# S/5<sup>™</sup> Anästhesie Monitor

Gebrauchsanweisung Teil II: Anwendung





GE Medical Systems



# Datex-Ohmeda S/5 Anästhesie Monitor

# Gebrauchsanweisung

# **Teil II: Anwendung**

# Für Softwarelizenzen L-ANE03 und L-ANE03A

**CE** 0537

Entspricht der EU-Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte.

ACHTUNG: Lokale gesetzliche Bestimmungen sind zu beachten.

Spezifikationsänderungen ohne vorherige Ankündigung.

Dokument-Nr. 8005777-1 Juni 2003

Datex-Ohmeda Division Instrumentarium Corporation P.O Box 900, FIN-00031 DATEX-OHMEDA, FINLAND Tel: +358 10 39411 Fax: +358 9 146 3310 www.datex-ohmeda.com/

Datex-Ohmeda GmbH Dr.-Alfred-Herrhausen-Allee 24 D-47228 DUISBURG Tel: 02065 6910 Fax: 02065 691 236 www.datex-ohmeda.de

# Einleitung

Diese Anweisung beschreibt die gängigen Eigenschaften und Funktionen des Datex-Ohmeda S/5 Anästhesie-Monitors. Die Beschreibungen beziehen sich auf die S/5 Software L-ANE03 und L-ANE03A.

Als Neuanwender des Monitors empfiehlt es sich, mit dem Kapitel "Starten und Beenden" zu beginnen. Teil I der Gebrauchsanweisung beachten. Folgende Konventionen wurden verwendet:

- Tastenbezeichnungen auf dem Bedienfeld, der Fernbedienung und den Modulen sind fett geschrieben: EKG.
- Menüpunkte sind fett und kursiv geschrieben: EKG-Einstellung.

 Der Zugang zu den Untermenüs wird von oben nach unten beschrieben. Die Selektion des Menüs Schirm 1-Einst. und dessen Untermenüs Kurvenfelder wird

- z. B. als Schirm 1-Einst. Kurvenfelder dargestellt.
- Meldungen (Alarm-Meldungen, Meldungen informativen Charakters) erscheinen auf dem Bildschirm in einfachen Anf
  ührungszeichen, z. B. 'Auswertung.'
- Hinweise auf andere Kapitel enthalten den Kapitelnamen in Anführungsstrichen: "Reinigung und Pflege".
- In diesem Handbuch bedeutet das Wort "wählen" auswählen und bestätigen.

#### **Referenz-Dokumentation**

Klinische Aspekte, grundlegende Meßmethoden und technischer Hintergrund: S/5 Anästhesie Monitor, Referenzhandbuch

Monitor-Setup und Grundlagen: S/5 Anästhesie Monitor, Gebrauchsanweisung Teill

Installation, technische Lösungen und Service: S/5 Anästhesie Monitor und S/5 Critical Care Monitor, S/5 Module, Technical Reference Manual

Software-Optionen und Voreinstellungen: Default Configuration Worksheet

Zubehör und Ersatzteile: S/5 Anästhesie Monitor, Gebrauchsanweisung Teil I

Details zu weiteren Geräten rund um den S/5 Anästhesie-Monitor:

S/5 Central und S/5 Arrhythmie Workstation Referenzhandbücher

#### Verwendung

Der Datex-Ohmeda S/5 Anästhesie Monitor mit L-ANEO3 oder L-ANEO3A Software ist für die Multiparameter-Patientenüberwachung mit optionaler Patienten-Pflegedokumentation bestimmt. Der Datex-Ohmeda S/5 Anästhesie Monitor mit L-ANEO3 oder L-ANEO3A Software ist zur Überwachung der Hämodynamik (inkl. Arrhythmie und ST-Segment-Analyse), Respiration, Ventilation, Gastrointestinal-/Regionalperfusion, des Bispektralen Indexes (BIS), der Entropie (State Entropy und Response Entropy) und des neurophysiologischen Status aller Patienten im Krankenhaus bestimmt.

Der S/5 Anästhesie Monitor mit L-ANE03 und L-ANE03A Software mit BIS ist zur Überwachung der Gehirnfunktion durch Erfassung und Verarbeitung von EEG Signalen bestimmt, und kann als Hilfe bei der Überwachung der Wirkung bestimmter Anästhestetika verwendet werden.

Der Datex-Ohmeda S/5 Anästhesie Monitor mit L-ANE03 oder L-ANE03A Software ist auch zur Patienten-Pflegedokumentation bestimmt.

Der Datex-Ohmeda S/5 Anästhesie Monitor mit L-ANE03 oder L-ANE03A Software ist ausschließlich von qualifiziertem medizinischen Personal zu bedienen.

#### Klassifikationen

#### Gemäß IEC 60601-1:

- Klasse I-Gerät Schutzgrad gegen Elektroschock.
- Typ BF- oder CF-Gerät. Der Schutzgrad gegen Elektroschock wird mit einem Symbol auf jedem Parametermodul angegeben.
- Gerät ist nicht geeignet f
  ür den Gebrauch in Gegenwart von brennbaren Narkosegasgemischen mit Luft, Sauerstoff oder Lachgas.
- Kontinuierlicher Betrieb entsprechend der Betriebsart.

#### Gemäß IEC 60529:

IPX0 – Schutzgrad gegen schädliches Eindringen von Wasser.

Entspricht der EU-Richtlinie für medizinische Produkte: IIb Gemäß CISPR 11: Klasse B

#### Verantwortlichkeit des Herstellers:

Datex-Ohmeda Division, Instrumentarium Corp. ist nur dann verantwortlich für die Sicherheit, Zuverlässigkeit, und Leistung des Gerätes, wenn:

- Montage, Erweiterungen, Neueinstellungen, Modifikationen, Service und Reparaturen durch von Datex-Ohmeda autorisierte Personen vorgenommen werden.
- die elektrischen Anschlüsse des Raumes den Anforderungen entsprechen.
- das Gerät entsprechend der Gebrauchsanweisung verwendet wird.

# Inhalt

Starten und Beenden	3
Patientendaten eingeben und aufrufen	4
Bildschirm-Setup	5
Alarme	7
Anästhesie Record Keeping	9
Laborwerte und Kalkulationen	11
Trends und Momentaufzeichnungen	13
Aufzeichnen und Drucken	15
Fehlersuche	19
Meldungen	25
EKG/ST	37
Impedanzrespiration	47
Temperatur	48
Pulsoximetrie (SpO <sub>2</sub> )	49

Nicht-invasiver Blutdruck (NIBD)	51
Invasiver Blutdruck	53
Cardiac Output (C.O.)	57
Gemischt-venöse Sauerstoffsättigung (SvO2)	59
Atemwegsgase	61
Patientenspirometrie	63
Gasaustausch	65
Tonometrie	67
Neuromuskuläre Transmission (NMT)	69
EEG und evozierte Potentiale	71
Bispektraler Index (BIS)	75
Entropie	77

# Warenzeichen

Datex®, Ohmeda®, und die weiteren Warenzeichen S/5, D-lite, D-lite+, Pedi-lite, Pedi-lite+, D-fend, D-fend+, Mini D-fend, TruTrak®+, OxyTip+, MemCard, ComBar, ComWheel, EarSat, Entropy, FingerSat, FlexSat, PatientO<sub>2</sub>, Patient Spirometry und Tonometrics sind Warenzeichen der Instrumentarium Corp. bzw. ihrer Tochtergesellschaften. Alle weiteren Produkt- und Firmenbezeichnungen sind Eigentum der entsprechenden Hersteller.

© Instrumentarium Corp. Alle Rechte vorbehalten.

Die Entropie-Software ist teilweise vom Message-Digest Algorithmus MD5 der RSA Data Security, Inc., abgeleitet.

# **Starten und Beenden**

# Vorbereitungen

- 1. Messmodule einschieben.
- 2. Monitor am Netzschalter einschalten.
- 3. Falls erforderlich, den Anwendermodus ändern:

# Monitor einst. drücken und Modus wählen.

HINWEIS: Eine Modusänderung ändert z. B. auch die Alarmgrenzen! (Siehe "User's Reference Manual").

# Überwachung starten

- Patienten-Anschlüsse wie in den jeweiligen Messkapiteln abgebildet und beschrieben – vorbereiten. Nur von Datex-Ohmeda zugelassene Zubehör- und Ersatzteile verwenden. Die vorgegebenen Alarm- und Parametereinstellungen werden aktiviert.
- 2. Gegebenenfalls sind die Kurven- und Zahlenfelder anzupassen, siehe "Bildschirm-Setup".
- 3. Invasive Druck-Kanäle auf null abgleichen. Siehe Kapitel "Invasiver Blutdruck".
- 4. Alarmgrenzen prüfen. **Alarme einst.** drücken. Gegebenenfalls ändern. Siehe Kapitel "Alarme".
- 5. Messung gemäß Beschreibung im jeweiligen Messkapitel starten.
- Die Patientendaten über **Patienten Daten** eingeben oder laden, siehe Kapitel "Patientendaten eingeben und aufrufen".
   Die Vorgänge starten automatisch, sobald der Monitor Vitaldaten empfängt oder durch den Anwender Patientendaten eingegeben

werden. Während der Startphase sind Monitor und Patient sorgfältig zu beobachten.

# Automatischer Reset von Vorgängen

Der Monitor führt nach einer voreingestellten Zeit automatisch einen Vorgangs-Reset durch, wenn für bestimmte Parameter (EKG, Art, NIBD, SpO2, CO2, Resp, Tonometrie, EEG, BIS, Entropie) oder Ereignisse keine Vitaldaten vorhanden sind.Bei einem Reset werden alle Trenddaten gelöscht und die Alarmgrenzen auf Defaultwerte eingestellt. Die voreingestellte Reset-Zeit richtet sich nach der Softwarelizenz und der Verfügbarkeit des Netzwerk- und Memory-Moduls:

L-ANExx Softwarelizenz mit Netzwerk- und/oder Memory-Modul: nach 15 Minuten.

L-ANExx Softwarelizenz ohne Netzwerk- oder Memory-Modul: nach 60 Minuten.

HINWEIS: Das trifft nicht auf den Modus CPB in L-ANEO3(A) zu.

# Überwachung beenden

- 1. Erforderliche Informationen ausdrucken. **Recorder Drucker** drücken und
- warten, bis der Druckvorgang beendet ist. Anschließend Patientendaten löschen und durch **Reset – ALLES Reset – JA** Einstellungen auf die Vorgaben zurücksetzen.
- 3. Schalter auf Stand-by stellen, wenn der Monitor nicht benutzt wird.
- 4. Monitor gemäß Anweisung reinigen.

# WARNUNG: Jeweils nur einen Patienten an den Compact Anästhesie Monitor anschließen.

WARNUNG: Zu Beginn der Patientenüberwachung ist sicherzustellen, dass die Alarmgrenzen aktiviert und dem klinischen Zustand des Patienten angepasst sind.

# Patientendaten eingeben und aufrufen

# Patientendaten eingeben

Für einen neuen Vorgang sind alle relevanten Patientendaten einzugeben:

- 1. Patienten Daten drücken.
- 2. Patientendaten mittels Stellrad (drücken und drehen) eingeben.

# Patientendaten aufrufen

Zum Laden eines bereits an dem selben oder an einem anderen Monitor gestarteten Vorgangs **Patienten Daten** drücken und eine der folgenden Optionen auswählen:

## • Vorherig.Vorgang

wählen, wenn weder Memory-Modul noch Netzwerk benutzt werden. Diese Selektion lädt den neuesten Vorgang aus dem Monitorspeicher, wenn weniger als 15 Minuten seit dem Ausschalten vergangen sind. Ist der Monitor weiterhin eingeschaltet und ein Reset durchgeführt worden, kann der neueste Vorgang der letzten 24 Stunden wieder aufgerufen werden.

#### • Patient v. Netzw.

wählen, wenn der Monitor ans Netzwerk adaptiert ist. Diese Selektion lädt einen Vorgang aus dem Netzwerk. Der Vorgang muss vor weniger als 24 Stunden geschlossen worden sein.

# Andere Orte

wählen, um einen Vorgang aus einem anderen Netzwerk zu laden.

# • Patient v. Karte

wählen, wenn das Memory-Modul verwendet wird. Diese Selektion lädt einen Vorgang von der Data Memory Card. Der Vorgang muss vor weniger als 24 Stunden geschlossen worden sein.

HINWEIS: Ein Vorgang kann nur dann von einem Critical Care Monitor auf einen Anästhesie Monitor geladen werden, wenn die Gesamtlänge des Vorgangs die für die Softwarelizenzen L-ANEO3 und L-ANEO3A maximal zulässige Stundenzahl von 24 Stunden nicht überschreitet. Zum Aufrufen von Trends aus Patientendaten ohne Patientennamen oder -ID, können die Daten über den Zeitindikator im Meldungsfeld geladen werden.

# Daten anderer Monitore empfangen

Ist der Monitor an das Datex-Ohmeda Netzwerk adaptiert, können Daten von anderen Monitoren im Netz empfangen und angezeigt werden.

- 1. Patienten Daten drücken.
- 2. Andere Patienten wählen.
- Zum Empfang von Alarmen anderer Monitore Alarme empfangen wählen (und das korrekte Netzwerk, falls mehrere vorhanden sind).
- Zum Empfang der Vitaldaten anderer Patienten Anzeige Vitaldat wählen (und das korrekte Netzwerk, falls mehrere vorhanden sind).

HINWEIS: Die Herzfrequenz wird immer aus dem EKG ermittelt, unabhängig von der auf dem anderen Monitor getroffenen Auswahl.

# **Daten sichern**

Der S/5 Anästhesie Monitor sichert kontinuierlich Patientendaten, z. B. Trends. Die Datensicherung wird mit dem Start des Vorgangs aktiviert. Der Monitor speichert automatisch:

- im Monitorspeicher die neuesten Vorgänge, wenn weder Speichermodul noch Netzwerk verwendet werden.
- im Netzwerk die Vorgänge der letzten 2 bis 90 Tage (je nach Konfiguration);
- auf der Dat Card bis zu 48 Stunden (je nach Datenmenge). Die grüne Data Memory Card speichert und überträgt Daten.

# **Bildschirm-Setup**

# Anwendermodus auswählen

Anhand der Modi wird beispielsweise festgelegt, was auf dem Bildschirm und in Trends angezeigt wird und wo die Alarmgrenzen liegen. Der Monitor beginnt im Start-Modus, einem während der Konfiguration gewählten Anwendermodus. Zur Auswahl eines Anwendermodus:

- 1. Monitor einst. drücken.
- 2. Modus wählen und eine Option auswählen.

Modi sind vorkonfiguriert, können jedoch geändert werden. Die Modusänderung wird in der Gebrauchsanweisung, Teil I, Kapitel "Monitor-Setup vor Inbetriebnahme" kurz beschrieben. Weitere Informationen sind dem "User's Reference Manual" zu entnehmen.

# Anzeige vorübergehend ändern

Monitor einst. drücken und Schirm 1-Einst. wählen.

Modifiziert werden können: Kurven- und Zahlenfelder, Bildschirmaufteilung, Minitrend-Länge und Durchlaufgeschwindigkeiten.

• Für weitere Einstellungsänderungen, wie z. B. Skalenänderungen, eine Parameter-Taste drücken und Menü *X-Einstellung* wählen,

z. B. die Taste **EKG** drücken und *EKG-Einstellung* wählen. Änderungen haben Gültigkeit, bis der Monitor ausgeschaltet (+15 Min.) oder ein Vorgangs-Reset durchgeführt wird. Dagegen bleiben Zeit- und Datumseinstellungen permanent erhalten.

# Anzeige permanent ändern

Die Vorgehensweise für permanente Schirmeinstellungen wird in der Gebrauchsanweisung, Teil I, Kap. "Monitor-Setup vor Inbetriebnahme" kurz beschrieben. Informationen zur Defaultkonfiguration sind im "User's Reference Manual" sowie im "Default Configuration Worksheet" aufgeführt.

# Geeignete Seite wählen

Zusätzlich zur Normalanzeige können max. fünf weitere Seiten zur Anzeige der Informationen auf dem Schirm definiert werden. Die Seiten sind vorkonfiguriert, können aber geändert werden.

#### Eine bestimmte Seite aufrufen:

- 1. Alle Menüs schließen.
- 2. Stellrad drücken, um das Menü Seite wählen zu öffnen.
- 3. Seite auswählen.

Weitere Hinweise siehe Kapitel "Monitor-Setup vor Inbetriebnahme: Alarm-Optionen" in der Gebrauchsanweisung, Teil I, oder im "User's Reference Manual".

# Inhalt des geteilten Bildschirms ändern

Die Normal-Anzeige-Seite kann in zwei Teile aufgeteilt werden. Die zweite Hälfte des geteilten Bildschirms zeigt Trend-, ST- Spirometrie-, EEG- oder EP-Daten.

- 1. Monitor einst. drücken
- 2. Schirm 1-Einst. wählen.
- 3. Schirm splitten wählen und aus den folgenden Optionen wählen:

**ST** zeigt aktuelle und Referenz-QRS-Komplexe und ST-Trends. **Spiro1** ist eine Grundansicht der Spirometrie-Informationen.

Spiro2 ist eine erweiterte Spirometrie-Ansicht mit zusätzlichen Werten.

EEG zeigt CSA-Trend für EEG-Messungen.

**EP** zeigt aktuelle evozierte Potenzial-Kurven.

Trend zeigt Minitrends neben den Kurven.

#### Kurven- und Zahlenfelder ändern

Bis zu acht Kurven- und vier Zahlenfelder können gleichzeitig angezeigt werden.

- Monitor einst. drücken.
- Schirm 1-Einst. Kurvenfelder oder Zahlenfelder wählen.

#### HINWEIS:

- Kurven sind immer gleichmäßig auf das gesamte Kurvenfeld verteilt. Die Höhe der Kurve richtet sich nach der Anzahl der Kurven, die angezeigt werden sollen: Wenn 2 oder 3 Kurven angezeigt werden, sind die Kurven mindestens doppelt so hoch wie normal, und wenn nur eine Kurve angezeigt wird, füllt sie das ganze Kurvenfeld aus.
- Wenn weniger als vier Zahlenfelder Daten enthalten, werden diese Felder automatisch vergrößert.
- Jedes Zahlenfeld, neben dem sich rechts ein leeres Zahlenfeld (= "AUS") befindet, wird automatisch vergrößert.

- Bei Auswahl von *4 invD* werden vier Invasivdruckkurven übereinander auf einer Fläche von zwei normalen Kurvenfeldern angezeigt.
   Die Option *4 invD* entfernt die untere Kurve.
- Druck-Kombination zeigt invasive Drücke in demselben Kurvenfeld mit derselben Null-Linie, aber mit individuellen Skalen an.
- Bei Messung eines 5- oder 12-fach-EKGs können gleichzeitig bis zu drei verschiedene EKG-Ableitungen in verschiedenen Feldern angezeigt werden.

# Alarme

Patientenkabel zur Aktivierung der Alarme anschließen. Wird ein Alarm ausgelöst, werden Meldungen nach Alarmpriorität angezeigt. Weitere Hinweise siehe Kapitel "Alarm-Grundlagen" in der Gebrauchsanweisung Teil I.

HINWEIS: Wenn der Monitor an das Netzwerk angeschlossen ist, werden die Alarme auch an der S/5 Central optisch und akustisch signalisiert. Weitere Informationen sind dem "Datex-Ohmeda S/5 Central Referenzhandbuch: Alarme" zu entnehmen.

#### WARNUNG: Zu Beginn der Patientenüberwachung ist sicherzustellen, dass die Alarmgrenzen aktiviert und dem klinischen Zustand des Patienten angepasst sind.

# WARNUNG: Bei Alarmunterdrückung ist der Patient häufig zu beobachten.

#### Grenzen einstellen

- Alarme einst. drücken und Alarmgrenzen wählen.
- Messung markieren. Wird die gewünschte Messung nicht angezeigt, Näch Seit wählen.
- Stellrad drücken. Ein Einstellfenster wird angezeigt.
- Stellrad drehen, um Grenzen zu ändern, und drücken, um Grenzen zu bestätigen. Zwischen verschiedenen Auswahlmöglichkeiten durch Drehen des Stellrads zu wechseln.

HINWEIS: Ist der Monitor am Netzwerk angeschlossen, können die Alarmgrenzen auch an der S/5 Central geändert werden, wenn diese Funktion in der Central-Konfiguration aktiviert wurde.

# Alarmlautstärke einstellen

- Alarme einst. drücken.
- Alarmlautst. wählen und einstellen.

## Alarmquelle ändern

Für NIBD, D1, D2, D3, D4, D5, D6, O2 und Temp können die Messwerte gewählt werden, die den Alarm auslösen. Es ist zurzeit nur eine – die zuletzt modifizierte – Alarmquelle aktiv.

- 1. Alarme einst. drücken und Alarmgrenzen wählen.
- 2. Messung wählen.
- 3. Bei markiertem Einstellfenster Stellrad so oft drücken, bis die Menüauswahl erscheint.
- 4. Gewünschte Alarmquelle auf EIN stellen.

# Alarme anderer Monitore empfangen

HINWEIS: Der Monitor muss an ein Netzwerk adaptiert sein.

- 1. Taste Patienten Daten drücken Andere Patienten Alarme empfangen wählen.
- 2. Korrektes Netzwerk sowie den gewünschten Monitorstandort auswählen.

# Alarm-History anzeigen

• Alarme einst. drücken und Alarm-History wählen. Eine Liste mit den letzten 20 Alarmen wird angezeigt.

#### Temporäre akustische Alarm-Unterdrückung

Für zwei Minuten: Taste **Alarme aus 2 Min** drücken. Für fünf Minuten: Taste mindestens drei Sekunden drücken.

Wird die Taste **Alarme aus 2 Min** gedrückt, wenn die Alarme nicht aktiv sind, werden sie vorzeitig für 2 bzw. 5 Minuten unterdrückt. **Ausnahme**: FiO<sub>2</sub> < 18 %, EtO<sub>2</sub> < 10 % und Ppeak-Hoch-Alarme werden für 20 Sek. unterdrückt.

Während der Unterdrückung werden alle neuen Alarme - derselben und anderer Ursache - optisch angezeigt.

Zur Unterdrückung des derzeit aktiven einzelnen Alarms Taste **Alarme aus 2 Min** zweimal drücken. Damit werden neu aufkommende Alarme nicht im Voraus unterdrückt.

HINWEIS: Ist der Monitor mit dem Netzwerk verbunden und wird diese Verbindung unterbrochen, so werden die unterdrückten Alarme reaktiviert und ihre Lautstärke automatisch auf 7 eingestellt.

# Alarme reaktivieren

Alarme aus 2 Min während der Unterdrückungsphase drücken.

Neue akustische Alarme werden aktiviert. Unterdrückte Alarme werden nach zwei Minuten reaktiviert. Apnoe Alarm wird nach fünf Atemzügen aktiviert.

#### Permanente akustische Alarm-Unterdrückung

- 1. Alarme einst. drücken und Audio EIN/AUS wählen.
- 2. Apnoe AUS, EKG AUS, Apnoe & EKG AUS oder Alle Alarme AUS wählen.

Ist ein aktiver Alarm unterdrückt, gibt der Monitor alle zwei Minuten einen Erinnerungston aus. Die deaktivierte Alarmunterdrückung (Voreinstellung) kann nur im Menü **Installation** aktiviert werden. Weitere Informationen siehe "Monitor-Setup vor Inbetriebnahme: Alarm-Optionen" in der Gebrauchsanweisung, Teil I, oder im "User's Reference Manual".

# Alarme reaktivieren

• Alarm-Einst. - Audio EIN/AUS - Alarme EIN wählen.

HINWEIS: Ist der Monitor am Netzwerk angeschlossen,können die bettseitigen Alarmtöne auch an der S/5 Central unterdrückt werden, sofern diese Funktion in der Central-Konfiguration vorhanden und aktiviert worden ist.

# **Anästhesie Record Keeping**

# Überblick

Die automatische Anästhesie-Dokumentation kann mit der Option Anästhesie Record Keeping erfolgen.

Nachstehend werden die häufig verwendeten Funktionen beschrieben. Ausführlichere Informationen sind in der Anwenderdokumentation zum Anästhesie -Record Keeping enthalten.

Das Netzwerk wird zur Speicherung der Patientendaten und Bereitstellung der Menü-Konfigurationen verwendet. Das Memory-Modul mit den Memory Cards kann als Backup-System verwendet werden.

HINWEIS: Die grüne Data Memory Card speichert und überträgt Patientendaten. Die weiße Menükarte enthält die Record Keeping-Menüs.

#### Zu Beginn

Vor dem Start überprüfen, ob:

- die Memory Cards korrekt in das Memory-Modul eingesteckt sind,
- das Keyboard angeschlossen ist,
- der Monitor am Netzwerk angeschlossen ist.
- Gerät einschalten. Die grüne LED auf dem Keyboard leuchtet auf. Das MemCard-Symbol und das Netzwerk-Symbol werden auf dem Bildschirm angezeigt.
- 2. Taste **Reset** drücken und *Trend Reset* selektieren, um mögliche aufgezeichnete Daten zu löschen.
- 3. Patienten an den Monitor anschließen.
- 4. Wenn der Monitor nach Anwender-ID und Passwort fragt, sind diese einzugeben und durch Drücken des Stellrads zu bestätigen.

# Daten eingeben

- 1. Taste **Patient** auf dem Keyboard zur Eingabe von Patientendaten drücken.
- 2. Taste Personal drücken und Namen selektieren.
- 3. Zum Zugang zu den entsprechenden Menüs Menütasten drücken und gewünschte Informationen eingeben (Gas- und Ventilationsdaten, Labor, Infusionen, Medikamente, Ereignisse, Kommentare und postoperative Anweisungen).

# Daten ändern

- 1. Sind inkorrekte Eingaben in der Anästhesie-Dokumentation vorgenommen worden, Taste **Ändern** drücken und im Menü die Änderungen vornehmen oder Daten löschen.
- 2. *Ereig. wählen* und mittels Stellrad oder mit der Keyboard-Pfeiltaste **AVB** die Daten markieren.
- Daten korrigieren: *Ereig. modifiz.* wählen.
- Daten löschen: Ereig. löschen selektieren.

HINWEIS: Falls versucht wird, Daten in einem anderen Menü als Modif. zu korrigieren, werden diese als neue Daten hinzugefügt. Sämtliche früheren Daten bleiben weiterhin im Protokoll erhalten.

# Daten drucken und Aufzeichnung beenden

- 1. Taste Drucken betätigen.
- Über die Selektion von Drucken & Ende wird das Protokoll ausgedruckt, geschlossen und beendet sowie der Logout durchgeführt.

Das Anästhesie-Protokoll verfügt standardmäßig über 2 Seiten. Soll der 3-Seiten-Ausdruck mit Ventilationsdaten auf der dritten Seite verwendet werden, **Optionen** drücken und 3-Seiten-Ausdruck auswählen.

Das Protokoll kann auch mit der Taste **Verlegung/Ende** und Selektion von **Protokoll beend** geschlossen werden.

# Laborwerte und Kalkulationen

Weitere Informationen sind dem "User's Reference Manual" zu entnehmen.

#### Laborwerte eingeben

- 1. Patienten Daten drücken.
- 2. Laborwerte Werte eingeben wählen.
- 3. Durch Drehen und Drücken des Stellrads die Werte eingeben.

HINWEIS: Bei der Eingabe von Labordaten müssen die verwendeten Einheiten mit den auf dem Bildschirm angezeigten Einheiten übereinstimmen. Gegebenenfalls sind die Werte zu konvertieren oder die Einheiten auf dem Bildschirm über **Monitor einst.** – *Install./Service – Installation – Einheiten* abzuändern.

#### Labordaten von externem Gerät laden

- 1. Patienten Daten drücken.
- Laborwerte Laden Art Werte oder Laden Ven Werte auswählen. HINWEIS: Diese Selektionen sind verfügbar, wenn im Monitorspeicher nicht bestätigte Werte enthalten sind.
- Werte mit Stellrad bestätigen. Die Meldung ,Laborwerte verfügbar' wird solange im Meldungsfeld angezeigt, bis die Werte bestätigt werden.

#### Temperaturkorrektur

Im Labor werden die Blutgaswerte bei +37°C gemessen und kalibriert. Diese Werte müssen eventuell an die aktuelle Patiententemperatur angepasst werden, da eine Zu- bzw. Abnahme der Temperatur zu einer Volumenveränderung des gelösten Gases führt (PO<sub>2</sub>, PCO<sub>2</sub>, pH).

Der Monitor verfügt über drei Optionen zur Temperaturkorrektur: Zur Auswahl:

- 1. Patienten Daten drücken und Laborwerte wählen.
- 2. Kompens. und eine der folgenden drei Optionen wählen:
  - **Lab** = Die Temperaturkorrektur wurde im Labor durchgeführt, und die Werte wurden bereits an die Patiententemperatur angepasst. Die eingegebenen Blutgaswerte werden ohne Anpassungen gespeichert.
  - Ja = Der Monitor führt Korrekturkalkulationen durch. Quelle wählen, aus der der Monitor die aktuelle Patiententemperatur für die Kalkulationen verwenden soll (Manuel, T1–T4, Öso, Naso, Tymp, Rect, Blas, Core, Tblut). Der Monitor korrigiert die eingegebenen Blutgaswerte auf die Patiententemperatur und zeigt sowohl die korrigierten als auch die unkorrigierten Werte an.
  - Nein = keine Temperaturkorrektur erforderlich. Die eingegebenen Blutgaswerte werden unverändert gespeichert.

HINWEIS: Der Monitor kennzeichnet korrigierte Werte mit dem Buchstaben ,c'.

#### Hämodynamik-, Oxygenations- oder Ventilations-Kalkulation

- 1. Weiteres drücken.
- 2. Kalkulation Hämo-Kalkul./02-Kalkul./Ventil.-Kalk. wählen.
- 3. Messdaten mit Hilfe des Stellrads eingeben oder editieren.
- 4. Mittels Kalk. speichern Daten speichern.

HINWEIS: Der Monitor kennzeichnet editierte Werte mit einem Sternchen (\*).

HINWEIS: Der Monitor verwendet die zuletzt gemessenen und bestätigten C.O.-Werte als Quelldaten für Hämodynamik- und Oxygenations-Kalkulationen.

#### Geschätzte Werte in Oxygenations-Kalkulationen

Nur ein kleiner Prozentsatz des gesamten Sauerstoffgehalts ist im Blut gelöst. Der Monitor misst  $SvO_2$  und auch  $SpO_2$ , woraus die  $SaO_2$ -Schätzung erstellt wird. Der Sauerstoffgehalt kann allein auf Grund der gemessenen Sättigungsgrade geschätzt werden, ohne den gelösten Sauerstoffanteil zu berücksichtigen. Der Monitor kennzeichnet die mit einem Ersatzwert abgeschätzten Werte sowie sämtliche daraus abgeleiteten Werte mit dem Buchstaben "e".

#### Kalkulationen anzeigen

Werte der letzten drei Kalkulationen anzeigen:

1. Weiteres drücken und Kalkulation wählen.

2. *Hämo-Kalkul./O2-Kalkul./Ventil.-Kalk. – Kalk.-Trends* wählen. Bei vorhandenen Patientendaten zeigt der Monitor die Index-Werte an. Index-Werte können mit dem Stellrad auf EIN bzw. AUS gesetzt werden.

# Kalkulationen aufzeichnen

Die aktuelle Kalkulationsseite kann in einem Recorder aufgezeichnet werden:

- 1. Weiteres drücken.
- 2. Kalkulation Hämo-Kalkul./O2-Kalkul./Ventil.-Kalk. und
- 3. Kalk. aufzeichn. wählen.

### Kalkulationen drucken

Hämodynamik-, Oxygenations- oder Ventilations-Kalkulationen drucken:

- 1. Weiteres drücken.
- 2. Kalkulation Hämo-Kalkul./O2-Kalkul./Ventil.-Kalk. und
- 3. Kalk.-Trends Seite drucken wählen.

Alle Kalkulationen drucken:

- 1. Recorder Drucker drücken und
- 2. Kalkul. drucken wählen.

# **Trends und Momentaufzeichnungen**

## **Graphische Trendansicht**



## Trendansicht

- (1) Trend-Menü
- (2) Parameter-Trendfeld
- (3) Echtzeit-EKG
- (4) Numerischer Messwert an der aktuellen Cursor-Position
- (5) Zeit- und Markierungsfeld
- (6) Trend-Seitenzahl

# **Graphische Trendansicht**

- Trends drücken und Graphisch wählen.
- Zur Ansicht weiterer Parameter Seite scrollen wählen.
- Zur Ansicht weiterer Daten *Cursor* wählen und Stellrad drehen.

Graphische Trends enthalten 4 Trendseiten mit je bis zu 6 vorkonfigurierten Feldern mit verschiedenen Parametern. Die Echtzeit-EKG-Kurve erscheint oben auf jeder Seite.

Die graphische Trendzeit-Skala reicht von 20 Minuten bis 24 Stunden und die Auflösung von 10 Sekunden bis zu 1 Minute. Mit einem 20 Min.-Trend werden Daten der letzten 30 Minuten mit 10 s-Auflösung angezeigt. Mit einem 1–24 Std.-Trend werden die letzten 24 Stunden mit 1 Min.-Auflösung angezeigt. Für Messungen von HF, ST, VES, PCWP, C.O., Sp02, PgC02, VO2 & VCO2, sowie Temperatur kann die Skala im Menü **Trendskalen** ausgewählt werden.

# Symbole

Trendbalken. Der Zwischenraum zeigt den mittleren Wert an.

# NIBD-Trendbalken.

zeigt Änderungen an, z. B.: ST-Lemphase oder den Nullabgleich eines invasiven Blutdruckkanals.

## **Numerische Trendansicht**

- Trends drücken und Numerisch wählen.
- Zur Ansicht weiterer Parameter **Seite scrollen** wählen und mit dem Stellrad scrollen.
- Zur Ansicht weiterer Daten *Cursor* wählen und Stellrad drehen.

Numerische Trends enthalten 8 Seiten mit max. 24 Stunden Trenddaten. Die Echtzeit-EKG-Kurve erscheint oben auf jeder Seite.

# Manuelle Momentaufzeichnungen

Eine Momentaufzeichnung ist ein im Monitorspeicher gespeichertes Standbild vorkonfigurierter Kurven bzw. Trends. Hinweise zur Konfiguration siehe Teil I, Kapitel "Monitor-Setup vor Inbetriebnahme".

Momentaufzeichnung erstellen:

Moment Aufzeich. drücken.

Der Monitor speichert ein Bild vorkonfigurierter Kurven oder Trends. Je nach Datenmenge und CPU-Platine (B-CPU5) können bis zu 400 Momentaufzeichnungen erstellt werden. Wird eine Momentaufnahme durch Drücken von **Moment Aufzeich.** erstellt, wird sie automatisch nummeriert. Diese Nummer erscheint auch in der Spalte "Mark" in den numerischen Trends.

## Automatische Momentaufzeichnungen

Automatische Momentaufzeichnungen können separat für jeden Arrhythmie-Alarm definiert werden. Hinweise zur Konfiguration siehe Kapitel "EKG" sowie Teil I, Kapitel "Monitor-Setup vor Inbetriebnahme".

Momentaufzeichnungen werden bei Erreichen des roten Alarmlevels von Brady, Tachy und Art Sys/Dia/MD Hoch-/Tief-Alarmen automatisch erstellt, wenn die automatische Momentaufzeichnung aktiviert ist (siehe Teil I, Kapitel "Monitor-Setup bevor Inbetriebnahme"). Invasiv-Druckalarme erreichen den roten Alarmlevel nur bei gleichzeitig gelbem HF-Alarm.

# Momentaufzeichnungen anzeigen

- Trends drücken.
- Momentaufz. Next Momentauf auswählen.

Durch Drehen des Stellrads zur nächsten Momentaufzeichnung wechseln. Oben rechts wird die Uhrzeit der Aufzeichnung angezeigt. Auf der Momentaufzeichnungsseite können fünf Felder angezeigt und sechs Felder ausgedruckt werden.

## Trends und Momentaufzeichnungen löschen

• Reset drücken und Trend Reset wählen.

Steht der Schalter auf Stand-by-Position(STBY), aber der Vorgang wurde noch nicht zurückgesetzt, werden die Trenddaten für 15 Minuten im Speicher abgelegt.

# **Aufzeichnen und Drucken**

# Es wird benötigt

- Laserdrucker für Ausdrucke (PCL5-kompatibel, mind. 2 Mb Speicher)
- Recordermodul für Aufzeichnungen
- Thermopapier für den Recorder



- (1) Kurven Ausdr. zeichnet bis zu drei Echtzeit-Kurven auf.
- (2) **Trend Ausdr.** zeichnet numerische, graphische oder tabellarische Trends auf.
- (3) Ausdr. Stop beendet die Aufzeichnung

HINWEIS: Die Qualität der Ausdrucke wird schlecht, wenn diese Licht, Hitze, Alkohol usw. ausgesetzt sind. Zur Archivierung Fotokopie erstellen, da Thermopapier nicht dokumentenecht ist.

#### **Starten und Stoppen**

Aufzeichnungsstart bzw. -stopp kann unmittelbar über die Tastatur am Modul erfolgen.

#### Mit dem Recorder aufzeichnen

## Numerische Trends aufzeichnen

Die aktuellen Werte von bis zu 11 vorkonfigurierten Parametern können aufgezeichnet werden.

- 1. Recorder Drucker drücken und
- 2. Trendaufzeichnung Numer. Aufzeichn. wählen.
- 3. Die Aufzeichnung kann durch Wählen von *Numerisch Stop* beendet werden.

Alternativ kann die Aufzeichnung auch mit der Modultaste **Trend Ausdr.** gestartet und der Modultaste **Ausdr. Stop** beendet werden.

# Format für numerische Trends auswählen

Das Format für numerische Trends kann *Numer.* (vertikal, elf Parameter) oder *Tab.* (horizontal, vier Parameter) sein:

- 1. Recorder Drucker drücken und
- 2. Trendaufzeichnung, Numer.-Trendtyp und Numer. oder Tab. wählen.

# Vorgegebenes Trendformat wählen

Wenn die Aufzeichnung per Modultaste gestartet werden soll, kann zuvor das Trendformat ausgewählt werden über

- 1. Recorder Drucker drücken
- 2. Trendaufzeichnung Vorgegeb. Trend und Numer., Graph. oder Tab. wählen.

# **Graphische Trends aufzeichnen**

- 1. Recorder Drucker drücken und
- 2. Trendaufzeichnung Graph. Aufzeichn. auswählen.
- 3. Die Aufzeichnung kann durch Wählen von **Graph. Stop** beendet werden.

Alternativ kann die Aufzeichnung auch mit der Modultaste **Trend Ausdr.** gestartet und der Modultaste **Ausdr. Stop** beendet werden.

Trends werden über den Zeitraum aufgezeichnet, der im Trend-Menü unter Zeitskala festgelegt wurde:

Festlegung der Zeitskala:

- 1. Trends drücken.
- 2. Zeitskala 20 '/1 h/2 h/4 h/6 h/8 h/10 h/12 h/24 h wählen.

Parameter für graphische Trends auswählen:

- 1. Recorder Drucker drücken.
- 2. Trendaufzeichnung wählen.
- 3. Graph.-Trend 1 oder Graph.-Trend 2 wählen.
- 4. Parameter auswählen.

## Aufzeichnung bei Alarm

- 1. Recorder Drucker drücken.
- 2. Kurvenaufzeichn. wählen.
- 3. Alarm-Start JA wählen.

Die Aufzeichnung wird aktiviert, wenn die folgenden Alarme den roten Level erreichen: Asystolie, Tachy/Brady, Art Hoch/Tief, V Fib, V Tachy; Salve >3 mit erweiterter Arrhythmie-Analyse oder nur mit Arrhythmie Workstation, und Schnelle VT, Extr. Brady und Extr. Tachy nur mit Arrhythmie Workstation.

Art- und EKG1-Kurven werden aufgezeichnet. Auswahlmöglichkeiten sind vorkonfiguriert.

# Kalkulationen aufzeichnen

- 1. Weiteres drücken.
- 2. Kalkulation Hämo-Kalkul./O2-Kalkul./Ventil.-Kalk. und Kalk. aufzeichn. wählen.

#### Kurven aufzeichnen

Es können drei Kurven auf dem lokalen Recorder und zwei bis vier Kurven auf dem Netzwerk-Recorder aufgezeichnet werden:

- 1. Kurven Ausdr. am Modul bzw. Recorder Drucker am Monitor drücken und Kurvenaufzeichn. Kurvenaufzeichn. auswählen.
- Befindet sich der Monitor im Netzwerk, kann auch der Netzwerk-Recorder durch Selektieren von *Aufz. über Netz* angewählt werden. Der Netzwerk-Recorder verwendet die Einstellungen der S/5 Central.
- 3. Zum Stoppen der Aufzeichnung Modultaste **Ausdr. Stop** drücken oder im Kurvenaufzeichnungsmenü **Ausdruck stoppen** wählen.

# Papiervorschub ändern

Zur deutlicheren oder übersichtlicheren Anzeige der Kurven kann man der Papiervorschub geändert werden:

- 1. Recorder Drucker drücken und
- 2. Kurvenaufzeichn. Papiervorschub wählen.

Zur Auswahl anderer Kurvenaufzeichnungen, Taste **Recorder Drucker** drücken und *Kurvenaufzeichn. – Kurve 1, 2* oder **3** wählen.

## Drucken mit einem Laserdrucker

# Drucker wählen

- 1. Recorder Drucker drücken
- 2. Drucker-Anschluss wählen.
- 3. **Seriell** oder **Paral** (lokaler Drucker) oder **Netz** (Netzwerk-Drucker) wählen.

# Alles drucken

Zum Ausdruck aller graphischen Trends, Kalkulationen oder gespeicherten Schleifen:

- 1. Recorder Drucker drücken
- 2. Graph. drucken, QRS/ST drucken, Kalkul. drucken, Schleife drucken oder EP's drucken wählen.

# Patientenprotokoll drucken

- 1. Recorder Drucker drücken.
- 2. Dokument drucken wählen.

# Aktueller Bildschirmausdruck

Die aktuelle Anzeige der Trenddaten, Trend-Kalkulationen, EKG-Kurven, EEG-Daten, Spirometrieschleifen und Kalkulationen kann ausgedruckt werden.

Trenddaten drucken:

 Trends drücken und auswählen: Graphisch/Momentaufz./Numerisch – Seite drucken

Kalkulationstrends drucken:

- Weiteres drücken und auswählen:
  - Kalkulation Hämo-Kalkul./O2-Kalkul./Ventil.-Kalk. Kalk.-Trends – Seite drucken

EKG- und ST-Daten drucken:

- EKG drücken und auswählen:
  - EKG-Ansicht Seite drucken
  - ST-Ansicht ST-Trends Seite drucken
  - ST-Ansicht QRS/ST drucken

Spirometrieschleifen drucken:

- Atemwegs Gas drücken und auswählen:
  - Spirometrie Schleifendruck

Drucken von EEG-Daten:

- Weiteres drücken und auswählen:
  - EEG & EP– Seite drucken

# Fehlersuche

HINWEIS: Beim Auftreten von Problemen oder wenn ein Alarm ausgelöst wird, immer zuerst den Zustand des Patienten prüfen. Siehe auch Kapitel "Meldungen".

PROBLEME MIT:	SYMPTOM	MÖGLICHE URSACHEN UND BEHEBUNG
ΔΕΡ	AEP Signal ist instabil	<ul> <li>Gestörtes Signal.</li> <li>Kopfhöreranschlüsse überprüfen.</li> <li>Stimulationsintensität prüfen.</li> </ul>
/	AEP-Signal ist schwach	<ul> <li>Sicherstellen, dass Kopfhörer/Ohrhörer in Funktion und die Sound- Intensität ausreichend ist.</li> </ul>
	Extra Arrhythmie ermittelt	Die Form des EKG-Signals hat sich geändert.
Arrhythmien		Lemphase manuell starten: EKG – Lemphase
		Medizinischer Zustand des Patienten.
	Extra ventrikuläre Fibrillation ermittelt	Patienten überprüfen.
		Schwaches Signal in einigen EKG-Ableitungen.
		• Abltg. I und II: Eine Abltg. mit der größten Amplitude für EKG 1 wählen.
		<ul> <li>Abltg. C1-C6 (V1-V6): Eine Abltg. mit der größten Amplitude für EKG 2 wählen.</li> </ul>
		Nach Ableitungswahl manuelle Lernphase starten.
Atemwegsgasen	Atemwegsgas-Werte sind zu niedrig	Probenschlauch und andere Anschlüsse auf Leckage prüfen.

PROBLEME MIT:	SYMPTOM	MÖGLICHE URSACHEN UND BEHEBUNG
<ul> <li>Befestigung und Por überprüfen.</li> <li>Alle Anschlüsse und Digital-Signalkonver</li> </ul>		<ul> <li>Befestigung und Position von Sensoren überprüfen. Sensortyp überprüfen.</li> <li>Alle Anschlüsse und das PIC Plus-Kabel überprüfen.</li> <li>Digital-Signalkonverter überprüfen: Weiteres – BIS – BIS-Einstellung –</li> </ul>
	BIS-Signal ist schwach	<ul> <li>DSC-Test.</li> <li>Artefakte oder zu starke EMG-Aktivitäten beeinträchtigen die Messung. Bestimmte externe Geräte können ebenfalls die Messung stören.</li> <li>Sensor überprüfen.</li> <li>Sicherstellen, dass sich der DSC nicht in der Nähe anderer elektrischer Geräte befindet.</li> </ul>
Cardiac Output	C.OMessung falsch	<ul> <li>Injektionsmenge zu klein oder Injektat zu warm.</li> <li>Sorgfältig und innerhalb von vier Sekunden injizieren.</li> </ul>
EEG	EEG-Signal ist gestört	<ul> <li>Sicherstellen, dass die Elektroden richtig angeschlossen und nicht ausgetrocknet sind und die Impedanz nicht zu hoch ist.</li> <li>Patienten beruhigen. Muskelaktivitäten können Artefakte hervorrufen.</li> <li>Externe elektrische Gerätestörungen (z.B. bestimmte Lampen) aus der Umgebung des Patientenkopfes entfernen.</li> <li>EKG kann Artefakte verursachen; Elektrodenposition ändern.</li> </ul>

PROBLEME MIT:	SYMPTOM	MÖGLICHE URSACHEN UND BEHEBUNG	
EKG	EKG-Signal ist gestört oder QRS wird nicht ermittelt	<ul> <li>Sicherstellen, dass der Patient nicht zittert.</li> <li>Korrekten Filter wählen: EKG drücken und EKG-Einstellung – Filter wählen.</li> <li>Elektrodenqualität und -position prüfen. Nicht auf behaarte Stellen, direkt über Knochen, Fettgewebe und Hauptmuskeln platzieren. Gel-Elektroden empfohlen.</li> <li>Ableitung ändern.</li> <li>EKG-Kabel vom Modul entfernen und wieder adaptieren.</li> </ul>	
Entronio	Entropie-Werte sind instabil	<ul> <li>Sicherstellen, dass der Sensor nicht ausgetrocknet und richtig angeschlossen und positioniert ist.</li> <li>Patientenstatus überprüfen.</li> </ul>	
Епторіе	Entropie-EEG-Signal ist gestört	Elektrochirurgie und andere Hochfrequenzstörungen können Artefakte verursachen. <ul> <li>Sensoranbringung überprüfen.</li> </ul>	
	Entropie-EEG-Signal ist schwach	<ul> <li>Bestimmte externe Geräte können die Messung stören.</li> <li>Die störenden Geräte aus der Nähe des Entropie-Moduls oder -Sensors entfernen.</li> </ul>	
Gemischt-venöser Sauerstoffsättigung	SvO <sub>2</sub> -Werte sind zu hoch	<ul> <li>Katheter geklemmt und misst z. T. arterielles Blut.</li> <li>Katheter richtig platzieren.</li> <li>In-vivo kalibrieren.</li> </ul>	
Impedanzrespiration	Respirationsmessung ist falsch	<ul> <li>Elektrodenqualität und -position prüfen.</li> <li>Erkennungsgrenzen einstellen. Während der Ventilator unterstützten Beatmung kann die Respirationskalkulation nur die vom Ventilator hervorgerufenen Inspirationen und Exspirationen erfassen.</li> <li>Andere elektrische Geräte können die Messung beeinträchtigen.</li> </ul>	

PROBLEME MIT:	SYMPTOM	MÖGLICHE URSACHEN UND BEHEBUNG
Invasivem Druck	Invasiv-Druck-Messwerte sind instabil	<ul> <li>Sicherstellen, dass sich keine Luftblasen im Transducersystem befinden. Durchspülen und Nullabgleich durchführen.</li> <li>Transducer auf Herzmitte des Patienten platzieren und Nullabgleich durchführen.</li> </ul>
Monitor,	Monitor startet nicht.	<ul> <li>Sicherstellen, dass das Netzkabel richtig adaptiert ist.</li> <li>Sicherungen überprüfen und ggf. ersetzen. (Siehe Teil I, Kapitel "Reinigung und Pflege".)</li> </ul>
Messungen, Drucken	Messwerte werden nicht angezeigt	<ul> <li>Überprüfen, dass der gewünschte Parameter für eine Kurve oder ein Zahlenfeld ausgewählt wurde; siehe Kapitel "Bildschirm-Setup".</li> </ul>
	Messung oder Funktion kann nicht durchgeführt werden.	<ul> <li>Sicherstellen, dass das Messmodul richtig eingesetzt ist.</li> <li>Modul entfernen/neu einsetzen.</li> </ul>
	Drucken ist nicht möglich.	<ul> <li>Druckerauswahl steht auf <i>Kein</i>; über <b>Recorder Drucker</b> – <i>Drucker</i> – <i>Anschluss</i> ändern.</li> <li>Drucker ist nicht mit dem Netzwerk verbunden. Druckerkabel prüfen.</li> </ul>
	NMT-Kalibration und -Messung falsch	<ul> <li>Elektrodenqualität und -position prüfen.</li> <li>Stimulations-Elektroden austauschen.</li> </ul>
Neuromuskulärer	Messung ist gestört	Schwarze Masse-Elektrode überprüfen.
Transmission	Keine Reaktion bei Lokalisierung des Nervs mit Regional-Block-Stimulation (Plexus-Stimulation)	<ul> <li>Die lokale Muskelreaktion kann als Indikator dafür gewertet werden, dass die Nadel unter Strom steht. Falls keine Reaktion erfolgt, ist die Nadel möglicherweise beschädigt.</li> <li>Gegebenenfalls Nadel austauschen.</li> </ul>
Nicht-Invasivem Blutdruck	NIBD-Messung funktioniert nicht bzw. Werte sind instabil	<ul> <li>Sicherstellen, dass die Manschettenschläuche weder geknickt, noch gedehnt, gedrückt oder lose sind.</li> <li>Bewegungsartefakte vermeiden.</li> <li>Korrekte Manschettengröße verwenden.</li> </ul>

PROBLEME MIT:	SYMPTOM	MÖGLICHE URSACHEN UND BEHEBUNG
Patienten- spirometrie	Patientenspirometrie-Werte sind instabil	<ul> <li>Sensortyp-Auswahl überprüfen</li> <li>D-lite entfernen und Tropfen entfernen.</li> <li>Sicherstellen, dass die Anschlüsse am D-lite intakt sind und fest sitzen.</li> </ul>
Pulsoximetrie	$SpO_2$ -Signal ist schwach	<ul> <li>Sensor und dessen Platzierung prüfen.</li> <li>Mittelwertzeit von langsam auf normal ändern.</li> <li>Hautpigmente können Differenzen verursachen.</li> <li>Sicherstellen, dass der Patient nicht zittert.</li> </ul>
	SpO <sub>2</sub> -Messergebnisse werden nicht angezeigt	Die Monitore lassen nur eine Pulsoximetrie-Quelle zur Zeit zu und somit übergeht das M-OSAT- oder M-NSAT-Modul die SpO <sub>2</sub> -Messung anderer Module. • Module und Anschlüsse überprüfen.
Temperatur	Temperatur-Messung ist falsch	<ul><li>Prüfen, ob richtige Sonde verwendet wird.</li><li>Andere Sonde verwenden.</li></ul>

	PgCO2 Werte sind zu hoch	<ul> <li>Sicherstellen, dass intraluminale Säure oder Einleitungen nicht mit der Messung interferieren.</li> <li>Kalibration prüfen.</li> </ul>
Tonometrie	PgCO2 Werte sind zu niedrig	<ul> <li>Katheter/Anschlüsse auf Leckagen und Knicke überprüfen. Position des Katheters prüfen.</li> <li>Aktive Absaugung darf nicht mit der Messung interferieren.</li> <li>Kalibration prüfen.</li> </ul>
	(Pg-Et)CO2 /P(g-a)CO2 Werte scheinen zu niedrig (unter null)	<ul> <li>Katheter und Anschluss auf Leckagen und Knicke prüfen.</li> <li>Position des Katheters überprüfen.</li> <li>Aktive Absaugung darf nicht mit der Messung interferieren.</li> <li>Kalibration prüfen.</li> </ul>
	(Pg-Et)CO2/P(g-a)CO2 Werte scheinen zu hoch	<ul> <li>Sicherstellen, dass intraluminale Säure oder Ernährung nicht mit der Messung interferiert.</li> <li>Kalibration prüfen.</li> </ul>

# Meldungen

Immer zuerst den Zustand des Patienten überprüfen. Bleibt ein Problem oder eine Meldung bestehen, qualifizierten Service benachrichtigen. Meldungen sind hier in alphabetischer Reihenfolge aufgeführt.

MELDUNG	BEDEUTUNG	VORGEHENSWEISE
'X' Modul entfernt	DIS: Die Kommunikation zwischen Interface-Modul und Monitor ist fehlgeschlagen.	Anschlüsse überprüfen.
	Messmodul wurde entfernt.	Modul wieder anschließen, wenn die Messung neu gestartet werden soll.
> 10 Geräte angeschl.	DIS: Mehr als 10 Interface-Module an den Bus adaptiert.	Anzahl der Module reduzieren.
0-Abgl. Fehler	Gase: Nullabgleich während der Kalibration erfolglos.	Vorgang wiederholen.
Ableitungen AUS	EKG-Stammkabel, alle Ableitungskabel oder die Neutralelektrode (RL/N) sind diskonnektiert. EKG außer Betrieb (Offset-Spannung zwischen zwei Elektroden ist zu hoch). EEG-Ableitungen nicht angeschlossen.	Elektrode oder Ableitungskabel wieder adaptieren.
AEP-Stimulation EIN	AEP-Messung und Tontransfer an Kopfhörer läuft.	Ende der Stimulation abwarten.
Alarm Einst. von der Central aus geändert	Alarmgrenzen wurden an der Central geändert.	Alarmgrenzen und Arrhythmie-Alarm-Eigenschaften überprüfen, siehe Kapitel "Alarme" und "EKG/ST".
Alarme von der Central aus unterdrückt	Alarme wurden an der Central unterdrückt.	Falls erforderlich, bettseitige Alarme über <b>Alarme</b> <b>einst. – Audio EIN/AUS – Alarme EIN</b> aktivieren.
Арпое	Keine Atmung für 20 Sek. (Resp oder CO <sub>2</sub> -Messung).	Ventilator- und Atemsystem überprüfen. Patientenstatus überprüfen.
Apnoe-Alarm deaktiv.	Apnoe-Alarm ist unterdrückt, bis Alarm nach 5 Atemzügen reaktiviert wird.	Falls erforderlich, Alarme über <b>Alarme einst.</b> – Audio EIN/AUS – Alarme EIN aktivieren.

MELDUNG	BEDEUTUNG	VORGEHENSWEISE
ARRWS-Arrhythmie-Analyse AUS	Arrhythmie Workstation ist im Stand-by-Modus bzw. der Monitor ist nicht an die ARRWS angeschlossen.	ARRWS Stand-by abschalten. Verbindung zur ARRWS überprüfen.
Artefakte	Patientenbewegungen, Augenzwinkern, Zittern, tiefe Atemzüge, Arrhythmie oder unregelmäßige Schläge verursachen fehlerhafte Messung.	Patienten beruhigen. Eine neue Messung starten, falls angezeigt. Bei Gasaustauschmessung, Probenschlauch überprüfen.
Asystolie	Kein QRS im EKG ermittelt.	Elektroden überprüfen. Patientenstatus überprüfen.
Aufwärmung	$SvO_2$ : Das optische $SvO_2$ -Modul befindet sich in der Aufwärmphase.	Warten. Besteht die Meldung länger als 20 Minuten, optisches Modul oder M-COPSv-Modul austauschen.
Automatische Prüfung aus	Die automatische Prüfung des BIS- oder Entropie-Sensors wurde ausgeschaltet.	Falls erforderlich, Prüfung über <b>Weiteres – BIS –</b> BIS-Einstellung oder <b>Weiteres – Entropie</b> aktivieren.
Basislinie gestört	C.O.: Änderung der Bluttemperatur des Patienten beeinträchtigen die C.OMessung.	Patientenstatus überprüfen. Anschluss für Bluttemperatur überprüfen.
Bestätigte Alarme an der Central	Unterdrückte Alarme bleiben weiterhin unterdrückt. Neue Alarme erfolgen mit akustischer Alarmgebung. (Kann auch von der Central aus erfolgen.)	Falls erforderlich, bettseitige Alarme über <b>Alarme</b> einst. – Audio EIN/AUS – Alarme EIN aktivieren.
Brady	HF gleich oder unter Alarmgrenze.	Patientenstatus überprüfen.
C.O. über Bereich	C.OWert ist weniger als 0,1 l/min oder mehr als 20 l/min	Neue Messung durchführen. Patientenstatus überprüfen.
C.OEinstellung prüfen	C.O.: Keine Berechnungskonstante gefunden.	Informationen im <b>C.OEinst.</b> -Menü überprüfen.
D-Fend ersetz.	Gase: D-fend Wasserfalle teilweise blockiert.	D-fend ersetzen.
D-Fend prüfen	Gase: D-fend Wasserfalle ist falsch positioniert.	Wasserfalle korrekt am Gasmodul adaptieren.

MELDUNG	BEDEUTUNG	VORGEHENSWEISE
Druckgrenze! Einst.prüfen	NIBD: Erwachsenen- oder Kinder-Manschette wird im Säuglings-Modus benutzt.	Manschette und Aufpumpgrenzen überprüfen.
DSC-Fehler	BIS: Der digitale Signalkonverter kommuniziert bzw. funktioniert nicht richtig.	DSC testen: <b>Weiteres</b> – <b>BIS</b> – <b>BIS</b> - <b>Einstellung</b> – <b>DSC-Test</b> . Bleibt das Problem bestehen, Service benachrichtigen.
DSC-Test läuft	BIS: Test für digitalen Signalkonverter wurde aktiviert.	Warten, bis die Überprüfung beendet ist.
EEG-Messung AUS	EEG: Ableitungen wurden zur Impedanzprüfung diskonnektiert oder (vor max. 15 Sek.) adaptiert.	Ableitungen anschließen und Messung fortsetzen, oder ein paar Sekunden abwarten.
EEPROM-Fehler oder EPROM- Fehler	Speicherprüfung fehlerhaft.	Autorisierten Service benachrichtigen.
Elektr. werden überprüft	EEG: Elektroden-Impedanz wird gemessen und EEG- Analyse für ein paar Sekunden gestoppt.	Warten, bis die Überprüfung beendet ist.
Elektroden OK	EEG: Elektroden-Impedanz ist unter 5 k $\Omega$ .	Messung fortsetzen.
EMG hoch	EEG: Hohe Muskelaktivität kann die Messung beeinträchtigen.	Patienten beruhigen.
Erneute Kalibration	Letzte SvO <sub>2</sub> -Kalibration liegt mehr als 24 Std. zurück.	In-vivo kalibrieren.
Gasprobenauslass prüfen	Gase: Gasprobenauslass ist blockiert.	Blockade entfernen.
Geringes Pulssignal	NIBD: NIBD-Messproblem: Manschettenpositionierung oder Anbringung nicht korrekt, schwache oder abnorme Blutzirkulation, niedrige Herzfrequenz mit Artefakten, Patient bewegt sich, Undichtigkeit.	Patientenstatus überprüfen. Positionierung und Befestigung der Manschette überprüfen. Sicherstellen, dass die Manschette nicht beschädigt ist.
Großer Kontaktunterschied	EEG: Differenzen in Elektroden-Impedanzen können EEG- Messung beeinträchtigen.	Individ. Impedanzen prüfen und versuchen anzugleichen.

MELDUNG	BEDEUTUNG	VORGEHENSWEISE
HF unregelmässig	C.O.: Irreguläre QRS-Synchronisation für REF-Messung.	Patientenstatus überprüfen. Elektroden überprüfen.
HF-Alarmgrenze geändert	HF-Alarmgrenzen wurden an der Arrhythmie-Workstation geändert.	Grenzen überprüfen.
Identische Module	Ein anderes Modul, das denselben Parameter misst, ist bereits im System installiert.	Anderes Modul entfernen. Siehe Teil I Kapitel "Überwachungsgrundlagen" bei identischen Modulen.
Inkompatibler DSC	BIS: Hardware/Software ist nicht mit dem verwendeten digitalen Signalkonvertertyp kompatibel.	Signalkonverter überprüfen und austauschen.
Inkompatibler Sensor	BIS: Der verwendete Sensor ist kein BIS-Sensor.	Sensor überprüfen und austauschen.
Instabiler Nullpunkt	NIBD: Druck ist zu Beginn der Messung unstabil.	Patienten beruhigen und erneut versuchen.
Insuffizientes Signal	SvO <sub>2</sub> -Signal ist für die Durchführung der Messung nicht ausreichend.	SvO <sub>2</sub> : Anschlüsse prüfen. Optisches Modul austauschen. In-vivo kalibrieren oder Katheter ersetzen.
Intensität verlagern	Geknickter SvO <sub>2</sub> -Katheter, Blutgerinnsel oder veränderter Hb.	Hb aktualisieren. Katheter prüfen und rekalibrieren oder Katheter ersetzen.
InvBD kein Nullabgl.	InvBD: Für mindestens 1 Kanal ist kein Nullabgleich erfolgt.	Nullabgleich für angegebenen Kanal oder alle Kanäle durchführen.
In-vitro Fehler	SvO <sub>2</sub> : In-vitro-Kalibration war nicht erfolgreich.	SvO <sub>2</sub> : Anschlüsse prüfen. In-vitro-Kalibration erneut durchführen. Katheter ausrichten und in-vivo- Kalibration durchführen. Optisches Modul austauschen.
In-vivo Signal schwach	SvO <sub>2</sub> -Signal ist für die In-vivo-Kalibration nicht ausreichend.	$SvO_2$ -Katheter neu positionieren und kalibrieren.
Isoelektrisches EEG	Entropie: Isoelektrisches EEG (Null-Linie) in Entropie- Messung ermittelt.	Patientenstatus überprüfen. Der Patient ist möglicherweise unnötig tief narkotisiert.

MELDUNG	BEDEUTUNG	VORGEHENSWEISE
Kabel fehlerhaft	SvO <sub>2</sub> -Kabel ist defekt.	Edwards Lifesciences Corp. optisches Modul ersetzen.
Kabel lose	NMT- oder Regional-Block-Kabel nicht adaptiert. Der BIS-Digital-Signalkonverter ist nicht an das BIS-Modul angeschlossen. Das Entropie-Sensorkabel ist nicht an das Entropie-Modul angeschlossen.	Kabel anschließen. DSC an das Modul anschließen. Das Entropie-Kabel am Entropie-Modul anschließen.
KalibrFehler	Gase: Erfolglose Gaskalibration.	Neue Kalibration durchführen.
Katheter-Position prüfen	SvO <sub>2</sub> : Blut-Flow an der SvO <sub>2</sub> -Katheterspitze ist niedrig oder Katheterspitze stößt gegen Gefäßwand.	SvO <sub>2</sub> -Katheter durchspülen oder neu positionieren.
Kein D1-Transducer	Inv. Blutdruck-Transducer oder Kabel von Kanal x nicht angeschlossen.	Transducer oder Kabel anschließen.
Kein Entropie-Sensor	Entropie: Der verwendete Sensor ist kein Entropie-Sensor.	Sicherstellen, dass ein Entropie-Sensor von Datex-Ohmeda benutzt wird.
Kein Kabel	SvO <sub>2</sub> : Das Kabel ist nicht angeschlossen.	Edwards Lifesciences Corp. optisches Modul adaptieren.
Kein Katheter	C.O.: Kein Katheter angeschlossen oder Kabel defekt.	C.OAnschlüsse prüfen. C.OSelbsttest durchführen zum Überprüfen der Kabel. Ist dieser Test in Ordnung, weist der Katheter Fehler auf.
Kein Sensor	BIS: Der Sensor ist nicht an den digitalen Signalkonverter angeschlossen. Entropie: Der Sensor ist nicht an das Kabel angeschlossen.	Sensorverbindung zu DSC und PIC überprüfen. Sensor/Kabel-Verbindung prüfen.
Kein Sp02-Sensor	SpO <sub>2</sub> : Die Sonde ist nicht richtig an das Modul angeschlossen.	Sensor/Modul-Verbindung prüfen.

MELDUNG	BEDEUTUNG	VORGEHENSWEISE
Keine Arrh. von ARRWS verfügbar	Arrhythmie-Workstation ist angeschlossen, liefert jedoch dem Monitor keine Arrhythmiedaten.	Reset des vorherigen Vorgangs an der Arrhythmie- Workstation vornehmen und einen neuen Vorgang starten.
Keine Diastole ermittelt	NIBD: Genauer diastolischer Druck schwierig zu messen aufgrund von Artefakten, geringem Pulssignal usw.	Patientenstatus und Manschette überprüfen. Neue Messung durchführen.
Keine EMG-Elektr.	Keine EMG-Aufzeichnungselektroden.	Elektroden befestigen und Messung fortsetzen/starten.
Keine HF zur REF	C.O.: Keine QRS-Synchronisation für REF-Messung vorhanden.	Patientenstatus überprüfen. Elektroden überprüfen.
Keine Kalibration	SvO <sub>2</sub> : Sensor muss kalibriert werden.	In-vivo kalibrieren oder alte Kalibrierwerte akzeptieren.
Keine SpO2 Puls-Aufnahme	SpO <sub>2</sub> : Pulssignal ist schwach.	Andere Messstellen ausprobieren.
Keine Systole ermittelt	NIBD: Systolischer Druck wahrscheinlich höher als maximaler Aufpumpdruck, oder Artefakte beeinträchtigen den syst. Bereich.	Patientenstatus und Aufpumpgrenzen überprüfen. Neue Messung durchführen.
Kurve über Bereich	C.O.: Gemessene Temperaturdifferenz zu groß für C.OKalkulation.	Sicherstellen, dass richtiger Injektatausgang benutzt wird. Kleinere Injektatmenge verwenden.
Kurve unter Bereich	C.O.: Temperaturänderungen nicht ausreichend für C.OKalkulation.	Sicherstellen, dass richtiger Injektatausgang benutzt wird. Kälteres Injektat oder höhere Menge verwenden.
Mangelh. Elektrodenkont.	EEG: Elektrodenimpedanz liegt über 5 k $\Omega$ .	Zur Verbesserung der Verbindung EEG-Elektrode andrücken. Elektrode austauschen. Impedanz prüfen.
Manschette blockiert	NIBD-Schläuche sind geknickt.	Schläuche überprüfen.
Manschette locker	NIBD-Manschette ist nicht am Patienten platziert, zu locker, oder Schlauch ist nicht am Modul adaptiert.	NIBD-Manschettenschlauch und Schläuche prüfen.

MELDUNG	BEDEUTUNG	VORGEHENSWEISE
Manschetten-Überdruck	NIBD-Schläuche sind geknickt oder Manschette ist während der Messung gequetscht.	NIBD-Manschettenschlauch und Schläuche prüfen. Messung neu starten.
Massenelektrode prüfen	EEG: Die Massenelektroden-Impedanz liegt über 5 k $\Omega$ .	Zur Verbesserung der Verbindung Massenelektrode andrücken. Gegebenenfalls auswechseln. Impedanz prüfen.
Modulfehler	M-BIS Modul funktioniert nicht richtig.	Modul überprüfen. Falls erforderlich, austauschen.
MVexsp << MVinsp	Exspirationsvolumen deutlich kleiner als inspiriertes.	Gesamtes System auf Leckage überprüfen.
Netzwerk down: xxx (xxx = Netzwerkname)	Netzwerkkabel ist nicht angeschlossen. Die S/5 Central ist außer Betrieb.	Kabel prüfen. Die Central überprüfen.
NG-Identif. Fehler	Unbekanntes Gas bzw. drei oder mehr Gase erkannt.	Atemsystem mit $O_2$ -Spülung ( $O_2$ +, 100 % $O_2$ ) durchspülen.
	Der Verdampfer kann ein Gemisch aus Narkosegasen enthalten.	Verdampfer entleeren und aus einem ungeöffneten Behälter neu füllen.
NIBD Manuell	NIBD: Intervallmessung unterbrochen aufgrund von Undichtigkeit oder loser Manschette.	Einstellungen prüfen und Intervall neu starten.
NIBD prüfen	NIBD-Messung durch zu geringen Blutdruck und Pulsation oder Änderung des Patientenzustands beeinträchtigt.	Patientenzustand, Messeinstellungen und Manschette prüfen.
NIBD undicht	NIBD: Luft-Leckage in Manschette oder Schlauch.	Alle Anschlüsse prüfen und Dichtheit mittels Venenstau prüfen.
Niedrige Volumen	C.O.: Gemessene Volumen sind zu klein für zuverlässige C.OKalkulation.	Volumen überprüfen.
Probenschlauch blockiert	Gase: Der Gasprobenschlauch ist verstopft oder die Wasserfalle ist blockiert.	Probenschlauch oder Wasserfalle austauschen.
RAM-Fehler	Speicherprüfung fehlerhaft.	Autorisierten Service benachrichtigen.

MELDUNG	BEDEUTUNG	VORGEHENSWEISE
Reaktion zu schwach	NMT-Messung kann nicht durchgeführt werden, weil die Reaktion zu schwach ist.	NMT: Elektrodenplatzierung und -verbindung überprüfen. Wenn die Elektroden trocken sind, müssen sie ausgewechselt werden. Sicherstellen, dass der Stimulationsstrom nicht zu schwach ist.
Schwache Perfusion	SpO <sub>2</sub> : Schwaches Pulssignal, wahrscheinlich geringe Perfusion.	Messstelle wechseln.
Schwaches Signal	Entropie: Das gemessene EEG-Signal ist zu schwach für eine zuverlässige Entropie-Berechnung.	Sensorplatzierung prüfen. Der Patient kann sich in totaler Suppression befinden; Patientenstatus überprüfen.
Schwaches Signal	BIS: Zu viele EMG-Aktivitäten oder Artefakte für BIS-Messung. Bestimmte externe Geräte können ebenfalls die Messung stören. SpO <sub>2</sub> : Schwaches Pulssignal, wahrscheinlich geringe Perfusion.	Zunächst Sensor, dann PIC Plus-Kabel überprüfen. Die einzelnen Elektroden im Sensor andrücken. Messstelle wechseln.
Sensor austauschen	Entropie: Der Sensor ist defekt, zu alt oder ist länger als 24 Std. lang benutzt worden.	Sensor austauschen.
Sensor inoperativ	Gase: Gassensor ist inoperativ oder Temperatur im Modul hat sich erhöht.	Autorisierten Service benachrichtigen.
Sensor lose	Entropie: Der Sensor ist am Kabel, jedoch nicht am Patienten angeschlossen.	Sensor am Patienten anbringen.
Sensor prüfen	SpO <sub>2</sub> : Kein erkennbares SpO <sub>2</sub> -Signal, Sensor ist fehlerhaft oder hat sich vom Patienten gelöst.	Sensor und Anschlüsse überprüfen.
Sensor-Elektr. andrücken	Entropie: Mind. eine der Sensorelektroden hat schlechten Kontakt.	Alle Sensorelektroden andrücken, um guten Kontakt sicherzustellen.
Sensor-Elektr.1 andrücken	Entropie: Eine der Sensorelektroden hat schlechten Kontakt.	Sensorelektrode 1, 2 oder 3 wie in der Meldung angegeben andrücken (n= Elektrodennummer).

MELDUNG	BEDEUTUNG	VORGEHENSWEISE
Sensorprüfung	BIS- oder Entropie-Sensorprüfung läuft.	Warten, bis die Überprüfung beendet ist. Die Prüfergebnisse werden angezeigt.
Sensorprüfung fehlerhaft	BIS- oder Entropie-Sensor hat die Impedanzprüfung nicht bestanden.	Sensoranschluss und -platzierung überprüfen. Die einzelnen Elektroden im Sensor andrücken. Sensor austauschen.
Sp02-Sensor lose	SpO <sub>2</sub> : Finger oder Ohrläppchen evtl. zu dünn oder Sensor nicht angepasst.	Sensoranschluss zum Patienten prüfen.
	Sensor ist möglicherweise defekt.	Sensor austauschen.
SRAM-Fehler	Speicherprüfung fehlerhaft.	Autorisierten Service benachrichtigen.
Startet	Entropie: Der Monitor sammelt Daten zum Starten der Messung.	Etwa eine Minute abwarten. Die Entropie-Werte werden automatisch angezeigt.
StimElektroden prüfen	NMT: Stimulationselektroden-Verbindung oder Kabel defekt.	Weiße und braune Stimulationselektroden überprüfen.
Störung	EKG: Unzuverlässige HF-Berechnung oder gestörte Kurve; kann während der Defibrillation oder aufgrund von Bewegungsartefakten entstehen. Entropie: Unzuverlässige Entropie-Berechnung oder gestörte EEG-Kurve; kann bei Elektrochirurgie oder anderen Hochfrequenzstörungen auftreten.	Patientenstatus überprüfen. Elektroden überprüfen. Die Entropie-Werte mit Vorsicht interpretieren.
Supramax. nicht gefunden	NMT: Supramaximaler Stimulationsstrom nicht gefunden. 70 mA als Stimulusstrom verwendet.	Messung stoppen, Stimulus- oder Aufzeichnungselektroden neu positionieren und Messung neu starten.
Supramax-Suche	NMT: Suche läuft.	Warten.
SvO2 außer Bereich	SvO <sub>2</sub> : Erneut in-vivo kalibrieren, berechneter SvO <sub>2</sub> -Wert liegt nicht zwischen 1-98 %.	In-vivo kalibrieren.

MELDUNG	BEDEUTUNG	VORGEHENSWEISE		
T inj. hoch	C.O.: Die Injektat-Temperatur ist zu nah an der Bluttemperatur oder zu warm (über 27 °C).	Kälteres Injektat verwenden.		
Tachy	HF ist gleich oder über der oberen Alarmgrenze.	Patientenstatus überprüfen.		
Tblut unter Bereich/ Tblut über Bereich	C.O.: Bluttemperatur ist zu niedrig oder zu hoch.	Vor Beginn einer neuen C.OMessung warten, bis Meldung erlischt. Neue Messung durchführen.		
Tblut. instabil	C.O.: Bluttemperatur geht nach der Messung nicht zurück auf Basislinie.	Patientenstatus überprüfen. Anschlüsse überprüfen.		
Temperaturfehler	Der Selbsttest hat einen Fehler in der Temperaturmessung ergeben.	Authorisiertes Servicepersonal benachrichtigen		
Tonometrie-Kath. nicht befüllbar	Tonometrie: Katheter bzw.Probenschlauch blockiert oder Ballon gequetscht.	Position von Katheter, Probenschlauch und Ballon überprüfen.		
Tonometrie-Katheter leer	Tonometrie: Kein Gas im Tonometrie-Katheter. Wird während der nächsten Messung automatisch gefüllt.	Auf automatische Füllung bei der nächsten Messung warten.		
Tonometrie-Katheter undicht	Tonometrie: Tonometrie-Katheter nicht angeschlossen oder Probenschlauch innerhalb des Moduls undicht.	Korrekte Katheterverbindung sicherstellen und innere Leckagen beheben.		
Tonometrie-Modul: Hardware- Fehler	Tonometrie: Speicherprüfung fehlerhaft.	Autorisierten Service benachrichtigen.		
Unregelmässige Kurve	C.O.: Kurve kann durch Atmung des Patienten und Arrhythmie beeinträchtigt werden.	Injektat sorgfältig – weder zu langsam noch zu schnell – injizieren.		
VES-Freq-Grenze geändert	Grenze der VES-Frequenz wurde am Arrhythmie- Arbeitsplatz geändert.	Grenze überprüfen.		
Vorverstärker AUS	EEG-Headbox ist nicht angeschlossen.	EEG-Headbox (Vorverstärker) adaptieren.		
x-Ableitung AUS	EKG: Eine der EKG-Ableitungen ist lose.	Ableitungen und Anschlüsse überprüfen.		
MELDUNG	BEDEUTUNG	VORGEHENSWEISE		
---------------------------	---	---	--	--
'X'-Messung entfernt	Messmodul wurde entfernt.	Modul wieder anschließen, wenn die Messung neu gestartet werden soll.		
'X' vom Modul diskonnekt.	DIS: Externes Gerät abgeschaltet oder Kommunikation zwischen Interface-Modul und externem Gerät fehlgeschlagen.	Anschlüsse überprüfen.		
xxx hoch/tief	Messwert übersteigt die Alarmgrenze.	Zustand des Patienten überprüfen. Alarmgrenze einstellen.		

,X' = Bezeichnung der angeschlossenen Geräte, Messmodule oder Messparameter.

# EKG/ST

### Es wird benötigt

- (1) Modul mit EKG-Messung
- (2) 3-, 5- oder 10-fach Ableitungs-Stammkabel
- (3) 3- oder 5-fach Ableitungsset oder eine Kombination aus 5- und V-Ableitungssets.

EKG-Elektroden (vorgefüllte Gel-Elektroden empfohlen). Haltbarkeit beachten. HINWEIS: Bei einem 5-fach EKG die fünfte Elektrode (C/V) auf eine der sechs markierten Stellen platzieren und die entprechende Ableitung V wählen.

Bei einem 12-fach EKG ist C/V gleich C1/V1.

HINWEIS: Für 5-fach-EKG mit 10-fach-Ableitungs-Stammkabel V-Ableitungsset diskonnektieren.



### EKG-Ableitungssets an EKG-Stammkabel adaptieren

- Für 3-fach-EKG 3-fach-Ableitungsset an das 3- oder 5-fach-Stammkabel (blau) anschließen.
- Für 5-fach-EKG 5-fach-Ableitungsset an das 5- oder 10-fach-Stammkabel (5 = blau; 10 = grün) anschließen.
- Für 12-fach-EKG 5-fach-Ableitungsset und zusätzliches V-Ableitungsset an das 10-fach-Stammkabel anschließen.

HINWEIS: Das 3- oder 5-fach-Ableitungs-Stammkabel an den blauen Anschluss des Moduls adaptieren. Das 5- oder 10-fach-Ableitungs-Stammkabel an den grünen Anschluss adaptieren.

### 12-fach Ableitung nach Mason-Likar

- Die Ableitungen für die oberen Gliedmaßen sind in den Fossae infraclavicularis unterhalb des Schlüsselbeines zu platzieren.
- Die Ableitungen für die unteren Gliedmaßen werden über dem Beckenkamm platziert.
- Die sechs Brustwandableitungen wie folgt positionieren:
  - V<sub>1</sub> am vierten Interkostalraum rechts des Sternums.
  - V<sub>2</sub> am vierten Interkostalraum links des Sternums.
  - $\quad V_3 \, \text{zwischen} \, V_2 \, \text{und} \, V_4.$
  - V<sub>4</sub> am fünften Interkostalraum auf der Medioclavicularlinie<sup>1)</sup>.
  - V<sub>5</sub> zwischen V<sub>4</sub> und V<sub>6</sub> auf derselben Horizontallinie wie V<sub>4</sub>.
  - V<sub>6</sub> am fünften Interkostalraum auf der Medioaxillarlinie<sup>(2)</sup>, auf derselben Horizontallinie wie V<sub>4</sub> und V<sub>5</sub>.

<sup>(1)</sup> Medioclavicularlinie= vertikal abwärts vom Mittelpunkt der Clavicula.

<sup>(2)</sup> Medioaxillarlinie = vertikal abwärts von der Mitte zwischen dorsalem und ventralem Rand der Axilla.

### WARNUNG: Sicherstellen, dass die Ableitungsclips nicht mit elektrisch leitendem Material einschl. Erde in Berührung kommen.

### WARNUNG: Der Offsetspannungsbereich von 800 mV kann für Offsetpotentiale unzureichend sein, die bei der Verwendung von EKG-Elektroden aus unterschiedlichen Metallen entstehen.

Patienten vorbereiten und Elektroden anbringen

- 1. Haut sorgfältig vorbereiten, um optimale Signalqualität sicherzustellen.
  - Haare an den Elektrodenpositionen rasieren.
  - Hautoberfläche sanft reiben, um den kapillaren Blutfluss zu erhöhen und abgestorbene Hautzellen und Fett zu entfernen.
  - Haut mit milder Seife und Wasser reinigen.
  - Vor Anlegen der Elektroden Haut vollständig trocknen.
- 2. Elektroden anbringen (siehe Abbildung oben). Nicht direkt über Knochen, Fettgewebe und Hauptmuskeln platzieren.

### **EKG-Filter wählen**

- 1. EKG drücken.
- 2. EKG-Einstellung Filter wählen:

**STFilt** filtert Hochfrequenz-Artefakte, erfasst aber auch die langsamen ST-Änderungen.

*Monit* filtert Hochfrequenz-Artefakte und langsame ST-Änderungen.

HINWEIS: Keine ST-Analyse.

**Diagn** erfasst Hochfrequenzänderungen und langsame ST-Änderungen.

### Anzahl der Elektroden wählen

- 1. EKG drücken.
- 2. EKG-Einstellung wählen.
- 3. 3Elekt oder 5Elekt für ein 5-fach-Ableitungskabel wählen.

Bei dem Modul mit 12-fach Ableitung (grüner EKG-Anschluss und Kabel) erfolgt die Elektroden-Selektion automatisch.

### Ableitungen wählen

- 1. EKG drücken.
- 2. EKG1-Ableitung, EKG2-Ableitung oder EKG3-Ableitung wählen.

Bei einem 3-fach EKG kann nur eine Ableitung ausgewählt werden (**EKG1-Ableitung).** 

Bei einem 5-fach oder 12-fach EKG können drei Ableitungen gewählt werden.

### Etikett für V-Ableitung wählen

Bei einem 5-fach EKG wird eine V-Ableitung gemäß der Platzierung der V-Ableitungselektrode gemessen. Zum Wählen eines Etiketts für die Ableitung:

- 1. EKG drücken.
- 2. EKG-Einstellung V Ableitung wählen.

### **EKG-Kurven-Ansicht wählen**

 Zur Einstellung der EKG-Kurvenanzahl in der Normalanzeige Monitor einst. drücken und Schirm 1-Einst. – Kurvenfelder wählen.

Mit einem 3-fach EKG-Ableitungsset kann 1 Ableitung, mit einem 5-fach oder 12-fach EKG können bis zu 3 Ableitungen gleichzeitig angezeigt werden.

- Für das Kaskaden-EKG die EKG-Taste drücken und EKG2-Ableitung/EKG3-Ableitung – Kask. wählen.
- Zur Vergrößerung der EKG-Kurve EKG und EKG-Größe wählen.
- Zum Ändern der Kurvendurchlaufgeschwindigkeit **Monitor einst.** - **Durchlaufgeschw.** wählen. **Hämodynamik** und Wert auswählen.
- Zur Anzeige der EKG-Kurven aller 5 oder 12 Ableitungen EKG drücken und EKG-Ansicht wählen (nur mit 5- und 12-fach EKG).

HINWEIS: Die Eingangsschaltkreise des Moduls sind gegen die Wirkungen von Elektrochirurgie und Defibrillation geschützt. Die EKG-Kurve am Monitorbildschirm kann dennoch während der Elektrochirurgie gestört sein.

### **EKG-Rasterlinien anzeigen**

Zur Ansicht der EKG-Kurven mit Rasterlinien auf dem Bildschirm:

• **EKG** drücken und **EKG-Einstellung – Raster EIN** wählen. Zum Ausblenden des Rasters **AUS** wählen.

### **HF-Quelle ändern**

• EKG drücken und EKG-Einstellung – HF-Quelle wählen. AUTO wählt die Nächstmögliche aus EKG, Art, ABP und Pleth.

### Signalton

Zur Einstellung des Monitor-Signaltons:

- 1. EKG drücken.
- 2. EKG-Einstellung und.
- 3. Signalton wählen.
- 4. Lautstärke zwischen 0 und 10 einstellen.

Wird die Einstellung **0** gewählt, erfolgt kein akustisches Signal.

### HF mit zusätzlichem Parameter anzeigen

Zur Auswahl, welcher Parameter mit HF angezeigt werden soll:

- 1. EKG drücken.
- 2. EKG-Einstellung und
- 3. Mit HF anzeigen PF/VES/Keine wählen.

### **EKG Ausdruck**

Zum Ausdruck aller EKG-Kurven auf einem Laserdrucker:

- 1. EKG drücken.
- 2. EKG-Ansicht wählen.
- 3. Seite drucken wählen.

Schrittmacherpatienten überwachen

- 1. EKG drücken.
- 2. **EKG-Einstellung Pacemaker** wählen und eine der folgenden Einstellungen wählen:
  - **EIN** = Schrittmacherspitzen werden im EKG angezeigt.
  - Sensit = Sensitive Schrittmacher-Erkennung; Spitze im EKG angezeigt
  - **Auf R** = Schrittmacher-Unterdrückung minimiert; Asystolie-Alarm könnte bei aktiven Schrittmachern nicht zuverlässig sein.
  - **AUS** = Schrittmacherspitzen werden nicht im EKG angezeigt.

HINWEIS: Bei Patienten mit Atrium-Schrittmacher können ST-Kalkulationen durchgeführt werden, wenn der Schrittmacher nicht mit den Einstellungsbereichen des ISO-Punkts übereinstimmt.

HINWEIS: Während der Verwendung von HF-Chirurgiegeräten ist die einwandfreie Funktion der Schrittmachererkennung nicht gewährleistet. Die durch derartige Geräte hervorgerufenen Störungen führen typischerweise zu einer falsch positiven Schrittmachererkennung. WARNUNG: Die Impedanzrespirationsmessung kann Frequenzänderungen bei Verwendung von Herzschrittmachern (Minute Ventilation Rate Responsive Schrittmacher) verursachen. Den Schrittmacherfrequenzmodus auf AUS stellen oder die Impedanzrespirationsmessung am Monitor abschalten.

WARNUNG: Sicherstellen, dass die Neutralelektrode des Elektrochirurgiegerätes einwandfrei an den Patienten angeschlossen ist, um Verbrennungen an den Monitor-Messstellen zu vermeiden.

WARNUNG: Bei der Überwachung von Schrittmacherpatienten nicht völlig auf die Frequenzalarmgebung vertrauen. Der Monitor könnte Schrittmacherpulse als Herzschläge erfassen. In diesem Fall bleiben evtl. Asystolie und Ventrikuläre Fibrillation unerkannt. Permanente Überwachung dieser Patienten und genaueste Überwachung ihrer Vitaldaten sind unerlässlich.

# Arrhythmie-Überwachung

HINWEIS: Für optimale Ergebnisse STFilt als EKG-Filter wählen.

### Arrhythmie-Analyse-Modus wählen

HINWEIS: Software L-ANE03 verfügt nur über den Basis-Analysemodus.

- 1. EKG drücken.
- EKG-Alarme Arrh.-Alarme Analys. auswählen: Basis erkennt Asystolie, Bradykardie, Tachykardie, ventrikuläre Fibrillation und ventrikuläre Tachykardie.

*Erweit* erkennt (zusätzlich zu o. g.) Salve, ventrik. Couplet, R-auf-T VES, ventrikuläre Bigeminie, ventrikuläre Trigeminie, multifokale VESs, häufige VESs und fehlende Herzschläge.

### Arrhythmie-Alarmpriorität einstellen und Momentaufzeichnung erstellen

- 1. EKG drücken.
- 2. EKG-Alarme Arrh.-Alarme Einst. wählen.
- 3. Gewünschten Alarm (Stellrad drehen/drücken) wählen.
- Rot, Gelb, Weiß oder AUS mit dem Stellrad wählen. Alarme für Asystolie und ventrikuläre Fibrillation sind immer Rot. Der V Tachy-Alarm kann nicht auf AUS gesetzt werden.
- 5. Zur Erstellung einer Momentaufzeichnung des Alarms **JA** wählen.
- 6. *Exit* wählen zur Bestätigung der Änderungen und zur Rückkehr ins Menü.

HINWEIS: Die Alarmprioritäten können auch an der S/5 Central – abhängig von ihrer Konfiguration – eingestellt werden.

HINWEIS: Wenn eine Arrhythmie-Workstation verwendet wird, können die Prioritäten nicht über den Monitor verändert werden.

### Manuelle Lernphase starten

Haben sich die Patienten-EKG-Muster beträchtlich geändert, sollte der Monitor diese neuen EKG-Muster erlernen. Manuelle Lernphase einleiten: **EKG** – *Lernphase* – *Start*.

### Ableitungen für die Arrhythmieanalyse auswählen

Beim Messen eines 5-fach oder 12-fach EKGs kann die Auswahl der beiden EKG-Ableitungen zur Erkennung von Schlägen und ventrikulärer Fibrillation beeinflusst werden. Die Auswahl der Ableitungen (EKG1, EKG2, EKG3) auf dem Bildschirm wirkt sich auf die für die Erkennung eingesetzten Ableitungen aus. Die erste für die Erkennung eingesetzte Ableitung ist Ableitung I oder II. Der Algorithmus verwendet die zuerst aufgelistete Ableitung. Die zweite für die Erkennung eingesetzte Ableitung ist eine der präkordialen Ableitungen (V1–V6). Der Algorithmus verwendet die zuerst aufgelistete präkordiale Ableitung. Zum Ändern der Ableitungen:

- 1. EKG drücken.
- 2. EKG1-Ableitung, EKG2-Ableitung, oder EKG3-Ableitung wählen.
- 3. *Lernphase Start* auswählen und Lernphase manuell starten.

HINWEIS: Mit dem 3-fach Ableitungskabel verwendet der Algorithmus die einzig verfügbare Ableitung *EKG1-Ableitung*, die in Abhängigkeit von der gewählten Ableitung I, II oder III entspricht.

### Erkennung der Arrhythmie-Alarme

Weitere Details über die Erkennungsfunktion und die Testergebnisse des Arrhythmie Algorhythmus im "User's Reference Manual: ECG."

Alarm	Kriterium			
Asystolie	Herzstillstand, keine QRS-Komplexe für 5 Sekunden.			
Bradykardie	HF unter HF-Alarmgrenze.			
Fehl. Schlag	Aktuelles RR-Intervall ist über 1,8-mal so groß wie das durchschnittliche RR-Intervall.			
Häufige VESs	VESs pro Minute über der Alarmgrenze.			
Multif. VES	Aultif. VES Während der letzten 15 Schläge wurden 2 oder mehr vorzeitige ventrikuläre Schläge mit verschiedenen Morpholo erkannt.			
R-auf-T VES	VES Frühe VES, Schlag als VES erkannt und vorheriger Schlag als keine VES; aktuelles RR-Intervall ist weniger als die Hälfte des vorherigen RR-Intervalls.			
Salve	Mind. 3 konsekutive VESs und Frequenz der folgenden Schläge über 120 bpm.			
Tachykardie	HF über HF-Alarmgrenze.			
Ventrik. Couplet	2 konsekutive ventrikuläre Schläge, denen ein normaler Schlag vorausgegangen und einer gefolgt ist.			
Ventrikuläre Bigeminie	Folgende Abfolge ist erkennbar: N, V, N, V, N, V, wobei N = normal, V = VES (jeder 2. Schlag ist eine VES).			
Ventrikuläre Fibrillation	Flimmernde Kurve durch Kammerflimmern.			
Ventrikuläre Tachykardie	Mind. 6 konsekutive VESs und Frequenz der folgenden Schläge über 120 bpm.			
Ventrikuläre Trigeminie	Folgende Abfolge ist erkennbar: N, N, V, N, N, V, N, N, V, wobei N = normal, V = VES (z. B. jeder 3. Schlag ist eine VES).			

### 44

# ST-Segment überwachen

Der Monitor analysiert ST für alle gemessenen Ableitungen und zeigt ST-Trends für jede einzelne Ableitung. Die ST-Analyse startet automatisch, nachdem die Ableitungen angeschlossen wurden und die QRS-Erkennung gestartet und als EKG-Filter **STFilt** oder **Diagn** gewählt wurde. ST kann als Zahlenwert, Durchschnitt und Referenzkomplex sowie als Trend dargestellt werden.

Detaillierte Informationen zu Erkennungsspezifikationen und Testergebnissen von Messungen mit dem ST-Segment-Algorithmus im "User's Reference Manual: ECG."

HINWEIS: ST-Segment-Änderungen können auch durch andere Faktoren wie Medikamente, metabolische und Leitungsstörungen bewirkt werden.



HINWEIS: Für optimale Ergebnisse **STFilt** als EKG-Filter wählen. Mit **Monit** Filter ist die ST-Analyse nicht verfügbar.

ISO-Punkt befindet sich auf der isoelektrischen Linie.

J-Punkt: Punkt auf der EKG-Spur, an der die S-Kurve das ST-Segment kreuzt.

ST-Segment: Komponente der EKG-Spur zwischen dem Ende des QRS-Komplexes und der T-Kurve.

ST-Ansicht

**ST-Feld** mit vier ST-Werten: drei von den Ableitungen und eine von der Ableitung mit dem größten absoluten ST-Wert.

### Der aktuelle Durchschnittskomplex

(hier in schwarz) für jede Ableitung mit Ableitungs-ID und ST-Wert, zusammen mit dem Referenzkomplex (hier in grau) und Marker der drei Messpunkte ISO-, J- und ST-Punkt.

Der erste Referenzkomplex wird automatisch gespeichert und angezeigt. Es können manuell bis zu 6 Referenzkomplexe gespeichert werden (s. u.).

**Minitrends** für die drei Ableitungen. Die Skala ist wählbar:

-2 bis +2 mm -5 bis +5 mm -9 bis +9 mm

### ST-Ansicht auf geteiltem Schirm

 Monitor einst. drücken und Schirm 1-Einst. – Schirm splitten – ST wählen. Der geteilte Schirm zeigt aktuelle Referenz-QRS-Komplexe und ST-Trends.

### Aktuelle und Referenz-ST-Komplexe in der ST-Ansicht zeigen

- EKG drücken und ST-Ansicht wählen.
- Um nur den Datenbereich darzustellen, Menü entfernen wählen.

### Referenzkomplex aus dem Speicher wählen

 In der ST-Ansicht **Ref.-QRS** wählen, Zeit des gewünschten gespeicherten Referenzkomplexes wählen und Stellrad drücken.

### Aktuellen Komplex als neuen Referenzkomplex speichern

- In der ST-Ansicht *Neu QRS speich.* wählen. Der aktuelle QRS wird gespeichert und als Referenzkomplex angezeigt. Es können bis zu sechs Referenzkomplexe gespeichert werden.
   HINWEIS: Ist der Speicher voll und wird kein Komplex vor dem Speichern eines neuen gelöscht, wird der älteste manuell gespeicherte Komplex gelöscht.
- Zum Löschen eines gespeicherten Referenzkomplexes *Lösch QRS* wählen, die Zeit des zu löschenden Referenzkomplexes einstellen und Stellrad drücken. Der erste automatisch gespeicherte Referenzkomplex kann nicht gelöscht werden.

### Messpunkte einstellen

- In der ST-Ansicht ST-Einst. wählen.
- Punkte einstellen durch Wählen von ISO-Punkt einst, J-Punkt einst oder ST-Punkt (wobei der Wert die Verzögerung zwischen J-Punkt und ST-Punkt in Millisekunden darstellt).

### ST-Trends analysieren

- EKG drücken und ST-Ansicht ST-Trends wählen. QRS-Komplexe und Trends für die drei Anwenderableitungen werden gemäß Voreinstellung dargestellt. HF-Trend wird ebenfalls angezeigt.
- Zur Ansicht von Komplexen und Trends anderer Ableitungen **Ablt.** und dann **Anw.**, **Lat.**, **Inf.** oder **Ant.** wählen.
- Zur Suche nach angezeigten Ableitungen in dem gespeicherten Durchschnittskomplex **Cursor** wählen und den Trendcursor mittels Stellrad an den gewünschten Zeitpunkt in der Zeitskala setzen. Sobald er gesetzt ist, wird der ST-Wert des vom Trendcursor angezeigten Moments daneben dargestellt und der gespeicherte Durchschnittskomplex hinter dem aktuellen QRS-Komplex dargestellt.

### Zeitskala ändern

HINWEIS: Die Einstellung der Zeitskala beeinflusst das ST-Trends-Fenster, ST-Trends in geteiltem Bildschirm, ST-Ansicht-Trends und die Länge des ausgedruckten Reports.

• EKG drücken und ST-Ansicht – ST-Trends – Zeitskala wählen.

### Darstellung ischämischer Gesamtbelastung in ST-Trends

HINWEIS: Nur verfügbar, wenn vorher Isch. Gesamtbel EIN gewählt wurde.

- **EKG** drücken und **EKG-Einstellung Isch. Gesamtbel EIN** wählen. In einer ischämischen Episode bewegt sich der ST-Wert außerhalb der Grenzen. Der Bereich zwischen der Grenze und dem ST-Trend ist gelb.
- Zur Änderung der Grenzen EKG drücken und ST-Ansicht ST-Trends wählen und Heb. Grenze oder SenkgGrenze einstellen.

### ST-Report drucken

• In der ST-Ansicht, **QRS/ST drucken** wählen. Die Länge des Reports entspricht der in den ST-Trends gewählten Zeitskala.

# Impedanzrespiration

### Es wird benötigt

- Setup wie bei der EKG-Messung, siehe "EKG/ST".

### Start

- 1. Respiration in einem Kurven- oder Zahlenfeld wählen, sonst ist die Respirationsinformation nicht in den Trends enthalten, und es sind keine Alarme aktiviert.
- 2. Messung einschalten:
  - Weiteres drücken.
  - Resp&Temp-Einst. Resp-Einstellung wählen.
  - Messung und EIN wählen.

HINWEIS: Die Impedanzrespirationsmessung ist für Patienten ab 3 Jahren konzipiert.

### Kurvenlesbarkeit verbessern

- 1. Weiteres drücken.
- 2. Resp&Temp-Einst. Resp-Einstellung wählen.
- 3. Größe wählen und Kurvengröße einstellen.

### Respirationsgröße korrigieren

Normalerweise wird die AUTO Erkennungsgrenze empfohlen. Ist jedoch die Respiration besonders schwach oder durch Artefakte beeinträchtigt, ist diese evtl. nicht in der Respirationsfrequenz enthalten. Um die richtige Respirationsgröße zu gewährleisten, sind die Erkennungsgrenzen enger zu setzen.

- 1. Weiteres drücken.
- 2. Resp&Temp-Einst. Resp-Einstellung Erkennungslimit wählen.
- 3. Grenzen einstellen.

WARNUNG: Respirationsbewegungen und Impedanzabweichungen können auch während obstruktiver Apnoe andauern.

WARNUNG: Sicherstellen, dass die Ableitungsclips nicht mit elektrisch leitendem Material einschl. Erde in Berührung kommen.

WARNUNG: Sicherstellen, dass die Neutralelektrode des Elektrochirurgiegerätes einwandfrei an den Patienten angeschlossen ist, um Verbrennungen an den Monitor-Messstellen zu vermeiden.

WARNUNG: Die Impedanzrespirationsmessung kann Frequenzänderungen bei Verwendung von Herzschrittmachern (Minute Ventilation Rate Responsive Schrittmacher) verursachen. Den Schrittmacherfrequenzmodus auf AUS stellen oder die Impedanzrespirationsmessung am Monitor abschalten.

## **Temperatur**

### Es wird benötigt

- (1) Modul mit Temperaturmessung
- (2) Temperatursonde

HINWEIS: Nur Datex-Ohmeda oder defibrillatorgeschützte YSI 400 Temperatursonden verwenden.



### Temperaturetikett ändern

- 1. Weiteres drücken.
- 2. Resp&Temp-Einst. Temp-Einstellung T1-Etikette auswählen.

### Temperatureinheit ändern

WICHTIG: In der EU nur die Einheit °C verwenden! Zur Änderung der Temperatureinheit von Fahrenheit auf Grad Celsius:

- Weiteres drücken und Resp&Temp-Einst. Temp-Einstellung wählen.
- 2. *Einheit* und °C mit dem Stellrad (ComWheel) wählen.

### Unterschiedliche Temperaturen kombinieren

Der Monitor zeigt die Differenz zwischen unterschiedlichen Temperaturen an, wenn diese im gleichen Zahlenfeld angezeigt werden.

Beispielsweise zur Anzeige von Tblut - T1:

- 1. Monitor einst. drücken.
- 2. Schirm 1-Einst. wählen.
- 3. Zahlenfelder wählen.
- 4. T1+Tbl in einem der unteren Felder wählen.

# Pulsoximetrie (SpO<sub>2</sub>)

### Es wird benötigt

- (1) Modul mit SpO<sub>2</sub>-Messung
- (2) OxyTip+ Fingersensor mit 4-m-Kabel
- (3) OxyTip+ Sensoren Interconnect-Kabel OXY-C1 (1 m, C7=7 m, C3=3 m)
- (4) OxyTip+ Sensoren Interconnect-Kabel OXY-C1 (1 m, C7=7 m, C3=3 m)
- (5) OxyTip+ Sensoren Adapter-Kabel OXY-SLA (0,5 m) bzw. OXY-SLC (2 m)

HINWEIS: Diese Liste mit Kabeln und Sensoren ist nicht vollständig.

HINWEIS: SpO<sub>2</sub>-Messung ist für Patienten mit einem Gewicht über 3 kg konzipiert.

WARNUNG: Sensor und Kabel nach der Reinigung vollständig trocknen lassen. Feuchtigkeit und Schmutz am Anschluss kann die Messgenaugkeit beeinträchtigen.



Wiederverwendbare Sensoren

### Sensoren platzieren

- Nur trockene und gereinigte Sensoren verwenden.
- Platzierungsstelle reinigen. Nagellack, künstliche Fingernägel, Ohrringe etc. entfernen.
- Lange Fingernägel kürzen.
- Sensorkabel an Handgelenk oder Bettwäsche fixieren, um Bewegen des Kabels und der Sensoren zu vermeiden.
   HINWEIS: Datex-Ohmeda Sensoren sind latexfrei.

WARNUNG: Messstelle häufig wechseln. Haut und Kreislaufzustand alle 2 bis 4 Std. bei Erwachsenen und stündlich bei Kindern überprüfen.

WARNUNG: Zur Vermeidung falscher Messwerte ist darauf zu achten, dass keine beschädigten Sensoren verwendet werden. Beschädigte Sensoren unverzüglich entsorgen. Keine beschädigten Sensoren/Sensorkabel reparieren oder reparierte Sensoren/Sensorkabel verwenden. Ein beschädigter oder feuchter Sensor kann während der Elektrochirurgie zu Verbrennungen führen. WARNUNG: Hat ein Sensor seine durchschnittliche Lebensdauer überschritten, kann dies zu ungenauen SpO<sub>2</sub>-Daten führen. Aus diesem Grund sollte die Messung in periodischen Abständen neu bewertet werden, indem zusätzliche Beurteilungen des Patienten und der Geräte durchgeführt werden, unter Einbeziehung alternativer Überwachungsmethoden. z. B. der direkten Messung arterieller Öxyhämoglobin-Sättigung (SaO<sub>2</sub>).

### Pulsfrequenz anzeigen

Die Herzfrequenz kann aus unterschiedlichen Quellen stammen. Zur Anzeige der mit Pulsoximetrie gemessenen Pulsfrequenz:

1. Taste Puls Oximetrie drücken - HF-Quelle - Pleth wählen.

### Messeinschränkungen

- Das Pulsoximeter kann nicht zwischen Oxyhämoglobin und Dyshämoglobin unterscheiden, z. B. Met- oder Carboxyhämoglobin.
- Schlechte Durchblutung kann bei Verwendung des Ohr-Sensors die Genauigkeit der Messung beeinträchtigen.
- Falls möglich, SpO<sub>2</sub>-Sensor nicht an Körperteilen befestigen, an denen nicht-invasive Blutdruckmessungen oder kalte Infusionen vorgenommen werden.

WARNUNG: Zu den Umständen, die zu falschen Ablesewerten oder Beeinträchtigungen der Alarmgabe führen können, zählen unter anderem Störsubstanzen, übermäßig starkes Umgebungslicht, elektrische Interferenzen, Ventrikelseptumdefekt (VSD), übermäßige Bewegung, schlechte Durchblutung, geringe Signalstärke, falsche Sensorplatzierung, schlechte Sensoranpassung und/oder eine Verschiebung des Sensors beim Patienten.

### SpO<sub>2</sub>-Einstellungen

Die Lautstärke des Herzschlag-Signaltons, die Kurvenskalierung sowie die durchschnittliche Ansprechzeit sind einstellbar:

1. Puls Oximetrie drücken.

2. Signalton, Pleth-Skala, oder Sp02-Ansprechzeit wählen. HINWEIS: Wird das Modul M-NSAT bzw. M-OSAT zur Sp0<sub>2</sub>-Messung verwendet, sind Pleth-Skala und Sp02-Ansprechzeit nicht selektierbar.

### Module M-NSAT und M-OSAT

Die Module M-NSAT und M-OSAT können nicht gleichzeitig in einem Monitor verwendet werden.

Die SpO<sub>2</sub>-Messung mit den M-NSAT- oder M-OSAT-Modulen übergeht die SpO<sub>2</sub>-Messung anderer eingesetzter Module.

Nur Nellcor Sensoren mit dem M-NSAT Modul verwenden. Nur das in den M-OSAT Gebrauchshinweisen spezifizierte Zubehör für das M-OSAT Modul verwenden.

# Nicht-invasiver Blutdruck (NIBD)

			Manschette	Größe		Körperumfang		Schlauch
Es wi	rd benötigt			cm	Zoll	cm	Zoll	
(1)	Modul mit NIBD-	Wiederverwendbare	Großer Erwachsener, lang	16	6,3	33 - 47	13 - 18,5	Schwarz
Me (2) Ma (3) Ri Ma	Messung Manschettenschlauch Richtige Manschettengröße	Manschetten	Großer Erwachsener	16	6,3	33 - 47	13 <b>-</b> 18,5	Schwarz
			Standard-Erwachsener, lang	12,5	4,9	25 - 35	9,8 <b>-</b> 13,8	Schwarz
			Standard-Erwachsener	12,5	4,9	25 - 35	9,8 <b>-</b> 13,8	Schwarz
			Kleiner Erwachsener	9,5	3,7	18 - 26	7 - 10,2	Schwarz
			Kind	7	2,8	13 - 19	5,1 <b>-</b> 7,5	Schwarz
			Säugling	5	2	9 - 14	3,5 <b>-</b> 5,5	Weiß
HINWEIS: Diese Datex-Ohmeda NIBD- Manschetten sind latexfrei.		Einmalgebrauch-	Großer Erwachsener, lang	16	6,3	33 - 47	13,0 <b>-</b> 18,5	Schwarz
		Manschetten	Großer Erwachsener	16	6,3	33 - 47	13,0 <b>-</b> 18,5	Schwarz
			Standard-Erwachsener, lang	12,5	4,9	25 - 35	9,8 <b>-</b> 13,8	Schwarz
WΔR	NUNG' Nicht-	=	Standard-Erwachsener	12,5	4,9	25 - 35	9,8 <b>-</b> 13,8	Schwarz
invasive Blutdruck- Messung ist für Patienten über 5 kg konzipiert.			Kleiner Erwachsener	9,5	3,7	18 - 26	7,1 <b>-</b> 10,2	Schwarz
			Kind	7,0	2,7	13 - 19	5,1 <b>-</b> 7,5	Schwarz
			Säuglingsmanschette Nr. 3	4,0	1,5	7,2 <b>-</b> 10,7	2,8 - 4,2	Weiß
			Säuglingsmanschette Nr. 4	4,8	1,8	8,5 <b>-</b> 12,7	3,3 <b>-</b> 5	Weiß
		=	Säuglingsmanschette Nr. 5	5,5	2,2	9,6 - 14,3	3,7 <b>-</b> 5,6	Weiß



Der Monitor stellt die Aufpumpgrenzen für Erwachsene und Säuglinge automatisch auf den verwendeten Manschettenschlauch ein. Für Kinder ist die Aufpumpgrenze manuell einzustellen:

 NIBD drücken und NIBD-Einstellung – Aufpump-Grenzen -Kinder wählen.

Start einer Einzelmessung:

 Modultaste Start Stop drücken oder NIBD drücken und Manuell starten wählen.

Automatische Messung nach eingestellten Intervallen:

 Modultaste Auto Ein/Aus drücken oder NIBD drücken und Intervall-Start wählen.

Kontinuierliche Messung für fünf Minuten:

 Modultaste Schnell Ein/Aus drücken oder NIBD drücken und Start SCHNELL Mod wählen.

### Während der Messung

- Körperteil mit Manschette häufig beobachten. Messung kann Blutzirkulation beeinträchtigen.
- Sicherstellen, dass Schläuche nicht geknickt, gedrückt oder gedehnt sind. Messung kann beeinträchtigt werden.
- Die Blutdruckwerte können durch eine Positionsveränderung des Patienten beeinflusst werden.

HINWEIS: Das Auftreten bestimmter Arrhythmien während einer NIBD-Messung kann zu einer Verlängerung der Messzeit führen.

### Stoppen

Zur Entlastung des Manschettendrucks vor Ende der Messung:

 Modultaste Start Stop oder Monitortaste NIBD drücken und Stoppen xx wählen.

### Intervalle einstellen

- 1. NIBD drücken.
- 2. Intervallzeit wählen.
- 3. Mit dem Stellrad die Intervallzeit aus der Liste auswählen.

### Venenstau mit NIBD-Manschetten

- 1. NIBD drücken.
- 2. Start Venenstau wählen.

Aufpumpgrenze		Venenstaudruck	Venenstauzeit	
Säugl	150 mmHg	40 mmHg	1 Min.	
Kinder	200 mmHg	60 mmHg	2 Min.	
Erwchs	280 mmHg	80 mmHg	2 Min.	

WARNUNG: Der Monitor stellt den Aufpumpdruck automatisch entsprechend der ersten Messung ein. Vor der Messung eines neuen Patienten Reset durchführen und auf diese Weise die Aufpumpgrenze zurücksetzen.

# **Invasiver Blutdruck**

### Es wird benötigt

- (1) Modul mit invasiver Blutdruckmessung
- (2) Heparinisierter Flüssigkeitsbeutel mit Druckinfusor

2

- (3) Spülset
- (4) Transducer
- (5) Adapterkabel für Einmalgebrauch-Transducer

Bis zu 6 Druckkanäle können überwacht werden.

HINWEIS: Nach Anschluss des Drucktransducers muss der Nullabgleich der invasiven Drücke erfolgen. Sind nicht alle Kanäle auf null abgeglichen, erscheint die Meldung ,InvBD kein Nullabgl.' und die Invasivdruck-Alarme erreichen dann nur den weißen Level.



- Beim Setup Transducerkit entsprechend den Anweisungen des Herstellers vorbereiten.
- Sicherstellen, dass sich keine Luft im System befindet.
- Zum Nullabgleich den Transducer zur Raumluft öffnen, Taste Invasive Drücke drücken und Nullabgleich – Gesamt O-Abgl. wählen. Es kann auch die Taste Gesamt O-Abgl. auf der Fernbedienung betätigt werden. Jeden Kanal auf O abgleichen.
- Verbindung zum Patienten öffnen.

### Default-Einstellungen

Die Kanäle haben folgende vorgegebene Bezeichnungen:

### Kanäle etikettieren

Das Etikett des Druckkanals zeigt die Skala, Farbe, Filter, Alarmquelle und Alarmgrenzen an. Die Etikettenbezeichnungen sind vorkonfiguriert. Ändern des Etiketts:

- 1. Invasive Drücke drücken.
- 2. D1 Einst. Etikette wählen.

ETIKETT	D1, Art, ABP	D2, CVP	D3, RAP, LAP	ICP	D4, PA	D5	D6, RVP
Skala	200	20	20	20	60	20	60
Farbe	Rot	Blau	Weiß	Weiß	Gelb	Weiß	Weiß
Alarmquelle	Sys	aus	aus	aus	aus	aus	aus
Zahlenformat	S/D	MD	MD	СРР	S/D	S/D	S/D
Filter	22	9	9	9	9	9	9
Ansprechzeit	Normal	Normal	Normal	Normal	Normal	Normal	Normal

### Druckkurven kombinieren

Vier invasive Druckkurven können übereinander in einem Feld für 2 normale Kurven angezeigt werden oder alle vier Kurven erscheinen kombiniert im gleichen Feld mit der gleichen Null-Linie.

- 1. Monitor einst. drücken und Schirm 1-Einst. wählen.
- 2. Kurvenfelder wählen.
- Zum Kombinieren aller Druckkurven in einem Feld **Druck-**Kombination und **JA** wählen.
- Zum Kombinieren von 4 Kurvenformen ein Kurvenfeld als **4 invD** wählen. **4 invD** entfernt eine darunter angezeigte Kurve.

### **Druckwerte abfragen**

Wenn man den horizontalen Cursor über die Druckkurve bewegt, werden an bestimmten Punkten genaue Druckwerte angezeigt. Dies kann beispielsweise von Nutzen sein, wenn das Atemmuster des Patienten unregelmäßig ist.

- 1. Invasive Drücke drücken
- 2. D1 Einst. D1 Cursor auswählen.
- Den Cursor durch Drehen des Stellrads nach oben oder unten bewegen. Bei jeder Bewegung des Cursors werden die Zeit (Stunden und Minuten) und der Druckwert angezeigt. Auf diese Weise lassen sich die vorgenommenen Änderungen verfolgen.
- 4. Mit *Cursor löschen* kann der Cursor entfernt werden.

### Pulmonaler kapillarer Wedge-Druck (PCWP)

### Start

- 1. Gleiche Einstellung wie bei der C.O.-Messung und Distal-Lumenanschluss für die Druckleitung verwenden.
- 2. Wedge-Druck-Kanal als ,PA' etikettieren.
- Sicherstellen, dass der Monitor die korrekten Informationen über die Ventilation des Patienten hat: Invasive Drücke - Ventilation-Modus – Kontr. (kontrollierte Ventilation) oder Spont. (Spontanatmung).
- 4. Taste **Start PCWP** am Modul oder **Invasive Drücke** drücken und *Wedge-Druck- Messung* wählen.
- 5. Wird ,Ballon aufpumpen' angezeigt, den Katheterballon aufpumpen. Der Monitor stoppt die Kurve automatisch für 20 Sekunden.
- 6. Wird ,Luft aus dem Ballon ablassen' angezeigt, Luft aus dem Katheterballon ablassen.

HINWEIS: Bei der PCWP-Messung werden keine Trend-PA-Werte aufgezeichnet und PA-Alarme sind deaktiviert.

### **PCWP** einstellen

Zum manuellen Einstellen des PCWP-Niveaus:

- 1. Im **Wedge-**Menü Stellrad drehen, um Cursor auf einen Punkt, welcher das aktuelle PCWP-Niveau darstellt, zu bewegen.
- 2. Stellrad drücken und Bestätigen wählen.

### **PCWP-Messung löschen**

• Im Wedge-Menü Löschen wählen.

WARNUNG: Alle Invasivvorgänge beinhalten Risiken für den Patienten. Aseptische Technik verwenden. Katheterhersteller-Hinweise beachten.

WARNUNG: Sicherstellen, dass keine Patientenanschlüsse mit elektrisch leitendem Material einschließlich Erde in Berührung kommen.

WARNUNG: Sicherstellen, dass die Neutralelektrode des Elektrochirurgiegerätes einwandfrei an den Patienten angeschlossen ist, um Verbrennungen an den Monitor-Messstellen zu vermeiden.

WARNUNG: Nur defibrillationsgeschützte Transducer und Kabel verwenden.

WARNUNG: Mechanische Belastung am invasiven Blutdrucktransducer können erhebliche Verlagerungen bei Nullabgleich und Kalibration verursachen und zu falschen Messwerten führen.

# Cardiac Output (C.O.)

### Es wird benötigt

- (1) Modul mit C.O.-Messung
- (2) Katheteranschlusskabel
- (3) Injektattemperatursonde
- (4) Injektatspritze
- (5) Injektat: 5% Dextrose oder physiologische Kochsalzlösung bei 0–27°C
- (6) Thermodilutionskatheter (Edwards Lifesciences Corp. kompatibel)



HINWEIS: Alle Invasivvorgänge beinhalten Risiken für den Patienten. Aseptische Technik verwenden. Die Anweisungen des Katheterherstellers sind zu beachten.

- 1. Weiteres drücken C.O. C.O.-Einst. wählen.
- 2. Kathetertyp und Injektatvolumen prüfen. Sind diese nicht korrekt, Werte mit Stellrad ändern.
  - Wenn der Kathetertyp nicht in der Liste aufgeführt ist: Katheter-Typ und Anwend. wählen. Berechnungskonstante eingeben, siehe Katheterverpackung.

### Körperoberfläche (BSA) kalkulieren

Zur Berechnung des Cardiac Index (C.I.) z. B.:

- 1. Weiteres drücken C.O. Demographik wählen.
- 2. Zur Kalkulation der Körperoberfläche (BSA) Gewicht und Größe des Patienten eingeben.

### C.O.-Messung

- 1. Spritze mit Injektat füllen.
- 2. Modultaste Start C.O. drücken.
- 3. In weniger als 4 Sekunden sorgfältig injizieren.
- 4. Angezeigte Kurve auf dem Bildschirm beobachten.
- 5. Falls erforderlich, Messung löschen wählen.
- Messung mindestens dreimal wiederholen. Zwischen den Messungen mindestens 1 Minute lang warten, bis sich der Katheter erwärmt hat. Bis zu 6 Kurven können zum Kalkulieren des Mittelwertes gespeichert werden.

### **Eingabe und Kalkulation**

Nach Messung der C.O.-Werte:

- 1. Weiteres drücken
- 2. C.O. Mittelwert auswählen.

Zum Löschen unakzeptabler Kurven:

- 1. Kurvenausschluss wählen.
- 2. Zu löschende Kurve auswählen.

Zur Kalkulation des Mittelwertes:

- Bestätigen wählen. Das Menü Hämo-Kalku. erscheint auf dem Schirm.
- Zur Messung mehrerer Kurven Vorheriges Menü selektieren.

Zur Eingabe der Werte im Menü Hämo-Kalku.:

- 1. Werte eingeben selektieren und Wert(e) ändern.
- 2. Über Exit den Modus verlassen.
- 3. Vorheriges Menü ruft das C.O.-Menü wieder auf.

Die Kalkulationen können auch im Menü *Hämo-Kalku.* mittels *Kalk.* speichern gespeichert bzw. über *Kalk. aufzeichn.* gedruckt werden.

### Andere Cardiac Parameter anzeigen

- 1. Weiteres drücken.
- 2. Kalkulation Hämo-Kalkul. oder O2-Kalkul. wählen.

Siehe auch Kapitel "Laborwerte und Kalkulationen".

### **REF-Messung**

Der rechte ventrikuläre Auswurfanteil (REF) kann mit bestimmten

- C.O.-Kathetern gemessen werden:
- 1. Katheter verwenden, der die REF-Messung ermöglicht (siehe Katheterverpackung).
- 2. Weiteres drücken und C.O. C.O.-Einst. wählen.
- 3. **REF-Messung EIN** wählen.

# WARNUNG: Während der Elektrochirurgie kann es zu falschen Cardiac Output Messwerten kommen.

WARNUNG: Sicherstellen, dass die Neutralelektrode des Elektrochirurgiegerätes einwandfrei an den Patienten angeschlossen ist, um Verbrennungen an den Monitor-Messstellen zu vermeiden.

# Gemischt-venöse Sauerstoffsättigung (SvO2)

### Es wird benötigt

- (1) Modul mit SvO<sub>2</sub>-Messung
- (2) Edwards Lifesciences Corp. Optisches Modul OM-2E
- (3) Edwards Lifesciences Corp. Swan-Ganz Oximetrie-Thermodilutionskatheter

Siehe auch Abschnitt "Cardiac Output (C.O.)" zur Thermodilutionskatheter-Einstellung.



HINWEIS: Alle Invasivvorgänge beinhalten Risiken für den Patienten. Aseptische Technik verwenden. Die Anweisungen des Katheterherstellers sind zu beachten.

Vor der Entnahme des Katheters aus der Verpackung ist grundsätzlich die In-vitro-Kalibration mit dem neuen Katheter durchzuführen:

- 1. Edwards Lifesciences Corp. optisches Modul in das SvO<sub>2</sub>-Modul einstecken und 20 Minuten lang aufwärmen lassen.
- 2. Optischen Anschluss des Katheters aseptisch freilegen.
- 3. Katheter an das Optische Modul adaptieren.
- 4. Weiteres drücken.
- 5. Sv02 In-vitro Kalibr. wählen.

### In-vivo-Kalibration

Es wird empfohlen die in-vivo-Kalibration alle 24 Stunden durchzuführen.

- 1. Katheter in den Patienten einführen.
- 2. Weiteres drücken.
- 3. Sv02 Start Sv02 wählen.
- 4. In-vivo Kalibr. wählen.
- 5. Warten, bis die Markierung auf Blutprobe ziehen steht.
- 6. Blutproben aus dem Distal-Lumenanschluss des Katheters ziehen und Stellrad drücken.

### Labor-Ergebnisse eingeben

- 1. Weiteres drücken.
- 2. SvO2 wählen.
- 3. Lab SvO2 eing. wählen.
- 4. Lab Hgb eing. wählen.
- 5. Laborergebnisse mit Stellrad eingeben.

### SvO<sub>2</sub> -Messung beibehalten

Für optimale Genauigkeit mindestens alle 24 Std. in-vivo kalibrieren. Bei bedeutender Änderung der Hgb-Werte ist der neue Hgb-Wert einzugeben:

- 1. Weiteres drücken.
- 2. SvO2 wählen.
- 3. Hgb aktualisieren wählen.

WARNUNG: Sicherstellen, dass die Neutralelektrode des Elektrochirurgiegerätes einwandfrei an den Patienten angeschlossen ist, um Verbrennungen an den Monitor-Messstellen zu vermeiden.

# Atemwegsgase

### Es wird benötigt

- Modul mit Atemwegsgasmessung: M-CO, M-COV, M-CAiOV, M-CAiOVX (1b in der Zeichnung) oder ein Modul einfacher Größe Messung von CO<sub>2</sub>, M-miniC (1a in der Zeichnung)
- (2) Anästhesie-Gasprobenschlauch
- (3) Atemwegsadapter mit Probenschlauchanschluss

### Zweck

Je nach eingesetztem Modul kann man die inspiratorischen und exspiratorischen Konzentrationen von O<sub>2</sub>, N<sub>2</sub>O, CO<sub>2</sub> und Narkosegasen sowie die berechnete minimale alveoläre Konzentration (**MAC**) und das Balance-Gas überwachen.

HINWEIS: Keine Anschlüsse am Referenzgaseinlass vornehmen.



- Bestätigen, dass D-fend-Behälter leer und korrekt angebracht ist.
- Gasprobenschlauch an den Probenschlauchanschluss der D-fend Wasserfalle und an den Atemwegsadapter adaptieren.
   Verbindungen auf festen Sitz pr
  üfen.
- Vor Anschluss an einen Patienten warten, bis die Meldung ,Gassensor-Kalibration' erlischt.
- Adapter aufrecht positionieren um zu verhindern, dass Wasser in den Gasprobenschlauch gelangt.
- Bei Verwendung von M-miniC mit O<sub>2</sub>- und/oder N<sub>2</sub>O-Konzentrationen über 40% sicherstellen, dass *FiO2-Level* und *N2O-Level* entsprechend im Menü Atemwegs Gas – *CO2-Einstellung* eingestellt sind, um die O<sub>2</sub>- und/oder N<sub>2</sub>O- Kompensation zu aktivieren.

### Narkosegas-Überwachung

Die Module identifizieren das verwendete Narkosemittel automatisch. Werden zwei Gase nacheinander verabreicht, erkennt der Monitor automatisch alle beide. Beide Konzentrationen werden angezeigt, bis die Konzentration des schwindenden Gases unter 0,3 vol% liegt. Die Minimale Alveolare Konzentration (MAC) und Balance-Gas werden in einem gemeinsamen Zahlenfeld dargestellt.

### Verunreinigung des Operationsraumes verhindern

Verunreinigungen durch N<sub>2</sub>O und volatile Narkosemittel können vermieden werden, indem der Probengasauslass des Monitors an ein Narkosegasfortleitungssystem adaptiert wird, oder indem das Probengas in das Patientensystem zurückgeführt wird. Bei Verwendung von M-MiniC: Das Probengas nicht in das Patientensystem zurückführen.

### Während der Überwachung

- D-fend-Behälter leeren, sobald er halbvoll ist.
- Atemwegsadapter während der Medikamentenverneblung diskonnektieren.

HINWEIS: Befindet sich der gemessene CO<sub>2</sub>-Wert außerhalb des spezifizierten Messbereichs, wird der numerische Wert grau angezeigt.

### Zur Beachtung

- Nur Datex-Ohmeda Narkosegasprobenschläuche (PVC/PE) zur Überwachung verwenden. Die Verwendung von anderen Schläuchen kann zu inkorrekten Messergebnissen führen.
- Um die PVX-Einheit nicht zu zerstören, darf niemals das freie Ende eines Gasprobenschlauchs an den Patientenspirometrie-Anschluss adaptiert werden. Der Anschluss ist ausschließlich für den Spirometrieschlauch vorgesehen.
- Das Compact Atemwegsmodul passt nicht in das erste rechte Einschubfach (neben innerer Gehäusewand) der Zentraleinheit.
- Das Compact Atemwegsmodul kann nicht bei vertikaler Montage der Zentraleinheit genutzt werden. Das Neigen des Monitors kann zu falschen Messwerten führen und das Modul beschädigen.
- Das Atemwegsgas-Modul alle sechs Monate kalibrieren, siehe Teil I dieser Gebrauchsanweisung, Kapitel "Reinigung und Pflege".

# Patientenspirometrie

### Es wird benötigt

- (1) Modul mit Spirometriemessung
- (2) Spirometrieschlauch
- (3) D-lite/Pedi-lite Sensor oder D-lite+/Pedi-lite+ Sensor für Feuchtbedingungen
- (4) Anästhesie-Gasprobenschlauch

### Zweck

Zusätzlich zur Atemwegsgaskonzentration lassen sich Atemwegsdrücke, Flow, Volumina, Compliance und Resistance Atemzug um Atemzug überwachen.



HINWEIS: HMEF immer zwischen D-lite Sensor und Patienten platzieren.

Spirometrie- und Gasprobenschläuche an die Anschlüsse von D-fend Wasserfalle und D-lite Sensor adaptieren. Anschlüsse auf festen Sitz prüfen.

Zur kontinuierlichen Darstellung der Patienten-Spirometriewerte in der Normalanzeige:

- 1. Monitor einst. drücken
- 2. Schirm 1-Einst. wählen.
- Schirm splitten auswählen: Spiro1 = Grundansicht, Spiro2 zeigt alle Messwerte (Ppeak, Pplat, Pmean, PEEPtot, Compl, Raw, TVinsp, TVexsp, MVinsp, MVexsp).

### Schleifentyp ändern

Zur Änderung der dargestellten Schleife von einer Druck/Volumen-Schleife zu einer Flow/Volumenschleife oder umgekehrt:

 Modultaste Schleife ändern drücken oder Atemwegs Gas drücken und Spirometrie – Paw-Vol Schl./ Flow-Vol Schl. wählen.

### Referenzschleifen speichern

Zur Speicherung einer Referenzschleife nach Anästhesie-Einleitung bzw. bei größeren Änderungen in der Lungenmechanik des Patienten:

1. Modultaste Schleife speich. drücken oder

### Atemwegs Gas drücken und Spirometrie wählen.

2. Ist die aktuelle Schleife erstellt, Schleife speich wählen.

Der Monitor stellt automatisch die zuerst gespeicherte Schleife als Referenzschleife dar. Es können bis zu sechs Schleifenpaare gespeichert werden. Werden mehr Schleifen gespeichert, wird die zweitälteste Referenzschleife automatisch gelöscht.

### Bestimmte Referenzschleife wiederaufrufen

- 1. Atemwegs Gas drücken.
- 2. Spirometrie wählen.
- 3. **Refer.-Schleife** wählen und die Nummer der wiederaufzurufenden Schleife selektieren.

### Schleifen drucken

- Zum Ausdruck der angezeigten Schleife die Modultaste Schleife ausdr. drücken oder Atemwegs Gas drücken und Spirometrie – Schleifendruck wählen.
- Zum Ausdruck der gespeicherten Schleifen Recorder Drucker drücken und Schleife drucken wählen.

### Pädiatriepatienten überwachen

 Zur Überwachung von Pädiatriepatienten mit einem Tidalvolumen von 15–300 ml Pedi-lite/Pedi-lite+ Sensor verwenden und den Sensortyp auf *Pädiat* einstellen: Atemwegs Gas – Spirometrie-Einst. – Adapter-Typ - Pädiat.

### Zur Beachtung

- HME und D-lite f
  ür die Zeit der Medikamentenverneblung entfernen.
- D-lite+/D-lite Sensor mit allen Anschlüssen nach oben und einer 20-45°-Neigung platzieren, damit kein Kondenswasser in den Sensor und die Schläuche eindringen kann.

# Gasaustausch

### Es wird benötigt

- Modul M-CAiOVX zur Gasaustausch-Messung
- Spirometrieschlauch (2 m)
- Narkosegasprobenschlauch (2 m)
- D-lite/Pedi-lite oder D-lite+/Pedi-lite+ Sensor f
  ür Feuchtbedingungen

### Patientenanschlüsse mit flexiblem Schlauch



HINWEIS: D-lite+/D-lite Sensor mit allen Anschlusskonnektoren nach oben und einer 20-45°-Neigung platzieren, damit kein Kondenswasser in den Sensor und die Schläuche eindringen kann.

HINWEIS: Zur Überwachung von Pädiatriepatienten mit einem Tidalvolumen von 15–300 ml einen Pedi-lite/Pedi-lite+ Sensor verwenden und den Sensortyp auf **Pädiat** einstellen:

- 1. Atemwegs Gas drücken.
- 2. Spirometrie-Einst. Adapter-Typ Pädiat wählen.

### Zweck

Zusätzlich zu den Atemwegsgaskonzentrationen und Spirometrie-Messungen können Sauerstoffverbrauch ( $\dot{v}O_2$ ), Kohlendioxidproduktion ( $\dot{v}CO_2$ ), Energieverbrauch (EE) und Respirationsquotient (RQ) gemessen werden.

### **Mit HMEF**



HINWEIS: HMEF immer zwischen D-lite Sensor und Patienten platzieren.

Nur 2-Meter-Narkosegasprobenschläuche verwenden. Die Verwendung von anderen Schläuchen kann zu inkorrekten Messergebnissen führen. Es stehen auf dem Bildschirm 4 verschiedene Zahlenfelder für die Gasaustauschmessung zur Verfügung:



Zur Konfiguration der Anzeige **Monitor einst.** drücken und **Schirm 1-Einst. – Zahlenfelder** wählen.

### **EE- und RQ-Mittelwerte**

Durchschnittswerte von EE und RQ werden jede Minute aktualisiert. Die Mittelwertzeit ist von 2 bis 24 Std. wählbar. Der Balken im unteren Teil des Zahlenfeldes zeigt die Datenmenge, die der Monitor zu Durchschnittskalkulationen verwendet. Die Werte in der Anzeige sind grau dargestellt, bis genügend Daten für zuverlässige Kalkulationen zur Verfügung stehen.

Mittelwertzeit wählen:

- 1. Atemwegs Gas drücken.
- 2. Gasaust.-Einst. wählen.
- 3. Gewünschten Zeitraum wählen.

Ist der RQ außerhalb des physiologischen Bereiches (< 0,6 oder > 1,3), wird der Monitor weder EE- und RQ-Werte in der Trend-History speichern, noch diese Werte zu Durchschnittskalkulationen verwenden.

### Messprinzip

Der O<sub>2</sub>-Verbrauch wird ermittelt, indem man den Anteil des eingeatmeten O<sub>2</sub> von der ausgeatmeten Menge subtrahiert. Die CO<sub>2</sub>-Produktion wird ermittelt, indem man die Menge an eingeatmeten CO<sub>2</sub> von der ausgeatmetem Menge subtrahiert. Die Mengen ergeben sich aus der Multiplikation jedes gemessenen Probenvolumens mit der entsprechenden Gaskonzentration.

Der Gasaustausch kann bei Verwendung von  $\rm N_2O$  nicht genau gemessen werden, da die Messung auf der Tatsache basiert, dass die eingeatmete Stickstoffmenge gleich der ausgeatmeten ist.

### Zur Beachtung

- Adäquate  $\dot{V}O_2 / \dot{V}CO_2$  Werte können nicht ermittelt werden bei: undichtem Atemweg, FiO<sub>2</sub>-Werten > 85 % oder bei N<sub>2</sub>O+O<sub>2</sub> Ventilationsgemischen.
- Messergebnisse sind nur g
  ültig, solange die Respirationsfrequenz unter 35/min liegt.
- Sauerstoffschwankungen können zu fehlerhaften VO<sub>2</sub> Messwerten führen.
- D-lite für die Zeit der Medikamentenverneblung entfernen.

# Tonometrie

### Es wird benötigt

- (1) Modul mit gastrointestinaler PCO<sub>2</sub>-(PgCO<sub>2</sub>-) Messung
- (2) Anschluss für den Tonometrics-Katheter.
- (3) Integrierter Biofilter im Tonometrie-Katheter
- (4) Tonometrie-Katheter

Als Option: ein Atemwegsgasmodul mit EtCO<sub>2</sub>-Messung zur Vereinfachung der Kalkulation des gastrointestinalen und Atemwegs-CO<sub>2</sub> (Pg-Et) CO<sub>2</sub>.

### Zweck

Es lassen sich gastrointestinales  $PCO_2$  (PgCO<sub>2</sub>) und bei Verwendung eines Gasmoduls Differenzen zwischen gastrointestinalem und Atemwegs-CO<sub>2</sub> (P(g-Et)CO<sub>2</sub>) überwachen.

HINWEIS: Tonometrie-Modul nur mit Tonometrics-Katheter verwenden.

WARNUNG: Mit dem Tonometrics-Katheter wie mit Körperflüssigkeit umgehen. Infektionsgefahr ist nicht auszuschließen.



- 1. Neuen Tonometrics-Katheter in den Magen (oder Darm) des Patienten einführen. Weitere Informationen siehe Katheter-Instruktionen.
- 2. Katheter an das Tonometrie-Modul adaptieren und den festen Sitz der Verbindung kontrollieren.
- Zum Start der Tonometrie-Messung: Modultaste Start Stop oder Weiteres drücken und Tonometrie – Intervall-Start wählen.

### Während der Überwachung

• Der Monitor misst und zeigt alle 10 Minuten den aktualisierten PgCO<sub>2</sub>-Wert an.

### Anzeige von P(g-a)CO<sub>2</sub>, P(g-Et)CO<sub>2</sub> oder pHi mit PgCO<sub>2</sub>

Der kalkulierte Wert, der mit  $PgCO_2$  im Zahlenfeld kombiniert werden soll, kann aus  $P(g-a)CO_2$ ,  $P(g-Et)CO_2$  oder pHi gewählt werden.

- 1. Weiteres drücken.
- 2. Tonometrie Mit PgCO2 anzeig. Pg-Pa, Pg-Et oder pHi wählen.

 $P(g-a)CO_2$  wird aktualisiert, wenn die  $PaCO_2$ -Werte eingegeben werden und  $PgCO_2$  vor Eingabe von  $PaCO_2$  gemessen wurde.

```
Werden Atemwegsgase überwacht, kann auch P(g-Et)CO_2
angezeigt werden.
P(g-Et)CO_2 wird alle 10 Minuten aktualisiert.
```

pHi wird aktualisiert, wenn die  $PaCO_2$ - und pHa-Werte eingegeben werden und  $PgCO_2$  vor Eingabe von  $PaCO_2$  und pHa gemessen wurde.

### Stoppen

- Modultaste Start Stop drücken oder Weiteres drücken und Tonometrie – Intervall-Stop wählen.
- 2. Bei Beendigung der Tonometrie-Messung Katheter entfernen und entsorgen.

### **Tonometrie-Alarmeinstellungen**

- 1. Im Tonometrie-Menü PgC02/Pg-Et Alarme wählen.
- 2. Die oberen Grenzen der Parameter einstellen oder die Alarme auf **EIN** oder **AUS** setzen.

### Kalibration

Eine Kalibration sollte alle 6 Monate durchgeführt werden. Bei Überwachung von Atemwegsgasen, Gasmodul gleichzeitig kalibrieren. Weitere Informationen siehe Kapitel "Reinigung und Pflege" in der Gebrauchsanweisung, Teil I.

HINWEIS: Tonometrie-Kalibration unterbricht die Tonometrie-Messung.

ACHTUNG: Keine Druckluft durch Anschlüsse oder am Monitor angeschlossene Schläuche leiten. Druck könnte empfindliche Elemente zerstören.

# Neuromuskuläre Transmission (NMT)

### Es wird benötigt

- (1) Modul mit NMT-Messung
- (2) NMT Sensorkabel
- (3) ElectroSensor oder
- (4) MechanoSensor (oder Regional Block Adapter, ohne Abbildung)

### WARNUNG: Sicherstellen, dass die Ableitungsclips nicht mit elektrisch leitendem Material einschl. Erde in Berührung kommen.

WARNUNG: Die NMT-Stimulationselektroden nicht am Oberkörper des Patienten platzieren.

WARNUNG: Vor dem Hantieren mit den Stimulations-Elektroden immer die NMT-Messung stoppen.

### Start

- Vor Anschluss der Elektroden Fett und Schmutz von der Platzierungsstelle entfernen.
- Stimulationselektroden (braun und weiß) entlang des Ulnaris-Nervs platzieren. Elektroden nicht an Stellen mit starkem Haarwuchs oder Verletzungen anbringen. Sicherstellen, dass die Elektroden nicht miteinander in Kontakt kommen.
- Piezoelektrischen Sensor oder Aufzeichnungselektroden gemäß Abbildung platzieren. Piezoelektrischen Sensor mit Klebeband fixieren.
- Die Überwachung durch Drücken der Modultaste Neustart oder über Weiteres – NMT – Neustart starten. Überwachung nach Schlafherbeiführung, jedoch vor Verabreichung eines muskelentspannenden Medikaments starten.



### Stoppen

 Modultaste Stop Weiter oder Weiteres drücken und NMT- Stop wählen.

### Überwachung im OP nach der Einleitung fortsetzen

Wenn das Modul zusammen mit dem Patienten an ein anderes Datex-Ohmeda System angeschlossen wird und die bereits festgelegten aktuellen und Referenzwerte weiterhin verwendet werden sollen, ist die Wiederaufruf-Funktion anzuwenden.

1. Weiteres drücken und NMT - Neustart - Aufruf wählen.

### **TOF und andere Stimulationsmodi**

**TOF** (Train of Four) ist der häufigste Stimulationsmodus. Im TOF werden 4 Impulse in 0,5-Sekunden-Intervallen erzeugt. Das Verhältnis der vierten zur ersten Reaktion wird in TOF% errechnet. Für eine sichere Extubation sollte der TOF%-Wert über 90 liegen. Im TOF-Modus wird ebenfalls die Anzahl der Reaktionen (Count) angezeigt. Bei Anzeige von weniger als 4 Reaktionen ist TOF% nicht mehr vorhanden; es wird lediglich die Zählung angezeigt. Ebenfalls können die **DBS** (Double Burst) und **ST** (Einzelreiz) Stimulationsmodi verwendet werden.

### NMT in graphischen Trends

Verschiedene NMT-Werte sind in den graphischen Trends mit spezifischen Farben gekennzeichnet. Die Farben der Balken sind folgendermaßen zugeordnet:

- weiß = Ratio% (TOF)
- grün = T1%
- blau = PTC
- violett = Count

Weitere Informationen zu Trends siehe "Trends und Momentaufzeichnungen".

### Auflösungsmeldung wählen

Der NMT-Alarmhinweis gibt mit einem Einzelsignal und der Meldung "Block-Auflösung" eine Warnung, wenn der Count den eingestellten Wert erreicht.

- 1. Weiteres drücken und NMT wählen.
- 2. **Auflösungsmeldung** und das Countlimit für die Meldungsaktivierung wählen.

### Tiefe Relaxation messen

Verstärkt sich die neuromuskuläre Blockade, erfolgt keine Stimulationsreaktion mehr. Zur Überwachung des Relaxationsniveaus ist dann eine 5 Sek. Tetanic-Stimulation einzuleiten.

• NMT - Tetanic/PTC - Start wählen.

Nach der tetanischen Stimulation werden einzelne Impulse erzeugt und die Anzahl der Reaktionen wird gezählt, welches eine posttetanische Zählung (PTC) zur Folge hat. Nach der PTC werden die NMT-Messungen für eine Minute gestoppt. Anschließend wird der vorherige Messzyklus fortgesetzt.

### **Relaxationsmeter:**



### Lokalisierung des Nervs für Regional-Block mit Plexus-Stimulation

- 1. Datex-Ohmeda M-NMT Regional-Block-Adapter an das Sensorkabel adaptieren.
- 2. Einwegnadel und Spritzenset an Adapter adaptieren.
- Modultaste Neustart drücken oder Menütaste Weiteres drücken und NMT – NMT-Einstellung – Stromstärke wählen.
- 4. Stromstärke einstellen. Falls Probleme beim Erzielen einer Reaktion auftreten, siehe "Fehlersuche".
- Zum Starten der Stimulation: Modultaste Stop Weiter drücken.
- Zum Stoppen der Stimulation: Modultaste Stop Weiter drücken.

## **EEG und evozierte Potentiale**

### Es wird benötigt

- (1) Modul M-EEG mit EEG, EP und FEMG-Messung
- (2) EEG-Headbox N-EEG mit Kabel
- (3) EEG-Ableitungsset vorkonfiguriert oder eigene Konfiguration
- EEG-Elektroden (Cup, Nadel oder Aufkleber)
- (4) Für AEP werden Kopfhörer benötigt.

HINWEIS: Bei Messung von sowohl AEP als auch BIS, siehe Kapitel "Bispektraler Index (BIS)".

ACHTUNG: Um eine Überhitzung der EEG-Headbox zu vermeiden, diese nicht abdecken.

WARNUNG: Sicherstellen, dass die Elektroden nicht mit elektrisch leitendem Material einschließlich Erde in Berührung kommen.

WARNUNG: Sicherstellen, dass die Neutralelektrode des Elektrochirurgiegerätes einwandfrei an den Patienten angeschlossen ist, um Verbrennungen an den Monitor-Messstellen zu vermeiden und dass sich die Neutralelektrode nah am Operationsfeld befindet.



- 1. Vorkonfiguriertes oder selbst konfiguriertes Ableitungsset in Übereinstimmung mit der Anwendung auswählen (siehe Anweisungen in diesem Kapitel weiter unten) und an die Headbox anschließen.
- 2. Die Haut des Patienten an den Platzierungsstellen der Elekroden reinigen und trocknen.
- Elektroden am Kopf des Patienten gemäß Hinweisen für vorkonfiguriertes bzw. individuelles Ableitungsset platzieren.
- 4. Zur AEP-Messung Kopfhörer an die Headbox anschließen und auf den Ohren des Patienten platzieren. HINWEIS: In Seitenlage dürfen Kopfhörer nicht den Kopf drücken.
- EEG-Messung startet automatisch. Zum AEP-Start EP Start/Stop Taste an der Headbox oder am Modul drücken, oder Weiteres – EEG & EP – EP – Start AEP.
- 6. Resultate der Elektrodenprüfung beobachten und bei zu hoher Impedanz Elektroden neu adaptieren.

HINWEIS: Werden keine Datex-Ohmeda Kopfhörer/Ohrhörer verwendet, ist die Sound-Intensität zu überprüfen. Eine zu große Intensität kann das Gehör schädigen, und eine zu geringe Intensität hat schwache Reaktionen zur Folge.

### Elektroden austauschen

- Elektroden mindestens einmal am Tag wechseln. Cup-Elektroden mit Hilfe von Wasser lösen.
- Elektrodenbefestigung durch Drücken der Taste **Imp. prüfen** oder über **Weiteres – EEG & EP – Elektr. prüfen** kontrollieren.

### Vorkonfiguriertes Ableitungsset verwenden

Ein vorkonfiguriertes Ableitungsset übermittelt dem Monitor Informationen über die verwendete Konfiguration (Elektrodenposition). Es sind also keine Menüauswahlen erforderlich. Die drei Vorkonfigurationen Basic, Gen. und AEP können für die meisten Anwendungen eingesetzt werden. Weitere Informationen siehe "User's Reference Manual".

### Konfiguration modifizieren

Passt keines der vorkonfigurierten Ableitungssets zu einer bestimmten Applikation, kann eine individuelle Konfiguration erstellt werden. Hierzu können die Ableitungskabel direkt an die Headbox angeschlossen werden, oder ein individuelles Ableitungsset konstruiert werden.

Konfiguration erstellen:

- 1. Weiteres drücken.
- EEG & EP Konfiguration auswählen. Die verschiedenen Menüpunkte durchblättern und die der Anwendung entsprechenden Optionen auswählen. Die Konfiguration kann ebenfalls unter Konfig. speich.mit einem Namen versehen und für den späteren Gebrauch gespeichert werden.
- 3. Nach der Festlegung einer Konfiguration kann diese wie ein vorkonfiguriertes Ableitungsset verwendet werden.

### **Messung stoppen**

EEG-Messung dauert an, solange die Elektroden angeschlossen sind.

 Zum Stoppen der AEP-Messung EP Start/Stop an der Headbox oder am Modul drücken.
**EEG-Anzeige** 

EEG-Daten können in bis zu vier Kurvenfeldern oder in Zahlenfeldern in Form von numerischen oder graphischen Daten angezeigt werden (*EEGgra* oder *EEGnum*). EEG kann ebenfalls für den gesplitteten Schirm oder für Momentaufzeichnungen gewählt werden.

Hinweise zur Konfiguration von Momentaufzeichnungen siehe Teil I Kapitel "Monitor-Setup vor Inbetriebnahme".

Zur Anzeige von CSA oder numerischen EEG-bezogenen kalkulierten Parametern:

- 1. Weiteres drücken.
- 2. EEG & EP CSA oder Numerisch wählen.

#### EEG-Spektrum und Frequenzbänder

EEG ist in vier Frequenzbänder unterteilt: Delta, Theta, Alpha und Beta. Zur Bestimmung des Spektralgehalts des Signals werden die folgenden Parameter kalkuliert:

- Spektrale Eckfrequenz, SEF: Frequenz, unterhalb derer fast die gesamte Leistung vorhanden ist.
- Mittlere Frequenz, MF teilt das Spektrum in 2 Teile: 50 % der Leistung befinden sich über und 50 % unter dieser Frequenz.
- Frequenzband-Verhältnis (Delta%, Theta%, Alpha%, Beta%): legt fest, welcher Leistungsanteil sich in einem bestimmten Frequenzband befindet.

Das Spektrum wird graphisch als einzelne, kontinuierlich aktualisierte Kurve, dem **komprimierten Spektralstrahl (CSA)**, angezeigt.

**Burst-Unterdrückungsquotient (BSR)** ist der Anteil des unterdrückten EEG während eines Zeitraums von 60 Sekunden.

## **FEMG-Anzeige**

Der FEMG-Wert wird in dem ersten Kurvenfeld angezeigt, wann immer ein Patient zur EEG-Überwachung angeschlossen wird und EEG als Anzeige im Kurvenfeld ausgewählt worden ist.

Zur Anzeige des FEMG-Wertes mit anderen numerischen Werten:

- 1. Weiteres drücken
- 2. EEG & EP Numerisch auswählen.

#### **Evozierte Potenziale anzeigen**

 Weiteres drücken und EEG & EP – EP oder geteilten Schirm wählen: Monitor einst. – Schirm 1-Einst. – Schirm splitten – EP.

#### **Evozierte Potentiale speichern**

- 1. Weiteres drücken
- 2. EEG & EP EP EP speich. wählen.
- 3. Marker mittels Stellrad auf die Ansprechzeit setzen.

Eine gespeicherte Ansprechzeit kann gleichzeitig mit der Echtzeit-Ansprechzeit dargestellt werden:

• **Ref.-EP** wählen und unter den gespeicherten Ansprechzeiten wählen.

Stimulationsfrequenz, Lautstärke oder andere AEP-bezogene Einstellungen ändern:

- 1. Weiteres drücken.
- 2. EEG & EP EP AEP-Einst. wählen.

# **Bispektraler Index (BIS)**

## Es wird benötigt:

- (1) Modul M-BIS zur BIS-Messung
- (2) Digitaler Signalkonverter (DSC)
- (3) Patienten-Interface-Kabel PIC Plus
- (4) BIS Sensor

Das M-BIS Modul dient zur Überwachung des Gehirnstatus durch Erfassung von EEG-Signalen. Der bispektrale Index erleichtert die Überwachung der Auswirkungen bestimmter Narkosemittel.

Die BIS-Messung kann bei Erwachsenen und Pädiatrie-Patienten angewandt werden. BIS-Werte von Kindern unter einem Jahr sind mit Vorsicht zu bewerten.

HINWEIS: Sicherstellen, dass die Sensoranschlüsse des Patienten-Interface-Kabels nicht mit Flüssigkeit in Berührung kommen. HINWEIS: Hohe EMG-Aktivität (wie Zittern oder häufiges Augenbewegen) verursacht Artefakte und kann die Messung beeinträchtigen.

HINWEIS: BIŠ-Sensoren sind latexfrei, zur Verwendung an nur einem Patienten und zum Einmalgebrauch bestimmt. Sensor maximal 24 Stunden verwenden. Keine trockenen Sensoren benutzen. HINWEIS: Das Verfallsdatum des Sensors auf der Verpackung überprüfen.

HINWEIS: Ausschließlich Aspect BIS-Sensoren verwenden.

ACHTUNG: Die automatische Sensorprüfung ist ggf. zu deaktivieren, falls es zu Interferenzen des 1 nA 128 Hz Impedanzprüfsignals mit anderen Geräten kommt (z. B. EEG-Modul mit evozierter Potentialmessung).

#### WARNUNG: Sicherstellen, dass Elektroden, Sensor und Anschlüsse nicht mit elektrisch leitendem Material einschl. Erde in Berührung kommen.



## Digitaler Signalkonverter (DSC)

Digitalen Signalkonverter nahe am Kopf des Patienten platzieren, wo das EEG-Signal am wenigsten durch andere medizinische Geräte beeinträchtigt werden kann.

HINWEIS: Schutzgrad gegen schädliches Eindringen von Wasser gemäß IEC 60529: IPX4.

ACHTUNG: DSC nicht autoklavieren. Auf keinen Fall öffnen.

## Start

- 1. DSC-Anschlusskabel am M-BIS-Modul adaptieren.
- 2. Patienten vorbereiten. Applikationsstelle mit Alkohol reinigen und trocknen lassen.
- 3. Patienten-Interface-Kabel am digitalen Signalkonverter adaptieren.
- 4. BIS-Sensor am Patienten platzieren, siehe Sensorverpackung.
- 5. DSC an einer geeigneten Stelle sichern.
- 6. Sensor am Patienten-Interface-Kabel adaptieren.
- 7. Ergebnisse der automatischen Sensorprüfung (neben der Kurve oder im Zahlenfeld) beobachten. Die Messung startet automatisch nach erfolgreicher Sensorprüfung.

HINWEIS: Ausschalten der automatischen Impedanzprüfung erfolgt über **Weiteres –** *BIS – BIS-Einstellung – Autom. Prüfung – AUS*.

WARNUNG: Sicherstellen, dass die Neutralelektrode des Elektrochirurgiegerätes einwandfrei an den Patienten angeschlossen ist, um Verbrennungen an den Monitor-Messstellen zu vermeiden und dass sich die Neutralelektrode nah am Operationsfeld befindet.

WARNUNG: Feldstärken > 1 V/m können bei verschiedenen Frequenzen zu falschen Messwerten führen. Keine elektrischen Geräte nahe dem DSC betreiben.

## Darstellung der BIS-Messung

Das Kurvenfeld zeigt die BIS-EEG-Kurve. Folgende BIS-relevante Daten erscheinen in den Zahlenfeldern und graphischen Trends:

- BIS Wert gibt den bispektralen Index des Patienten an, beginnend mit 100 für hellwach bis 0 für nicht vorhandene Gehirnaktivität.
- Signalqualitätsindex (SQI) Balkendiagramm zeigt die Qualität des EEG-Signals von 0 bis 100 an. HINWEIS: Befindet sich der SQI zwischen 15 und 50, wird der BIS-Wert grau dargestellt.
- Elektromyograph (EMG) Balkendiagramm stellt die absolute Leistung im Frequenzband von 70 bis 110 Hz und in Bereichen von 30 bis 55 dB dar. Dieser Frequenzbereich deckt die Leistung sowohl der Muskelaktivität als auch der Hochfrequenz-Artefakte ab.
- Suppression Ratio (SR) gibt den prozentualen Anteil (von 0 bis 100 %) der Zeit während der letzten 63 Sekunden an, in dem das EEG unterdrückt war (Null-Linie). Der Bereich reicht von 0 bis 100 %.

#### Mittelungszeit wählen

Die Mittelungszeit ist die Zeitspanne, über die artefaktfreie Daten zur Kalkulation des BIS-Wertes gesammelt werden. Sie wirkt sich auf die Darstellung von BIS-Trend und BIS-Wert aus. Voreinstellung ist 15 Sekunden. Eine Mittelungszeit von 30 Sekunden führt zu einem "glatteren" Trend als eine Frequenz von 15 Sekunden.

- 1. Weiteres drücken.
- 2. BIS Mittelungszeit und
- 3. 30 s oder 15 s (Voreinstellung) wählen.

#### Manuelle Sensorprüfung

Die Sensorprüfung kann – sofern erforderlich – auch manuell durchgeführt werden:

- 1. Sensor Check am Modul oder Taste Weiteres drücken und BIS – Sensor prüfen wählen.
- 2. Ergebnisse auf der Anzeige beobachten. Nach erfolgreicher Sensorprüfung wird die Messung automatisch fortgesetzt.

# Entropie

#### Es wird benötigt:

- (1) Modul M-ENTROPY zur Entropie-Messung
- (2) Entropie-Sensorkabel
- (3) Entropie-Sensor

ACHTUNG: Die automatische Sensorprüfung ist ggf. zu deaktivieren, falls es zu Interferenzen des 70 Hz-Impedanzprüfsignals mit anderen Geräten kommt (z. B. EEG-Modul mit evozierter Potentialmessung).

WARNUNG: Sicherstellen, dass Elektroden, Sensor und Anschlüsse nicht mit elektrisch leitendem Material einschl. Erde in Berührung kommen.

## Zweck:

Ein Roh-EEG-Kanal mit zwei berechneten Entropie-Parametern und Burst-Unterdrückungsquotient.

WARNUNG: Sicherstellen, dass die Neutralelektrode des Elektrochirurgiegerätes einwandfrei an den Patienten angeschlossen ist, um Verbrennungen an den Monitor-Messstellen zu vermeiden und dass sich die Neutralelektrode nah am Operationsfeld befindet.

WARNUNG: Starke Magnetfelder (30-40 Hz) können fehlerhafte Entropie-Messungen bewirken. Keine Geräte mit dieser Feldstärke in der Nähe des Moduls oder Sensors einsetzen.



### Darstellung der Entropie-Messung

Das Kurvenfeld zeigt die Entropie-EEG-Kurve. Das Zahlenfeld zeigt die Response Entropy (RE) und State Entropy (SE), Zahlenwerte und einen kleinen Trend. Der Burst-Unterdrückungsquotient (BSR) kann auch so konfiguriert werden, dass er im Zahlenfeld erscheint. Das Entropie-Anzeigenformat wird über **Weiteres** – *Entropie* – *Display-Format* – ausgewählt. Folgende Bildschirmkonfigurationen sind möglich: RE, SE, RE+SE, und Alle (= RE, SE und BSR).

- RE ist ein schnell reagierender Parameter, der zur Erkennung der Gesichtsmuskel-Aktivierung verwendet werden kann.
- SE ist ein stabilerer Parameter, der zur Bestimmung der Hypnosewirkung von Narkosemitteln auf das Gehirn verwendet werden kann.
- **BSR** ist ein Indikator dafür, dass eine Burst-Suppressionphase auftritt. Dies kann auf eine unnötig tiefe Hypnose hinweisen.

#### Start

- 1. Entropie-Sensorkabel am Modul M-ENTROPY-Modul adaptieren.
- 2. Patienten vorbereiten. Applikationsstelle Applikationsstelle vor Platzierung des Sensors mit Alkohol reinigen und trocknen lassen.
- 3. Entropie-Sensor gemäß Anleitung auf der Sensorverpackung auf der Stirn des Patienten platzieren.
- 4. Sensor am Entropie-Sensorkabel adaptieren.
- 5. Ergebnisse der automatischen Sensorprüfung (neben der Kurve oder im Zahlenfeld) beobachten. Die Messung startet automatisch nach erfolgreicher Sensorprüfung.

HINWEIS: Die automatische Sensorprüfung kann auch über Weiteres – Entropie – Autom. Prüfung – AUS deaktiviert werden.

HINWEIS: Immer sicherstellen, dass der Sensor korrekt angebracht und angeschlossen ist.

### Manuelle Sensorprüfung

Die Sensorprüfung kann – sofern erforderlich – auch manuell gestartet werden:

1. Modultaste Sensor Check drücken oder Taste Weiteres drücken und *Entropie – Sensor prüfen* wählen.

Ergebnisse auf der Anzeige beobachten. Nach erfolgreicher Sensorprüfung wird die Messung automatisch fortgesetzt.

#### Zur Beachtung

- Häufige Augenbewegungen, Husten und Patientenbewegungen verursachen Artefakte und können die Messung beeinträchtigen.
- Bei der Überwachung von Patienten mit neurologischen Störungen, Traumata oder entsprechenden Folgeerkrankungen kann es zu inkonsistenten. Entropie-Messergebnissen kommen.
- Psychoaktive Medikamente können zu inkonsistenen Entropie-Messwerten führen.
- Entropie-Messungen sind nicht an P\u00e4diatriepatienten validiert worden.
- Entropie-Sensoren sind latex- und PVC-frei, zur Verwendung an nur einem Patienten und zum Einmalgebrauch bestimmt.
- Sensor maximal 24 Stunden verwenden Keine abgelaufenen Sensoren benutzen.
- Sicherstellen, dass die Sensoranschlüsse des Sensorkabels nicht mit Flüssigkeit in Berührung kommen.
- Das Verfallsdatum des Sensors auf der Verpackung überprüfen.

ACHTUNG: Die Entropie-Messung ist als Ergänzung zu anderen physiologischen Parametern zu verwenden, um die Effekte bestimmter Anästhetika zu beurteilen.