	
3. Paddles	
Paddles sauber, glatte Oberfläche	
Einfache Entnahme aus den Halterungen	
4. Kabel auf Risse, gebrochene Drähte und intakte Anschlussstifte prüfen	
A. EKG-Elektrodenkabel, Anschluss	
B. Defibrillator-Paddle-Kabel	
C. OneStep-Kabel, Anschluss	
D. Sonstige Patienten-kabel	
5. Batterien/externe Stromversorgung	
A. Vollständig geladener Akku im Gerät	
B. Voll aufgeladener Reservebatteriesatz verfügbar oder ungehinderter Zugang zum lokalen Stromnetz	
6. Einwegzubehör	
A. Defibrillatortablette oder Gelelektroden	
B. Freihand-Therapieelektroden in versiegelten Verpackungen – 2 Sätze	
C. EKG-Elektroden	
D. Registriererpapier	
E. Desinfektionstücher	
F. Rasierer	
7. Überprüfung der Betriebsfähigkeit	
A. Einschaltsequenz	
Stellen Sie das Gerät auf MONITOR ein, Ausgabe von 4 Signaltönen	
Meldung MONITOR auf dem Display	
EKG-Amplitude 1	
PLATTEN oder PADS als Ableitung ausgewählt	
B. Paddles	
Paddles in Halterungen: Legen Sie den Defibrillator-Energiepegel auf 30 Joule fest, drücken Sie die Paddles fest in die seitlichen Halterungen, und halten Sie die beiden Defibrillator-Entladungstasten gleichzeitig gedrückt. Meldung 30J TEST OK auf dem Registrierer.	
C. Defibrillator	
OneStep-Kabel ist am Testanschluss oder an den OneStep-Elektroden angeschlossen: Legen Sie den Defibrillator-Energiepegel auf 30 Joule fest, drücken Sie die Taste LADEN , drücken Sie die Funktionstaste ABBRCH nutzen Sie die Pfeile zur Energiewahl, um auf 20 Joule zu entladen. Wählen Sie nach der Entladung mit den Pfeilen zur Energieauswahl 30 Joule aus (falls erforderlich), drücken Sie die Taste LADEN und dann die Taste SCHOCK . Die Meldung „30 J TEST OK“ wird angezeigt.	
D. Schrittmachermodus (sofern installiert)	
OneStep-Kabel nicht am Testanschluss oder an den OneStep-Elektroden angeschlossen	
Modus SCHRITTM. einstellen, Schrittmacherfrequenz auf 150 ppm festlegen, Taste REGISTR. drücken	
Stimulationsimpulse erfolgen jeweils nach 2 großen Unterteilungen (10 schmale Unterteilungen)	
Drücken Sie die 4:1-Taste, Impulse erscheinen jeweils nach 8 breiten Unterteilungen	
STROM auf 0 mA einstellen, keine Aufforderung PADS PRÜFEN	
STROM auf 16 mA einstellen, Aufforderung PADS PRÜFEN und Alarm	
OneStep-Kabel wieder am Testanschluss oder an den OneStep-Elektroden anschließen. Funktionstaste Stimu.-Alarm löschen drücken; Aufforderung PADS PRÜFEN wird nicht mehr angezeigt, Stimulationsalarm wird gestoppt.	
E. Registrierer	
Drücken Sie die Taste REGISTR. ; Registrierer läuft. Erneut drücken; Registrierer wird gestoppt.	
Druckausgabe des Registrierers prüfen	
8. Markieren Sie das entsprechende Feld nach jeder Verwendung dieser Checkliste.	Unterschrift
Keine Maßnahme erforderlich	
Kleinere(s) Problem(e) behoben	
Einwegzubehör ersetzt	
Größere(s) Problem(e) gefunden – GERÄT AUSSER BETRIEB	

Kapitel 13

Fehlerbehebung

Die Anleitungen zur Fehlerbehebung in diesem Kapitel sind für medizinisches Personal ohne technische Fachkenntnisse zur Verwendung während des Gerätebetriebs bestimmt. In diesem Kapitel finden Sie Antworten auf viele allgemeine Probleme bzw. Fragen, die während des Betriebs auftreten können.

Sollten Fehlerzustände nach dem Befolgen dieser Anleitungen weiterhin bestehen, sind Ihnen auf Anfrage unsere technischen Berater beim technischen Kundendienst von ZOLL gerne behilflich. Ergänzende Informationen zur Fehlerbehebung enthält das *R Series Service Manual* (R Series Reparaturhandbuch).

Code-Ready

Symptom	Empfohlene Maßnahme
1. Der Code-Bereitschaftsindikator zeigt ein rotes „X“, während das Gerät ausgeschaltet ist.	Schalten Sie das Gerät ein. Drücken Sie das Code-Bereitschaftsprotokoll entsprechend der Anleitung auf Seite 12-6. Beachten Sie die Meldungen, und folgen Sie den Aufforderungen, um das Problem zu beheben.
2. Der Code-Bereitschaftsindikator zeigt ein rotes „X“, während das Gerät eingeschaltet ist.	Schalten Sie das Gerät aus und dann wieder ein. Beachten Sie die Meldungen, und folgen Sie den Aufforderungen, um das Problem zu beheben. Führen Sie einen manuellen Defibrillatortest gemäß der Beschreibung in „Manueller Defibrillatortest“ auf Seite 12-4 durch. Sollte der Fehler weiterhin auftreten, müssen Sie das Gerät außer Betrieb nehmen und sich mit dem technischen Kundendienst von ZOLL in Verbindung setzen.
3. Pad abgelaufen, Pads ersetzen	Prüfen Sie das Ablaufdatum der OneStep-Elektroden, und ersetzen Sie die Elektroden, falls das Datum überschritten ist.

Monitor


Symptom	Empfohlene Maßnahme
1. Das Gerät lässt sich nicht einschalten oder schaltet unerwartet ab.	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie, ob der Akku richtig eingesetzt ist. • Prüfen Sie, ob das Gerät an eine Wechselstromsteckdose angeschlossen ist. • Ersetzen Sie den Akku durch einen vollständig geladenen Akku.
2. Meldung <i>X FEHLER XX</i> .	<ul style="list-style-type: none"> • Ein Fehler wurde festgestellt. • Versuchen Sie die Meldung <i>X FEHLER XX</i> zu löschen, indem Sie den Moduswählschalter für mindestens 10 Sekunden auf AUS drehen und anschließend wieder auf die gewünschte Betriebsart schalten. <p>Hinweis: Einige Einstellungen (z. B. Alarminstellungen, Ableitungsauswahl, EKG-Amplitude) müssen ggf. wiederhergestellt werden.</p>
3. Meldung <i>UHR EINSTELLEN</i> .	<ul style="list-style-type: none"> • Stellen Sie Datum und Uhrzeit ein. • Prüfen Sie, ob der interne Lithiumakku innerhalb der letzten 5 Jahre ersetzt wurde. Setzen Sie sich mit dem technischen Kundendienst von ZOLL in Verbindung, wenn Sie Unterstützung benötigen.
4. Meldung <i>EKG-ELEKTRODE AB</i> .	<ul style="list-style-type: none"> • Kontrollieren Sie, ob das EKG-Kabel oder das OneStep Pacing-Kabel an den Patienten und das Gerät angeschlossen ist. • Prüfen Sie, ob die EKG-Elektroden, die OneStep Pacing- bzw. die OneStep Complete-Elektroden guten Kontakt haben und nicht ausgetrocknet sind. • Wenn Sie von einem EKG-Kabel mit 5 Ableitungen zu einem EKG-Kabel mit 3 Ableitungen wechseln, ziehen Sie das Kabel mit 5 Ableitungen ab und schalten das Gerät mindestens 10 Sekunden auf AUS. • Ersetzen Sie das EKG-Kabel bzw. OneStep-Kabel.
5. Meldung <i>ABL.KONTKT SCHLECHT</i> .	<ul style="list-style-type: none"> • Kontrollieren Sie, ob das EKG-Kabel oder das OneStep Pacing-Kabel an den Patienten und das Gerät angeschlossen ist. • Prüfen Sie, ob die EKG-Elektroden, die OneStep Pacing- bzw. die OneStep Complete-Elektroden guten Kontakt haben und nicht ausgetrocknet sind. • Wenn Sie von einem EKG-Kabel mit 5 Ableitungen zu einem EKG-Kabel mit 3 Ableitungen wechseln, ziehen Sie das Kabel mit 5 Ableitungen ab und schalten das Gerät mindestens 10 Sekunden auf AUS. • Ersetzen Sie das EKG-Kabel bzw. OneStep-Kabel.

Symptom	Empfohlene Maßnahme
6. Verrauschtes EKG, Artefakte, Grundlinienverschiebung.	<ul style="list-style-type: none"> • Wählen Sie eine Filterbandbreite von 1 bis 21Hz (siehe <i>R Series Configuration Guide [R Series Konfigurationshandbuch]</i>). • Bereiten Sie die Haut des Patienten vor dem Anbringen der Elektroden vor. • Prüfen Sie, ob die Elektroden gut am Patienten haften. • Reduzieren oder eliminieren Sie EKG-Artefakte aufgrund von Elektroden- oder Patientenbewegung. Legen Sie die Kabel so, dass sie nicht an Elektroden ziehen oder zu stark schwingen. • Sorgen Sie dafür, dass sich der Patient nicht bewegt. • Prüfen Sie die Möglichkeit zu starker Funkfrequenzstörungen.
7. Schwache EKG-Signalamplitude bei normalem Kalibrierimpuls.	<ul style="list-style-type: none"> • Wählen Sie eine andere Ableitung. • Bringen Sie neue Elektroden an anderen Stellen an.
8. Nicht plausibles QRS-Signal oder nicht plausible Herzfrequenz.	<ul style="list-style-type: none"> • Wählen Sie eine andere Ableitung. • Ändern Sie die EKG-Elektrodenposition.
9. Die Sync-Markierung fehlt oder stimmt nicht mit der QRS-Kurve auf Display und Registrierer überein.	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie, ob sich das Gerät im Modus Sync befindet. • Stellen Sie sicher, dass sich das Gerät NICHT im Modus Remote Sync befindet. • Ändern Sie die EKG-Ableitungsauswahl. • Ändern Sie die EKG-Elektrodenposition. • Das Papier ist zu schmal. Die Mindestbreite beträgt 90 mm.
10. Keine EKG-Kurve oder unterbrochene Linie in der Anzeige.	<ul style="list-style-type: none"> • Das Gerät befindet sich im Modus Remote Sync. Drücken Sie die Funktionstaste Sync Ein/Aus, um den Modus Remote Sync zu verlassen.

Registrierer

Symptom	Empfohlene Maßnahme
1. Meldung <i>REGISTR. PRÜFEN</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Im Registrierer befindet sich kein Papier mehr. • Nehmen Sie das Papier heraus, prüfen Sie die Papiersorte, prüfen Sie den Registrierer auf Papierstau, und legen Sie das Papier wieder ein. • Die Registriererklappe ist geöffnet. • Das Papier ist verkehrt herum eingelegt.
2. Der Registrierer gibt beim Starten ein stotterndes Geräusch von sich.	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie den Registrierer auf Papierstau.
3. Der Ausdruck ist zu hell oder von schlechter Qualität.	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie, ob das richtige Papier eingelegt ist. • Prüfen Sie, ob das Papier mit dem Raster zum Druckkopf des Registrierers eingelegt ist. • Reinigen Sie den Druckkopf des Registrierers.
4. Der Protokollbericht wird nicht gedruckt, wenn Sie die Funktionstasten Bericht und Bericht Drucken betätigen.	<ul style="list-style-type: none"> • Seit dem letzten Ereignis, das eine Aufzeichnung im Protokollbericht auslöst, sind noch keine 15 Sekunden vergangen. Warten Sie 15 Sekunden, und versuchen Sie es erneut.

Schrittmacher

Symptom	Empfohlene Maßnahme
1. Meldung <i>PADS PRÜFEN</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Kontrollieren Sie, ob die Therapieelektroden an das OneStep-Kabel angeschlossen sind. • Prüfen Sie, ob das Elektrodengel trocken ist. Ersetzen Sie Therapieelektroden bei Bedarf. • Gewährleisten Sie einen guten Kontakt zwischen Elektrode und Patient. • Prüfen Sie das OneStep-Kabel durch Verbinden mit dem Testanschluss auf einwandfreien Zustand. Die Aufforderung <i>PADS PRÜFEN</i> muss dann ausgeblendet werden. • Stellen Sie sicher, dass das Elektrochirurgiegerät nicht aktiv ist.
2. Keine Reizmarkierung () in der EKG-Kurve.	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie, ob das Gerät im SCHRITTMACHER modus arbeitet. • Prüfen Sie, ob die SCHRITTMACHERFREQUENZ (ppm) größer ist als die Herzfrequenz des Patienten.
3. Das EKG zeigt nach der Reizmarkierung keine Erregungsauslösung (Capture).	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie den Puls des Patienten. • Erhöhen Sie den Ausgangsstrom. • Stellen Sie sicher, dass die Therapieelektroden guten Kontakt mit dem Patienten haben. • Wählen Sie eine andere EKG-Ableitungskonfiguration. • Prüfen Sie die Position der Therapieelektroden.

Symptom	Empfohlene Maßnahme
4. Der Patient erhält während der Standby-Stimulation keinen regelmäßigen Impuls.	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie, ob die EKG-Elektroden, die OneStep Pacing- bzw. die OneStep Complete-Elektroden richtig angeschlossen und positioniert sind. Wenn sich das EKG-Ableitungskabel löst, stimuliert der Schrittmacher automatisch asynchron. • Überprüfen Sie das EKG-Kabel auf Schäden. • RR-Intervall des Patienten schwankt. • Schrittmacherfrequenz nahe an der Herzfrequenz des Patienten. • Prüfen Sie, ob die Frequenz richtig eingestellt ist.
5. Eine Herzfrequenz von 0 wird angezeigt, bei richtiger Erregungsauslösung in der EKG-Kurve	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie den Puls des Patienten. • Wählen Sie eine andere EKG-Ableitungskonfiguration.
6. Patientenbett-/Zentralstations-/Telemetrie-EKG-Anzeige wird beim Stimulieren fehlerhaft.	Keine Maßnahme erforderlich. Patientenüberwachungs-EKG-Eingänge werden durch Schrittmachersignale übersteuert. Das EKG kann vom R Series- oder Schrittmachergerät nur beim Stimulieren überwacht werden.

Defibrillator

Symptom	Empfohlene Maßnahme
1. Übermäßige Artefakte beim Einsatz von Paddles als EKG-Quelle.	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie, ob PADDLES ausgewählt ist. • Drücken Sie die Paddles fest an die Haut des Patienten. • Verwenden Sie Gel an den Paddles. • Reinigen Sie die Paddle-Oberfläche. • Prüfen und reinigen Sie beim Wechsel zwischen Erwachsenen- und Pädiatrieplatte. • Überprüfen Sie das Kabel auf Schäden. • Verwenden Sie EKG-Elektroden.
2. Der Defibrillator lädt nicht. (Der angezeigte Energiepegel steigt nicht an.)	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie, ob die Tasten SCHOCK an den Paddles bzw. an der Vorderseite blockieren. • Ersetzen Sie den Akku.
3. Ladezeit bis 200 J ist länger als 10 Sekunden.	<ul style="list-style-type: none"> • Typisch für einen niedrigen Akkuladestatus (bis zu 20 Sekunden). • Schließen Sie das Gerät an die Netzstromversorgung an. • Setzen Sie einen vollständig geladenen Akku ein.

Symptom	Empfohlene Maßnahme
<p>4. Es kommt nicht zur Entladung, wenn SCHOCK gedrückt wird.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Seit der ersten Ladebereitschaft in manueller Betriebsart sind 60 Sekunden vergangen. Die Energie wurde intern entladen. • Das Gerät befindet sich im Modus Sync oder Remote Sync, und es wird kein QRS-Komplex erkannt. • Die Energie wurde intern entladen, weil die Energieauswahl während des Ladevorgangs bzw. nach Erreichen des Bereitschaftsstatus geändert wurde. • Das Gerät war beim Drücken der Tasten SCHOCK nicht vollständig geladen. Warten Sie auf die Meldung <i>DEFIB XXXJ BEREIT</i> und den Bereitschaftston. • Halten Sie die Tasten SCHOCK gedrückt, bis die Energie an den Patienten abgegeben wird. • Die Pads oder Paddles weisen keinen guten Hautkontakt auf.
<p>5. Im Modus Sync kann die Funktion SCHOCK nicht ausgelöst werden.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie, ob auf dem Display die Meldung <i>SYNC XXXJ WAHL</i> angezeigt wird. • Prüfen Sie, ob EKG-Signale angezeigt werden. • Prüfen Sie, ob eine Sync-Markierung (Pfeil über der R-Zacke) vorhanden ist. Wenn keine Markierung vorhanden ist, ändern Sie die EKG-Ableitungsauswahl oder die Elektrodenposition. • Halten Sie die Taste(n) SCHOCK gedrückt, bis die Energie an den Patienten abgegeben wird. • Ändern Sie die EKG-Elektrodenposition.
<p>6. Im Modus REMOTE SYNC kann die Funktion SCHOCK nicht ausgelöst werden.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie, ob anstelle der EKG-Kurve der Text <i>REMOTE SYNC</i> zu sehen ist, und vergewissern Sie sich, dass <i>REMOTE SYNC XXXJ WAHL.</i> angezeigt wird. • Prüfen Sie, ob ein Remote-Gerät angeschlossen ist, das am Synchronisationseingang und Markierungsausgang die Signale entsprechend der Spezifikation in Anhang A verarbeitet bzw. generiert. • Prüfen Sie, ob auf dem Remote-Gerät zu jeder R-Zacke eine SYNC-Markierung angezeigt wird. Wenn die SYNC-Markierungen in der Anzeige des Remote-Geräts fehlen oder nicht annähernd simultan zu den R-Zacken angezeigt werden, sollte die synchronisierte Kardioversion nicht fortgesetzt werden. • Halten Sie die Taste(n) SCHOCK gedrückt, bis die Energie an den Patienten abgegeben wird.
<p>7. Keine erkennbare Energieabgabe an den Patienten.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Unter bestimmten Umständen kann es vorkommen, dass der Patient keine körperliche Reaktion zeigt, wenn die Energie zugeführt wird. • Starten Sie einen Defibrillator-Selbsttest. • Prüfen Sie, ob auf dem Display abwechselnd die Meldungen <i>PADS PRÜFEN</i> und <i>PAD-KONTAKT SCHLECHT</i> angezeigt werden. • Wenn Freihand-Therapieelektroden verwendet werden, müssen diese richtig positioniert sein und guten Kontakt haben. • Überprüfen Sie die auf dem Registriererstreifen verzeichnete Entladungsenergie (Joule) und den abgegebenen Strom.

Symptom	Empfohlene Maßnahme
8. Meldung <i>PADS PRÜFEN</i> oder <i>PADS AUFKLEBEN</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Überprüfen Sie die Verbindung des OneStep-Kabels bzw. der Freihand-Therapieelektroden, indem Sie die Kabel und die Elektroden abziehen und dann neu anschließen. • Prüfen Sie, ob die Freihand-Therapieelektroden guten Kontakt haben und an der Auflagefläche keine übermäßige Behaarung vorliegt. • Das OneStep-Kabel ist defekt. Wenn die Meldung weiterhin angezeigt wird, trennen Sie das OneStep-Kabel von den Therapieelektroden und stecken das Kabel in den Testanschluss. Statt der Meldung <i>PADS PRÜFEN</i> muss nun die Meldung <i>DEFIB-PAD KURZ</i> angezeigt werden (nur manueller Betrieb). • Verwenden Sie versuchsweise Paddles zum Defibrillieren. • Stellen Sie sicher, dass das Elektrochirurgiegerät nicht aktiv ist.
9. Meldung <i>ELEKTR WÄHLEN</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Die EKG-Analyse funktioniert nur, wenn die Freihand-Therapieelektroden am Patienten angebracht sind. • Trennen Sie die Paddle-Verbindung, und schließen Sie die Freihand-Therapieelektroden für die Defibrillation im Beratungsbetrieb an. • Starten Sie für Paddles den manuellen Betrieb.
10. Meldung <i>EKG GESTÖRT ANALYSE WIEDERHOLEN</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie, ob die Freihand-Therapieelektroden richtig angebracht sind und gut haften. • Sorgen Sie dafür, dass niemand den Patienten berührt und dass sich der Patient nicht bewegt.
11. Beim Durchführen eines Defibrillator-Selbsttests wird die Meldung <i>30J TEST OK</i> nicht angezeigt.	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie, ob das Gerät auf 30 Joule eingestellt ist. • Wenn der Test mit OneStep-Elektroden durchgeführt wird, vergewissern Sie sich, dass der Patientenkabelanschluss fest mit dem Elektrodenanschluss verbunden ist. Prüfen Sie, ob die Verpackung der OneStep-Elektrode versiegelt ist. • Wenn der Test am Testanschluss durchgeführt wird, prüfen Sie, ob das OneStep-Kabel vollständig in den Testanschluss eingesteckt ist. • Beim Testen mit Paddles müssen Sie die Paddles beim Entladen fest in die Paddle-Halterungen drücken.
12. Meldung <i>DEFIB- WARTU ERFORD</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Setzen Sie sich mit dem technischen Kundendienst von ZOLL in Verbindung.

Wechselstromladegerät

Symptom	Empfohlene Maßnahme
1. Die Akkuanzeige leuchtet abwechselnd grün und gelb.	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie, ob ein Akku eingesetzt ist. • Schalten Sie das Gerät EIN, um den Fehlerzustand zu prüfen. • Ersetzen Sie den Akku durch einen vollständig geladenen Akku. • Wenn das Problem damit nicht behoben ist, ersetzen Sie den Akku, trennen Sie das Gerät mindestens 10 Sekunden lang von der Wechselstromversorgung und schließen es wieder an die Wechselstromversorgung an.
2. Auf dem Display wird die Meldung <i>BATTERIE SCHWACH</i> angezeigt, wenn das Gerät an die Wechselstromversorgung angeschlossen wird.	<ul style="list-style-type: none"> • Prüfen Sie, ob die Wechselstromanzeige leuchtet. • Wenn nicht, prüfen Sie die Anschlüsse des Netzkabels an der Steckdose und an der Rückseite des Geräts. • Ersetzen Sie den Akku durch einen vollständig geladenen Akku. • Trennen Sie das Gerät vom Netz, und schließen Sie es wieder an. • Überprüfen Sie, ob Netzspannung anliegt.
3. Weder die Akkuanzeige noch die Wechselstromanzeige leuchtet, während das Gerät an die Wechselstromversorgung angeschlossen ist.	<ul style="list-style-type: none"> • Trennen Sie das Gerät vom Netz, und schließen Sie es wieder an. • Überprüfen Sie, ob Netzspannung anliegt.

CPR

Die Meldung <i>CPR-SENSOR PRÜFEN</i> wird angezeigt.	<ul style="list-style-type: none"> • Keine Maßnahme erforderlich. Diese Meldung informiert lediglich darüber, dass für den CPR-Sensor Standardkalibrierungswerte verwendet werden. Die CPR-Werte liegen innerhalb der Spezifikation.
--	---

Anhang A

Technische Daten

Dieser Abschnitt enthält die technischen Daten des R Series Defibrillators sowie eine Beschreibung des Algorithmus zur EKG-Rhythmusanalyse.

- „Technische Daten des Defibrillators“ auf Seite A-2
- „Technische Daten des Akkus“ auf Seite A-7
- „Spezifikationen gemäß IEC 60601-1-2“ auf Seite A-8
- „R Series Eigenschaften des biphasischen Rechteckimpulses“ auf Seite A-14
- „Klinische Studienergebnisse für die biphasische Kurvenform“ auf Seite A-26
- „Genauigkeit des Algorithmus bei der EKG-Analyse“ auf Seite A-30

Technische Daten des Defibrillators

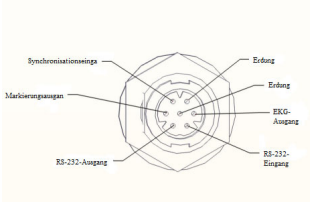
Allgemeines	
Abmessungen (Höhe • Breite • Länge)	20,8 cm • 26,7 cm • 31,7 cm mit Griff oder 25,4 cm ohne Griff.
Gewicht	6,17 kg mit OneStep-Kabel und Akku 6,89 kg mit Paddles.
Stromversorgung	Akku: Aufladbarer Lithium-Ionen-Akku Netzstrom: 100 bis 120 V, 50/60 Hz ~, 220 bis 240 V, 50 Hz ~, 275 VA.
Geräteklassifizierung	Klasse I, interne Stromversorgung gemäß EN 60601-1
Konstruktionsnormen	IEC 60601-1: 2005 + CORR. 1 (2006) + CORR. 2 (2007) IEC 60601-2-4: 2010 (Dritte Ausgabe) EN 61000-4-6, EN 61000-4-8 und EN 61000-4-11 in Bezug auf EN 60601-1-2 (4. Ausgabe). IEC 60601-2-27: 2011 (Dritte Ausgabe) IEC 60601-2-49 (Zweite Ausgabe): 2011 IEC 80601-2-30:2009 ISO 80601-2-55:2011 (Erste Ausgabe) zur Verwendung mit IEC 60601-1: 2005 (Dritte Ausgabe) + CORR.1 (2005) + CORR. 2 (2007) ISO 80601-2-61:2011 (Erste Ausgabe) zur Verwendung mit IEC 60601-1: 2005 (Dritte Ausgabe) + CORR.1 (2005) + CORR. 2 (2007)
Patientensicherheit	Alle Patientenanschlüsse sind elektrisch isoliert.
Umgebungsbedingungen	
Betriebstemperatur	0 °C bis 40 °C
Lagerungs- und Transporttemperatur	-20 °C bis +60 °C
Luftfeuchtigkeit	5 % bis 95 % relative Luftfeuchtigkeit, nicht kondensierend
Schwingungen	IEC 68-2-6 und IEC 68-2-34
Stoß	IEC 68-2-27, 50 g bei 6 ms Halbsinus
Betriebsdruck	594 bis 1060 mbar
Schutzgrad gegen Eindringen von Wasser und Fremdkörpern	IEC 529, IP 22
Elektromagnetische Verträglichkeit (EMV)	CISPR 11, Klasse B – Strahlungs- und Leitungsemissionen
Elektromagnetische Störfestigkeit	AAMI DF80, EN 61000-4-3 bis 10 V/m
Entladung statischer Elektrizität	AAMI DF80; EN 61000-4-2
Empfindlichkeit gegenüber leitungsgebundenen Störungen	EN 61000-4-4, 61000-4-5, 61000-4-6

Display	
Displaytyp	Hohe Auflösung, Flüssigkristallanzeige (LCD)
Displaygröße:	16,5 cm diagonal
Anzeigeformat	Lichtechte Balkenanzeige
Ablenkgeschwindigkeit	25 mm/s
Anzeigedauer	5 Sekunden; 4 Sekunden bei bestimmten Überwachungsparameteroptionen
Meldungen	LÖSCHT PROTOKOLL, KARTE EINSCHIEBEN, BATTERIE WECHSELN, BATTERIE SCHWACH, CPR DURCHFÜHREN, EKG GESTÖRT, ANALYSE WIEDERHOL, PATIENT PRÜFEN, ANALYSE UNTERBR, ANALYSE DRÜCKEN, KEIN SCHOCK EMPF., SCHOCK EMPFOHLEN, LADEN DRÜCKEN, ELEKTR WÄHLEN, EKG-ABL. WÄHLEN, DEFIB-BETR. WÄHLEN, VF-ALARM AUS, SYNC DEAKTIVIEREN, PADS PRÜFEN, PAD-KONTAKT SCHLECHT, DEFIB-PAD KURZ, PLATTEN-FEHLER, EKG-ELEKTRODE AB, PLATT-ENTLAD VERW, LADEN UNMÖGLICH, SCHOCK-TASTE LOSLAS, SCHOCK DRÜCKEN, 30J TEST OK, 30J TEST NICHT OK, SCHRITTM DEAKTIV., DEFIB DEAKTIVIERT, STIMU-MA EINSTELLEN, REGISTR. PRÜFEN, EKG-ANALYSE LÄUFT, GANZ ENTLAST., CPR UNTERBRECHEN
Elektroden	
Freihand-Therapieelektroden	<ul style="list-style-type: none"> • OneStep-Elektroden • Pro-padz • Stat-padz • Erwachsene: Stat-padz II • Kinder: Pedi-padz
Defibrillator	
Kurvenform	Biphasischer Rechteckimpuls
Energieauswahl (abgegeben an eine 50-Ω-Ladung)	<ul style="list-style-type: none"> • Erwachsene: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 75, 100, 120, 150, 200 Joule (Auswahl über Tasten an der Gerätevorderseite oder an den Paddles) • Kinder: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 85, 100, 120, 150, 200 Joule (nur mit OneStep-Elektroden für die Pädiatrie)
Ladedauer	<ul style="list-style-type: none"> • Unter 7 Sekunden mit neuem, voll aufgeladenem Akku (erste 15 Ladungen auf 200 J), mit oder ohne Verwendung von Netzstrom bei Netzennspannung. • Bei der fünfzehnten Entladung mit maximalem Energiepegel beträgt die Ladezeit weniger als 10 Sekunden, mit oder ohne Verwendung von Netzstrom bei Netzennspannung. Teilweise entladene Akkus führen zu einer längeren Defibrillator-Ladedauer. • Weniger als 15 Sekunden bei Betrieb ohne Akku, bei alleiniger Verwendung von Netzstrom bei 90 % Netzennspannung. • Weniger als 25 Sekunden ab dem Einschalten mit einem neuen, vollständig geladenen Akku (belastet mit bis zu fünfzehn Entladungen von 200 J) oder bei Betrieb ohne Akku, bei alleiniger Verwendung von Netzstrom bei 90 % oder 100 % der Netzennspannung. • Weniger als 30 Sekunden ab dem Einschalten und nach der Rhythmusanalyse (Beratungsbetrieb) mit einem neuen, vollständig geladenen Akku (belastet mit bis zu fünfzehn Entladungen von 200 J) und bei alleiniger Verwendung von Netzstrom bei 90 % Netzennspannung.
Bereich der Patientenimpedanz	15 bis 300 Ohm
Energieanzeige	Display zeigt die ausgewählte und die abgegebene Energie.

Synchronisierter Betrieb	Die Defibrillatorentladung wird mit der R-Zacke des Patienten synchronisiert. Auf dem Display wird SYNC angezeigt. Über der EKG-Kurve auf dem Display und dem Streifen werden R-Zackenmarkierungen platziert. Wenn das EKG von dem Gerät überwacht wird, werden die DF-80:2003-Anforderungen einer maximalen Zeitverzögerung von 60 ms zwischen der R-Zackenspitze und der Abgabe von Energie erfüllt.
Bedienelemente zum Laden	Taste LADEN an der Gerätevorderseite und am Apex-Paddle
Paddles	Standard-Apex-/Sternum-Paddles. Die Erwachsenenplatte kann abgeschoben werden, so dass die kleinere Platte für Kinder freiliegt.
Automatischer Defibrillatortest	Während dieses Vorgangs wird das Laden und Entladen geprüft, ohne dass die Paddles aus den Aufbewahrungshalterungen entfernt werden müssen. Außerdem kann das Gerät mit einem OneStep-Kabel am Testanschluss oder den OneStep-Elektroden geprüft werden.
Hinweise zur Defibrillation	Die Elektrodenverbindung und das Patienten-EKG werden ausgewertet, um festzustellen, ob eine Defibrillation erforderlich ist. Defibrillierbare Rhythmen: <ul style="list-style-type: none"> • Kammerflimmern (VF) mit einer Amplitude von >100 µV • Ventrikuläre Breitkomplex-Tachykardie (VT) mit Frequenzen von mehr als 150 Schlägen pro Minute (Erwachsene) oder 200 Schlägen pro Minute (Kinder) Der Abschnitt „Genauigkeit des Algorithmus bei der EKG-Analyse“ auf Seite A-30 enthält weitere Informationen zu Sensitivität und Spezifität.
CPR-Überwachung	
Kompressionstiefe	Erwachsener: 1,9 bis 7,6 cm ±0,6 cm Kinder: 1,0 bis 7,6 cm ±0,6 cm
Kompressionsfrequenz	50 bis 150 Kompressionen pro Minute
EKG-Überwachung	
Patientenverbindung	Kabel mit 3 Ableitungen, Kabel mit 5 Ableitungen, Paddles oder Freihand-Therapieelektroden
Eingangsschutz	Vollständig defibrillatorsicher. Eine spezielle Elektronik verhindert die Verzerrung des EKGs durch den Stimulationsimpuls.
Anzeige der Schrittmacherzacke (implantierte Schrittmacher)	Eine dedizierte Schaltung erkennt die meisten Zacken eines implantierten Schrittmachers und bietet Standardanzeige-Marker für Zacken in der EKG-Kurve.

Erkennung der Impulse implantierter Schrittmacher	<p>Amplitude ± 2 mV bis ± 700 mV, Impulsbreite 0,1 ms bis 2 ms, Overshoot von 0 bis 100 ms.</p> <p>Hinweis: Die Schrittmacherimpulsunterdrückung von R Series Geräten bei alleinigem Vorhandensein von Schrittmacherimpulsen erfasst Impulse mit Amplituden von ± 2 mV bis ± 700 mV, Impulsbreiten von 0,1 ms bis 2 ms und Overshoot von 0 bis 100 ms.</p> <p>Die Schrittmacherimpulsunterdrückung von R Series Geräten bei Vorhandensein von Schrittmacherimpulsen und bei normaler Stimulation von QRS-Komplex und T-Welle erfasst Impulse mit Amplituden von ± 2 mV bis ± 700 mV, Impulsbreiten von 0,1 ms bis 2 ms und Overshoot von 0 bis 100 ms.</p> <p>Die Schrittmacherimpulsunterdrückung von R Series Geräten bei Vorhandensein von Schrittmacherimpulsen mit ineffektiver Stimulation (Ausbleiben von QRS-Komplexen) erfasst Impulse mit Amplituden von ± 2 mV bis ± 700 mV, Impulsbreiten von 0,1 ms bis 2 ms und Overshoot von 0 bis 100 ms.</p> <p>Das R Series Gerät kann sequenzielle AV-Schrittmacherimpulse nicht unterdrücken.</p>
Bandbreite	<p>0,5 Hz bis 21 Hz (Standard), 0,05 Hz bis 150 Hz (Diagnose)</p> <p>0,5 Hz bis 40 Hz und 1 Hz bis 21 Hz als einstellbare Optionen.</p>
Ableitungsauswahl	<p>I, II, III, aVR, aVL, aVF, V, PADS, PADDLES, IN ELEK P1, P2, P3 mit OneStep Pacing-Elektroden</p>
Relativer Skalierungsfaktor für EKG-Amplitude	<p>x 0,5, x 1, x 1,5, x 2 oder x 3</p> <p>Eingestellter Wert wird auf dem Display angezeigt.</p>
Herzfrequenzbereich	<p>30 bis 300 Schläge pro Minute</p>
Herzfrequenz genauigkeit	<p>± 5 %</p>
Herzfrequenzalarm	<p>Displaysymbol signalisiert den Aktivitätsstatus. Vom Benutzer wählbar.</p> <p>Tachykardie: 60 bis 280 Schläge pro Minute Bradykardie: 20 bis 100 Schläge pro Minute</p>
Unterdrückung von hohen, spitzen T-Wellen	<p>$\leq 0,8$ mV</p>
Herzfrequenz-Mittelwertbildung	<p>Das R Series Gerät berechnet den Mittelwert auf Basis des Intervalls zwischen den letzten 6 erkannten Schlägen. Zu Beginn wird die Frequenz über die erkannten Schläge gemittelt, sobald 2 Schläge erkannt wurden. Dieser Vorgang wird abgeschlossen, sobald 6 Schläge vollständig erkannt wurden. Der Frequenzwert wird mit jedem Herzschlag aktualisiert. Sobald diese Bedingung erfüllt ist, wird die Anzeige bei jedem Schlag mit dem Mittelwert der letzten 6 Schläge aktualisiert.</p> <p>Wenn mehr als 5 Sekunden lang kein Schlag erkannt wird, meldet die Anzeige eine Herzfrequenz von 0 Schlägen pro Minute. Dieser Vorgang wird in einem Zyklus von 5 Sekunden wiederholt.</p>

Genauigkeit und Reaktionszeit bei unregelmäßigem Rhythmus	Mittelwertbildung über 5 RR-Intervalle gemäß AAMI EC 13:2002: <ul style="list-style-type: none"> Ventrikuläre Bigeminie (Abbildung 3a): 80,5 Schläge pro Minute Langsam wechselnde ventrikuläre Bigeminie (Abbildung 3b): 60,5 Schläge pro Minute Langsam wechselnde ventrikuläre Bigeminie (Abbildung 3c): 120,5 Schläge pro Minute Bidirektionale Systolen (Abbildung 3d): 93,3 Schläge pro Minute
Reaktionszeit bei Änderungen der Herzfrequenz	<ul style="list-style-type: none"> Maximal 3 Sekunden bei einer schrittweisen Erhöhung von 80 auf 120 Schläge/min Maximal 6 Sekunden bei einer schrittweisen Verringerung von 80 auf 40 Schläge/min
Zeit bis Tachykardiealarm	<p>Von NSR 80 auf VT 195 bei 1 mV: 4 Sekunden</p> <p>Von NSR 80 auf VT 195 bei 2 mV: 4 Sekunden</p> <p>Von NSR 80 auf VT 195 bei 4 mV: 4 Sekunden</p> <p>Von NSR 80 auf VT 206 bei 0,5 mV: 4 Sekunden</p> <p>Von NSR 80 auf VT 206 bei 1 mV: 4 Sekunden</p> <p>Von NSR 80 auf VT 206 bei 2 mV: 4 Sekunden</p>
Erkennung fehlender Ableitungsverbindungen	Auf jeder Ableitung fließt ein Gleichstrom von 0,04 µA zum Patienten.
Aktive Störsignalunterdrückung	Die summierten Ableitungsströme werden über die Ableitung zur aktiven Störsignalunterdrückung zurückgeführt: <ul style="list-style-type: none"> 0,08 µA DC bei 3 Ableitungen 0,16 µA DC bei 5 Ableitungen
Schrittmacheroption	
Typ	VVI (Demand), asynchron (Festfrequenz), wenn ohne EKG-Ableitungen oder im Stimulationsmodus Async (asynchron) verwendet.
Impulstyp	Rechteckimpuls, konstanter Strom
Impulsdauer	40 ms ±2 ms
Impulsamplitude (Ausgangstrom)	Variabel von 0 mA bis 140 mA ±5 % oder 5 mA (je nachdem, welcher Wert größer ist) Erhöhung/Verringerung in Schritten von 2 mA
Schrittmacherfrequenz	30 bis 180 Impulse pro Minute (ppm) ±1,5 % Erhöhung/Verringerung in Schritten von 2 ppm
Ausgangsschutz	Vollständig defibrillatorsicher und isoliert.
Registrierer und Streifendrucker	
Papier	Thermopapier, Rasterbreite 80 mm Papierbreite 90 mm
Geschwindigkeit	25 mm/s
Verzögerung	6 Sekunden
Anmerkungen	Uhrzeit, Datum, Defibrillationsenergie, Herzfrequenz, Schrittmacherstromstärke, QRS-Synchronisationsmarkierung, EKG-Amplitudenskalierung, EKG-Ableitung, Alarm, Defibrillatorergebnisse, Analyse-EKG, Diagnosebandbreite. Meldungen: <i>ANALYSE UNTERBR</i> , <i>EKG GESTÖRT</i> , <i>SCHOCK EMPFOHLEN</i> , <i>K. SCHOCK EMPF</i>
Druckmethode	Hochauflösender Thermodruckkopf
Druckmodi	Manuell oder automatisch (vom Benutzer konfigurierbar)
Speicherkarte	
Typ	Compact Flash-Karte

Synchronisationseingang, Markierungsausgang, EKG-Ausgang		
Synchronisationseingang	Impuls 0 bis 5 V (TTL-Pegel), H-aktiv, Dauer von 5 bis 15 ms und in Abständen von mindestens 200 ms. Die Energieübertragung beginnt innerhalb von 25 ms nach der Anstiegsflanke des externen Synchronisationsimpulses.	Anschlussbelegung am R Series Gerät 
Markierungsausgang	Impuls 0 bis 5 V (TTL-Pegel), H-aktiv, Dauer von 10 ms, die Anstiegsflanke des Impulses liegt innerhalb von 35 ms nach der R-Zackenspitze.	
EKG-Ausgang	1,0 V/cm Ablenkung am Registrierer. <25 ms Verzögerung gegenüber dem Patienten-EKG-Eingang	
SWITCHCRAFT CONXALL 17982-7SG-300 Passender Stecker: SWITCHCRAFT CONXALL 16982-7PG-522		
Wi-Fi-Karte		
ZOLL R Series Data COMM II	Modell: Wi-Fi-Compact Flash-Karte (802.11 abgn)	

Technische Daten des Akkus

Typ	Aufladbarer Lithium-Ionen-Akku
Gewicht	0,77 kg
Nennspannung	10,6 V
Ladedauer	4 Stunden oder weniger (im R Series-Gerät)
Betriebszeit	Mit neuem, vollständig geladenem Akku bei 20 °C: <ul style="list-style-type: none"> • 100 Defibrillatorentladungen bei maximaler Energieabgabe (200 Joule) oder • 4 Stunden bei ununterbrochener EKG-Überwachung oder • 3,5 Stunden bei ununterbrochener EKG-Überwachung und Stimulation mit 60 mA und 80 Impulsen pro Minute
Anzeige für niedrigen Akkuladestatus	Wenn die Akkuladung noch für 15 Minuten EKG-Überwachung ausreicht, wird auf dem Display die Meldung BATTERIE SCHWACH angezeigt. In diesem Zustand werden einmal pro Minute 2 Warntöne zum Akkuladestatus ausgegeben. Wenn das Gerät kurz vor dem Abschalten ist, werden alle 2 Sekunden 2 Signaltöne ausgegeben. Je nach Alter und Zustand des Akkus vergeht von der Anzeige der Meldung BATTERIE SCHWACH oder BATTERIE WECHSELN bis zum Abschalten des Defibrillators eine unterschiedlich lange Zeit.
Lagerungsdauer des Akkus	3 Monate bis zum erneuten Aufladen und Testen

Spezifikationen gemäß IEC 60601-1-2

In diesem Abschnitt finden Sie eine Tabelle mit den Spezifikationen für das R Series Gerät gemäß IEC 60601-1-2.

Erklärung zur elektromagnetischen Verträglichkeit

Informationen und Herstellererklärung zur elektromagnetischen Verträglichkeit für das R Series Gerät.

Emissionstest	Konformität	Informationen zur elektromagnetischen Verträglichkeit
HF-Emissionen CISPR 11	Gruppe 1	Das R Series Gerät verwendet hochfrequente Energie ausschließlich für interne Funktionen. Aus diesem Grund ist die vom Gerät verursachte HF-Störstrahlung extrem gering, so dass Interferenzen mit in der Nähe befindlichen Geräten eher unwahrscheinlich sind.
HF-Emissionen CISPR 11	Klasse B	Das R Series Gerät ist für den Einsatz in allen Einrichtungen geeignet, einschließlich häuslicher Umgebungen und solcher, die an das öffentliche Niederspannungs-Versorgungsnetz angeschlossen sind, über das private Haushalte versorgt werden.
Harmonische Emissionen (Oberschwingungsströme) IEC 61000-3-2	Klasse A	
Spannungsschwankungen/ Flicker-Emissionen IEC 61000-3-3	Entspricht den Anforderungen	
Medizinische elektrische Geräte erfordern besondere Vorsichtsmaßnahmen hinsichtlich der elektromagnetischen Verträglichkeit und müssen in Übereinstimmung mit den EMV-Informationen in diesem Dokument installiert und in Betrieb genommen werden.		

Erklärung zur elektromagnetischen Störfestigkeit (Electromagnetic Immunity Declaration, EID)

Informationen und Herstellererklärung zur elektromagnetischen Störfestigkeit für das R Series Gerät.

Das ZOLL-Gerät der R-Serie ist für die Verwendung in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung vorgesehen. Ein Betrieb außerhalb dieser Umgebung könnte zu einer Fehlinterpretation der EKG-Rhythmen oder HLW-Signale, zu Störungen der Anzeige oder der Audiomeldungen oder zur Unfähigkeit, eine Defibrillationstherapie durchzuführen, führen. Der Betreiber des Geräts muss sicherstellen, dass es in dieser Umgebung verwendet wird.

Die Energieversorgung des Defibrillators der ZOLL-R-Serie (Defibrillation, Stimulation, EKG-Rhythmusanalyse, EKG, HLW-Feedback, SpO₂, EtCO₂ und NIBD) ist klinisch akzeptabel, und der Defibrillator der R-Serie erfüllt die grundlegenden Sicherheitsanforderungen, wenn er in der in der folgenden Tabelle angegebenen elektromagnetischen Umgebung betrieben wird.


Das R Series Gerät ist für den Einsatz in Bereichen mit den folgenden elektromagnetischen Umgebungsbedingungen vorgesehen. Der Kunde oder Bediener des R Series Geräts muss sicherstellen, dass das Gerät nur in entsprechenden Bereichen eingesetzt wird.			
Störfestigkeitstest	Testpegel nach IEC 60601	Konformitätspegel	Informationen zur elektromagnetischen Verträglichkeit
Entladung elektrostatischer Elektrizität IEC 61000-4-2	±8 kV Kontakt ±15 kV Luft	±8 kV Kontakt ±15 kV Luft	Muss die relative Luftfeuchtigkeit mindestens 30 % betragen.
Schnelle transiente elektrische Störgrößen IEC 61000-4-4	±2 kV für Stromversorgungsleitungen ±1 kV für Eingangs-/Ausgangsleitungen	±2 kV für Stromversorgungsleitungen	Die Qualität der Netzstromversorgung muss der für Krankenhäuser oder gewerbliche Umgebungen entsprechen.
Stoßspannungen IEC 61000-4-5	±1 kV Gegentakt ±2 kV Gleichtakt	±1 kV Gegentakt ±2 kV Gleichtakt	Die Qualität der Netzstromversorgung muss der für Krankenhäuser oder gewerbliche Umgebungen entsprechen.
Spannungseinbrüche, kurze Unterbrechungen und Spannungsschwankungen in Stromversorgungsleitungen IEC 61000-4-11	<5 % U _t (>95 % Einbruch in U _t) bei 0,5 Zyklen 40 % U _t (60 % Einbruch in U _t) bei 5 Zyklen 70 % U _t (30 % Einbruch in U _t) bei 25 Zyklen <5 % U _t (>95 % Einbruch in U _t) über 5 Sekunden	<5 % U _t (>95 % Einbruch in U _t) bei 0,5 Zyklen 40 % U _t (60 % Einbruch in U _t) bei 5 Zyklen 70 % U _t (30 % Einbruch in U _t) bei 25 Zyklen <5 % U _t (>95 % Einbruch in U _t) über 5 Sekunden	Die Qualität der Netzstromversorgung muss der für Krankenhäuser oder gewerbliche Umgebungen entsprechen. Wenn der Bediener des R Series Geräts selbst bei Unterbrechungen der Netzstromversorgung den ununterbrochenen Betrieb sicherstellen möchte, empfiehlt es sich, das Gerät mit einer unterbrechungsfreien Stromversorgung oder einem Akku zu betreiben.

<p>Magnetfelder mit Netzfrequenz (50/60 Hz) IEC 61000-4-8</p>	<p>3 A/m</p>	<p>3 A/m</p>	<p>Magnetfelder mit Netzfrequenz sollten auf Niveaus liegen, die für Krankenhäuser oder gewerbliche Umgebungen typisch sind.</p>
<p>HINWEIS: U_t bezeichnet die Wechselspannung des Netzes vor Anlegen des Testpegels.</p> <p>HINWEIS 2: Elektrostatische Entladungen können zu einem Flackern oder kurzzeitigen Ausfall des Bildschirms führen. In extremen Fällen kann es vorkommen, dass das R Series-Gerät zurückgesetzt wird. Wurde das System zurückgesetzt, muss der Defibrillator möglicherweise wieder aufgeladen oder die Stimulation wieder aufgenommen werden. Bei einer durch eine elektrostatische Entladung bedingten Störung der EtCO₂- oder der SpO₂-Überwachung muss das Gerät möglicherweise aus- und wieder eingeschaltet werden, um diese Systemfunktionen neu zu starten.</p> <p>HINWEIS 3: Die Verwendung von Zubehör und Kabeln, die nicht im Abschnitt „Zubehör“ aufgeführt sind Dieses Dokument kann zu erhöhten Emissionen oder verminderter Immunität des Defibrillators der R-Serie führen.</p> <p>HINWEIS 4: In bestimmten Bereichen der Krankenhausumgebung kann die relative Luftfeuchtigkeit unter 30 % liegen. In solchen Bereichen kann das Risiko von ESD-Entladungen höher sein als die Werte in den getesteten Spezifikationen der R-Serie. Die Betreiber sollten sich dieser Bedingungen bewusst sein und entsprechende Maßnahmen ergreifen</p>			

Elektromagnetischen Störfestigkeit

Informationen und Herstellererklärung zur elektromagnetischen Störfestigkeit

Die lebenserhaltenden Funktionen des R Series Geräts sind für den Einsatz in Bereichen mit den folgenden elektromagnetischen Umgebungsbedingungen vorgesehen. Der Kunde oder Bediener des R Series Geräts muss sicherstellen, dass das Gerät nur in entsprechenden Bereichen eingesetzt wird.			
Störfestigkeits-test	Testpegel nach IEC 60601	Konformitäts-pegel	Informationen zur elektromagnetischen Verträglichkeit
Geführte HF IEC 61000-4-6	3 Veff 150 kHz bis 80 MHz außerhalb der ISM-Bänder ^a	3 Veff	Für tragbare und mobile HF-Geräte zur Kommunikation (Mobiltelefone usw.) sollte der nachfolgend empfohlene Mindestabstand zu beliebigen Teilen des R Series Geräts (einschließlich seiner Kabel) eingehalten werden. Der empfohlene Mindestabstand kann anhand einer Gleichung berechnet werden, die auf der Senderfrequenz basiert. Empfohlener Mindestabstand $d = 1,2 \sqrt{P}$
	10 Veff 150 kHz bis 80 MHz innerhalb der ISM-Bänder ^a	10 Veff	$d = 1,2 \sqrt{P}$
Abgestrahlte HF-Störgrößen IEC 60601-1-2 (drahtlose Kommunikation)	28 V/m für GSM-, TETRA 800-, iDEN 820-, CDMA 850- oder LTE Band 5-Dienst (0,3 m Trennabstand)	28 V/m	$d = \text{min. } 0,3$
	27 V/m für TETRA 400-Dienst	27 V/m	$d = \text{min. } 0,3$
	28 V/m für GMRS 460-, FRS 460-, GSM 1800-, CDMA 1900-, GSM 1900-, DECT-, LTE Band 1, 3, 4 und 25-, UMTS-, Bluetooth-, WLAN 802.11 b/g/n-, RFID 2450- und LTE Band 7-Dienst	28 V/m	$d = \text{min. } 0,3$
	9 V/m für LTE Band 13 und 17- und WLAN 802.11 a/n-Dienst	9 V/m	$d = \text{min. } 0,3$

<p>Gestahlte HF IEC 61000-4-3 (EKG-Überwachung von Leads & PADS)</p>	<p>10 V / m 80 MHz bis 2,7 GHz</p>	<p>10 V/m^d</p>	<p>$d = 1,2\sqrt{P}$ 80 MHz bis 800 MHz $d = 2,3\sqrt{P}$ 800 MHz bis 2,7 GHz</p>
<p>Gestahlte HF IEC 61000-4-3 (EtCO 2, SpO 2, NIBP und alle andere Funktionen)</p>	<p>3 V / m 80 MHz bis 2,7 GHz</p>	<p>3 V/m^d</p>	<p>„P“ ist die maximale Ausgangsnennleistung des Senders in Watt gemäß den Spezifikationen des Senderherstellers; „d“ steht für den empfohlenen Mindestabstand in Metern.^b Die Feldstärken stationärer HF-Sender (festgestellt durch eine elektromagnetische Messung vor Ort)^c sollten unterhalb des Konformitätspegels für jeden Frequenzbereich liegen.^d In der Nähe von Geräten, die mit dem folgenden Symbol gekennzeichnet sind, können Interferenzen auftreten:</p> <div style="text-align: center;">  </div>
<p>HINWEIS 1: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der höhere Frequenzbereich. HINWEIS 2: Diese Richtlinien können nicht auf alle Situationen angewendet werden. Die elektromagnetische Ausbreitung wird durch die Absorption und Reflexion der umgebenden Strukturen, Objekte und Personen beeinflusst.</p>			

a. Die ISM-Bänder (d. h. industrielle, wissenschaftliche und medizinische Bänder) zwischen 150 kHz und 80 MHz sind 6,765 MHz bis 6,795 MHz; 13,553 MHz bis 13,567 MHz; 26,957 MHz bis 27,283 MHz sowie 40,66 MHz bis 40,70 MHz.
b. Die Konformitätspegel der ISM-Frequenzbänder zwischen 150 kHz und 80 MHz und im Frequenzbereich zwischen 80 MHz und 2,7 GHz dienen zur Verringerung von Interferenzen, die von tragbaren/mobilen Kommunikationsgeräten (z. B. Mobiltelefonen) ausgehen, die versehentlich in den Patientenbereich gebracht werden. Aus diesem Grund muss für Sender in diesen Frequenzbereichen ein zusätzlicher Faktor von 10/3 zur Berechnung des empfohlenen Mindestabstandes verwendet werden.
c. Die Feldstärken von ortsfesten Sendern (z. B. Basisstationen für Handys, schnurlose Telefone oder Geräte des mobilen Landfunks, Amateurfunk-, Mittelwellen-, UKW- und Fernsehsender) können auf theoretischem Wege nicht mit der erforderlichen Genauigkeit bestimmt werden. Für die Beurteilung der elektromagnetischen Umgebung von ortsfesten HF-Sendern muss eine Standortaufnahme durchgeführt werden. Überschreitet die gemessene Feldstärke am Einsatzort des Propaq MD Geräts den oben genannten zulässigen HFKonformitätspegel, muss das Propaq MD Gerät auf normale Funktion überwacht werden. Wird dabei festgestellt, dass das Gerät nicht ordnungsgemäß funktioniert, müssen entsprechende Maßnahmen (z. B. Änderung der Ausrichtung oder Position des Propaq MD Geräts) ergriffen werden.
d. Im Frequenzbereich zwischen 150 kHz und 80 MHz sollten die Feldstärken weniger als 10 V/m betragen, wie in der Compliance-Spalte links gezeigt.

Empfohlener Mindestabstand zu HF-Geräten für die lebenserhaltenden Funktionen des R Series Geräts

Empfohlener Mindestabstand zwischen tragbaren/mobilen HF-Kommunikationsgeräten und dem R Series Gerät.

Die lebenserhaltenden Funktionen des R Series Geräts sind für den Einsatz in Bereichen mit elektromagnetischen Umgebungsbedingungen vorgesehen, in denen HF-Störstrahlungen kontrolliert werden. Der Kunde bzw. Bediener des R Series Geräts kann dazu beitragen, elektromagnetische Interferenzen zu vermeiden, indem er den Mindestabstand zwischen tragbaren/mobilen HF-Kommunikationsgeräten (Sendern) und dem R Series Gerät einhält, wie nachfolgend aufgeführt. Dabei ist die maximale Ausgangsnennleistung der Kommunikationsgeräte zu beachten.				
Nominale maximale Ausgangsleistung des Geräts (Watt)	Empfohlener Mindestabstand (nach Frequenz des Senders) (Meter)			
	150 kHz bis 80 MHz außerhalb der ISM-Bänder $d = 1,2 \sqrt{P}$	150 kHz bis 80 MHz innerhalb der ISM-Bänder $d = 1,2 \sqrt{P}$	80 MHz bis 800 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	800 MHz bis 2,7 GHz $d = 2,3 \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	3,8	7,3
100	12	12	12	23
<p>Bei Sendern, deren nominale maximale Ausgangsleistung nicht in der obigen Tabelle aufgeführt ist, kann der empfohlene Mindestabstand d in Metern anhand der Gleichung ermittelt werden, die zur Bestimmung der Senderfrequenz angewendet wird, wobei P die maximale Ausgangsnennleistung des Senders in Watt bezeichnet, gemäß den Angaben des Senderherstellers.</p> <p>HINWEIS 1: Bei 80 MHz und 800 MHz ist der Mindestabstand für höhere Frequenzbereiche zu verwenden.</p> <p>HINWEIS 2: Die ISM-Bänder (d. h. industrielle, wissenschaftliche und medizinische Bänder) zwischen 150 kHz und 80 MHz sind 6,765 MHz bis 6,795 MHz; 13,553 MHz bis 13,567 MHz; 26,957 MHz bis 27,283 MHz sowie 40,66 MHz bis 40,70 MHz.</p> <p>HINWEIS 3: Für Sender in den ISM-Frequenzbändern zwischen 150 kHz und 80 MHz sowie im Frequenzbereich 80 MHz bis 2,7 GHz wird ein zusätzlicher Faktor von 10/3 zur Berechnung des empfohlenen Mindestabstandes verwendet, um Interferenzen zu verringern, die von tragbaren/mobilen Kommunikationsgeräten (z. B. Mobiltelefone) ausgehen, die versehentlich in den Patientenbereich gebracht werden.</p> <p>HINWEIS 4: Diese Richtlinien können nicht auf alle Situationen angewendet werden. Die elektromagnetische Ausbreitung wird durch die Absorption und Reflexion der umgebenden Strukturen, Objekte und Personen beeinflusst.</p>				

R Series Eigenschaften des biphasischen Rechteckimpulses

Tabelle A-1 zeigt die Eigenschaften des biphasischen Rechteckimpulses (R Series Rectilinear Biphasic™) bei Entladung an einer Last von 25 Ohm, 50 Ohm, 100 Ohm, 125 Ohm, 150 Ohm und 175 Ohm bei maximaler Energieeinstellung von 200 Joule.

Tabelle A-1. R Series Eigenschaften des biphasischen Rechteckimpulses

	200 J entladen an					
	25 Ω	50 Ω	100 Ω	125 Ω	150 Ω	175 Ω
Erste Phase						
Maximale Anfangsstromstärke	31,4 A	30,4 A	19,7 A	19,4 A	16,7 A	15,6 A
Durchschnittliche Stromstärke	27,1 A	24,9 A	17,5 A	16,2 A	14,4 A	13,2 A
Dauer	6 ms	6 ms	6 ms	6 ms	6 ms	6 ms
Dauer der Interphase zwischen erster und zweiter Phase						
	200 µs	200 µs	200 µs	200 µs	200 µs	200 µs
Zweite Phase						
Anfangsstromstärke	29,2 A	18,8 A	15,1 A	13,2 A	12,1 A	11 A
Durchschnittliche Stromstärke	14,7 A	13 A	12,5 A	11,3 A	10,7 A	9,9 A
Dauer	4 ms	4 ms	4 ms	4 ms	4 ms	4 ms

Tabelle A-2. Abgegebene Energie bei jeder Defibrillatoreinstellung in einem Lastbereich

Ausgewählte Energie	Last							Genauigkeit
	25 Ω	50 Ω	75 Ω	100 Ω	125 Ω	150 Ω	175 Ω	
1 J	1 J	1 J	1 J	1 J	1 J	1 J	1 J	±3 J
2 J	1 J	2 J	2 J	2 J	2 J	2 J	2 J	±3 J
3 J	2 J	3 J	3 J	3 J	3 J	3 J	3 J	±3 J
4 J	3 J	4 J	4 J	5 J	5 J	5 J	4 J	±3 J
5 J	3 J	5 J	6 J	6 J	6 J	6 J	6 J	±3 J
6 J	4 J	6 J	7 J	7 J	7 J	7 J	7 J	±3 J
7 J	5 J	7 J	8 J	8 J	8 J	8 J	8 J	±3 J
8 J	5 J	8 J	9 J	9 J	10 J	9 J	9 J	±3 J
9 J	6 J	9 J	10 J	11 J	11 J	11 J	10 J	±3 J
10 J	7 J	10 J	12 J	12 J	12 J	12 J	12 J	±3 J
15 J	10 J	16 J	17 J	18 J	18 J	18 J	17 J	±3 J
20 J	14 J	21 J	23 J	24 J	24 J	24 J	23 J	±15 %
30 J	21 J	32 J	35 J	36 J	37 J	36 J	35 J	±15 %
50 J	35 J	54 J	59 J	61 J	62 J	61 J	59 J	±15 %
70 J	49 J	76 J	83 J	85 J	87 J	86 J	83 J	±15 %
75 J	53 J	81 J	89 J	91 J	93 J	92 J	89 J	±15 %
85 J	60 J	92 J	101 J	104 J	106 J	104 J	101 J	±15 %
100 J	71 J	109 J	119 J	122 J	125 J	123 J	119 J	±15 %

Tabelle A-2. Abgegebene Energie bei jeder Defibrillatoreinstellung in einem Lastbereich

Ausgewählte Energie	Last							Genauigkeit
	25 Ω	50 Ω	75 Ω	100 Ω	125 Ω	150 Ω	175 Ω	
120 J	85 J	131 J	143 J	147 J	150 J	147 J	143 J	±15 %
150 J	107 J	164 J	180 J	183 J	188 J	184 J	179 J	±15 %
200 J	142 J	230 J	249 J	253 J	269 J	261 J	260 J	±15 %

Der biphasische Rechteckimpuls des R Series Geräts verwendet die gleichen Zeiteinstellungen für die erste und zweite Phase, ähnliche Ströme/Spannungen für erste und zweite Phase sowie im Wesentlichen die gleichen Mechanismen für die Kontrolle der Defibrillationskurvenform wie der ZOLL M Series® Defibrillator. Daher werden die Defibrillationskurvenformen von M Series und R Series Geräten als gleichwertig angesehen.

Abbildung A-1 bis Abbildung A-21 zeigen die biphasischen Rechteckimpulse, die beim Entladen des R Series Defibrillators an Lasten von 25, 50, 75, 100, 125, 150 und 175 Ohm bei den einzelnen Energieeinstellungen erzeugt werden.

Die vertikale Achse zeigt die Stromstärke in Ampere (A) und die horizontale Achse die Dauer in Millisekunden (ms).

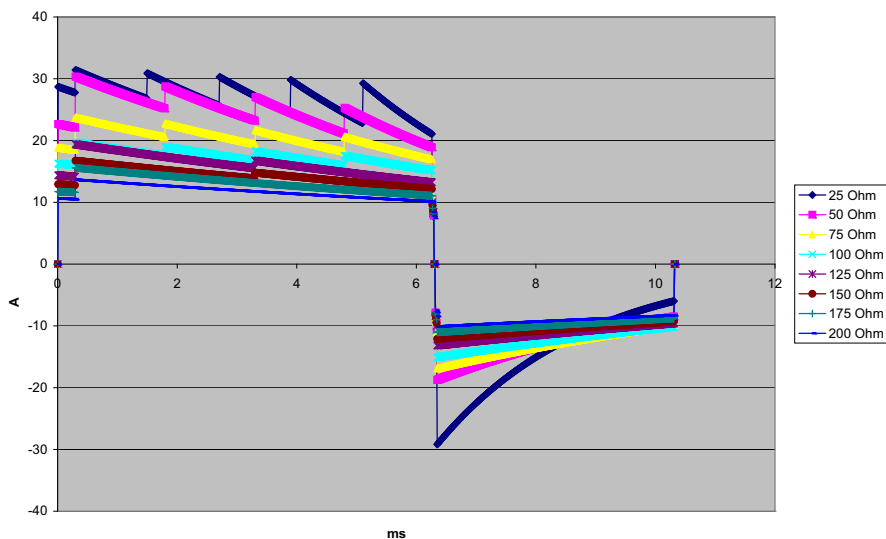


Abbildung A-1. Biphasischer Rechteckimpuls bei 200 Joule

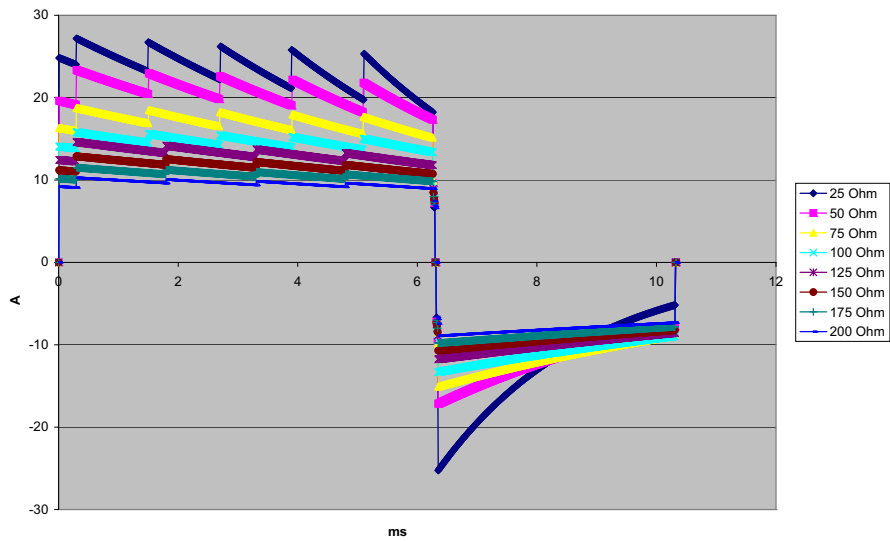


Abbildung A-2. Biphasischer Rechteckimpuls bei 150 Joule

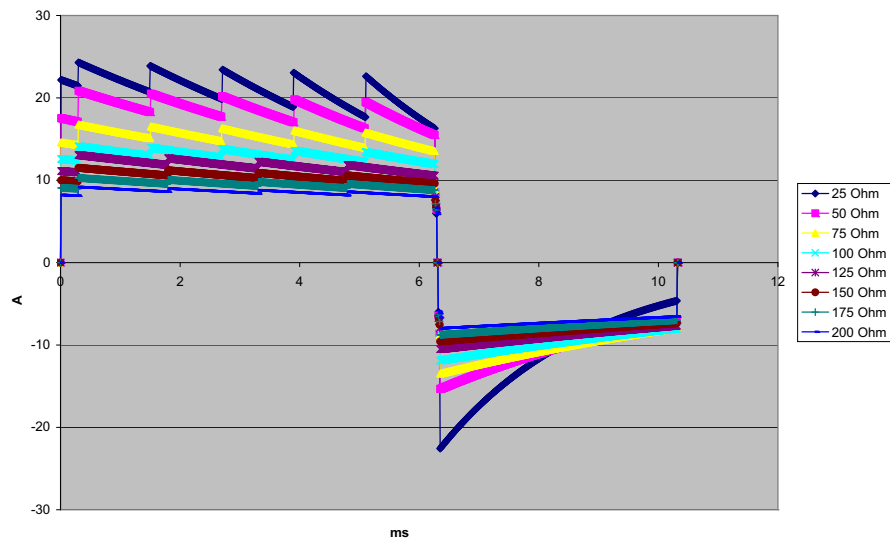


Abbildung A-3. Biphasischer Rechteckimpuls bei 120 Joule

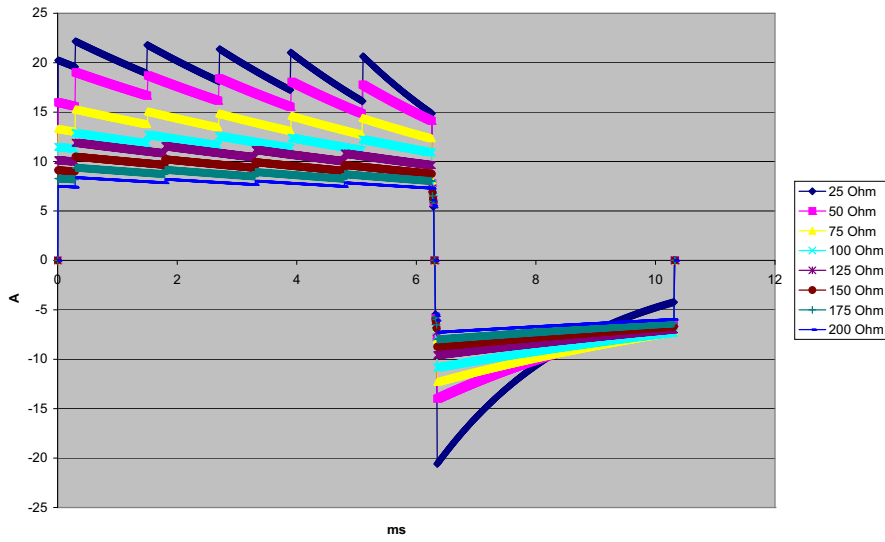


Abbildung A-4. Biphasischer Rechteckimpuls bei 100 Joule

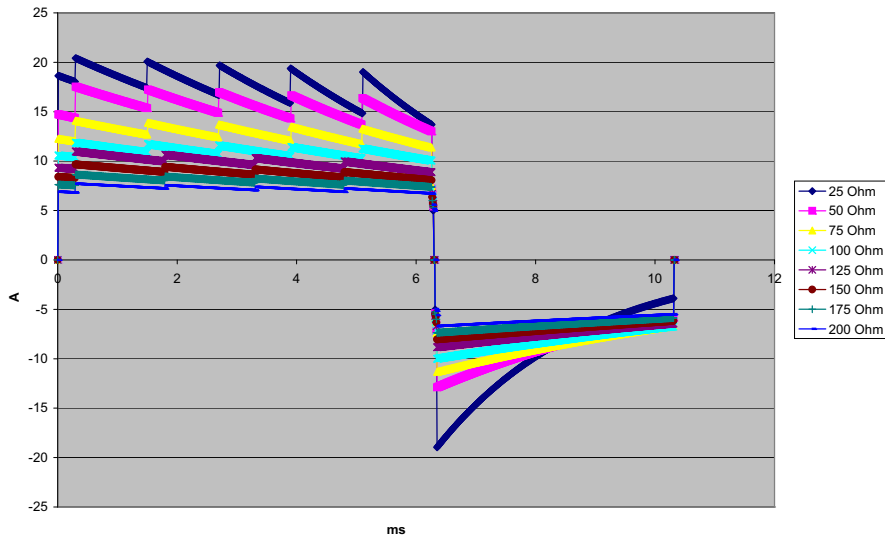


Abbildung A-5. Biphasischer Rechteckimpuls bei 85 Joule

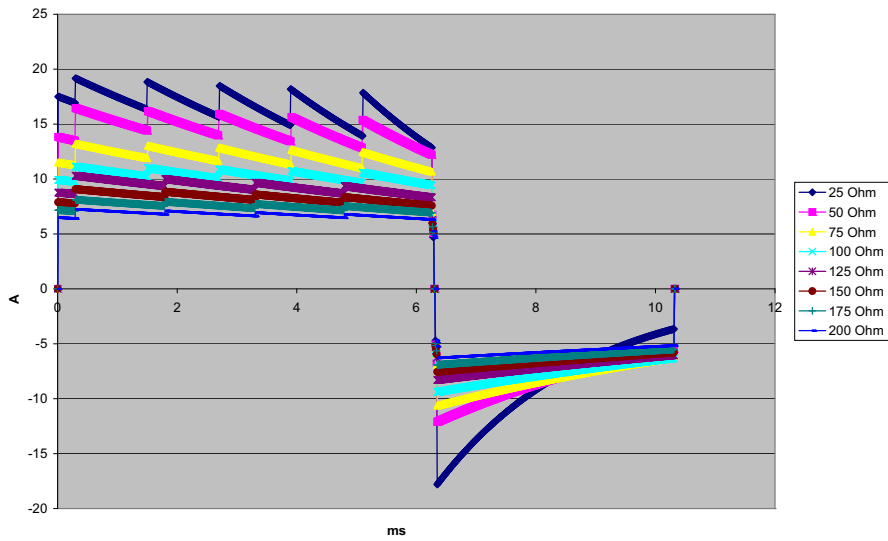


Abbildung A-6. Biphasischer Rechteckimpuls bei 75 Joule

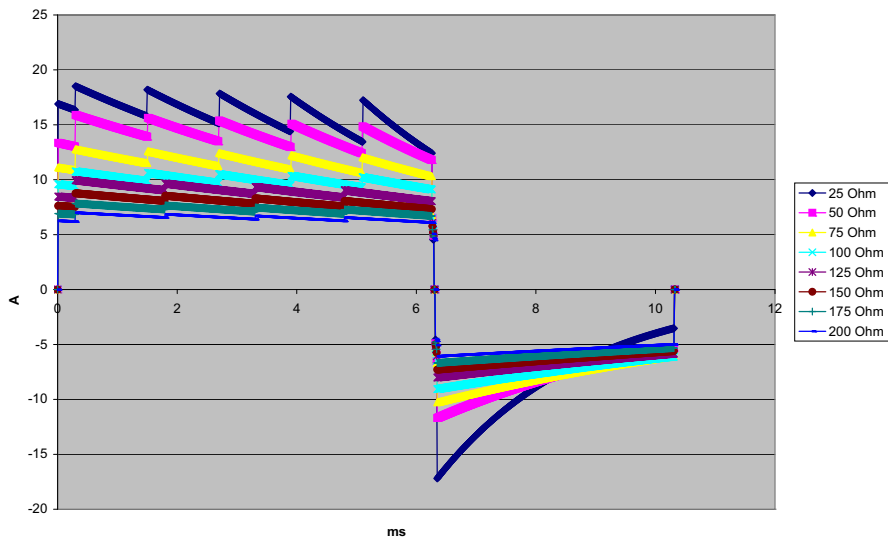


Abbildung A-7. Biphasischer Rechteckimpuls bei 70 Joule

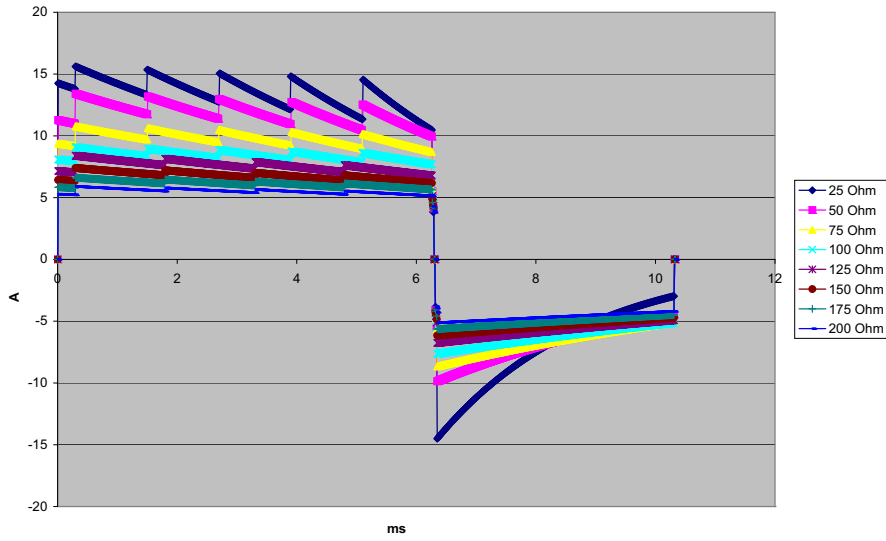


Abbildung A-8. Biphasischer Rechteckimpuls bei 50 Joule

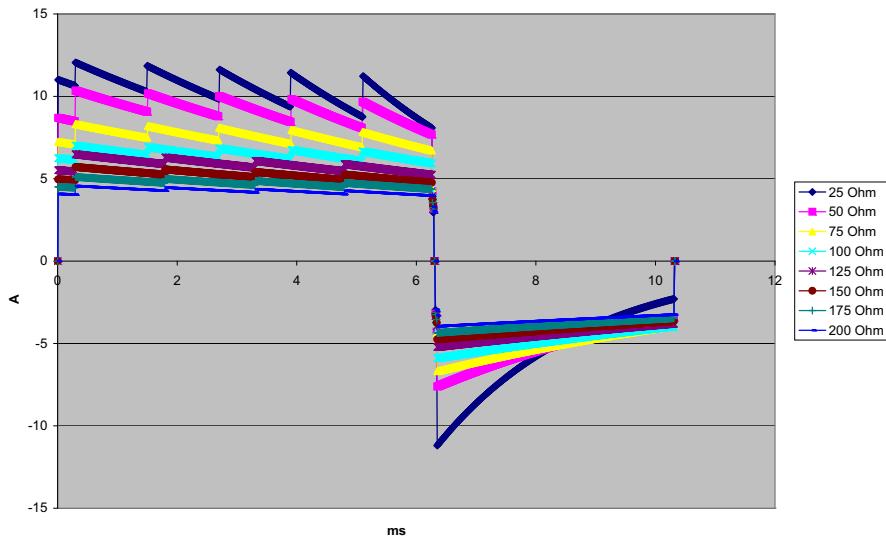


Abbildung A-9. Biphasischer Rechteckimpuls bei 30 Joule

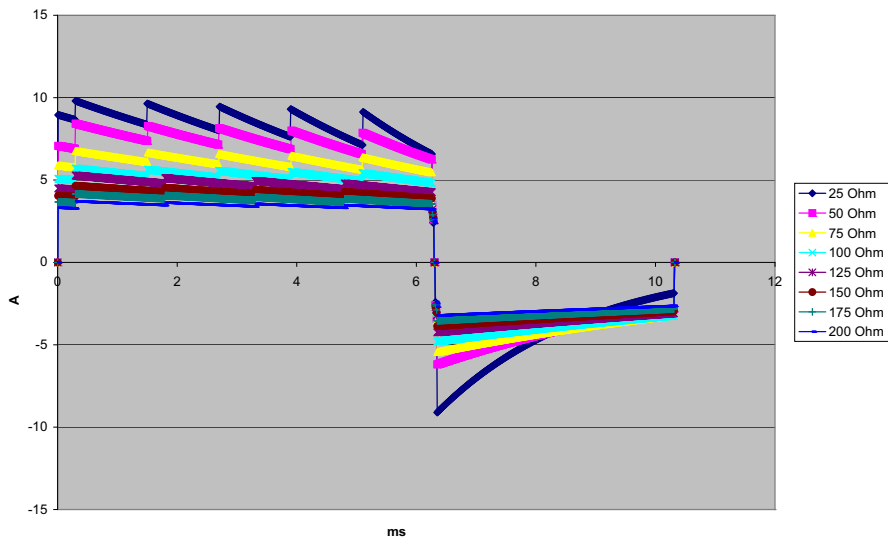


Abbildung A-10. Biphasischer Rechteckimpuls bei 20 Joule

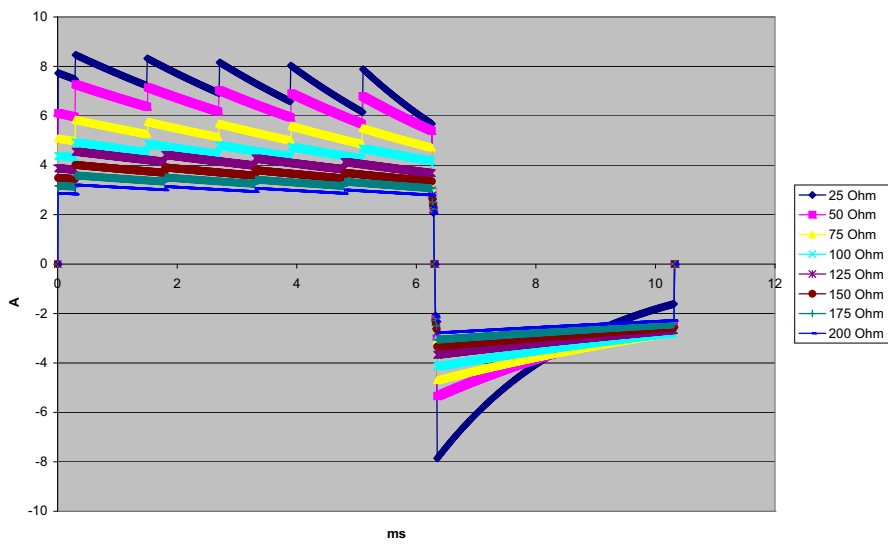


Abbildung A-11. Biphasischer Rechteckimpuls bei 15 Joule

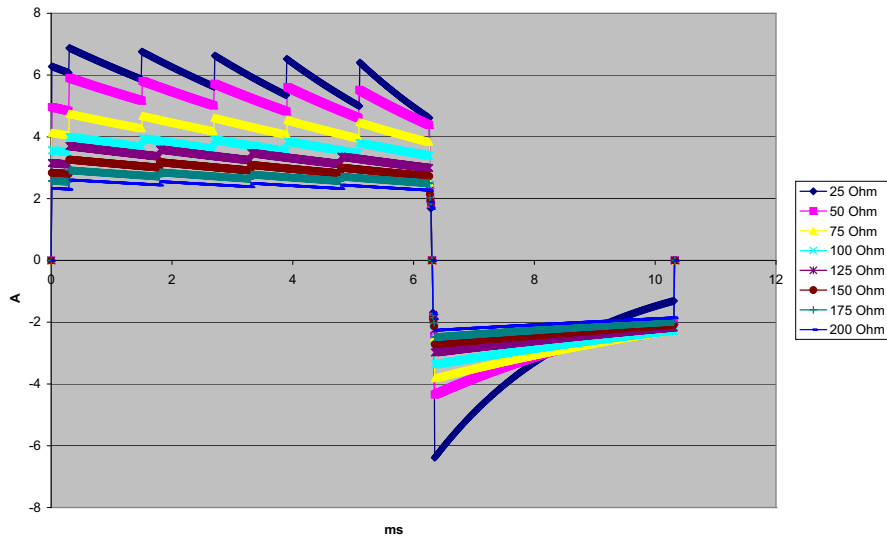


Abbildung A-12. Biphasischer Rechteckimpuls bei 10 Joule

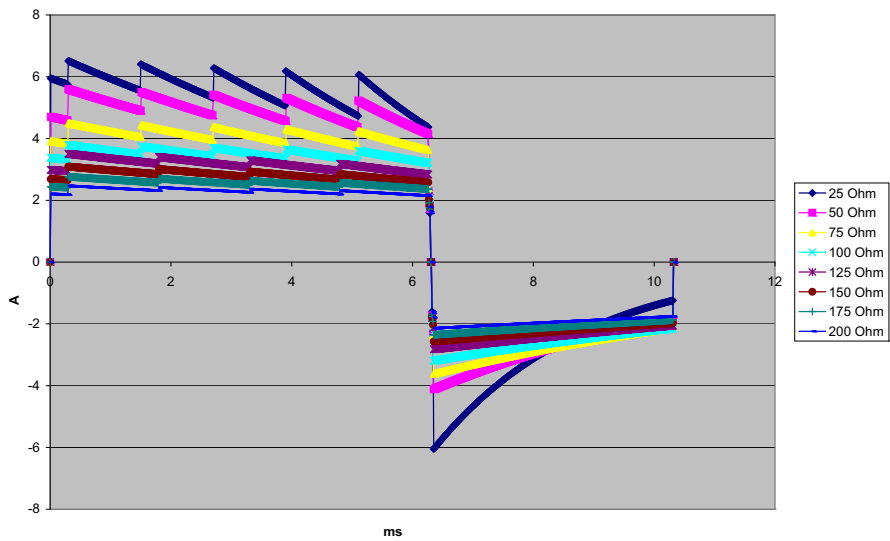


Abbildung A-13. Biphasischer Rechteckimpuls bei 9 Joule

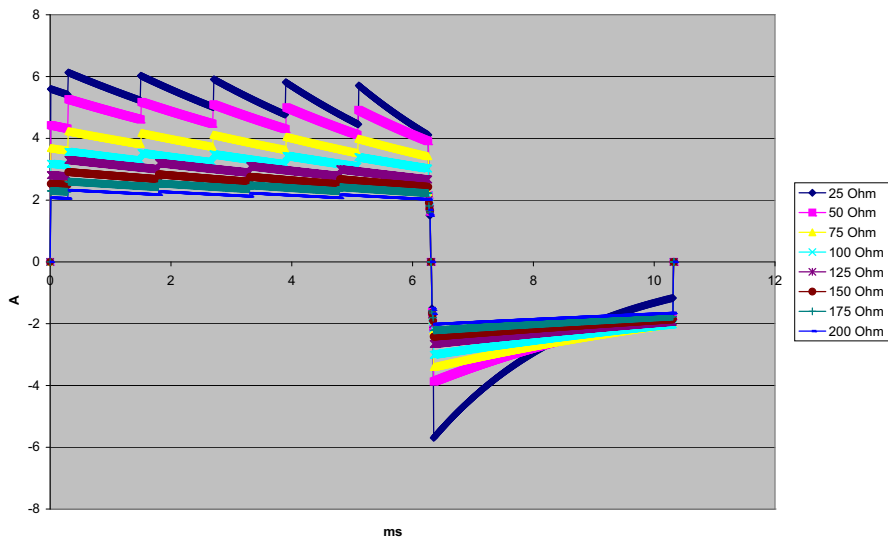


Abbildung A-14. Biphasischer Rechteckimpuls bei 8 Joule

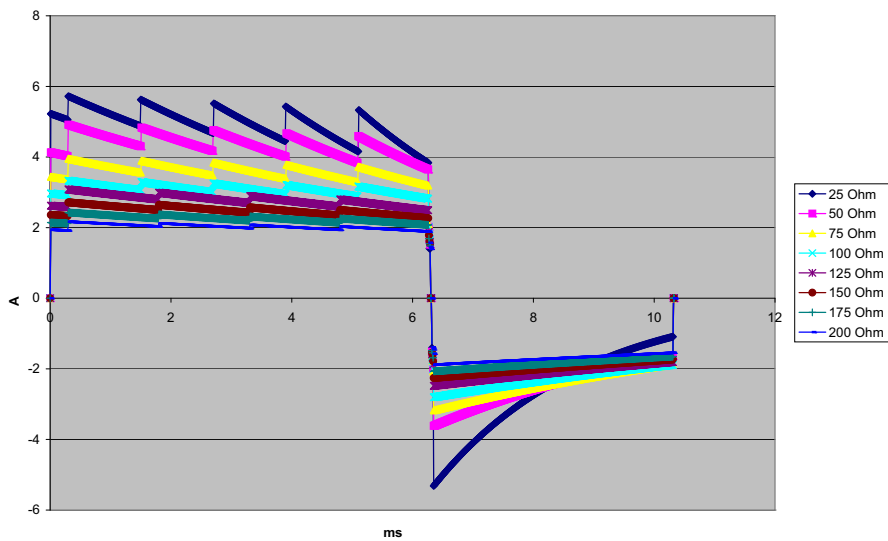


Abbildung A-15. Biphasischer Rechteckimpuls bei 7 Joule

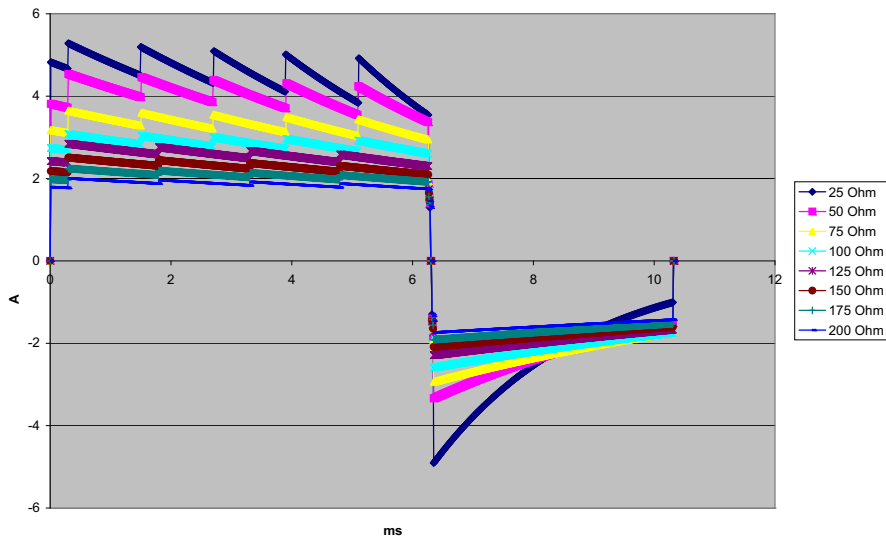


Abbildung A-16. Biphasischer Rechteckimpuls bei 6 Joule

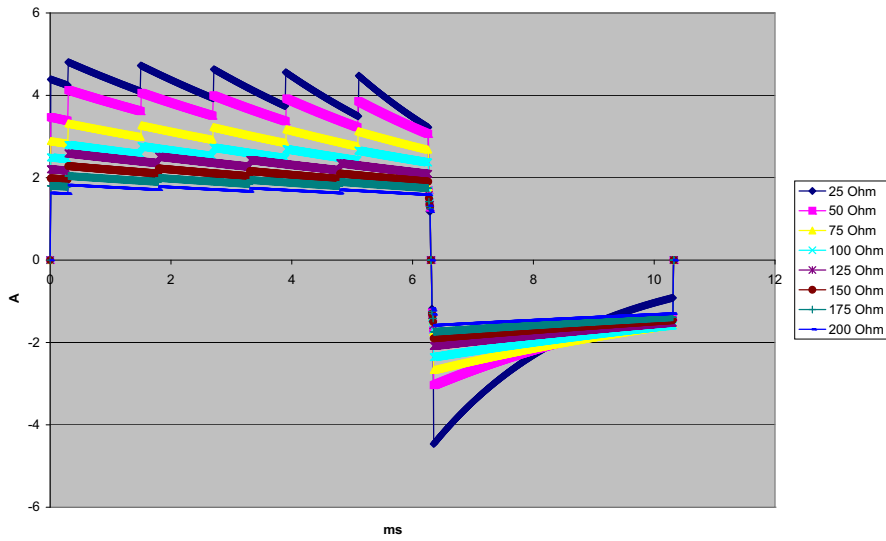


Abbildung A-17. Biphasischer Rechteckimpuls bei 5 Joule

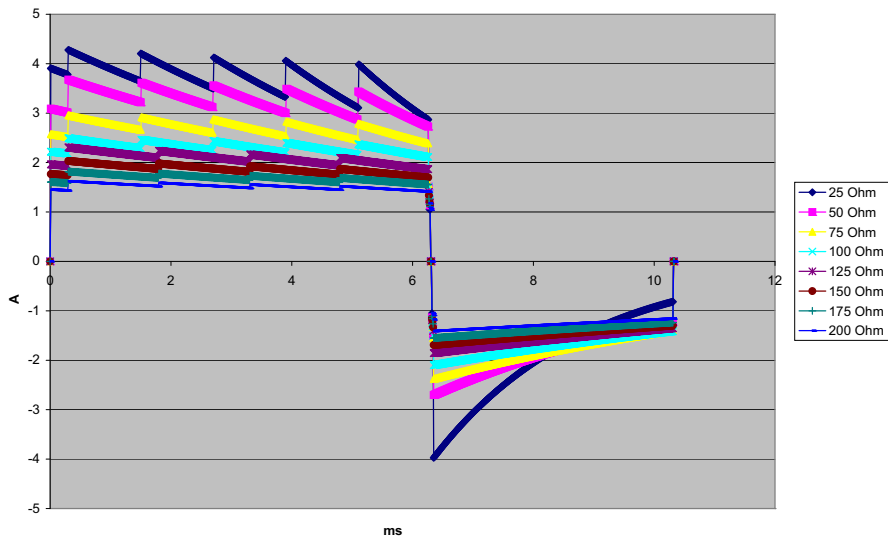


Abbildung A-18. Biphasischer Rechteckimpuls bei 4 Joule

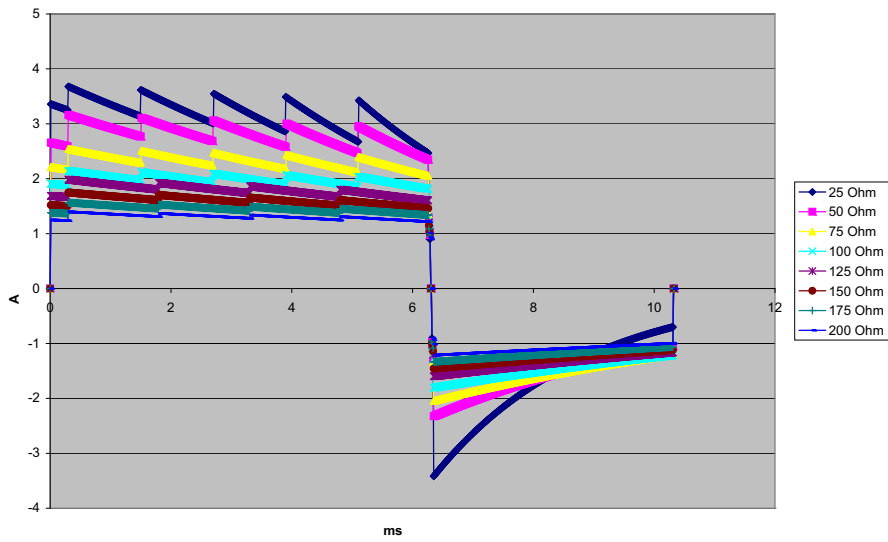


Abbildung A-19. Biphasischer Rechteckimpuls bei 3 Joule

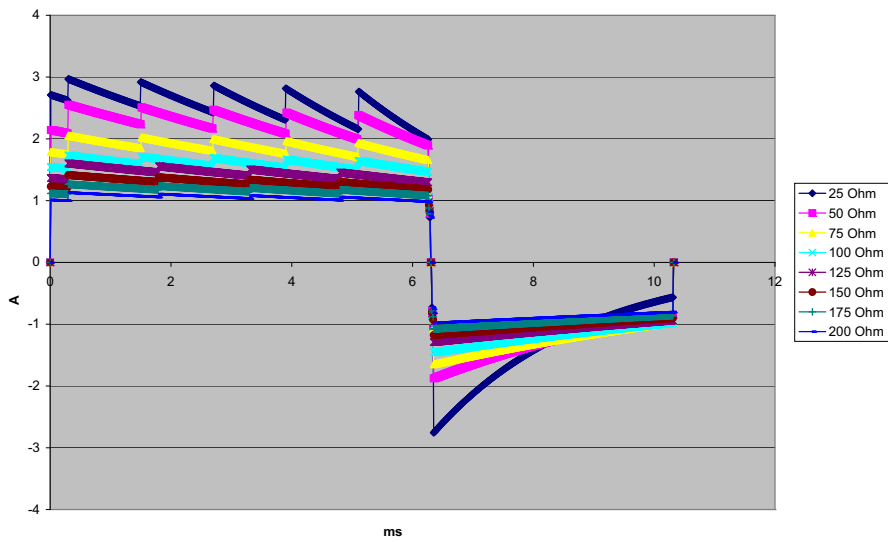


Abbildung A-20. Biphasischer Rechteckimpuls bei 2 Joule

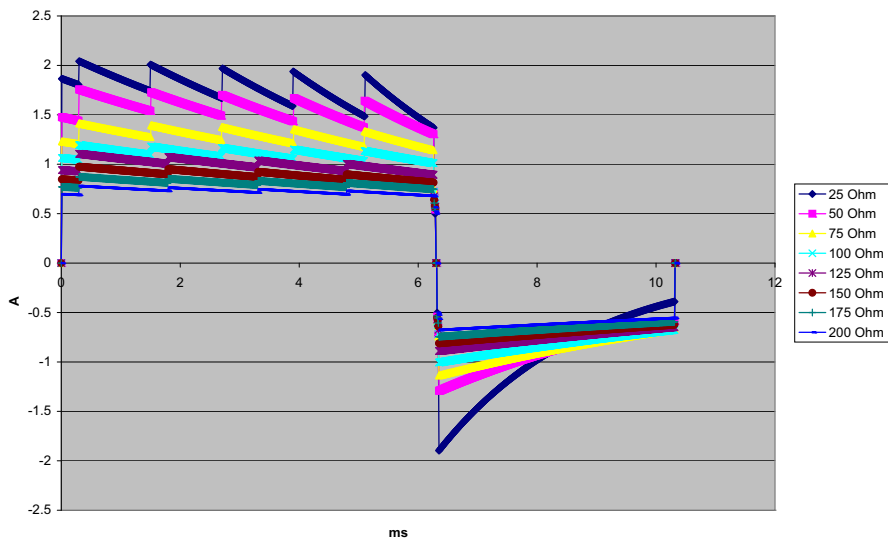


Abbildung A-21. Biphasischer Rechteckimpuls bei 1 Joule

Klinische Studienergebnisse für die biphasische Kurvenform

Die Effizienz des biphasischen Rechteckimpulses von ZOLL wurde bei einer Studie zur Defibrillation von Kammerflimmern (VF) und ventrikulärer Tachykardie (VT) klinisch geprüft. Eine Machbarkeitsstudie wurde zunächst für die Defibrillation von VF/VT (n = 20) für zwei unterschiedliche Patientengruppen durchgeführt, um Kurvenform-Sicherheit und Energiewahl zu bestimmen. Anschließend wurde eine separate, multizentrische, randomisierte klinische Studie durchgeführt, um die Effizienz der Kurvenform zu überprüfen. Nachfolgend finden Sie eine Beschreibung dieser Studie. Die Studie wurde mit Hilfe der ZOLL Defibrillationssysteme, bestehend aus ZOLL Defibrillatoren, biphasischem Rechteckimpuls von ZOLL und den ZOLL Defibrillationspads durchgeführt.

Randomisierte, multizentrische klinische Studie zur Defibrillation von Kammerflimmern (VF) und ventrikulärer Tachykardie (VT)

Überblick: Die Defibrillationseffizienz des biphasischen Rechteckimpulses von ZOLL wurde mit einem MDS-Schock in einer prospektiven, randomisierten, multizentrischen Studie mit Patienten verglichen, die mit ventrikulärer Defibrillation aufgrund von VF/VT während elektrophysiologischer Studien, ICD-Implantationen und Tests behandelt wurden. Insgesamt nahmen 194 Patienten an der Studie teil. Zehn Patienten, die die Protokollkriterien nicht erfüllten, wurden von der Analyse ausgeschlossen, so dass die Studienpopulation 184 Patienten umfasste.

Ziele: Das primäre Ziel dieser Studie war es, die Wirksamkeit des ersten Schocks des biphasischen Rechteckimpulses bei 120 J mit einer monophasischen Kurvenform bei 200 J zu vergleichen. Das zweite Ziel war der Vergleich der Effizienz aller Schocks (drei aufeinander folgende Schocks von 120, 150, 170 J) des biphasischen Rechteckimpulses mit der einer monophasischen Kurvenform (drei aufeinander folgende Schocks von 200, 300, 360 J). Ein Signifikanzniveau von $p = 0,05$ oder weniger wurde mit Hilfe des exakten Tests von Fischer als statistisch signifikant eingestuft. Die Unterschiede zwischen den beiden Kurvenformen wurden ebenfalls als statistisch signifikant angesehen, wenn das übliche Vertrauensintervall von 95 % oder das von der AHA empfohlene¹ Vertrauensintervall von 90 % zwischen diesen beiden Kurvenformen größer als 0 % war.

Ergebnisse: Die Studienpopulation von 184 Patienten hatte ein Durchschnittsalter von 63 ± 14 Jahren. Von diesen Patienten waren 143 Patienten männlich. Es traten keine unerwünschten Ereignisse oder Verletzungen im Zusammenhang mit der Studie auf.

Die Wirksamkeit des ersten Schocks betrug bei biphasischem Schock mit 120 J 99 % gegenüber 93 % bei monophasischem Schock mit 200 J ($p = 0,0517$, 95 % Vertrauensintervall der Differenz von $-2,7$ % bis $16,5$ % sowie 90 % Vertrauensintervall der Differenz von $-1,01$ % bis $15,3$ %).

Für die erfolgreiche Defibrillation mit dem biphasischen Rechteckimpuls musste eine um 58 % niedrigere Stromstärke abgegeben werden als bei monophasischen Schocks (14 ± 1 gegenüber 33 ± 7 A, $p = 0,0001$).

Die Differenz der Effizienz zwischen biphasischen und monophasischen Schocks war bei Patienten mit hoher transthorakaler Impedanz (mehr als 90 Ohm) größer. Die Wirksamkeit des ersten Schocks betrug bei Patienten mit hoher Impedanz bei biphasischen Schocks 100% und bei monophasischen Schocks 63%. ($p = 0,02$, 95 %

1. Kerber RE, et al., „Automated External Defibrillators for Public Access Defibrillation: Recommendations for Specifying and Reporting Arrhythmia Analysis Algorithm Performance, Incorporating New Waveforms, and Enhancing Safety“, *Circ J Am Heart Assoc.* 1997;95:1677-1682.

....the task force suggests that to demonstrate superiority of an alternative waveform over standard waveforms, the upper boundary of the 90 % confidence interval of the difference between standard and alternative waveforms must be < 0 % (i.e., alternative is greater than standard).“ [„Spezialisten sind der Auffassung, dass zur Demonstration der Überlegenheit einer alternativen Kurvenform gegenüber einer Standardkurvenform die Obergrenze des 90-prozentigen Vertrauensintervalls der Differenz zwischen Standard- und alternativer Kurvenform < 0 % sein muss (d. h. alternativer Wert ist größer als Standardwert).“]

Vertrauensintervall der Differenz von $-0,0217\%$ bis $+0,759\%$ und 90% Vertrauensintervall der Differenz von $0,037\%$ bis $0,706\%$).

Ein einziger Patient benötigte einen zweiten biphasischen Schock von 150 J , um 100% Effizienz zu erreichen. Dagegen waren bei sechs Patienten monophasische Schocks von bis zu 360 J erforderlich, um 100% Defibrillationseffizienz zu erzielen.

Schlussfolgerung: Die Daten zeigen die gleiche Effizienz von biphasischen Schocks mit niedriger Energie im Vergleich zu standardmäßigen monophasischen Schocks mit hoher Energie für transthorakale Defibrillation bei allen Patienten bei einem Vertrauensintervall von 95% . Die Daten zeigen ebenso die höhere Effizienz von biphasischen Schocks mit niedriger Energie im Vergleich zu standardmäßigen monophasischen Schocks mit hoher Energie bei Patienten mit hoher transthorakaler Impedanz bei 90% Vertrauensintervall. Es gab keine unsicheren Behandlungsergebnisse oder unerwünschten Ereignisse aufgrund der Verwendung des biphasischen Rechteckimpulses.

Vorklinische Studie

Um die pädiatrische Verwendung der geradlinigen biphasischen Wellenform von ZOLL zu unterstützen, hat ZOLL der FDA im Rahmen eines $510(k)$ -Antrags für sein Gerät der R-Serie (von der FDA unter $K060559$ zugelassen) präklinische Daten vorgelegt. Der Prüfplan dieser präklinischen Studie wurde zusammen mit einer Zusammenfassung der Ergebnisse bei der FDA im Rahmen des PMA-Antrags für die R-Serie ($P160022$) eingereicht. Im Folgenden finden Sie eine Zusammenfassung dieser Studie.

Um die Sicherheit und Wirksamkeit unserer geradlinigen biphasischen Wellenform bei der Behandlung pädiatrischer VF-Patienten zu demonstrieren, führte ZOLL eine Studie mit einem Schweinmodell pädiatrischer Patienten im Alter von weniger als 8 Jahren durch. Diese Studie umfasste 18 Ferkel in drei (3) Größengruppen (zwei (2) Tiere mit einem Gewicht von 4 kg , acht (8) Tiere mit einem Gewicht von 8 kg und acht (8) Tiere mit einem Gewicht von 16 kg) und verglich die Dosis-Wirkungs-Kurven der Defibrillation, die unter Verwendung der vorgeschlagenen biphasischen Wellenform beobachtet wurden, mit denen, die unter Verwendung eines standardmäßigen monophasischen Defibrillators mit gedämpfter Sinuswelle (DSW) zur Behandlung von Kammerflimmern kurzer Dauer ($\sim 30\text{ Sekunden}$) beobachtet wurden. Die Studie zeigte, dass die biphasische Wellenform pädiatrische Schweine mit gleicher Wirksamkeit, aber geringerer Energie (auf der Basis von Joule/kg) defibriert als herkömmliche monophasische gedämpfte Sinuswellen-Defibrillatoren. Um die Sicherheit der vorgeschlagenen biphasischen Wellenform bei pädiatrischen Patienten zu bestätigen, untersuchten und verglichen wir Messungen der Herzfunktion vor und nach Defibrillationsschocks der DSW und der geradlinigen biphasischen Wellenform über eine Reihe relevanter Energien. Die Studie zeigte, dass die biphasische Defibrillation im Vergleich zur herkömmlichen DSW-Defibrillation bei gleicher Energie zu gleichwertigen oder mildereren Störungen der Herzfunktion führte.

In einer anderen Tierstudie wurde die geradlinige biphasische (RLB) Wellenform von ZOLL mit einer biphasischen, abgeschnittenen exponentiellen (BTE) Wellenform verglichen. Die Studie, bei der ein unreifes Schweinmodell ($n = 21$) verwendet wurde, war ein prospektives, randomisiertes, kontrolliertes Design zur Bestimmung der Dosis-Wirkungs-Kurven für die RLB- und BTE-Defibrillationswellenformen. Eine Gewichtsspanne von 4 bis 24 kg für ein Tier stellt einen pädiatrischen Patienten dar. Das Gewicht von 4 bis 8 kg entsprach einem Patienten, der weniger als 1 Jahr alt war (Untergruppe Säuglinge), und das Gewicht von 16 bis 24 kg entsprach einem pädiatrischen Patienten im Alter von 2 bis 8 Jahren (Untergruppe Kleinkinder).

Die RLB-Wellenform von ZOLL zeigte eine überlegene Fähigkeit zur Defibrillation eines pädiatrischen Schweinmodells mit $< 90\%$ der $D50$ -Energie, die für eine BTE-Wellenform erforderlich ist ($D50$ -Energie: RLB $25,6 \pm 15,7\text{ J}$, BTE $28,6 \pm 17,0\text{ J}$, $P = 0,0232$; $D90$ Energie: RLB $32,6 \pm 19,1\text{ J}$, BTE $37,8 \pm 23,2\text{ J}$, $P = 0,0228$).

Die ST-Segmentveränderungen im EKG (mV) und die LV-Druckveränderungen (dP/dt) nach einem Defibrillationsschock wurden zwischen der RLB-Wellenform und der BTE-Wellenform verglichen. Die RLB-Wellenform wies einen durchschnittlichen ST-Segment-Anstieg über der Grundlinie von $0,138 \pm 0,136$

mV (N = 401 Schocks) auf, verglichen mit dem durchschnittlichen Anstieg der BTE-Wellenform von $0,146 \pm 0,148$ mV (N = 396 Schocks). Die RLB-Wellenform hatte ein durchschnittliches dP/dt an der 40-mmHg-Schwelle (der Zeitpunkt, an dem der Blutdruck eines Tieres spontan 40 mmHg überschritt) von 1987 ± 411 mmHg/s (N = 496 Schocks) im Vergleich zum durchschnittlichen dP/dt der BTE-Wellenform von 2034 ± 425 mmHg/s (N = 496 Schocks).

Veröffentlichte klinische Daten

Dem PMA-Antrag P160022 wurden zusätzliche klinische Daten beigelegt, die den Einsatz der Rectilinear Bi-Phasic-Defibrillationswellenform von ZOLL außerhalb des Krankenhauses unterstützen. Die von Hess et al. in Resuscitation (82 (2011) 685-689) berichteten Daten werden als ausreichend angesehen, um die Defibrillationswellenform von ZOLL in der außerklinischen Umgebung zu unterstützen. Die daraus resultierende klinische Arbeit "Performance of a rectilinear biphasic waveform in defibrillation of presenting and recurrent ventricular fibrillation: A prospective multicenter study" (dt.: Leistung einer geradlinigen biphasischen Wellenform bei der Defibrillation von bestehendem und wiederkehrendem Kammerflimmern: Eine prospektive multizentrische Studie), wurde dem PMA-Antrag P160015 beigelegt. Im Folgenden finden Sie eine Zusammenfassung der Studie:

Zielsetzungen: In der Studie wurde die Hypothese getestet, dass sich der Schockerfolg bei erstmaligem und wiederkehrendem Kammerflimmern (VF) unterscheidet.

Methoden: Von September 2008 bis März 2010 wurden Patienten mit Herzstillstand außerhalb des Krankenhauses mit VF als initialem Rhythmus an 9 Studienzentren von Sanitätern mit einer geradlinigen biphasischen Wellenform defibrilliert. Der Erfolg des Schocks wurde als Beendigung des Kammerflimmerns innerhalb von 5 Sekunden nach dem Schock definiert. In der Studie wurde eine verallgemeinerte Schätzgleichungsanalyse (GEE) verwendet, um den Zusammenhang zwischen der Art des Schocks (initial oder Defibrillation) und dem Schockerfolg zu bewerten.

Ergebnisse: Vierundneunzig Patienten stellten sich mit VF vor. Das Durchschnittsalter lag bei 65,4 Jahren, 78,7 % waren männlich und 80,9 % waren Zeugen von Unbeteiligten. Bei 75 (79,8 %) trat die VF erneut auf. Für die Analyse standen 338 Schocks zur Verfügung, die wegen initialer (n = 90) oder rezidivierender (n = 248) VF verabreicht wurden. Die ersten Schocks beendeten die VF bei 79/90 (87,8 %) und die nachfolgenden Schocks bei 209/248 (84,3 %). Die GEE Odds Ratio (OR) für den Schocktyp betrug 1,37 (95%-KI 0,68-2,74). Nach Anpassung an mögliche Störfaktoren blieb die OR für den Schocktyp unbedeutend (1,33, 95%-KI 0,60-2,53). In der Studie wurde kein signifikanter Unterschied im ROSC (54,7 % versus 52,6 %, absoluter Unterschied 2,1 %, p = 0,87) oder im neurologisch intakten Überleben bis zur Krankenhausentlassung (21,9 % versus 33,3 %, absoluter Unterschied 11,4 %, p = 0,31) zwischen den Patienten mit und ohne VF-Rezidiv festgestellt.

Schlussfolgerungen: Vorhandene VF wurde in 87,8 % der Fälle mit einem Schock beendet. In der Studie wurde kein signifikanter Unterschied in der Häufigkeit des Schockerfolgs zwischen initialer und rezidivierender VF festgestellt. Bei der Mehrheit der Patienten kam es zu einem erneuten Kammerflimmern, das den Erfolg des Schocks, das ROSC oder das Überleben nicht beeinträchtigte.

Randomisierte, multizentrische klinische Studie zur Kardioversion von Vorhofflimmern (AF)

Überblick: Die Defibrillationseffizienz des biphasischen Rechteckimpulses von ZOLL wurde mit einem MDS-Schock in einer prospektiven, randomisierten, multizentrischen Studie mit Patienten verglichen, bei denen eine Kardioversion des Vorhofflimmerns durchgeführt wurde. An der Studie haben 173 Patienten teilgenommen. Sieben (7) Patienten, die die Protokollkriterien nicht erfüllten, wurden von der Analyse ausgeschlossen. Für diese Studie wurden ausschließlich die Einweg-Gelelektroden von ZOLL mit einer Oberfläche von 78 cm² (anterior) und 113 cm² (posterior) verwendet.

Ziel: Das Hauptziel dieser Studie war ein Vergleich der Effizienz von vier aufeinander folgenden biphasischen Rechteckimpulsen (70 J, 120 J, 150 J, 170 J) mit vier aufeinander folgenden monophasischen Schocks (100 J, 200 J, 300 J, 360 J). Die Bedeutung der Effizienz von mehreren Schocks wurde statistisch über zwei Verfahren, den Mantel-Haenszel-Test und den Log-Rank-Test, getestet; dabei wurde ein Signifikanzniveau von $p = 0,05$ oder weniger als statistisch signifikant betrachtet. Die Daten entsprechen denen eines Vergleichs von zwei Überlebenskurven, die mit Hilfe der Life-Table-Methode erstellt wurden, wobei die Zahl der Schocks die Zeitrolle übernimmt.

Das zweite Studienziel bestand im Vergleich des ersten Schockerfolgs von biphasischen Rechteckimpulsen und monophasischen Impulsformen. Ein Signifikanzniveau von $p = 0,05$ oder weniger wurde mit Hilfe des exakten Tests von Fisher als statistisch signifikant eingestuft. Die Unterschiede zwischen den beiden Kurvenformen wurden ebenfalls als statistisch signifikant angesehen, wenn das Vertrauensintervall von 95 % zwischen diesen beiden Kurvenformen größer als 0 % war.

Ergebnisse: Die Studienpopulation von 165 Patienten hatte ein Durchschnittsalter von 66 ± 12 Jahren, wobei 116 Patienten männlich waren.

Die Gesamteffizienz von aufeinander folgenden biphasischen Rechteckimpulsen war erheblich größer als die monophasischer Schocks. In der folgenden Tabelle werden die Kaplan-Meier-(Produktgrenzen-) Überlebenskurven für jede der beiden Impulsformen angezeigt. Da alle Patienten im Fehlermodus beginnen, beziehen sich die geschätzten Life-Table-Wahrscheinlichkeiten auf die Möglichkeit, dass der Fehler auch nach dem k^{ten} Schock ($k = 1, 2, 3, 4$) noch vorliegt:

Tabelle A-3. Kaplan-Meier-Schätzung für die Wahrscheinlichkeit eines Schockversagens

Schocknummer	Biphasisch	Monophasisch
0	1,000	1,000
1	0,318	0,792
2	0,147	0,558
3	0,091	0,324
4	0,057	0,208

Wie aus der Tabelle ersichtlich ist, ist der biphasische Test über den gesamten Verlauf der verabreichten Schocks überlegen. Die Chi-Quadrat-Statistik mit einem Freiheitsgrad für den Mantel-Haenszel-Test ist 30,39 ($p < 0,0001$). Das Ergebnis des Log-Rank-Tests, ebenfalls eine Chi-Quadrat-Statistik mit einem Freiheitsgrad, ist ähnlich und beträgt 30,38 ($p < 0,0001$). Die verbleibende Zahl der Patienten, die nach vier Schocks nicht erfolgreich behandelt waren, liegt bei 5,7 % bei biphasischen im Vergleich zu 20,8 % bei monophasischen Schocks.

Es gab einen deutlichen Unterschied zwischen der Wirksamkeit des ersten Schocks bei biphasischen Schocks mit 70 J von 68 % und bei monophasischen Schocks mit 100 J von 21 % ($p = 0,0001$, 95 % Vertrauensintervall des Unterschieds von 34,1 % bis 60,7 %).

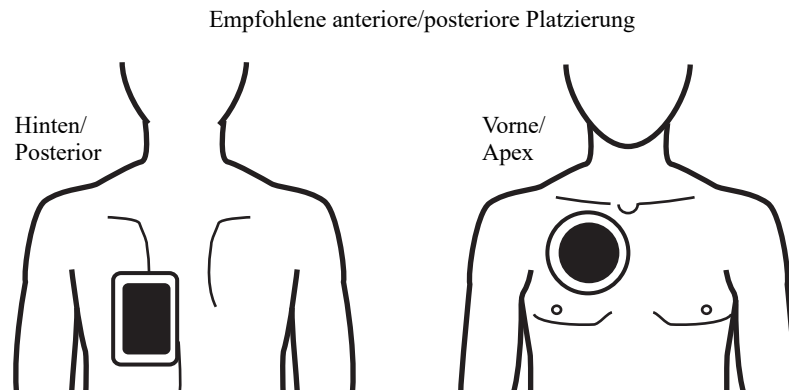
Die erfolgreiche Kardioversion mit dem biphasischen Rechteckimpuls wurde mit einer um 48 % niedrigeren Stromstärke erreicht als mit monophasischen Schocks (11 ± 1 gegenüber 21 ± 4 A, $p < 0,0001$).

Bei der Hälfte der Patienten, bei denen die Kardioversion nach vier aufeinander folgenden eskalierenden monophasischen Schocks fehlgeschlagen ist, wurde anschließend eine erfolgreiche Kardioversion mit einem biphasischen Schock bei 170 J durchgeführt. Bei keinem Patienten wurde eine erfolgreiche Kardioversion mit einem monophasischen Schock bei 360 J erreicht, nachdem eine Kardioversion mit biphasischen Schocks fehlgeschlagen war.

Schlussfolgerung: Die Daten zeigen die überlegene Effizienz von biphasischen Rechteckimpulsen mit niedriger Energie im Vergleich zu monophasischen Schocks mit hoher Energie für transthorakale Kardioversion von Vorhofflimmern. Es gab keine unsicheren Behandlungsergebnisse oder unerwünschten Ereignisse aufgrund der Verwendung des biphasischen Rechteckimpulses.

Synchronisierte Kardioversion von Vorhofflimmern

Die Kardioversion bei Vorhofflimmern (AF) und die gesamte klinische Effizienz wird durch die richtige Platzierung der Elektroden verbessert. Klinische Studien (siehe oben) zum biphasischen Rechteckimpuls des M Series Defibrillators haben gezeigt, dass hohe Konversionsraten erreicht werden, wenn die Defibrillationselektroden wie in der Abbildung unten platziert werden.



Platzieren Sie die vordere Elektrode (Apex) im dritten Zwischenrippenraum, Schlüsselbeinmittellinie auf dem rechten vorderen Brustkorb. Die hintere/Posterior-Elektrode sollte in der Standard-Posterior-Position auf der linken Seite des Patienten platziert werden, wie dargestellt.

Genauigkeit des Algorithmus bei der EKG-Analyse

Sensitivität und Spezifität sind Parameter der Leistungsfähigkeit des EKG-Rhythmus-Analysealgorithmus, die von Klinikern und Fachleuten zum Vergleich bei der EKG-Interpretation herangezogen werden. Die Sensitivität gibt an, wie genau der Algorithmus defibrillierbare Rhythmen erkennt (als Prozentsatz der Gesamtanzahl defibrillierbarer Rhythmen). Die Spezifität ist ein Maß für die Fähigkeit des Algorithmus, nicht defibrillierbare Rhythmen korrekt zu erkennen (als Prozentsatz der Gesamtanzahl nicht defibrillierbarer Rhythmen).

In Tabelle A-4 und Tabelle A-5 sind die Genauigkeitswerte des EKG-Rhythmus-Analysealgorithmus aufgeführt, die anhand von Tests mit der EKG-Rhythmusdatenbank von ZOLL ermittelt wurden. Die Rhythmen stammen unter anderem aus Datenaufzeichnungen von ZOLL Geräten, aus Public-Domain-Datenbanken, die mit Elektrodensystemen aufgezeichnet wurden, und aus EKG-Signalverarbeitungsparametern, die der R Series ähnlich sind. Die Länge der Datenaufzeichnungen war für eine zufriedenstellende Analyse ausreichend.

Die Algorithmussequenz dauert etwa 9 Sekunden und läuft folgendermaßen ab:

- Unterteilt den EKG-Rhythmus in Segmente von je 3 Sekunden Dauer.
- Filtert und misst Rauschen, Artefakte und Grundlinienverschiebung.
- Misst den Grundlinieninhalt („Welligkeit“ bei den korrekten Frequenzen – Frequenzbereichsanalyse) des Signals.
- Misst die QRS-Frequenz, Breite und Variabilität.
- Misst die Amplitude und die temporale Regelmäßigkeit (Autokorrelation) der Peaks und Wellentäler.
- Bestimmt, ob mehrere 3-Sekunden-Segmente defibrillierbar sind, und fordert den Anwender dann auf, den Patienten zu behandeln.

Tabelle A-4. Ergebnisse zur klinischen Leistungsfähigkeit (Erwachsene Patienten)

Rhythmen	Stichproben- größe	Leistungs- ziele	Beobachtete Leistung	90 % einseitige untere Vertrauensgrenze
Defibrillierbar		Sensitivität		
Grobe VF	536	>90 %	100,0 %	99,4 %
Schnelle VT	80	>75 %	100,0 %	96,3 %
Nicht defibrillierbar		Spezifität		
NSR	2210	>99 %	100,0 %	99,9 %
AF, SB, SVT, AV-Block, idioventrikulär, VES-Salven	819	>95 %	99,9 %	99,4 %
Asystolie	115	>95 %	100,0 %	97,4 %
Intermediär				
Feine VF	69	Nur Bericht	89,9 %	81,8 %
Andere VT	28	Nur Bericht	96,4 %	84,2 %

Tabelle A-5. Ergebnisse zur klinischen Leistungsfähigkeit (Kinder)

Rhythmen	Stichproben- größe (9 Sekunden Aufzeichnung)	Leistungs- ziele	Beobachtete Leistung	90 % einseitige untere Vertrauensgrenze
Defibrillierbar (49 Patienten)		Sensitivität		
Grobe VF	42	>90 %	100,0 %	93,1 %
Schnelle VT	79	>75 %	100,0 %	96,3 %
Nicht defibrillierbar (155 Patienten)		Spezifität		
NSR	208	>99 %	100,0 %	98,6 %
AF, SB, SVT ^a , AV-Block, idioventrikulär, VES-Salven	348	>95 %	99,4 %	98,2 %
Asystolie	29	>95 %	100 %	90,2 %
Intermediär (16 Patienten)				
Feine VF	0	Nur Bericht	—	—
Andere VT	44	Nur Bericht	84,1 %	72,2 %

a. 161 der 348 abnormalen Rhythmusaufzeichnungen waren SVT (72 Patienten). Die SVT-Herzfrequenzen lagen im Bereich zwischen 152 und 302 Schlägen pro Minute.

Der Bericht der Leistungsfähigkeit bei Arrhythmien erfolgte gemäß dem Artikel von RE Kerber, LB Becker, JD Bourland, RO Cummins, AP Hallstrom, MB Michos, G Nichol, JP Ornato, WH Thies, RD White, BD Zuckerman: „Automated External Defibrillators for Public Access Defibrillation: Recommendations for Specifying and Reporting Arrhythmia Analysis Algorithm Performance, Incorporating New Waveforms, and Enhancing Safety“, *Circ J Am Heart Assoc.* 1997;95:1677-1682.

Referenzliteratur

Young KD, Lewis RJ: „What is confidence? Part 2: Detailed definition and determination of confidence intervals.“ *Ann Emerg Med.* September 1997; 30:311-318.

Beyer WH. Percentage Points, F-Distribution Table. *CRC Standard Mathematical Tables.* 28th ed. Boca Raton, Fla: CRC Press; 1981:573.

Anhang B

R Series Zubehör

Das folgende Zubehör ist für R Series Geräte geeignet. Ihre Bestellung richten Sie bitte an die nächstgelegene ZOLL Vertriebsniederlassung.

Hinweis: Für ZOLL-Zubehör gilt die Schutzart IPx2, wenn es am Gerät der R-Serie angebracht ist, unabhängig von der auf den einzelnen Verpackungsetiketten angegebenen Schutzart.

Einmalgebrauch (SPU) = Einmaliger Gebrauch an einem Patienten

Elektroden/Pads, Paddles und Anschlüsse (ZOLL)
OneStep-Reanimationselektroden
OneStep-Pacing-/Defibrillations-Elektroden mit Überwachung während des Pacings (MwP)
OneStep-Reanimationselektroden mit CPR (anterior/posterior)
OneStep-Reanimationselektroden mit CPR (anterior/posterior)
OneStep Complete
OneStep-CPR Elektroden für die pädiatrische Wiederbelebung
Multifunktions-Pacing/Defibrillations-Stat-padz® für Erwachsene (12 Paar/Karton)
OneStep-CPR Elektroden für die pädiatrische
Externe Paddles für Apex/Sternum mit integrierten pädiatrischen Elektroden
Autoklavierbare externe Griffe
Autoklavierbare interne Griffe ohne Schalter
Autoklavierbare interne Griffe mit Schalter
Autoklavierbare interne Kunststoffgriffe ohne Schalter
Autoklavierbare interne Kunststoffgriffe mit Schalter
Kabel (ZOLL)
OneStep-Kabel (100-200V, 50/60Hz)
OneStep Pacing-Kabel (100-200V, 50Hz)

Multifunktionskabel mit CPR-D-Anschluss
AAMI EKG-Patientenkabel mit 3 Ableitungen (1,8 m oder 3,6 m)
AAMI EKG-Patientenkabel mit 3 Ableitungen, ESU
IEC EKG-Patientenkabel mit 3 Ableitungen
AAMI EKG-Patientenkabel mit 5 Ableitungen
IEC EKG-Patientenkabel mit 5 Ableitungen
Netzverlängerungskabel (3,6 m)
Netzkabel
Akkus und Ladegeräte (ZOLL)
SurePower-Ladegerät
SurePower-Akku
SpO₂-Sensoren und Kabel (Masimo)
LNCS Amtx Einmalsensor für Patienten > 30 kg
LNCS Pmtx Einmalsensor für Kinder und schlanke Erwachsene
LNCS Inf-L Einmalsensor für Säuglinge 3-20 kg
LNCS Neo-L Einmalsensor für Neugeborene < 3 kg
LNCS NeoPt-L Wieder verwendbarer Sensor für Erwachsene und Kinder > 30 kg (Frühgeburten)
LNCS DCI Reusable sensor for Adults and Pediatrics > 30 kg
LNCS DCIP Wieder verwendbarer Sensor für Kinder 10-50 kg
RD SET SpO ₂ -Klebesensor, Erwachsene
RD SET SpO ₂ -Klebesensor, Kinder
RD SET Klebesensor, Säuglinge
RD SET SpO ₂ -Klebesensor, Neugeborene/Erwachsene
RD SET SpO ₂ -Klebesensor, Neugeborene
RD SET NeoPt-500 SpO ₂ -Sensor, nicht klebend, Neugeborene
RD SET DCI SpO ₂ -Sensor, Erwachsene

RD SET DCIP SpO ₂ -Sensor, Kinder
LCN-4 wieder verwendbares Patienten-kabel 1,2 m
LNC-10 wieder verwendbares Patienten-kabel 3 m
Externes LNC-Verlängerungskabel, DB9-Anschluss, 1,2 m
LNCS-zu-LNOP-Adapterkabel, LNCS-Sensor zu LNOP-Patientenkabel
Wieder verwendbares LNOP DC-12 LNOP Direktverbindungskabel für Erwachsene, 3,6 m
RD SET Wiederverwendbares 1,5-m-Patientenkabel
RD SET Wiederverwendbares 3,6-m-Patientenkabel
EtCO₂-Sensoren und Kabel (Respironics)
Mainstream
CAPNOSTAT 5 CO ₂ -Sensor und Kabel
Einmal-Atemwegadapter für Kinder/Erwachsene
Einmal-Atemwegadapter für Neugeborene/Kinder
Wieder verwendbarer Atemwegadapter für Erwachsene
Wieder verwendbarer Atemwegadapter Neugeborene/Kinder
Einmal-Atemwegadapter für Kinder/Erwachsene mit Mundstück
CAPNO ₂ mask, Large Adult (CAPNO ₂ -Maske, für große Erwachsene)
CAPNO ₂ mask, Standard Adult (CAPNO ₂ -Maske, für durchschnittlich große Erwachsene)
CAPNO ₂ mask, Pediatric (CAPNO ₂ -Maske, Kinder)
Sidestream
LoFlo-Modul und -Kabel
Nasalkanüle für die CO ₂ -Probenentnahme für den Einmalgebrauch, Erwachsene
Nasalkanüle für die CO ₂ -Probenentnahme für den Einmalgebrauch, Kinder
Nasalkanüle für die CO ₂ -Probenentnahme für den Einmalgebrauch, Säuglinge/Neugeborene
Oral-/Nasalkanüle für die CO ₂ -Probenentnahme für den Einmalgebrauch, Erwachsene
Oral-/Nasalkanüle für die CO ₂ -Probenentnahme für den Einmalgebrauch, Kinder
Nasalkanüle für die CO ₂ -Probenentnahme mit O ₂ -Versorgung für den Einmalgebrauch, Erwachsene
Nasalkanüle für die CO ₂ -Probenentnahme mit O ₂ -Versorgung für den Einmalgebrauch, Kinder
Oral-/Nasalkanüle für die CO ₂ -Probenentnahme mit O ₂ -Versorgung für den Einmalgebrauch, Erwachsene
Oral-/Nasalkanüle für die CO ₂ -Probenentnahme mit O ₂ -Versorgung für den Einmalgebrauch, Kinder
Atemwegadapter-Kit für Erwachsene/Kinder (ET-Größen > 4,0 mm) für den Einmalgebrauch
Atemwegadapter-Kit für Erwachsene/Kinder mit Nafion-Schlauch (ET-Größen > 4,0 mm) für den Einmalgebrauch
Atemwegadapter-Kit für Kinder/Säuglinge (ET-Größen ≤ 4,0 mm) für den Einmalgebrauch
Atemwegadapter-Kit für Kinder/Säuglinge mit Nafion-Schlauch (ET-Größen ≤ 4,0 mm) für den Einmalgebrauch

NIBD-Manschetten und Schläuche
SunTech
Oberschenkel, wieder verwendbar: 38 bis 50 cm
Großer Erwachsener, wieder verwendbar: 31 bis 40 cm
Erwachsener, wieder verwendbar: 23 bis 33 cm
Kleiner Erwachsener, wieder verwendbar: 17 bis 25 cm
Kind, wieder verwendbar: 12 bis 19 cm
(ZOLL)
Neugeborenes Nr. 5, Einwegmanschette: 8,0 bis 15,0 cm
Neugeborenes Nr. 4, Einwegmanschette: 7,0 bis 13,0 cm
Neugeborenes Nr. 3, Einwegmanschette: 6,0 bis 11,0 cm
Neugeborenes Nr. 2, Einwegmanschette: 4,0 bis 8,0 cm
Neugeborenes Nr. 1, Einwegmanschette: 3,0 bis 6,0 cm
Luftschlauch mit pneumatischen Anschlüssen, 3 m
Luftschlauch mit pneumatischen Anschlüssen, 1,5 m
Verschiedenes
Registrierpapier, 80 mm Endlospapier
R Series Data COMM II Card

Anhang C

Informationen zum Wi-Fi-Funkmodul

Wenn dieser Defibrillator mit einem optionalen Wi-Fi-Funkmodul mit niedriger Ausgangsleistung ausgestattet ist, werden Daten zwischen dem Defibrillator und einem Drahtlosnetzwerk (Infrastrukturmodus) übertragen. Das Modul entspricht den folgenden Normen:

- Teil 15 der FCC-Bestimmungen. Der Betrieb unterliegt den beiden folgenden Bedingungen: (1) Dieses Gerät darf keine schädlichen Interferenzen verursachen. Und: (2) Dieses Gerät muss alle empfangenen Interferenzen aufnehmen, einschließlich Interferenzen, die zu Störungen der Funkfunktion führen können.
- Industry and Science Canada, RSS 247. Der Betrieb unterliegt den beiden folgenden Bedingungen: (1) Dieses Gerät darf keine schädlichen Interferenzen verursachen. Und: (2) Dieses Gerät muss alle empfangenen Interferenzen aufnehmen, einschließlich Interferenzen, die zu Störungen der Funkfunktion führen können.

Änderungen bzw. Modifikationen an den Wi-Fi-Einstellungen oder dem R Series Zubehör für die drahtlose Kommunikation, die nicht ausdrücklich von dem für die Einhaltung der Vorschriften verantwortlichen Administrator genehmigt wurden, können zur Folge haben, dass der Bediener nicht mehr zur Verwendung des Geräts befugt ist.

Der Anwender wird angewiesen, den Bereich 20 cm um das Gerät freizuhalten, um die Einhaltung der FCC-Anforderungen sicherzustellen.

FCC/IC/EU: Dieses Gerät darf nur innerhalb geschlossener Räume und nur innerhalb des Frequenzbereichs 5.150 MHz bis 5.250 MHz eingesetzt werden.

Funknorm	Frequenzbereich (MHz)	Ausgangsleistung (EIRP) (dBm/Watt)
802.11a/b/g/n	2412 - 2472 5180 - 5320 5500 - 5700	14.8 dBm / 0.03 W 15.4 dBm / 0.035 W 15.3 dBm / 0.034 W

(Leerseite technisch bedingt)