NELLCOR

OXIMAX[®] N-560

Pulsoximeter Bedienungsanleitung



Dieses ISM-Gerät entspricht der kanadischen Norm ICES-001.

Dieses ISM-Gerät entspricht der kanadischen Norm NMB-001.

Nellcor Puritan Bennett Inc. ist ein Tochterunternehmen von Tyco Healthcare. *Nellcor, Oxiband, Durasensor, OxiCliq, OxiBand, Dura-Y, MAX-FAST, SatSeconds, PediCheck, Oxismart* und *OxiMax* sind Schutzmarken von Nellcor Puritan Bennett Inc.

Wenn Sie Informationen zu einer Gewährleistung (wenn vorhanden) benötigen, kontaktieren Sie bitte die technische Kundendienstabteilung von Nellcor oder Ihren örtlichen Nellcor-Vertragshändler.

Der Kauf dieses Instruments verleiht keine ausdrückliche oder implizierte Lizenz gemäß irgendeinem Nellcor Puritan Bennett-Patent zur Nutzung dieses Instruments mit einem Sensor, der nicht von Nellcor Puritan Bennet hergestellt oder lizenziert wird.

Abgedeckt von einem oder mehreren der folgenden US-Patente und ausländischen Entsprechungen: 4,802,486; 4,869,254; 4,928,692; 4,934,372; 4,960,126; 5,078,136; 5,485,847; 5,743,263; 5,865,736; 6,035,223; 6,298,252; 6,463,310; 6,591,123; 6,675,031; 6,708,049; 6,801,797; Re 35,122.

Inhaltsverzeichnis

Inhaltsverzeichnis	i
Abbildungen	
Tabellen	
Sicherheitsinformationen	
Warnhinweise	
Vorsichtshinweise	
Hinweise	
Einleitung	
Anwendungsgebiet des N-560	
Wie dieses Handbuch verwendet wird	
Beschreibung der Kontrollelemente, Anzeigeelemente und Symbole	7
Beschreibung der Tasten und Symbole auf dem vorderen Bedienfeld	
Beschreibung der Elemente auf dem hinteren Bedienfeld	
N-560 Symbole	
Beschreibung der Kontrollelemente	10
Beschreibung der Anzeigen und Anzeigeelemente	
Erklärung von Störung	
Beschreibung der akustischen Anzeigeelemente	
Einrichten des N-560	. 19
Liste der Bestandteile	20
Anschluss des N-560 an eine Wechselstromquelle	
Anschluss eines Sensors am N-560	22
Batteriebetrieb	. 23
Betrieb des N-560 mit Batterie	23
Batterieanzeige	24
Verwenden des N-560	. 25
Einschalten des N-560	25
Diskussion	25
Vorgehensweise	
Sensor befestigt	29

	Kein Sensor befestigt	. 30
	Sensormeldung	. 30
	Einstellen der Lautstärke des Pulssignaltons	. 31
	Einstellen der Alarmlautstärke	. 32
	Einstellen der Dauer der Alarmstummschaltung	. 33
	Diskussion	. 33
	Vorgehensweise	. 34
	Deaktivieren akustischer Alarmmeldungen	. 35
	Diskussion	. 35
	Vorgehensweise	
	Überprüfen der Patienteneinstellungen	. 36
	Anzeiger für veränderte Alarmgrenzen	
	Einstellen der Alarmgrenzen	. 39
	Diskussion	
	Vorgehensweise	
	Einstellen der Dauer von SatSeconds	
	Diskussion	
	Vorgehensweise	
	Einstellen der Baudrate des Datenports	
	Diskussion	
	Vorgehensweise	
	Einstellen des Datenport-Protokolls	
	Löschen von Trendinformationen	
N-	560 Trend	. 49
	Trenddaten-Betrieb	. 49
	Trenddaten	. 50
	#1: Trend drucken	. 50
	#2: Trend löschen	. 50
	#3: Wird nicht verwendet	. 50
	#4: Baudrate	. 51
	#5: Datenport-Ausdruck	. 51
	Option 1	
	Option 2	
Ve	rwenden des Datenports	.53
	Üle autellat.	

Anschließen am Datenport	53
Datenport-Pinouts	54
Einrichten des Datenports	55
Diskussion	55
Vorgehensweise	56
Schwesternruf-Schnittstelle	59
Einstellen der RS-232 Polarität des Schwesternrufs	60
Einstellen der Arbeits- und Ruhekontakt-Relais des Schwesternrufs	61
Drucken	63
Ausdrucken der N-560 Echtzeitdaten	63
Ausdrucken von Trenddaten	65
Spaltenüberschriften	66
Datenquelle	67
Revisionsniveau des Geräts/der Software	67
Alarmgrenzen	67
N-560 Modus	68
Überschriften der Datenspalten	
Zeit	68
Patientendaten	69
Betriebsstatus	69
Sensoren und Zubehör	71
Auswahl eines Sensors	71
Biokompatibilitätstest	74
Optionales Zubehör	74
Visuelle Alarmanzeige	75
Bügel für die Ständerbefestigung	75
Berücksichtigungen bei der Leistung	77
Überprüfung der Leistung	77
Berücksichtigungen bei der Leistung des N-560	
Dysfunktionale Hämoglobine	
Anämie	
Sättigung	
Pulsfrequenzen	
Berücksichtigungen bei der Sensorleistung	78

Bedienermenü	81
Fehlersuche und -behebung	83
Fehlercodes	83
Maßnahme zur Fehlerbehebung	85
EMI (Elektro-magnetische Störung)	89
Technische Unterstützung bekommen	90
Wartung	91
Rückgabe des N-560	91
Kundendienst	
Regelmäßige Sicherheitsprüfungen	92
Reinigung	92
Technische Informationen	93
Beschreibung der Alarmmeldungen	93
Fabrikseitig eingestellte Standardwerte	94
SatSeconds-Anzeige	95
Beschreibung von SatSeconds	96
SatSeconds "Sicherheitsnetz"	98
Grundlagen des Betriebs	99
Überblick über die Oximetrie	99
Automatische Kalibrierung	101
Funktionale im Vergleich zur Fraktionalen Sättigung	101
Gemessene im Vergleich zur Berechneten Sättigung	102
Funktionale Tester und Patientensimulatoren	102
Spezifikationen	105
Leistung	105
Elektrisch	110
Umgebungsbedingungen	111
Physikalische Eigenschaften	113
Einhaltung	113
Erklärung des Herstellers	116
Index	125

Abbildungen

	Q
Abbildung 2: Symbole auf dem hinteren Bedienfeld	0
Abbildung 3: Layout der Datenport-Pins	55
Abbildung 4: Ausdruck von Echtzeitdaten	65
Abbildung 5: Ausdrucken von Trenddaten	66
Abbildung 6: Alarmreaktion mit SatSeconds	98
Abbildung 7: Oxyhämoglobin-Dissoziationskurve	102

Tabellen

Tabelle 1:	Datenport-Pinouts	54
Tabelle 2:	Nellcor Oximetrie- Sensormodelle und Patientegewichte	72
Tabelle 3:	Bedienermenü	81
Tabelle 4:	Fehlercodes	84
Tabelle 5:	Fabrikseitig eingestellte Standardwerte	94
Tabelle 6:	Tondefinition1	06
Tabelle 7:	Entsprechung der Kabel1	16
Tabelle 8:	Elektromagnetische Emissionen1	18
Tabelle 9:	Elektromagnetische Immunität1	19
Tabelle 10:	Elektromagnetische Immunität1	21
Tabelle 11:	Empfohlene Abstände zwischen tragbaren und mobilen	
	HF-Kommunikationsgeräten und dem N-560 1121	23

Warnhinweise



Warnhinweise sind mit dem oben gezeigten WARNSYMBOL gekennzeichnet.

Warnhinweise machen den Anwender auf potenziell schwerwiegende Folgen (Tod, Verletzung oder unerwünschte Ereignisse) für den Patienten oder den Anwender aufmerksam.



WARNHINWEIS: Explosionsgefahr. Das N- $560^{\rm TM}$ Pulsoximeter darf nicht in Anwesenheit von entflammbaren Narkosemitteln oder Gasen verwendet werden.



WARNHINWEIS: Die Ablesungen des Pulsoximeters und die Pulssignale können von bestimmten Umgebungsbedingungen, Sensorapplikationsfehlern und bestimmten Patientenzuständen beeinflusst werden. Spezielle Sicherheitsinformationen finden Sie in den entsprechenden Abschnitten des Handbuchs.



WARNHINWEIS: Vergewissern Sie sich, dass der Lautsprecher nicht behindert ist. Wenn Behinderungen vorliegen, könnte der Alarmton nicht gehört werden.

Vorsichtshinweise



Vorsichtshinweise sind mit dem oben gezeigten VORSICHTSSYMBOL gekennzeichnet.

Vorsichtshinweise machen den Anwender darauf aufmerksam, Sorgfalt walten zu lassen, um eine sichere und effektive Verwendung des N-560 zu gewährleisten.



ACHTUNG: Überprüfen Sie beim Anschließen des N-560 an ein Instrument den ordnungsgemäßen Betrieb vor der klinischen Anwendung. Der N-560 und das daran angeschlossene Instrument müssen an eine geerdete Steckdose angeschlossen sein. Zubehör, das mit der Datenschnittstelle des N-560 verbunden ist, muss nach der IEC Norm 60950 für Datenverarbeitungsgeräte oder der IEC Norm 60601-1 für elektromedizinische Geräte zertifiziert sein. Alle Gerätekombinationen müssen den Systemanforderungen der IEC Norm 60601-1-1 entsprechen. Jeder, der zusätzliche Ausrüstung an den Signal-Eingangsport oder den Signal-Ausgangsport (N-560 Datenport-Konnektor) anschließt, konfiguriert ein medizinisches System und ist daher dafür verantwortlich sicherzustellen, dass das System den Anforderungen des Systemstandards der IEC Norm 60601-1-1 und dem Standard für elektromagnetische Kompatibilität der IEC Norm 60601-1-2 entspricht. Die Genauigkeit von N-560 kann abnehmen, wenn das Gerät an sekundäre I/O-Geräte angeschlossen wird, wenn das Instrument nicht mit einer Erdreferenz verbunden ist.



ACHTUNG: Der N-560 darf nicht am Sensorkabel oder dem Netzkabel angehoben werden, weil sich die Kabel vom N-560 lösen und so zu einer Beschädigung des N-560 oder zu einer Verletzung des Patienten führen könnten.



ACHTUNG: Nach US-amerikanischem Bundesgesetz darf dieses Produkt nur durch einen Arzt oder in dessen Auftrag verkauft werden.

Hinweise



Hinweise sind durch das oben gezeigte Hinweissymbol gekennzeichnet.

Hinweise liefern zusätzliche nützliche Informationen.



Hinweis: Die Sensor-LED-Lichtemissionen liegen auf der Ebene der Klasse 1, gemäß IEC 60825-1:2001. Es sind keine besonderen Sicherheitsvorkehrungen notwendig.

Einleitung



WARNHINWEIS: Das N-560 ist nur für die Untersuchung von Patienten bestimmt. Der Zustand des Patienten und klinische Symptome müssen bei der Interpretation der Pulsoximetrie-Werte mit berücksichtigt werden. Klinische Entscheidungen dürfen nicht allein auf Grund der Oximeter-Messungen gefällt werden.

Anwendungsgebiet des N-560

Das N-560 Pulsoximeter ist für die kontinuierliche nicht-invasive Überwachung der funktionalen Sauerstoffsättigung des arteriellen Hämoglobins (SpO2) und der Pulsfrequenz bestimmt. Das N-560 kann für Neugeborene, Kinder und erwachsene Patienten mit guter oder schlechter Durchblutung in Krankenhäusern, klinischen Einrichtungen, auf dem Transport im Krankenhaus und in der häuslichen Umgebung verwendet werden.



Hinweis:Im Krankenhausumfeld wird das Gerät üblicherweise in allgemeinen Pflegeabteilungen, Operationssälen, Bereichen zur Durchführung spezieller Verfahren, bei der intensivmedizinischen und kritischen Behandlung, innerhalb von Krankenhäusern und Einrichtungen verwendet. Klinische Einrichtungen umfassen Arzt-praxen, Schlaflabors, qualifizierte Pflegeeinrichtungen, chirurgische Zentren und sub-akute Zentren.

Der Transport im Krankenhaus umfasst auch den Transport eines Patienten innerhalb eines Krankenhauses oder einer Einrichtung.

Für die verschiedenen Patienten muss jeweils ein entsprechender Sauerstoffsättigungssensor, wie in diesem Handbuch beschrieben, ausgewählt werden.

Wie dieses Handbuch verwendet wird

Alle Anwender sollten dieses Handbuch sorgfältig durchlesen. Erfahrenere Anwender des N-560 können für die Informationen, die sie benötigen, direkt zu den Themen gehen.

Dieses Handbuch ist im Internet erhältlich und zwar auf:

http://www.mallinckrodt.com/respiratory/resp/Serv_Supp/ProductManuals.html

Beschreibung der Kontrollelemente, Anzeigeelemente und Symbole

Beschreibung der Tasten und Symbole auf dem vorderen Bedienfeld

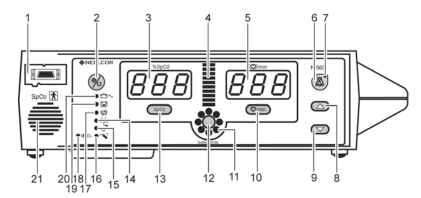
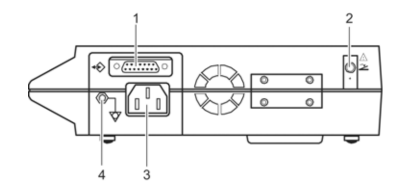


Abbildung 1: Tasten und Symbole auf dem vorderen Bedienfeld

1 — SpO2-Sensorport	12 — SatSeconds-Alarmgrenz- Taste
2 — Ein-/AusSchalter	13 — SpO ₂ -Alarmgrenz-Taste
3 — %SpO2 Anzeige	14 — Störungs-Anzeiger
4 — Pulsamplituden- Anzeiger	15 — Sensor-Aus-Anzeiger
5 — Pulsfrequenz-Anzeige	16 — Sensormeldungs-Anzeiger
6 — Alarmstumm-Schalter	17 — Pulssuche-Anzeiger
7 — Alarmstumm-Anzeiger	18 — Daten-in-Sensor-Anzeiger
8 — Verstelltaste nach oben	19 — Batterie-Anzeige
9 — Verstelltaste nach unten	20 — Wechselstrom-Anzeiger
10 — Pulsfrequenz- Alarmgrenz-Taste	21 – Lautsprecher

11 — SatSeconds^{TM-}Anzeige

Beschreibung der Elemente auf dem hinteren Bedienfeld

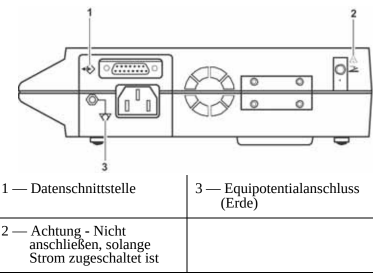


1 – Datenport-Konnektor	3 – Wechselstrombuchse
2 – Konnektor für den visuellen Alarm	4 – Equipotentialanschluss (Erde)

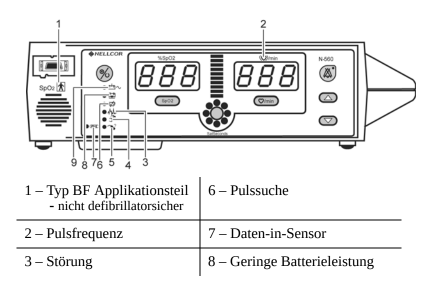
Abbildung 2: Symbole auf dem hinteren Bedienfeld

N-560 Symbole

Auf dem hinteren Bedienfeld des N-560 befinden sich die folgenden Symbole:

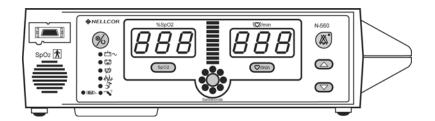


Auf dem vorderen Bedienfeld des N-560 befinden sich die folgenden Symbole:



4 – Sensor AUS	9 – Wechselstrom/ Batterieladung
5 – Sensormeldung	

Beschreibung der Kontrollelemente





Hinweis:Bei jedem Drücken einer Taste, mit Ausnahme des Ein/Aus-Schalters, sollte ein gültiger oder ungültiger Tastenton zu hören sein. Wenn die gedrückte Taste keinen Ton abgibt, kontaktieren Sie bitte das entsprechend qualifizierte Servicepersonal.



Mit dem Ein/Aus-Schalter wird der N-560 ein- oder ausgeschaltet.



Mit der Alarmstummschalt-Taste werden aktuelle Alarmmeldungen für eine bestimmte Dauer stummgeschaltet. Wenn ein Alarm stummgeschaltet wurde, kann er durch erneutes Drücken der Taste reaktiviert oder wieder laut geschaltet werden. Diese Taste dient auch zum Ansehen und Einstellen der Alarmstummschaltedauer und der Alarmlautstärke.



Die Verstelltaste nach oben wird zum Erhöhen der Alarmgrenzwerte, der Dauer der Alarmstummschaltung, der Lautstärke des Pulssignaltons, der Lautstärke des Alarms und der Baudrate des Datenports verwendet. Die Verstelltaste nach oben wird zum Auswählen des Kommunikationsprotokolls und der Zeiteinstellungen verwendet. Drücken Sie die Verstelltaste nach oben einmal, um die Anzeige um eine Ziffer zu erhöhen. Wenn die Verstelltaste nach oben mehr als eine Sekunde gedrückt gehalten wird, rollen die Ziffern in der Anzeige.



Die Verstelltaste nach unten wird zum Vermindern der Alarmgrenzwerte, der Dauer der Alarmstummschaltung, der Lautstärke des Pulssignaltons, der Lautstärke des Alarms und der Baudrate des Datenports verwendet. Die Verstelltaste nach unten wird zum Auswählen des Kommunikationsprotokolls und der Zeiteinstellungen verwendet. Drücken Sie die Verstelltaste nach unten einmal, um die Anzeige um eine Ziffer zu verringern. Wenn die Verstelltaste nach unten mehr als eine Sekunde gedrückt gehalten wird, rollen die Ziffern in der Anzeige.



Die SpO2 Alarmgrenz-Taste wird zum Ansehen der SpO2-Alarmgrenze verwendet. Wenn die SpO2 Alarmgrenz-Taste ca. drei Sekunden lang gleichzeitig mit der Taste für die Pulsfrequenz-Alarmgrenze gedrückt wird, werden die Menüoptionen aktiviert.

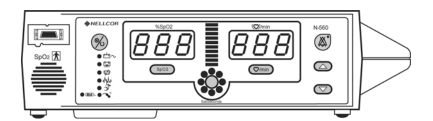


Die Taste für die Pulsfrequenz-Alarmgrenze wird zum Ansehen der Pulsfrequenz-Alarmgrenze verwendet. Wenn die Taste für die Pulsfrequenz-Alarmgrenze ca. drei Sekunden lang gleichzeitig mit der SpO₂ Alarmgrenz-Taste gedrückt wird, werden die Menüoptionen aktiviert.



Die SatSeconds Alarmgrenz-Taste wird zum Ansehen der SatSeconds Alarmgrenze verwendet. Wenn diese Taste gedrückt wird, werden die Optionen für die SatSeconds Grenze aktiviert. Die Verstelltasten nach oben und nach unten werden zum Verändern der SatSeconds-Grenzwerteinstellungen verwendet.

Beschreibung der Anzeigen und Anzeigeelemente





Der Pulsamplituden-Anzeiger (Blip-Balken). Eine aus 10-Segmenten bestehende LED-Anzeige, die den Pulsschlag und die relative Pulsamplitude zeigt. Wenn der festgestellte Puls stärker wird, leuchten bei jedem Pulsschlag mehr Balken auf.



SpO2 Die%SpO2-Anzeige. Sie zeigt den Sättigungsgrad von oxygeniertem Hämoglobin. In der Anzeige blinkt Null bei Alarm wegen Pulsverlust und der SpO2-Wert blinkt rot, wenn SpO2 außerhalb der Alarmgrenzen liegt. Während der Pulssuche aktualisiert der N-560 kontinuierlich die Anzeige. Wenn die-Standardwerte der Alarmgrenzen geändert wurden, erscheint nach dem SpO₂-Wert ein Dezimalpunkt (.) (100.).

Die Pulsfrequenz-Anzeige. Sie zeigt die Pulsfrequenz in Schlägen pro Minute. In der Anzeige blinken Nullen bei Alarm wegen Pulsverlust und die Schläge pro Minute in rot, wenn die Pulsfrequenz außerhalb der Alarmgrenze liegt. Während der Pulssuche aktualisiert der N-560 kontinuierlich die Anzeige. Pulsfrequenzen außerhalb des Pulsfrequenzbereichs (20 bis 250 Schläge pro Minute) werden als nächstliegender Wert innerhalb des Bereichs angezeigt. Wenn die-Standardwerte der Alarmgrenzen geändert wurden, erscheint nach der Pulsfrequenz ein Dezimalpunkt (.) (112.).



Der Wechselstrom-Anzeiger. Er leuchtet kontinuierlich, wenn der N-560 an eine Wechselstromquelle angeschlossen ist. Er zeigt auch an, dass die Batterie geladen wird. Er ist ausgeschaltet, wenn der N-560 über die interne Batterie betrieben wird.



Die Batterie-Anzeige. Sie leuchtet kontinuierlich, um anzuzeigen, dass 15 oder weniger Minuten Batterieenergie verbleiben. Die Batterie-Anzeige blinkt, wenn die Batterie ein kritisches Niveau erreicht.



Der Alarmstummschaltungs-Anzeiger. Er leuchtet kontinuierlich, wenn ein akustischer Alarm stummgeschaltet wurde. Er blinkt, wenn die Dauer der Alarmstummschaltung AUS geschaltet wurde.



Der Störungs-Anzeiger. Er leuchtet immer dann, wenn die OxiMax-Software erkennt, dass sich die Qualität des Eingangssignals auf Grund einer Störung (siehe Erklärung von Störung auf Seite 14) verschlechtert. Ein zeitweilig leuchtender Störungs-Anzeiger ist bei der Überwachung von Patienten normal. Er zeigt an, dass der *OxiMax*-Algorithmus die Menge der Daten, die zum Messen des SpO₂-Wertes und der Pulsfrequenz notwendig sind, dynamisch anpasst. Wenn er dauerhaft leuchtet, bedeutet dies, dass der *OxiMAX*-Algorithmus die Menge der Daten, die zum Messen des SpO₂-Wertes und der Pulsfrequenz notwendig sind, erweitert hat, und folglich kann die Genauigkeit bei der Verfolgung von schnellen Änderungen bei diesen Werten reduziert sein (siehe *Beschreibung der Anzeigen und Anzeigeelemente* auf Seite 11).

- Der Pulssuch-Anzeiger. Er leuchtet vor der ersten Akquisition eines Pulssignals und bei längeren und herausfordernden Überwachungsbedingungen kontinuierlich. Er blinkt bei einem Signal wegen Pulsverlust.
- Der Sensor-Aus- Anzeiger leuchtet, wenn der Sensor ungültig ist oder sich nicht mehr am Finger des Patienten befindet. In der Regel weist er darauf hin, dass sich der Sensor nicht am Patienten befindet.
- Der Sensormeldungs-Anzeiger. Er leuchtet, wenn der N-560 keinen SpO₂-Wert oder eine Pulsfrequenz feststellen kann. Die Empfehlungen in der Sensormeldung zur Verbesserung des Signals sind wie folgt:
 - Sensor neu anbringen
 - Klebeband prüfen oder wechseln
 - Andere Stelle wählen
 - Stelle erwärmen
 - Sensor abdecken
 - Stirn-, Nasen- oder Ohrsensor verwenden (nur bei erwachsenen Patienten)
 - Den klebenden Sensor *OxiMax* verwenden
 - Kabel befestigen
 - Mit Kopfband befestigen (MAX-FAST)
 - Nagellack entfernen
 - Sensor lockern (zu fest)
 - Externe Störungen isolieren (elektrochirurgisches Gerät, Handy)

• Stelle reinigen (MAX-R)



Der Daten-im-Sensor-Anzeiger. Der Anzeiger blinkt beim ersten Anschließen an den N-560 ca. eine Minute lang, um anzuzeigen, dass der angeschlossene *OxiMax*-Sensor ein Patienten-Sensor-Ereignislog enthält. Der Anzeiger leuchtet kontinuierlich, um anzuzeigen, dass der Speicher des angeschlossenen Sensors voll ist. Der Anzeiger leuchtet nicht auf, wenn keine Daten im Sensor vorliegen, auch wenn ein gültiger Sensor an den N-560 angeschlossen ist.



Der Sat Seconds TM-Anzeiger. Die Anzeige füllt sich im Uhrzeigersinn, wenn sich die Sat Seconds-Alarmverwaltung der Sat Seconds-Alarmgrenze nähert. Alle Segmente des Sat Seconds-Anzeigers leuchten bei einem Sat Seconds-Alarm auf. Wenn eine andere Sat Seconds-Einstellung als AUS gewählt wurde, leuchtet die grüne LED auf der Oberseite des Sat Seconds-Anzeigers. Die grüne LED-Anzeige in 12-Uhr-Position zeigt an, dass die Sat Seconds-Alarmverwaltung belegt ist.

Erklärung von Störung

Störung ist ein Ausdruck, der formell bei ISO9919:2005, "Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die grundlegende Sicherheit und die notwendige Leistung von Pulsoxiometern für den medizinischen Gebrauch", eingeführt wurde. Eine Störung kann mehrere Ursachen haben, einzelne Gründe oder eine Kombination daraus, und der Begriff bezieht sich auf die Auswirkungen auf die eingehenden Rot- und IR-Signale, die von physiologischen Bedingungen, medizinischen Vorgehensweisen oder externen Mitteln verursacht werden. Die Auswirkung einer Störung auf ein Pulsoximeter ist nur auf die Höhe der Störung zurückzuführen und unterscheidet sich normalerweise nicht von ihrem Ursprung. Abhängig von ihrer Schwere, Art und Dauer kann eine Störung die Genauigkeit von Messungen beeinträchtigen oder auch nicht. Faktoren, die zu einer Störung führen können, sind z. B.:

• falsche Applikation des Sensors

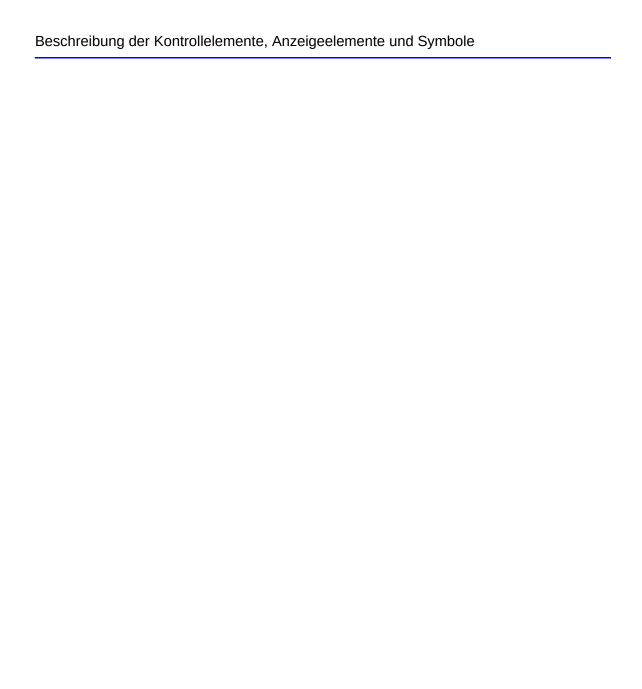
- Platzierung des Sensors an einer Extremität mit Blutdruck-Manschette, arteriellem Katheter oder IV-Leitung
- der Sensor ist zu eng angelegt
- falscher Sensor für den Ort der Anbringung
- intravaskuläre Farbstoffe, wie z.B. Indocyanin-Grün oder Methylenblau
- extern aufgetragene Färbemittel, wie z. B. Nagellack, Farbstoff oder getönte Creme
- das Nichtabdecken des Sensors mit einem opaken Material bei starken Raumlichtbedingungen, die von einer oder mehreren der folgenden Quellen verursacht werden:
 - Operationsleuchten, besonders Xenon-Lichtquellen
 - Bilirubin-Lampen
 - fluoreszierende Lichter
 - Infrarot-Heizlampen
 - direktes Sonnenlicht
- physikalische Bewegung, entweder Patienten- oder auferlegte Aktivität
- Venenpulsation
- dysfunktionales Hämoglobin
- geringe Durchblutung
- intermittierende Pulsatilität oder Arrhythmie
- elektromagnetische Störung (EMI)
- Ventilator-induzierte Druckveränderungen

Beschreibung der akustischen Anzeigeelemente

Nachfolgend werden die akustischen Anzeigeelemente des N-560 beschrieben.

Selbst-Test beim Einschalten bestanden	Ein 1-Sekunde dauernder Ton, der anzeigt, dass der N-560 eingeschaltet wurde und den Selbst-Test beim Einschalten erfolgreich durchlaufen hat.
Gültige Taste gedrückt	Ein kurzer Ton mittlerer Tonlage, der anzeigt, dass eine entsprechende Taste gedrückt wurde
Ungültige Taste gedrückt	Ein kurzer Ton mit niedriger Tonlage, der anzeigt, dass die gedrückte Taste nicht die richtige für den aktuellen Status des N-560 ist.
Alarm mit hoher Priorität	Ein hoher, schnell-pulsierender Ton, der auf Pulsverlust hinweist.
Alarm mit mittlerer Priorität	Ein normal-pulsierender Ton mittlerer Tonlage, der auf eine Überschreitung einer SpO ₂ - oder Pulsfrequenzgrenze hinweist
Alarm mit niedriger Priorität	Ein langsam-pulsierender Ton niedriger Tonlage, der darauf hinweist, dass sich der Sensor gelöst hat, die Batterie zur Neige geht oder ein Fehler von N-560 vorliegt
Erinnerung an Alarmstummschaltung	Drei Signaltöne, die ungefähr alle 3 Minuten erklingen, wenn ein Alarm stummgeschaltet wurde und die Dauer der Alarm-Stummschaltung auf AUS steht
Pulssignalton	Ein einzelner Signalton erklingt bei jedem nachgewiesenen Puls. Die Tonlage verändert sich bei Anstieg oder Abnahme der überwachten SpO ₂ -Werte.

Ton zur Lautstärkeneinstellung	Ein kontinuierlicher Ton, der zur Einstellung der Lautstärke der Alarmmeldungen dient
Bestätigungston	Drei Signaltöne erklingen, um anzuzeigen, dass die Standardeinstellungen gespeichert wurden oder dass die fabrikseitig gewählten Standardwerte wieder eingestellt wurden oder dass Trenddaten gelöscht wurden.



Einrichten des N-560



WARNHINWEIS: Explosionsgefahr. Das N-560 Pulsoximeter darf nicht in Anwesenheit von entflammbaren Narkosemitteln oder Gasen verwendet werden.



WARNHINWEIS: Die Ablesungen des Pulsoximeters und die Pulssignale können von bestimmten Umgebungsbedingungen, Sensorapplikationsfehlern und bestimmten Patientenzuständen beeinflusst werden. Spezielle Sicherheitsinformationen finden Sie in den entsprechenden Abschnitten des Handbuchs.



WARNHINWEIS: Zur Gewährleistung der Sicherheit des Patienten darf der N-560 nicht so positioniert werden, dass er auf den Patienten fallen könnte.



WARNHINWEIS: Wie bei allen medizinischen Geräten müssen die mit dem Patienten verbundenen Kabel vorsichtig so gelegt werden, dass die Gefahr einer Verwicklung oder Strangulation des Patienten vermieden wird.



WARNHINWEIS: Der N-560 und der Nellcor-Sensor müssen bei MRT-Aufnahmen vom Patienten entfernt werden. Der induzierte Strom könnte zu Verbrennungen führen. Der N-560 kann die MRT-Aufnahme beeinträchtigen; das MRT-Gerät kann die Genauigkeit der Oximeter-Messungen beeinträchtigen.



WARNHINWEIS: Zur Gewährleistung der genauen Leistung und zur Verhinderung von Ausfällen des Geräts darf der N-560 nicht extremer Feuchtigkeit, beispielsweise direktem Kontakt mit Regen, ausgesetzt werden. Dies könnte zu ungenauer Geräteleistung oder zum Versagen des Geräts führen.



WARNHINWEIS: Der N-560, der Sensor, die Kabel oder die Konnektoren dürfen nicht verwendet werden, wenn sie offensichtlich beschädigt sind.



WARNHINWEIS: Der N-560 ist nicht defibrillator-sicher. Er kann während der Defibrillation oder während des Einsatzes eines elektrochirurgischen Geräts aber am Patienten angebracht bleiben. Die Ablesungen können während des Gebrauchs und kurz danach aber ungenau sein.



WARNHINWEIS: In den USA darf der N-560 nicht an eine elektrische Steckdose mit einem Wandschalter angeschlossen werden, weil der N-560 versehentlich abgeschaltet werden könnte.



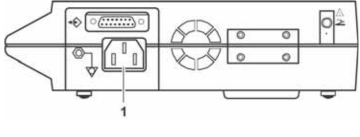
WARNHINWEIS: Mit dem N-560 darf nur das DOC-10 Pulsoximetrie-Kabel verwendet werden. Die Verwendung eines anderen Sensorkabels beeinträchtigt die Geräteleistung. Sie dürfen kein Kabel am Sensorport anbringen, das für den Gebrauch mit einem Computer bestimmt ist. Sie dürfen kein anderes Gerät außer einen von Nellcor-genehmigten Sensor mit dem Sensorkonnektor verbinden.

Liste der Bestandteile

- 1 N-560 Pulsoximeter
- 1 Nellcor Sensor oder Zubehörset
- 1 DOC-10 Pulsoximeter-Kabel

- 1 N-560 Bedienungsanleitung
- $1-\mbox{Netzkabel}$ für den Krankenhaus-Gebrauch oder Netzkabel für das entsprechende Land
- 1 Tabelle mit Angaben zur Genauigkeit des Sensors
- 1 Kurzleitfaden

Anschluss des N-560 an eine Wechselstromquelle



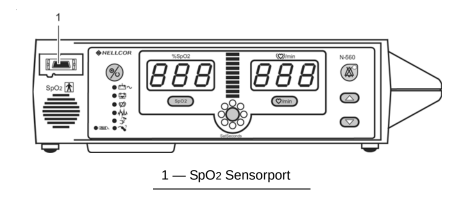
1 - Anschlussbuchse

- 1. Stecken Sie den weiblichen Konnektor des Netzkabels in die Wechselstromanschlussbuchse des N-560 (1).
- 2. Stecken Sie den männlichen Konnektor des Netzkabels in eine ordnungsgemäß geerdete Wechselstrom-Steckdose.
- 3. Prüfen Sie, ob der Wechselstrom-Anzeiger aufleuchtet.

Anschluss eines Sensors am N-560



WARNHINWEIS: Mit dem N-560 darf nur das DOC-10 Pulsoximetrie-Kabel verwendet werden. Die Verwendung eines anderen Sensorkabels beeinträchtigt die Geräteleistung. Sie dürfen kein Kabel am Sensorport anbringen, das für den Gebrauch mit einem Computer bestimmt ist. Sie dürfen kein anderes Gerät außer einen von Nellcor-genehmigten Sensor mit dem Sensorkonnektor verbinden.



- 1. Verbinden Sie ein DOC-10 Pulsoximetrie-Kabel mit dem SpO2-Sensorport (1) auf der Vorderseite des N-560.
- 2. Schließen Sie einen SpO2-Sensor am anderen Ende des DOC-10 Pulsoximetrie-Kabels an. Stecken Sie den Sensorkonnektor fest in das DOC-10 Pulsoximetrie-Kabel.

Batteriebetrieb



WARNHINWEIS: Entsorgen Sie alte Batterien entsprechend den lokalen Vorschriften für die Entsorgung von Nickel-Metallhydrid-Batterien.

Betrieb des N-560 mit Batterie

Der N-560 besitzt eine interne Batterie, die zur Stromversorgung des N-560 auf dem Transport oder in Situationen, in denen kein Wechselstrom zur Verfügung steht, verwendet werden kann. Eine neue, voll aufgeladene Batterie gewährleistet eine Überwachungszeit von mindestens 8 Stunden unter folgenden Bedingungen: kein akustischer Alarm erklingt und keine seriellen Ausgangsgeräte sind angeschlossen.



Hinweis: Wenn der N-560 mit einer Wechselstromquelle verbunden ist, wird die Batterie aufgeladen. Deshalb wird empfohlen, dass der N-560 mit einer Wechselstromquelle verbunden bleibt, wenn er nicht gebraucht wird. Dadurch steht jederzeit eine voll aufgeladene Batterie zur Verfügung.

Der N-560 kann nicht mit einer toten Batterie betrieben werden. Bevor sie versuchen, einen N-560 mit einer leeren Batterie einzuschalten, müssen Sie zunächst den N-560 in eine Wechselstromsteckdose stecken. Der N-560 kann dann eingeschaltet werden.

Zum Aufladen einer fast leeren oder toten Batterie muss der N-560 an eine Wechselstromquelle angeschlossen werden. Das vollständige Aufladen einer toten Batterie dauert 6 Stunden.

Wenn die folgenden Bedingungen 15 Minuten vorliegen, schaltet sich der N-560 automatisch ab:

- Der N-560 läuft mit Batteriebetrieb
- Es wurden keine Tasten gedrückt

- Es wurde kein Puls nachgewiesen (beispielsweise wenn kein Patient mit dem Sensor verbunden ist oder wenn sich der Sensor gelöst hat)
- Es liegen keine Alarmmeldungen vor (außer der Alarm zum Hinweis auf niedrige Batterieleistung oder auf einen nicht-behebbaren Fehler)

Batterieanzeige



Die Batterie-Anzeige leuchtet auf und ein Alarm mit niedriger Priorität ertönt, wenn mit der existierenden Batterieladung noch 15 Minuten, aber höchstens 20 Minuten Überwachungszeit möglich ist. Dieser Alarm kann im Batteriebetrieb nicht stummgeschaltet werden. Wenn der N-560 an eine Wechselstromquelle angeschlossen wird, verstummt der Alarm. Wenn der N-560 nicht innerhalb von ca. 15 Minuten an eine Wechselstromquelle angeschlossen wird, schaltet sich der N-560 ab.



Hinweis: Wenn die Batterie im Lauf der Zeit verwendet und wieder aufgeladen wird, kann sich die verbleibende Zeit zwischen dem Einsetzen des Alarms zum Hinweis auf niedrige Batterieleistung und dem Ab-schalten des N-560 verkürzen.

Es wird empfohlen, die interne Batterie alle 24 Monate von qualifiziertem Servicepersonal austauschen zu lassen.



ACHTUNG: Wenn der N-560 2 Monate oder länger gelagert werden soll, muss das Servicepersonal benachrichtigt werden, damit es die Batterie des N-560 vor der Aufbewahrung entfernen kann. Wenn die Batterie 2 Monate oder länger nicht geladen wurde, muss sie erneut aufgeladen werden.



Die Batterie-Anzeige blinkt und ein Alarm mit hoher Priorität ertönt, wenn die Batterie die niedrigste Batteriespannung erreicht, bei der ein N-560 den normalen Betrieb unterstützen kann. Dieser Alarm kann im Batteriebetrieb nicht stummgeschaltet werden. Wenn der N-560 nicht an eine Wechselstromquelle angeschlossen wird, schaltet sich der N-560 nach 10 Sekunden ab.

Verwenden des N-560

Einschalten des N-560

Diskussion

Vor der Verwendung des N-560 in einem klinischen Umfeld müssen Sie sicherstellen, dass der N-560 richtig funktioniert und gefahrlos eingesetzt werden kann. Die richtige Funktion kann anhand des erfolgreichen Durchlaufs des Selbst-Tests beim Einschalten (POST), der im folgenden Abschnitt beschrieben wird, überprüft werden.



WARNHINWEIS: Der N-560 sollte nicht anliegend oder aufgestockt mit anderen Geräten verwendet werden. Wenn er anliegend oder aufgestockt mit anderen Geräten verwendet werden muss, sollte der N-560 beobachtet werden, um den normalen Betrieb in der verwendeten Konfiguration sicherzustellen.



ACHTUNG: Wenn ein Anzeiger oder ein Anzeigelement nicht aufleuchtet oder der Lautsprecher nicht ertönt, darf der N-560 nicht verwendet werden. Kontaktieren Sie stattdessen qualifiziertes Servicepersonal, Ihren lokalen Nellcor-Vertragshändler oder die technische Kundendienstabteilung von Nellcor, 1.800.635.5267.



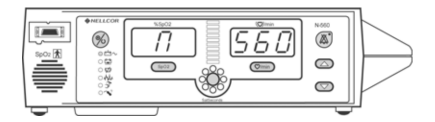
Hinweis:Der N-560 sollte die POST-Funktion innerhalb von 12 Sekunden durchgeführt haben.

Vorgehensweise



- 1. Schalten Sie den N-560 ein. Drücken und halten Sie dazu den Ein/ Aus-Schalter mehr als eine Sekunde.
- 2. Der N-560 zeigt/gibt ab:

Anzeige	Ton
5 (im linken Fenster für die Pulsfrequenz)	einen Signalton
6 (im mittleren Fenster für die Pulsfrequenz)	einen Signalton
0 (im rechten Fenster für die Pulsfrequenz)	einen Signalton
n (im linken Fenster für SpO2)	keinen
n (im mittleren Fenster für SpO2)	keinen



3. Der N-560 beginnt automatisch mit dem Selbst-Test beim Einschalten (POST), in dem die Kreisläufe und Funktionen des N-560 überprüft werden.

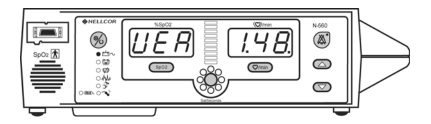


ACHTUNG: Während der POST-Funktion (unmittelbar nach dem Einschalten) muss bestätigt werden, dass alle Anzeigensegmente und Anzeiger aufleuchten und der Lautsprecher einen 1-Sekunde dauernden Bestätigungston abgibt.

- 4. Während des POST-Durchlaufs erscheint ca. 2 bis 4 Sekunden lang die Selbst-Test-Anzeige. Während dieser Zeit:
 - Leuchten alle Anzeiger
 - Leuchten alle Segmente aller numerischen Zahlen und ändern ihre Farbe von rot nach grün
 - Leuchten alle Segmente der Pulsamplituden-Anzeige
 - Leuchten alle Segmente des SatSeconds-Anzeigers



5. Wenn der Anzeige-Testteil des POST fertig ist, wird die N-560 Softwareversion ca. 2 Sekunden lang angezeigt.

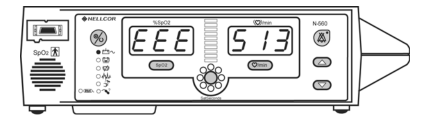




Hinweis:Die gezeigte Geräteversion ist nur beispielhaft. Die Geräteversion identifiziert die Hardware-Konfiguration und die Software-Revision.

Geräteversionsnummern werden bei Anrufen bei der Technischen Kundendienstabteilung von Nellcor, oder bei Ihrem lokalen Nellcor-Vertragshändler häufig benötigt, wenn Sie technische Hilfe anfordern. Notieren Sie sich die Nummern und halten Sie sie für den Anruf beim Kundendienst griffbereit.

6. Wenn der N-560 beim Selbst-Test ein internes Problem feststellt, ertönt ein Alarm und der N-560 zeigt einen Fehlercode und die entsprechende Nummer an. Siehe *Fehlersuche und -behebung* auf Seite 83.



7. Bei erfolgreichem Abschluss des POST, gibt der N-560 einen eine-Sekunde dauernden Ton ab, um darauf hinzuweisen, dass der N-560 den Test bestanden hat.



WARNHINWEIS: Wenn Sie den POST-Bestätigungston nicht hören, dürfen Sie den N-560 nicht verwenden.



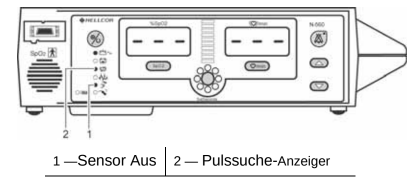
WARNHINWEIS: Vergewissern Sie sich, dass der Lautsprecher nicht behindert ist. Wenn Behinderungen vorliegen, könnte der Alarmton nicht gehört werden.



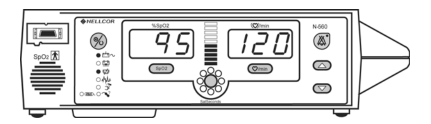
Hinweis:Neben der Bestätigung des erfolgreichen Durchlaufs des POST, dient der POST-Bestätigungston auch als akustische Bestätigung für die ordnungsgemäße Funktion des Lautsprechers. Wenn der Lautsprecher nicht funktioniert, können die akustischen Alarmmeldungen nicht gehört werden.

Sensor befestigt

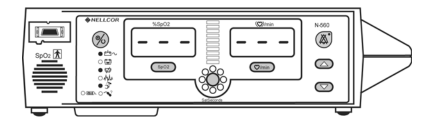
Der Pulssuch-Anzeiger und der Sensor-Aus-Anzeiger leuchten auf und die N-560-Anzeige zeigt Gedankenstriche bei den %SpO2- und Pulsfrequenz-Werten, während der N-560 nach einem gültigen Puls sucht.



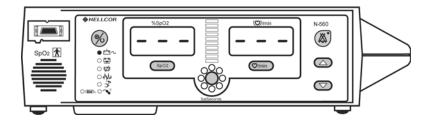
Wenn ein gültiger Puls nachgewiesen wird, schaltet der N-560 in den Überwachungsmodus und zeigt die Patientenparameter an. Achten Sie auf die Bewegungen des Blip-Balkens und wenn die Lautstärke des Pulssignaltons nicht bei 0 liegt hören Sie auf die Pulssignaltöne, um sicherzustellen, dass die angezeigten Messwerte aktuell und richtig sind.



Wenn ein Sensor an den N-560 angeschlossen, aber nicht mit einem Patienten verbunden ist, zeigt die Anzeige Gedankenstriche und der N-560 bleibt im Pulssuchmodus.



Kein Sensor befestigt



Wenn der Sensor nicht angeschlossen ist, zeigt der N-560 Gedankenstriche (---) in der Anzeige und der Pulssuch-Anzeiger leuchtet nicht, was darauf hinweist, dass der N-560 keinen Sensor gefunden hat.

Sensormeldung

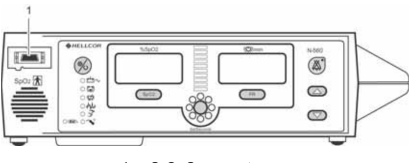
Die Sensormeldung ist ein Hinweis, dass die Sensorposition oder Stelle geprüft werden muss. Der Sensormeldungs-Anzeiger leuchtet, wenn der N-560 keinen SpO2-Wert oder eine Pulsfrequenz feststellen kann. Die Empfehlungen in der Sensormeldung zur Verbesserung des Signals sind wie folgt:



- Sensor neu anbringen
- Klebeband prüfen oder wechseln
- Andere Stelle wählen
- Stelle erwärmen
- Sensor abdecken

- Stirn-, Nasen- oder Ohrsensor verwenden (nur bei erwachsenen Patienten)
- Den klebenden Sensor OxiMax verwenden
- Kabel befestigen
- Mit Kopfband befestigen (MAX-FAST)
- Nagellack entfernen
- Sensor lockern (zu fest)
- Externe Störungen isolieren (elektrochirurgisches Gerät, Handy)
- Stelle reinigen (MAX-R)

Einstellen der Lautstärke des Pulssignaltons



1 — SpO₂ Sensorport



WARNHINWEIS: Sie dürfen nur von Nellcor-genehmigte Sensoren und Sensorkabel verwenden.

- 1. Verbinden Sie ein DOC-10 Pulsoximetrie-Kabel mit dem SpO2-Sensorport (1) auf der Vorderseite des N-560.
- 2. Schließen Sie einen SpO2-Sensor am anderen Ende des DOC-10 Pulsoximetrie-Kabels an.
- 3. Applizieren Sie den SpO2-Sensor am Patienten oder auf sich selbst.



4. Einschalten des N-560.



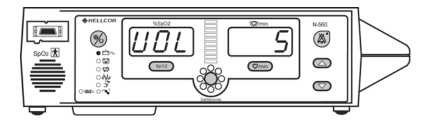
5. Drücken und halten Sie die Taste zum Verstellen nach oben oder zum Verstellen nach unten, um die Lautstärke des Pulssignaltons zu erhöhen oder zu verringern.

Einstellen der Alarmlautstärke

Während sich der N-560 im normalen Überwachungsmodus befindet:



1. Drücken und halten Sie die Alarm-Stummschaltungs-Taste, bis die Anzeige mit der Alarmlautstärke erscheint.





 Drücken Sie weiterhin die Alarm-Stummschaltungs-Taste und drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben oder zum Verstellen nach unten, um die Alarmlautstärke zu erhöhen oder zu verringern.

Einstellen der Dauer der Alarmstummschaltung

Diskussion



WARNHINWEIS: Ein akustischer Alarm darf nicht stummgeschaltet oder seine Lautstärke verringert werden, wenn dies die Sicherheit des Patienten beeinträchtigen könnte.

Alarmmeldungen können für eine vorbestimmte Zeit, die sogenannte Dauer der Alarmstummschaltung, stummgeschaltet werden. Wenn Sie die aktuelle Einstellung ansehen möchten, drücken und halten Sie die Alarm-Stummschaltungs-Taste, bis 30 SEC, 60 SEC, 120 SEC oder AUS erscheint. Zum Verändern der Einstellungen drücken und halten Sie die Alarm-Stummschaltungs-Taste, bis 30 SEC, 60 SEC, 120 SEC oder AUS erscheint. Drücken Sie weiter auf die Alarm-Stummschaltungs-Taste und erhöhen oder verringern Sie den Wert mit der Taste zum Verstellen nach oben oder Verstellen nach unten. Mögliche Werte sind 30, 60, 90 oder 120 Sekunden oder AUS. Die Wahl "AUS" wird unter Deaktivieren akustischer Alarmmeldungen auf Seite 35.beschrieben.

Wenn die Alarm-Stummschaltungs-Taste während der Dauer der Alarm-Stummschaltung gedrückt wird, endet die Dauer der Alarm-Stummschaltung und die akustischen Alarmmeldungen werden re-aktiviert.

Visuelle Anzeigen eines Alarmzustands können nicht ausgeschaltet werden. Wenn beispielsweise die untere Alarmgrenze für %SpO2 unterschritten wird, kann der Alarm für die Dauer der Alarm-Stummschaltung stummgeschaltet werden, aber der %SpO2-Wert blinkt dennoch weiter.

Wenn der Alarmzustand auch nach Ablauf der Dauer der Alarmstummschaltung noch besteht, ertönt der Alarm.

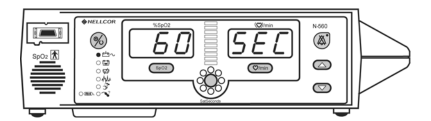
Die Standardeinstellung für die Dauer der Stummschaltung akustischer Alarmmeldungen wurde fabrikseitig auf 60 Sekunden gesetzt. Die Standardeinstellung kann wie in der Wartungsanleitung des N-560 beschrieben vom Servicepersonal verändert werden.

Vorgehensweise

Während sich der N-560 im normalen Überwachungsmodus befindet:



1. Drücken Sie die Alarm-Stummschaltungs-Taste bis XX SEC in der Anzeige erscheint. Mögliche Dauer: AUS, 30, 60, 90 und 120 Sekunden.





Hinweis: Für Schritt 2 und 3 müssen die Tasten zum Verstellen nach oben und Verstellen nach unten gedrückt werden, während die Alarm-Stummschaltungs-Taste gedrückt wird.





 Drücken Sie die Alarm-Stummschaltungs-Taste und drücken und halten Sie gleichzeitig die Taste zum Verstellen nach oben, um die Dauer der Alarmstummschaltung auf AUS, 30, 60, 90 oder 120 Sekunden zu erhöhen.





 Drücken Sie die Alarm-Stummschaltungs-Taste und drücken und halten Sie gleichzeitig die Taste zum Verstellen nach unten, um die Dauer der Alarmstummschaltung auf AUS, 30, 60, 90 oder 120 Sekunden zu verringern.



Hinweis: Beim Loslassen der Taste zum Verstellen nach oben oder Verstellen nach unten wird die Dauer der Alarmstummschaltung eingestellt.

Deaktivieren akustischer Alarmmeldungen

Diskussion

Wenn die Dauer der Alarmstummschaltung auf AUS gestellt wird, gibt der N-560 keine akustischen Alarmmeldungen ab.

Visuelle Hinweise auf einen Alarmzustand werden durch Deaktivieren des akustischen Alarms nicht beeinflusst.

Die Möglichkeit zum Einstellen der Dauer der Alarmstummschaltung auf AUS kann von qualifiziertem Servicepersonal wie im Servicehandbuch beschrieben aktiviert oder deaktiviert werden.



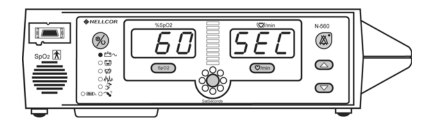
WARNHINWEIS: Ein akustischer Alarm darf nicht stummgeschaltet oder seine Lautstärke verringert werden, wenn dies die Sicherheit des Patienten beeinträchtigen könnte.

Vorgehensweise

Während sich der N-560 im normalen Überwachungsmodus befindet:

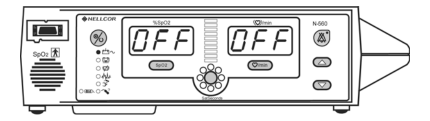


1. Drücken Sie die Alarm-Stummschaltungs-Taste bis XX SEC in der Anzeige erscheint.





2. Drücken Sie die Alarmstummschaltungs-Taste und drücken und halten Sie gleichzeitig die Taste zum Verstellen nach oben, bis AUS in der Anzeige erscheint. Lassen Sie die Tasten los.





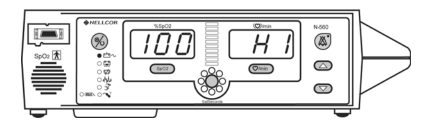
 Der Alarmstummschaltungs-Anzeiger blinkt, was darauf hinweist, dass die Alarmtöne deaktiviert sind. Der N-560 gibt im Abstand von jeweils ca. 3 Minuten drei Signaltöne ab, um den Anwender darauf hinzuweisen, dass der Alarm stummgeschaltet wurde.

Überprüfen der Patienteneinstellungen

Während sich der N-560 im normalen Überwachungsmodus befindet:

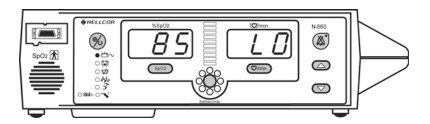


1. Die SpO₂- Alarmgrenz-Taste drücken, um die aktuelle obere %SpO₂-Alarmgrenze anzusehen.



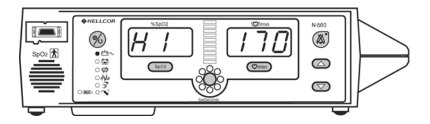


2. Die SpO₂- Alarmgrenz-Taste zweimal drücken, um die aktuelle untere %SpO₂-Alarmgrenze anzusehen.



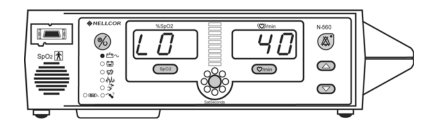


3. Drücken Sie die Taste für die Pulsfrequenz-Alarmgrenze, um die aktuelle obere Alarmgrenze für die Pulsfrequenz anzusehen.



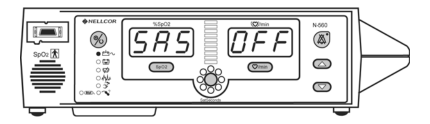


4. Drücken Sie die Taste für die Pulsfrequenz-Alarmgrenze zweimal, um die aktuelle untere Alarmgrenze für die Pulsfrequenz anzusehen.





5. Drücken Sie die Taste für die *SatSeconds-*Alarmgrenze, um die aktuelle *SatSeconds-*Einstellung anzusehen.

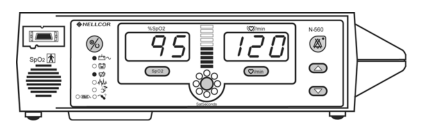




Hinweis:Der *SatSeconds*-Azeiger (12 Uhr) leuchtet, was darauf hinweist, dass *SatSeconds*-Einheiten überprüft werden. Der *SatSeconds*-Anzeiger (12 Uhr) leuchtet für alle *SatSeconds* außer für AUS.

Anzeiger für veränderte Alarmgrenzen

Wenn die -Standardeinstellung für die Alarmgrenzen beim Einschalten des N-560 verändert wurde, erscheint während der Patientenüberwachung und beim Ansehen von Alarmgrenzen ein Dezimalpunkt nach dem relevanten Anzeigewert. Der Dezimalpunkt bleibt in der Anzeige, bis der N-560 abgeschaltet wird oder wieder die Standardgrenze eingestellt wird.



Alarmgrenzen, die geändert wurden und nicht mehr der Standardeinstellung entsprechen, werden durch einen Dezimalpunkt (.) nach dem angezeigten Wert identifiziert (%SpO2 oder Pulsfrequenz).

Einstellen der Alarmgrenzen

Diskussion

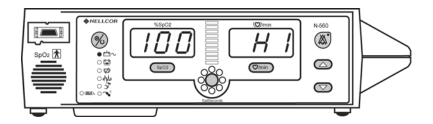
Alarmgrenzen bestimmen die oberen und unteren Punkte der Patientendaten, bei denen der N-560 einen Alarm abgibt.

Vorgehensweise

Während sich der N-560 im normalen Überwachungsmodus befindet:



1. Die SpO₂- Alarmgrenz-Taste drücken, um die aktuelle obere %SpO₂-Alarmgrenze anzusehen.

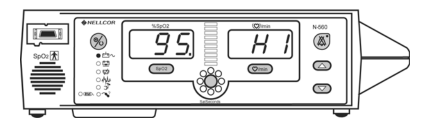




 Drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben oder Verstellen nach unten, um die eingestellte Alarmgrenze zu erhöhen oder zu verringern.

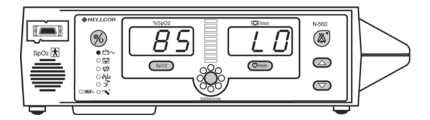


Hinweis: Wenn die Standardeinstellung einer Alarmgrenze beim Einschalten verändert wird, zeigt der N-560 einen Dezimalpunkt (.) nach dem geänderten Parameter.





3. Die SpO₂- Alarmgrenz-Taste zweimal drücken, um die aktuelle untere %SpO₂-Alarmgrenze anzusehen.

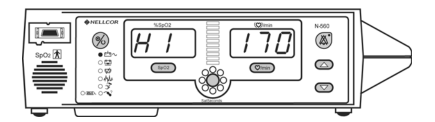




4. Drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben oder Verstellen nach unten, um die eingestellte Alarmgrenze zu erhöhen oder zu verringern.



5. Drücken Sie die Taste für die Pulsfrequenz-Alarmgrenze, um die aktuelle obere Alarmgrenze für die Pulsfrequenz anzusehen.

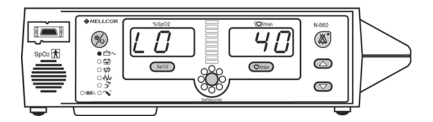




 Drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben oder Verstellen nach unten, um die eingestellte Alarmgrenze zu erhöhen oder zu verringern.



7. Drücken Sie die Taste für die Pulsfrequenz-Alarmgrenze zweimal, um die aktuelle untere Alarmgrenze für die Pulsfrequenz anzusehen.





 Drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben oder Verstellen nach unten, um die eingestellte Alarmgrenze zu erhöhen oder zu verringern.

Einstellen der Dauer von SatSeconds

Diskussion

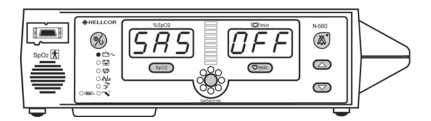
Eine Beschreibung der *SatSeconds*-Funktion finden Sie unter *Beschreibung von SatSeconds* auf Seite 96

Vorgehensweise

Während sich der N-560 im normalen Überwachungsmodus befindet:



1. Drücken Sie die Taste für die *SatSeconds-*Alarmgrenze. Die aktuelle *SatSeconds-*Einstellung wird angezeigt.





Hinweis:Die möglichen Einstellungen für *SatSeconds* sind Aus, 10, 25, 50, und 100 Sekunden.



2. Drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben oder Verstellen nach unten, um die gewünschte *SatSeconds*-Einstellung zu wählen.

Einstellen der Baudrate des Datenports

Diskussion

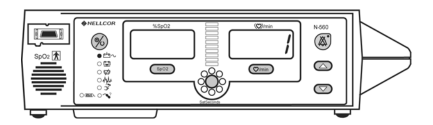
Die Baudrate bestimmt die Geschwindigkeit, mit der der N-560 Daten an die angeschlossenen Geräte (Drucker oder tragbarer Computer) sendet. Die Baudrate wird durch die Kapazität der angeschlossenen Geräte bestimmt.

Vorgehensweise

Während sich der N-560 im normalen Überwachungsmodus befindet:

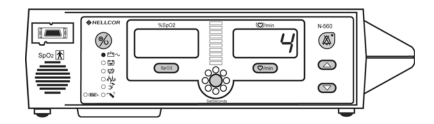


1. Drücken Sie gleichzeitig die Taste für die SpO2-Alarmgrenze und die Taste für die Pulsfrequenz-Alarmgrenze 3 Sekunden lang. Es wird Menüoption 1 angezeigt.



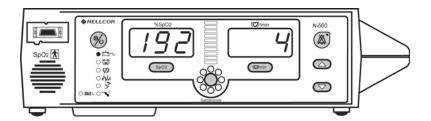


2. Drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben bis der Menüpunkt Option 4 angezeigt wird.





3. Drücken Sie die Taste für die *SatSeconds-*Alarmgrenze. Die aktuelle Baudrate wird angezeigt.





Drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben oder Verstellen nach unten, um die gewünschte Baudrate zu wählen. Mögliche Einstellungen sind:

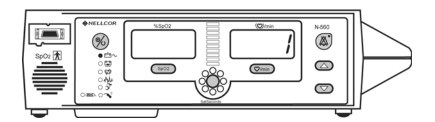
- 24 (2400 Bits/s)
- 96 (9600 Bits/s)
- 192 Standard (19200 Bits/s)

Einstellen des Datenport-Protokolls

Während sich der N-560 im normalen Überwachungsmodus befindet:

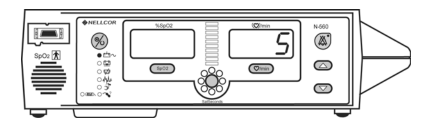


 Drücken Sie gleichzeitig die Taste für die SpO2-Alarmgrenze und die Taste für die Pulsfrequenz-Alarmgrenze 3 Sekunden lang. Es wird Menüoption 1 angezeigt.



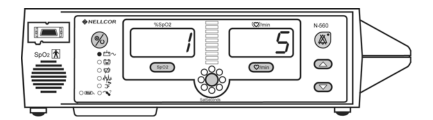


2. Drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben bis der Menüpunkt Option 5 angezeigt wird.





3. Drücken Sie die Taste für die *SatSeconds-*Alarmgrenze. Das aktuelle Protokoll wird angezeigt.





- 4. Drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben oder Verstellen nach unten, um das gewünschte Protokoll auszuwählen. Mögliche Einstellungen sind:
 - 1 − ASCII

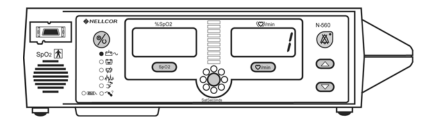
• 2 – Externe Gerätekommunikation. Siehe Bedienungsanleitung des externen Geräts bezüglich Schnittstellenanweisungen.

Löschen von Trendinformationen

Während sich der N-560 im normalen Überwachungsmodus befindet:

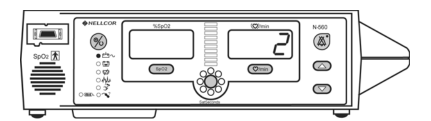


1. Drücken und halten Sie gleichzeitig die Taste für die SpO2-Alarmgrenze und die Taste für die Pulsfrequenz-Alarmgrenze mindestens 3 Sekunden lang. Es wird Option 1 angezeigt.





2. Drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben, um Option 2 auszuwählen.





3. Drücken Sie die Taste für die *SatSeconds-*Alarmgrenze, um die Trenddaten zu löschen.

4. Der N-560 gibt 3 Signaltöne ab, um darauf hinzuweisen, dass die Daten gelöscht wurden.

N-560 Trend

Trenddaten-Betrieb

Aus der Anfangsmessung eines Patienten werden alle 4 Sekunden Trenddaten (ein Datenpunkt) gespeichert. In den Trenddaten können außerdem bis zu 50 Änderungen von Alarmgrenzen gespeichert werden. Der N-560 kann bis zu 24 Stunden Trenddaten speichern.

Die N-560 Trenddaten gehen verloren, wenn die Batteriezelle versagt oder entfernt wird. Die Batteriezelle befindet sich auf der Hauptschaltplatte.



ACHTUNG: Beim Verändern eingestellter Alarmgrenzen wird Trendspeicherraum verbraucht. Alarmgrenzen sollen nur bei Bedarf geändert werden.



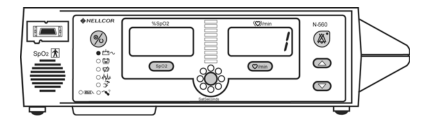
Hinweis:Der Trendspeicher enthält immer die Daten der letzten 24 Stunden, wobei die ältesten Daten rollierend mit den neu gesammelten Daten überschrieben werden. Der N-560 zeichnet so lange Datenpunkte auf, wie der N-560 angeschaltet ist und eine Anfangsmessung des Patienten erfolgte, wobei "leere" Datenpunkte gesammelt werden, wenn kein Sensor mit dem N-560 oder dem Patienten verbunden ist. "Leere" Daten überschreiben ältere Patientendaten, wenn der Speicher voll ist. Wenn Sie alte Patientendaten speichern wollen, ist es daher wichtig, dass Sie den N-560 abschalten, wenn Sie keinen Patienten überwachen und dass Sie den Trendspeicher herunterladen, bevor er voll ist und die alten Daten mit neuen Daten (oder "leeren" Daten) überschreibt.

Trenddaten

Trenddateninformationen können über den N-560 Datenport mit den im Anzeigemenü verfügbaren Optionen gefunden oder gelöscht werden.



Für den Zugang zu den Menüoptionen drücken Sie gleichzeitig die Tasten für die SpO2-Alarmgrenze und die Pulsfrequenz-Alarmgrenze, bis Option 1 in der Anzeige erscheint.





Dann können Sie mit Hilfe der Tasten zum Verstellen nach oben und zum Verstellen nach unten wie folgt durch die verfügbaren Menüoptionen blättern:

#1: Trend drucken



Ermöglicht den Ausdruck existierender Trenddaten. Die Ausgabe kann auf einem PC mit einem Hyper Terminal Programm angesehen werden. Vor dem Druckbeginn müssen Sie die Taste für die SatSeconds-Alarmgrenze drücken. Siehe Ausdrucken von Trenddaten auf Seite 65.

#2: Trend löschen



Löscht die existierenden Trenddaten. Zum Aktivieren drücken Sie die *SatSeconds-*Alarmgrenz-Taste.

#3: Wird nicht verwendet

#4: Baudrate

Gestattet die Verbindung mit verschiedenen Druckern. Siehe *Einstellen der Baudrate des Datenports* auf Seite 43. Als Baudraten stehen zur Verfügung:

- 24 (2400 Baudrate)
- 96 (9600 Baudrate)
- 192 Standard (19200 Baudrate)

#5: Datenport-Ausdruck

Folgende Optionen stehen zur Verfügung:

Option 1

Ausdruck in ASCII Zeichen.

Option 2

Externe Gerätekommunikation. Siehe Bedienungsanleitung des externen Geräts bezüglich Schnittstellenanweisungen.

Verwenden des Datenports

Überblick

Patientendaten können über den Datenport auf der Rückseite des N-560 durch Verbinden mit einem angeschlossenen PC oder seriellen Drucker beschafft werden.

Beim Verbinden des N-560 mit einem Drucker oder einem PC müssen Sie vor der klinischen Anwendung die ordnungsgemäße Funktion überprüfen. Sowohl der N-560 als auch der Drucker oder PC müssen an eine geerdete Wechselstromquelle angeschlossen sein. Das N-560 Protokoll muss auf ASCII eingestellt sein.

Jeder Drucker oder PC, der an den Datenport des N-560 angeschlossen ist, muss gemäß der IEC Norm 60950 zertifiziert sein. Alle Gerätekombinationen müssen den Systemanforderungen der IEC Norm 60601-1-1 entsprechen. Jeder, der einen Drucker oder PC an den Datenausgangsport anschließt, konfiguriert ein medizinisches System und ist daher dafür verantwortlich sicherzustellen, dass das System den Anforderungen des Systemstandards der IEC Norm 60601-1-1 und dem Standard für elektromagnetische Kompatibilität der IEC Norm 60601-1-2 entspricht.

Anschließen am Datenport

Der N-560 Datenport kann über ein Kabel mit einem AMP-Konnektor (AMP Teilenummer 747538-1), Zwinge (AMP Teilenummer 1-747579-2) und kompatiblen Pins (AMP Teilenummer 66570-2) mit dem Drucker oder dem PC verbunden werden. Das Kabel darf höchstens 7,6 Meter lang sein. Das externe IT-Gerät muss gemäß UL-1950 oder IEC-60950 zertifiziert sein.

Das verwendete Kabel muss einen geflochtenen Kabelschutz aufweisen, der es zu 100% abdeckt, z. B. ein Belden-Kabel (Belden Teilenummer 9609) oder ein äquivalentes Kabel. Der Kabelschutz muss eine 360-Grad-Verbindung mit der Metallschale auf dem DB-15 Konnektor des N-560 und mit dem Konnektor auf dem PC oder dem seriellen Drucker aufweisen. Achten Sie darauf, dass das Kabel nicht umgeknickt wird, weil der Kabelschutz dadurch reißen oder beschädigt werden könnte.

Es wird keine Hardware-Flusskontrolle verwendet. Im ASCII Modus ist jedoch eine XON/XOFF Flusskontrolle möglich.

Datenport-Pinouts

TXD stellt die Übertragungsdatenleitung und RXD die Empfangsdatenleitung dar.

Die Pinouts für den Datenport sind in Tabelle 1 aufgeführt.

Tabelle 1: Datenport-Pinouts

Pin	Signalname
1	RXD+ (RS-422 positiver Eingang)
2	RXD (RS-232 Eingang)
3	TXD (RS-232 Ausgang)
4	TXD+ (RS-422 positiver Ausgang)
5	Signal Erdung (isoliert von Erdung)
6	NC (Keine Verbindung)
7	Normal offen (Relais-Schluss-Schwesternruf, Arbeitskontakt)
8	Normal geschlossen (Relais-Schluss-Schwesternruf, Ruhekontakt)
9	RXD- (RS-422 negativer Ausgang)
10	Signal Erdung (isoliert von Erdung)

Tabelle 1: Datenport-Pinouts (Forts.)

Pin	Signalname
11	Schwesternruf (RS-232 Level Ausgang)
12	TXD- (RS-422 negativer Ausgang)
13	NC
14	NC
15	Schwesternruf gemeinsam

Die Pin-Layouts (gesehen vom hinteren Bedienfeld des N-560) sind in Abbildung 3 gezeigt. Die Leitschale ist bei Anschluss an einen PC oder Drucker mit dem Erdboden verbunden.



Abbildung 3: Layout der Datenport-Pins

Pins 2, 3, 5 und 11 liefern Daten im RS-232-Format.

Pins 1, 4, 9 und 12 liefern Daten im RS-422-Format. TXD+ und TXD- sind das Differentialübertragungsdatenpaar. RXD+ und RXD- sind das Differentialempfangspaar.

Einrichten des Datenports

Diskussion

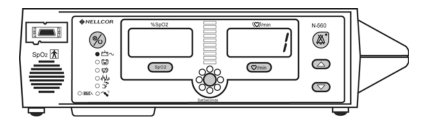
Verwenden Sie das Verfahren zum Einrichten des Datenports, um die Baudrate und das Protokoll des N-560 Datenports zu konfigurieren.

Vorgehensweise

Wenn sich der N-560 im normalen Überwachungsmodus befindet:

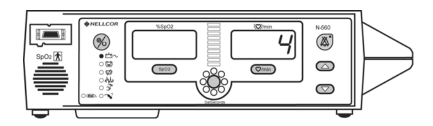


1. Drücken und halten Sie gleichzeitig die Taste für die SpO2-Alarmgrenze und die Taste für die Pulsfrequenz-Alarmgrenze mindestens 3 Sekunden lang. Es wird Option 1 angezeigt.



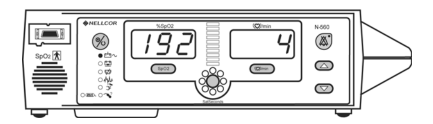


2. Drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben bis Option 4 angezeigt wird.





3. Drücken Sie die Taste für die *SatSeconds-*Alarmgrenze, um Option 4 auszuwählen. Es wird die ausgewählte Baudrate angezeigt.





Hinweis: Die folgenden Werte stehen zur Verfügung:

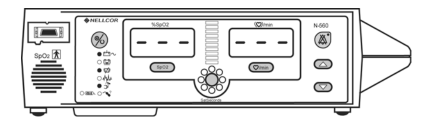
- 24 = 2400 Baudrate
- 96 = 9600 Baudrate
- 192 = 19200 Baudrate



4. Drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben oder Verstellen nach unten, um die gewünschte Baudrate zu wählen.



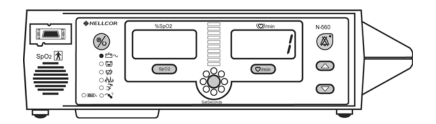
5. Drücken Sie die Taste für die *SatSeconds-*Alarmgrenze, um die gewünschte Baudrate zu speichern.





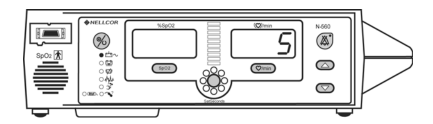


6. Drücken und halten Sie gleichzeitig die Taste für die SpO2-Alarmgrenze und die Taste für die Pulsfrequenz-Alarmgrenze mindestens 3 Sekunden lang. Es wird Option 1 angezeigt.



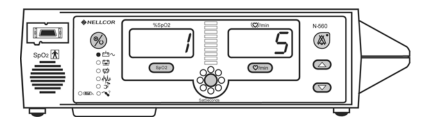


7. Drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben bis Option 5 angezeigt wird.





8. Drücken Sie die Taste für die *SatSeconds-*Alarmgrenze, um Option 5 auszuwählen. Es wird das ausgewählte Protokoll angezeigt.





Hinweis: Die folgenden Werte stehen zur Verfügung:

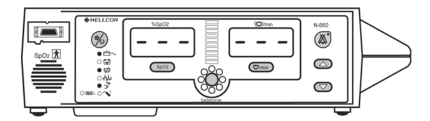
- 1 = Echtzeit ASCII
- 2 = Externe Gerätekommunikation. Siehe Bedienungsanleitung des externen Geräts bezüglich Schnittstellenanweisungen.



9. Drücken Sie die Taste zum Verstellen nach oben oder Verstellen nach unten, um das gewünschte Protokoll anzuzeigen.



10. Drücken Sie die Taste für die *SatSeconds*-Alarmgrenze, um das gewünschte Protokoll zu speichern.



Schwesternruf-Schnittstelle



WARNHINWEIS: Der Schwesternruf darf nicht als primäre Quelle für Alarmmeldungen verwendet werden. Die akustischen und visuellen Alarmmeldungen des Pulsoximeters sind in Verbindung mit den klinischen Zeichen und Symptomen die Hauptquellen für die Benachrichtigung des medizinischen Personals bei einem Alarmzustand.



WARNHINWEIS: Der Schwesternruf funktioniert nicht, wenn die Alarmmeldungen des Pulsoximeters stummgeschaltet sind.



Achtung: Der Schwesternruf muss nach dem Einrichten in Ihrem Institut getestet werden. Der Schwesternruf sollte jedes mal getestet werden, wenn der N-560 Pulsoximeter an einem Ort aufgestellt wird, an dem ein Schwesternruf verwendet wird. Wenn sich ein angeschlossener *OxiMax* Sensor vom Patienten gelöst hat, bleibt der N-560 eine Zeit lang im Pulssuchmodus und zeigt dann "---" (3 Gedankenstriche) in der Anzeige für %SpO2 und die Pulsfrequenz an. Eine Möglichkeit zum Testen des Schwesternrufs ist die

Schaffung eines Alarmzustands (beispielsweise durch Lösen des Sensors) und die Überprüfung, dass das Schwesternrufsystem in Ihrer Einrichtung aktiviert ist.

Der Schwesternruf des N-560 ist funktionsbereit, wenn der N-560 über eine Wechselstromquelle oder die Batterie betrieben wird. Der Schwesternruf des N-560 arbeitet in Verbindung mit dem Schwesternrufsystem Ihrer Einrichtung, wenn der N-560 einen akustischen Alarm abgibt.

Der N-560 liefert zwei verschiedene Arten von Schwesternrufschnittstellen: ein RS-232-Format und Relais-Schluss. Beide Schnittstellen funktionieren bei Wechselstrom- oder Batteriebetrieb des N-560.

Der entfernte Ort wird jedes mal signalisiert, wenn ein akustischer Alarm ertönt. Wenn der akustische Alarm abgeschaltet oder stummgeschaltet wurde, ist auch die Schwesternruffunktion ausgeschaltet.

Pin 11 auf dem Datenport ist das RS-232 Schwesternruf-Signal und Pin 5 oder 10 ist Erde (siehe Tabelle 1 auf Seite 54). Wenn kein Alarmzustand vorliegt, beträgt die Spannung zwischen den Pins 10 und 11 -5 bis -12 Gleichstromspannung. Wenn der N-560 einen Alarmzustand meldet, weist der Ausgang zwischen Pins 10 und 11 eine Gleichstromspannung von +5 bis +12 auf. Dies ist der Standardzustand (normal niedrig). Es gibt ein Servicemenü zum Verändern des Standardzustands. Hinweise zur Vorgehensweise finden sich im Servicehandbuch des N-560.

Pins 7 und 15 liefern ein Relais, das sich schließt, wenn ein Alarm auf dem N-560 ertönt. Pins 8 und 15 liefern ein Relais, das sich öffnet, wenn ein Alarm ertönt. Pin 15 ist eine gemeinsame Leitung für beide Relais.



Hinweis: Wenn das Relais geschlossen ist, liegt ein Widerstand von ca. 27 Ohm vor.

Einstellen der RS-232 Polarität des Schwesternrufs

Die Schwesternruf-Polarität kann auf ein hohes Signal bei einem N-560 Alarmzustand oder ein niedriges Signal bei einem N-560 Alarmzustand

eingestellt werden. Hinweise zum Einstellen der RS-232 Polarität des Schwesternrufs finden sich im Servicehandbuch des N-560.

Einstellen der Arbeits- und Ruhekontakt-Relais des Schwesternrufs

Die Datenport-Pins 7 und 15 liefern ein Relais, das sich schließt (nominal 27 Ohm), wenn ein Alarm auf dem N-560 ertönt. Pins 8 und 15 liefern ein Relais, das sich öffnet, wenn ein Alarm ertönt. Pin 15 ist eine gemeinsame Leitung für beide Relais. Das Relais arbeitet im Wechselstrom- und Batteriebetrieb des N-560.

Drucken

Ausdrucken der N-560 Echtzeitdaten

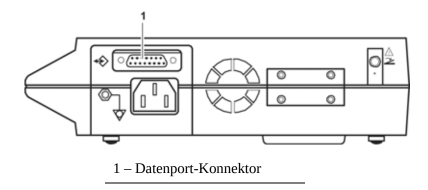
Echt-zeitdaten werden ständig an den Datenport auf der Rückseite des N-560 geschickt. Die Patientendaten können über den Datenport durch Anschluss an einen Computer oder seriellen Drucker erhalten werden. Wenn ein Echt-zeit-Ausdruck oder eine Echtzeit-Anzeige zu einem Drucker oder Computer übertragen wird, wird alle 2 Sekunden eine neue Zeile gedruckt/angezeigt. Spaltenüberschriften werden alle 25 Zeilen oder bei Änderung eines Werts in der Spaltenüberschrift ausgedruckt/angezeigt.



Hinweis: Wenn der Datenausgang die Übertragung stoppt, muss der N-560 abgeschaltet und wieder eingeschaltet werden.

Beim Verbinden des N-560 mit einem Drucker oder einem PC müssen Sie vor der klinischen Anwendung den ordnungsgemäßen Betrieb überprüfen. Sowohl der N-560 als auch der Drucker oder PC müssen an eine geerdete Wechselstromquelle angeschlossen sein.

Jeder Drucker oder PC, der an den Datenport des N-560 angeschlossen ist, muss gemäß der IEC Norm 60950 zertifiziert sein. Alle Gerätekombinationen müssen den Systemanforderungen der IEC Norm 60601-1-1 entsprechen. Jeder, der einen Drucker oder PC an den Datenausgangsport anschließt, konfiguriert ein medizinisches System und ist daher dafür verantwortlich sicherzustellen, dass das System den Anforderungen des Systemstandards der IEC Norm 60601-1-1 und dem Standard für elektromagnetische Kompatibilität der IEC Norm 60601-1-2 entspricht.



- 1. Verbinden Sie den seriellen Drucker mit dem Datenport-Konnektor des N-560 (1).
- 2. Schalten Sie den Drucker ein.
- 3. Schließen Sie den N-560 an eine Wechselstromquelle an.



4. Einschalten des N-560.

Der Drucker beginnt mit dem Ausdrucken von Echtzeit-Trenddaten oder der PC beginnt mit der Anzeige von Echtzeit-Daten mit einer Geschwindigkeit von einer Zeile alle 2 Sekunden.

N-560 VERSION 1.00.	00 CRC:X	XXX	SpO2 Limit:	85-100%	PR Limit:	40-170 bpm
ADUI	_T		0 SAT-S			
TIME	%SpO2	BPM	PA	Status		
02-Jan-06 16:00:00	100	120	220			
02-Jan-06 16:00:02	100	124	220			
02-Jan-06 16:00:04	100	170	220			
02-Jan-06 16:00:06	100	120	220			
02-Jan-06 18:00:43				SD		
02-Jan-06 18:00:45				SD		
N-560 VERSION 1.00.	00 CRC:X	XXX	SpO2 Limit:	80-100%	PR Limit:	40-170 bpm
ADUI	_T		0 SAT-S			
TIME	%SpO2	BPM	PA	Status		
02-Jan-06 18:24:24				SD		
02-Jan-06 18:24:26				SD		
02-Jan-06 18:24:28	98	100	140			
02-Jan-06 18:24:30	98	181*	190	PH		
02-Jan-06 18:24:32	99	122	232			

Abbildung 4: Ausdruck von Echtzeitdaten

Ausdrucken von Trenddaten

Das bei Anforderung eines Trendausdrucks angezeigte Datenformat entspricht dem Format der Echt-zeitdaten. Die einzigen Unterschiede bestehen darin, dass "TREND" in der obersten Reihe anstelle von "CRC: XXXX" Software-Prüfnummer angezeigt wird und dass es keine "Status" Spalte gibt.

Die Werte werden in Intervallen von jeweils 4-Sekunden angezeigt. Die Werte in jeder Reihe sind ein Durchschnitt für den 4-Sekunden-Zeitraum.

Am Ende des Druckvorgangs weist eine Zeile "Ausdruck fertig" darauf hin, dass die Übertragung erfolgreich beendet wurde. Wenn die Zeile "Ausdruck fertig" fehlt, kann es sein, dass eine Datenkorruption festgestellt wurde. Die Daten sollten dann ignoriert werden.

	N-560 VERSION 1.00	.00 TRENI	SpO2	Limit: 85-100%	PR Limit:	40-170 bpm
1	ADU	LT		0 SAT-S		
1	TIME	%SpO2	BPM	PA		
1	02-Jan-06 21:26:53	98	110	53		
Į	02-Jan-06 21:26:57	98	110	53		

- 1						
1	02-Jan-06 21:30:01	98	110	53		
1	N-560 VERSION 1.00.	00 TRENE	SpO2 Lim	nit: 80-100%	PR Limit:	40-170 bpm
1	ADUI	LT	0	SAT-S		
1	TIME	%SpO2	BPM	PA		
1	02-Jan-06 21:30:05	98	110	53		
1	02-Jan-06 21:30:09	95	110	51		
1	02-Jan-06 21:30:13	93	115	50		
1	02-Jan-06 21:30:17	91	118	49		
1	02-Jan-06 21:30:21	85	122	47		
1	02-Jan-06 21:30:25	80	124	42		
1	02-Jan-06 21:30:29	78*	125	41		
1	02-Jan-06 21:30:33	78*	127	41		
1	Output Complete					
- 1						

Abbildung 5: Ausdrucken von Trenddaten

Wenn ein Trend-Ausdruck begonnen hat, muss der N-560 aus- und wieder eingeschaltet werden, bevor ein neuer Trendausdruck beginnen kann.

Spaltenüberschriften

	N-560	VERSION 1.00.00	CRC: XX	XX Sp	O2 Limit: 8	35-100%	PR Limit:	40-170BPM
ı		ADULT			0 SAT-S			
	TIME	%	SpO2	BPM	PA	Status		

Spaltenüberschriften werden alle 25 Zeilen oder bei Änderung eines Werts in der Spaltenüberschrift angezeigt oder ausgedruckt.

Datenquelle



Daten in dem hervorgehobenen Kästchen oben sind die Modellnummer des N-560, in diesem Fall N-560.

Revisionsniveau des Geräts/der Software



Das nächste Datenfeld zeigt dem Anwender das Software-Level (Version 1.00.00) und eine Software-Prüfnummer (CRC: XXXX). Diese Nummern dürfen sich im normalen Betrieb nicht ändern. Die Nummern können sich ändern, wenn der N-560 einem Service unterzogen und die Software aktualisiert wird.

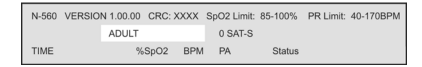
Alarmgrenzen



Das letzte Datenfeld in der obersten Zeile zeigt die oberen und unteren Alarmgrenzen für %SpO2 und die Pulsfrequenz (PR) sowie die *SatSeconds*-Alarmeinstellung (AUS) an. Die *SatSeconds*-Einstellung kann AUS, 10, 25, 50 oder 100 je nach Einstellung des *SatSeconds*-

Alarms sein. Im Beispiel oben liegt die untere Alarmgrenze für SpO2 bei 85% und die obere Alarmgrenze bei 100%. Die Grenzen für die Pulsfrequenz sind 40 bis 170 Schläge pro Minute. *Die SatSeconds*-Alarmgrenze steht auf AUS.

N-560 Modus



Der N-560 Modus ist ERWACHSENE.

Überschriften der Datenspalten

N-560	VERSION 1.00.00	CRC: XX	(XX Sp	O2 Limit: 8	35-100%	PR Limit:	40-170BPM
	ADULT			0 SAT-S			
TIME	%	SpO2	BPM	PA	Status		

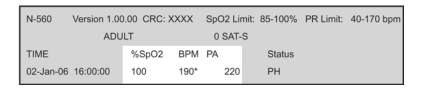
Die tatsächlichen Spaltenüberschriften finden sich in der dritten Reihe der Zeile mit der Spaltenüberschrift. Patientendaten, die in der Tabelle erscheinen, sind (von links nach rechts) die Zeit, während der die Patientendaten in der Zeile aufgenommen wurden, der aktuell gemessene %SpO2-Wert, die aktuelle Pulsfrequenz in Schlägen pro Minute, die aktuelle Pulsamplitude (PA) und der Betriebszustand des N-560.

Zeit

TIME	%SpO2	BPM	PA	Status	
30-Sep-03 16:00:00	100	120	220		

Die Zeitspalte stellt die N-560 Echtzeit-Uhr dar. Hinweise zum Einstelllen der N-560 Echtzeit-Uhr finden Sie im Servicehandbuch des N-560.

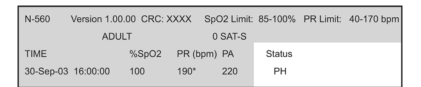
Patientendaten



In der Anzeige oben sind die Patientendaten hervorgehoben. Die Parameterwerte werden direkt unter der Überschrift für jeden Parameter angezeigt. In diesem Beispiel ist %SpO2 100 und die Pulsfrequenz 190 Schläge pro Minute. Ein Sternchen weist darauf hin, dass der Parameter außerhalb der eingestellten Grenzwerte liegt. Wenn für einen Parameter keine Daten vorhanden sind, werden drei Gedankenstriche (- - -) angezeigt.

PA steht für Pulsamplitude. Die Zahl kann von 0 und 254 reichen. Für diesen Wert gibt es keine Alarmparameter. Er kann für Trendinformationen als Hinweis auf eine Veränderung des Pulsvolumens, der relativen Pulsstärke oder des Blutkreislaufs verwendet werden.

Betriebsstatus



Die Statusspalte zeigt Alarmzustände und den Betriebszustand des N-560. In diesem Beispiel bedeutet Puls Hoch (PH), dass die obere Alarmgrenze für die Pulsfrequenz überschritten wurde. Die Statuscodes sind unten aufgeführt. In der Statusspalte können jeweils bis zu vier Codes gleichzeitig angezeigt werden.

AS A LB S LM P LP P	Alarm Aus Alarm stummgeschaltet Schwache Batterie Pulsverlust m.Störung Pulsverlust Störung erkannt
LB S LM P LP P	Schwache Batterie Pulsverlust m.Störung Pulsverlust
LM P	Pulsverlust m.Störung
LP P	Pulsverlust
MO S	Störung erkannt
О	Alarm bei Überschreiten der beren Grenze der Pulsfrequenz
u	Alarm bei Unterschreiten der Interen Grenze der Pulsfrequenz
PS P	Pulssuche
	Alarm bei Überschreitung der beren Grenze der Sättigung
	Alarm bei Unterschreitung der Interen Grenze der Sättigung
SD S	Sensor Gelöst
so s	Sensor Aus



Hinweis: Wenn sich ein Sensor gelöst hat oder der Sensor aus ist, erscheinen ebenfalls drei Gedankenstriche (- - -) im Patientendatenabschnitt des Ausdrucks.

Sensoren und Zubehör

Auswahl eines Sensors



WARNHINWEIS: Bitte lesen Sie vor dem Gebrauch die gesamte Gebrauchsinformation des Sensors, einschließlich aller Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und Anweisungen sorgfältig durch.



WARNHINWEIS: Verwenden Sie keinen beschädigten Sensor oder ein beschädigtes Pulsoximetrie-Kabel. Ein Sensor mit freiliegenden optischen Bestandteilen darf nicht verwendet werden.



WARNHINWEIS: Mit dem N-560 dürfen nur Nellcor Sensoren und Pulsoximetrie-Kabel verwendet werden. Andere Sensoren oder Pulsoximetrie-Kabel können die Leistung des N-560 beeinträchtigen.



WARNHINWEIS: Die Sensorlänge darf nur mit einem Pulsoximetrie-Kabel verlängert werden. Die Verwendung mehr als eines Pulsoximetrie-Kabels kann die Leistung beeinträchtigen. Sie dürfen kein Kabel am Sensorport anbringen, das für den Gebrauch mit einem Computer bestimmt ist.



WARNHINWEIS: Die Ablesungen des Pulsoximeters und die Pulssignale können von bestimmten Umgebungsbedingungen, Sensorapplikationsfehlern und bestimmten Patientenzuständen beeinflusst werden.



WARNHINWEIS: Die falsche Applikation oder Verwendungsdauer eines SpO₂-Sensors kann Gewebsschäden hervorrufen. Begutachten Sie die Sensorstelle gemäß der Gebrauchsinformation für den Sensor.



WARNHINWEIS: Der Sensor darf nicht in Wasser getaucht oder befeuchtet werden.

Berücksichtigen Sie bei der Wahl eines Sensors das Körpergewicht des Patienten und sein Aktivitätsniveau, die Adäquatheit der Durchblutung und die zur Verfügung stehenden Sensorstellen, die Notwendigkeit für Sterilität und die voraussichtliche Dauer der Überwachung. Weitere Informationen entnehmen Sie bitte Tabelle 2 oder kontaktieren Sie Ihren örtlichen Nellcor Vertragshändler.

Eine vollständige und aktuelle Liste aller Sensoren für den N-560 finden Sie in der Sensor-Genauigkeits-Tabelle im Internet unter:

http://www.mallinckrodt.com/respiratory/resp/Serv_Supp/ProductManuals.html

Bitte befolgen Sie die Anweisungen für die Sterilisation des Sensors in der relevanten Sensor-Gebrauchsinformation.

Tabelle 2: Nellcor Oximetrie- Sensormodelle und Patientegewichte

OxIMAX Sensor	Modell	Patientengröße >=größer als <=kleiner als
OXIMAX MAX-FAST Stirn- Klebesensor, für jeweils nur einen Patienten	MAX-FAST	>10 kg (>22 lbs)
OXIMAX Softcare nichtklebender Sensor, für jeweils nur einen Patienten, Frühgeborene	SC-PR	<1,5 kg (<3,3 lbs)
OXIMAX Softcare nichtklebender Sensor, für jeweils nur einen Patienten, Neugeborene	SC-NEO	1,5 bis 5 kg (3,3 bis 11 lbs)

Tabelle 2: Nellcor Oximetrie- Sensormodelle und Patientegewichte

OxIMAX Sensor	Modell	Patientengröße >=größer als <=kleiner als
OXIMAX Softcare nichtklebender Sensor, für jeweils nur einen Patienten, Erwachsene	SC-A	>40 kg (>88 lbs)
OXIMAX klebender Sensor, für jeweils nur einen Patienten, Erwachsene	MAX-A	>30 kg (>66 lbs)
OXIMAX klebender Sensor, für jeweils nur einen Patienten, Erwachsene, längeres Kabel 91,44 cm	MAX-AL	>30 kg (>66 lbs)
OXIMAX klebender Sensor, für jeweils nur einen Patienten, Neugeborene/ Erwachsene	MAX-N	<3 kg oder >40 kg (<6,6 lbs oder >88 lbs)
OXIMAX klebender Sensor, für jeweils nur einen Patienten, Kinder	MAX-P	10 bis 50 kg (22 bis 110 lbs)
OXIMAX klebender Sensor, für jeweils nur einen Patienten, Säuglinge	MAX-I	3 bis 20 kg (6,6 bis 44 lbs)
OXIMAX klebender Sensor, für jeweils nur einen Patienten, Erwachsene, nasal	MAX-R	>50 kg (>110 lbs)
OXIMAX OxiCliq [®] nichtklebender Sensor, für jeweils nur einen Patienten, Erwachsene, wiederverwendbares Kabel	OxiCliq A	>30 kg (>66 lbs)
OXIMAX OxiCliq nichtklebender Sensor, für jeweils nur einen Patienten, Neugeborene/Erwachsene, wiederverwendbares Kabel	OxiCliq N	<3 kg oder >40 kg (<6,6 lbs oder >88 lbs)
OXIMAX OxiCliq nichtklebender Sensor, für jeweils nur einen Patienten, Kinder, wiederverwendbares Kabel	OxiCliq P	10 bis 50 kg (22 bis 110 lbs)
OXIMAX OxiCliq nichtklebender Sensor, für jeweils nur einen Patienten, Säuglinge, wiederverwendbares Kabel	OxiCliq I	3 bis 20 kg (6,6 bis 44 lbs)
OXIMAX Durasensor® Fingerclip- Sensor, wiederverwendbar, Erwachsene	DS-100A	>40 kg (>88 lbs)

Tabelle 2: Nellcor Oximetrie- Sensormodelle und Patientegewichte

OxIMAX Sensor	Modell	Patientengröße >=größer als <=kleiner als
OXIMAX Oxiband® Sensor, wiederverwendbar, Neugeborene/ Erwachsene	OXI-A/N	<3 kg oder >40 kg (<6,6 lbs oder >88 lbs)
OXIMAX Oxiband Sensor, wiederverwendbar, Kinder/Säuglinge	OXI-P/I	3 kg bis 40 kg (6,6 lbs bis 88 lbs)
OXIMAX Dura-Y [®] Multisitus-Sensor, wiederverwendbar	D-YS	>1 kg (>2,2 lbs)
Zur Verwendung mit dem Dura-Y Sensor:		
Ohrclip (wiederverwendbar, nicht steril)	D-YSE	>30 kg (>66 lbs)

Biokompatibilitätstest

Bei Nellcor *OxiMax* Sensoren wurde ein Biokompatibilitätstest entsprechend ISO 10993-1, Biologische Beurteilung von Medizingeräten, Teil 1: Beurteilung und Test durchgeführt. Die *OxiMax* Sensoren haben den empfohlenen Biokompatibilitätstest bestanden und entsprechen daher ISO 10993-1.

Optionales Zubehör

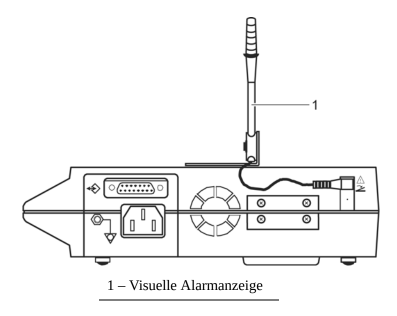
Mit dem N-560 werden mehrere optionale Zubehörteile angeboten. Informationen über dieses Zubehör erhalten Sie von der technischen Kundendienstabteilung von Nellcor, oder Ihrem örtlichen Nellcor Vertragshändler.

• Bügel für die Ständerbefestigung

Die Zubehörteile für den N-560 sind im Internet zu finden unter:

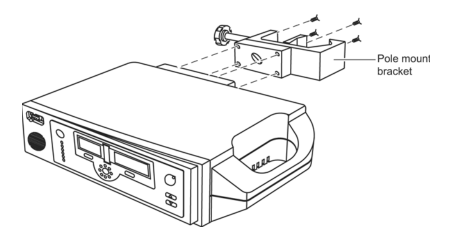
http://www.mallinckrodt.com/respiratory/resp/Serv_Supp/Apartweb/main/

Visuelle Alarmanzeige



Bügel für die Ständerbefestigung

Für den N-560 gibt es einen optionalen Bügel für die Ständerbefestigung. Der Befestigungsbügel kann zum Befestigen des N-560 an einem Infusionsständer verwendet werden. Der Befestigungsbügel befindet sich auf der Rückseite des N-560.



Berücksichtigungen bei der Leistung



WARNHINWEIS: Die Ablesungen des Pulsoximeters und die Pulssignale können von bestimmten Umgebungsbedingungen, Sensorapplikationsfehlern und bestimmten Patientenzuständen beeinflusst werden. Spezielle Sicherheitsinformationen finden Sie in den entsprechenden Abschnitten des Handbuchs.

Überprüfung der Leistung

Die Leistung des N-560 kann mit dem folgenden Vorgehen, das im Abschnitt "Prüfung der Leistung" des Servicehandbuchs des N-560 beschrieben ist, überprüft werden. Dieses Verfahren sollte von qualifiziertem Servicepersonal durchgeführt werden, bevor der N-560 zum ersten Mal in einem klinischen Umfeld verwendet wird.

Berücksichtigungen bei der Leistung des N-560

Bestimmte Patientenzustände können die Messungen des N-560 beeinflussen und zum Verlust des Pulssignals führen.

Ungenaue Messungen können verursacht werden durch:

- längere Bewegung des Patienten
- Venenpulsationen
- intravaskuläre Farbstoffe, wie z.B. Indocyanin-Grün oder Methylenblau
- Defibrillation

Dysfunktionale Hämoglobine

Dysfunktionale Hämoglobine, wie z.B. Carboxyhämoglobin, Methämoglobin und Sulfhämoglobin, können keinen Sauerstoff tragen. Die SpO2-Werte können normal erscheinen; ein Patient kann aber hypoxisch sein, weil weniger Hämoglobin für den Sauerstofftransport zur Verfügung steht. Weitere Untersuchungen neben der Pulsoximetrie sind empfehlenswert.

Anämie

Anämie führt zu einem verringerten arteriellen Sauerstoffgehalt. Obwohl die SpO2-Werte normal erscheinen können, kann ein anämischer Patient hypoxisch sein. Die Behebung der Anämie kann den arteriellen Sauerstoffgehalt verbessern. Der Pulsoximeter kann kein SpO2 anzeigen, wenn die Hämoglobinwerte unter 5 g/dl sinken.

Sättigung

Der N-560 misst nur Sättigungswerte zwischen 1 und 100%.

Pulsfrequenzen

Der N-560 misst nur Pulsfrequenzen zwischen 20 und 250 Schlägen pro Minute. Festgestellte Pulsfrequenzen außerhalb des Bereichs von 20 bis 250 Schlägen pro Minute werden als nächstliegender Wert innerhalb des Bereichs angezeigt.

Berücksichtigungen bei der Sensorleistung



WARNHINWEIS: Die Ablesungen des Pulsoximeters und die Pulssignale können von bestimmten Umgebungsbedingungen,

Sensorapplikationsfehlern und bestimmten Patientenzuständen beeinflusst werden.

Ungenaue Messungen können verursacht werden durch:

- falsche Applikation des Sensors
- Platzierung des Sensors an einer Extremität mit Blutdruck-Manschette, arteriellem Katheter oder IV-Leitung
- Raumlicht
- längere Bewegung des Patienten

Zu einem Verlust-des-Puls-Signal kann es aus den folgenden Gründen kommen:

- der Sensor ist zu eng angelegt
- eine aufgeblasene Blutdruck-Manschette sitzt an derselben Extremität wie der Sensor
- proximal vom Sensor liegt ein arterieller Verschluss vor

Verwenden Sie nur Nellcor Sensoren und Sensorkabel.



WARNHINWEIS: Die Verwendung von anderen Zubehörteilen, Sensoren und Kabeln als den angegebenen kann zu erhöhter Emission und/oder verringerter Immunität und ungenauen Ablesungen des N-560 Pulsoximeters führen.

Wählen Sie einen passenden Sensor, bringen Sie ihn gemäß den Anweisungen an und beachten Sie alle Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen in der Gebrauchsinformation, die dem Sensor beiliegt. Reinigen und entfernen Sie alle Substanzen, wie z.B. Nagellack, von der Applikationsstelle. Überprüfen Sie die Stelle in regelmäßigen Abständen, um sicherzustellen, dass der Sensor noch richtig auf dem Patienten positioniert ist.



WARNHINWEIS: Die falsche Applikation oder Verwendungsdauer eines SpO₂-Sensors kann Gewebeschäden hervorrufen. Begutachten Sie die Sensorstelle gemäß der Gebrauchsinformation für den Sensor.

Starke Raumlichtquellen, wie z. B. Operationslampen (insbesondere Lampen mit einer Xenon-Lichtquelle), Bilirubin-Lampen, Leuchtstoffröhren, Infrarot-Heizlampen und direktes Sonnenlicht können die Leistung eines SpO2-Sensors beeinflussen. Zur Verhinderung von Störungen durch das Raumlicht müssen Sie sicherstellen, dass der Sensor richtig angelegt ist. Decken Sie den Sensor mit opakem Material ab.



Achtung: Wenn der Sensor unter starken Raumlichtbedingungen nicht mit einem opaken Material abgedeckt wird, kann er falsche Messwerte liefern.

Wenn Bewegungen des Patienten ein Problem darstellen, können Sie versuchen, das Problem mit einer der folgenden Maßnahmen zu beheben:

- Stellen Sie sicher, dass der Sensor richtig und sicher befestigt ist
- Verschieben Sie den Sensor an eine weniger aktive Stelle
- verwenden Sie einen klebenden *OxiMax* Sensor, der den Hautkontakt mit dem Patienten verbessert
- Verwenden Sie einen neuen Sensor mit einer frischen Klebeseite
- Halten Sie den Patienten ruhig, wenn dies möglich ist.

Wenn die Leistung durch unzureichende Durchblutung beeinträchtigt wird, sollten Sie die Verwendung des *OXIMAX* MAX-R Sensors in Erwägung ziehen; er misst die Werte in der A. ethmoidalis anterior des Nasenseptums. Diese Arterie wird von der A. carotis interna versorgt. Dieser Sensor kann auch Messwerte erhalten, wenn die periphere Durchblutung relativ schlecht ist.

Bedienermenü

Dieses Bedienermenü dient als kurzer Leitfaden für die Funktionen des N-560. Die **fett-**gedruckten Funktionen sind die Standardeinstellungen.

Tabelle 3: Bedienermenü

Menü	Unter- menü	Funktion	Siehe Abschnitt
1	-	Trend-Ausdruck (N-560-Trend nur in Tabellenform)	Ausdrucken von Trenddaten auf Seite 65
2	-	Trend löschen	Löschen von Trendinformationen auf Seite 46
3	-	Sprache Englisch	-
4	-	Baudrate:	Einstellen der Baudrate des Datenports auf Seite 43
-	24	2400 Baud	-
-	96	9600 Baud	-
-	192	19200 Baud	-
5	-	Datenport-Protokoll:	Einstellen des Datenport-Protokolls auf Seite 44
-	1	ASCII	-
-	2	Externe Geräte- kommunikation.	Siehe Bedienungsanleitung des externen Geräts bezüglich Schnittstellen- anweisungen.

Fehlersuche und -behebung



WARNHINWEIS: Wenn Sie sich nicht sicher sind, ob die Messwerte genau sind, überprüfen Sie die Vitalzeichen des Patienten mit anderen Mitteln; vergewissern Sie sich dann, dass der N-560 korrekt arbeitet.



WARNHINWEIS: Das Gehäuse darf nur von qualifiziertem Servicepersonal entfernt werden. Im Inneren befinden sich keine Teile, die vom Anwender gewartet werden dürfen.



ACHTUNG: Sprühen, gießen oder verschütten Sie keine Flüssigkeit auf den N-560, sein Zubehör, die Konnektoren, Schalter oder Öffnungen im Gehäuse.

Fehlercodes

Wenn der N-560 einen Fehlerzustand feststellt, kann er die Buchstaben "EEE" gefolgt von einem Fehlercode anzeigen.



Wenn ein Fehlercode angezeigt wird, schalten Sie den N-560 ab, warten Sie 10 Sekunden und schalten sie den N-560 wieder ein. Wenn der Fehlercode in Tabelle 4 aufgeführt ist, ergreifen Sie die aufgeführte(n) Maßnahme(n). Wenn der Fehlerzustand durch die entsprechende Maßnahme nicht behoben werden kann, müssen Sie das Servicepersonal benachrichtigen. Wenn der Fehlercode nicht in Tabelle 4 aufgeführt ist, müssen Sie ebenfalls das Servicepersonal benachrichtigen.

Wenn der N-560 feststellt, dass ein defekter Sensor an den N-560 angeschlossen wurde, zeigt der N-560 einen Fehlercode "Sen Err". Der Sensor sollte ausgetauscht und der N-560 neu gestartet werden.

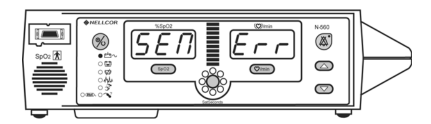


Tabelle 4: Fehlercodes

Fehler- code	Maßnahme
513	1 – Batterie aufladen 2 – Servicepersonal benachrichtigen
514	1 – N-560 neu starten 2 – Servicepersonal benachrichtigen
525	1 – N-560 neu starten 2 – Servicepersonal benachrichtigen
526	1 – N-560 neu starten 2 – Servicepersonal benachrichtigen
528	1 – N-560 neu starten 2 – Servicepersonal benachrichtigen

Maßnahme zur Fehlerbehebung

Wenn beim Gebrauch des N-560 ein Problem auftritt, das Sie nicht selbst beheben können, kontaktieren Sie bitte die technische Kundendienstabteilung von Nellcor oder Ihren örtlichen Nellcor Vertragshändler. Das Servicehandbuch des N-560, das für qualifiziertes Servicepersonal vorgesehen ist, enthält weitere Hinweise zur Fehlersuche und –behebung.

Nachfolgend finden Sie eine Liste mit Problemen und Vorschlägen zu ihrer Behebung.

1. Beim Betätigen des Ein/Aus-Schalters erfolgt keine Reaktion.

- Wenn der N-560 mit Wechselstrom betrieben wird, kann die Sicherung durchgebrannt sein. Benachrichtigen Sie das Servicepersonal, um dies zu überprüfen, und lassen Sie die Sicherung bei Bedarf austauschen.
- Wenn der N-560 mit Batterie betrieben wird, kann es sein, dass die Batteriesicherung ausgewechselt werden muss, die Batterie fehlt oder die Batterie sich entladen hat. Laden Sie die Batterie auf oder verständigen Sie das Servicepersonal, das die Batterie bzw. Batteriesicherung auswechseln soll.
- 2. Ein oder mehrere Anzeigesegmente oder Anzeiger leuchten während des Selbst-Tests beim Einschalten nicht auf.
 - Sie dürfen den N-560 nicht verwenden; kontaktieren Sie das qualifizierte Servicepersonal oder Ihren örtlichen Nellcor Vertragshändler.
- 3. Der N-560 gibt keinen Ton zur Bestätigung des erfolgreichen Abschlusses des Selbst-Tests beim Einschalten (POST) ab.
 - Der N-560 hat den Selbst-Test beim Einschalten nicht bestanden. Sie dürfen den N-560 nicht verwenden. Dieser Ton bestätigt nicht nur den erfolgreichen Abschluss des POST, sondern auch, dass der akustische Alarm funktioniert. Kontaktieren Sie das qualifizierte Servicepersonal oder Ihren örtlichen Nellcor Vertragshändler.
- 4. Der Pulssuch-Anzeiger leuchtet länger als 10 Sekunden, wenn der Sensor mit dem Patienten verbunden ist.
 - Überprüfen Sie die Sensor-Gebrauchsinformation, um festzustellen, ob der richtige Sensor verwendet wurde und ob er

- richtig angelegt wurde. Überprüfen Sie den Sensor und die Sensorkabelverbindungen. Testen Sie den Sensor an einer anderen Person. Probieren Sie einen anderen Sensor oder ein anderes Sensorkabel aus.
- Die Durchblutung kann zu gering sein, um den Puls mit dem N-560 zu verfolgen. Überprüfen Sie den Patienten. Testen Sie den N-560 an einer anderen Person. Wechseln Sie die Sensorstelle. Probieren Sie eine andere Art von Sensor.
- Eine Störung kann verhindern, dass der N-560 den Puls verfolgt. Prüfen Sie, ob der *OxiMax* Sensor sicher befestigt ist und tauschen Sie ihn wenn nötig aus. Verwenden Sie eine andere *OxiMax* Sensorstelle. Verwenden Sie eine *OxiMax* Sensorart, die besser mit der Haut des Patienten in Kontakt bleibt, wie z. B. einen klebenden *OxiMax* Sensor.
- Eine elektromagnetische Störung kann verhindern, dass der N-560 den Puls verfolgt. Entfernen Sie die Störquelle (versuchen Sie z. B. die elektromagnetische Quelle zu isolieren oder die Sensorstelle zu stabilisieren). Siehe die Vorsichtsmaßnahme im Abschnitt EMI (Elektro-magnetische Störung) auf Seite 89.
- Der Sensor liegt vielleicht zu eng an, das Raumlicht kann zu stark sein oder der Sensor kann sich an einer Extremität befinden, auf der bereits eine Blutdruck-Manschette, ein arterieller Katheter oder ein IV-Leitung sitzt. Repositionieren Sie den Sensor bei Bedarf.

5. Der Pulssuch-Anzeiger leuchtet nach erfolgreicher Messung

- Überprüfen Sie den Patienten.
- Die Durchblutung kann zu gering sein, um den Puls mit dem N-560 zu verfolgen. Testen Sie den N-560 an einer anderen Person. Wechseln Sie die Sensorstelle. Probieren Sie eine andere Art von Sensor. Siehe Berücksichtigungen bei der Sensorleistung auf Seite 78.
- Eine Störung kann verhindern, dass der N-560 den Puls verfolgt. Prüfen Sie, ob der *OxiMax* Sensor sicher befestigt ist und tauschen Sie ihn wenn nötig aus. Verwenden Sie eine andere *OxiMax*

- Sensorstelle. Verwenden Sie eine *OxiMax* Sensorart, die besser mit der Haut des Patienten in Kontakt bleibt, wie z. B. einen klebenden *OxiMax* Sensor.
- Eine elektromagnetische Störung kann verhindern, dass der N-560 den Puls verfolgt. Entfernen Sie die Störquelle (versuchen Sie z. B. die elektromagnetische Quelle zu isolieren oder die Sensorstelle zu stabilisieren). Siehe die Vorsichtsmaßnahme im Abschnitt EMI (Elektro-magnetische Störung) auf Seite 89.
- Der OxiMax Sensor liegt vielleicht zu eng an, das Raumlicht kann zu stark sein oder der OxiMax Sensor kann sich an einer Extremität befinden, auf der bereits eine Blutdruck-Manschette, ein arterieller Katheter oder eine IV-Leitung sitzt. Repositionieren Sie den Sensor bei Bedarf.

6. Die Buchstaben EEE, gefolgt von einer Nummer, erscheinen in der Anzeige

- Dies ist ein Fehlercode. Drücken Sie zum Bestätigen den Ein/ Aus-Schalter, um den N-560 abzuschalten und drücken Sie dann den Schalter erneut, um ihn wieder einzuschalten. Wenn die Anzeige erneut den Fehlercode zeigt, notieren Sie die Nummer und geben Sie diese Information dem qualifizierten Servicepersonal oder Ihrem örtlichen Nellcor Vertragshändler.
- Der Fehlercode "EEE 513" erscheint in der Anzeige, wenn die Batterie sich entladen hat und ein kritisch niedriges Niveau erreicht. Schalten Sie den N-560 aus, lassen Sie ihn ca. 10 Minuten aufladen und schalten Sie den N-560 dann wieder ein. Wenn der Fehlercode noch immer angezeigt wird, schalten Sie den N-560 wieder aus und lassen Sie ihn weiter aufladen. Wenn der N-560 30 Minuten aufgeladen wurde und der Fehlercode noch immer angezeigt wird, müssen Sie das Servicepersonal benachrichtigen.

Eine vollständige Liste der Fehlercodes finden Sie im Servicehandbuch des N-560.

EMI (Elektro-magnetische Störung)



ACHTUNG: Dieses Gerät wurde geprüft und entspricht den Grenzwerten für Medizinprodukte gemäß IEC 60601-1-2, EN60601-1-2 und der Direktive für Medizinprodukte 93/42/EWG. Diese Grenzwerte liefern ausreichenden Schutz vor schädlichen Störungen bei einer typischen medizinischen Installation.

Aufgrund der Proliferation von Hochfrequenz übertragenden Geräten und anderen elektrischen Rauschquellen in medizinischen Umgebungen (beispielsweise Elektrochirurgie-Geräte, Mobiltelefone, mobile Zwei-Wege-Radios, elektrische Geräte und Fernseher mit hoher- Definition) ist es aber möglich, dass große Mengen solcher Störungen aufgrund der unmittelbaren Nähe oder Kraft einer Quelle zur Unterbrechung der Funktion dieses Geräts führen.

Der N-560 kann in Umgebungen verwendet werden, in denen der Puls durch elektromagnetische Strahlung überlagert werden kann. Im Fall solcher Störungen kann es scheinen, dass die gemessenen Werte unangemessen sind oder der N-560 nicht korrekt arbeitet.

Eine Störung kann sich durch falsche Messwerte, dem Ausfall des Betriebs oder anderen Fehlfunktionen äußern. Wenn dies auftritt, sollte der Ort, an dem der N-560 verwendet wird, überprüft werden, um die Störquelle zu finden. Anschließend sollten die folgenden Maßnahmen zur Beseitigung der Quelle ergriffen werden:

- Schalten Sie die Geräte in der Nähe aus und wieder an, um das störende Gerät zu isolieren.
- Orientieren Sie das störende Gerät neu oder stellen Sie es an einen anderen Ort.
- Vergrößern Sie den Abstand zwischen dem störenden Gerät und diesem Gerät.

Der N-560 kann Hochfrequenzenergie abstrahlen und kann, wenn er nicht gemäß diesen Anweisungen installiert und verwendet wird, zu schädlichen Interferenzen mit anderen umliegenden Geräten führen.

Technische Unterstützung bekommen

Wenn Sie technische Informationen und Hilfe benötigen, Teile oder ein Servicehandbuch bestellen möchten, kontaktieren Sie bitte die technische Kundendienstabteilung von Nellcor, oder Ihren örtlichen Nellcor-Vertragshändler. Das Servicehandbuch enthält Blockdiagramme und eine Teileliste, die bei Servicearbeiten des qualifizierten Personals am N-560 benötigt werden.

Bei Ihrem Anruf in der technischen Kundendienstabteilung von Nellcor, oder bei Ihrem örtlichen Nellcor-Vertragshändler werden Sie eventuell nach der Software-Versionsnummer Ihres N-560 gefragt.

Die Geräteversion erscheint jedes mal in der Anzeige des N-560, wenn der N-560 den Selbst-Test beim Einschalten erfolgreich durchlaufen hat. Notieren Sie die Nummer und halten Sie sie griffbereit, wenn Sie technische Hilfe anfordern.

Dieses Handbuch und das Servicehandbuch sind in der jüngsten Überarbeitung im Internet erhältlich:

http://www.mallinckrodt.com/respiratory/resp/Serv_Supp/ProductManuals.html

Wartung



ACHTUNG: Die örtlichen Bestimmungen und Recycling-Vorschriften bezüglich Entsorgung oder Recycling von Gerätebestandteilen und Zubehörteilen müssen beachtet werden.

Rückgabe des N-560

Versandanweisungen sowie eine Autorisierungsnummer für die Warenrücksendung (RGA-Nummer) erhalten Sie von der technischen Kundendienstabteilung von Nellcor, oder von Ihrem örtlichen Vertragshändler. Wenn Sie von der technischen Kundendienstabteilung von Nellcor keine anderen Anweisungen erhalten haben, muss der Sensor oder andere Zubehörteile nicht zusammen mit dem N-560 zurückgeschickt werden. Verpacken Sie den N-560 in seinen Originalversandkarton. Wenn der Originalkarton nicht mehr vorhanden ist, verwenden Sie einen geeigneten Karton mit passendem Verpackungsmaterial, um das Gerät beim Transport zu schützen.

Sie können den N-560 mit jeder beliebigen Versandart mit Lieferbestätigung zurücksenden.

Kundendienst



WARNHINWEIS: Das Gehäuse darf nur von qualifiziertem Servicepersonal entfernt werden. Im Inneren befinden sich keine Teile, die vom Anwender gewartet werden dürfen.

Außer dem regelmäßigen Auswechseln der Batterie, das mindestens alle 24 Monate erfolgen muss, erfordert der N-560 keinen regelmäßige Wartung oder Kalibrierung. Hinweise zum Auswechseln der Batterie finden Sie im Servicehandbuch des N-560.

Wenn eine Wartung erforderlich ist, setzen Sie sich mit qualifiziertem Personal oder Ihrem örtlichen Nellcor Vertragshändler in Verbindung.

Regelmäßige Sicherheitsprüfungen

Wir empfehlen, die folgenden Prüfungen alle 24 Monate durchführen zu lassen:

- Untersuchen Sie das Gerät auf mechanische und funktionelle Schäden.
- Überprüfen Sie die sicherheits-relevanten Etiketten auf Lesbarkeit.

Reinigung



ACHTUNG: Sprühen, gießen oder verschütten Sie keine Flüssigkeit auf den N-560, sein Zubehör, die Konnektoren, Schalter oder Öffnungen im Gehäuse.

Zur *Oberflächen--Reinigung* und *Desinfektion* des N-560 befolgen Sie bitte die in Ihrem Institut geltenden Vorschriften, oder:

- Die *Oberfläche* des N-560 kann mit einem weichen Tuch, dass entweder mit einem handelsüblichen, nichtscheuernden Reiniger oder einer Lösung aus 70% Alkohol in Wasser angefeuchtet ist, vorsichtig *gereinigt* werden.
- Der N-560 kann mit einem weichen Tuch, das mit einer Lösung aus 10% Chlorbleiche in Leitungswasser getränkt ist, desinfiziert werden.

Vor dem Reinigen eines SpO2-Sensors lesen Sie bitte die dem Sensor beiliegende Gebrauchsinformation. Die Reinigungsvorschriften sind jeweils auf das Sensormodell abgestimmt.

Technische Informationen

Beschreibung der Alarmmeldungen

Der N-560 besitzt drei Stufen von akustischen Alarmmeldungen.

- 1. Alarmmeldung mit *hoher Priorität*: Ein schnell-pulsierender Ton in hoher Tonlage, der auf Pulsverlust ohne Bewegung des Patienten hinweist.
- 2. Alarmmeldung mit *mittlerer Priorität*: Ein normal-pulsierender Ton mittlerer Tonlage, der auf eine Über- bzw. Unterschreitung einer SpO₂- oder Pulsfrequenzgrenze hinweist.

Bei einem Alarm mit mittlerer Priorität wird die grüne Anzeige rot und blinkt mit dem Patientenparameter, der den Grenzwert über- bzw. unterschritten hat (%SpO2 oder Pulsfrequenz). Wenn es sich bei dem Alarm um einen *SatSeconds*-Alarm handelt, blinkt der *SatSeconds*-Anzeiger (Uhr).

3. Alarmmeldung mit *niedriger Priorität*: Ein langsam-pulsierender Ton niedriger Tonlage, der darauf hinweist, dass sich der Sensor gelöst hat, die Batterie zur Neige geht oder ein Fehler von N-560 vorliegt.

Bei einem Alarm wegen niedriger Batterie leuchtet die Batterie-Anzeige auf und der Alarmton erklingt sofort, auch wenn die Alarmmeldungen stummgeschaltet oder ausgeschaltet sind.

Fabrikseitig eingestellte Standardwerte

Der N-560 wird mit fabrikseitig eingestellten Standardwerten verschickt. Dazu befugtes technisches Personal kann mit den im Servicehandbuch des N-560 beschriebenen Verfahren die Standardeinstellungen verändern.

Tabelle 5: Fabrikseitig eingestellte Standardwerte

Parameter	Bereich	Fabrikseitig eingestellter Standardwert
Obere %SpO ₂ - Alarmgrenze	Untere Alarmgrenze plus 1 bis 100%	100%
Untere %SpO2- Alarmgrenze	20% bis obere Alarmgrenze minus 1	85%
Pulsfrequenz obere Alarmgrenze	Untere Alarmgrenze plus 1 bis 250 Schläge pro Minute	170 Schläge pro Minute
Pulsfrequenz untere Alarmgrenze	30 Schläge pro Minute bis obere Alarmgrenze minus 1	40 Schläge pro Minute
Erinnerung an Alarmstummschaltung	An oder Aus	An
Dauer der Alarmstummschaltung	Aus, 30, 60, 90, 120 Sekunden	60 Sekunden
Einschränkungen der Alarmstummschaltung	 Akustische Erinnerung Keine akustische Erinnerung Alarmmeldungen können nicht abgeschaltet werden 	Akustische Erinnerung
Alarmtonwähler	1, 2, 3	1
Alarmlautstärke	1 bis 10	4

Tabelle 5: Fabrikseitig eingestellte Standardwerte (Forts.)

Parameter	Bereich	Fabrikseitig eingestellter Standardwert
Datenport-Baudrate	2400, 9600, 19200	19200
Datenport-Protokoll	1, 2	1 (ASCII)
Anzeige	0, 1	0 (An)
In-Sensor Trendmodus	0, 1, 2	0 (Ereignis SpO ₂)
Sprache	Englisch	Englisch
Lautstärke des Pulssignaltons	0 bis 10	4
RS-232 Schwesternruf Priorität	Normal hoch, normal niedrig	Normal niedrig
SatSeconds	Aus, 10, 25, 50, 100	Aus
Stummschaltung von Alarmmeldungen	0, 1	1 (Aus)

SatSeconds-Anzeige

Wenn die N-560-*SatSeconds*-Technik einen SpO2-Wert feststellt, der außerhalb der Alarmgrenze liegt, beginnen die LEDs des *SatSeconds*-Anzeigers im Uhrzeigersinn aufzuleuchten (sich zu füllen). Wenn der SpO2-Wert innerhalb der gesetzten Grenzen liegt, gehen die LEDs des *SatSeconds*-Anzeigers gegen den Uhrzeigersinn wieder aus.

Wenn alle LEDs des *SatSecond-*Anzeigers leuchten und so darauf hinweisen, dass die *SatSeconds-*Einstellung erreicht ist, ertönt ein akustischer Alarm und die LEDs des *SatSeconds-*Anzeigers leuchten auf. Wie beim traditionellen Umgang mit Alarmmeldungen kann der akustische Alarm durch Drücken der Alarm-Stummschaltungs-Taste stummgeschaltet werden.



Hinweis: Wenn eine *andere SatSeconds*-Einstellung als AUS gewählt wurde, leuchtet die grüne LED auf der Oberseite des *SatSeconds*-Anzeigers. Die grüne LED weist darauf hin, dass *SatSeconds* belegt ist.

Beschreibung von SatSeconds

Bei traditionellen Alarmmeldungen werden obere und untere Alarmgrenzen zur Überwachung der Sauerstoffsättigung festgelegt. Bei der Überwachung ertönt sofort ein akustischer Alarm, sobald eine Alarmgrenze um nur einen Prozentpunkt über- oder unterschritten wird. Wenn der %SpO2-Wert um eine Alarmgrenze schwankt, ertönt der Alarm jedes mal, wenn die Grenze über- oder unterschritten wird. Diese häufigen Alarmmeldungen können störend sein.

Der N-560 arbeitet mit der Nellcor *SatSeconds*-Alarmtechnik. Mit der *SatSeconds*-Technik werden obere und untere Alarmgrenzen genau wie beim herkömmlichen Alarmmanagement gesetzt. Der Arzt legt darüber hinaus aber auch eine *SatSeconds*-Grenze fest, mit der der %SpO2-Wert eine Zeit lang unterhalb der gewählten unteren Alarmgrenze und oberhalb der gewählten oberen Alarmgrenze überwacht werden kann, bevor ein akustischer Alarm ertönt.

Die *SatSeconds*-Grenze kontrolliert die Zeit, während der der %SpO2-Wert unter die Alarmgrenze fallen kann, bevor ein akustischer Alarm ertönt.

Dabei wird folgende Kalkulationsmethode verwendet:

Die Anzahl an Prozentpunkten, um die der %SpO2-Wert außerhalb der Alarmgrenze liegt, wird mit der Anzahl an Sekunden, die der %SpO2-Wert außerhalb der Grenze bleibt, multipliziert. Dies lässt sich in der folgenden Gleichung ausdrücken:

Punkte x Sekunden = *SatSeconds*

Wobei:

Punkte = SpO₂-Prozentpunkte außerhalb der Grenze.

Sekunden = Anzahl der Sekunden, für die der SpO₂-Wert an dem Punkt außerhalb der Grenze bleibt.

Die Alarmansprechzeit unter der Annahme, dass die *SatSeconds*-Grenze auf 50 und eine untere Alarmgrenze auf 90 gesetzt wurde, wird nachstehend beschrieben und veranschaulicht.

In diesem Beispiel fällt der %SpO₂-Wert auf 88 (2 Punkte) und bleibt dort für 2 Sekunden (2 Punkte x 2 Sekunden = 4). Der %SpO₂-Wert fällt dann 3 Sekunden lang auf 86 und dann 6 Sekunden lang auf 84. Daraus ergeben sich die folgenden *SatSeconds*:

%SpO 2	Sekunden	SatSeconds
2 x	2 =	4
4 x	3 =	12
6 x	6 =	36
SatSeconds gesamt =		52

Nach ca. 10,9 Sekunden ertönt der *SatSeconds*-Alarm, weil 50 *SatSeconds* überschritten werden. Siehe Pfeil (↑) in Abbildung 6.

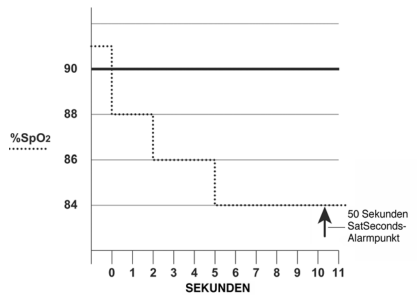


Abbildung 6: Alarmreaktion mit SatSeconds

Die Sättigungswerte bleiben nicht immer gleich, sondern sie können über mehrere Sekunden schwanken. Häufig können die %SpO2-Werte oberhalb und unterhalb einer Alarmgrenze schwanken, so dass sie mehrmals wieder in dem Bereich ohne -Alarmmeldung liegen.

Bei solchen Schwankungen integriert der N-560 die Anzahl an %SpO2-Punkte, positiv und negativ, bis entweder die *SatSeconds*-Grenze (*SatSeconds*-Einstellung) erreicht ist oder der %SpO2-Wert wieder in den Normalbereich zurückkehrt und dort bleibt.

SatSeconds "Sicherheitsnetz"

Das SatSeconds "Sicherheitsnetz" ist für Patienten bestimmt, deren Sättigungswerte häufig unter die Grenze fallen, aber nicht so lange unter der Grenze bleiben, dass die SatSeconds-Einstellung erreicht wird. Wenn innerhalb von 60 Sekunden 3 oder mehr Grenzüber- oder unterschreitungen erfolgen, ertönt auch dann ein Alarm, wenn SatSeconds-Einstellung noch nicht erreicht wurde.

Grundlagen des Betriebs

Überblick über die Oximetrie

Der N-560 misst die funktionale Sauerstoffsättigung im Blut mittels Pulsoximetrie. Bei der Pulsoximetrie wird ein Sensor an einem pulsierenden arteriolären Gefäßbett befestigt, beispielsweise am Finger oder an einem Zeh. Der Sensor enthält eine doppelte Lichtquelle und einen Photodetektor.

Knochen, Gewebe, Pigmentierung und venöse Gefäße absorbieren normalerweise im Verlauf der Zeit eine konstante Lichtmenge. Das Arteriolenbett pulsiert normalerweise und absorbiert bei den Pulsationen unterschiedliche Lichtmengen. Das Verhältnis des absorbierten Lichts wird in eine Messung der funktionalen Sauerstoffsättigung (SpO₂) übersetzt.

Da die SpO2-Messung vom Licht des Sensors abhängt, kann diese Messung durch übermäßiges Raumlicht beeinträchtigt werden.

Genauere Informationen über Raumbedingungen, Sensorapplikation und Patientenzustände sind an diversen Stellen in diesem Handbuch zu finden.

Die Pulsoximetrie beruht auf zwei Grundsätzen: Oxyhämoglobin und Deoxyhämoglobin unterscheiden sich in der Absorption von Rot- und Infrarotlicht (Spektrophotometrie) und das Volumen des arteriellen Bluts im Gewebe (und damit die Lichtabsorption im Blut) verändert sich bei einem Puls (Plethysmographie). Ein Pulsoximeter bestimmt den SpO2-Wert durch Einleiten von Rot- und Infrarotlicht in ein Arteriolenbett und Messung der Veränderungen in der Lichtabsorption während des Pulszyklus. Rote und infrarote Niederspannungs-Leuchtdioden (LED) im Oximetrie-Sensor dienen als Lichtquellen; eine Photodiode dient als Photodetektor.

Da Oxyhämoglobin und Deoxyhämoglobin Licht unterschiedlich absorbieren, hängt die Menge des vom Blut absorbierten Rot- und Infrarotlichts mit der Hämoglobin-Sauerstoffsättigung zusammen. Zur Feststellung der Sauerstoffsättigung von arteriellem Hämoglobin nutzt der N-560 den pulsatilen Charakter des arteriellen Flusses. Während einer Systole tritt ein neuer Puls des arteriellen Blutes in das Gefäßbett ein und das Blutvolumen und die Lichtabsorption nehmen zu. Während einer Diastole erreichen Blutvolumen und Lichtabsorption ihren niedrigsten Punkt. Der N-560 stützt seine SpO2-Messungen auf den Unterschied zwischen der maximalen und minimalen Absorption (Messungen bei Systole und Diastole). Dabei konzentriert er sich auf die Lichtabsorption des pulsatilen arteriellen Bluts und beseitigt damit die Wirkungen von nicht-pulsierenden Stoffen wie Gewebe, Knochen und venösem Blut.

Es gibt mehrere Matrizen innerhalb des *OxiMax*-Algorithmus. Einige werden zur Untersuchung der Schwere der Zustände verwendet, die der N-560 bei der Messung von SpO2 und Pulsfrequenz antrifft. Diese individuellen Matrizen oder Kombinationen dieser Matrizen werden zum Antreiben der LED-Anzeiger auf dem vorderen Bedienfeld des N-560 verwendet.

Bei herausfordernden Messbedingungen, die durch geringe Durchblutung, Störung, externe Störungen, wie z.B. Raumlicht, oder eine Kombination dieser Faktoren hervorgerufen werden können, erweitert der *OxiMax*-Algorithmus automatisch die Datenmenge, die zur Messung von SpO2 und der Pulsfrequenz notwendig ist. Bei normalen Messbedingungen im normalen Reaktionsmodus beträgt die Mittelungszeit 6 bis 7 Sekunden. Wenn die resultierende dynamische Mittelungszeit 20 Sekunden überschreitet, leuchtet der Pulssuch-Anzeiger kontinuierlich und SpO2 und Pulsfrequenz werden weiterhin in 1-Sekunden-Abständen aktualisiert. Wenn diese Messbedingungen schwieriger werden, nimmt die erforderliche Datenmenge noch weiter zu. Wenn die dynamische Mittelungszeit 40 Sekunden erreicht, beginnt der Pulssuch-Anzeiger zu blinken und die SpO2- und die Pulsfrequenzanzeige zeigt blinkend Null und weist so auf Pulsverlust hin.

Automatische Kalibrierung

Da die Lichtabsorption von Hämoglobin von der Wellenlänge abhängt und da die mittlere Wellenlänge der LEDs schwankt, muss ein Oximeter die mittlere Wellenlänge der roten LED des Sensors kennen, um den SpO₂-Wert genau messen zu können.

Bei der Überwachung wählt die Software des N-560 Koeffizienten aus, die für die Wellenlänge der roten LED des jeweiligen Sensors passen; diese Koeffizienten werden dann zur Bestimmung von SpO2 verwendet.

Darüber hinaus wird die Lichtintensität der LEDs des Sensors automatisch angepasst, um Unterschiede in der Gewebedicke auszugleichen.

Funktionale im Vergleich zur Fraktionalen Sättigung

Das N-560 misst die funktionale Sättigung – oxygeniertes Hämoglobin, ausgedrückt als prozentualer Anteil des Hämoglobins, das Sauerstoff transportieren kann. Er weist keine signifikanten Mengen an dysfunktionalem Hämoglobin nach, wie z. B. Carboxyhämoglobin oder Methämoglobin. Dagegen melden Hämoximeter, wie z. B. der IL482, die fraktionale Sättigung – oxygeniertes Hämoglobin, ausgedrückt als prozentualer Anteil des gesamten gemessenen Hämoglobins, einschließlich der gemessenen dysfunktionalen Hämoglobine. Zum Vergleich der funktionalen Sättigungsmessungen mit den Messungen eines Referenzgerätes, das die fraktionale Sättigung misst, müssen die fraktionalen Messungen wie folgt umgewandelt werden:

Funktionale Sättigung =
$$\frac{\text{Fraktionale Sättigung}}{100 - (\% \text{Carboxyhämoglobin})} \times 100$$

Gemessene im Vergleich zur Berechneten Sättigung

Wenn die Sättigung aus einem Blutgas-Sauerstoffpartialdruck (PO2) berechnet wird, kann sich der berechnete Wert von der SpO2-Messung eines Pulsoximeters unterscheiden. Dies geschieht in der Regel dann, wenn die berechnete Sättigung nicht richtig um die Wirkungen von Variablen, die die Beziehung zwischen PO2 und pH, Temperatur, Kohlendioxid-Partialdruck (PCO2), 2,3-DPG und fetales Hämoglobin verschieben, bereinigt wurde. Siehe Tabelle 7 auf Seite 102.

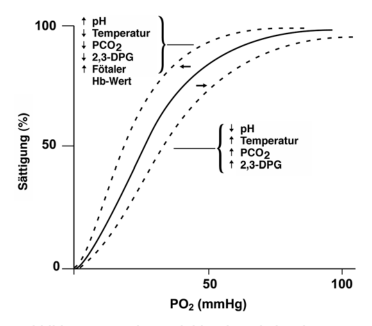


Abbildung 7: Oxyhämoglobin-Dissoziationskurve

Funktionale Tester und Patientensimulatoren

Einige Modelle handelsüblicher funktionaler Labortester und Patientensimulatoren können verwendet werden, um die ordnungsgemäße Funktionalität von Nellcor-Pulsoximetersensoren, Kabeln und Monitoren zu überprüfen. Für die Vorgehensweisen, die speziell auf das Modell des verwendeten Testers abgestimmt sind, siehe das Bedienerhandbuch des individuellen Testgeräts.

Während solche Geräte nützlich sind, um zu prüfen, ob der Pulsoximetersensor, die Verkabelung und der Monitor eine ordnungsgemäße Leistung liefern, können sie nicht die Daten liefern, die benötigt werden, um die Genauigkeit der SpO2-Messungen eines Systems richtig zu bewerten. Für die vollständige Bewertung der Genauigkeit der SpO2-Messungen muss man zumindest die Eigenschaften der Wellenlänge des Sensors anpassen und die komplexe optische Wechselwirkung des Sensors und des Gewebes des Patienten wiedergeben. Diese Fähigkeiten liegen bei bekannten Labortestern außerhalb des Möglichen. Die Genauigkeit von SpO2-Messungen kann nur in vivo bewertet werden, indem man die Messergebnisse des Pulsoximeters mit Werten vergleicht, die auf _SpO2-Messungen zurückzuführen sind, die man mit einer gleichzeitig genommenen arteriellen Blutprobe mit Hilfe eines Labor-CO-Oximeters gemacht hat.

Viele funktionale Tester und Patientensimulatoren wurden so entwickelt, dass sie an die erwarteten Kalibrationskurven des Pulsoximeters angeschlossen werden können, und können für die Verwendung mit Nellcor-Monitoren und/oder Sensoren geeignet sein. Nicht alle derartigen Geräte sind jedoch für die Verwendung mit Nellcors digitalem Kalibrierungssystem *OxiMax* geeignet. Während sich dies nicht auf die Verwendung des Simulators zur Überprüfung der Systemfunktionalität auswirkt, können die angezeigten SpO₂-Messergebnisse von der Einstellung des Testgeräts abweichen. Für einen ordnungsgemäß funktionierenden Monitor ist dieser Unterschied über die Zeit und von Monitor zu Monitor innerhalb der Leistungsspezifikationen des Testgeräts reproduzierbar.

Spezifikationen

Leistung

Messbereich

SpO2	1% bis 100%	
Pulsfrequenz	0 und 20 Schläge pro Minute bis 250 Schläge pro Minute	
Durchblutungsbereich	0,03% bis 20%	
Genauigkeit und Störungstoleranz		
Sättigung		
Erwachsene ¹		70 bis 100% ± 2 Stellen
Neugeborene		70 bis 100% ± 3 Stellen
Geringe Durchblutung ²		70 bis 100% ± 2 Stellen
Pulsfrequenz		
Erwachsene und Neugeborene ¹		20 bis 250 Schläge pro Minute ± 3 Stellen
Geringe Durchblutung ²		20 bis 250 Schläge pro Minute ± 3 Stellen

Genauigkeit und Störungstoleranz (Forts.)

http://www.mallinckrodt.com/respiratory/resp/Serv_Supp/ProductManuals.html

Tabelle 6: Tondefinition

Akustischer Anzeiger	Parameter	Wert
Erinnerung an	Lautstärke	Nicht veränderbar
Alarmstumm- schaltung	Tonlage (± 30 Hz)	784 Hz
	Pulsbreite (± 20 msec)	150 msec
	Pulswiederholungs- intervall (±20 msec) (doppelter Burst)	150 msec
	Wiederholungen	3
Bestätigung für gedrückte Taste	Lautstärke	Nicht veränderbar
gedruckte Taste	Tonlage (± 30 Hz)	784 Hz
	Pulsbreite (± 20 msec)	150 msec
	Pulswiederholungs- intervall (±20 msec) (doppelter Burst)	150 msec
	Wiederholungen	3

¹ Die Spezifikationen für Erwachsene sind angegeben für *OxIMAX* MAX-A und MAX-N Sensoren mit dem N-560. Die Spezifikationen für Neugeborene sind angegeben für *OxIMAX* MAX-N Sensoren mit dem N-560. Die Sättigungsgenauigkeit schwankt je nach Art des Sensors. Siehe Tabelle mit Angaben zur Sensorgenauigkeit. Die Sensor-Genauigkeitstabelle ist im Internet erhältlich und zwar auf:

² Die Spezifikation bezieht sich auf die Leistung des N-560. Die Genauigkeit der Werte bei geringer Durchblutung (erkannte IR-Pulsmodulationsamplitude <1,5%) wurde mit Hilfe von Signalen, die von einem Patientensimulator geliefert wurden, validiert. Die SpO2- und Pulsfrequenzwerte variierten im Überwachungsbereich und auch bei schwachen Signalbedingungen und im Vergleich zu der bekannten, wirklichen Sättigung und Pulsfrequenz des Eingangssignals.

Tabelle 6: Tondefinition (Forts.)

Akustischer Anzeiger	Parameter	Wert
Alarm mit hoher Priorität	Lautstärke	Verstellbare Alarmlautstärke
	Tonlage (± 30 Hz)	932 Hz
	Pulsbreite (± 20 msec)	Nellcor = 255 msec
		IAW IEC 60601- 1-8 = 120 msec
		IAW EN 475 = 150 msec
	Pulswiederholungs- intervall (±20 msec) (doppelter Burst)	Nellcor = 320 msec
		IAW IEC 60601- 1-8 = 6940 msec
		IAW EN 475 = 7500 msec
	Wiederholungen	Kontinuierlich
Ungültige Taste	Lautstärke	Nicht veränderbar
gedrückt	Tonlage (± 30 Hz)	180 Hz
	Pulsbreite (± 20 msec)	70 msec
	Pulswiederholungs- intervall (±20 msec) (doppelter Burst)	n.z.
	Wiederholungen	1

Tabelle 6: Tondefinition (Forts.)

Akustischer Anzeiger	Parameter	Wert
Alarm mit niedriger Priorität	Lautstärke	Verstellbare Alarmlautstärke
	Tonlage (± 30 Hz)	500 Hz
	Pulsbreite (± 20 msec)	200 msec
	Pulswiederholungs- intervall (±20 msec) (doppelter Burst)	15000 msec
	Wiederholungen	Kontinuierlich
Alarm mit mittlerer Priorität	Lautstärke	Verstellbare Alarmlautstärke
	Tonlage (± 30 Hz)	752 Hz
	Pulsbreite (± 20 msec)	Nellcor = n.z.
		IAW IEC 60601- 1-8 = 160 msec
		IAW EN 475 = 200 msec
	Pulswiederholungs- intervall (±20 msec) (doppelter Burst)	Nellcor = n.z.
		IAW IEC 60601- 1-8 = 7600 msec
		IAW EN 475 = 20000 msec
	Wiederholungen	Kontinuierlich
POST bestanden	Lautstärke	Nicht veränderbar
	Tonlage (± 30 Hz)	784 Hz
	Pulsbreite (± 20 msec)	1000 msec
	Pulswiederholungs- intervall (±20 msec) (doppelter Burst)	n.z.
	Wiederholungen	1

Tabelle 6: Tondefinition (Forts.)

Akustischer Anzeiger	Parameter	Wert
Pulssignalton	Lautstärke	Veränderbar
	Tonlage (± 30 Hz)	296 Hz bis 662 Hz (je nach Sättigung)
	Pulsbreite (± 20 msec)	40 msec
	Pulswiederholungs- intervall (msec ±20 msec) (doppelter Burst)	n.z.
	Wiederholungen	1
Gültige Taste	Lautstärke	Nicht veränderbar
gedrückt	Tonlage (± 30 Hz)	784 Hz
	Pulsbreite (± 20 msec)	30 msec
	Pulswiederholungs- intervall (±20 msec) (doppelter Burst)	n.z.
	Wiederholungen	1
Lautstärkeeinstellung	Lautstärke	Verstellbare Alarmlautstärke
	Tonlage (± 30 Hz)	752 Hz
	Pulsbreite (± 20 msec)	Unendlich
	Pulswiederholungs- intervall (±20 msec) (doppelter Burst)	n.z.
	Wiederholungen	n.z.

Elektrisch

Instrument

Energiebedarf	100 bis 240 Volt Wechselstrom, 25 bis 39 Vol/ Amp zur Erfüllung der Anforderungen von IEC 60601 -1 Unter-klausel 10.2.2
Sicherungen	2 Stück, 2A, 250 Volt, slow-blow, IEC (5 x 20 mm)

Batterie

Die Batterie liefert ohne Alarmmeldungen und serielle Daten eine Betriebszeit von mindestens 8 Stunden, wenn sie neu und voll aufgeladen ist, wenn ein Pulssimulator für 60 Schläge pro Minute, mit hohem Licht und niedriger Modulation verwendet wird.

Тур	Nickel-Metallhydrid
Spannung	9,6 Volt Gleichstrom, 3,8 AH
Aufladung	6 Stunden
Lagerzeit	2 Monate, neue, voll aufgeladene Batterie
	Nach 2 Monaten Lagerung läuft der N-560 mit 50% der angegebenen Batterielebenszeit
Entspricht	91/157/EWG

Sensoren

Elektrische/ Optische Spezifikationen	Nellcor Pulsoximetrie-Sensoren enthalten Leuchtdioden (LEDs), die Rot- (~660 nm) und Infrarotlicht (~900 nm) mit einer gesamten optischen Ausgangsleistung von weniger als 15 mW abgeben. Diese Informationen zu dem Bereich der Sensor- Wellenlängen können besonders für Ärzte nützlich sein, die z. B. eine photodynamische Therapie

${\bf Umgebungs bedingungen}$

Betrieb

Temperatur	10°C bis 45°C
Höhe/Barometrischer Druck	-390 m bis 3.012 m (-39.014,40 cm bis 301.203,36 cm) 70 kPa bis 106 kPa (523,24 mm Hg bis 2019,3 mm Hg)
Relative Feuchte	15% bis 95% nicht-kondensierend zur Erfüllung von IEC 60601-1, Unter-klausel 44.5

Transport und Lagerung (nicht im Versandbehälter)

Temperatur	-20 °C bis 60 °C (- 4 °F bis 140 °F)
Höhe/Barometrischer Druck	-390 m bis 5.574 m (-39.014,40 cm bis 557.418,24 cm) 50 kPa bis 106 kPa (35,56 cm Hg bis 2019,3 mm Hg)
Relative Feuchte	15% bis 95% nicht- kondensierend im Temperaturbereich von -20 °C bis 60 °C (-4 °F to 140 °F)

Transport und Lagerung (im Versandbehälter)

Temperatur	-20 °C bis 70°C(-4 °F bis 158 °F)
Höhe/Barometerischer Druck	-390 m bis 5.574 m (-39.014,40 cm bis 557.418,24 cm) 50 kPa bis 106 kPa (35,56 cm Hg bis 2019,3 mm Hg)
Relative Feuchte	15% bis 95% nicht- kondensierend

Energiedissipation des Sensors

Sensor	Dissipation
OXIMAX MAX-N	52,5 mW
OXIMAX MAX-I	52,5 mW
OXIMAX MAX-P	52,5 mW
OXIMAX MAX-A	52,5 mW
OXIMAX MAX-AL	52,5 mW
OXIMAX MAX-R	52,5 mW
OxiMax Oxiband OXI-A/N	52,5 mW
OXIMAX Oxiband OXI-P/I	52,5 mW
OxiMax Durasensor DS-100A	52,5 mW
OxiMax OxiCliq P	52,5 mW
OxiMax OxiCliq N	52,5 mW
OxiMax OxiCliq I	52,5 mW
OxiMax OxiCliq A	52,5 mW
OxiMax Dura-Y D-YS	52,5 mW
OxiMax MAX-FAST	52,5 mW
OXIMAX Softcare SC-PR	52,5 mW
OXIMAX Softcare SC-NEO	52,5 mW
OXIMAX Softcare SC-A	52,5 mW

Physikalische Eigenschaften

Gewicht	1,39 kg. ohne Ständerbefestigung	
Abmessungen	2,95 " (H) × 9,06 " (B) × 5,04" (T) (75 mm (H) × 230 mm (B) × 128 mm (T)	

Einhaltung

Punkt	Norm	Beschreibung
Qualitätssystem	EN ISO 13485: 2000, ISO 13485: 1996	Qualitätssystem – Medizinische Geräte, Besondere Anforderungen für die Anwendung von ISO 9001: 2000
EG Richtlinie	93/42/EWG	Direktive für Medizinprodukte (Europa + Int.)
FDA Leitlinie	FDA RG (Nov. 1993)	Leitfaden für Prüfer für die Einreichung der Premarket Notifikation
Sicherheit — EG	EN 60601-1: 1995	Allgemeine Sicherheitsanforderungen, medizinische Geräte
Sicherheit — USA	UL 60601-1: 2003	Sicherheit — Medizinisches elektrisches System
Sicherheit — Kanada	CSA C22.2 Nr 601,1- M90: 1998	Sicherheit — Medizinisches elektrisches System, Erfordert NRTL- Zertifizierung
Stromschlag Klassifizierung	EN 60601-1	Klasse I oder intern betrieben (Batteriemodus), Typ BF Applied Part

Punkt	Norm	Beschreibung
Schutz gegen Wasser Klassifizierung	EN 60601-1	IPX1
Betriebsmodus Klassifizierung	EN 60601-1	Dauerbetrieb
Entflammbare Betäubungs- mittel Klassifizierung	EN 60601-1	Gerät nicht geeignet
Sicherheit	ISO 9919: 2005(E)	Besondere Anforderungen für die grundlegende Sicherheit und notwendige Leistung von Pulsoximetergeräten für die medizinische Anwendung.
EMC	EN 60601-1-2	Elektrische Medizingeräte, zusätzlicher Standard: EMC- Anforderungen und Test, 2. Ausgabe, 2001
EMC	EN 55011, Klasse B/ Gruppe 1	EMC Störungseigenschaften — Grenzen und Methoden bei der Messung, Industrielle, Wissenschaftliche und Medizinische (ISM) HF- Geräte, Ausgabe 3.1,1999-08
Sicherheits- alarm- meldungen	EN 60601-1-8: 2004	Allgemeine Anwendung von Alarmmeldungen bei elektrischen Medizingeräten
Beschriftung des vorderen Bedienfelds und der Abdeckung	IEC 60878, EN 980, ISO 7000, EN 60417- 1, EN 60417-2	
Tastenabstand	ISO 7250	

Punkt	Norm	Beschreibung
Symbol des Herstellungs- jahrs	EN 980	
Betrieb während physikalischem Stoß	IEC 60068-2-27	
Betrieb während Schwingung	IEC 60068-2-6, IEC 60068-2-34	

Erklärung des Herstellers

Dieses Produkt entspricht EN/IEC 60601-1-2:2001



WARNHINWEIS: Die Verwendung von anderen Zubehörteilen, Sensoren und Kabeln als den angegebenen kann zu erhöhter Emission und/oder ungültigen Ablesungen des N-560 führen.

Tabelle 7: Entsprechung der Kabel

Die Kabel entsprechen:

- HF-Emissionen, EN 55011, Klasse B/Gruppe 1
- EN 60601-1-2; 2001

Kabel und <i>OxiMax</i> Sensoren	Maximale Länge
OxiCliq-OC-3 Kabel	0,9 m
DOC-10 Pulsoximeterkabel	3,3 m
Kabel zum Software-Download, RS-232 seriell, 15 bis 9 Pin "D"	3 m
Nicht abgeschlossenes Kabel, RS-232/analog, 15 Pin "D"	1 m
Festverdrahtetes Oxinet-Kabel	3 m
Druckerkabel, RS-232 seriell, 15 bis 9 Pin "D"	3 m
Datenkabel Oxinet II	3 m
HP Agilent Schnittstellenkabel	0,9 m
GE Marquette Schnittstellenkabel	0,9 m
Datex-Ohmeda Schnittstellenkabel	0,9 m
MAX-FAST Sensor	76,2 cm
MAX-A Sensor	0,5 m

Tabelle 7: Entsprechung der Kabel (Forts.)

Die Kabel entsprechen: (Forts.)

- HF-Emissionen, EN 55011, Klasse B/Gruppe 1
- EN 60601-1-2; 2001

Kabel und <i>OxiMax</i> Sensoren (Forts.)	Maximale Länge
MAX-AL Sensor	0,9 m
MAX-I Sensor	0,5 m
MAX-N Sensor	0,5 m
MAX-P Sensor	0,5 m
MAX-R Sensor	0,5 m
SC-PR Sensor	0,9 m
SC-NEO Sensor	0,9 m
SC-A Sensor	0,9 m
DS-100A Sensor	0,9 m
OXI-A/N Sensor	0,9 m
OXI-P/I Sensor	0,9 m
D-YS Sensor	1,2 m
D-YSE Sensor	1,2 m
D-YSPD Sensor	1,2 m

Tabelle 8: Elektromagnetische Emissionen

Der N-560 ist zur Verwendung in der unten genau angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Benutzer des N-560 sollte sicherstellen, dass er in einer derartigen Umgebung verwendet wird.

Emissionstest	Einhaltung	Elektromagnetische Umgebung — Leitfaden
HF-Emissionen CISPR 11	Gruppe 1	Der N-560 verwendet HF-Energie nur für seine interne Funktion. Daher sind seine HF-Emissionen sehr gering und es ist sehr unwahrscheinlich, dass sie Störungen bei den elektronischen Geräten in der Umgebung verursachen.
HF-Emissionen CISPR 11	Klasse B	Der N-560 ist geeignet für die Verwendung in Einrichtungen, die
Harmonische Emissionen IEC 61000-3-2	Klasse D	direkt an das öffentliche Kleinspannungs- versorgungsnetzwerk angeschlossen sind, welches Gebäude versorgt, die
Spannungs- schwankungen/ Flimmer- Emissionen IEC 61000-3-3	Entspricht	für häusliche Zwecke genutzt werden, darunter auch Diagnostikeinrichtungen.

Tabelle 9: Elektromagnetische Immunität

Der N-560 ist zur Verwendung in der unten genau angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Benutzer des N-560 sollten sicherstellen, dass er in einer derartigen Umgebung verwendet wird.

Immunitätstest	IEC 60601 Teststufe	Einhaltungs- stufe	Elektromagnetische Umgebung — Leitfaden
Elektrostatische Entladung (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV Kontakt ±8 kV Luft	Entspricht	Böden sollten aus Holz, Beton oder Keramikfliesen sein. Wenn Böden mit synthetischen Materialien bedeckt sind, sollte die Luftfeuchtigkeit mindestens 30% betragen.
Elektrischer schneller Übergang/Burst IEC 61000-4-4	±2 kV Strom- versorgungs- leitungen ±1 kV für Eingangs-/ Ausgangs- leitungen	Entspricht	Die Netzversorgung sollte der einer typischen, kommerziellen oder Krankenhaus- umgebung entsprechen.
Stoß IEC 61000-4-5	±1 kV Differential modus ±2 kV gewöhn-licher Modus	Entspricht	Die Qualität der Netzversorgung sollte der einer typischen, kommerziellen oder Krankenhaus- umgebung entsprechen.

Tabelle 9: Elektromagnetische Immunität (Forts.)

Der N-560 ist zur Verwendung in der unten genau angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Benutzer des N-560 sollten sicherstellen, dass er in einer derartigen Umgebung verwendet wird.

Immunitätstest	IEC 60601 Teststufe	Einhaltungs- stufe	Elektromagnetische Umgebung — Leitfaden
Spannungs- abfälle, kurze Unter- brechungen und Spannungs- schwankungen bei den Strom- versorgungs- Eingangs- leitungen	$<5\%$ $U_{\rm T}$ (95% Abfall bei $U_{\rm T}$) für 0,5 Zyklen	Entspricht	Die Qualität der Netzversorgung sollte der einer typischen, kommerziellen oder Krankenhausumgebung entsprechen. Wenn der Nutzer des N-560 trotz Unterbrechungen bei der Netzstromversorgung einen Dauerbetrieb benötigt, wird empfohlen, den N-560 über eine nichtunterbrechbare Stromversorgung oder Batterie zu betreiben.
	$40\% \ U_{\rm T}$ (60% Abfall bei $U_{\rm T}$) für 5 Zyklen	Entspricht	
IEC 61000-4-11	$70\%~U_{\rm T}$ $(30\%~{\rm Abfall}$ bei $U_{\rm T}$) für $25~{\rm Zyklen}$	Entspricht	
	$<5\%~U_{\rm T}$ (>95% Abfall bei $U_{\rm T}$) für 5 Sekunden	Entspricht	
Stromfrequenz (50/60 Hz) magnetisches Feld IEC 61000-4-8	3 A/m	Entspricht	Das Niveau von netzfrequenten Magnetfeldern sollte dem eines Ortes in einer typischen kommerziellen oder Krankenhaus- umgebung entsprechen.



HINWEIS: $U_{\rm T}$ ist die Wechselnetzspannung vor der Applikation der Teststufe.

Tabelle 10: Elektromagnetische Immunität

Der N-560 ist zur Verwendung in der unten genau angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Benutzer des N-560 sollten sicherstellen, dass er in einer derartigen Umgebung verwendet wird.

Immunitäts- test	IEC 60601 Teststufe	Einhaltungs- stufe	Elektromagnetische Umgebung — Leitfaden
Geleitete HF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHZ bis 80 MHz	3 Vrms	Tragbare und mobile HF-Kommunikations- geräte sollten nicht näher an irgendeinem
Abgestrahlte HF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz	3 V/m	Teil des N-560 und den Kabeln betrieben werden, als es die empfohlenen Abstände vorgeben, die aus der Gleichung berechnet werden, die für die Frequenz des Überträgers gilt.

Empfohlener Trennungsabstand

 $d = [\frac{3.5}{V_1}]\sqrt{P}$ 150 kHz to 80 MHz

d = $\left[\frac{3.5}{E_1}\right]\sqrt{P}$ 80 MHz to 800 MHz

 $d = \left[\frac{3.5}{E_1}\right] \sqrt{P}$ 800 MHz to 2.5 GHz

wobei P die maximale

Ausgangsleistungsklasse des Überträgers in Watt (W) ist, gemäß dem Hersteller des Überträgers, und d der empfohlene Abstand in Metern (m). Die Feldstärken von festen HF-Überträgern, wie bei einer elektromagnetischen Untersuchung vor

Ort bestimmt, ^a sollten geringer sein als die Einhaltungsstufe in jedem Frequenzbereich. ^b

In der Nähe von Geräten, die mit diesem Symbol gekennzeichnet sind, kann es zu einer Störung kommen.



Tabelle 10: Elektromagnetische Immunität (Forts.)

Der N-560 ist zur Verwendung in der unten genau angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Benutzer des N-560 sollten sicherstellen, dass er in einer derartigen Umgebung verwendet wird.



Hinweis 1: Bei 80 MHz gilt der höhere Frequenzbereich.



Hinweis 2: Diese Richtlinien müssen nicht in allen Situationen zutreffen. Die elektromagnetische Ausbreitung wird durch die Absorption und Reflektion von Strukturen, Objekten und Menschen beeinträchtigt.

^a Die Feldstärke von festen Überträgern, wie z. B. Basisstationen für Funktelefone (Handys und schnurlose Telefone) und Landmobilfunk, AM-und FM-Rundfunk- und TV-Übertragungen kann theoretisch nicht mit Genauigkeit vorhergesagt werden. Um die elektromagnetische Umgebung, die durch feste HF-Überträger hervorgerufen wird, zu beurteilen, sollte man eine elektromagnetische Untersuchung des Ortes in Betracht ziehen. Wenn die gemessene Feldstärke, bei welcher der N-560 verwendet werden soll, die geltende HF-Einhaltungsstufe überschreitet, sollte der N-560 überwacht werden, um einen normalen Betrieb sicherzustellen. Wenn eine anormale Leistung beobachtet wird, sind evtl. zusätzliche Maßnahmen wie. z. B. die Neuorientierung oder die Aufstellung des N-560 an einem anderen Ort nötig.

^b In dem Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHz sollte die Feldstärke weniger als 3 V/m betragen.

Tabelle 11: Empfohlene Abstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten und dem N-560 112

Der N-560 ist zur Verwendung in einer elektromagnetischen Umgebung bestimmt, in der die abgegebenen HF-Störungen kontrolliert sind. Der Kunde oder der Nutzer des N-560 können dabei helfen, elektromagnetische Störungen zu vermeiden, indem sie die Mindestabstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten (Überträgern) und dem N-560, die unten entsprechend der maximalen Ausgangsleistung der Kommunikationsgeräte aufgeführt sind, einhalten.

Bemessene, maximale	Abstand entsprechend der Frequenz des Überträgers m		
Ausgangs- leistung des Überträgers W	150 kHZ bis 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V_{c}}\right]\sqrt{P}$	80 MHz bis 800 MHz d = $\left[\frac{3.5}{E_1}\right]\sqrt{P}$	800 MHz bis 2,5 GHz $d = \left[\frac{7}{E_1}\right] \sqrt{P}$
	- '		
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23

Für Überträger, deren maximale, bemessene Ausgangsleistung oben nicht angegeben ist, kann der empfohlene Abstand d in Metern (m) mit Hilfe der Gleichung, die für die Frequenz des Überträgers gilt, geschätzt werden. Dabei ist P die maximale, bemessene Ausgangsleistung des Überträgers in (W), entsprechend dem Hersteller des Überträgers.



Hinweis 1: Bei 80 MHz bis 800 MHz gilt der Abstand für den höheren Frequenzbereich.



Hinweis 2: Diese Richtlinien müssen nicht in allen Situationen zutreffen. Die elektromagnetische Ausbreitung wird durch die Absorption und Reflektion von Strukturen, Objekten und Menschen beeinträchtigt.

Symbole	Bedienermenü 81		
%SpO2 Anzeige 12	Berechnete Sättigung 102 Berücksichtigungen bei der Leistung 77 Bestandteile Liste der 20		
Abschaltung, automatische 23 Akustische Alarmmeldungen, Deaktivierung von 35 Akustische Anzeiger 16 Alarm Aus 70 Alarm bei Überschreiten der oberen Grenze der Pulsfrequenz 70 Alarm bei Überschreiten der oberen Grenze der Sättigung 70 Alarm bei Unterschreiten der unteren Grenze der Pulsfrequenz 70 Alarm bei Unterschreiten der unteren Grenze der Sättigung 70 Alarm bei Unterschreiten der unteren Grenze der Sättigung 70 Alarm stummgeschaltet 70 Alarmgrenzen, Einstellen der 39 Alarmlautstärke, Einstellen der 32 Alarmprioritäten 93 Alarmstummschaltungs-Azeiger 12 Anämie 78 Anschließen am Datenport 53 Anschluss eines Sensors 22 AO 70 AS 70 Auswahl eines Sensors 71 Automatische Abschaltung 23 Automatische Kalibrierung 101	Bestandteile, Liste der 20 Betriebs- Barometrischer Druck 111 Höhe 111 Relative Feuchte 111 Temperatur 111 Blip-Balken 12 D Datenport, Anschließen am 53 Datenport-Ausdruck, Option 1 51 Datenport-Ausdruck, Option 2 51 Datenport-Pinouts 54 Dauer der Alarmstummschaltung, Einstellen der 33 Den N-550B zurückgeben 91 Desinfektion 92 Dezimalpunkt 39 Drucken, Trend 50 Dysfunktionale Hämoglobine 78 E Einstellen der Lautstärke des Pulssignaltons 31 Elektromagnetische Störung 89 EMI 89 Energiedissipation des Sensors 112 Entsorgung, Batterie 23		
Automatische Ranonerung 101			
В	F		
Batterie aufladen 23 Batterieanzeige 12 Batterieentsorgung 23 Batterieverwendung 23	Fabrikseitig eingestellte Standardwerte 94 Fehlercodes 84 Fraktionale Sättigung 101 Funktionale im Vergleich zur Fraktionalen Sättigung 101		

Baudrate 51

Funktionale Sättigung 101	Pulssuche 70 Pulssuche-Anzeiger 13
	Pulsverlust 70
G	Pulsverlust mit Störung 70
Gemessene Sättigung 102	
H	R
11	Reinigung 92
Hinteres Bedienfeld 8	Rückgabe des N-550B 91
K	S
Kalibrierung, automatische 101	SatSeconds Dauer, Einstellen der 42
Krankenhausartige Umgebungen 5	Sättigung, berechnete 102
Kundendienst 91	Sättigung, fraktionale 101
	Sättigung, gemessene 102
L	Schwache Batterie 70
L	Schwesternruf
Lagerung	Anwendung 59
Barometrischer Druck 111	Relaiskontakte 61
Höhe 111	SD 70
Relative Feuchte 111	Sen Err 84
Temperatur 111	Sensor Aus 70
Lautstärke des Pulssignaltons, Einstellen der 31	Sensor gelöst 70
LB 70	Sensor, auswählen 71
LM 70	Sensor-Aus-Anzeiger 13
LP 70	Sensorauswahl 72
	Sensormeldungs-Anzeiger 14
M	SH 70
	Sicherheitsinformationen 1
Maßnahme zur Fehlerbehebung 85	Sicherheitsprüfungen 92
MO 70	SL 70
Monitor	SO 70
Genauigkeit und Störungstoleranz 105	Spezifikationen 105
Messbereich 105	Batterie 110
	Einhaltung 116 elektrisch 110
P	elektrisches Instrument 110
D	Leistung 105
Patienteneinstellungen, Überprüfen der 36	physikalisch 113
PH 70	umgebungsbedingt 111
PL 70	Standardwert, fabrikseitig eingestellter 94
PS 70	Störung erkannt 70
Pulsamplituden-Anzeiger 12 Pulsfrequenz-Anzeige 12	Störungs-Anzeiger 12
FUISHEQUEUZ-AUZEIPE 1/2	

Symbole 9

T

Technische Unterstützung 90 Transport
Barometrischer Druck 111 Höhe 111 Relative Feuchte 111 Temperatur 111 Trend drucken 50 Trend löschen 50 Trenddaten-Betrieb 49

Trendinformationen drucken 63

\mathbf{U}

Überblick über die Oximetrie 99 Überprüfung der Leistung 77

\mathbf{V}

Verstelltaste nach oben 10 Verstelltaste nach unten 11 Vorderes Bedienfeld 7

\mathbf{W}

Wechselstrom-Anzeiger 12

Tyco Healthcare Group LP Nellcor Puritan Bennett Division 4280 Hacienda Drive Pleasanton, CA 94588 U.S.A. Telefon gebührenfrei 1.800.NELLCOR

Autorisierter Vertragshändler Tyco Healthcare UK LTD 154 Fareham Road Gosport PO13 0AS, U.K.

© 2006 Nellcor Puritan Bennett Inc. Alle Rechte vorbehalten

NUR Rx

