



medical **ECONET**
GERMANY



CARDIO M-PAD 7

CARDIO M-PAD 10
(Printer optional)



CARDIO M-PAD 7 & 10

User Manual Benutzerhandbuch

KS **Medizintechnik**

Telefon: 0800 - 10 10 871 seit 1921

HIER GÜNSTIG KAUFEN 

www.ksmedizintechnik.de

Vorwort

Erklärung

Shenzhen Carewell Electronics Co., Ltd. (im Folgenden „Carewell“ genannt) übernimmt keine Garantien jeglicher Art, einschließlich (aber nicht beschränkt auf) stillschweigende Garantien der Marktgängigkeit und Eignung für einen bestimmten Auftrag. Carewell übernimmt keine Verantwortung für etwaige Fehler in diesem Dokument oder für Neben- oder Folgeschäden im Zusammenhang mit der Bereitstellung, Leistung oder Verwendung dieses Materials. Carewell arbeitet kontinuierlich an der Verbesserung der Merkmale und Funktionen für zukünftige Veröffentlichungen neuer Geräte und wird diese nicht vorher ankündigen.

Urheberrecht

Dieses Handbuch enthält geschützte Informationen, die durch das Urheberrechtsgesetz geschützt sind. Alle Rechte vorbehalten. Ohne die vorherige schriftliche Zustimmung von Carewell darf kein Teil dieses Handbuchs in irgendeiner Form oder auf irgendeine Weise kopiert oder vervielfältigt werden.

© 2023 Shenzhen Carewell Electronics Co. Ltd. Alle Rechte vorbehalten.

Revision

P/N: SZ09.24300687-01

Veröffentlichungsdatum: August 2023

Revision: V1.0

Allgemeine Hinweise

- *Kursiver* Text zeigt Aufforderungsinformationen oder zitiert referenzierte Kapitel oder Abschnitte an.
- [XX] wird verwendet, um eine Zeichenfolge in der Software anzuzeigen.
- → wird verwendet, um Betriebsverfahren anzugeben.
- Alle Abbildungen in diesem Handbuch dienen nur als Beispiele und können von den tatsächlichen Gegebenheiten abweichen.

Besondere Hinweise

Die Warnungen, Vorsichtshinweise und Tipps in diesem Handbuch dienen dazu, den Leser auf bestimmte Informationen hinzuweisen.



Warnung

Zeigt eine potenzielle Gefahr oder unsichere Praktik an, die, wenn sie nicht verhindert wird, zu Tod oder schwerer Verletzung führen kann.



Vorsicht

Zeigt eine potenzielle Gefahr oder unsichere Praktik an, die, wenn sie nicht verhindert wird, zum Verlust oder zur Zerstörung von Eigentum führen kann.



Hinweis

Gibt wichtige Tipps zur Bedienung oder Funktion des Geräts.

I Haftung und Garantie des Herstellers

Haftung des Herstellers

Carewell ist nur dann für die Sicherheit, Zuverlässigkeit und Leistung des Geräts verantwortlich, wenn:

- Montagearbeiten, Erweiterungen, Nachjustierungen, Verbesserungen und Reparaturen an diesem Gerät von durch Carewell autorisiertem Personal durchgeführt werden,
- die Elektroinstallation des betreffenden Raums den geltenden nationalen und örtlichen Vorschriften entspricht,
- das Gerät entsprechend den Anweisungen in diesem Handbuch verwendet wird.

Carewell ist nicht verantwortlich für direkte, indirekte oder endgültige Schäden oder Verzögerungen, die durch das Folgende verursacht werden:

- das Gerät wird demontiert, gestreckt und neu justiert,
- das Gerät wird durch nicht autorisiertes Personal gewartet oder verändert,
- durch unsachgemäße Verwendung oder Wartung werden Folgeschäden verursacht,
- Seriennummernschild und Herstellerschild werden ausgetauscht oder entfernt,
- Fehlbedienung durch Nichtbeachtung der Anweisungen in diesem Handbuch.

Garantie

Die Garantiezeit unterliegt den Bestimmungen des Kaufvertrags.

Die Garantie deckt alle Gerätefehler ab, die durch Material, Firmware oder den Produktionsprozess verursacht werden. Defekte Teile können während der Garantiezeit kostenlos repariert und ersetzt werden.

✦ Herstellungsprozess und Rohstoffe

Carewell garantiert, dass Rohmaterial und Herstellungsprozess frei von Mängeln sind. Während der Garantiezeit repariert oder ersetzt Carewell das/die defekte(n) Teil(e) kostenlos, wenn der Defekt unter normalen Betriebs- und Wartungsbedingungen als Fehler im Rohmaterial oder im Herstellungsprozess bestätigt wurde.

✦ Software oder Firmware

In den Produkten von Carewell installierte Software oder Firmware werden nach Erhalt von Meldungen, die einen Defekt der Software oder der Firmware belegen, durch den Austausch der Software oder Geräte repariert, aber Carewell kann nicht garantieren, dass die Nutzung der Software oder der Geräte nicht unterbrochen wird oder fehlerfrei ist.

✦ Schaltdiagramm

Auf Anfrage kann Carewell erforderliche Schaltdiagramme, Teilelisten und andere technische Informationen bereitstellen, um qualifizierte Servicetechniker bei der Reparatur von Teilen zu unterstützen.

Hinweis: Fracht- und sonstige Kosten sind von der oben genannten Garantie ausgeschlossen.

Dieses Gerät enthält keine vom Benutzer zu wartenden Teile. Sämtliche Reparaturen sind von Carewell-Kundendienstmitarbeitern oder autorisierten Händlern durchzuführen. Andernfalls übernimmt Carewell keine Verantwortung für die Sicherheit, Zuverlässigkeit und Leistung des Geräts.

Herstellungsdatum und Lebensdauer

Die Lebensdauer des Geräts beträgt 10 Jahre. Das Herstellungsdatum entnehmen Sie bitte dem Etikett auf der Rückseite des Hauptgeräts.

Ansprechpartner Service

Shenzhen Carewell Electronics Co., Ltd. Kundendienstzentrum

Tel.: +86-755-86170389

Fax: +86-755-86170478

E-Mail: service-intl@carewell.com.cn

Anschrift: Floor 4, BLD 9, Baiwangxin High-Tech Industrial Park, Songbai Road, Xili Street, Nanshan District 518108, Shenzhen, P.R. China

Postleitzahl: 518108

Vertreter in der EG

Lepu Medical (Europe) Coöperatief U.A.

Abe Lenstra Boulevard 36, 8448 JB, Heerenveen, The Netherlands

Tel.: +31-515-573399

Fax: +31-515-760020

Verantwortliche Person in GB

Name: NPZ technology Ltd

Anschrift: Stirling House, Cambridge Innovation Park, Denny End Road,
Waterbeach, Cambridge, CB25 9QE, UK

E-Mail: ukrp@npztech.com

Inhaltsverzeichnis

Kapitel 1 Sicherheitsrichtlinien	1-1
1.1 Sicherheitshinweise	1-1
1.1.1 Geräterwarnungen	1-1
1.1.2 Warnhinweise für Defibrillatoren und Herzschrittmacher ..	1-4
1.1.3 Warnhinweise zur Batterie	1-5
1.2 Vorsichtshinweise	1-7
1.2.1 Allgemeine Vorsichtshinweise	1-7
1.2.2 Vorsichtshinweise bei der Reinigung und Desinfektion	1-8
1.3 Gerätesymbole	1-10
Kapitel 2 Produkteinführung	2-1
2.1 Vorgesehener Verwendungszweck	2-1
2.2 Kontraindikation	2-1
2.3 Aufbau und Zusammensetzung	2-1
2.4 Unterschiede der Modelle	2-2
2.5 Produktansicht	2-3
2.5.1 7"-Gerät	2-3
2.5.2 10,1"-Gerät	2-7
2.5.3 Recorderbasis	2-11
2.6 Funktionen	2-14
2.7 Betriebsmodi	2-15
2.7.1 Routinemäßige Verwendung	2-15
2.7.2 Verwendung im Notfall	2-16
2.7.3 Standby-Modus	2-16
2.7.4 Demomodus	2-17
Kapitel 3 Vorbereitungen für die Bedienung	3-1
3.1 Auspacken und Prüfung	3-1
3.2 Auswählen des Ortes für die Installation	3-1
3.3 Vorbereiten des Geräts	3-1
3.3.1 Batterieverwendung	3-2
3.3.2 Einsetzen der Batterie der Recorderbasis	3-3
3.3.3 Einlegen des Aufzeichnungspapiers	3-3
3.3.4 Anschließen des Geräts an die Basis	3-4
3.3.5 Anschließen der Basis an das Stromnetz	3-5
3.3.6 Anschließen des Erdungskabels	3-5
3.3.7 Verwendung der Netzstromquelle	3-5

3.3.8 Anschließen des Patientenkabels und der Elektroden (Anwendungsteil)	3-6
3.3.9 Kontrollen vor dem Einschalten.....	3-7
3.3.10 Anmeldung und Kontoverwaltung.....	3-8
3.3.11 Anschließen des Druckers.....	3-9
3.3.12 Einrichten des Geräts.....	3-9
3.3.13 Ausschalten des Geräts.....	3-10
3.4 Vorbereiten des Patienten.....	3-10
3.4.1 Vorbereiten der Haut des Patienten.....	3-10
3.4.2 Anbringen der Elektroden am Patienten	3-11
Kapitel 4 Einführung in den Bildschirm	4-1
4.1 Hauptbildschirm	4-1
4.2 Systemschaltflächen	4-5
Kapitel 5 Eingeben von Patienteninformationen	5-1
5.1 Einstellen von Patienteninformationen.....	5-1
5.2 Eingeben von Patienteninformationen	5-2
Kapitel 6 Erfassung, Analyse und Druck	6-1
6.1 Auswählen des Arbeitsmodus	6-1
6.2 Auswählen des Ableitungsmodus	6-1
6.3 Einstellen von EKG-Kurve und -Bericht.....	6-1
6.4 Erfassung und Analyse.....	6-2
6.4.1 Automatische Diagnose.....	6-2
6.4.2 AI-Diagnose.....	6-3
6.5 Drucken von Berichten	6-3
6.6 Kopieren von Berichten	6-4
6.7 Anhalten der Kurven	6-4
6.8 Beispiele für Berichte	6-5
6.8.1 Auto-Modus.....	6-5
6.8.2 RR-Analyse	6-6
Kapitel 7 Dateiverwaltung.....	7-1
Kapitel 8 System einstellungen	8-1
8.1 EKG-Einstellungen	8-1
8.2 Einstellungen der Patienteninformationen	8-3
8.3 Abtast-Einstellungen.....	8-3
8.4 Aufzeichnungs-Einstellung.....	8-4
8.5 Verbindungseinstellungen	8-6

8.5.1 Kabelgebundenes Netzwerk	8-6
8.5.2 Mobiles Netzwerk.....	8-6
8.5.3 WLAN-Einrichtung	8-6
8.5.4 Servereinstellungen	8-6
8.6 Systeme instellungen.....	8-8
8.6.1 Anzeige und Ton.....	8-8
8.6.2 Datum und Uhrzeit	8-8
8.6.3 Sonstige Einstellungen	8-9
8.7 Systemwartung.....	8-9
8.8 Werkwartung.....	8-10
Kapitel 9 Aufforderungsmeldungen und Fehlerbehebung.....	9-1
Kapitel 10 Reinigung, Desinfektion und Wartung	10-1
10.1 Empfohlene Reinigungsmittel	10-1
10.2 Reinigung.....	10-1
10.2.1 Reinigung des Geräts	10-1
10.2.2 Reinigung von Patientenkelabel und Elektroden.....	10-2
10.2.3 Reinigung des Thermodruckkopfes	10-2
10.3 Desinfektion	10-2
10.4 Pflege und Wartung.....	10-2
10.4.1 Gerät und Recorderbasis	10-2
10.4.2 Patientenkelabel.....	10-3
10.4.3 Wiederverwendbare Elektroden	10-3
10.4.4 Aufzeichnungspapier	10-5
10.5 Regelmäßige Wartung	10-5
10.6 Abrufen von Systeminformationen	10-5
Kapitel 11 Zubehör	11-1
Anhang A Technische Spezifikationen	A-1
A.1 Sicherheitsspezifikationen	A-1
A.2 Umgebungsspezifikationen.....	A-3
A.3 Physische Angaben und Hardware-Spezifikationen	A-3
A.4 EKG-Spezifikationen	A-6
Anhang B Einhaltung der EMV- und Funkvorschriften.....	B-1
B.1 EMV-Konformität.....	B-1
B.2 Einhaltung von Funkvorschriften	B-6
Anhang C Empfindlichkeitsprüfung und Prüfung der EKG-Kurve-Verzerrung C-1	
C.1 Empfindlichkeitsprüfung	C-1

C.2 Prüfung der EKG-Kurve-Verzerrung..... C-1

Kapitel 1 Sicherheitsrichtlinien

In diesem Kapitel finden Sie wichtige Sicherheitshinweise für die Verwendung des Geräts. Auch in anderen Kapiteln sind relevante Sicherheitshinweise für bestimmte Tätigkeiten enthalten. Um das Gerät sicher und effektiv nutzen zu können, lesen Sie bitte vor der Verwendung alle in diesem Handbuch beschriebenen Sicherheitshinweise und beachten Sie diese genau.

1.1 Sicherheitshinweise

1.1.1 Gerätewarnungen



Warnung

Dieses Gerät ist nicht für die direkte Anwendung am Herzen vorgesehen.



Warnung

Dieses Gerät ist nicht für die Behandlung bestimmt.



Warnung

Dieses Gerät ist nicht für den Hausgebrauch bestimmt.



Warnung

Dieses Gerät ist für die Verwendung durch qualifizierte Ärzte oder professionell geschultes Personal bestimmt. Sie sollten sich vor der Inbetriebnahme mit dem Inhalt dieses Benutzerhandbuchs vertraut machen.



Warnung

Dieses Gerät darf nur durch qualifizierte Kundendiensttechniker installiert werden.



Warnung

Die Gerätegehäuse dürfen nur durch vom Hersteller autorisierte Kundendiensttechniker geöffnet werden.



Warnung

Der Austausch von Bauteilen durch nicht autorisiertes Personal kann zu untragbaren Risiken führen.

 **Warnung**

Öffnen Sie das Gehäuse des Geräts nicht, solange es an das Stromnetz angeschlossen ist.

 **Warnung**

EXPLOSIONSGEFAHR – Verwenden Sie das Gerät nicht in Gegenwart einer entflammbaren Narkosegasmischung mit Sauerstoff oder anderen entflammbaren Stoffen.

 **Warnung**


Benutzen Sie das Gerät nicht neben anderen Geräten oder mit anderen Geräten gestapelt. Sollte eine solche Verwendung notwendig sein, müssen dieses Gerät und die anderen Geräte zur Prüfung einer ordnungsgemäßen Funktion beobachtet werden.

 **Warnung**

Dieses Gerät darf nicht in Verbindung mit einem Diathermiegerät verwendet werden.

 **Warnung**

Verwenden Sie dieses Gerät nicht in Gegenwart von hoher statischer Elektrizität oder Hochspannungsgeräten, die Funken erzeugen können.

 **Warnung**

An den analogen und digitalen Schnittstellen angeschlossene Zusatzgeräte müssen nach IEC-Normen zertifiziert sein (z. B. IEC 60950 für Datenverarbeitungsgeräte und IEC 60601-1 für medizinische Geräte). Darüber hinaus müssen alle Konfigurationen der gültigen Version der Norm IEC 60601-1 entsprechen. Wenden Sie sich im Zweifelsfall an unseren technischen Kundendienst oder an Ihren Händler vor Ort.

 **Warnung**

Die Summe der Ableitströme sollte niemals die Grenzwerte für Ableitströme überschreiten, wenn mehrere andere Geräte gleichzeitig verwendet werden.

 **Warnung**

Es dürfen nur das von Carewell gelieferte Patienten-kabel und anderes von Carewell geliefertes Zubehör verwendet werden. Andernfalls können die Leistung, der Schutz vor Stromschlägen und der Defibrillatorschutz nicht gewährleistet werden.

 **Warnung**

Stellen Sie vor der Verwendung sicher, dass alle Elektroden korrekt am Patienten angebracht sind.

 **Warnung**

Stellen Sie sicher, dass die leitenden Teile der Elektroden (einschließlich der Neutralelektroden) und der Ableitungskabel nicht mit der Erde oder anderen leitenden Gegenständen in Berührung kommen.

 **Warnung**

Verwenden Sie keine Elektroden aus ungleichen Metallen.

 **Warnung**

Hinweis auf einen abnormalen Betrieb des Geräts: Wenn die Gleichspannung an der Eingangsklemme auf ± 1 V ansteigt, zeigt das Gerät „Ableitung aus“ an.

 **Warnung**

Überprüfen Sie vor Inbetriebnahme des Geräts das Hauptgerät, das Patientenkabel und die Elektroden usw. Ersetzen Sie vor der Verwendung des Geräts Teile, die offensichtlich defekt oder gealtert sind und die Sicherheit oder Leistung beeinträchtigen können.

 **Warnung**

Berühren Sie nicht gleichzeitig den Patienten und stromführende Teile. Andernfalls kann es zu Verletzungen am Patienten kommen.

 **Warnung**

Vermeiden Sie es, während der EKG-Aufzeichnung den Stecker des Patientenkabels zu berühren, um die Gefahr eines Stromschlags zu vermeiden.

 **Warnung**

Führen Sie keine Wartungs- und Reparaturarbeiten am Gerät durch, während es in Betrieb ist.

 **Warnung**

Die Frequenzeinstellung des AC-Filters muss mit der Frequenz des örtlichen Stromnetzes übereinstimmen, da es sonst zu einer erheblichen Beeinträchtigung der Entstörleistung des Geräts kommt.

 **Warnung**

Überprüfen Sie vor dem Anschluss des Geräts an die Stromversorgung, ob die Spannungs- und Frequenzwerte der Stromversorgung mit den auf dem Geräteeikett angegebenen Werten übereinstimmen oder den in diesem Handbuch genannten Anforderungen entsprechen.

 **Warnung**

Wenn die Integrität des externen Schutzleiters in Frage steht, muss das Gerät über die eingebaute aufladbare Batterie mit Strom versorgt werden.

 **Warnung**

Berühren Sie den Bildschirm nicht mit scharfen Gegenständen wie z. B. Stiften, da der Bildschirm sonst beschädigt werden kann.

 **Warnung**

Zur Vermeidung von Stromschlägen ist bei Verwendung des Geräts zusammen mit der Aufzeichnerbasis darauf zu achten, dass die Aufzeichnerbasis nur an ein Versorgungsnetz mit Schutzerde angeschlossen wird.

1.1.2 Warnhinweise für Defibrillatoren und Herzschrittmacher

 **Warnung**

Bei Verwendung mit einem Defibrillator oder Herzschrittmacher dürfen weder die angeschlossenen noch die nicht angeschlossenen Elektroden noch der Patient geerdet sein.

 **Warnung**

Vergewissern Sie sich zur Vermeidung von Stromschlägen vor der Defibrillation, dass der Patient vollständig isoliert ist, und vermeiden Sie die Berührung der Metallteile des Geräts.

 **Warnung**

Entfernen Sie vor der Defibrillation alle Elektroden, Gel oder Tücher vom Patienten, um mögliche Verbrennungen zu vermeiden. Wenn das Elektrodenpaddel des Defibrillators in direkten Kontakt mit diesen Materialien kommt, führt die Entladekapazität beim Patienten zu schweren Verbrennungen.

 **Warnung**

Aktivieren Sie vor der Defibrillation die ADS-Funktion und wählen Sie den 0,67-Hz-Filter.

Warnung

Verwenden Sie während der Defibrillation ein Patientenkabel mit dem vom Hersteller angegebenen Defibrillatorschutz. Andernfalls kann es zu elektrischen Verbrennungen am Patienten oder zu Schäden am Gerät kommen. Nach der Defibrillation kehrt die EKG-Kurve bei standardmäßiger Empfindlichkeitseinstellung innerhalb von 5 Sekunden auf 80 % der normalen Amplitude zurück.

Warnung

Verwenden Sie bei der Defibrillation die vom Hersteller angegebenen Einwegelektroden und EKG-Adapterkabel und verwenden Sie sie entsprechend der jeweiligen Gebrauchsanweisung.

Warnung

Nach der Defibrillation wird der ADS-Filter auf 0,67 Hz eingestellt, und das Kardiogramm wird innerhalb von 10 Sekunden angezeigt und aufrechterhalten.

Warnung

Verwenden Sie bei der Defibrillation nur die vom Hersteller gelieferten Patientenkabel und Elektroden.

Warnung

Da dieses Gerät über eine Funktion zur Unterdrückung von Schrittmachersignalen verfügt, werden bei Patienten mit Herzschrittmacher die Schrittmacherimpulse unter normalen Umständen nicht in die Erkennung und Berechnung der Pulsfrequenz einbezogen. Wenn die Breite des Stimulationsimpulses jedoch 2 ms überschreitet, kann die Zählung des Stimulationsimpulses fortgesetzt werden. Um diese Möglichkeit zu verringern, muss der Bediener beim Einsatz des Geräts an solchen Patienten die Veränderungen der EKG-Kurve auf dem Bildschirm genau beobachten und darf sich nicht auf die Anzeigen des Geräts selbst verlassen.

1.1.3 Warnhinweise zur Batterie

Warnung

Unsatzgemäßer Betrieb kann dazu führen, dass die Lithiumbatterie (im Folgenden Batterie genannt) heiß wird, sich entzündet oder explodiert, und es kann zu einer Verringerung der Batteriekapazität kommen. Lesen Sie dieses Handbuch sorgfältig durch und achten Sie besonders auf die Warnhinweise.

 **Warnung**

Explosionsgefahr – Beim Einsetzen der Batterie dürfen Anode und Kathode nicht vertauscht werden.

 **Warnung**

Verwenden Sie die Batterie nicht in der Nähe einer Feuerquelle oder an einem Ort, an dem die Temperatur 60 °C übersteigt. Erhitzen Sie die Batterie nicht und werfen Sie sie nicht ins Feuer. Setzen Sie die Batterie keiner Flüssigkeit aus.

 **Warnung**

Die Batterie darf (auch bei Gefahr) nicht mit einem Metallgegenstand eingeritzt, mit einem Hammer geschlagen, fallengelassen oder auf andere Weise zerstört werden, da sie sonst überhitzt, raucht, sich verformt oder verbrennt.

 **Warnung**

Wenn Sie eine Leckage oder einen üblen Geruch feststellen, stellen Sie die Verwendung der Batterie sofort ein. Wenn Ihre Haut oder Ihre Kleidung mit der Leckageflüssigkeit in Berührung kommen, waschen Sie sie sofort mit klarem Wasser aus. Wenn die Leckageflüssigkeit in Ihre Augen spritzt, wischen Sie die Augen nicht ab. Spülen Sie sie zunächst mit sauberem Wasser aus und suchen Sie sofort einen Arzt auf.

 **Warnung**

Nur qualifizierte, vom Hersteller autorisierte Kundendiensttechniker dürfen das Batteriefach öffnen und die Batterie austauschen, und es dürfen nur Batterien desselben Modells und derselben Spezifikation verwendet werden, die vom Hersteller bereitgestellt werden.

 **Warnung**

Verwenden Sie die Batterie nicht mehr, wenn sie das Ende ihrer Lebensdauer erreicht hat oder wenn an ihr ungewöhnliche Erscheinungen auftreten, und entsorgen Sie die Batterie entsprechend den örtlichen Vorschriften.

 **Warnung**

Die Batterie darf nur entnommen oder eingesetzt werden, wenn das Gerät ausgeschaltet ist.

 **Warnung**

Nehmen Sie die Batterie aus dem Gerät, wenn das Gerät längere Zeit nicht benutzt wird.

Warnung

Wenn die Batterie separat gelagert und längere Zeit nicht benutzt wird, empfehlen wir, sie mindestens alle 6 Monate einmal aufzuladen, um eine Tiefentladung zu vermeiden.

1.2 Vorsichtshinweise

1.2.1 Allgemeine Vorsichtshinweise

Vorsicht

Vermeiden Sie Wasserspritzer auf dem Gerät.

Vorsicht

Vermeiden Sie hohe Temperaturen. Der Betrieb des Geräts sollte bei einer Temperatur zwischen 5 und 40 °C erfolgen.

Vorsicht

Verwenden Sie das Gerät nicht in einer staubigen Umgebung, bei schlechter Belüftung oder in Gegenwart von korrosiven Materialien.

Vorsicht

Vergewissern Sie sich, dass sich in der Nähe des Geräts keine starken elektromagnetischen Störquellen befinden, wie z. B. Radiosender oder Mobiltelefone usw. Achtung: Große medizinische elektrische Geräte wie Elektrochirurgie- oder Radiologie-Geräte sowie Magnetresonanztomographen usw. können elektromagnetische Störungen verursachen.

Vorsicht

Nehmen Sie die Elektroden während der EKG-Analyse nicht vom Patienten ab.

Vorsicht

Einwegelektroden dürfen nicht wiederverwendet werden.

Vorsicht


Legen Sie das Thermopapier mit der Rasterseite zum Thermodruckkopf hin ein.

Vorsicht

Verwenden Sie nur das vom Hersteller gelieferte Thermopapier. Bei Verwendung von anderem Papier kann die Lebensdauer des Thermodruckkopfs verkürzt werden. Ein beschädigter Druckkopf kann zu EKG-Aufzeichnungen von schlechter Qualität führen.

 **Vorsicht**

Das Gerät und das Zubehör sind nach Ablauf der Lebensdauer entsprechend den örtlichen Vorschriften zu entsorgen.

 **Vorsicht**

Wenn das Gerät an eine separate Stromquelle angeschlossen ist, die nicht das VERSORGNUNGSNETZ ist, wird die separate Stromquelle als Teil der medizinischen Ausrüstung betrachtet.

 **Vorsicht**

Wenn das Gerät an die Recorderbasis angeschlossen ist, so wird dies als medizinisches System betrachtet, während die separate Recorderbasis ein nicht-medizinisches Gerät ist.

 **Vorsicht**

Die klinische Interpretation des EKG-Berichts kann durch die Filtereinstellungen beeinflusst werden.

 **Vorsicht**

Die vom Gerät gelieferten Ergebnisse sollten auf der Grundlage des klinischen Gesamtzustands des Patienten geprüft werden und dürfen eine regelmäßige Kontrolle nicht ersetzen.

1.2.2 Vorsichtshinweise bei der Reinigung und Desinfektion

 **Vorsicht**

Vor der Reinigung und Desinfektion muss das Gerät ausgeschaltet, der Gleichstromadapter abgetrennt und das Patientenkabel abgenommen werden.

 **Vorsicht**

Verhindern Sie, dass das Reinigungsmittel beim Reinigen in das Gerät eindringt. Tauchen Sie auf keinen Fall das Hauptgerät oder das Zubehör in Flüssigkeiten ein.

 **Vorsicht**

Reinigen Sie weder das Hauptgerät noch das Zubehör mit abrasiven Mitteln und vermeiden Sie Kratzer auf den Elektroden.

 **Vorsicht**

Reinigungsmittelreste müssen nach der Reinigung von Hauptgerät und Patientenkabel entfernt werden.

 **Vorsicht**

Der Druckkopf erhitzt sich bei der Aufzeichnung. Reinigen Sie den Druckkopf nicht unmittelbar nach der Aufzeichnung.

 **Vorsicht**

Das Gerät muss desinfiziert werden, wenn es von einem infizierten oder krankheitsverdächtigen Patienten berührt wird.

 **Vorsicht**



Verwenden Sie zur Desinfektion keinen Dampf mit hoher Temperatur oder hohem Druck sowie keine ionisierende Strahlung.

 **Vorsicht**

Carewell ist nicht verantwortlich für die Wirksamkeit des Desinfektionsmittels bzw. Desinfektionsverfahrens, die als Mittel zur Infektionsbekämpfung eingesetzt werden. Bitte wenden Sie sich an den Leiter der Infektionskontrolle bzw. den Epidemiologen Ihrer medizinischen Einrichtung, um sich beraten zu lassen.

1.3 Gerätesymbole

Symbol	Beschreibung	Symbol	Beschreibung
	Defibrillationssicheres Anwendungsteil Typ CF		Einschalten/Ausschalten
	Polarität des Gleichstromanschlusses	TYPE-C	USB-Anschluss
	Gleichstromanzeige		Batterieanzeige
	Wechselstromanzeige		Druckbereitschaftsanzeige
	USB-Anschluss	100-240V~	Netzanschluss der Recorderbasis
	Netzwerkanschluss		Äquipotentialität
	Nur zur Verwendung im Innenbereich		Gerät der Klasse II
	Hersteller		Herstellungsdatum
	Das Symbol gibt an, dass das Gerät die Anforderungen der Richtlinie des Europäischen Rates 93/42/EEC zu Medizinprodukten erfüllt.		Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft
	Seriennummer		Nicht-ionisierende elektromagnetische Strahlung
	Vorsicht! Begleitdokumente lesen		Gemäß den Anforderungen Ihres Landes entsorgen
	Allgemeines Warnzeichen		Siehe Bedienerhandbuch (Hintergrund: blau;

Symbol	Beschreibung	Symbol	Beschreibung
	(Hintergrund: gelb; Symbol und Text: schwarz)		Symbol: weiß)
IPX2	Schutzart gegen schädliches Eindringen von Wasser		Verantwortliche Person in GB
	Importeur		

 Hinweis

Auf Ihrem Gerät sind nicht unbedingt alle oben aufgeführten Symbole.

 Hinweis

Dieses Handbuch ist schwarzweiß gedruckt.

Diese Seite wurde absichtlich leer gelassen.

Kapitel 2 Produkteinführung

Der Elektrokardiograph CARDIO M-PAD 7 / CARDIO M-PAD 10 (im Folgenden als „Gerät“ bezeichnet) ist ein tragbares EKG-Analysegerät mit praktischer und flexibler Produktkonfiguration.

Er ist in zwei Bildschirmgrößen erhältlich: 7 Zoll (7") und 10,1 Zoll (10,1"). Das Gerät mit 10,1"-Bildschirm kann mit einer abnehmbaren Recorderbasis ausgestattet werden. Dieses Handbuch stellt das Gerät entsprechend der Maximalkonfiguration anhand des 10,1"-Bildschirmmodells als Beispiel vor. Daher sind einige Inhalte möglicherweise nicht auf das von Ihnen erworbene Gerät anwendbar. Bei Fragen kontaktieren Sie uns bitte.

2.1 Vorgesehener Verwendungszweck

Der Verwendungszweck des Geräts ist es, in medizinischen Einrichtungen Ruhe-EKG-Signale von erwachsenen und pädiatrischen Patienten über die Körperoberfläche mit EKG-Elektroden zu erfassen und die EKG-Daten für die klinische Diagnose und Forschung zu analysieren.

Das Gerät soll in medizinischen Einrichtungen von qualifizierten klinischen Fachkräften oder unter deren Anweisung verwendet werden. Die Bediener müssen eine angemessene Schulung erhalten haben und in der Verwendung des Geräts vollständig kompetent sein.

2.2 Kontraindikation

Keine Kontraindikation.

2.3 Aufbau und Zusammensetzung

Standardkonfiguration:

Der Elektrokardiograph (einschließlich Software für Mehrkanal-Elektrokardiographen (V1) und Glasgow-EKG-Analyseprogramm (V30)), Netzadapter, Patientenkabel (Modell: ECG-FD10X4 oder ECG-FD18X4 (IEC) und ECG-FD08X4 (AHA)) und EKG-Elektroden (Modell Brustelektroden: ECG-FQX41, Modell Extremitätenelektroden: ECG-FJX42).

Optionale Konfiguration:

CWECG-SLA EKG-Analyseprogramm (V1), Recorderbasis (für Modell mit 10,1"-Bildschirm), Brustelektrode (ECG-EQD01), Extremitätenelektrode (ECG-EJ01).

2.4 Unterschiede der Modelle

Modell	9-Ableitung- und 12-Ableitung-Synchronerfassung	15-Ableitung- und 18-Ableitung-Synchronerfassung	Bildschirmgröße und Gerätefarbe	Anmerkungen
CARDIO M-PAD 7 (NeoECG S120)	●	n. z.	7" weiß	n. z.
LeECG OS12	●	n. z.	7" schwarz	
NeoECG T120*	●	n. z.	10,1" weiß	Die elektrische und strukturelle Zusammensetzung der Platine für die 18-Kanal-Synchronerfassung unterscheidet sich von derjenigen, die nur 12 Ableitung unterstützt.
CARDIO M-PAD 10 (NeoECG T180)	●	●		
LeECG OT12	●	n. z.	10,1" schwarz	

 Hinweis

● bedeutet „Grundkonfiguration“, n. z. bedeutet „nicht zutreffend“.

 Hinweis

*: derzeit nicht in der Konformitätserklärung für die Elektrokardiographen unseres Unternehmens enthalten.

2.5 Produktansicht

2.5.1 7"-Gerät

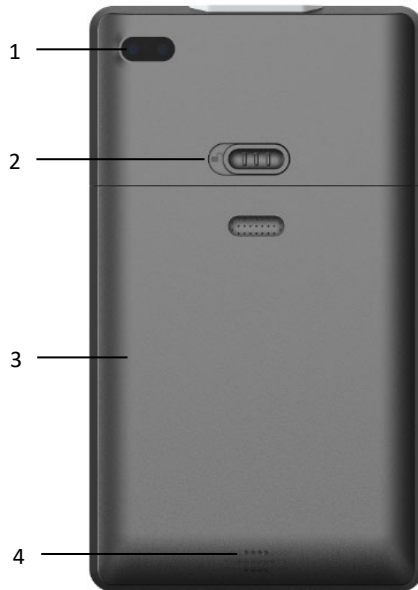
Vorderansicht



Nr.	Name	Beschreibung
1	Einschalten/ Ausschalten	<p>Drücken Sie diese Taste, um das Gerät einzuschalten.</p> <p>Halten Sie diese Taste etwa 5 Sekunden lang gedrückt, um das Gerät auszuschalten.</p> <p>Halten Sie diese Taste mindestens 10 Sekunden lang gedrückt, um das Herunterfahren des Geräts zu erzwingen, wenn es nicht normal ausgeschaltet werden konnte.</p>

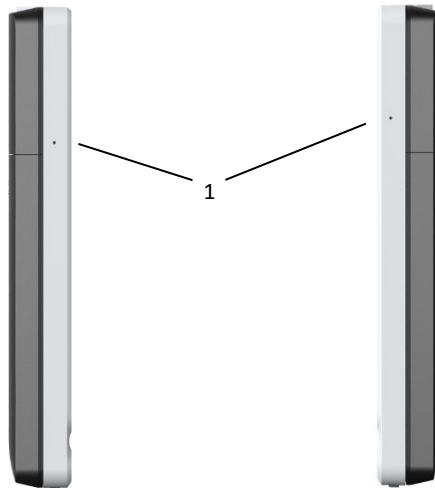
Nr.	Name	Beschreibung
2	Betriebsanzeige	Grün: Das Gerät ist eingeschaltet Aus: Das Gerät ist ausgeschaltet
3	Gleichstromanzeige	Grün: Gleichstrom ist verbunden Aus: Gleichstrom ist unterbrochen
4	Batterieanzeige	Grün: Die Batterie ist vollständig geladen. Gelb: Die Batterie wird gerade geladen. Aus: Die Batterie ist nicht geladen.

Rückansicht



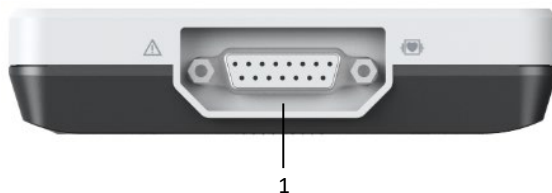
Nr.	Name	Beschreibung
1	Kamera	Scannen des unterstützten Codetyps zur Eingabe von Patienteninformationen
2	Verriegelung der Batteriefachabdeckung	Batteriefachabdeckung verriegeln/entriegeln
3	Batteriefach	Eingebaute wiederaufladbare Lithium-Ionen-Batterie
4	Lautsprecheröffnungen	Für Benachrichtigungstöne, Herzschlagtöne usw.

Ansicht links und rechts



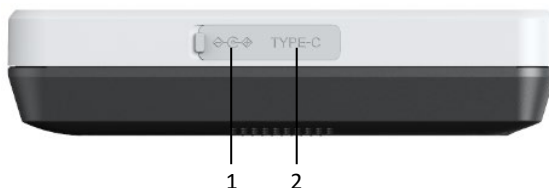
Nr.	Name	Beschreibung
1	Mikrofon	Reservierte Funktion

Draufsicht



Nr.	Name	Beschreibung
1	Anschluss für Patienten-kabel	Schließt das Patienten-kabel für die EKG-Erfassung an

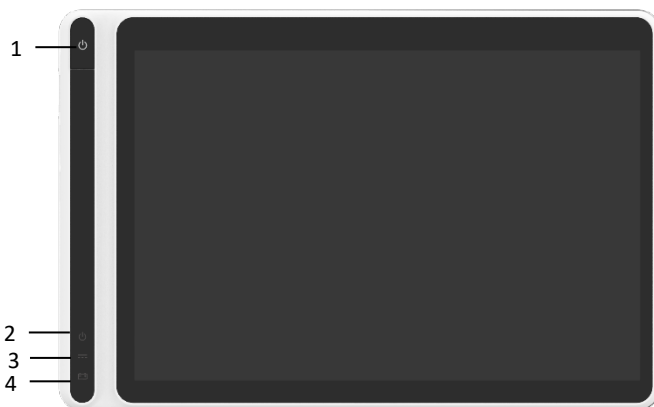
Untersicht



Nr.	Name	Beschreibung
1	Anschluss für Gleichstrom-versorgung	Schließt das Gleichstrom-netzteil an, um das Gerät mit Strom zu versorgen und die eingebaute Lithium-Batterie aufzuladen.
2	USB-Anschluss	Dient zum Anschluss eines USB-Sticks für Datenübertragung und System-Upgrades sowie zum Anschluss eines externen Druckers.

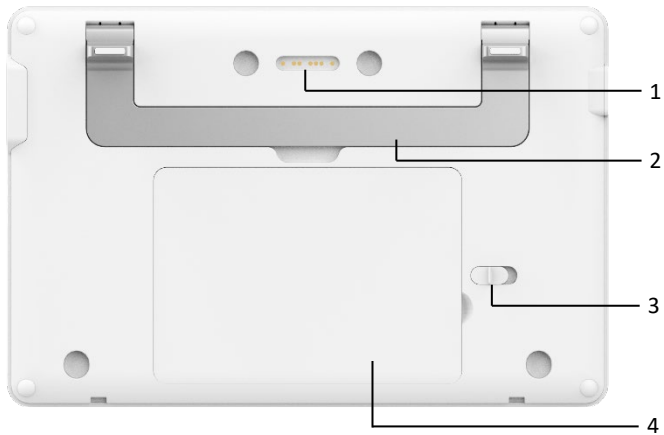
2.5.2 10,1"-Gerät

Vorderansicht



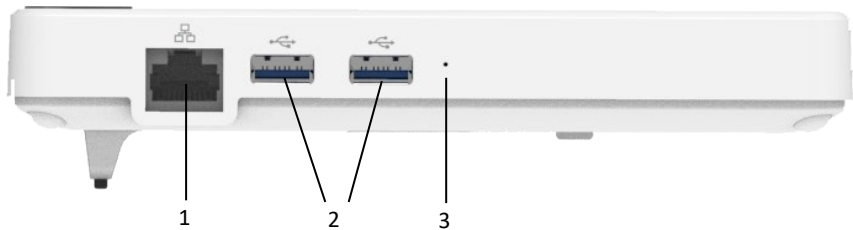
Nr.	Name	Beschreibung
1	Einschalten/Ausschalten	Drücken Sie diese Taste, um das Gerät einzuschalten. Halten Sie diese Taste etwa 5 Sekunden lang gedrückt, um das Gerät auszuschalten. Halten Sie diese Taste mindestens 10 Sekunden lang gedrückt, um das Herunterfahren des Geräts zu erzwingen, wenn es nicht normal ausgeschaltet werden konnte.
2	Betriebsanzeige	Grün: Das Gerät ist eingeschaltet Aus: Das Gerät ist ausgeschaltet
3	Gleichstromanzeige	Grün: Gleichstrom ist verbunden Aus: Gleichstrom ist unterbrochen
4	Batterieanzeige	Grün: Die Batterie ist vollständig geladen. Gelb: Die Batterie wird gerade geladen. Aus: Die Batterie ist nicht geladen.

Rückansicht



Nr.	Name	Beschreibung
1	Anschluss der Recorderbasis	Kontakttyp, passend zum Geräteanschluss an der Recorderbasis, Verbindung mit der Recorderbasis zur Datenübertragung und Stromversorgung des Geräts
2	Tragegriff	Tragen des Geräts
3	Verriegelung der Batteriefachabdeckung	Batteriefachabdeckung verriegeln/entriegeln
4	Batteriefach	Eingebaute wiederaufladbare Lithium-Ionen-Batterie

Ansicht links



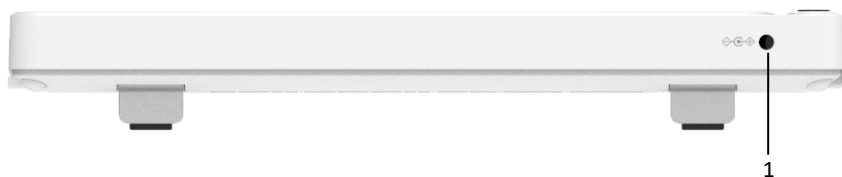
Nr.	Name	Beschreibung
1	Netzwerkanschluss	Ein Standard-RJ45-Anschluss für LAN zur Verbindung des Geräts mit dem Netzwerk zur Datenübertragung
2	USB-Anschluss	Dient zum Anschluss eines USB-Sticks für Datenübertragung und System-Upgrades sowie zum Anschluss eines externen Druckers.
3	Mikrofon	Reservierte Funktion

Ansicht rechts



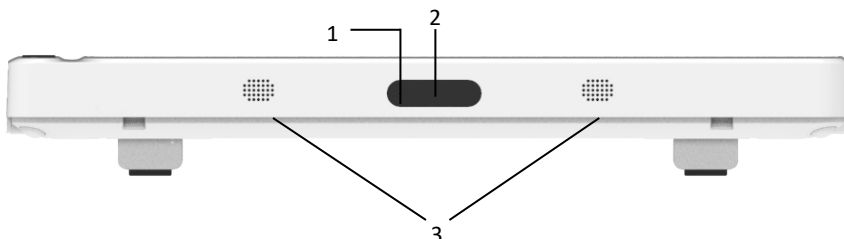
Nr.	Name	Beschreibung
1	Anschluss für Patienten-kabel	Schließt das Patienten-kabel für die EKG-Erfassung an

Draufsicht



Nr.	Name	Beschreibung
1	Anschluss für Gleichstromversorgung	Schließt das Gleichstromnetzteil an, um das Gerät mit Strom zu versorgen und die eingebaute Lithium-Batterie aufzuladen

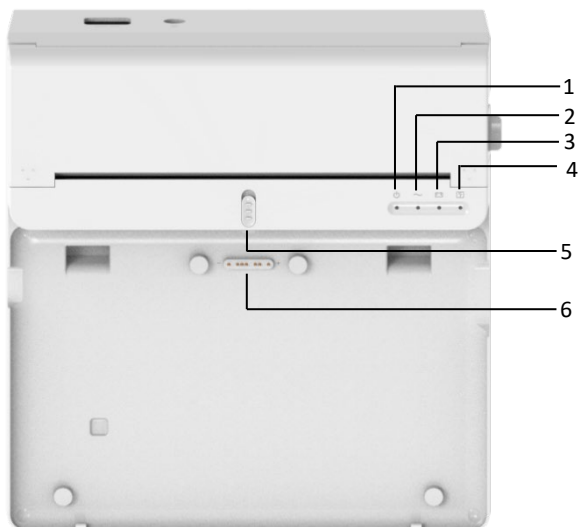
Untersicht



Nr.	Name	Beschreibung
1	Mikrofon	Reservierte Funktion
2	Kamera	Scannen des unterstützten Codetyps zur Eingabe von Patienteninformationen
3	Lautsprecheröffnungen	Für Benachrichtigungstöne, Herzschlagtöne usw.

2.5.3 Recorderbasis

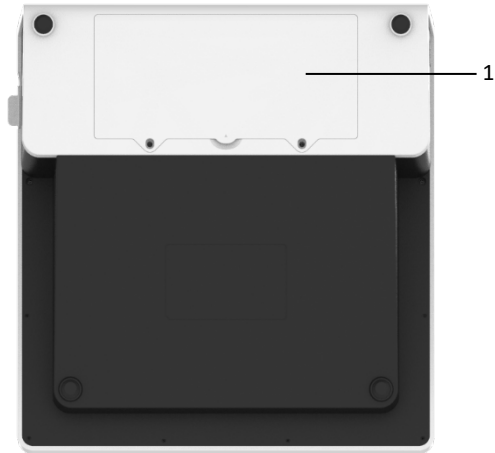
Vorderansicht



Nr.	Name	Beschreibung
1	Betriebsanzeige	Grün: Die Recorderbasis ist eingeschaltet Aus: Die Recorderbasis ist ausgeschaltet
2	Wechselstromanzeige	Grün: Wechselstrom ist verbunden Aus: Wechselstrom ist unterbrochen
3	Batterieanzeige	Grün: Die Batterie ist vollständig geladen Gelb: Die Batterie wird gerade geladen Aus: Die Batterie ist nicht geladen
4	Druckbereitschaftsanzeige	Grün: Der Recorder ist bereit (Aufzeichnungspapier eingelegt, Papierfachabdeckung geschlossen, an das Gerät angeschlossen) Aus: Der Recorder ist nicht bereit
5	Gerätesperre	Sperrten/Entsperrten des Geräts

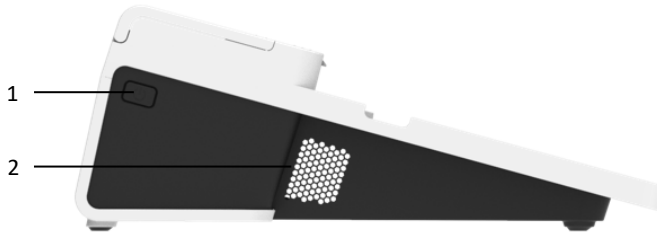
Nr.	Name	Beschreibung
6	Geräteanschluss	Dient zur Verbindung mit dem Gerät zur Datenübertragung, zur Stromversorgung und zum Aufladen des Geräts

Rückansicht



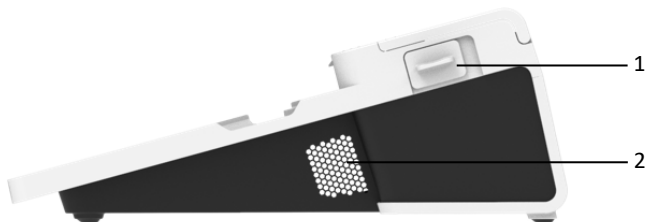
Nr.	Name	Beschreibung
1	Batteriefach	Eingebaute wiederaufladbare Lithium-Ionen-Batterie

Ansicht links



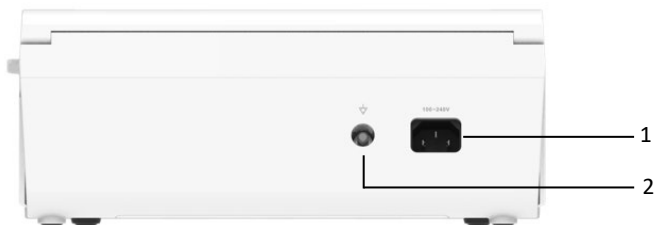
Nr.	Name	Beschreibung
1	Schalter für den Recorder	Ein-/Ausschalten des Recorders
2	Belüftungslöcher	Wärmeableitung

Ansicht rechts



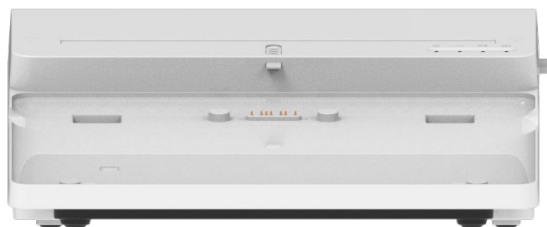
Nr.	Name	Beschreibung
1	Taste zum Öffnen der Papierfachabdeckung	Drücken dieser Taste öffnet die Papierfachabdeckung
2	Belüftungslöcher	Wärmeableitung

Draufsicht



Nr.	Name	Beschreibung
1	Wechselstromeingang	Anschluss des Netzkabels
2	Äquipotentielle Erdungsklemme	Anschluss des Erdungskabels zu Schutzzwecken und zur Erfüllung der Anforderungen von IEC 60601-1

Untersicht



2.6 Funktionen

- Tragbares Design, kompakte Größe und geringes Gewicht, leicht zu tragen.
- Farb-Touchscreen, bedienungsfreundlich.
- Kann über ein externes Gleichstromnetzteil, eine eingebaute aufladbare Lithium-Batterie oder eine Recorderbasis betrieben werden.
- Unterstützt die synchrone Erfassung und Anzeige von 9-/12-/15-/18-Ableitung-Kurve sowie die Erkennung der Herzfrequenz.
- EKG-Algorithmus zur automatischen Analyse der erfassten EKG-Kurve, Ausgabe von Messwerten und Diagnoseergebnissen.
- Unterstützt Auto-Modus, manuellen Modus und R-R-Modus.
- Bietet 4 Abtastmodi: Vorzeitiges Abtasten, Echtzeit-Abtasten, periodisches Abtasten und Trigger-Abtasten.

- Unterstützt die automatische Schrittmachererkennung und -markierung.
- Unterstützt ADS (Anti-Drifting System) und EMG (Elektromyograph)-Störungen.
- Identifiziert genau Elektroden mit schlechtem Kontakt und gibt Anweisungen. Die Extremitäten- und Brustwandableitungen werden auf ihre Signalqualität überprüft.
- Im AI-Server-Login-Modus werden sowohl die Offline- als auch die Online-EKG-Erfassung unterstützt.
- Eingabe von Patienteninformationen über eine vollständige Tastatur und Barcode-Scannen.
- Anhalten der EKG-Kurve auf dem Bildschirm.
- Ausgabe von Dateien in verschiedenen Formaten, z. B. Carewell ECG, PDF, BMP, HL7, DICOM, SCP.
- Automatische Speicherfunktion: Speichert die EKG-Daten, wenn der Bericht gedruckt wird.
- Speichern, Vorschau, Überprüfen, Bearbeiten, Exportieren, Hochladen, Ausdrucken und Suchen von Patientendaten.
- Unterstützt die drahtlose Übertragung von EKG-Daten über WiFi und mobile Netzwerke.
- Druckt EKG-Berichte über einen externen Drucker oder einen externen Thermorecorder.
- Exportiert Patientendaten über den USB-Anschluss auf einen USB-Stick.
- Unterstützt die Kontrolle der Benutzer-Login-Berechtigung; zur Verwendung des Geräts sind ein Passwort oder eine Konto- und Passwortauthentifizierung erforderlich.
- Unterstützt lokalen Login und AI-Server-Login am Gerät und zeigt die historischen Patientendaten der Abteilung entsprechend dem Login-Konto an.
- Im Notfall kann eine EKG-Schnelluntersuchung ohne Login durchgeführt werden.

2.7 Betriebsmodi

2.7.1 Routinemäßige Verwendung

Wenn das Gerät eingeschaltet wird, tritt es automatisch in den Routinemodus ein, den am häufigsten verwendeten klinischen Modus. In

diesem Modus können Sie EKG-Messungen durchführen, Kurven, Messwerte und Analyseergebnisse aufzeichnen, das System einrichten, EKG-Berichte drucken und EKG-Daten exportieren.

Tippen Sie im Autodiagnosemodus auf das Symbol zum Verlassen rechts oben im Bildschirm, um den aktuellen Modus zu verlassen und zum Login-Bildschirm zurückzukehren.

Tippen Sie im AI-Diagnosemodus auf das Benutzersymbol rechts oben im Bildschirm, um den aktuellen Benutzernamen anzuzeigen, und tippen Sie auf die Schaltfläche [Abmeldung], um das aktuelle Konto zu verlassen und zum Login-Bildschirm zurückzukehren.

2.7.2 Verwendung im Notfall

Im Notfall tippen Sie auf die Schaltfläche [Notfall], um den Notfallmodus zu aktivieren. In diesem Modus wird nur der Erfassungsbildschirm angezeigt. Hier können Sie Messwerte erfassen, anzeigen, abrufen und ausdrucken (keine Diagnoseergebnisse).


Nach dem Eintritt in den Notfallmodus wird sowohl im Kurvenbereich des Erfassungsbildschirms als auch im Informationsbereich unten links im gedruckten Bericht das Wort „Notfall“ angezeigt.

Tippen Sie auf die Schaltfläche [Verlassen] rechts oben im Bildschirm, um den Notfallmodus zu verlassen und zum Login-Bildschirm zurückzukehren.

2.7.3 Standby-Modus

Wenn innerhalb der eingestellten Zeit keine Benutzerbedienung erfolgt und alle Ableitungen aus sind, schaltet das Gerät automatisch in den Standby-Modus, wenn es für eine vordefinierte Zeitspanne inaktiv ist.

Um die Zeit für den automatischen Eintritt in den Standby-Modus einzustellen, gehen Sie wie folgt vor:

1. Tippen Sie auf die Schaltfläche  unten rechts im Hauptbildschirm, um den Menübildschirm zu öffnen.
2. Tippen Sie auf die Schaltfläche [Einstellung], um den Einstellungsbildschirm zu öffnen.
3. Tippen Sie auf [Systemeinstellungen] → [Sonstige Einstellungen] → [Auto. Standby].
4. Stellen Sie die Zeit für den automatischen Eintritt in den Standby-Modus ein.


Im Standby-Modus ist der Bildschirm schwarz und das Gerät schaltet in den Energiesparzustand.

Um den Standby-Modus zu verlassen, drücken Sie kurz die Ein-/Ausschalttaste oder tippen Sie auf den Touchscreen.

2.7.4 Demomodus

In diesem Modus kann das Gerät seine Hauptfunktionen demonstrieren, ohne dass ein Patient oder Patientensimulator angeschlossen ist.

Um den Demomodus zu aktivieren, befolgen Sie die unten aufgeführten Schritte:

1. Tippen Sie auf die Schaltfläche  unten rechts im Hauptbildschirm, um den Menübildschirm zu öffnen.
2. Tippen Sie auf die Schaltfläche [Einstellung], um den Einstellungsbildschirm zu öffnen.
3. Tippen Sie auf [Systemeinstellungen] → [Demo].
4. Wählen Sie [Normales EKG] oder [Abnormales EKG].

Wenn der Demomodus aktiviert ist, wird sowohl im Kurvenbereich des Erfassungsbildschirms als auch im Parameterinformationsbereich unten links im gedruckten Bericht das Wort „Demo“ angezeigt.

Um den Demomodus zu verlassen, tippen Sie auf die Schaltfläche [Verlassen] oben rechts Bildschirm.



Warnung

Der Demomodus wird hauptsächlich verwendet, um die Leistung des Geräts zu zeigen und Benutzer zu schulen. Stellen Sie das Gerät im klinischen Einsatz nicht auf den Demomodus ein, wenn ein Patient angeschlossen ist, da andernfalls die Demokurve mit der Kurve des Patienten verwechselt werden kann, was u. U. zu einer verzögerten Diagnose und Behandlung führt.

Diese Seite wurde absichtlich leer gelassen.

Kapitel 3 Vorbereitungen für die Bedienung

3.1 Auspacken und Prüfung

Untersuchen Sie vor dem Auspacken die Verpackung sorgfältig auf Anzeichen von Beschädigungen. Wird eine Beschädigung gefunden, wenden Sie sich umgehend an den Spediteur.

Ist die Verpackung unbeschädigt, gehen Sie beim Auspacken wie folgt vor:

1. Öffnen Sie die Verpackung und nehmen Sie das Gerät und das Zubehör vorsichtig heraus.
2. Überprüfen Sie alle Materialien gemäß der Packliste.
3. Überprüfen Sie das Gerät auf mechanische Schäden.
4. Überprüfen Sie Zubehörteile auf Kratzer bzw. Defekte.

Wenden Sie sich im Falle von Problemen an Carewell.



Warnung

Verpackungsmaterial außer Reichweite von Kindern halten. Halten Sie sich bei der Entsorgung des Verpackungsmaterials Ihre lokalen Richtlinien zur Abfallvermeidung oder das Abfallentsorgungssystem Ihres Krankenhauses.

3.2 Auswählen des Ortes für die Installation

Wählen Sie einen Ort, wo die Infrastruktur und Netzstromversorgung gut eingerichtet ist. Stellen Sie das Gerät auf einen flachen Arbeitstisch. Das Betriebsumfeld des Geräts muss die in diesem Handbuch spezifizierten Anforderungen erfüllen.



Vorsicht

Platzieren Sie das Gerät nicht an einem Ort, an dem der Stromstecker nur schwer ein- und auszustecken ist.

3.3 Vorbereiten des Geräts

Wenn Sie eine Thermorecorderbasis erworben haben, sind zur Vorbereitung des Geräts die folgenden Schritte auszuführen, die in den folgenden Abschnitten ausführlich beschrieben werden:

1. Batterieverwendung
2. Einsetzen der Batterie der Recorderbasis
3. Einlegen des Aufzeichnungspapiers
4. Anschließen des Geräts an die Basis
5. Anschließen der Basis an das Stromnetz

6. Anschließen des Erdungskabels
7. Anschließen des Patientenkabels und der Elektroden (Anwendungsteil)
8. Kontrollen vor dem Einschalten
9. Anmeldung und Kontoverwaltung
10. Einrichten des Geräts

Wenn Sie keine Thermorecorderbasis erworben haben, sind zur Vorbereitung des Geräts die folgenden Schritte auszuführen:

1. Batterieverwendung
2. Verwendung der Netzstromquelle
3. Anschließen des Patientenkabels und der Elektroden (Anwendungsteil)
4. Kontrollen vor dem Einschalten
5. Anmeldung und Kontoverwaltung
6. Anschließen des Druckers
7. Einrichten des Geräts

3.3.1 Batterieverwendung

Das Gerät kann mit einer wiederaufladbaren Lithium-Batterie (Akku) betrieben werden. Wenn eine Batterie eingesetzt ist, wird das Gerät bei Ausfall der Gleichstromversorgung oder der Recorderbasis automatisch mit Batteriestrom betrieben.

- Batterie einsetzen

Gehen Sie wie folgt vor, um die Batterie einzusetzen oder zu ersetzen:

1. Drücken und schieben Sie die Verriegelung der Batteriefachabdeckung in die Entriegelungsposition.
 2. Drücken Sie nach unten, um die Batteriefachabdeckung zu entfernen.
 3. Setzen Sie die Batterie in das Batteriefach ein.
 4. Legen Sie die Batteriefachabdeckung wieder auf und schieben Sie den Riegel in die Verriegelungsposition.
- Batterie aufladen

Aufgrund des Stromverbrauchs während der Lagerung und des Transports ist die Batteriekapazität möglicherweise nicht voll. Daher muss die Batterie vor der ersten Verwendung aufgeladen werden.

Die Batterie wird immer dann geladen, wenn das Gerät an die Recorderbasis oder eine Gleichstromquelle angeschlossen ist, unabhängig davon, ob das Gerät gerade eingeschaltet ist oder nicht.

Wenn die Batterie aufgeladen wird, leuchtet die Batterieanzeige gelb. Wenn das Gerät eingeschaltet ist, zeigt das Batteriesymbol oben rechts im Hauptbildschirm dynamisch den Ladezustand der Batterie an. Informationen zur Lade- und Betriebszeit der Batterie finden Sie unter *A.3 Physische Angaben und Hardware-Spezifikationen*.

3.3.2 Einsetzen der Batterie der Recorderbasis

Die Recorderbasis ist mit einer wiederaufladbaren Lithium-Batterie konfigurierbar, die aufgeladen werden kann, wenn sie in der Basis eingesetzt ist und die Basis an das Stromnetz angeschlossen ist.

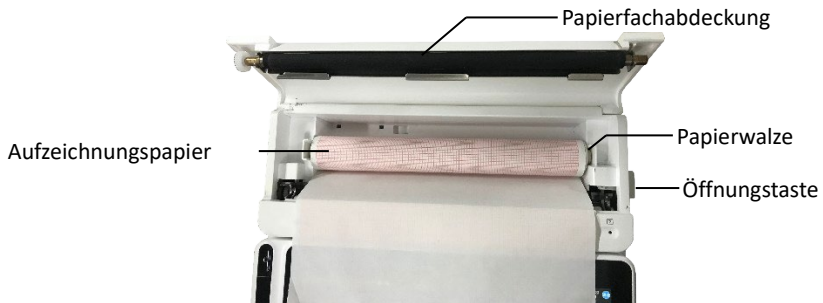
Gehen Sie wie folgt vor, um die Batterie zu installieren:

1. Drehen Sie die Basis vorsichtig um und entfernen Sie mit einem Schraubendreher die Befestigungsschrauben der Batteriefachabdeckung.
2. Stecken Sie den Batteriepol in den Batterieanschluss an der Basis und legen Sie die Batterie in das Batteriefach ein.
3. Schließen Sie die Batteriefachabdeckung und ziehen Sie die Befestigungsschrauben fest.

Informationen zur Lade- und Betriebszeit der Batterie finden Sie unter *A.3 Physische Angaben und Hardware-Spezifikationen*.

3.3.3 Einlegen des Aufzeichnungspapiers

Der Thermorecorder ist für Thermopapier der Rollenbreite 210 mm und 216 mm geeignet. Wenn das Aufzeichnungspapier nicht eingelegt ist oder der Thermorecorder kein Papier mehr hat, wird im Informationsbereich des Geräts „Ohne Papier“ angezeigt, um den Benutzer daran zu erinnern, dass Aufzeichnungspapier einzulegen ist.



Gehen Sie wie folgt vor, um Aufzeichnungspapier in den Rekorder einzulegen:

1. Drücken Sie, wie in der Abbildung oben gezeigt, die Öffnungstaste rechts an der Basis und drücken Sie leicht nach vorne, um die Papierfachabdeckung zu öffnen.
2. Nehmen Sie die Papierwalze heraus, setzen Sie sie in die neue Papierrolle ein und legen Sie das Papier mit der Walze zurück in das Papierfach. Achten Sie darauf, dass das bewegliche Ende der Papierwalze nah an der Öffnungstaste liegt, und stellen Sie sicher, dass das Papier mit der Rasterseite nach oben eingelegt wird.
3. Ziehen Sie das Papier aus der Papierausgabe der Recorderbasis heraus und schließen Sie die Papierfachabdeckung.

3.3.4 Anschließen des Geräts an die Basis

Schließen Sie das Gerät wie in der nachstehenden Abbildung gezeigt an die Recorderbasis an:



3.3.5 Anschließen der Basis an das Stromnetz

Um die Basis an das Stromnetz anzuschließen, gehen Sie wie folgt vor:

1. Stecken Sie den dreiadrigen Stecker des Netzkabels in eine Netzsteckdose.
2. Stecken Sie das andere Ende des Netzkabels in den Netzeingang an der Basis.
3. Prüfen Sie, ob die Netzstromanzeige leuchtet, um sicherzustellen, dass die Netzstromversorgung richtig angeschlossen ist.

3.3.6 Anschließen des Erdungskabels

Wenn Sie das Gerät zusammen mit anderen Geräten verwenden, verbinden Sie deren Potentialausgleichsanschlüsse mit einem Erdungskabel, um die Potentialunterschiede zwischen den Geräten zu beseitigen.

3.3.7 Verwendung der Netzstromquelle

Um das Gerät an das Stromnetz anzuschließen, gehen Sie wie folgt vor:

1. Stecken Sie den zweiadrigen Stecker des Gleichstromadapters in eine Wechselstromsteckdose.
2. Stecken Sie den Stecker des Gleichstromadapters in den Gleichstromanschluss am Gerät.
3. Prüfen Sie, ob die Gleichstromanzeige leuchtet, um sicherzustellen, dass die Gleichstromversorgung richtig angeschlossen ist.

3.3.8 Anschließen des Patientenkabels und der Elektroden (Anwendungsteil)

- Anschließen des Patientenkabels

Schließen Sie das Patientenkabel an den Patientenkabelanschluss des Geräts an und ziehen Sie dann die Knöpfe auf beiden Seiten des Patientenkabelsteckers fest, um diesen zu sichern.

- Anschließen der Elektroden

Schließen Sie die Elektrodenstecker an die Brust- bzw. Extremitätenelektroden an. Die Elektrodenkennzeichnungen und Farbcodes der international anerkannten europäischen bzw. amerikanischen Norm werden in der nachstehenden Tabelle angegeben. Die Elektrodencodes und -farben sind je nach Norm unterschiedlich. Dieses Gerät arbeitet mit dem Wilson-Ableitungssystem.

Europäische Norm		Amerikanische Norm	
Kennzeichnung	Farbcode	Kennzeichnung	Farbcode
R	Rot	RA	Weiß
L	Gelb	LA	Schwarz
N oder RF	Schwarz	RL	Grün
F	Grün	LL	Rot
C1	Weiß/Rot	V1	Braun/Rot
C2	Weiß/Gelb	V2	Braun/Gelb
C3	Weiß/Grün	V3	Braun/Grün
C4	Weiß/Braun	V4	Braun/Blau
C5	Weiß/ Schwarz	V5	Braun/ Orange
C6	Weiß/Violett	V6	Braun/Violett
C3R	Weiß/Rosa	V3R	Braun/Gelb
C4R	Weiß/Grau	V4R	Braun/Rot
C5R	Weiß/Grün	V5R	Braun/Grün
C7	Weiß/ Orange	V7	Braun/ Schwarz
C8	Weiß/Blau	V8	Braun/Blau
C9	Weiß/Gelb	V9	Braun/Gelb

3.3.9 Kontrollen vor dem Einschalten

Um den sicheren und effektiven Betrieb des Geräts zu gewährleisten, führen Sie vor dem Einschalten und dem Betrieb die folgenden Kontrollen durch.

- **Betriebsumfeld:**

Vergewissern Sie sich, dass sich in der Nähe des Geräts keine elektromagnetischen Störquellen befinden, wie z. B. Elektrochirurgie-Geräte, Ultraschalldiagnosegeräte, radioaktive Geräte usw. Schalten Sie diese Geräte bei Bedarf aus.

- **Stromversorgung:**

Vergewissern Sie sich, dass die Batterien im Gerät und in der Recorderbasis eingelegt sind. Vergewissern Sie sich, dass die Batterien vollständig aufgeladen sind.

Vergewissern Sie sich, dass der Netzadapter fest angeschlossen ist, wenn das Gerät mit Gleichstrom betrieben wird.

Vergewissern Sie sich, dass das Netzkabel fest angeschlossen ist, wenn der Recorder mit Netzstrom betrieben wird. Verwenden Sie nur eine Steckdosen, die ordnungsgemäß geerdet ist.

- **Patientenkabel:**

Stellen Sie sicher, dass das Patientenkabel fest mit dem Gerät verbunden ist.

- **Elektroden:**

Stellen Sie sicher, dass alle Elektroden korrekt an die Ableitungskabel des Patientenkabels angeschlossen sind. Achten Sie darauf, dass die Elektroden – insbesondere die Brustelektroden – nicht miteinander in Berührung kommen.

- **Patient:**

Die Hände und Füße des Patienten dürfen nicht mit leitenden Gegenständen wie dem Metallteil des Bettes in Berührung kommen.

Achten Sie darauf, dass dem Patienten warm ist, dass er entspannt ist und ruhig atmet.

3.3.10 Anmeldung und Kontoverwaltung

- **Einschalten und Anmelden**

Drücken Sie die Ein-/Ausschalttaste, um das Gerät einzuschalten. Es erscheint der Startbildschirm und dann der Anmeldebildschirm. Die Anmeldemethode hängt von dem vom Gerät konfigurierten Diagnosemodus ab.

- **Automatischer Diagnosemodus**

Geben Sie das richtige Passwort ein (Anfangspasswort: 135790), um zum Hauptbildschirm des Geräts zu gelangen.

➤ AI-Diagnosemodus


Vor der ersten Verwendung müssen Sie eine Verbindung zum Netzwerk herstellen, die IP-Adresse und die Portnummer des Servers festlegen und ein autorisiertes Konto und Passwort eingeben, um sich nach dem Verbindungsaufbau mit dem Server am Gerät anzumelden.


Hinweis

Tippen Sie in einer Notfallsituation auf die Schaltfläche [Notfall], um ohne Anmelden schnell eine EKG-Untersuchung durchzuführen.

• Kontoverwaltung

Wenn Sie im automatischen Diagnosemodus das Passwort ändern möchten, gehen Sie wie folgt vor:

Tippen Sie im Hauptbildschirm auf  → [Einstellungen] → [Systemeinstellungen] → [Kontoverwaltung], um zum Bildschirm für die Kontoverwaltung zu gelangen und das Passwort zu ändern.

Tippen Sie im AI-Server-Login-Modus im Hauptbildschirm auf  → [Einstellungen] → [Systemeinstellungen] → [Kontoverwaltung], um den Bildschirm für die Kontoverwaltung aufzurufen, wo Sie den aktuellen Benutzernamen sehen können. Tippen Sie auf [Abmeldung], um das aktuelle Konto zu verlassen und zum Anmeldebildschirm zurückzukehren.


3.3.11 Anschließen des Druckers

Zur Verwendung eines externen Druckers wählen Sie [Einstellungen] → [Aufzeichnungseinstellung] und stellen Sie [Druckgerät] auf [Netzwerkdrucker] oder [USB-Drucker].

- Wenn Sie [Netzwerkdrucker] auswählen, müssen Sie die IP-Adresse und die Anschlussnummer des Netzwerkdruckers festlegen und nach erfolgreichem Verbinden verwenden.
- Wenn Sie [USB-Drucker] auswählen, stecken Sie das mit dem Drucker gelieferte USB-Kabel in einen entsprechenden USB-Adapter, der in das Gerät eingesteckt wurde. Vergewissern Sie sich, dass der USB-Drucker erfolgreich verbunden ist.

3.3.12 Einrichten des Geräts

Richten Sie das Gerät ein, bevor Sie es zum ersten Mal verwenden. Die Arbeitsschritte sind wie folgt:

1. Tippen Sie auf die Schaltfläche  unten rechts im Hauptbildschirm, um den Menübildschirm zu öffnen.
2. Tippen Sie auf die Schaltfläche [Einstellung], um den Einstellungsbildschirm zu öffnen.
3. Stellen Sie das Systemdatum und die Uhrzeit, die Bildschirmhelligkeit und sonstige Elemente nach Bedarf ein.

Detaillierte Informationen zu den Geräteeinstellungen finden Sie unter *Kapitel 8 System einstellungen*.

3.3.13 Ausschalten des Geräts

Führen Sie zum Ausschalten des Geräts die folgenden Schritte aus:

1. Bestätigen Sie, dass die EKG-Untersuchung des Patienten abgeschlossen ist.
2. Nehmen Sie die Elektroden vom Patienten ab.
3. Halten Sie die Einschalttaste ca. 5 Sekunden lang gedrückt. Auf dem Bildschirm wird die Meldung „Wird ausgeschaltet...“ angezeigt, dann schaltet sich das Gerät aus.



Vorsicht

Halten Sie die Einschalttaste mindestens 10 Sekunden lang gedrückt, um das Herunterfahren des Geräts zu erzwingen, wenn es nicht normal ausgeschaltet werden konnte. Dieses Vorgehen kann jedoch den Verlust oder eine Beschädigung von Daten nach sich ziehen, gehen Sie also vorsichtig vor.

3.4 Vorbereiten des Patienten

Zum Erhalt der besten EKG-Qualität ist die korrekte Bedienung sehr wichtig.

3.4.1 Vorbereiten der Haut des Patienten

Die Emotionen des Patienten sowie die Leitfähigkeit des Körpers können die Qualität des EKGs natürlich beeinflussen. Um den Patienten richtig vorzubereiten, befolgen Sie die unten beschriebenen Schritte:

1. Bitten Sie den Patienten, sich bequem hinzulegen und sich zu entspannen.
2. Entfernen Sie die Kleidung des Patienten an der Stelle, an der die Elektrode angebracht wird.
3. Reinigen Sie die Haut an der Stelle, an der die Elektroden angebracht werden, mit Alkohol. Rasieren Sie bei Bedarf die Haare von den

Elektrodenstellen ab. Überschüssiges Haar verhindert einen guten Anschluss.

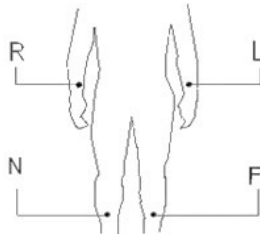
3.4.2 Anbringen der Elektroden am Patienten

Die Qualität der EKG-Kurve wird durch den Übergangswiderstand zwischen dem Patienten und der Elektrode beeinflusst. Für ein qualitativ hochwertiges EKG muss der Haut-Elektroden-Widerstand beim Anbringen der Elektroden am Patienten minimiert werden.

Vergewissern Sie sich vor dem Anbringen der Elektrode, dass diese sauber ist. Wiederverwendbare Elektroden sollten unmittelbar nach jedem Gebrauch gereinigt werden.

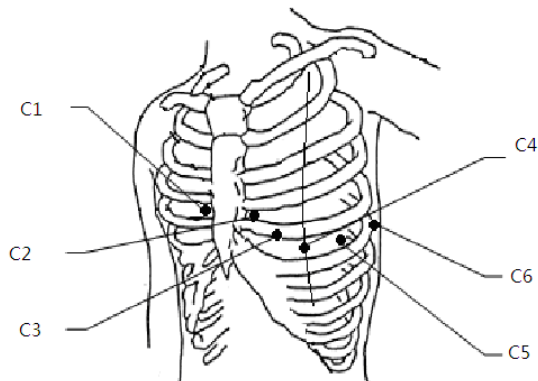
- Position der Elektroden
- Standard 12 Ableitung

Die Extremitätenelektroden sind am oberen Teil des Unterarmhandgelenks und am Fußgelenk innerhalb der Wade (unter Vermeidung der Knochen) anzubringen, wobei die Elektroden engen Kontakt mit der Haut haben sollten.



R: rechter Arm, L: linker Arm, N: rechtes Bein, F: linkes Bein

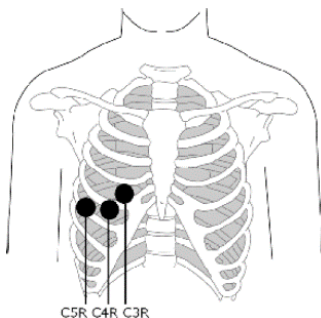
Die Brustelektroden können an folgenden Stellen angebracht werden:



C1: Auf dem vierten Intercostalraum am rechten Brustbeinrand.

- C2: Auf dem vierten Intercostalraum am linken Brustbeinrand.
- C3: Auf halbem Weg zwischen den Elektrodenpositionen C2 und C4.
- C4: Auf dem fünften Intercostalraum an der linken Medioklavikularlinie.
- C5: Auf der linken vorderen Axillarlinie, auf gleicher Höhe wie die Elektrodenposition C4.
- C6: Auf der linken mittleren Axillarlinie, auf gleicher Höhe wie die Elektrodenposition C4.

➤ V3R+V4R+V5R Rechtsseitige Brustwandableitungen

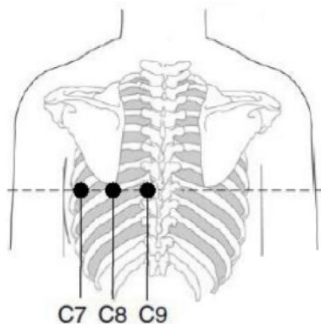


C3R: Auf der rechten Seite des Brustkorbs, gegenüber der Elektrodenposition C3.

C4R: Auf der rechten Seite des Brustkorbs, gegenüber der Elektrodenposition C4.

C5R: Auf der rechten Seite des Brustkorbs, gegenüber der Elektrodenposition C5.

➤ V7+V8+V9 Posteriore Brustwandableitungen

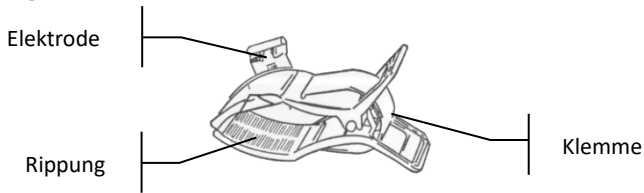


C7: Auf der linken posterioren Axillarlinie, auf gleicher Höhe wie C4–C6

C8: Auf der linken Skapularlinie, auf gleicher Höhe wie C4–C7

C9: am linken paraspinalen Rand, auf gleicher Höhe wie C4–C8

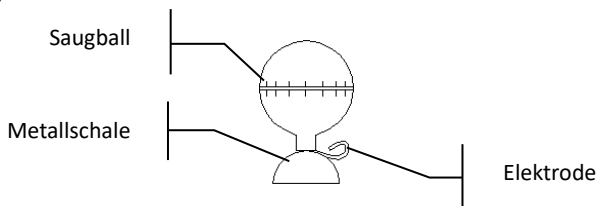
- Anbringen von Extremitätenelektroden



Befolgen Sie zum Anbringen der Extremitätenelektroden die unten aufgeführten Schritte:

1. Überprüfen Sie die Elektroden und stellen Sie sicher, dass sie sauber sind.
2. Wenn die Haut des Patienten bereit ist, tragen Sie auf den Elektrodenbereich an der Extremität gleichmäßig eine dünne Schicht Leitpaste auf.
3. Tragen Sie eine dünne Schicht Leitpaste auf den Metallteil der Extremitätenelektrodenklemme auf.
4. Schließen Sie die Elektrode an die Gliedmaße an und stellen Sie sicher, dass der Metallteil auf dem Elektrodenbereich oberhalb des Knöchels oder des Handgelenks platziert ist.
5. Bringen Sie sämtliche Extremitätenelektroden auf die gleiche Weise an.

- Anbringen von Brust- und Rückenelektroden



Zum Anbringen der Brust- und Rückenelektroden befolgen Sie die unten beschriebenen Schritte:

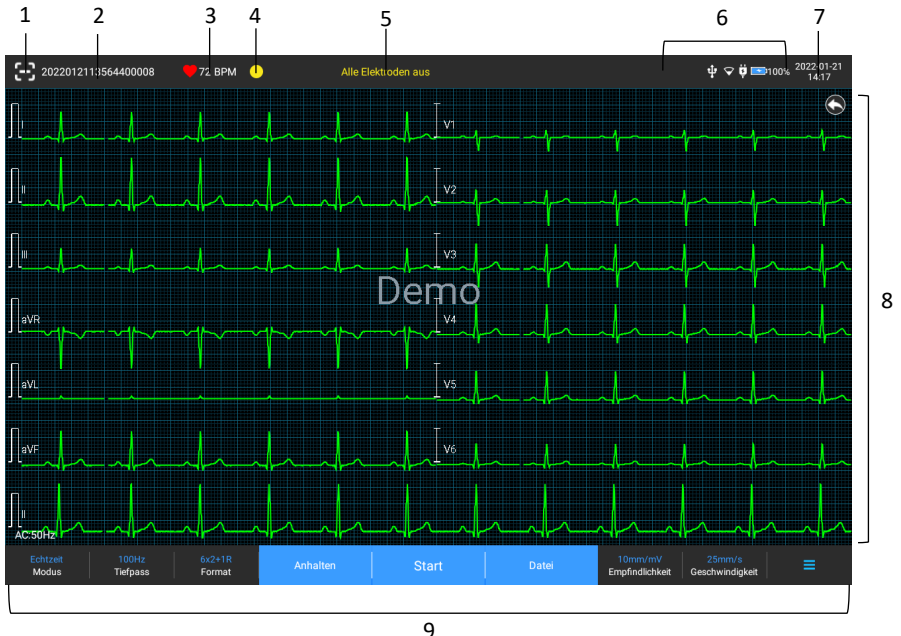
1. Überprüfen Sie die Elektroden und stellen Sie sicher, dass sie sauber sind.
2. Wenn die Haut des Patienten bereit ist, tragen Sie auf den Elektrodenbereich an Brust bzw. Rücken gleichmäßig eine dünne Schicht Leitpaste auf.
3. Tragen Sie eine dünne Schicht Leitpaste auf den Rand der Metallschale der Elektrode auf.

4. Legen Sie die Elektrode auf die Elektrodenstelle an der Brust, drücken Sie den Saugball zusammen und lassen Sie ihn dann los, bis die Elektrode fest mit dem entsprechenden Teil verbunden ist.
5. Bringen Sie sämtliche Brustelektroden auf die gleiche Weise an.


Kapitel 4 Einführung in den Bildschirm

4.1 Hauptbildschirm

Nach dem Anmelden am Gerät wird der normale EKG-Erfassungsbildschirm angezeigt, wie in der Abbildung unten dargestellt:




1 Schaltfläche zum Scannen von Barcode

Tippen Sie auf die Schaltfläche , um die Patienten-ID einzugeben, indem Sie den Barcode des Patienten mit der eingebauten Kamera scannen.

2 Bereich Patienteninformation

- Der Patienteninformationsbereich zeigt die Patienten-ID, den Namen, das Geschlecht, das Alter und andere erforderliche Informationen an.
- Tippen Sie auf den Patienteninformationsbereich, um den Bildschirm **Patienten-Info** aufzurufen, in dem Sie die detaillierten Patienteninformationen anzeigen und bearbeiten können.

3 Bereich Herzfrequenz (HF)

- Anzeige des Herzschlagsymbols, des Echtzeit-HF-Werts und der Einheit. Die Aktualisierungsgeschwindigkeit des dynamischen Symbols entspricht der Geschwindigkeit des Herzschlags.
 - Wenn die Herzfrequenz den erfassbaren Herzfrequenzbereich überschreitet, wird beim Herzfrequenzwert ein „-“ angezeigt.
 - 0 bedeutet Herzstillstand, angezeigt als 0.
 - Wenn alle Ableitungen/Rhythmusableitungen abfallen, wird die HF standardmäßig als „-“ angezeigt.
- 4 Bereich Ableitungsanzeige
- Anzeige des Indikators für die Erkennung der Ableitungssignalqualität:
 - **Grün:** Die Verbindung der Ableitung ist normal, die Kurvenqualität ist gut und frei von Störungen.
 - **Orange:** Die Verbindung der Ableitung ist normal, aber die Kurve weist Störungen auf.
 - **Gelb:** Die Ableitung ist aus.
 - Tippen Sie auf das Symbol , um das Elektrodenanschlussdiagramm sowie den Verbindungsstatus im Popup-Fenster anzuzeigen. Name und Position der abgefallenen Elektrode werden in gelb angezeigt, die der nicht abgefallenen in grün.


5 Bereich Meldungen

Anzeige von Meldungen wie „Alle Ableitungen aus“, „HF Bereichsüberschreitung“.


6 Bereich Statusanzeige


Anzeige des aktuellen Status des Netzwerks, der internen Batterie, der externen Stromversorgung und des Anschlusses eines externen USB-Geräts.

- Kabelgebundenes Netzwerk

➤ : zeigt an, dass das Gerät erfolgreich mit einem kabelgebundenen Netzwerk verbunden ist. Wird nicht angezeigt, wenn keine Verbindung besteht.


- Drahtlose Netzwerke

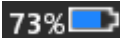
➤ : zeigt an, dass eine Verbindung zu einem drahtlosen WLAN-Netzwerk besteht. Der ausgefüllte Teil zeigt die Signalstärke des Netzes an. Wird nicht angezeigt, wenn keine Verbindung besteht.


➤ : zeigt an, dass das mobile Netzwerk verbunden ist, und zeigt den Namen des Betreibers an, zu dem es gehört. Der ausgefüllte Teil zeigt die Signalstärke des Netzes an. Wird nicht angezeigt, wenn keine Verbindung besteht.


- Batterie


Wenn eine Batterie eingesetzt ist, werden der Prozentanteil der verbleibenden Batterieleistung und das Batteriesymbol angezeigt; andernfalls werden sie nicht angezeigt.

➤ : zeigt an, dass die Batterie gerade geladen wird.

➤ : zeigt an, dass das Gerät mit einer Batterie betrieben wird.

➤ : zeigt an, dass das Gerät von einer Batterie betrieben wird und der Batteriestand niedrig ist.

➤ : zeigt an, dass die Batterie fast leer ist und sofort aufgeladen werden muss. Andernfalls fährt sich das Gerät in Kürze automatisch herunter.

➤ : zeigt an, dass keine Batterie eingesetzt ist oder ein Fehler beim Laden der Batterie vorliegt.

- Stromversorgung



: zeigt an, dass das Gerät mit der Stromversorgung verbunden ist. Wird nicht angezeigt, wenn keine Verbindung besteht.

- USB-Gerät



: zeigt an, dass ein USB-Gerät angeschlossen ist (z. B. ein USB-Drucker, eine Tastatur usw.). Wird nicht angezeigt, wenn keine Verbindung besteht.



: zeigt an, dass ein USB-Flash-Datenträger angeschlossen ist. Wird nicht angezeigt, wenn keine Verbindung besteht.

7 Bereich Systemzeit

Zeigt Datum und Uhrzeit des Systems an. Das Zeitformat kann auf 12h oder 24h eingestellt werden.

8 Bereich Kurve

- Zeigt die EKG-Kurve an.
- Das Layout der Kurve ist dasselbe wie das in den verschiedenen Arbeitsmodi eingestellte Kurven-Anzeigeformat.

9 Bereich Systemschaltflächen

Zeigt die am häufigsten verwendeten Systemschaltflächen an. Weitere Informationen finden Sie unter *4.2 Systemschaltflächen*.

4.2 Systemschaltflächen

Am unteren Rand des Hauptbildschirms befinden sich die folgenden Schaltflächen: Arbeitsmodus, Tiefpassfilter, Anzeigeformat, Anhalten der Kurve, Start-/Stopptaste, Datei, Empfindlichkeit, Geschwindigkeit und Menü.

- Schnelltasten

Unterstützt das schnelle Einstellen von Arbeitsmodus, Tiefpassfilter, Anzeigeformat, Empfindlichkeit und Geschwindigkeit.

Die spezifischen Optionen des Arbeitsmodus stimmen mit den Einstellungen unter [Einstellungen] → [EKG-Einstellungen] → [Abtastmodus] überein. In den verschiedenen Arbeitsmodi werden die in diesem Modus konfigurierten Schaltflächen und Einstellungselemente angezeigt. Detaillierte Einstellungen finden Sie unter *8.1 EKG-Einstellungen*.

- Anhalten der Kurve

Nachdem Sie auf die Schaltfläche [Anhalten] geklickt haben, werden die EKG-Kurven nicht mehr aktualisiert und gescrollt. Die angehaltene Kurve ist die 130-Sekunden-Kurve vor dem Drücken der Schaltfläche zum Anhalten. Liegen Daten für weniger als 130 Sekunden vor, wird die Kurve der tatsächlichen Dauer vom Beginn der Kurvenaktualisierung bis zum Antippen der Schaltfläche angezeigt.

Sie können die Geschwindigkeit, die Empfindlichkeit und das Ableitungsformat der angehaltenen Kurve ändern sowie EKG-Berichte speichern und drucken.

Sie können Diagnoseergebnisse manuell hinzufügen oder ändern.

Sie können die gewünschten Diagnoseergebnisse rasch durch Eingabe von Stichwörtern auswählen, da das Gerät die Vorlage für die Diagnoseergebnisse geladen hat.



Für eine Diagnose, die nicht in der Diagnoseergebnis-Vorlage enthalten ist, können Sie das Diagnoseergebnis hinzufügen und es dann aus dem benutzerdefinierten Menü auswählen.

- Datei

Tippen Sie auf die Schaltfläche [Datei], um den Bildschirm zur Verwaltung des Patientenarchivs aufzurufen. Hier können Sie Patienteninformationen

hinzufügen und ändern, EKG-Berichte anzeigen, abfragen, exportieren und drucken. Weitere Informationen finden Sie unter *Kapitel 7 Dateiverwaltung*.

- Menü Schaltfläche Aufklappen/Ausblenden

Tippen Sie auf die Schaltfläche  unten rechts im Hauptbildschirm, um das Systemmenü zu öffnen. Nachdem das Menü aufgeklappt wurde, tippen Sie erneut auf die Schaltfläche , um das Menü auszublenden. Im Ausklapp-Bildschirm können Sie rasch die folgenden Vorgänge durchführen:

- Kopieren

Tippen Sie auf die Schaltfläche [Kopie], um den zuletzt gespeicherten Bericht direkt auszudrucken.

- Einstellen

Tippen Sie auf die Schaltfläche [Einstellungen], um das Gerät umfassend einzustellen. Weitere Informationen finden Sie unter *Kapitel 8 System einstellungen*.

➤ STAT

Bei Antippen dieser Schaltfläche erscheint das Symbol „**UGT**“ auf dem Bildschirm. Sie können vor und während des Erfassungsprozesses auf die Schaltfläche [STAT] tippen. Wenn Sie auf die Schaltfläche [STAT abbrechen] tippen, wird das STAT-EKG abgebrochen. Nach der Aufnahme eines dringenden/STAT-EKGs wird der gespeicherte Bericht in der Dateiliste als „**UGT**“ markiert.

➤ Kal

Während einer manuellen Messung kann durch Tippen auf diese Schaltfläche zwecks Kalibrierung auf jeder Kurve auf dem Erfassungsbildschirm und dem EKG-Bericht eine 1mV-Rechteckwelle platziert werden.

➤ Ableitungswechsel

Tippen Sie während einer manuellen Messung auf diese Schaltfläche, um die aufzuzeichnenden Ableitungen zu wechseln.

• Start/Stop-Schaltfläche

Tippen Sie auf die Schaltfläche [Start], um den Erfassungs- und Druckvorgang sofort zu starten.

Während der Erfassung zeigt die Schaltfläche „Stopp und Abtastzeit (aktuelle Abtastzeit / eingestellte Abtastzeit)“ an.

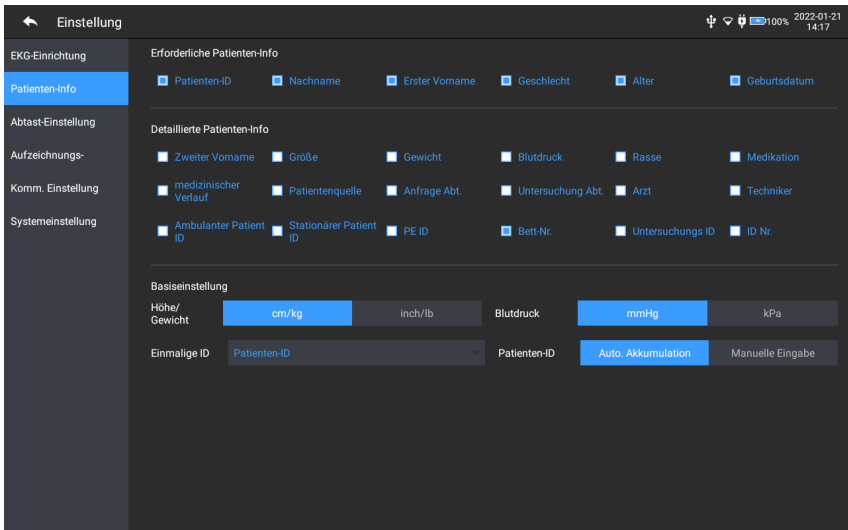
Tippen Sie während der Erfassung bzw. des Drucks auf die Schaltfläche [Stopp], um die Erfassung bzw. den Druckvorgang sofort zu beenden.

Diese Seite wurde absichtlich leer gelassen.


Kapitel 5 Eingeben von Patienteninformationen

5.1 Einstellen von Patienteninformationen

Bestimmte Patienteninformationen wirken sich unmittelbar auf die EKG-Analyse aus; korrekte und vollständige Patienteninformationen sind für die Genauigkeit der Analyse und die Behandlung des Patienten hilfreich. Die Patienteninformationen werden in erforderliche Informationen und detaillierte Informationen unterteilt. Die erforderlichen Informationen müssen eingegeben werden. Auf dem Bildschirm [Patienten-Info] steht ein Sternchen (*) hinter den erforderlichen Informationen. In den detaillierten Informationen finden Sie noch weitere Angaben über den Patienten.



Zum Einstellen von Patienteninformationen gehen Sie wie folgt vor:

1. Tippen Sie im Hauptbildschirm auf  → [Einstellungen] um den Einstellungsbildschirm zu öffnen.
2. Tippen Sie auf [Patienten-Info], um den Bildschirm mit den Einstellungen der Patienteninformationen aufzurufen.
3. Wählen Sie die gewünschten Informationselemente, den ID-Modus usw.

Spezifische Informationen zu den Einstellungen finden Sie unter *8.2 Einstellungen der Patienteninformationen*.

5.2 Eingeben von Patienteninformationen

Geben Sie die Patienteninformationen anhand einer der folgenden Methoden ein, bevor Sie eine EKG-Untersuchung durchführen.

- Patienteninformationen manuell eingeben
- Patienten-ID mit der Gerätekamera einlesen
- Patienten-ID mit einem Barcode-Lesegerät einlesen
- Patienten aus der Bestellliste wählen

✦ Patienteninformationen manuell eingeben

Um Patienteninformationen manuell einzugeben, befolgen Sie die unten beschriebenen Schritte:


1. Tippen Sie im Hauptbildschirm auf den Bereich für die Patienteninformationen, um den Bildschirm mit den Patienteninformationen zu öffnen. Oder tippen Sie auf [Datei] → [Patienten-Info], um den Bildschirm mit den Patienteninformationen aufzurufen.
2. Geben Sie die Patienteninformationen im Bildschirm mit den Patienteninformationen ein.
3. Tippen Sie auf die Schaltfläche [OK], um die Patienteninformationen zu speichern.
4. Tippen Sie auf die Schaltfläche [Zurücksetzen], um die Patienteninformationen zu löschen und neu einzugeben.
5. Tippen Sie auf die Schaltfläche [Abbrechen], um den Vorgang zu beenden, ohne die Patienteninformationen zu speichern.

Hinweis

Patienteninformationen können nur gespeichert werden, wenn alle erforderlichen Patienteninformationen eingegeben wurden.

✦ Patienten-ID mit der Gerätekamera einlesen

Um die Patienten-ID mit der im Gerät integrierten Kamera einzulesen, gehen Sie wie folgt vor:

1. Tippen Sie auf die Schaltfläche , um den Scanvorgang zu starten.
2. Scannen Sie mit Hilfe der Kamera des Geräts den linearen Barcode oder QR-Code und geben Sie den decodierten Inhalt in das Textfeld für die Patienten-ID ein.
3. Geben Sie sonstige Patienteninformationen manuell ein.
4. Tippen Sie auf die Schaltfläche [OK], um die Patienteninformationen zu speichern.

✦ Patienten-ID mit einem Barcode-Lesegerät einlesen

Um die Patienten-ID mit dem Barcode-Lesegerät einzulesen, gehen Sie wie folgt vor:

1. Schließen Sie das Barcode-Lesegerät an den USB-Anschluss des Geräts an.
2. Drücken Sie die Taste am Griff des Lesegeräts und richten Sie dieses auf den Barcode. Dann erscheint das Menü [Patienten-Info] mit der eingegebenen Patienten-ID.



Warnung

Überprüfen Sie das Scan-Ergebnis nach dem Scannen, um sicherzustellen, dass die korrekten Patienteninformationen eingegeben wurden.

✦ Auswählen des Patienten aus der Bestellliste

Um einen Patienten aus der Bestellliste zu wählen, gehen Sie wie folgt vor:

1. Tippen Sie im Hauptbildschirm auf [Datei] → [Bestellliste], um den Bildschirm für die Bestellliste zu öffnen.
2. Wählen Sie einen Patienten aus und bearbeiten Sie die Patienteninformationen nach Bedarf.


Die Patienteninformationen in der Bestellliste werden automatisch vom AI-Server heruntergeladen. Sie können Patienteninformationen auch manuell anlegen. Die neu hinzugefügten Informationen werden mit dem AI-Server synchronisiert. Standardmäßig werden die Patienteninformationen des Tages angezeigt.

Kapitel 6 Erfassung, Analyse und Druck

6.1 Auswählen des Arbeitsmodus

Das Gerät unterstützt manuelle und automatische Messungen (vorzeitiges Abtasten, Echtzeit-Abtasten, periodisches Abtasten, Trigger-Abtasten) sowie die R-R-Analyse.

Um den Arbeitsmodus auszuwählen, gehen Sie wie folgt vor:

1. Tippen Sie im Hauptbildschirm auf  → [Einstellungen] um den Einstellungsbildschirm zu öffnen.
2. Tippen Sie auf [EKG-Einstellungen] → [Abtastmodus], um den Abtastmodus nach Bedarf zu konfigurieren.
3. Kehren Sie nach dem Einstellen zum Hauptbildschirm zurück.
4. Zum schnellen Auswählen des gewünschten Arbeitsmodus tippen Sie auf die Schaltfläche [Modus] am unteren Rand des Hauptbildschirms.




Vorsicht

Der Arbeitsmodus kann während des Druckvorgangs nicht geändert werden. Bevor Sie den Arbeitsmodus ändern, muss das Drucken des Berichts beendet werden.

6.2 Auswählen des Ableitungsmodus

Das Gerät unterstützt 6 Ableitungsmodi: 9 Ableitung, Standard 12 Ableitung, 15 Ableitung (Standard + rechts), 15 Ableitung (Standard + hinten), 15 Ableitung (pädiatrisch) und 18 Ableitung.

Um den Ableitungsmodus auszuwählen, gehen Sie wie folgt vor:

1. Tippen Sie im Hauptbildschirm auf  → [Einstellungen] um den Einstellungsbildschirm zu öffnen.
2. Tippen Sie auf [EKG-Einstellungen] → [Ableitungsmodus], um den gewünschten Ableitungsmodus einzustellen.
3. Kehren Sie nach dem Einstellen zum Hauptbildschirm zurück.

6.3 Einstellen von EKG-Kurve und -Bericht

Stellen Sie die EKG-Kurve und den Bericht ein, bevor Sie eine EKG-Messung starten. Bedienvorgänge:

1. Tippen Sie auf die Schnell Tasten am unteren Rand des Hauptbildschirms, um die Geschwindigkeit, die Empfindlichkeit, das Anzeigeformat bzw. die Filterfrequenz einzustellen.

2. Tippen Sie auf [Einstellungen] → [EKG-Einstellungen] und [Aufzeichnungs-Einstellung], um andere Kurven- und Berichtseinstellungen zu überprüfen und nach Bedarf die entsprechenden Einstellungen vorzunehmen.

Weitere Informationen finden Sie unter *Kapitel 8 System einstellungen*.

6.4 Erfassung und Analyse

6.4.1 Automatische Diagnose

Tippen Sie im lokalen Login-Modus, nachdem die EKG-Kurve stabil geworden ist, auf die Schaltfläche [Start]. Das Gerät beginnt nun mit der Aufzeichnung der EKG-Kurve. Nachdem die EKG-Daten für den eingestellten Zeitraum erfasst wurden, beginnt das Gerät automatisch mit der Analyse und wählt entsprechend den Einstellungen aus, ob ein EKG-Bericht gedruckt werden soll.

Hinweis

Im manuellen Modus druckt das Gerät in Echtzeit kontinuierlich die Kurven der ausgewählten Ableitungen aus. Die manuelle Messung liefert nur einen ausgedruckten Bericht ohne Mess- und Analyseergebnisse. Der Bericht kann nicht gespeichert oder an das externe Gerät gesendet werden.

Im automatischen Messmodus bietet die EKG-Analyse:

- Messparameter wie die Folgenden:

Herzfrequenz (bpm), P-Dauer (ms), PR-Intervall (ms), QRS-Dauer (ms), QT/QTc-Intervall (ms), P/QRS/T-Achse (°), RV5/SV1-Amplitude (mV), RV5+SV1-Amplitude (mV), RV6/SV2-Amplitude (mV)

- Ergebnisse der Algorithmenanalyse

- Minnesota-Code

- Durchschnittliche Vorlage

Gibt die durchschnittliche Kurvenvorlage der einzelnen Ableitung an.

- Messmatrix

Gibt 14 Messwerte für jede Ableitung an:

P-Amplitude (mV), Q-Amplitude (mV), R-Amplitude (mV), S-Amplitude (mV), T-Amplitude (mV), ST1-Amplitude (mV), STJ-Amplitude (mV), ST20-Amplitude (mV), ST40-Amplitude (mV), ST60-Amplitude (mV), ST80-Amplitude (mV), Q-Dauer (ms), R-Dauer (ms), S-Dauer (ms)

Im R-R-Modus liefert die EKG-Analyse:

- Messparameter wie die Folgenden:
 Abtastzeit (s), Gesamt-QRS, Herzfrequenz (bpm), durchschnittliches RR-Intervall (ms), maximales RR-Intervall (ms), minimales RR-Intervall (ms), Max/Min (Verhältnis des maximalen RR-Intervalls zum minimalen RR-Intervall)
 Index der Zeit-Domain-Analyse: SDNN (Standard Deviation of Normal to Normal) (ms)
 RMSSD (Root Mean Square Successive Difference) (ms)
 Index der Frequenz-Domain-Analyse: Gesamtleistung (ms*ms), VLF (extrem niedrige Frequenz, ms*ms), LF (niedrige Frequenz, ms*ms), LFnorm (nu), HF (hohe Frequenz ms*ms), HFnorm (nu), LF/HF
- RR-Histogramm
- RR-Intervall-Differenzhistogramm
- Frequenz-Diagramm

6.4.2 AI-Diagnose

Tippen Sie im AI-Server-Login-Modus, nachdem die EKG-Kurve stabil geworden ist, auf die Schaltfläche [Start]. Das Gerät beginnt nun mit der Aufzeichnung der EKG-Kurve. Wenn Sie [Autom. Hochl.] im Bildschirm [EKG-Einstellungen] aktiviert haben, werden die EKG-Daten nach Abschluss der EKG-Erfassung automatisch zur Analyse auf den angeschlossenen AI-Server hochgeladen. Nachdem der Server den Diagnosebericht zurückgeschickt hat, ändert sich der Status des betreffenden Patientendatensatzes im Menü für die Dateiverwaltung auf „Mit Diagnose“. Nun können Sie das Diagnoseergebnis einsehen und den Bericht ausdrucken.

Wenn die Funktion zum automatischen Hochladen nicht aktiviert ist oder das Hochladen fehlschlägt, werden die EKG-Daten automatisch auf dem Gerät gespeichert und können über das Dateiverwaltungsmenü manuell auf den Server hochgeladen werden.

6.5 Drucken von Berichten

Sie können EKG-Berichte über einen externen Drucker ausdrucken. Unter *3.3.11 Anschließen des Druckers* finden Sie die Methoden zum Anschluss des Druckers an Ihr Gerät. Prüfen Sie vor dem Drucken eines Berichts, ob das Papier richtig eingelegt ist. Wie Sie das Papier für den externen Drucker einlegen, entnehmen Sie bitte der dem Drucker beiliegenden Gebrauchsanweisung.

Das 10,1"-Gerät kann auch mit einer Recorderbasis zur Ausgabe der EKG-Berichte konfiguriert werden. Bevor Sie einen Bericht ausdrucken, lesen Sie bitte unter 3.3.3 *Einlegen des Aufzeichnungspapiers* die Hinweise zum Einlegen von Papier in den Recorderbasis.

Sie können Berichte auch ausdrucken, indem Sie sie auf einen USB-Stick exportieren.

Hinweis


Wenn die Option [Vorschau] im Bildschirm [EKG-Einstellungen] deaktiviert ist, druckt das Gerät den EKG-Bericht automatisch aus, nachdem die EKG-Daten erfasst und analysiert wurden.

Hinweis

Wenn die Option [Ausdruck] im Bildschirm [Aufzeichnungseinstellung] deaktiviert ist, tippen Sie auf die Schaltfläche [Start], um den EKG-Bericht zu speichern; der Bericht wird jedoch nicht gedruckt.

6.6 Kopieren von Berichten

Das Gerät kann eine weitere Kopie des letzten EKG-Berichts ausdrucken.

Bedienvorgang: Tippen Sie im Hauptbildschirm auf die Schaltfläche  → [Kopie]:

- Wenn die archivierten Daten nicht leer sind, wird der zuletzt gespeicherte Bericht direkt gedruckt.
- Wenn kein Bericht vorliegt, erscheint die Meldung „Keine Daten!“. Es müssen zunächst EKG-Daten erfasst werden.

6.7 Anhalten der Kurven

Sie können die aktuell angezeigten Kurven auf dem Bildschirm anhalten, um sie sorgfältig anzusehen oder auszudrucken. Wenn vor dem Anhalten nur EKG-Daten von weniger als 10 Sekunden vorliegen, muss gewartet werden, bis das Gerät genügend Daten für 10 Sekunden gesammelt hat. Dann kann ein Standbild erzeugt werden.

Bedienvorgänge:

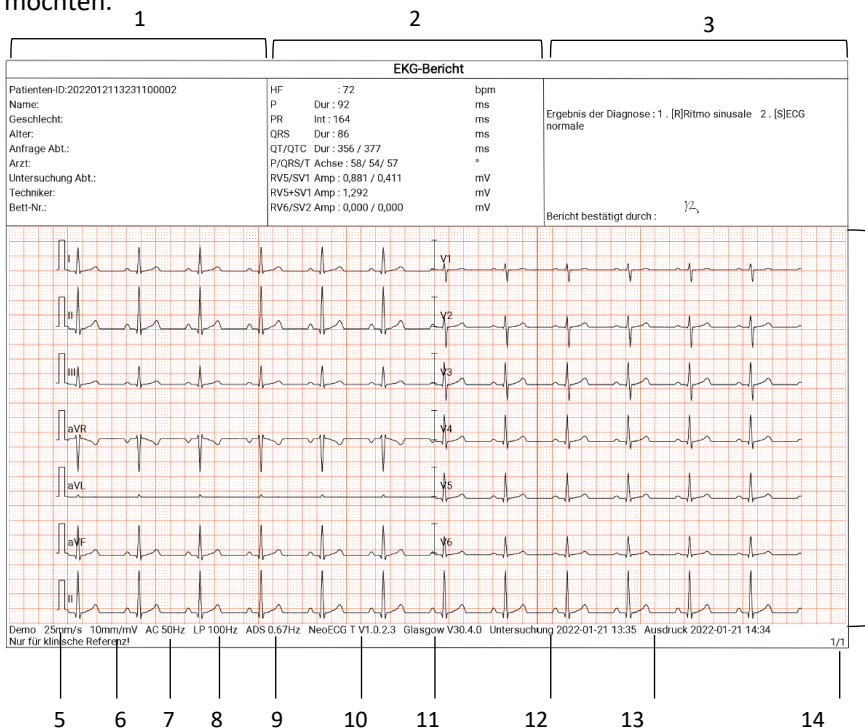
1. Tippen Sie im Hauptbildschirm auf die Schaltfläche [Anhalten], um den Bildschirm zum Anhalten der Kurve aufzurufen.
2. Tippen Sie auf die Schaltfläche [Ausdruck], um den Bericht zu drucken.

6.8 Beispiele für Berichte

6.8.1 Auto-Modus

Ein EKG-Bericht mit 6x2+1R-Echtzeit-Abtasten im automatischen 12-Ableitung-Messmodus dient als Beispiel, um die Elemente des Berichts zu veranschaulichen.

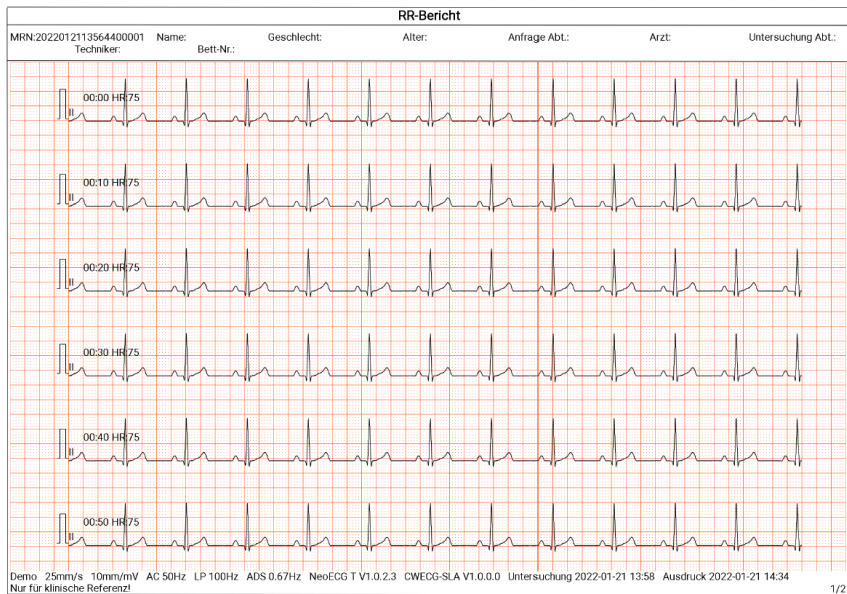
Ein Bericht umfasst in der Regel einen Bereich für die Kurve, einen Bereich für Patienteninformationen, einen Bereich für Messparameter und einen Bereich für Diagnoseergebnisse. Sie können auch wählen, ob Sie die Informationen zur durchschnittlichen Vorlage und zur Messmatrix drucken möchten.



- 1 Bereich Patienteninformation
- 2 Bereich Messparameter
- 3 Bereich Diagnoseergebnis
- 4 Bereich Kurve
- 5 Geschwindigkeit
- 6 Empfindlichkeit

- 7 AC-Filter
- 8 Tiefpassfilter
- 9 ADS-Filter
- 10 Systemsoftwareversion
- 11 Algorithmussoftwareversion
- 12 Datum und Uhrzeit der Untersuchung
- 13 Druckdaten und Uhrzeit
- 14 Informationen zur Seite

6.8.2 RR-Analyse



Seite 1 - 1-Minuten-Rhythmus-Kurve der Ableitung II

RR-Bericht						
MRN:2022012113564400001 Techniker:	Name:	Bett-Nr.:	Geschlecht:	Alter:	Anfrage Abt.:	Arzt: Untersuchung Abt.:
Abtastzeit : 60 s Gesamt QRS : 72 HF : 72 bpm Durchschnittl. RR-Intervall : 830 ms Max. RR-Intervall : 836 ms Min. RR-Intervall : 588 ms Max/Min : 1,422	Zeit-Domain Analyse SDNN : 7,192 ms RMSSD : 7,272 ms	Frequenz-Domain-Analyse Gesamt Strom : 0,025 ms*ms VLF : 0,013 ms*ms LF : 0,004 ms*ms LFnorm : 31,008 nu HF : 0,009 ms*ms HFnorm : 68,992 nu LF/HF : 0,449	Ergebnis der Diagnose : 1 . Bericht bestätigt durch : <i>Lu</i>			
Gesamt QRS : 72 R-R Histogramm	Gesamt QRS : 72 R-R Intervall Diff. Histogramm	PSD(ms*ms/Hz) Frequenz-Diagramm				
Demo 25mm/s 10mm/mV AC 50Hz LP 100Hz ADS 0.67Hz NeoECG T V1.0.2.3 CWEKG-SLA V1.0.0.0 Untersuchung 2022-01-21 13:58 Ausdruck 2022-01-21 14:34 Nur für klinische Referenz!						

Seite 2 - RR-Messung und Analyseergebnis

Diese Seite wurde absichtlich leer gelassen.



Kapitel 7 Dateiverwaltung

Tippen Sie auf dem Bildschirm für die Kurvenerfassung auf die Schaltfläche [Datei], um den Bildschirm für die Verwaltung der Patientendateien aufzurufen, wie in der folgenden Abbildung dargestellt. In diesem Bildschirm werden alle Dateien in chronologischer Reihenfolge aufgelistet; dabei werden die neuesten Dateien ganz oben angezeigt. Sie können die gespeicherten historischen Datensätze erneut abrufen, hochladen, in der Vorschau anzeigen, bearbeiten, exportieren, drucken, abfragen und löschen.

Das Gerät kann 10.000 routinemäßige EKG-Berichte speichern.

The screenshot displays a user interface for managing ECG files. At the top, it shows 'Datei Insgesamt:10' and a search prompt 'Bitte geben Sie die F'. Below this is a grid of file entries, each with a patient icon, a timestamp, and file details. The interface is divided into two sections: 'Bestellung Liste' and 'Datei'. At the bottom, there is a navigation bar with icons for 'Aktualisieren', 'Erneut abtasten', 'Hochladen', 'Bearbeiten', 'Ausdruck', 'Exportieren', and 'Löschen'.


Section	Datei	Zeitpunkt	Details	Status
Bestellung Liste	2022-01-21 14:11	12 Ableitungen	Nicht hochgeladen	[Icon]
	2022012113564400007	Echtzeit	Ohne Diagnose	[Icon]
	2022-01-21 14:09	12 Ableitungen	Nicht hochgeladen	[Icon]
	2022012113564400005	Echtzeit	Ohne Diagnose	[Icon]
Datei	2022-01-21 14:07		Nicht hochgeladen	[Icon]
	2022012113564400003	R-R	Ohne Diagnose	[Icon]
	2022-01-21 13:58		Nicht hochgeladen	[Icon]
	2022012113564400001	R-R	Mit Diagnose	[Icon]
	2022-01-21 13:35	12 Ableitungen	Nicht hochgeladen	[Icon]
	2022012113231100002	Echtzeit	Mit Diagnose	[Icon]

Taste	Beschreibung
Aktualisieren	Aktualisieren der Datenliste.
Erneut abtasten	Neuerfassung eines EKGs für den ausgewählten Patienten.
Hochladen	Im AI-Server-Login-Modus Hochladen der aktuell ausgewählten EKG-Daten auf den AI-Server.
Bearbeiten	<p>Durchführung der folgenden Vorgänge mit den ausgewählten Patientendaten:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● Anzeigen von Kurvendaten, Ändern von Format, Empfindlichkeit und Geschwindigkeit der Kurvenanzeige. ● Bearbeiten der Patienteninformationen (die eindeutige ID kann nicht geändert werden). Nachdem die aktuellen Patienteninformationen bearbeitet wurden, werden die entsprechenden Patienteninformationen in der Patienteninformationsliste aktualisiert. ● Bearbeiten der Diagnose. ● Erneute Analyse. ● Speichern der Analyseergebnisse. ● Drucken des EKG-Berichts des Patienten.
Ausdruck	Drucken eines oder mehrerer ausgewählter Patientenberichte.
Exportieren	Exportieren des aktuell ausgewählten Berichts. Das System unterstützt den Export von Berichten auf USB-Sticks in folgenden Formaten: Carewell ECG, PDF, BMP, HL7, DICOM und SCP.
Löschen	Löschen einer oder mehrerer ausgewählter Patientendaten.
	<p>Eingeben von Stichworten in das Suchfeld, um alle in Frage kommenden Patientendateien zu finden.</p> <p>Das Symbol  hinter dem Suchfeld öffnet den Bildschirm zum Einstellen der Suchbedingungen. Hier können die entsprechenden Suchbedingungen für eine präzise Suche festgelegt werden.</p>
Alle auswählen / Alle	Auswählen aller Patientendaten bzw. Aufheben der Auswahl.

Taste	Beschreibung
abwählen	

Diese Seite wurde absichtlich leer gelassen.

Kapitel 8 System einstellungen


Tippen Sie im Hauptbildschirm auf  → [Einstellungen] um den Einstellungsbildschirm zu öffnen.

Hinweis

In der folgenden Tabelle stellen die unterstrichenen Optionen die Standardeinstellungen des Systems dar.

8.1 EKG-Einstellungen

Menüelemente	Beschreibung
Abtastmodus	Manuell, <u>Echtzeit</u> , Vorzeitiges Abtasten, Periodisch, Trigger, R-R
Ableitungseinstellungen	
Ableitungsmodus	9 Ableitung, <u>12 Ableitung</u> , 15 Ableitung (Standard + rechts), 15 Ableitung (Standard + hinten, 15-Ableitungen (pädiatrisch), 18 Ableitung
Layout	Für 9 Ableitung: 9×1, 3×3, <u>3×3+1R</u> , 3×3+3R, 6+3 Für 12 Ableitung: 12×1, 6×2, <u>6×2+1R</u> , 3×4, 3×4+1R, 3×4+3R Für 15 Ableitung: 15×1, 6+9, 6+6+3, <u>6+6+3+1R</u> , 3×5, 3×5+1R, 3×5+3R Für 18 Ableitung: 12×1+6×1, <u>6×3+1R</u> , 6×2+6×1, 6×2+6×1+2R, 3×6
Ableitungsstandard	<u>IEC</u> , AHA
Ableitungssequenz	<u>Standard</u> , Cabrera
Rhythmus-Einstellungen	
Rhythmus-Typ	<u>Eine Ableitung</u> , Drei Ableitungen
Rhythmus-Ableitung 1	I, <u>II</u> , III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6, V3R, V4R, V5R, V7, V8, V9
Rhythmus-Ableitung 2	I, II, III, aVR, aVL, aVF, <u>V1</u> , V2, V3, V4, V5, V6, V3R, V4R, V5R, V7, V8, V9

Menüelemente	Beschreibung
Rhythmus-Ableitung 3	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, <u>V5</u> , V6, V3R, V4R, V5R, V7, V8, V9
Filtereinstellungen	
ADS-Filter	0,01 Hz; 0,05 Hz; 0,32 Hz; <u>0,67 Hz</u>
EMG-Filter	25 Hz; 35 Hz; 45 Hz; <u>Aus</u>
Tiefpassfilter	75 Hz; <u>100 Hz</u> ; 150 Hz; 300 Hz, Aus
AC-Filter	<u>Ein</u> , Aus
Display-Einstellungen	
Geschwindigkeit	5 mm/s; 6,25 mm/s; 10 mm/s; 12,5 mm/s; <u>25 mm/s</u> ; 50 mm/s
Empfindlichkeit	Auto; 2,5 mm/mV; 5 mm/mV; <u>10 mm/mV</u> ; 20 mm/mV; 10/5 mm/mV; 20/10 mm/mV; 40 mm/mV
Arrhythmie-Schwellenwert	
Brady	Geben Sie manuell eine maximal 3-stellige, ganzzahlige Zahl in das Textfeld ein. Der vorgegebene Standardwert ist 60. Die Einheit ist bpm.
Tachy	Geben Sie manuell eine maximal 3-stellige, ganzzahlige Zahl in das Textfeld ein. Der vorgegebene Standardwert ist 100. Die Einheit ist bpm.  Hinweis Der Tachykardie-Wert sollte nicht kleiner sein als der Bradykardie-Wert. Wenn der eingegebene Wert für die Tachykardie kleiner ist als der für die Bradykardie, erscheint die Meldung „Der Tachykardie-Wert sollte nicht kleiner sein als der Bradykardie-Wert“.
Sonstige Einstellungen	
Autom. Hochl.	Ein, <u>Aus</u>
Autom. Speicherung	<u>Ein</u> , Aus


Menüelemente	Beschreibung
Vorschau	Ein, <u>Aus</u>

8.2 Einstellungen der Patienteninformationen


Menüelemente	Beschreibung
Konfiguration der Patienteninformationen	
Erforderliche Patienten-Info	Patienten-ID, Nachname, Erster Vorname, Geschlecht, Alter, Geburtsdatum
Detaillierte Patienten-Info	Zweiter Vorname, Größe, Gewicht, Blutdruck, Rasse, Medikation, medizinischer Verlauf, Patientenquelle, Anfrage Abt., Untersuchung Abt., Arzt, Techniker, Ambulanter Patient ID, Stationärer Patient ID, PE (körperliche Untersuchung) ID, Bett-Nr., ID-Nr., Untersuchungs-ID
Basiseinstellungen	
Einheit Höhe/Gewicht	<u>cm/kg</u> , inch/lb
Einheit Blutdruck	<u>mmHg</u> , kPa
Eindeutige ID	<u>Patienten-ID</u> , Stationärer Patient ID, Ambulanter Patient ID, Neuzugang Nr.
Patienten-ID	Auto. Akkumulation, <u>Manuelle Eingabe</u>

8.3 Abtast-Einstellungen

Menüelemente	Beschreibung
Abtastzeit-Einstellungen	
Echtzeit-Abtasten	<u>10 Sekunden</u> , 20 Sekunden, 30 Sekunden, 60 Sekunden
Periodische Abtasten	Geben Sie manuell eine ganzzahlige Zahl in Minuten in das Textfeld ein. Der Eingabebereich beträgt 1–60 Min., der voreingestellte Standardwert ist 60 Min.

Menüelemente	Beschreibung
Periodisches Intervall	<p>Geben Sie manuell eine ganzzahlige Zahl in Minuten in das Textfeld ein.</p> <p>Der Eingabebereich beträgt 1–60 Min., der voreingestellte Standardwert ist 1 Min.</p> <p> Hinweis</p> <p>Das periodische Intervall darf nicht größer sein als die Gesamtzeit des periodischen Ab tastens.</p>
RR	1 Min, <u>3 Min</u>

8.4 Aufzeichnungs-Einstellung

Menüelemente	Beschreibung
Druckeinstellungen	
Drucksequenz	Synchron, <u>sequenziell</u>
Druckmodus	<p><u>Papier Sparen</u>, Schnellmodus</p> <p> Hinweis</p> <p>Der Papiersparmodus und der Schnellmodus eignen sich nur zum Drucken von EKG-Berichten im Auto-Modus.</p>
Druckgerät	Netzwerkdrucker, USB-Drucker
Druckvorschau	Ein, <u>Aus</u>
Ausdruck	<u>Ein</u> , Aus
Netzwerkdrucker	
Netzwerk-IP	Wenn „Netzwerkdrucker“ als „Druckgerät“ ausgewählt ist, stellen Sie die Netzwerk-IP und den Anschluss ein.
Anschluss	
Test	Tippen Sie auf diese Schaltfläche, um zu testen, ob der Netzwerkdrucker erfolgreich angeschlossen ist.

Menüelemente	Beschreibung
Ausdruck-Raster	<u>Ein</u> , Aus
Berichteinstellungen	
Messparameter	Wählen Sie aus, ob die Messparameter in den durch die automatische Messung erzeugten EKG-Bericht aufgenommen werden sollen. Standardmäßig angekreuzt.
Durchschnittliche Vorlage	Wählen Sie aus, ob die durchschnittliche Vorlage in den durch die automatische Messung erzeugten EKG-Bericht aufgenommen werden soll. Standardmäßig nicht angekreuzt.
Ergebnis der Diagnose	Wählen Sie aus, ob das Ergebnis der Diagnose in den durch die automatische Messung erzeugten EKG-Bericht aufgenommen werden soll. Standardmäßig angekreuzt.
Minnesota-Code	Wählen Sie aus, ob der Minnesota-Code in den durch die automatische Messung erzeugten EKG-Bericht aufgenommen werden soll. Standardmäßig nicht angekreuzt.
Druckzeit	Wählen Sie aus, ob die Druckzeit in den Bericht aufgenommen werden soll. Standardmäßig nicht angekreuzt.
Messmatrix	Wählen Sie aus, ob die Messmatrix in den durch die automatische Messung erzeugten EKG-Bericht aufgenommen werden soll. Standardmäßig nicht angekreuzt.
Zeitskala	Wählen Sie aus, ob die Zeitskala in den durch die automatische Messung erzeugten EKG-Bericht aufgenommen werden soll. Standardmäßig nicht angekreuzt.

8.5 Verbindungseinstellungen

8.5.1 Kabelgebundenes Netzwerk

Schließen Sie das Netzkabel an den RJ45-Netzwerkanschluss auf der linken Seite des 10,1"-Geräts an.

Tippen Sie im Einstellungsbildschirm auf [Verbindungseinstellungen] → [LAN], um den Bildschirm für die Ethernet-Einstellungen zu öffnen.

Sie können wählen, ob Sie die IP-Adresse für die Netzwerkverbindung automatisch beziehen oder IP-Adresse, Gateway und Subnetzmaske entsprechend der jeweiligen Situation einstellen möchten. Nach erfolgreicher Verbindung können die EKG-Daten über das kabelgebundene Netz übertragen werden.

8.5.2 Mobiles Netzwerk

Das Gerät kann mit einem Modul für mobile Netzwerke ausgestattet werden. Setzen Sie die Mobilfunkkarte ein und aktivieren Sie die Funktion [Mobiles Netzwerk], um EKG-Daten über das Mobilfunknetz zu übertragen.



Vorsicht

Um eine normale Netzverbindung zu gewährleisten, stellen Sie bitte sicher, dass das Konto der Mobilfunkkarte nicht im Rückstand ist.

8.5.3 WLAN-Einrichtung

Rufen Sie den WLAN-Einstellungsbildschirm auf und schalten Sie den WLAN-Schalter ein/aus, um das WLAN zu aktivieren oder zu deaktivieren.

Nachdem das WLAN aktiviert wurde, beginnt das Gerät mit der Suche nach verfügbaren drahtlosen Netzwerken in der Umgebung. Wählen Sie dasjenige aus, mit dem Sie das Gerät verbinden möchten. Wenn das drahtlose Netzwerk gesichert ist, erscheint ein Fenster, in dem ein Passwort verlangt wird. Geben Sie das korrekte Passwort ein und tippen Sie auf [Verbinden]. Nach kurzer Zeit wird eine drahtlose Verbindung hergestellt.

8.5.4 Servereinstellungen

Menüelemente	Beschreibung
AI-Server	Optionen: Platform, CardIoT

	Stellen Sie den AI-Server ein, der eine Verbindung herstellen soll.
IP-Adresse	Geben Sie die IP-Adresse und den Anschluss des AI-Servers ein. Tippen Sie dann Sie auf die Schaltfläche [Test], um die Verbindung des AI-Servers zu testen.
Anschluss	
Lokale IP	Geben Sie Ihre lokale IP ein.

8.6 Systemeinstellungen

8.6.1 Anzeige und Ton

Menüelemente	Beschreibung
Helligkeit	Ziehen Sie den Schieberegler, um die Helligkeit des Anzeigebildschirms einzustellen
Lautstärke	Ziehen Sie den Schieberegler, um die Lautstärke des Geräts einzustellen.
Touch-Ton	<u>Ein</u> , Aus
QRS-Signalton	Ein, <u>Aus</u>
Signalton Batterie Schwach	<u>Ein</u> , Aus
Signalton Ableitung aus	<u>Ein</u> , Aus
Signalton Druckende	<u>Ein</u> , Aus

8.6.2 Datum und Uhrzeit

Menüelemente	Beschreibung
Datumsformat	Optionen: JJJ-MM-TT, MM-TT-JJJJ, TT-MM-JJJ
Zeitformat	Optionen: 12h, <u>24h</u>
Aktuelles Datum	Einstellen des aktuellen Datums
Aktuelle Uhrzeit	Einstellen der aktuellen Uhrzeit

Hinweis

Im AI-Server-Login-Modus wird nach der Verbindungsherstellung mit dem AI-Server die Uhrzeit des Geräts mit der des Servers synchronisiert.

8.6.3 Sonstige Einstellungen

Menüelemente	Beschreibung
Sprache	Wählen Sie die Sprache der Benutzeroberfläche.
Demo	Optionen: <u>Aus</u> , Normales EKG, Abnormales EKG
Glasgow-Algorithmus	Optionen: Ein, <u>Aus</u> In das Gerät eingebunden ist der von der Universität Glasgow entwickelte Glasgow-Algorithmus zur Interpretation des 12-Ableitung-Ruhe-EKGs. Das Gerät beginnt automatisch mit der Analyse, sobald die EKG-Erfassung abgeschlossen ist.
Auto. Standby	Stellen Sie die Zeit für den automatischen Eintritt des Geräts in den Standby-Modus ein. Optionen: <u>Aus</u> , 5 Min, 10 Min, 20 Min, 30 Min, 60 Min Wenn Sie [Aus] wählen, wechselt das Gerät nicht automatisch in den Standby-Modus.
Name der Einrichtung	Geben Sie den Namen der medizinischen Einrichtung ein.
Techniker Nr.	Geben Sie die Nummer des die Untersuchung durchführenden Technikers ein.
Standardeinstellungen wiederherstellen	Tippen Sie, um zu bestätigen, dass Sie die Standardeinstellungen wiederherstellen möchten. Bei diesem Vorgang werden alle Einstellungen auf die Standardwerte zurückgesetzt (die Aufzeichnungsdaten werden nicht gelöscht).

8.7 Systemwartung

Tippen Sie im Einstellungsbildschirm auf [Systemeinstellungen] → [Systemwartung], um den Bildschirm für die Systemwartung zu öffnen.

Menüelemente	Beschreibung
AC-Frequenz	Stellen Sie die Frequenz des AC-Filters ein. Optionen: 50 Hz, 60 Hz
SCP	Kann nur nach Autorisierung verwendet werden; nach der Autorisierung wird „Autorisiert“ angezeigt.

Menüelemente	Beschreibung
HL7	Kann nur nach Autorisierung verwendet werden; nach der Autorisierung wird „Autorisiert“ angezeigt.
DICOM	Kann nur nach Autorisierung verwendet werden; nach der Autorisierung wird „Autorisiert“ angezeigt.
QR-Code-Einstellung	Legen Sie die Start- und Endadresse jedes Feldes sowie den Geschlechtscode fest. Weitere Felder können nach dem jeweiligen Bedarf durch Tippen auf + hinzugefügt werden.


8.8 Werkwartung


Das Menü für die Werkwartung bietet folgende Funktionen:

- Exportprotokoll
- Werk-Upgrade
- Werkrückstellung

Kapitel 9 Aufforderungsmeldungen und Fehlerbehebung

Nr.	Meldungen oder Fehler	Lösungen
1	<i>Recorder ohne Papier</i>	Legen Sie das Papier korrekt ein.
2	<i>Recorderklappe nicht geschlossen</i>	Schließen Sie die Recorderklappe.
3	<i>XX Ableitung aus (Alle Ableitungen aus)</i>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Überprüfen Sie die entsprechenden Elektroden und Ableitungskabel. Bringen Sie ggf. die Elektroden wieder an oder schließen Sie die Ableitungskabel wieder an. 2. Prüfen Sie, ob das Patientenkabel richtig an das Gerät angeschlossen ist. 3. Wenn Sie alle oben genannten Schritte durchgeführt haben, jedoch immer noch keine Kurven angezeigt werden, prüfen Sie, ob die Funktionsunfähigkeit des Geräts auf eine Überlastung oder Sättigung eines Teils des Verstärkers zurückzuführen ist.
4	<i>Batterie Schwach!</i>	Laden Sie die Batterie sofort auf.
5	<i>Batterie erschöpft. Wird bald ausgeschaltet.</i>	Schließen Sie das Gleichstromnetzteil an oder verwenden Sie die Recorderbasis, um das Gerät mit Strom zu versorgen, oder laden Sie die Batterie sofort auf.
6	<i>Export fehlgeschlagen</i>	Überprüfen Sie das USB-Gerät und exportieren Sie die Daten erneut.
7	<i>Nicht ausreichender Speicherplatz</i>	Löschen Sie unerwünschte historische Dateien oder ändern Sie Speichergerät bzw. Speicherort.

Nr.	Meldungen oder Fehler	Lösungen
8	Einige Ableitungen ohne Kurvenausdruck	<p>Wenn Sie die EKG-Daten unmittelbar nach dem Anlegen der Ableitungskabel am Patienten erfassen, werden die EKG-Kurven möglicherweise nicht angezeigt, da das ADS noch nicht stabil ist. Normalerweise muss vor der EKG-Messung abgewartet werden, bis die Kurve der einzelnen Ableitung stabil ist, wenn alle Ableitungen in gutem Kontakt sind.</p>
9	<p>AC-Störung</p> <p>Symptom: Auf den EKG-Kurven überlagern sich 50-Hz-Sinuswellen mit einer bestimmten Amplitude und Regelmäßigkeit, und auf der EKG-Basislinie tritt ein deutliches Flimmern auf.</p> 	<p>Überprüfen Sie das Gerät nach den folgenden Kriterien, um Probleme zu lösen:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● Das Gerät ist ordnungsgemäß geerdet. ● Die Elektroden und Ableitungskabel sind korrekt angeschlossen. ● Auf die Elektroden und die Haut des Patienten wurde ausreichend leitfähige Paste aufgetragen. ● Das Patientenbett ist ordnungsgemäß geerdet. ● Der Patient ist nicht mit leitenden Gegenständen wie z. B. Metallteilen des Patientenbettes in Berührung gekommen. ● Niemand berührt den Patienten. ● In der Nähe werden keine leistungsstarken elektrischen Geräte wie Röntgenapparate oder Ultraschallgeräte betrieben.

Nr.	Meldungen oder Fehler	Lösungen
		<ul style="list-style-type: none"> ● Der Patient trägt keinen Glas- oder Diamantschmuck. ● Die AC-Filterfrequenz ist korrekt eingestellt. <p>Falls die Störung durch die oben genannten Maßnahmen nicht beseitigt werden kann, verwenden Sie einen AC-Filter; die aufgezeichnete Kurve wird dann leicht abgeschwächt.</p>
10	<p>EMG-Störung</p> <p>Symptom: Das EKG weist unregelmäßige Schwankungen auf, während die Basislinie keine Veränderung zeigt.</p> 	<p>Überprüfen Sie das Gerät nach den folgenden Kriterien, um Probleme zu lösen:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● Ist der Raum unbequem? ● Ist der Patient nervös oder ist ihm kalt? ● Ist das Bett zu schmal? ● Spricht der Patient? ● Sind die Klemmen der Extremitätenelektroden zu fest angebracht? <p>Falls die Störung durch die oben genannten Maßnahmen nicht beseitigt werden kann, verwenden Sie einen EMG-Filter; die aufgezeichnete Kurve wird dann leicht abgeschwächt.</p>
11	<p>Die gedruckte EKG-Kurve liegt außerhalb des Rasterbereichs des Druckpapiers.</p>	<p>Dies wird durch die starken Schwankungen der Kurve verursacht.</p> <p>Stellen Sie die Empfindlichkeit auf „Auto“. Das Gerät stellt die Empfindlichkeit dann automatisch entsprechend der Amplitude des EKG-Signals ein.</p>
12	<p>Drift der Basislinie.</p>	<p>Überprüfen Sie das Gerät nach den folgenden Kriterien, um Probleme zu lösen:</p>

Nr.	Meldungen oder Fehler	Lösungen
	<p>Symptom: Die gedruckte EKG-Basislinie bewegt sich unregelmäßig auf und ab.</p>	<ul style="list-style-type: none"> ● Sind die Elektroden fest angebracht? ● Sind die Ableitungskabel richtig mit den Elektroden verbunden? ● Sind die Elektroden und die Haut des Patienten sauber? ● Wurde auf die Elektroden und die Haut des Patienten ausreichend leitfähige Paste aufgetragen? ● Der Patient bewegt sich oder atmet während der Aufzeichnung. ● Gemischte Verwendung von alten und neuen Elektroden. <p>Falls die Störung durch die oben genannten Maßnahmen nicht beseitigt werden kann, verwenden Sie einen ADS-Filter.</p>

Diese Seite wurde absichtlich leer gelassen.

Kapitel 10 Reinigung, Desinfektion und Wartung

Für dieses Gerät und sein Zubehör wird keine Sterilisation empfohlen. Es sollte jedoch sauber gehalten werden. Wenn das Gerät verschmutzt ist, reinigen Sie es vor der Desinfektion.

10.1 Empfohlene Reinigungsmittel

Empfohlene Reinigungsmittel: Wasser, Neutralseifenlösung, Ethanollösung (Volumenverhältnis: 70 % bis 80 %).

Empfohlenes Reinigungswerkzeug: Wattebausch, weiche Gaze, weiche Bürste, weiches Tuch.

10.2 Reinigung

10.2.1 Reinigung des Geräts

Reinigen Sie die Außenflächen des Geräts monatlich oder bei Bedarf auch häufiger. Informieren Sie sich vor der Reinigung des Geräts über die Vorschriften Ihres Krankenhauses zur Reinigung des Geräts.

Zur Reinigung des Geräts gehen Sie wie folgt vor:

1. Schalten Sie das Gerät aus und trennen Sie es vom Netzkabel und vom Zubehör.
2. Reinigen Sie die Oberfläche des Geräts mit einem sauberen, weichen Tuch, das mit einem der empfohlenen Reinigungsmittel befeuchtet ist.
3. Alle Reinigungsmittelreste mit einem sauberen, trockenen Tuch abwischen. Lassen Sie das Gerät an einem belüfteten, kühlen Ort trocknen.

10.2.2 Reinigung von Patientenkel und Elektroden

Bevor Sie das Patientenkel und die Elektroden reinigen, trennen Sie das Patientenkel vom Gerät ab.

Für die Reinigung des Patientenkabels und der Elektroden lesen Sie bitte die mit dem Zubehör gelieferte Gebrauchsanweisung.

10.2.3 Reinigung des Thermodruckkopfes

Ein verschmutzter Druckkopf verschlechtert die Druckqualität. Reinigen Sie den Druckkopf mindestens einmal pro Monat oder bei Bedarf.

Zur Reinigung des Thermodruckkopfes gehen Sie wie folgt vor:

1. Schalten Sie die Recorderbasis aus.
2. Öffnen Sie die Papierfachabdeckung und nehmen Sie das Aufzeichnungspapier heraus.
3. Wischen Sie den Druckkopf behutsam mit einem sauberen, weichen, mit 75% igem Alkohol angefeuchteten Tuch ab. Hartnäckige Flecken tränken Sie zunächst mit etwas Alkohol und wischen sie mit einem sauberen, weichen Tuch ab.
4. Legen Sie das Aufzeichnungspapier wieder ein und schließen Sie die Papierfachabdeckung, nachdem der Druckkopf vollständig an der Luft getrocknet ist.

10.3 Desinfektion

Eine Desinfektion der Haupteinheit des Geräts ist nicht erforderlich. Um dauerhafte Schäden am Gerät zu vermeiden, darf eine Desinfektion nur dann durchgeführt werden, wenn sie nach den Vorschriften Ihres Krankenhauses als notwendig erachtet wird. Reinigen Sie das Gerät vor der Desinfektion.

Für die Desinfektion des Patientenkabels und der Elektroden lesen Sie bitte die mit dem Zubehör gelieferte Gebrauchsanweisung.

10.4 Pflege und Wartung

Um die Leistung und Sicherheit des Geräts und seines Zubehörs zu gewährleisten, muss es regelmäßig gepflegt und gewartet werden.

10.4.1 Gerät und Recorderbasis

Befolgen Sie die nachstehenden Richtlinien zur Wartung des Geräts und der Recorderbasis:

- Vermeiden Sie zu hohe Temperaturen, Sonneneinstrahlung, Feuchtigkeit und Schmutz. Vermeiden Sie heftiges Schütteln, wenn Sie es an einen anderen Ort bringen.
- Verhindern Sie, dass Flüssigkeit in das Gerät eindringt, da sonst die Sicherheit und Leistung des Geräts nicht gewährleistet werden können.
- Lassen Sie die Leistung des Geräts regelmäßig durch den Kundendienst für medizinische Geräte überprüfen.

10.4.2 Patientenkabel

Befolgen Sie die nachstehenden Richtlinien zur Wartung des Patientenkabels:

- Überprüfen Sie regelmäßig die Integrität des Patientenkabels. Achten Sie darauf, dass es leitfähig ist.
- Ziehen oder verdrehen Sie das Patientenkabel beim Gebrauch nicht zu stark.
- Fassen Sie beim Anschließen oder Abtrennen des Patientenkabels den Stecker und nicht das Kabel an.
- Wenn Kabel und Ableitungskabel nicht verwendet werden sollen, wickeln Sie sie mit großem Durchmesser auf oder hängen Sie sie auf, um ein Verdrehen oder Knicken in spitzen Winkeln zu vermeiden.
- Sobald eine Beschädigung oder Alterung des Patientenkabels festgestellt wird, ersetzen Sie es sofort durch ein neues.
- Der Austauschzyklus des Patientenkabels ist in dessen Gebrauchsanweisung beschrieben.

10.4.3 Wiederverwendbare Elektroden

Befolgen Sie die nachstehenden Richtlinien zur Wartung der wiederverwendbaren Elektroden:

- Reinigen Sie die Elektroden nach jedem Gebrauch und achten Sie darauf, dass sich keine Gelreste auf ihnen befinden.
- Halten Sie die Gummisaugkugeln der Brustelektroden von direkter Sonneneinstrahlung und übermäßigen Temperaturen fern.
- Nach längerem Gebrauch oxidieren die Oberflächen der Elektroden aufgrund von Erosion und anderen Ursachen. Zu diesem Zeitpunkt sollten die Elektroden ausgetauscht werden, um qualitativ hochwertige EKG-Aufzeichnungen zu erhalten.

- Der Austauschzyklus der Elektroden ist in deren Gebrauchsanweisung beschrieben.

10.4.4 Aufzeichnungspapier

Befolgen Sie die nachstehenden Richtlinien zur Aufbewahrung des Thermoaufzeichnungspapiers:


- Aufzeichnungspapier sollte an einem trockenen, dunklen und kühlen Ort gelagert werden; übermäßige Temperaturen, Feuchtigkeit und Sonneneinstrahlung sind zu vermeiden.
- Legen Sie das Papier nicht über einen längeren Zeitraum unter Fluoreszenzlicht.
- Achten Sie darauf, dass sich in der Lagerumgebung kein Polyvinylchlorid oder sonstige Chemikalien befinden, die zu Verfärbungen des Papiers führen.
- Stapeln Sie das Aufzeichnungspapier nicht über einen längeren Zeitraum, da sich sonst die EKG-Aufzeichnungen aufeinander übergehen können.

10.5 Regelmäßige Wartung

Das Gerät muss mindestens einmal pro Jahr gemäß den lokalen Vorschriften kalibriert und gemessen werden.

10.6 Abrufen von Systeminformationen

Beim Durchführen von Wartungsarbeiten am Gerät müssen Sie möglicherweise die Systeminformationen überprüfen.

Tippen Sie im Hauptbildschirm auf  → [Einstellungen] → [Systemeinstellungen] → [Mein Gerät], um die Softwareversion, die Algorithmusversion und den Unique Device Identifier (UDI) des Geräts anzuzeigen und um System-Upgrades durchzuführen.

Diese Seite wurde absichtlich leer gelassen.

Kapitel 11 Zubehör

Das empfohlene standardmäßige sowie optionale Zubehör sind in der nachstehenden Tabelle aufgeführt:

Zubehör	Modell/Typ	Anzahl
Netzkabel (Recorderbasis)	10A/250V	1
Gleichstromnetzteil	PH30-12	1
Patientenkabel (12 Ableitung)	ECG-FD10X4 (IEC) ECG-FD08X4 (AHA)	1 Satz
Patientenkabel (18 Ableitung)	ECG-FD18X4 (IEC/AHA)	1 Satz
Brustelektroden	ECG-FQX41	6 Stück
Pädiatrische Brustelektroden (optional)	ECG-EQD01	6 Stück
Extremitätenelektroden	ECG-FJX42	4 Stück
Pädiatrische Extremitätenelektroden (optional)	ECG-EJ01	4 Stück
Einweg-Klebeelektroden für Erwachsene (optional)	915W50	50 Stück
EKG-Adapter (optional)	Bananenstecker (4.0) weiblich	10 Stück
Aufzeichnungspapier	Ø 210 mm oder Ø 216 mm	1
Papierwalze	Kunststoff ABS perlweiß	1
Wiederaufladbare Lithium-Batterie (Gerät)	1054090 / 7,4 V / 5000 mAh	1
Wiederaufladbare Lithium-Batterie (Recorderbasis)	KMD-18650-14.4-4400B	1

Der Austauschzyklus und die Austauschmethode für Patientenkabel und Elektroden sind in der dem jeweiligen Zubehör beiliegenden Gebrauchsanweisung beschrieben.



Warnung

Verwenden Sie nur das in diesem Kapitel beschriebene Zubehör. Anderes Zubehör kann zu Schäden am Gerät oder Nichteinhaltung der in diesem Handbuch angegebenen Spezifikationen führen. Andernfalls können die Leistung und der Schutz vor Stromschlägen sowie der Defibrillationsschutz nicht gewährleistet werden.



Warnung

Zubehör und Verpackungen auf Anzeichen von Schäden kontrollieren. Nicht verwenden, wenn sie beschädigt sind.



Warnung

Die Wiederverwendung von Einwegzubehör kann das Risiko einer Verunreinigung bergen und die Leistung des Geräts mindern.

Anhang A Technische Spezifikationen

A.1 Sicherheitsspezifikationen

Normen	MDD 93/42/EWG	Medizinprodukterichtlinie
	IEC 60601-1: 2005+A1:2012	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die grundlegende Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale
	IEC 60601-2-25: 2011	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-25: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Elektrokardiographen
	IEC 60601-1-2: 2014	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-2: Allgemeine Anforderungen an die grundlegende Sicherheit und die wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Elektromagnetische Störungen – Anforderungen und Prüfungen
Klassifizierungen	Schutzart gegen elektrischen Schlag:	Gerät: Klasse II mit interner Stromversorgung Gerät mit Recorderbasis ausgestattet: Klasse I mit interner Stromversorgung
	Schutzgrad gegen elektrischen Schlag:	Defibrillationssicheres Anwendungsteil Typ CF
	Schutzgrad gegen schädliches Eindringen von Wasser:	7“-Gerät: IPX2 10,1“-Gerät: IPX0
	Installation und Verwendung:	Tragbares, nicht fest installiertes Gerät
	Arbeitsmodus:	Dauerbetrieb

	EMV:	Gruppe I, Klasse B
	Sicherheitsgrad der Anwendung bei Vorhandensein von entflammenden Gasen:	Gerät, das nicht für die Verwendung in Gegenwart von entflammenden Gasen geeignet ist

A.2 Umgebungsspezifikationen

Umgebung	Temperatur	Relative Luftfeuchtigkeit (nicht kondensierend)	Atmosphärendruck
Betrieb	0–40 °C	15–85 %	700–1060 hPa
Transport und Lagerung	-20–55 °C	15–95 %	700–1060 hPa

A.3 Physische Angaben und Hardware-Spezifikationen

Hauptgerät	Abmessungen	7“-Gerät: 197 mm × 112 mm × 26 mm (Breite × Tiefe × Höhe)
		10,1“-Gerät: 273 mm × 182 mm × 40 mm (Breite × Tiefe × Höhe)
	Gewicht	7“-Gerät: 0,8 kg einschließlich Hauptgerät und Batterie, ohne Zubehör
		10,1“-Gerät: 1,2 kg einschließlich Hauptgerät und Batterie, ohne Zubehör
	Display	7“-Gerät: 7 Zoll, Farb-LCD-Touchscreen Auflösung: 1024 × 600 Pixel
		10,1“-Gerät: 10,1 Zoll, Farb-LCD-Touchscreen Auflösung: 1280 × 800 Pixel
Stromversorgung	Wechselstrom	Nennspannung: 100-240V~
		Nennfrequenz: 50/60 Hz
	Eingebaute wiederaufladbare	Nennspannung: 7,4 V
		Nennkapazität: 5000 mAh

	Lithium-Ionen-Batterie	<p>Laufzeit:</p> <p>Wenn nur der interne Akku verwendet wird, kann das Gerät unter normalen Umständen bei voll aufgeladener Batterie mehr als 10 Stunden lang normal arbeiten (EKG-Erfassung alle 5 Minuten); wenn das Gerät in den Standby-Modus versetzt wird, kann die Batterie mindestens 60 Stunden lang halten.</p>
		<p>Ladedauer:</p> <p>Laden Sie die Batterie vor der ersten Verwendung mindestens 5 Stunden lang auf.</p> <p>Bei leerer Batterie und ausgeschaltetem Gerät: ≤ 4 h bis 90 % Kapazität ≤ 5 h bis 100 % Kapazität</p>

Recorderbasis		
Physikalische Spezifikationen	Abmessungen	295 mm × 288 mm × 111,2 mm (Breite × Tiefe × Höhe)
	Gewicht	Etwa 2,5 kg (einschließlich Batterie)
Stromversorgung	Wechselstrom	Nennspannung: 100-240V~
		Nennfrequenz: 50/60 Hz
	Eingebaute wiederaufladbare Lithium-Ionen-Batterie	Nennspannung: 14,4V
		Nennkapazität: 4400mAh
		Laufzeit: Bei Betrieb mit neuer, voll aufgeladener Batterie kann das Gerät fast 12 Stunden lang normal arbeiten (Druck alle 5 Minuten); im Standby-Modus kann die Batterie bis zu 72 Stunden halten.
Ladedauer: Laden Sie die Batterie vor der ersten		

		Verwendung mindestens 5 Stunden lang auf. Bei leerer Batterie: weniger als 4 Stunden bis 90 %, wenn das Gerät ausgeschaltet ist; weniger als 5 Stunden bis 100 %, wenn das Gerät ausgeschaltet ist.
Rekorder	Art des Rekorders	Thermorekorder
	Aufzeichnungspapier	Gerolltes thermoempfindliches Papier, Papierbreite: 210 mm, 216 mm
	Papiergeschwindigkeit	5 mm/s; 6,25 mm/s; 10 mm/s; 12,5 mm/s; 25 mm/s; 50 mm/s Genauigkeit: $\pm 3\%$
	Anzahl der Kurvenkanäle	Maximal 18
	Auflösung	Vertikale Auflösung: 8 Punkte/mm Horizontale Auflösung: 40 Punkte/mm (bei Papiergeschwindigkeit 25 mm/s)

A.4 EKG-Spezifikationen

HF-Messung	Methode	Spitze-Spitze-Erkennung
	Messbereich	30–300 bpm
	Genauigkeit	± 1 bpm
Hauptgerät	Ableitungen	Synchrone Erfassung und Analyse von 9 Ableitung, 12 Ableitung, 15 Ableitung und 18 Ableitung
	A/D-Wandlung	24 Bits
	Abtastfrequenz	32.000 Punkte/Sekunde
	Versatz zwischen den Kanälen	Kein Versatz
	Amplitudenquantifizierung	0,95 μ V/LSB
	Dauer des Kontakts für alle Anwendungsteile und zugänglichen Teile	10 s < t < 1 min
	Gleichtaktunterdrückungsverhältnis (CMRR)	≥ 140 dB (AC-Filter ein) ≥ 120 dB (AC-Filter aus)
	Zeitkonstante	≥ 5 s
	Frequenzgang	0,01–350 Hz Fehler! , 10 Hz
	Empfindlichkeit	Auto; 2,5 mm/mV; 5 mm/mV; 10 mm/mV; 20 mm/mV; 40 mm/mV Genauigkeit: ± 5 %
	Filter	AC-Filter: 50 Hz; 60 Hz; Aus

		EMG-Filter: 25 Hz; 35 Hz; 45 Hz; Aus
		ADS-Filter: 0,01 Hz; 0,05 Hz; 0,32 Hz; 0,67 Hz
		Tiefpassfilter: 75 Hz; 100 Hz; 150 Hz; 300 Hz, Aus
	Papiergeschwindigkeit	5 mm/s; 6,25 mm/s; 10 mm/s; 12,5 mm/s; 25 mm/s; 50 mm/s Genauigkeit: $\pm 3\%$
	Eingangsimpedanz	$\geq 100\text{ M}\Omega$ (10 Hz)
	Eingangsstrom	$\leq 10\text{ nA}$
	Kalibrierungsspannung	$1\text{ mV} \pm 2\%$
	Depolarisationsspannung	$\pm 900\text{ mV}$, $\pm 5\%$
	Rauschen	$\leq 12,5\text{ }\mu\text{V}$
	Erholzeit nach einer Defibrillationsentladung	$< 10\text{ s}$
	Anzeige der Stimulationsimpulse	In der EKG-Aufzeichnung können Stimulationsimpulse mit einer Amplitude von $\pm 2\text{ mV}$ bis $\pm 700\text{ mV}$, einer Dauer von 0,1 ms bis 2,0 ms, einer Anstiegszeit von weniger als $100\text{ }\mu\text{s}$ und einer Frequenz von 100/min angezeigt werden.
	Minimales detektierbares Signal	$20\text{ }\mu\text{Vp-p}$

Diese Seite wurde absichtlich leer gelassen.

Anhang B Einhaltung der EMV- und Funkvorschriften

B.1 EMV-Konformität

Grundleistung: Das Gerät kann EKG-Daten normal erfassen.



Warnung

Nicht in der Nähe von aktiven Hochfrequenz-Chirurgiegeräten und dem HF-abgeschirmten Raum eines magnetelektronischen Systems für Magnetresonanztomographie verwenden, wo die Intensität der elektromagnetischen Störungen hoch ist.



Warnung

Die Nutzung dieser Ausrüstung neben oder gestapelt auf anderen Geräten sollte vermieden werden, da dies zu fehlerhaftem Betrieb führen könnte. Sollte eine solche Verwendung notwendig sein, müssen dieses Gerät und die anderen Geräte zur Prüfung einer ordnungsgemäßen Funktion beobachtet werden.



Warnung

Die Verwendung von Zubehör, Messwandlern und Kabeln, die nicht vom Hersteller dieses Geräts spezifiziert oder geliefert wurden, kann zu erhöhten elektromagnetischen Emissionen oder einer verringerten elektromagnetischen Störfestigkeit dieses Geräts führen und einen unsachgemäßen Betrieb zur Folge haben.



Warnung

Tragbare HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräte wie Antennenkabel und externe Antennen) sollten mit einem Abstand von mindestens 30 cm (12 Zoll) zu jedem Teil des Geräts verwendet werden; eingeschlossen sind hierbei vom Hersteller angegebene Kabel. Andernfalls kann es zu Leistungseinbußen dieses Geräts kommen.



Warnung

Das Gerät kann auch dann Störungen zeigen, wenn andere Geräte die Emissionsanforderungen der entsprechenden nationalen Normen erfüllen.



Vorsicht

Der Benutzer muss das Gerät gemäß den in diesem Handbuch enthaltenen EMV-Informationen installieren und verwenden.

 **Vorsicht**

Mobile oder tragbare HF-Kommunikationsgeräte können die Leistung dieses Geräts beeinträchtigen. Vermeiden Sie während des Betriebs starke elektromagnetische Störungen, z. B. in der Nähe von Mobiltelefonen, Mikrowellenherden usw.

 **Vorsicht**

Wenn die Amplitude des Eingangssignals niedriger ist als die in den technischen Spezifikationen angegebene Mindestamplitude ($20\mu\text{Vp-p}$), kann das Messergebnis ungenau sein.

 **Vorsicht**

Der Kunde oder der Benutzer des Geräts müssen sicherstellen, dass das Gerät in der unten spezifizierten elektromagnetischen Umgebung verwendet wird, da das Gerät sonst möglicherweise nicht normal funktioniert.

Zur Erfüllung der Anforderungen an die elektromagnetische Emission und die Entstörung sind die folgenden Kabel zu verwenden:

Nr.	Name	Länge	Abschirmung (Ja/Nein)
1	Patientenkabel	ca. 3,2 m	Ja
2	Gleichstromnetzadapterkabel	1,2 m	Nein
3	Stromkabel	1,8 m	Nein

Die Leitlinien und die Herstellererklärung sind in den folgenden Tabellen detailliert dargestellt:

Tabelle 1

Leitlinien und Herstellererklärung – elektromagnetische Emissionen	
Emissionsprüfung	Konformität
HF-Emissionen CISPR 11	Gruppe 1
HF-Emissionen CISPR 11	Klasse B
Oberwellenemissionen IEC 61000-3-2	Klasse A
Spannungsschwankungen/Flicker- Emissionen IEC 61000-3-3	Klausel 5

Tabelle 2

Leitlinien und Herstellererklärung – elektromagnetische Störfestigkeit		
Störfestigkeitsprüfung	IEC 60601-Teststufe	Konformitätsstufe
Elektrostatische Entladung (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV Kontakt ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV Luft	± 8 kV Kontakt ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV Luft
Schnelle transiente elektrische Störgrößen/Burst IEC 61000-4-4	± 2 kV (Spannungsversorgungsleitungen) ± 1 kV (Eingangs-/Ausgangsleitungen)	± 2 kV (Spannungsversorgungsleitungen) ± 1 kV (Eingangs-/Ausgangsleitungen)
Überspannung IEC61000-4-5	± 0,5 kV, ± 1 kV Leitung(en) zu Leitungen ± 0,5 kV, ± 1 kV, ± 2 kV Leitung(en) zu Erde	± 0,5 kV, ± 1 kV Leitung(en) zu Leitungen ± 0,5 kV, ± 1 kV, ± 2 kV Leitung(en) zu Erde
Spannungseinbrüche, kurze Unterbrechungen und Spannungsschwankungen auf Stromversorgungs-Eingangsleitungen IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 Zyklen bei 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° und 315° 0 % UT; 1 Zyklus und 70 % UT; 25/30 Zyklen Einphasig: bei 0° 0 % UT; 250/300 Zyklen	0 % UT; 0,5 Zyklen bei 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° und 315° 0 % UT; 1 Zyklus und 70 % UT; 25/30 Zyklen Einphasig: bei 0° 0 % UT; 250/300 Zyklen
Netzfrequenz (50/60 Hz) Magnetfeld IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m
HINWEIS: UT ist die Netzwechselfspannung vor der Anwendung der Teststufe.		

Tabelle 3

Leitlinien und Herstellererklärung – elektromagnetische Störfestigkeit		
Störfestigkeitsprüfung	IEC 60601-Teststufe	Konformitätsstufe
Geleitete HF IEC 61000-4-6	3 V 0,15 MHz bis 80 MHz 6 V in ISM-Bändern zwischen 0,15 MHz und 80 MHz	3 V 0,15 MHz bis 80 MHz 6 V in ISM-Bändern zwischen 0,15 MHz und 80 MHz
Abgestrahlte HF IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz bis 2,7 GHz	10 V/m

Tabelle 4

Leitlinien und Herstellererklärung – STÖRFESTIGKEIT gegenüber Nahfeldern von drahtlosen HF-Kommunikationsgeräten					
Störfestigkeitsprüfung	IEC60601-Teststufe				Konformitätsstufe
	Testfrequenz	Modulation	Maximale Leistung	Störfestigkeit sgrad	
Abgestrahlte HF IEC 61000-4-3	385 MHz	**Pulsmodulation: 18 Hz	1,8 W	27 V/m	27 V/m
	450 MHz	*FM+ 5Hz Abweichung: 1 kHz Sinus	2 W	28 V/m	28 V/m
	710 MHz 745 MHz 780 MHz	**Pulsmodulation: 217Hz	0,2 W	9 V/m	9 V/m
	810 MHz 870 MHz 930 MHz	**Pulsmodulation: 18 Hz	2 W	28 V/m	28 V/m
	1720 MHz 1845 MHz	**Pulsmodulation: 217Hz	2 W	28 V/m	28 V/m

	1970 MHz				
	2450 MHz	**Pulsmodulation: 217Hz	2 W	28 V/m	28 V/m
	5240 MHz 5500 MHz 5785 MHz	**Pulsmodulation: 217Hz	0,2 W	9 V/m	9 V/m
<p>Hinweis* – Als Alternative zur FM-Modulation kann eine 50%ige Pulsmodulation bei 18 Hz angewandt werden, da diese zwar nicht der tatsächlichen Modulation entspricht, aber den ungünstigsten Fall darstellt.</p> <p>Hinweis** – Der Träger ist mit einem Rechtecksignal mit 50 % Tastverhältnis zu modulieren.</p>					

B.2 Einhaltung von Funkvorschriften

Hiermit erklärt Shenzhen Carewell Electronics Co., Ltd. die Konformität des Funkgerätetyps [Bezeichnung des Funkgerätetyps] mit der Richtlinie 2014/53/EU. Der vollständige Text der EU-Konformitätserklärung ist unter folgender Internetadresse abrufbar: www.carewell.com.cn/en

Dieses Gerät kann in allen Mitgliedsstaaten der EU betrieben werden.

Gemäß Artikel 10 (10) der Richtlinie 2014/53/EU ist auf der Verpackung angegeben, dass diese Funkanlage bestimmten Beschränkungen unterliegt, wenn sie in einem der folgenden Länder in Verkehr gebracht wird: Belgien (BE), Bulgarien (BG), der Tschechischen Republik (CZ), Dänemark (DK), Deutschland (DE), Estland (EE), Irland (IE), Griechenland (EL), Spanien (ES), Frankreich (FR), Kroatien (HR), Italien (IT), Zypern (CY), Lettland (LV), Litauen (LT), Luxemburg (LU), Ungarn (HU), Malta (MT), Niederlande (NL), Österreich (AT), Polen (PL), Portugal (PT), Rumänien (RO), Slowenien (SI), Slowakei (SK), Finnland (FI), Schweden (SE), Vereinigtes Königreich (UK), Türkei (TR), Norwegen (NO), Schweiz (CH), Island (IS), und Liechtenstein (LI).

Spezifikation für EU:

Band (für EU)	Maximale Ausgangsleistung (dBm)
LTE B1	24,5

LTE B3	24,5
LTE B7	24
LTE B8	24,5
LTE B40	23,5
2.4G WIFI	16,17
5G WIFI	14,73




Warnung


Dieses Gerät wurde für typische Vorgänge mit körperstützendem Material getestet. Um die EU-Anforderungen an die HF-Belastung zu erfüllen, muss ein Mindestabstand von 0,5 cm zwischen dem Körper des Benutzers und dem Gerät (einschließlich der Antenne) eingehalten werden. Gürtelclips, Holster und ähnliches Zubehör von Drittanbietern, die mit diesem Gerät verwendet werden, dürfen keine metallischen Komponenten enthalten. Körperstützendes Zubehör, das diese Anforderungen nicht erfüllt, entspricht möglicherweise nicht den Anforderungen an die HF-Belastung und ist zu vermeiden. Verwenden Sie nur die beiliegende oder eine zugelassene Antenne.

Hinweis: Dieses Gerät wurde getestet und entspricht den Grenzwerten für ein Digitalgerät der Klasse B, gemäß Abschnitt 15 der FCC-Bestimmungen. Diese Grenzwerte sind so ausgelegt, dass sie einen angemessenen Schutz gegen schädliche Störungen bei einer Installation in Wohngebieten bieten. Dieses Gerät erzeugt und verwendet Hochfrequenzenergie und kann diese ausstrahlen. Wenn es nicht gemäß den Anweisungen installiert und verwendet wird, kann es schädliche Störungen im Funkverkehr verursachen. Es gibt jedoch keine Garantie, dass in einer bestimmten Installation keine Störungen auftreten. Wenn dieses Gerät Störungen des Radio- oder Fernsehempfangs verursacht, was durch Ein- und Ausschalten des Geräts festgestellt werden kann, sollte der Benutzer versuchen, die Störungen durch eine oder mehrere der folgenden Maßnahmen zu beheben:


- Richten Sie die Empfangsantenne neu aus oder verlegen Sie sie.
- Vergrößern Sie den Abstand zwischen Gerät und Empfänger.
- Schließen Sie das Gerät an einer Steckdose an, die nicht mit dem Stromkreis des Empfängers verbunden ist.
- Wenden Sie sich an Ihren Fachhändler oder einen erfahrenen Radio-/Fernsehtechniker, um Hilfe zu erhalten.

 **Warnung**

Dieses Gerät wurde für typische Vorgänge mit körperstützendem Material getestet. Um die FCC-Anforderungen an die HF-Belastung zu erfüllen, muss ein Mindestabstand von 1,0 cm zwischen dem Körper des Benutzers und dem Gerät (einschließlich der Antenne) eingehalten werden. Gürtelclips, Holster und ähnliches Zubehör von Drittanbietern, die mit diesem Gerät verwendet werden, dürfen keine metallischen Komponenten enthalten. Körperstützendes Zubehör, das diese Anforderungen nicht erfüllt, entspricht möglicherweise nicht den Anforderungen an die HF-Belastung und ist zu vermeiden. Verwenden Sie nur die beiliegende oder eine zugelassene Antenne.

 **Warnung**

Dieses Gerät erfüllt die Anforderungen von Teil 15 der FCC-Vorschriften. Der Betrieb unterliegt den folgenden beiden Bedingungen: (1) Dieses Gerät darf keine schädlichen Interferenzen verursachen; (2) dieses Gerät muss alle empfangenen Interferenzen akzeptieren, einschließlich Interferenzen, die einen unerwünschten Betrieb verursachen können.

 **Warnung**

Nicht ausdrücklich von der für die Einhaltung der Vorschriften verantwortlichen Stelle genehmigte Änderungen oder Modifikationen können dazu führen, dass der Benutzer die Berechtigung zum Betrieb des Geräts verliert.

 **Warnung**

Die WLAN-Funktion dieses Geräts ist auf den Betrieb in Innenräumen im Frequenzbereich von 5150 bis 5350 MHz beschränkt.

Anhang C Empfindlichkeitsprüfung und Prüfung der EKG-Kurve-Verzerrung

C.1 Empfindlichkeitsprüfung

Prüfgerät: Kalibrierungsvorrichtung für elektrische Herzmonitoren

Prüfverfahren:

1. Verbinden Sie den zu prüfenden Elektrokardiographen über das Patientenkabel mit dem Kalibrator und stellen Sie die Empfindlichkeit des Elektrokardiographen auf 10 mm/mV ein. Der Kalibrator gibt ein Sinussignal mit einem Spitzenwert von 1 mV und einer Frequenz von 10 Hz an den zu prüfenden Elektrokardiographen aus.
2. Stellen Sie die Empfindlichkeit des Elektrokardiographen ein, und justieren Sie den Spitze-Spitze-Wert des Kalibrators entsprechend der eingestellten Empfindlichkeit. Geben Sie ein Sinussignal mit einer Frequenz von 10 Hz ein, damit der Spitzenwert der Kurvenanzeige theoretisch 10 mm beträgt, und bestätigen Sie den von der Ableitung I des Elektrokardiographen angezeigten Spitze-Spitze-Wert.
3. Wechseln Sie die Elektroden des Elektrokardiographen wie in Schritt 1 und 2 beschrieben der Reihe nach und schließen Sie das Ausgangssignal des Kalibrators an die entsprechende Elektrode des Elektrokardiographen an, um eine Prüfung aller Kanäle durchzuführen. Wählen Sie die Prüfergebnisse mit der größten relativen Abweichung von den Prüfergebnissen der einzelnen Prüfpunkte als Prüfergebnis für diesen Punkt aus.

Akzeptanzkriterien: Die gemessene Kalibrierspannung liegt innerhalb von 5 %.

Prüfzyklus: Testen Sie die Empfindlichkeit einmal pro Jahr nach der oben beschriebenen Methode.

C.2 Prüfung der EKG-Kurve-Verzerrung

Die Funktion des Elektrokardiographen wird durch einen Herzschrittmacher nicht beeinträchtigt, was mit den folgenden Methoden überprüft werden kann:

1. Überlagern Sie die Pulswelle mit einem Spitzenwert von 200 mV, einer Anstiegszeit von weniger als 100 μ s, einer Pulsbreite von 1 ms, einer Wiederholungsrate von 100 Mal/Min. und einem Sinussignal mit einem Spitze-Tal-Wert von 1 mV und einer Frequenz von 40 Hz.

Geben Sie sie in den Elektrokardiographen ein; die Zeit, die das aufgezeichnete Sinussignal benötigt, um auf 70 % des Ausgangswertes zurückzukehren (dies sollte 10 mm sein, wenn der Spitze-Tal-Wert 1 mV und die Empfindlichkeit 10 mm/mV beträgt), sollte nicht mehr als 50 ms betragen. Bei dem oben genannten Test beträgt die maximale Basisliniendrift in 10 s weniger als 10 mm. Im Falle von Impulsen und ohne Impulse darf der Amplitudenunterschied bei der Aufzeichnung von Sinussignalen (Aufzeichnung, nachdem die Kurve stabil ist) nicht mehr als ± 1 mm betragen.

2. Zur Durchführung des Verzerrungsprüfung muss der Filter des Elektrokardiographen eingeschaltet sein.

Der Elektrokardiograph kann die folgenden Prüfungen bestehen:

1. Ausgang Dreieckimpuls, 120 bpm, 2 mV, Impulsbreite 100 ms zu LA (L). Messen Sie die Ableitung I und zeichnen Sie die Amplitude als B auf.
2. Stellen Sie den Stimulationsimpuls auf 200 mV, das Stimulationsintervall auf 1 ms und die Stimulationsrate auf 120 bpm ein.
3. Bei der Messung der Ableitung I darf die Differenz zwischen der mit dem Dreieckssignal aufgezeichneten Amplitude und der Amplitude B ohne Impuls nicht mehr als 20 % betragen. Auf der EKG-Aufzeichnung kann die Position des Schrittmacherimpulses eindeutig identifiziert werden.

Import und Vertrieb:

medical ECONET GmbH

Im Erlengrund 16

46149 Oberhausen

DEUTSCHLAND

Web: www.medical-econet.com

E-Mail: info@medical-econet.com

Tel. +49 (0) 208 377 890 - 0

Shenzhen Carewell Electronics Co., Ltd.

Anschrift des Herstellers: Floor 4, BLD 9, Baiwangxin High-Tech Industrial
Park, Songbai Road, Xili Street, Nanshan District 518108, Shenzhen, P.R.
China

Tel.: +86-755-86170389

Fax: +86-755-86170478

Website: www.carewell.com.cn

E-Mail: info@carewell.com.cn