

Bedienungsanleitung

Radical-7[®] Pulse CO-Oximeter[®]



Nicht für den Verkauf in den USA, sondern nur für den Export bestimmt

Die vorliegende Bedienungsanleitung beinhaltet Informationen, die für den ordnungsgemäßen Betrieb sämtlicher Modelle des Radical-7 erforderlich sind. Es ist möglich, dass nicht alle in diesem Handbuch enthaltenen Informationen für das vorhandene System relevant sind. Allgemeine Kenntnisse der Pulsoximetrie und ein Verständnis der Merkmale und Funktionen des Radical-7 sind Voraussetzung für die ordnungsgemäße Verwendung des Geräts. Das Radical-7 darf nur verwendet werden, wenn diese Anleitung zuvor vollständig gelesen und verstanden wurde.

Hinweis: Der Kauf oder Besitz dieses Geräts beinhaltet keine ausdrückliche oder stillschweigende Lizenz, das Gerät mit Ersatzteilen zu benutzen, die alleine oder zusammen mit dem Gerät im Rahmen der darauf bezogenen Patente liegen.

ACHTUNG: Zur professionellen Verwendung. Vollständige Verschreibungsinformationen einschließlich Indikationen, Gegenanzeigen, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen finden Sie in der Gebrauchsanweisung.

Funkfunktion:

Enthält: FCC-ID: VFK-RAD7A oder VFK-RAD7B | FCC-Modell: Radical-7 | IC ID: 7362A-RAD7A oder 7362A-RAD7B | IC-Modell: VFK-RAD7A oder VFK-RAD7B

Masimo Corporation
52 Discovery
Irvine, CA 92618, USA
Tel.: 949-297-7000
Fax: 949-297-7001
www.masimo.com



In der EU autorisierte Vertreter für die Masimo Corporation:



MDSS GmbH
Schiffgraben 41
D-30175 Hannover, Deutschland

Bevollmächtigter des brasilianischen Unternehmens:
MEDSTAR IMPORT AND EXPORT EIRELI
R VALENCIO SOARES RODRIGUES, 89- ROOM 1
CEP: 06.730-000
NEIGHBORHOOD: CENTER
MUNICIPALITY: VARGEM GRANDE PAULISTA
UF: SP



MEDIZINISCHES ELEKTRISCHES GERÄT,
DAS IN BEZUG AUF STROMSCHLAG, FEUER UND
MECHANISCHE GEFAHREN LEDIGLICH MIT
ANSI/AAMI ES 60601-1:2005/A1, CAN/CSA C22.2 No.
60601-1:2014 sowie zutreffenden bestimmten Normen (EN/ISO
80601-2-61:2011) und zugehörigen Ergänzungsnormen (IEC
60601-1-8:2006/AMD1:2012) von Intertek als konform befunden
wurde.

Patente: www.masimo.com/patents.htm

Radical-7®, ®, Adaptive Probe Off Detection®, APOD®, 3D Alarm®, Discrete Saturation Transform®, DST®, FastSat®, FST®, Masimo®, Pulse CO-Oximeter®, PVi®, Root®, rainbow®, rainbow Acoustic Monitoring®, rainbow Resposable®, RRa®, RAM®, RDS®, SatShare®, SedLine®, SET®, Signal Extraction Technology®, Signal IQ®, SpCO®, SpHb®, RRp® und SpMet® sind auf Bundesebene eingetragene Marken der Masimo Corporation.

3D Desat Index Alarm™, In Vivo Adjustment™, SpfO₂™, Eve™ und SST™ sind Marken der Masimo Corporation. Alle anderen Marken und eingetragenen Marken sind Eigentum der jeweiligen Besitzer. Die Marke PATIENT SAFETYNET wird unter Lizenz von University HealthSystem Consortium verwendet.

© 2020 Masimo Corporation

Inhalt

Einleitung	7
Produktbeschreibung, Merkmale und Indikationen für den Gebrauch.....	9
Die wichtigsten Leistungsmerkmale und Funktionen.....	9
Anwendungsgebiete	10
Gegenanzeigen	11
Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen	13
Sicherheitswarnungen und Vorsichtsmaßnahmen	13
Leistungsbedingte Warn- und Vorsichtshinweise	15
Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen bezüglich Reinigung und Wartung	24
Warn- und Vorsichtshinweise bezüglich der Einhaltung gesetzlicher Vorschriften	25
Kapitel 1: Technologieübersicht	29
Signal Extraction Technology® (SET®)	29
Rainbow Pulse CO-Oximetry Technology	33
rainbow Acoustic Monitoring™ (RAM™)	39
Kapitel 2: Beschreibung	43
Allgemeine Systembeschreibung	43
Funktionen des Radical-7.....	43
Handgerät.....	45
Dockstation.....	48
Root-System.....	52
Überwachungsschnittstelle mit SatShare	53
Kapitel 3: Einrichtung	55
Auspacken und Überprüfen.....	55
Einschalten, Bereitschaftsmodus und Ausschalten des Radical-7	55
Erstes Aufladen des Akkus.....	56
Einrichtung der Dockstation.....	57

Radical-7	Inhalt
Einrichtung des Root-Systems	58
Einstellung und Verwendung von SatShare	58
Philips, Agilent oder HP VueLink Einrichtung	59
Einrichtung von SpaceLabs Flexport	60
Kapitel 4: Bedienung	61
Verwendung des Touchscreens und der Tasten	61
Informationen zum Hauptbildschirm	68
Auf die Optionen des Hauptmenüs zugreifen	85
Parametereinstellungen.....	87
Töne	123
Geräteeinstellungen	124
Info	137
Trends	137
Kapitel 5: Profile	141
Profile im Überblick.....	141
Ändern der Profile	142
Profileinstellungen	144
Ersetzen der Werkseinstellungen der Profile für Erwachsene und Neugeborene.....	145
Kapitel 6: Alarme und Meldungen	147
Informationen zu Alarmen	147
Funktion „Adaptive Threshold Alarm“ (ATA).....	150
3D-Alarme	151
Meldungen beim Radical-7	154
Kapitel 7: Fehlerbehebung	165
Messungen – Fehlerbehebung.....	165
Fehlerbehebung beim Radical-7	170
Kapitel 8: Technische Daten.....	177
Anzeigebereich.....	177
Genauigkeit (ARMS*)	177

Radical-7	Inhalt
Auflösung	179
Stromversorgung	179
Umgebungsbedingungen	180
Physische Merkmale	180
Verlaufsspeicher	181
Alarmer	181
Anzeigeindikatoren	182
Einhaltung gesetzlicher Vorschriften	182
Ausgangsschnittstelle	183
WLAN-Spezifikationen	187
Richtlinien und Konformitätserklärung des Herstellers – elektromagnetische Emissionen	191
Testspezifikationen für ENCLOSURE PORT IMMUNITY zu RF Wireless Communication Equipment	192
Konformitätserklärung des Herstellers – elektromagnetische Störfestigkeit	193
Empfohlene Mindestabstände	197
Symbole	198
Literaturhinweise	202
Kapitel 9: Wartung und Pflege	205
Reinigung	205
Akkubetrieb und Wartung	206
Auswechseln der Sicherungen	207
Leistungsprüfung	208
Reparaturrichtlinien	211
Richtlinien zur Rückgabe	211
Kontaktaufnahme mit Masimo	212
Anhang: Konzepte der Alarmantwortverzögerung	217
Konzepte der Alarmantwortverzögerung	217
Index	219

Einleitung

Dieses Handbuch erläutert die Einrichtung und Verwendung der Radical-7® Pulse CO-Oximeter®. In diesem Handbuch sind wichtige Sicherheitsinformationen bezüglich des allgemeinen Gebrauchs des Radical-7 enthalten. Lesen und befolgen Sie sämtliche Warnungen, Vorsichtsmaßnahmen und Hinweise, die an mehreren Stellen in diesem Handbuch beschrieben sind. Im Folgenden werden Warn-, Vorsichts- und sonstige Hinweise grundsätzlich beschrieben.

Eine *Warnung* wird eingefügt, wenn bestimmte Handlungen ernste Folgen (z. B. Verletzungen, schwere negative Auswirkungen oder sogar Tod) für Benutzer oder Patienten haben könnten.

WARNUNG: Dies ist ein Beispiel für einen Warnhinweis.

Ein *Vorsichtsmaßregel* wird angeführt, wenn besondere Vorsicht vom Patienten oder Anwender erforderlich ist, um Verletzungen des Patienten, Beschädigungen am Gerät oder an anderen Objekten zu vermeiden.

VORSICHT: Dies ist ein Beispiel für eine Vorsichtsmaßregel.

Ein *Hinweis* wird gegeben, wenn zusätzliche allgemeine Informationen relevant sind.

Hinweis: Dies ist ein Beispiel für einen Hinweis.

Produktbeschreibung, Merkmale und Indikationen für den Gebrauch

Das Radical-7 ist ein nichtinvasiver Monitor zur Messung von arterieller Sauerstoffsättigung (SpO₂), Pulsfrequenz (PR) und Perfusionsindex (Pi) sowie zur optionalen Messung von Hämoglobin (SpHb), Carboxyhämoglobin (SpCO®), Gesamtsauerstoffgehalt (SpOC), Methämoglobin (SpMet), Plethysmographie-Variabilitätsindex (PVi®), akustischer Atemfrequenz (RRa®) und Plethysmographie-Atemfrequenz (RRp).

Das Radical-7 kann als Handgerät oder frei stehender Monitor (Tischgerät) verwendet werden. Das Radical-7 verfügt über einen Touchscreen, auf dem ständig numerische Werte für alle Parameter angezeigt werden.

Das Radical-7 verfügt über grafische Anzeigen für die plethysmographische Kurve, die respiratorische Kurve und einen Indikator für die Signalart und -qualität (Signal IQ).

Das Radical-7 kann außerdem mit einem Multiparameter-Patientenmonitor verwendet werden, um Masimo SET-Pulsoximetriedaten zur Anzeige an diesen Monitor zu übermitteln.

In das Radical-7 ist ein WLAN-Modul nach 802.11 integriert, das für die Anbindung an ein drahtloses Netzwerk verwendet werden kann.

Die wichtigsten Leistungsmerkmale und Funktionen

Das Radical-7 bietet die im Folgenden beschriebenen Leistungsmerkmale und Funktionen. Einige Funktionen sind optional:

- Die Technologie der Masimo SET®-Geräte hat sich im Klinikalltag bewährt und erfüllt praktisch alle Anforderungen hinsichtlich Empfindlichkeit und Spezifität bei der Pulsoximetrie.
- Die Masimo rainbow®-Technologie verwendet mehr als 7 verschiedene Lichtwellenlängen zur kontinuierlichen und nicht invasiven Messung von Carboxyhämoglobin (SpCO), Methämoglobin (SpMet) sowie von Gesamthämoglobin (SpHb) und bietet eine zuverlässigere Erkennung getrennter Sensoren.
- Der Gesamtsauerstoffgehalt (SpOC) basiert auf einer berechneten Messung der Sauerstoffkonzentration im arteriellen Blut, die möglicherweise hilfreiche Informationen über Sauerstoff – gelöst im Plasma oder verbunden mit Hämoglobin – liefert.
- Der Perfusionsindex (Pi), für den auch der Verlauf angezeigt werden kann, gibt die Signalstärke des arteriellen Pulses an und kann auch als diagnostischer Parameter während einer Phase mit geringer Durchblutung herangezogen werden.
- Der Plethysmographie-Variabilitätsindex (PVi) zeigt möglicherweise Änderungen an, die physiologische Faktoren wie vaskulärer Ton,

zirkulierendes Blutvolumen und intrathorakale Druckexkursionen widerspiegeln. [Der Nutzen des PVi ist zu diesem Zeitpunkt noch unbekannt. In dieser Hinsicht sind weitere klinische Studien erforderlich. Zu den technischen Faktoren, die den PVi möglicherweise beeinflussen, zählen unter anderem eine falsche Sondenposition und Bewegungen des Patienten.]

- Die Atemfrequenz kann mit der akustischen Kurve (RRa) oder der plethysmographischen Kurve (RRp) bestimmt werden.
- Signal IQ-Kurve für Signalerkennung und -qualitätsanzeige bei übermäßiger Bewegung und Situationen mit geringem Signal-Rausch-Verhältnis.
- FastSat verfolgt schnelle Veränderungen des arteriellen O₂.
- Verschiedene Tonhöhen ermöglichen, dass bei jeder 1%igen Sättigungsänderung ein anderer Ton ausgegeben wird.
- Die SatShare-Schnittstelle ermöglicht die Übertragung von SpO₂ und Pulsfrequenz zu einem vorhandenen Multiparameter-Monitor sowie das Ablesen von SpCO, SpMet, SpHb und SpOC auf einem danebenstehenden Radical-7-Monitor.
- Automatische Bildschirmrotation für eine aufrechte Anzeige bei vertikaler oder horizontaler Monitoraufstellung.
- Interaktive Touchscreen-Schnittstelle.
- Abnehmbares, tragbares Handgerät für Patiententransport.
- Fernalarmschnittstelle.
- Fähigkeit zur Anzeige von Daten auf einem zweiten Display.

Anwendungsgebiete

Das Masimo Radical-7® Pulse CO-Oximeter® und sein Zubehör sind zur kontinuierlichen nicht-invasiven Überwachung der funktionellen Sauerstoffsättigung von arteriellem Hämoglobin (SpO₂), der Pulsfrequenz, der Carboxyhämoglobinsättigung (SpCO), der Methämoglobinsättigung (SpMet), der Gesamthämoglobinkonzentration (SpHb) und/oder der Atemfrequenz (RRa) vorgesehen.

Das Masimo Radical-7® Pulse CO-Oximeter® und sein Zubehör sind für die Verwendung in Krankenhäusern, medizinischen Einrichtungen, unterwegs und zu Hause bei Erwachsenen, Kindern und Neugeborenen indiziert, wenn Bewegungen auftreten oder wenn keine Bewegungen auftreten, sowie bei Patienten mit intakter oder gestörter Durchblutung.

Zudem sind das Masimo Radical-7® Pulse CO-Oximeter® und das entsprechende Zubehör für die Bereitstellung von kontinuierlichen, nicht-invasiven Überwachungsdaten der funktionellen Sauerstoffsättigung von arteriellem Hämoglobin (SpO₂) und der Pulsfrequenz (PR), die vom Masimo Radical-7® Pulse CO-Oximeter® und dessen Zubehör erfasst

Radical-7 Produktbeschreibung, Merkmale und Indikationen für den Gebrauch
werden, auf Multi-Parameter-Geräten zur Anzeige auf diesen Geräten
vorgesehen.

Gegenanzeigen

Das Radical-7 ist nicht für die Apnoe-Überwachung vorgesehen.

Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

ACHTUNG: Das Radical-7 darf nur von bzw. unter Aufsicht von qualifiziertem Personal verwendet werden. Vor dem Gebrauch dieses Handbuch, die Gebrauchsanweisung des Zubehörs, alle Sicherheitsinformationen und die technischen Daten durchlesen. Zusätzliche Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen finden Sie in den Bedienungsanleitungen für Root, Patient SafetyNet und Kite.

Sicherheitswarnungen und Vorsichtsmaßnahmen

WARNUNG: Das Radical-7 darf nicht verwendet werden, wenn es Anzeichen von Beschädigungen aufweist oder ein Schaden vermutet wird. Eine Beschädigung des Geräts kann die innenliegenden elektrischen Schaltkreise freilegen und so den Patienten verletzen.

WARNUNG: Das Radical-7 darf nicht abgewandelt, repariert, geöffnet, in seine Bestandteile zerlegt oder verändert werden. Ein beschädigtes Gerät kann die Leistung verschlechtern und/oder zu Verletzungen am Patienten führen.

WARNUNG: Radical-7 darf erst gestartet und in Betrieb genommen werden, nachdem die ordnungsgemäße Einrichtung bestätigt wurde. Eine nicht ordnungsgemäße Einrichtung des Geräts kann die Leistung verschlechtern und/oder zu Verletzungen beim Patienten führen.

WARNUNG: Platzieren Sie das Radical-7 oder entsprechendes Zubehör so, dass es nicht auf den Patienten fallen kann.

WARNUNG: Verwenden Sie nur von Masimo zugelassene Geräte mit dem Radical-7. Eine Verwendung von nicht zugelassenen Geräten mit dem Radical-7 kann das Gerät beschädigen und/oder zu Verletzungen beim Patienten führen.

WARNUNG: Alle Sensoren und Kabel sind für die Verwendung mit bestimmten Geräten entwickelt worden. Überprüfen Sie vor der Verwendung die Kompatibilität des Geräts, des Kabels und des Sensors, da es andernfalls zu einer Leistungsbeeinträchtigung und/oder zu einer Verletzung des Patienten kommen kann.

WARNUNG: Verwenden Sie das Radical-7 nicht in unmittelbarer Nähe von brennbaren Narkosemitteln oder anderen brennbaren Stoffen in Kombination mit Luft, sauerstoffangereicherten Umgebungen oder Stickstoffdioxid, um eine Explosionsgefahr auszuschließen.

WARNUNG: Verwenden Sie das Radical-7 nicht während einer MRT-Untersuchung (Magnetresonanztomographie) oder in einem MRT-Umfeld.

WARNUNG: Das Radical-7 kann während einer Defibrillation verwendet werden. Um jedoch die Gefahr eines elektrischen Schlags zu verringern, sollte der Bediener das Radical-7 während einer Defibrillation nicht berühren.

WARNUNG: Wenn das System auf eine ebene Fläche gestellt wird, sollte es mit einem von Masimo empfohlenen Befestigungssystem gesichert werden.

WARNUNG: Ersetzen Sie den Akku nur durch Original-Ersatzteile von Masimo, um eine Explosionsgefahr zu vermeiden.

WARNUNG: Um Verletzungen vorzubeugen, befolgen Sie die nachstehenden Anweisungen:

- Stellen Sie das Gerät nicht auf Oberflächen, auf denen sichtbar Flüssigkeit verschüttet wurde.
- Tauchen Sie das Gerät nicht in Flüssigkeiten.
- Versuchen Sie nicht, das Gerät zu sterilisieren.
- Verwenden Sie Reinigungslösungen ausschließlich entsprechend den Anweisungen in dieser Bedienungsanleitung.
- Versuchen Sie nicht, das Radical-7 während der Patientenüberwachung zu reinigen.

WARNUNG: Zum Schutz vor einem elektrischen Schlag nehmen Sie den Sensor stets vom Patienten ab, und trennen Sie das Radical-7 vor dem Baden vollständig vom Patienten.

WARNUNG: Aus Sicherheitsgründen sollten Sie es während des Betriebs in jedem Fall vermeiden, Gegenstände auf dem Gerät abzustellen.

WARNUNG: Wie bei allen medizinischen Geräten müssen die Patientenkabel sorgfältig geführt werden, um Kabelverwicklungen oder Strangulieren des Patienten zu vermeiden.

ACHTUNG: Platzieren Sie das Radical-7 an einer für den Patienten unzugänglichen Stelle.

ACHTUNG: Stromschlaggefahr: Öffnen Sie die Abdeckung des Radical-7 nur, um den bzw. die Akkus auszutauschen.

ACHTUNG: Um die sichere elektrische Isolierung des Patienten zu gewährleisten, darf das Gerät nur mit Masimo-Produkten verbunden werden, die für das Radical-7 konzipiert wurden.

ACHTUNG: Platzieren Sie das Radical-7 nur dort, wo der Geräteeingang oder der Wechselstromstecker problemlos von der Stromversorgung getrennt werden kann.

ACHTUNG: Verwenden Sie eine geerdete Steckdose, um das Gerät ordnungsgemäß zu erden. Eine Schutzkontaktsteckdose ist erforderlich.

ACHTUNG: Um das Risiko eines elektrischen Schlags zu vermeiden, darf dieses Gerät nur mit einem Schutzleiter am Netz angeschlossen werden. Entfernen Sie unter keinen Umständen den Erdleiter vom Netzstecker.

ACHTUNG: Verwenden Sie nur das von Masimo bereitgestellte Netzkabel. Die Verwendung eines anderen Netzkabels kann zu Beschädigungen der Radical Dockstation führen. Überprüfen Sie Netzkabel und Stecker auf Integrität und Unversehrtheit.

ACHTUNG: Alle Anschlüsse externer Geräte an Datenausgang-/Schwesternruf-Anschlüssen müssen zu IEC 60950-1, IEC 60601-1 oder UL1069 konform sein, um die elektrische Isolierung des Patienten zu gewährleisten.

Hinweis: Falls nur der geringste Anlass zu der Vermutung besteht, dass der Schutzleiter nicht ordnungsgemäß funktioniert, betreiben Sie das Radical-7 über die integrierte Batterie, bis der Schutzleiter des Netzteils wieder voll funktionsfähig ist.

Hinweis: Trennen Sie das Gerät von der Wechselstromversorgung, indem Sie den Stecker des Netzkabels vom Geräteeingang abziehen.

Hinweis: Überwachen Sie mit dem Radical-7 nur jeweils einen Patienten.

Hinweis: Verwenden und lagern Sie das Radical-7 gemäß den technischen Daten. Siehe Kapitel „Technische Daten“ in diesem Handbuch.

Kite

WARNUNG: Das Kite-Hostgerät darf nicht abgewandelt, repariert, geöffnet, in seine Bestandteile zerlegt oder physisch geändert werden. Dies könnte zu Verletzungen des Personals oder Beschädigungen des Geräts führen. Senden Sie das Kite-Hostgerät zur Reparatur ein.

Leistungsbedingte Warn- und Vorsichtshinweise

WARNUNG: Das Radical-7 darf nicht als alleinige Basis für medizinische Entscheidungen verwendet werden. Es muss zusammen mit den klinischen Zeichen und Symptomen des Patienten verwendet werden.

WARNUNG: Das Radical-7 und Zubehör darf nicht als alleinige Basis für Entscheidungen zur Diagnose oder Behandlung bei vermuteter Kohlenmonoxidvergiftung verwendet werden. Es ist zur Verwendung zusammen mit zusätzlichen Methoden zur Beurteilung klinischer Zeichen und Symptome bestimmt.

WARNUNG: Falls Zweifel an der Genauigkeit von Messungen bestehen, sollten die Vitalfunktionen des Patienten zunächst einmal auf andere Weise geprüft werden, bevor die Funktionsfähigkeit des Radical-7 genauer untersucht wird.

WARNUNG: Die Hämoglobin-Messwerte können starken Schwankungen unterworfen sein, die durch die Art der Probe, die Körperlage sowie andere

physiologische Bedingungen beeinflusst werden können. Ergebnisse, die im Widerspruch zum klinischen Zustand des Patienten stehen, müssen erneut gemessen und/oder durch zusätzliche Daten gestützt werden. Blutproben sollten vor dem Treffen klinischer Entscheidungen durch Laborgeräte analysiert werden, um den gesundheitlichen Zustand des Patienten vollständig beurteilen zu können.

WARNUNG: Verwenden Sie Radical-7 nicht als Apnoe-Monitor. Radical-7 hat keine Alarmfunktion, um Sie zu warnen, wenn Sie nicht ausreichend atmen.

WARNUNG: Das Radical-7 darf nicht als Ersatz für eine EKG-basierte Arrhythmieanalyse dienen.

WARNUNG: Das Radical-7 kann während einer Defibrillation verwendet werden. Es kann jedoch bis zu 15 Sekunden dauern, bis das Display in den normalen Betriebszustand zurückkehrt.

WARNUNG: Das Radical-7 kann während einer Defibrillation verwendet werden. Dies wirkt sich jedoch möglicherweise auf die Genauigkeit oder Verfügbarkeit der Parameter und Messungen aus.

WARNUNG: Das Radical-7 kann während einer Elektrokauterisation verwendet werden. Dies wirkt sich jedoch möglicherweise auf die Genauigkeit oder Verfügbarkeit der Parameter und Messungen aus.

WARNUNG: Stellen Sie das Radical-7 nicht gegen eine Oberfläche, die den akustischen Alarm dämpfen kann. Sonst sind die akustischen Alarme möglicherweise nicht hörbar.

WARNUNG: Radical-7 wird bei hohen Umgebungstemperaturen möglicherweise nicht vollständig aufgeladen.

WARNUNG: Stellen Sie keine Behälter mit Flüssigkeiten auf das Radical-7 oder in die Nähe davon. Auf das Radical-7 verschüttete Flüssigkeiten können zu Fehlfunktionen oder zum Ausfall des Geräts führen.

WARNUNG: Bringen Sie die Sensoren ordnungsgemäß nach der Gebrauchsanweisung des Sensors an. Falsch angelegte oder teilweise verrutschte Sensoren können keine oder falsche Messwerte zur Folge haben.

WARNUNG: Wählen Sie eine gut durchblutete Stelle zur Überwachung, denn schlecht durchblutete Stellen können keine oder falsche Messwerte zur Folge haben.

WARNUNG: Verwenden Sie Radical-7 nicht bei Patienten, denen Farbstoffe oder Substanzen, die Farbstoffe enthalten gegeben wurden, denn Veränderungen der natürlichen Blutpigmente können zu fehlenden oder falschen Messwerten führen.

WARNUNG: Bei der Benachrichtigung NIEDRIGE SIQ sind die Anzeigeparameter möglicherweise ungenau. Ärzte sollten zusätzliche

Informationen einbeziehen, um den gesundheitlichen Zustand des Patienten anhand der vorhandenen Werte vollständig beurteilen zu können.

WARNUNG: Wenn die SpO₂-Werte auf eine Hypoxämie deuten, sollte eine Blutprobe durch Laborgeräte analysiert werden, um den gesundheitlichen Zustand des Patienten zu beurteilen.

WARNUNG: SpO₂ wurde empirisch an gesunden erwachsenen Freiwilligen mit normalen Konzentrationen von Carboxyhämoglobin (COHb) und Methämoglobin (MetHb) kalibriert.

WARNUNG: Optische Messungen, pleth.-basiert (z. B. SpO₂, SpHb, SpOC, SpMet, SpCO und RRP) können durch folgende Faktoren beeinflusst werden:

- Fehlerhaftes Anbringen des Sensors oder Verwenden des falschen Sensors.
- Anschluss von Blutdruckmanschette und Sensor am selben Arm.
- Intravaskuläre Blutpigmentierungen wie Indozyaningrün oder Methylenblau.
- Venöse Kongestion.
- Anomale venöse Pulsationen (z. B. Trikuspidalinsuffizienz, Trendelenburg-Lage).
- Abnormaler Pulsrhythmus aufgrund des physiologischen Zustands oder durch externe Faktoren (z. B. Herzarrhythmien, intraaortale Ballongegenpulsation usw.).
- Äußerlich aufgetragene Farben und Strukturen wie z. B. Nagellack, künstliche Fingernägel, Glitzerauftrag usw.
- Feuchtigkeit, Leberflecke, Hautverfärbungen, Nagel- oder Fingerverformungen oder Fremdkörper im Lichtweg.
- Erhöhte Bilirubinwerte.
- Physiologische Zustände, die die Sauerstoffsättigungskurve beeinträchtigen können.
- Physiologische Zustände, die den vasomotorischen Tonus oder dessen Veränderungen beeinflussen können.

WARNUNG: Keine oder ungenaue SpO₂-Messungen können folgende Ursachen haben:

- Inkorrekte Sensorapplikation.
- Anschluss von Blutdruckmanschette und Sensor am selben Arm.
- Arterieller Katheter.
- Erhöhte COHb- und/oder MetHb-Werte. Hinweis: Eine hohe Konzentration von COHb oder MetHb kann mit einem anscheinend normalen SpO₂-Wert auftreten.

- Intravaskuläre Blutpigmentierungen wie Indozyaningrün oder Methylenblau.
- Venöse Kongestion.
- Exzessive venöse Pulsationen (z. B. Trikuspidalinsuffizienz, Trendelenburg-Lage).
- Äußerlich aufgetragene Farben und Strukturen wie z. B. Nagellack, künstliche Fingernägel, Glitzerauftrag usw.
- Feuchtigkeit, Leberflecke, Hautverfärbungen oder Fremdkörper im Lichtweg.
- Erhöhte Bilirubinwerte.
- Schwere Anämie.
- Sehr geringe arterielle Durchblutung.
- Hypokapnische oder hyperkapnische Zustände.
- Zu starke Bewegung.
- Vasospastische Erkrankung wie z. B. Raynaud-Krankheit.
- Hämoglobinpathien und Synthesestörungen wie z. B. Thalassämien, Hb s, Hb c, Sichelzelle usw.
- Periphere Gefäßerkrankung.
- Elektromagnetische Störausstrahlung

WARNUNG: Ungenaue SpHb- und SpOC-Berechnungen können folgende Ursachen haben:

- Inkorrekte Sensorapplikation
- Anschluss von Blutdruckmanschette und Sensor am selben Arm
- Intravaskuläre Blutpigmentierungen wie Indozyaningrün oder Methylenblau.
- Exzessive venöse Pulsationen (z. B. Trikuspidalinsuffizienz, Trendelenburg-Lage)
- Äußerlich aufgetragene Farben und Strukturen wie z. B. Nagellack, künstliche Fingernägel, Glitzerauftrag usw.
- Erhöhte PaO₂-Werte
- Erhöhte Bilirubinwerte.
- Geringe arterielle Durchblutung.
- Bewegungsartefakte
- Niedrige arterielle Sauerstoffsättigungskonzentrationen
- Erhöhte COHb- und/oder MethHb-Werte
- Hämoglobinpathien und Synthesestörungen wie z. B. Thalassämien, Hb s, Hb c, Sichelzelle usw.
- Vasospastische Erkrankung wie z. B. Raynaud-Krankheit.

- Periphere Gefäßerkrankung.
- Lebererkrankung.
- Elektromagnetische Störausstrahlung.

WARNUNG: Ungenaue SpCO- und SpMet-Messwerte können folgende Ursachen haben:

- Inkorrekte Sensorapplikation
- Intravaskuläre Blutpigmentierungen wie Indozyanin grün oder Methylenblau.
- Äußerlich aufgetragene Farben und Strukturen wie z. B. Nagellack, künstliche Fingernägel, Glitzerauftrag usw.
- Erhöhte PaO₂-Werte
- Erhöhte Methämoglobinwerte.
- Abnormale Hämoglobinwerte.
- Geringe arterielle Durchblutung
- Niedrige arterielle Sauerstoffsättigungskonzentrationen einschließlich durch die Höhenlage induzierter Hypoxämie.
- Erhöhte Gesamtbilirubinwerte.
- Bewegungsartefakt.
- Vasospastische Erkrankung wie z. B. Raynaud-Krankheit.
- Periphere Gefäßerkrankung.
- Lebererkrankung.
- Elektromagnetische Störausstrahlung.

WARNUNG: SpCO-Messwerte sind möglicherweise bei niedrigen arteriellen Sauerstoffsättigungskonzentrationen oder erhöhten Methämoglobin-Konzentrationen nicht verfügbar.

WARNUNG: Ungenaue Atemfrequenz-Messungen können folgende Ursachen haben:

- Inkorrekte Sensorapplikation.
- Geringe arterielle Durchblutung.
- Bewegungsartefakte.
- Geringe arterielle Sauerstoffsättigung.
- Übermäßige Umgebungsgeräusche.
- Inkorrekte Platzierung des Sensors.

WARNUNG: Die drahtlose Kommunikation von Alarmen an eine sekundäre Überwachungsstation sollte nicht als primärer Alarm betrachtet werden.

WARNUNG: Ein Funktionstester kann zur Beurteilung der Genauigkeit des Radical-7 nicht verwendet werden.

ACHTUNG: Wenn Sie das Radical-7 während der Ganzkörperbestrahlung verwenden, halten Sie den Sensor aus dem Bestrahlungsfeld. Wenn der Sensor der Strahlung ausgesetzt wird, kann es vorkommen, dass der Messwert ungenau ist oder dass das Gerät für die Dauer der aktiven Bestrahlung den Wert 0 misst.

ACHTUNG: Patienten, die sich einer photodynamischen Therapie unterziehen, können lichtempfindlich sein. In diesen Fällen darf die Pulsoximetrie nur unter engmaschiger klinischer Kontrolle und nur über kurze Zeiträume durchgeführt werden, um eine Störung der photodynamischen Therapie so gering wie möglich zu halten.

ACHTUNG: Das Gerät muss für Ihre örtliche Netzfrequenz konfiguriert sein, um Störungen durch Leuchtstoffröhren und andere Störquellen unterdrücken zu können.

ACHTUNG: Starkes Umgebungslicht, wie zum Beispiel durch chirurgische Lampen (besonders solche mit einer Xenon-Lichtquelle), Bilirubinlampen, Leuchtstofflampen, Infrarotwärmelampen oder direktes Sonnenlicht, kann die Leistung eines Sensors beeinträchtigen.

ACHTUNG: Überprüfen Sie, ob der Sensor korrekt angebracht ist, und decken Sie die Messstelle bei Bedarf mit lichtundurchlässigem Material ab, um Störungen durch Umgebungslicht zu vermeiden. Werden diese Vorsichtsmaßnahmen hinsichtlich des Umgebungslichts nicht getroffen, können falsche Messwerte ermittelt werden.

ACHTUNG: Wenn Sie das Radical-7 zu Hause einsetzen, stellen Sie sicher, dass das Alarmsignal des Geräts auch in anderen Räumen und trotz Nebengeräuschen gehört werden kann, die durch Staubsauger, Spülmaschine, Trockner, Fernseher oder Radio verursacht werden.

ACHTUNG: Wenn die Stummschaltung am Radical-7 auf All Mute (Alle stumm) oder All Mute with Reminder (Alle stumm mit Erinnerung) gesetzt ist, gibt Radical-7 oder Patient SafetyNet keinen akustischen Alarm aus; sowohl Radical-7 als auch Patient SafetyNet zeigen jedoch auf der Anzeige visuelle Alarme an.

ACHTUNG: Wenn die Meldung einer schwachen Durchblutung häufig angezeigt wird, sollten Sie eine besser durchblutete Überwachungsstelle suchen. Untersuchen Sie in der Zwischenzeit den Patienten, und überprüfen Sie bei Bedarf die Sauerstoffsättigung mit anderen Mitteln.

VORSICHT: Um Hochfrequenzstörungen zu minimieren, sollten sich keine anderen elektrischen Geräte, die auf Hochfrequenz senden, in der Nähe des Radical-7 befinden.

ACHTUNG: Legen Sie das Radical-7 nicht auf elektrische Geräte, die die ordnungsgemäße Funktion des Geräts stören können.

VORSICHT: Wird das Radical-7 nicht unmittelbar nach dem Alarm bei niedrigem Akkuladestand aufgeladen, kann sich das Gerät abschalten.

ACHTUNG: Bestätigen Sie bei der Verwendung von In Vivo Adjustment™ den bzw. die Offset-Werte regelmäßig, da sich die Differenz zwischen dem angezeigten Parameterwert und dem Laborreferenzwert mit der Zeit ändern kann.

ACHTUNG: Die Funktion „In Vivo Adjustment“ (In-vivo-Anpassung) darf nicht verwendet werden, wenn der Monitor die Meldung Schw. SpHb-SIQ anzeigt.

ACHTUNG: Um elektromagnetische Störungen zu minimieren, dürfen ausschließlich SatShare-Kabel mit Ferritkern verwendet werden.

ACHTUNG: Wenn die SatShare-Betriebsart eingeschaltet ist, sind akustische Alarmer des Radical-7 möglicherweise stummgeschaltet. Verwenden Sie im SatShare-Betrieb die akustischen Alarmer des Multiparameter-Monitors.

ACHTUNG: Beim Laden des Radical-7 muss die Radical Dockstation am Stromnetz angeschlossen sein.

ACHTUNG: Schließen Sie das System nicht an eine Steckdose mit einem Wand- oder Dimmerschalter an.

ACHTUNG: Um zu gewährleisten, dass die minimale Servicequalität des Radical-7 eingerichtet und beibehalten wird, sollten vor und nach der Installation die folgenden Netzwerkspezifikationen erfüllt sein:

- Drahtgebundene Netzwerkverbindung
Ping-Test wird bestanden, wenn:
 - a. mindestens 98 % der Pakete eine Latenz ≤ 30 Millisekunden aufweisen und
 - b. nicht mehr als 2 % der Pakete verloren gehen.
- Kabellose Netzwerkverbindung
Ping-Test wird bestanden, wenn:
 - a. mindestens 98 % der Pakete eine Latenz ≤ 100 Millisekunden aufweisen,
 - b. nicht mehr als 2 % der Pakete verloren gehen und
 - c. die Signalstärke des primären Zugangspunkts mindestens -67 dBm beträgt.

ACHTUNG: Die Qualität der kabellosen Services kann durch andere vorhandene Geräte beeinträchtigt werden, die Hochfrequenzstörungen (RFI) verursachen können. Einige solche zu berücksichtigende RFI-Geräte sind: Elektrokauterisationsgeräte, Mobiltelefone, drahtlose PCs und Tablets, Pager, RFID, MRI, elektrisch betriebene Rollstühle etc. Bei Verwendung in Gegenwart von potenziellen RFI-Geräten sollte auf maximierte Abstände und auf potenzielle Anzeichen einer Störung wie z. B. Verlust der Kommunikation oder eine reduzierte WLAN-Signalstärke geachtet werden.

ACHTUNG: Überprüfen Sie die Alarmgrenzwerte bei jeder Verwendung des Radical-7, um zu gewährleisten, dass die Werte für den überwachten Patienten geeignet sind.

ACHTUNG: Ersetzen Sie das Kabel oder den Sensor, wenn in einer Meldung dazu aufgefordert wird oder wenn bei mehrfacher Überwachung von Patienten fortlaufend in einer Meldung auf geringe SIQ hingewiesen wird, nachdem die im Fehlerbeseitigungsabschnitt aufgelisteten Fehlerbeseitigungsschritte bei geringer SIQ durchgeführt wurden.

Hinweis: Kabel und Sensoren werden mit X-Cal®-Technologie zur Minimierung der Gefahr ungenauer Messwerte und eines unerwarteten Verlusts der Patientenüberwachung geliefert. Die angegebene Dauer der Patientenüberwachungszeit können Sie der Gebrauchsanweisung des Kabels oder des Sensors entnehmen.

Hinweis: Sollte die Kommunikation zwischen dem Radical-7 und dem Root-System verloren gehen, werden die Parameter und Messungen nicht mehr auf der Root-Anzeige angezeigt. Dies wirkt sich jedoch nicht auf die Fähigkeit des Radical-7 aus, den Patienten zu überwachen.

Hinweis: Es wird empfohlen, den Akku des Radical-7 vor dessen Einsatz voll aufzuladen.

Hinweis: Das Patientenkabel darf nicht eng aufgerollt oder um das Gerät gewickelt werden, da es dadurch beschädigt werden könnte.

Hinweis: Weitere Informationen zu Masimo-Sensoren, die mit dem Radical-7 kompatibel sind, einschließlich Informationen zur Parameter-/Messleistung bei Bewegung und geringer Durchblutung, finden Sie in der Gebrauchsanweisung des entsprechenden Sensors.

Hinweis: Physiologische Zustände, die zum Verlust des pulsierenden Signals führen können zum Ausfall der Messungen von PaO₂, SpHb, SpOC, SpCO, SpMet und RRp führen.

Hinweis: Das Radical-7 verfügt über eine WLAN-Signalanzeige zur Anzeige der WLAN-Kommunikation.

Hinweis: Die Alarmfunktionen des Radical-7 wurden als von der WLAN-Kommunikationsfunktion unabhängig entworfen, so dass die primären Alarme des Radical-7 erhalten bleiben.

Hinweis: Wenn das Radical-7 nicht verwendet wird, sollte es immer aufgeladen werden, um sicherzustellen, dass der Akku des Radical-7 stets voll aufgeladen bleibt.

Hinweis: Alle Akkus verlieren mit dem Alter an Kapazität. Daher hängt die verbleibende Laufzeit bei geringer Ladung vom Alter des Akkumoduls ab.

Hinweis: Der 3D Desat Index™-Alarm dient als Zusatz, nicht als Ersatz für den unteren SpO₂-Alarmgrenzwert.

Hinweis: Bei der Überwachung der akustischen Atemfrequenz empfiehlt Masimo, sowohl Oxygenerierung (SpO₂) als auch Atmung (RRa) minimal zu überwachen.

Hinweis: Bei Verwendung der maximalen Empfindlichkeit kann nicht gewährleistet werden, dass erkannt wird, wenn sich der Sensor nicht mehr am Patienten befindet. Wenn auf dem Radical-7 diese Einstellung ausgewählt ist und sich der Sensor vom Patienten löst, können aufgrund von Störungen in der Umgebung wie Licht, Erschütterungen und starke Luftbewegungen fehlerhafte Messwerte die Folge sein.

Hinweis: SatShare-Signale sind simulierte ideale Kurven, die den berechneten Sättigungs- und Pulsfrequenzwerten entsprechen und die alle in den physiologischen Kurven enthaltenen Informationen umfassen. Der Multiparameter-Patientenmonitor decodiert diese Signale in Sättigungs- und Pulsfrequenzwerte.

Kite

WARNUNG: Mit dem Kite werden keine Alarmer ausgelöst oder verwaltet. Die Alarmer des angeschlossenen Geräts sind zusammen mit der Auswertung der klinischen Zeichen und Symptome des Patienten bei der Entscheidung ausschlaggebend, ob ein Alarmzustand vorliegt.

ACHTUNG: Das Kite ist keine primäre Anzeige. Medizinische Entscheidungen sollten anhand der Daten der primären Anzeige eines Geräts zusammen mit der Auswertung der klinischen Zeichen und Symptome gefällt werden.

ACHTUNG: Das Kite ist für den Betrieb im Netzwerk der Einrichtung vorgesehen. Unvorhergesehene Ausfälle oder Änderungen von Netzwerkkomponenten (wie z. B. einem Netzwerkgerät/Switch/Router/Ethernetkabel) können zu einem Konnektivitätsverlust zwischen dem Kite und anderen Krankenhaussystemen führen. Bei Änderungen am Netzwerk des Krankenhauses ist also entsprechend fachgerecht vorzugehen.

Patient SafetyNet

Hinweis: Der Status der Drahtloskommunikation zwischen Radical-7 und Patient SafetyNet wird durch das Patient SafetyNet angezeigt.

Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen bezüglich Reinigung und Wartung

WARNUNG: Das Radical-7 darf nicht wiederaufbereitet, überholt oder recycelt werden, da dies zu Beschädigung der elektrischen Komponenten und möglicherweise zu Verletzungen des Patienten führen kann.

WARNUNG: Vor der Reinigung stets das Radical-7 ausschalten und die Wechselstromversorgung und alle Patientenanschlüsse trennen, um einen Stromschlag zu verhindern.

WARNUNG: Stromschlaggefahr: Der Akku darf nur durch Fachpersonal in das Radical-7 eingesetzt werden, bzw. herausgenommen werden.

WARNUNG: Die Batterie des Radical-7 nicht verbrennen. Die Batterie muss gemäß den örtlichen Gesetzen und Richtlinien ordnungsgemäß entsorgt werden.

WARNUNG: Feuergefahr: Aus Brandschutzgründen dürfen die vorhandenen Sicherungen auf der Dockstation nur durch solche gleichen Typs, gleicher Stärke und gleicher Nennspannung ausgewechselt werden.

WARNUNG: Stromschlaggefahr: Der Akku der Dockstation darf, falls erforderlich, nur von geschultem Personal eingesetzt und/oder herausgenommen werden.

ACHTUNG: Nur die in diesem Handbuch beschriebenen Wartungsarbeiten durchführen. Andernfalls das Radical-7 zur Wartung einsenden.

ACHTUNG: Berühren Sie die Display-Anzeigen nicht und drücken Sie nicht darauf und reiben Sie nicht mit scheuernden Reinigern, Geräten, Bürsten oder mit Materialien mit grober Oberfläche darauf und bringen Sie sie mit nichts in Kontakt, das die Anzeige zerkratzen könnte.

ACHTUNG: Um permanente Schäden am Radical-7 zu vermeiden, darf kein unverdünntes Bleichmittel (5- bis 5,25%iges Natriumhypochlorit) und keine andere nicht empfohlene Reinigungslösung verwendet werden.

ACHTUNG: Verwenden Sie keine petroleum- oder acetonhaltigen Lösungen oder sonstigen scharfen Lösungsmittel zum Reinigen des Radical-7. Diese Stoffe greifen das Material des Geräts an, was zu Störungen führen kann.

ACHTUNG: Das Radical-7 darf nicht in eine Reinigungslösung eingetaucht oder im Autoklaven, mit Strahlen, Dampf, Gas, Ethylenoxid oder einem anderen Verfahren sterilisiert werden. Dies führt zu schwerwiegenden Schäden am Radical-7.

ACHTUNG: Tauchen Sie das Radical-7 nicht in Flüssigkeiten ein, um Beschädigungen zu vermeiden.

ACHTUNG: Stromschlaggefahr: Führen Sie in regelmäßigen Zeitabständen Tests durch, um sicherzustellen, dass die Leckströme der auf den Patienten angewandten Schaltkreise und des Systems innerhalb der durch die

zutreffenden Sicherheitsnormen angegebenen akzeptablen Grenzwerte liegen. Die Summe der Leckströme muss überprüft werden und mit IEC 60601-1 und UL60601-1 konform sein. Der Kriechstrom des Systems muss beim Anschluss externer Geräte an das System überprüft werden. Sollte eine Komponente aus einer Höhe von ca. 1 Meter oder höher herunterfallen oder Blut oder andere Flüssigkeiten darauf verschüttet werden, muss sie vor weiterer Verwendung erneut getestet werden. Dies könnte zu Verletzungen des Personals führen.

Warn- und Vorsichtshinweise bezüglich der Einhaltung gesetzlicher Vorschriften

WARNUNG: Änderungen, die nicht ausdrücklich von Masimo genehmigt wurden, können die Garantie für dieses Gerät außer Kraft setzen und die Befugnis des Anwenders zur Bedienung des Geräts aufheben.

WARNUNG: Gemäß internationalen Telekommunikationsvorschriften ist das Frequenzband von 2,4 GHz und 5,15 bis 5,25 GHz nur für Innenanwendungen zulässig, um schädliche Interferenzen für mobile Zweikanal-Satellitensysteme zu vermeiden.

ACHTUNG: Entsorgen Sie gebrauchte Akkus entsprechend den kommunalen und nationalen Bestimmungen und Gesetzen.

ACHTUNG: Entsorgung des Produkts: Bei der Entsorgung des Geräts und/oder seines Zubehörs sind die vor Ort geltenden Gesetze zu beachten.

ACHTUNG: Sämtliche externe Geräteverbindungen zur SatShare-Kabelbuchse müssen der Norm IEC-60601-1 entsprechen.

Hinweis: Verwendung nur für zugelassene Zwecke: Das Gerät und seine Zubehörteile tragen die CE-Kennzeichnung für nichtinvasive Patientenüberwachung und dürfen nicht für Prozesse, Verfahren, Versuche oder andere Zwecke, für die das Gerät nicht vorgesehen ist oder von der zuständigen Zulassungsbehörde nicht zugelassen wurde, oder auf eine Weise verwendet werden, die nicht in Übereinstimmung mit der Gebrauchsanweisung oder Kennzeichnung steht.

Hinweis: Betreiben Sie das Radical-7 in Übereinstimmung mit den in der Bedienungsanleitung genannten Umgebungsspezifikationen.

Hinweis: Dieses Gerät entspricht Teil 15 der FCC-Vorschriften. Der Betrieb unterliegt den folgenden beiden Bedingungen: (1) Dieses Gerät darf keine schädlichen Interferenzen hervorrufen, und (2) dieses Gerät muss alle einwirkenden Interferenzen aufnehmen können, einschließlich Interferenzen, die einen unerwünschten Betrieb verursachen können.

Hinweis: Dieses Gerät wurde geprüft und erfüllt die nach Teil 15, FCC-Vorschriften/USA, für ein Digitalgerät der Klasse B geltenden Grenzwerte. Diese Grenzwerte wurden festgelegt, um einen ausreichenden Schutz gegen schädliche Interferenzen in einer Wohn-Einrichtung zu

gewährleisten. Dieses Gerät erzeugt, verwendet und gibt Hochfrequenzstrahlung ab und kann schädliche Interferenzen der Hochfrequenzkommunikation hervorrufen, wenn es nicht den Anweisungen entsprechend installiert und verwendet wird. Es gibt jedoch keine Garantie, dass bei einer bestimmten Installation keine Interferenzen auftreten werden. Wenn dieses Gerät schädliche Interferenzen bei Funk- oder Fernsehempfang erzeugt, was durch Aus- und Einschalten des Geräts bestimmt werden kann, kann der Benutzer durch eine oder mehrere der folgenden Maßnahmen versuchen, die Interferenzen zu beheben:

- Richten Sie die Empfangsantenne neu aus, oder stellen Sie sie an einem anderen Platz auf.
- Vergrößern Sie den Abstand zwischen Gerät und Empfänger.
- Schließen Sie das Gerät an eine Steckdose eines Stromkreises an, an den der Empfänger nicht angeschlossen ist.
- Bitten Sie den Fachhändler oder einen erfahrenen Radio-/Fernsehtechniker um Hilfe.

Hinweis: Dieses Gerät wurde getestet und erfüllt die Grenzwerte für medizinische Geräte der Klasse B gemäß EN 60601-1-2: 2007, Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EWG. Diese Grenzwerte wurden festgelegt, um einen ausreichenden Schutz gegen schädliche Interferenzen in allen Einrichtungen, einschließlich Wohngebieten, zu gewährleisten.

Hinweis: Zur Einhaltung der FCC-Richtlinien müssen mit diesem Gerät abgeschirmte Kabel verwendet werden. Der Betrieb mit nicht genehmigten Geräten oder ungeschirmten Kabeln führt wahrscheinlich zu Störungen des Radio- und Fernsehempfangs. Der Anwender wird darauf aufmerksam gemacht, dass Änderungen am Gerät ohne Genehmigung des Herstellers die Befugnis des Anwenders zur Bedienung des Geräts aufheben kann.

Hinweis: Um die Bestimmungen für Hochfrequenz-Expositionen zu erfüllen, müssen das Gerät und seine Antenne mindestens 20 cm von allen Personen entfernt betrieben werden und dürfen nicht in unmittelbarer Nähe oder zusammen mit einer anderen Antenne oder einem anderen Sender betrieben werden.

Hinweis: Dieses digitale Gerät der Klasse B entspricht der kanadischen Norm ICES-003.

Hinweis: Dieses Gerät entspricht den lizenzfreien RSS-Normen von Industry Canada. Der Betrieb unterliegt den folgenden beiden Bedingungen: (1) Dieses Gerät darf keine schädlichen Interferenzen hervorrufen und (2) dieses Gerät muss alle eingehenden Interferenzen aufnehmen können, einschließlich Interferenzen, die einen unerwünschten Betrieb des Geräts verursachen können.

Hinweis: Es wird darauf hingewiesen, dass leistungsstarke Radare Primärnutzer (d. h. priorisierte Nutzer) der Frequenzbänder 5,25-5,35 GHz

und 5,65-5,85 GHz sind und Störungen und/oder Schäden an LE-LAN-Geräten verursachen können.

Hinweis: Entsprechend den FCC-Vorschriften dürfen die Funkkomponenten des Radical-7 nicht mit einem metallhaltigen Gegenstand direkt am Patient befestigt werden.

Hinweis: Änderungen, die nicht ausdrücklich vom Hersteller genehmigt wurden, können die Befugnis des Anwenders zur Bedienung des Geräts aufheben.

Kapitel 1: Technologieübersicht

Das folgende Kapitel enthält allgemeine Beschreibungen zu Parametern und Messungen sowie zur Technologie von Masimo-Produkten.

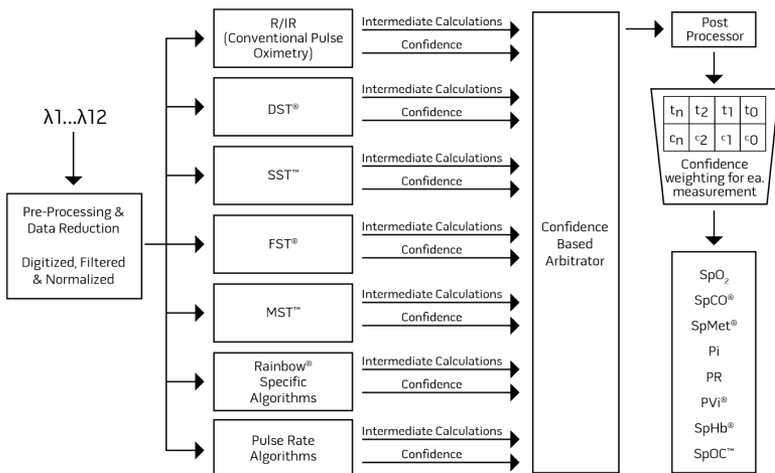
Signal Extraction Technology® (SET®)

Die Signalverarbeitung der Masimo Signal Extraction Technology unterscheidet sich von der herkömmlicher Pulsoximeter. Herkömmliche Pulsoximeter gehen davon aus, dass das arterielle Blut die einzige Blutbewegung (Pulsation) an der Messstelle darstellt. Während der Bewegung des Patienten bewegt sich venöses Blut jedoch ebenfalls, was zur Folge hat, dass herkömmliche Pulsoximeter niedrige Werte ermitteln, da sie nicht zwischen arterieller und venöser Blutbewegung unterscheiden können (dies wird manchmal als Rauschen bezeichnet).

Die Masimo SET®-Pulsoximetrie verwendet parallele Algorithmen und adaptive Filter. Die Leistungsfähigkeit adaptiver Filter beruht auf ihrer Eigenschaft, sich an veränderliche physiologische Signale und/oder Rauschen anzupassen und diese zu trennen, indem sie das Signal in seine Grundbestandteile zerlegen. Der Masimo SET®-Signalverarbeitungsalgorithmus, Discrete Saturation Transform® (DST®) in Kombination mit Fast Saturation Transform (FST®), erkennt zuverlässig Rauschen, isoliert es und blendet es mithilfe von adaptiven Filtern aus. Danach wird die tatsächliche arterielle Sauerstoffsättigung zur Anzeige auf dem Monitor gemeldet.

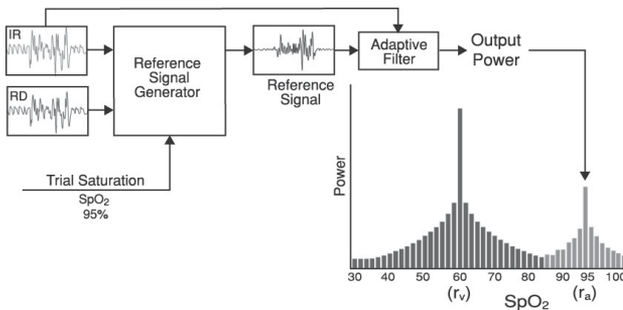
Masimo rainbow SET®-Parallelalgorithmen

Diese Abbildung dient ausschließlich konzeptionellen Zwecken.



Masimo SET® DST

Diese Abbildung dient ausschließlich konzeptionellen Zwecken.



Allgemeine Beschreibung der Sauerstoffsättigung (SpO2)

Pulsoximetrie basiert auf folgenden Funktionsprinzipien:

1. Oxyhämoglobin (oxygeniertes Blut) und Desoxyhämoglobin (nicht oxygeniertes Blut) unterscheiden sich in ihrer Absorptionsfähigkeit von rotem und infrarotem Licht (Spektrophotometrie).
2. Die Menge des arteriellen Bluts im Gewebe ist abhängig vom Puls (Photoplethysmographie). Daher ändert sich auch die Lichtmenge, die von den unterschiedlichen Mengen des arteriellen Blutes absorbiert wird.

Zuverlässige Überwachung von SpO2, PR und Pi

Die Stabilität der SpO₂-Werte ist meistens ein gutes Anzeichen für die Gültigkeit des Signals. Obwohl Stabilität ein relativer Begriff ist, schaffen Erfahrungswerte Vertrauen in Änderungen, die künstlicher oder physiologischer Natur sind, sowie in die Geschwindigkeit, das Timing und das Verhalten dieser Änderungen.

Die Stabilität der Messwerte wird durch die Mittelungszeit beeinflusst. Je länger die Mittelungszeit ist, desto stabiler werden die Messwerte. Dies geschieht aufgrund einer gedämpften Antwort, da das Signal über einen längeren Zeitraum hinweg gemittelt wird, als dies bei kürzeren Mittelungszeiten der Fall wäre. Längere Mittelungszeiten verzögern aber auch die Antwort des Geräts und mindern die gemessenen Variationen von SpO₂ und Pulsfrequenz.

Funktionelle Sauerstoffsättigung (SpO₂)

Das Radical-7 wurde zur Messung und Anzeige funktioneller Sauerstoffsättigung (SpO₂) kalibriert: die Menge von Oxyhämoglobin, ausgedrückt als Prozentsatz des Hämoglobins, das zum Transport von Sauerstoff zur Verfügung steht.

Hinweis: Dyshämoglobine können keinen Sauerstoff transportieren, werden jedoch von herkömmlichen Pulsoximetriegeräten als sauerstoffangereicherte Hämoglobine erkannt.

Allgemeine Beschreibung der Pulsfrequenz (PR)

Die Pulsfrequenz (PR) wird in Schlägen pro Minute (Beats Per Minute, bpm) gemessen und basiert auf der optischen Erkennung des peripheren Pulses.

Allgemeine Beschreibung des Perfusionsindex (PI)

Der Perfusionsindex (Pi) ist das Verhältnis von pulsatilem Blutfluss zu nicht-pulsatilem oder statischem Blut im peripheren Gewebe. Pi stellt einen nicht-invasiven peripheren Perfusionswert dar, der kontinuierlich und nicht-invasiv mit einem Pulsoximeter gemessen werden kann.

Allgemeine Beschreibung des Plethysmographie-Variabilitätsindex (PVi)

Der Plethysmographie-Variabilitätsindex (PVi) ist eine Messung der dynamischen Veränderungen des Perfusionsindex (Pi) während des Atemzyklus. Zur Berechnung werden Pi-Änderungen in einem Zeitintervall gemessen, das sich über einen oder mehrere vollständige Atemzyklen erstreckt. Der PVi wird in Prozent (0–100 %) angegeben.

Der PVi zeigt möglicherweise Änderungen an, die physiologische Faktoren wie vaskulärer Ton, zirkulierendes Blutvolumen und intrathorakale Druckexkursionen widerspiegeln.

Der Nutzen des PVi wurde in klinischen Studien beurteilt [1–11]. Zu den technischen und klinischen Faktoren, die sich auf den PVi auswirken können, gehören falsche Sondenposition, Sonden-Applikationsstelle, Patientenbewegung, Hautinzision, Spontanatmung, Lungen-Compliance, offenes Perikard, Verwendung von Vasopressoren oder Vasodilatoren, geringer Perfusionsindex, Alter des Patienten, Arrhythmien, linke oder rechte Herzinsuffizienz und Tidalvolumen [12–14].

Literaturhinweise für den Plethysmographie-Variabilitätsindex (PVi)

1. Cannesson M., Desebbe O., Rosamel P., Delannoy B., Robin J., Bastien O., Lehot J.J. *Pleth Variability Index to Monitor the Respiratory Variations in the Pulse Oximeter Plethysmographic Waveform Amplitude and Predict Fluid Responsiveness in the Operating Theatre.* *Br J Anaesth.* 2008 Aug;101(2):200-6.
2. Forget P, Lois F, de Kock M. *Goal-Directed Fluid Management Based on the Pulse Oximeter-Derived Pleth Variability Index Reduces Lactate Levels and Improves Fluid Management.* *Anesth Analg.* 2010 Oct;111(4):910-4.
3. Zimmermann M., Feibicke T., Keyl C., Prasser C., Moritz S., Graf B.M., Wiesenack C. *Accuracy of Stroke Volume Variation Compared with Pleth Variability Index to Predict Fluid Responsiveness in Mechanically Ventilated Patients Undergoing Major Surgery.* *Eur J Anaesthesiol.* 2010 Jun;27(6):555-61.
4. Desebbe O, Boucau C, Farhat F, Bastien O, Lehot JJ, Cannesson M. *Anesth Analg. The Ability of Pleth Variability Index to Predict the Hemodynamic Effects of Positive End-Expiratory Pressure in Mechanically Ventilated Patients under General Anesthesia.* 2010 Mar 1;110(3):792-8.
5. Tsuchiya M., Yamada T., Asada A. *Pleth Variability Index Predicts Hypotension During Anesthesia Induction.* *Acta Anaesthesiol Scand.* 2010 May;54(5):596-602.
6. Loupec T., Nanadoumgar H., Frasca D., Petitpas F., Laksiri L., Baudouin D., Debaene B., Dahyot-Fizelier C., Mimos O. *Pleth Variability Index Predicts Fluid Responsiveness in Critically Ill Patients.* *Crit Care Med.* 2011 Feb;39(2):294-9.
7. Fu Q., Mi W.D., Zhang H. *Stroke Volume Variation and Pleth Variability Index to Predict Fluid Responsiveness during Resection of Primary Retroperitoneal Tumors in Hans Chinese.* *Biosci Trends.* 2012 Feb;6(1):38-43.
8. Haas S., Trepte C., Hinteregger M., Fahje R., Sill B., Herich L., Reuter D.A. J. *Prediction of Volume Responsiveness using Pleth Variability Index in Patients Undergoing Cardiac Surgery after Cardiopulmonary Bypass.* *Anesth.* 2012 Oct;26(5):696-701.
9. Byon H.J., Lim C.W., Lee J.H., Park Y. H., Kim H.S., Kim C.S., Kim J.T. *Br. J. Prediction of fluid Responsiveness in Mechanically Ventilated Children Undergoing Neurosurgery.* *Anaesth* 2013 Apr;110(4):586-91.
10. Feissel M., Kalakhy R., Banwarth P., Badie J., Pavon A., Faller J.P., Quenot J.P. *Plethysmographic Variation Index Predicts Fluid Responsiveness in Ventilated Patients in the Early Phase of Septic Shock in the Emergency Department: A Pilot Study.* *J Crit Care.* 2013 Oct;28(5):634-9.

11. Yu Y., Dong J., Xu Z., Shen H., Zheng J. *Pleth Variability Index-Directed Fluid Management in Abdominal Surgery under Combined General and Epidural Anesthesia. J Clin Monit Comput. 2014 Feb 21.*
12. Desgranges F.P., Desebbe O., Ghazouani A., Gilbert K., Keller G., Chiari P., Robin J., Bastien O., Lehot J.J., Cannesson M. *Br. J. Anaesth 2011 Sep;107(3):329-35.*
13. Cannesson M. *Arterial pressure variation and goal-directed fluid therapy. J Cardiothorac Vasc Anesth. 2010 Jun;24(3):487-97.*
14. Takeyama M, Matsunaga A, Kakihana Y, Masuda M, Kuniyoshi T, Kanmura Y. *Impact of Skin Incision on the Pleth Variability Index. J Clin Monit Comput 2011 Aug;25(4):215-21.*

Signal IQ

Die Signal IQ ermöglicht die Beurteilung der Signalgüte des angezeigten SpO₂-Wertes. Mit der SpO₂ SIQ kann auch der Puls des Patienten erkannt werden.

Bei Bewegung ist die plethysmografische Wellenform oft verzerrt und u. U. durch Rausch-Artefakte verdeckt. Die als vertikale Linie angezeigte SpO₂ SIQ fällt mit der Spitze einer arteriellen Pulsation zusammen. Selbst bei einer durch Artefakte verdeckten plethysmografischen Wellenform erkennt die Signal IQ das zeitliche Verhalten, das anhand von Algorithmen für die arterielle Pulsation bestimmt wurde. Der Pulston (wenn aktiviert) trifft mit der vertikalen Linie des SpO₂ SIQ zusammen.

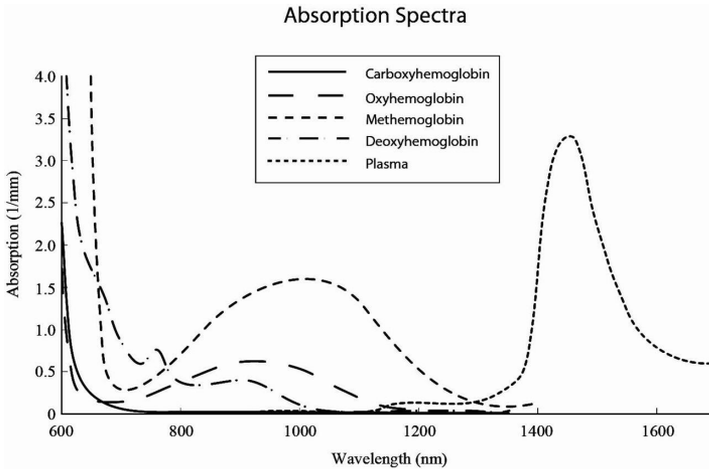
Die Höhe der vertikalen Linie des SpO₂ SIQ ermöglicht die Beurteilung der Signalgüte des angezeigten Messwertes. Ein hoher vertikaler Balken bedeutet eine höhere Signalgüte des Messwertes. Ein niedriger vertikaler Balken bedeutet eine geringere Signalgüte des angezeigten Messwertes. Eine sehr niedrige Signal IQ legt nahe, dass die Genauigkeit des angezeigten Messwertes beeinträchtigt sein kann. Siehe **Allgemeines zur Statusleiste** auf Seite 68.

Rainbow Pulse CO-Oximetry Technology

Die rainbow Pulse CO-Oximetry Technology basiert auf den folgenden Prinzipien:

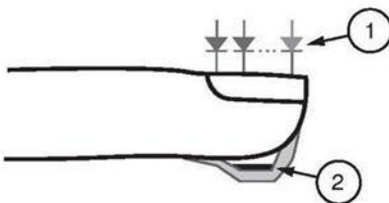
1. Oxyhämoglobin (mit Sauerstoff angereichertes Blut), Desoxyhämoglobin (nicht oxygeniertes Blut), Carboxyhämoglobin (Blut mit Kohlenmonoxidgehalt), Methämoglobin (Blut mit sauerstoffangereichertem Hämoglobin) und Blutplasmakomponenten unterscheiden sich bei der Absorption von sichtbarem Licht und Infrarotlicht (unter Anwendung der Spektrophotometrie).
2. Die Menge des arteriellen Bluts im Gewebe ist abhängig vom Puls (Photoplethysmographie). Daher ändert sich auch die Lichtmenge,

die von den unterschiedlichen Mengen des arteriellen Blutes absorbiert wird.



Das Radical-7 unterscheidet mittels eines Multiwellenlängen-Sensors zwischen sauerstoffreichem und sauerstoffarmem Blut, Blut mit Kohlenmonoxidgehalt, mit Sauerstoff angereichertem Blut und Blutplasma.

Das Radical-7 verwendet einen Sensor mit verschiedenen LEDs, die Licht durch die jeweilige Messstelle an eine Fotodiode (Fotodetektor) leiten. Die Signaldaten werden ermittelt, indem unterschiedliches sichtbares Licht und Infrarotlicht (LEDs, 500 bis 1400 nm) durch das Kapillarbett geleitet (z. B. eine Fingerspitze, eine Hand oder ein Fuß) und die Änderungen der Lichtabsorption während des Pulszyklus gemessen werden. Diese Informationen sind eventuell für Ärzte hilfreich. Die maximale Strahlungsleistung des stärksten Lichts hat eine Nennleistung von ≤ 25 mW. Der Detektor empfängt das Licht, wandelt es in ein elektrisches Signal um und überträgt das Signal zur Berechnung an das Radical-7.



1. Lichtemittierende Dioden (LEDs) (mehr als 7 Wellenlängen)
2. Detektor

Nachdem das Radical-7 das Signal vom Sensor empfangen hat, werden mit speziellen Algorithmen die funktionelle Sauerstoffsättigung (SpO_2 [%]), die Carboxyhämoglobinsättigung ($SpCO$ [%]) und Methämoglobinsättigung ($SpMet$ [%]) im Blut, die Gesamthämoglobinkonzentration ($SpHb$ [g/dl]) sowie

die Pulsfrequenz (PR) des Patienten berechnet. Die SpCO-, SpMet- und SpHb-Messungen basieren auf einer Gleichung zur Multiwellenlängenkalibrierung, um den Prozentsatz von Kohlenmonoxid und Methämoglobin und die Gesamthämoglobinkonzentration in arteriellem Blut zu ermitteln. Bei einer Umgebungstemperatur von 35 °C (95 °F) wurde ein Maximalwert der Hautoberflächentemperatur von weniger als 41 °C (106 °F) durch das Masimo Sensor-Testverfahren zur Ermittlung der Hauttemperatur bestätigt. Die Tests wurden mit Sensoren durchgeführt, die mit den ungünstigsten möglichen Leistungswerten betrieben wurden.

Puls-CO-Oximetrie im Vergleich zu Messungen mit Vollblutproben

Beim Vergleich von SpO₂-, SpCO-, SpMet- und SpHb-Messungen des Radical-7 (nichtinvasiv) mit Messungen von Vollblutproben (invasiv) anhand von Blutgasmessungen bzw. CO-Oximetrieverfahren im Labor ist bei der Auswertung und Interpretation der Ergebnisse Vorsicht geboten.

Die Blutgas- und/oder CO-Oximetriemessungen im Labor können von den SpO₂-, SpCO-, SpMet-, SpHb- und SpOC-Messungen des Radical-7 abweichen. Alle Vergleiche müssen gleichzeitig erfolgen, d. h., der vom Gerät angezeigte Messwert ist zum Zeitpunkt der Blutentnahme zu notieren.

Im Falle von SpO₂ werden unterschiedliche Ergebnisse normalerweise an der arteriellen Blutgasprobe ermittelt, wenn die berechnete Messung aufgrund der Auswirkungen von Variablen nicht korrigiert wird, die die Beziehung zwischen dem Teildruck des Sauerstoffs (pO₂) und der Sättigung verschieben. Beispiele für Variablen: pH, Temperatur, Teildruck des Kohlendioxids (pCO₂), 2,3-DPG und Fetalhämoglobin.

Im Falle von SpCO können auch abnormale Werte von Methämoglobin (MetHb) in der Blutgasprobe (mehr als 2 % für MetHb) die Ergebnisse beeinflussen.

Im Falle von SpHb können die Hämoglobin-Messwerte starken Schwankungen unterworfen sein, die durch die Probeentnahmetechnik sowie andere physiologische Bedingungen des Patienten beeinflusst werden können. Ergebnisse, die in Widerspruch zum klinischen Zustand des Patienten stehen, müssen erneut gemessen und/oder durch zusätzliche Testdaten gestützt werden. Wie bei den meisten Hämoglobintests sollten vor dem Treffen klinischer Entscheidungen Blutproben im Labor analysiert werden.

Hohe Bilirubinanteile können zu fehlerhaften SpO₂-, SpMet-, SpCO- und SpHb-Messwerten führen. Da die Entnahme einer Blutprobe in der Regel ungefähr 20 Sekunden (die zur Blutabnahme benötigte Zeit) in Anspruch nimmt, kann ein aussagekräftiger Vergleich nur erreicht werden, wenn die Sauerstoffsättigung (SaO₂) sowie die Carboxyhämoglobin- (COHb) und MetHb-Werte des Patienten stabil sind und sich während der Blutgasprobenentnahme nicht ändern. Danach können Blutgas- und

CO-Oximetriemessungen von SpO₂, SpCO, SpMet, SpHb und SpOC im Labor mit der raschen Verabreichung von Flüssigkeiten und in Verfahren wie der Dialyse variieren. Weiterhin wird die Prüfung von Vollblutproben durch die Art der Probenbehandlung sowie die Zeit zwischen Blutentnahme und Prüfung der Probe beeinträchtigt.

Messungen mit niedriger Signal IQ dürfen nicht mit Labormessungen verglichen werden.

Allgemeine Beschreibung des Gesamthämoglobins (SpHb)

Die Puls-CO-Oximetrie ist eine kontinuierliche, nicht invasive Methode zur Messung der Gesamthämoglobinkonzentration (SpHb) in arteriellem Blut. Sie beruht für die SpHb-Messung auf dem gleichen Grundprinzip der Pulsoximetrie.

Erfolgreiche Überwachung der SpHb-Konzentration

Ein stabiler SpHb-Messwert wird mit der richtigen Positionierung des Sensors, geringen physiologischen Änderungen während der Messung und einer akzeptablen arteriellen Durchblutung in der Messstelle in Verbindung gebracht. Physiologische Veränderungen an der Messstelle werden hauptsächlich durch Fluktuationen in der Sauerstoffsättigung, der Blutkonzentration und der Durchblutung hervorgerufen. Siehe **Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen** auf Seite 13 und **Messungen – Fehlerbehebung** auf Seite 165.

Allgemeine Beschreibung des arteriellen Gesamtsauerstoffgehalts (CaO₂)

Sauerstoff (O₂) wird auf zwei Arten im Blut transportiert: entweder gelöst im Plasma oder verbunden mit Hämoglobin. Die Sauerstoffkonzentration im arteriellen Blut wird Sauerstoffgehalt (CaO₂) genannt und in der Einheit ml O₂/dl Blut gemessen. Ein Gramm Hämoglobin (Hb) kann 1,34 ml Sauerstoff binden, während 100 ml Blutplasma ungefähr 0,3 ml Sauerstoff aufnehmen können.* Der Sauerstoffgehalt wird mathematisch folgendermaßen bestimmt:

$$CaO_2 = 1,34 \text{ (ml O}_2\text{/g)} \times Hb \text{ (g/dl)} \times HbO_2 + PaO_2 \text{ (mmHg)} \times 0,003 \text{ (ml O}_2\text{/dl/mmHg)}$$

HbO₂ ist die arterielle Sauerstoffteilsättigung und PaO₂ ist der arterielle Sauerstoffpartialdruck.

Bei typischen PaO₂-Werten beträgt der zweite Teil der obigen Gleichung ca. 0,3 ml O₂/dl, wobei davon ausgegangen wird, dass PaO₂ ca. 100 mmHg entspricht. Für typische Carboxyhämoglobin- und Methämoglobinwerte gilt

außerdem für die funktionelle Sättigung (SpO_2), wie sie von einem Pulsoximeter gemessen wird, folgende Gleichung:

$$SpO_2 = 1,02 \times HbO_2$$

Bei der Berechnung des Sauerstoffgehalts ($SpOC$) verwendet Radical-7 SpO_2^{TM} , sofern verfügbar, und nicht SpO_2 . SpO_2 ist die fraktionierte arterielle Sauerstoffsättigung.

**Martin, Laurence. All You Really Need to Know to Interpret Arterial Blood Gases, Second Edition. New York: Lippincott Williams & Wilkins, 1999.*

Allgemeine Beschreibung von SpOC

Die obigen Annäherungen führen zu der folgenden gekürzten Gleichung für den Sauerstoffgehalt, der mit dem Pulse-CO-Oximeter gemessen wird:

$$SpOC \text{ (ml/dl*)} = 1,31 \text{ (ml O}_2\text{/g)} \times SpHb \text{ (g/dl)} \times SpO_2 + 0,3 \text{ (ml O}_2\text{/dl)}$$

*Wenn ml O_2 /g Hb mit g/dl SpHb multipliziert wird, kürzt sich die Einheit Gramm im Nenner von ml/g mit der Einheit Gramm im Zähler von g/dl zum Ergebnis ml/dl (ml Sauerstoff in einem dl Blut) als Maßeinheit für SpOC. Siehe **Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen** auf Seite 13.

Allgemeine Beschreibung des Carboxyhämoglobins (SpCO)

Die Puls-CO-Oximetrie ist eine kontinuierliche, nicht-invasive Methode zur Messung der Carboxyhämoglobinsättigung ($SpCO$) in arteriellem Blut. Sie beruht für die $SpCO$ -Messung auf dem gleichen Grundprinzip der Pulsoximetrie (Spektrophotometrie).

Die Messung wird mit einem Sensor durchgeführt, der bei Erwachsenen normalerweise an der Fingerspitze und bei Säuglingen an der Hand oder am Fuß angebracht wird. Der Sensor wird entweder direkt oder über ein Geräte-Patientenkabel an das Puls-CO-Oximetriegerät angeschlossen.

Der Sensor empfängt Signaldaten vom Patienten und sendet diese an das Gerät. Das Gerät zeigt die berechneten Daten als Prozentwerte für $SpCO$ an, die Aufschluss über den Gehalt von an Hämoglobin gebundenem Kohlenmonoxid im Blut geben.

Erfolgreiche Überwachung von SpCO

Ein stabiler SpCO-Messwert ist abhängig von der richtigen Positionierung des Sensors, geringen physiologischen Änderungen während der Messung und einer akzeptablen arteriellen Durchblutung in der Fingerspitze des Patienten (Messstelle). Physiologische Veränderungen an der Messstelle werden hauptsächlich durch Fluktuationen in der Sauerstoffsättigung, der Blutkonzentration und der Durchblutung hervorgerufen.

Allgemeine Beschreibung des Methämoglobins (SpMet)

Die Puls-CO-Oximetrie ist eine kontinuierliche, nicht-invasive Methode zur Messung der Methämoglobinsättigung (SpMet) in arteriellem Blut. Sie beruht für die SpMet-Messung auf dem gleichen Grundprinzip der Pulsoximetrie (Spektrophotometrie).

Die Messung wird mit einem Sensor durchgeführt, der bei Erwachsenen normalerweise an der Fingerspitze und bei Säuglingen an der Hand oder am Fuß angebracht wird. Der Sensor wird entweder direkt oder über ein Patientenkabel an das Puls-CO-Oximetriegerät angeschlossen.

Der Sensor empfängt Signaldaten vom Patienten und sendet diese an das Gerät. Das Gerät zeigt die berechneten Daten als Prozentsatz für SpMet an.

Erfolgreiche Überwachung von SpMet

Ein stabiler SpMet-Messwert geht mit der richtigen Positionierung des Sensors, geringen physiologischen Änderungen während der Messung und einer akzeptablen arteriellen Durchblutung in der Fingerspitze des Patienten (Messstelle) einher.

Physiologische Veränderungen an der Messstelle werden hauptsächlich durch Fluktuationen in der Sauerstoffsättigung, der Blutkonzentration und der Durchblutung hervorgerufen. Siehe **Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen** auf Seite 13.

Allgemeine Beschreibung der Atemfrequenz (RRp)

Die Atemfrequenz kann anhand der plethysmografische Wellenform (RRP) bestimmt werden. Diese Methode misst die Atemzüge pro Minute (Atemzüge/min) basierend auf plethysmografischen Amplitudenschwankungen, die dem Atemzyklus entsprechen.

SpCO-, SpMet- und SpHb-Messungen während der Bewegung des Patienten

Das Radical-7 zeigt die SpCO-, SpMet- und SpHb-Messungen während der Bewegung des Patienten an. Da sich die physiologischen Parameter wie Blutvolumen, arteriell-venöse Kopplung usw. ändern, während der Patient

sich bewegt, ist auf die Genauigkeit solcher Messungen während übermäßiger Bewegung des Patienten möglicherweise kein Verlass. In diesem Fall werden statt eines Messwerts für SpCO, SpMet und SpHb Striche (---) angezeigt. Außerdem wird eine Meldung *Low SpCO S/Q* (Niedrige SpCO SiQ), *Low SpMet S/Q* (Niedrige SpMet SiQ) oder *Low SpHb S/Q* (Niedrige SpHb SiQ) ausgegeben. Der Arzt wird damit informiert, dass das Gerät den Wert aufgrund einer schlechten Signalqualität durch übermäßige Bewegung oder andere Signalstörungen als unzuverlässig einstuft.

rainbow Acoustic Monitoring™ (RAM™)

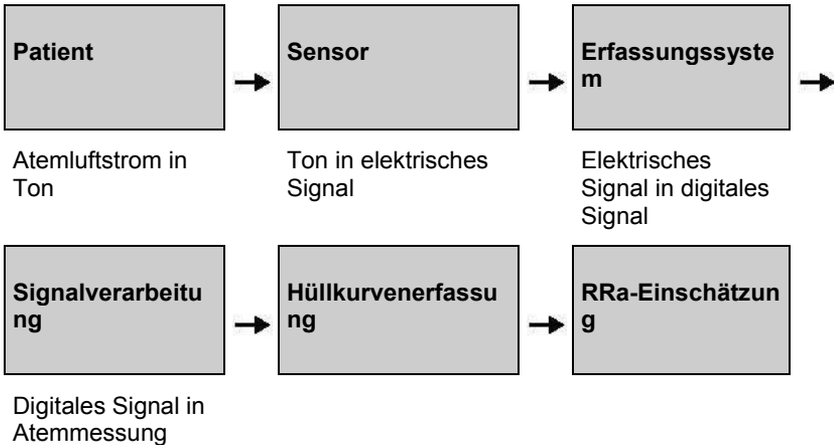
rainbow Acoustic Monitoring (RAM) misst kontinuierlich die Atemfrequenz des Patienten basierend auf den in den oberen Atemwegen erzeugten Luftstromgeräuschen. Der Sensor der akustischen Atemfrequenz, der am Hals des Patienten angelegt wird, wandelt die in den oberen Atemwegen erzeugten Luftstromgeräusche in ein elektrisches Signal um, das verarbeitet werden kann, um eine in Atemzügen pro Minute gemessene Atemfrequenz zu ergeben.

Zu Atemgeräuschen gehören mit der Atmung verbundene Geräusche, wie Atemzüge (während der Ein- und Ausatmung), Nebengeräusche, Husten, Schnarchen, Niesen und Geräusche der Atemmuskeln [1].

Diese Atemgeräusche weisen je nach Aufnahmeort [2] unterschiedliche Merkmale auf und werden in den großen Atemwegen verursacht, in denen Luftstromgeschwindigkeit und Luftturbulenz zu einer Schwingung der Wand der Atemwege führen. Diese Schwingungen werden beispielsweise durch das Lungengewebe, die Brustwand und die Luftröhre an die Oberfläche geleitet, wo sie mittels eines Stethoskops, eines Mikrofons oder technisch komplexerer Geräte zu hören sind.

Architektur des rainbow Acoustic Monitoring

Die folgende Abbildung veranschaulicht, wie ein Atemgeräusch des Patienten in einen numerischen Messwert umgewandelt werden kann, der einem Atemparameter entspricht.



Patient

Die Erzeugung von Atemgeräuschen steht in erster Linie mit dem turbulenten Atemluftstrom in den oberen Atemwegen in Verbindung. Schalldruckwellen innerhalb der Atemweggas- und Atemwegwandbewegung tragen zu den Schwingungen bei, die die Körperoberfläche erreichen und als Atemgeräusche aufgezeichnet werden.

Wenngleich das Spektrum der Atmungsgeräusche von Person zu Person sehr unterschiedlich ist, ist es für die gleiche Person oft reproduzierbar, was sich wahrscheinlich auf den starken Einfluss der individuellen Atemwegs-anatomie zurückführen lässt [2–6].

Sensor

Der Sensor erfasst und überträgt Atemgeräusche (und andere biologische Geräusche), vergleichbar mit der Funktionsweise eines Mikrofons. Wird der Sensor einer mechanischen Verformung ausgesetzt (d. h. den während der Atmung erzeugten Oberflächenschwingungen), dann wird der Sensor elektrisch polarisiert.

Der Grad der Polarisierung ist proportional zur angewandten Verformung. Der Sensor gibt ein elektrisches Signal zusammen mit einem Tonsignal aus, das durch die Ein- und Ausatemphasen des Atemzyklus moduliert wird.

Erfassungssystem

Das Erfassungssystem wandelt das vom Sensor bereitgestellte elektrische Signal in ein digitales Signal um. Dieses Format ermöglicht die Verarbeitung des Signals durch einen Rechner.

Signalverarbeitung

Das von dem Erfassungssystem ausgegebene digitale Signal wird in eine Messung umgewandelt, die dem relevanten Atemparameter entspricht. Wie aus der vorherigen Abbildung ersichtlich, kann zu diesem Zweck beispielsweise die Hüllkurve oder Kontur des digitalen Signals bestimmt werden, die dann wiederum zur Bestimmung der Atemfrequenz dienen kann. Auf diese Weise kann ein kontinuierlicher Echtzeit-Atemfrequenzparameter gewonnen und auf einem Monitor angezeigt werden, der in vielen Fällen zu einer kontinuierlichen Echtzeit-Anzeige fähig ist.

Das Prinzip der Hüllkurven-Signalverarbeitung des Atemzyklus ist mit Methoden vergleichbar, bei denen die Atemfrequenz anhand von Stichproben der Atemweggase bestimmt wird.

Literaturhinweise

- [1] A.R.A. Sovijärvi, F. Dalmaso, J. Vanderschool, L.P. Malmberg, G. Righini, S.A.T. Stoneman. *Definition of terms for applications of respiratory sounds. Eur Respir Rev* 2000; 10:77, 597-610.
- [2] Z. Moussavi. *Fundamentals of respiratory sounds analysis. Synthesis lectures on biomedical engineering #8. Morgan & Claypool Publishers, 2006.*
- [3] Olsen, et al. *Mechanisms of lung sound generation. Semin Respir Med* 1985; 6: 171-179.
- [4] Pastercamp H., Kraman S.S., Wodicka G.R. *Respiratory sounds – Advances beyond the stethoscope. Am J Respir Crit Care Med* 1977; 156: 974-987.
- [5] Gavriely N, Cugell DW. *Airflow effects on amplitude and spectral content of normal breath sounds. J Appl Physiol* 1996; 80: 5-13.
- [6] Gavrieli N, Palti Y, Alroy G. *Spectral characteristics of normal breath sounds. J Appl Physiol* 1981; 50: 307-314.

Kapitel 2: Beschreibung

Das folgende Kapitel enthält Beschreibungen des Radical-7, einschließlich Beschreibungen des Monitorhandgeräts, des frei stehenden Monitors (Dockstation) und der optionalen SatShare-Monitorschnittstelle.

Allgemeine Systembeschreibung

Das Radical-7-System besteht aus den folgenden Komponenten:

1. Gerät
2. Patientenkabel
3. Sensor

Eine vollständige Liste kompatibler Sensoren und Kabel finden Sie auf <http://www.masimo.com>.

Funktionen des Radical-7

Das Radical-7 bietet die Funktionen dreier verschiedener Geräte in einem:
Pulse Oximeter-Handgerät



Das Handgerät bietet einen Großteil der Funktionen des Standalone-Geräts. Alle Daten zu den Messungen und zum Gerätestatus werden auf dem Touchscreen angezeigt. Die Bedienung durch den Benutzer erfolgt über den Touchscreen und die Bedientasten. Der Anschluss für das Sensorkabel befindet sich am Handgerät.

RDS-Dockstation



Das Handgerät lässt sich bequem in die Dockstation einschieben, wodurch es zu einem voll ausgestatteten Standalone-Monitor wird. Die Dockstation kann für den Standalone-Betrieb oder zum Aufladen des Handgeräts an das Stromnetz angeschlossen werden. Ein optionaler Akku der Dockstation ist verfügbar. Das Standalone-Gerät besitzt eine Schwesternrufschnittstelle, einen analogen und einen seriellen Ausgang.

Root-System

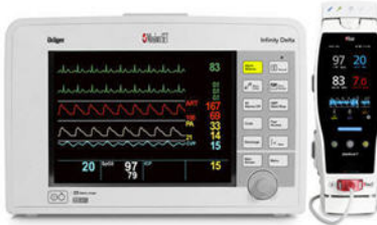


Das Handgerät rastet in das Root-System ein. Das Root-System lädt das Handgerät und zeigt die Parameter des Handgeräts an.

Vollständige Informationen finden Sie in der Bedienungsanleitung für das Root-System.

Monitorschnittstelle

Durch Verwendung eines SatShare-Kabels kann das Standalone-Radical-7 auch mit dem SpO₂-Eingang eines hierfür validierten Multiparameter-Patientenmonitors verbunden werden, wodurch herkömmliche Pulsoximetrie augenblicklich auf die Masimo SET®-Pulsoximetrie aufgerüstet wird.



Das SatShare-Kabel wird an der Rückseite der Radical Dockstation befestigt.

SatShare-Kabel zum Anschluss an die meisten Multiparameter-Patientenmonitore sind erhältlich.

Handgerät

Alle Benutzereingaben und Anzeigen werden von dieser Komponente gesteuert. Das Patientenkabel wird an den Anschluss am Handgerät angeschlossen. Das Handgerät wird mit Akkustrom betrieben und kann entweder als transportables Überwachungsgerät oder als Pulse CO-Oximeter-Handgerät für Spotcheck-Messungen eingesetzt werden.

Handgerät, Ansicht Vorderseite

Sämtliche Merkmale des Radical-7 werden nachstehend anhand der folgenden Abbildung und der Tabelle beschrieben. Die Nummern dienen der Zuordnung.



1. Handgerät-Entriegelungstaste

Drücken Sie nach unten, um Radical-7 von der Dockstation oder Root zu lösen.

2. Touchscreen-Display

Bietet eine Benutzerschnittstelle zur Ansicht und Änderung der Einstellungen.

3. Profil-Taste

Bietet direkten Zugriff auf den Profilbildschirm. Siehe **Kapitel 5: Profile** auf Seite 141.

4. Home-Taste

Bietet sofortigen Zugriff auf den *Hauptbildschirm*.

5. Alarm-Stumm-Taste

Schaltet vorübergehend alle Alarme stumm.

6. Ein-/Aus-Taste

Siehe **Stummschalten der Alarme** auf Seite 149.

6
7 Mit dieser Taste kann Radical-7 ein- bzw. ausgeschaltet oder in den Standby-Modus versetzt werden.

7. Lautsprecher

Bietet akustische Alarme und Feedback.

8. Patientenkabelanschluss

Bietet eine Netzwerkverbindung zum Patienten-kabel oder -sensor.

VORSICHT: Machen Sie sich mit der Gebrauchsanweisung jedes Sensortyps vertraut, bevor Sie diesen am Patienten anlegen.

VORSICHT: Verwenden Sie nur Kabel mit folgender spezifizierter Länge:

- (1) Analogkabel: 2 m (6,6 Fuß)
- (2) SatShare-Kabel: 2,13 m (7 Fuß)
- (3) Seriell-Kabel: 2 m (6,6 Fuß)
- (4) Kabel für Potentialausgleichserdung: 3,75 m (12,3 Fuß)
- (5) Netzstromkabel: 2 m (6,6 Fuß)
- (6) Patienten-kabel: Detaillierte Informationen siehe Masimo-Webseite. (www.Masimo.com)

Dockstation

Durch Einsetzen des Handgeräts in eine Dockstation werden die beiden Komponenten zu einem voll ausgestatteten Standalone-System. Die Konstellation, dass das Handgerät und eine RDS-Dockstation verbunden sind, wird in diesem Handbuch als *Standalone-Gerät* bezeichnet. Das Standalone-Gerät dient als Akkuladegerät für das Handgerät und besitzt Anschlüsse für Netzstrom. Sollte der Netzstrom vorübergehend ausfallen, dann wird der ununterbrochene Betrieb durch den Akku im Handgerät gewährleistet. An das Standalone-Gerät können mit Hilfe eines SatShare-Kabels serielle Geräte, Schwesternruf oder analoge Ausgabegeräte sowie auch Multiparameter-Patientenmonitore angeschlossen werden.

Es sind vier (4) kompatible Modelle der Dockstation erhältlich: RDS-1, RDS-1B, RDS-2 und RDS-3. RDS-1 und RDS-3 werden mit optionaler SafetyNet-Funktion angeboten.

Es sind zwei (2) Root-Modelle verfügbar: Root und Root-Systeme mit nichtinvasiver Blutdruck- und Temperaturmessfunktion (NIBPT). Alle Root-Geräte sind mit SafetyNet-Funktion erhältlich.

Aus der folgenden Tabelle ist ersichtlich, mit welchen Funktionen die einzelnen Dockstation-Typen ausgerüstet sind.

Physische Merkmale der Dockstation	RDS-1	RDS-1B	RDS-2	RDS-3	Root-System	Root NIBPT
Netzstromeingang	■	■	■	■	■	■
SatShare-Schnittstelle	■	■				
Serielle RS-232-Schnittstelle	■	■		■		
Schwernruf/Analogausgangs-Schnittstelle	■	■		■	■	■
12-Stunden-Erweiterungsakku		■				
Unterstützung automatischer Anzeigedrehung (Gravitationsdetektor)	■	■		■		

Physische Merkmale der Dockstation	RDS -1	RDS-1B	RDS -2	RDS -3	Root-System	Root NIB PT
Ladeanzeige für Dockstationsakku	■	■		■	■	■
Ladeanzeige für Handgeräteakku	■	■	■	■	■	■
Visuelle (rote) Alarmanzeige	■	■		■		
Betriebsanzeige	■	■	■	■	■	■
Dockanzeige	■	■		■		

Zur Feststellung, ob die RDS-Dockstation mit Radical-7 verwendet wird, haben RDS-1 und RDS-1a einen SatShare-Schnittstellenanschluss auf der Rückseite, bei RDS-2 und RDS-3 ist das nicht der Fall. Siehe **Dockstation, Rückseite** auf Seite 50.

Dockstation, Vorderansicht



- 
1. Ladeanzeige für Handgeräteakku – Beim Aufladen und Anschluss des Handgeräteakkus leuchtet die Akkuladeanzeige des Handgerätes auf. Kurz vor dem Ladevorgang blinkt die Anzeige auf. Die Ladeanzeige leuchtet nicht auf, wenn der Akku vollständig geladen oder wenn kein Akku eingesetzt ist.

- 
2. Visuelle Alarmanzeige – Die visuelle Alarmanzeige leuchtet auf, wenn ein Alarmzustand vorliegt und der Alarmstatus auf dem Bildschirm des Handgeräts angezeigt wird.



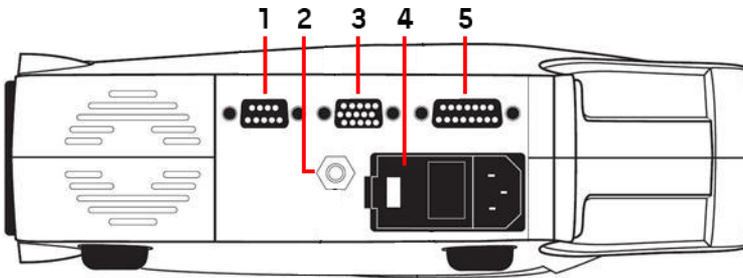
3. Betriebsanzeige – Die Betriebsanzeige leuchtet auf, wenn die Radical-7-Dockstation an die Netzspannung angeschlossen ist.



4. Dockanzeige – Die Dockanzeige leuchtet auf, wenn das Handgerät eingeschaltet und vorschriftsmäßig mit der Dockstation verbunden ist.

Hinweis: Wenn die Dockstation zum ersten Mal eingeschaltet wird, leuchten und erlöschen zunächst alle Anzeigen-LEDs.

Dockstation, Rückseite



1. Serielle Ausgangsbuchse – Verbindung mit einem seriellen Gerät, einschließlich eines seriellen Druckers, eines Überwachungssystems oder PCs mit dem Radical-7. Die Daten werden im RS-232C-Format bereitgestellt. Sämtliche externen Geräteverbindungen zur seriellen Ausgangsbuchse müssen der Norm IEC-60950 entsprechen.

2. Buchse für Potentialausgleichserdung – Optionale funktionelle Erdung für das Radical-7 zum Eliminieren von Potenzialdifferenzen zwischen Erdungsanschlüssen des Radical-7 und anderen medizinischen Geräten. Die Verwendung der Buchse für Potentialausgleichserdung muss gemäß IEC 60601-1 erfolgen.

3. Analogausgang/Schwesternruf-Anschluss – Verbindung mit einem analogen Ausgabegerät, wie z. B. einem Bandschreiber oder einem Schwesternruf-System. Sämtliche externen Geräteverbindungen zu Analogausgang/Schwesternruf-Anschluss müssen der Norm IEC-60950 entsprechen.

Siehe **Technische Daten zur seriellen Schnittstelle** auf Seite 184.

4. Netzteil – Mit der Eingangsbuchse für den Netzstecker und zwei Sicherungen. Über das Netzteil wird das System mit Netzstrom versorgt.

Hinweis: Schließen Sie die Dockstation stets an das Hauptstromnetz an, um einen unterbrechungsfreien Betrieb und/oder das Laden des Akkus sicherzustellen.

Hinweis: Manche Netzteile haben keinen Ein/Aus-Schalter. Wenn das Netzteil über keinen Ein/Aus-Schalter verfügt, unterbrechen Sie die Stromversorgung des Geräts durch Abziehen des Wechselstromkabels. Um das Gerät vom Wechselstrom zu trennen, ziehen Sie zuerst das Netzkabel aus der Steckdose und nicht aus dem Gerät.

5. SatShare-Kabelbuchse (nur RDS-1) – Verbindung eines SatShare-Kabels mit dem SpO₂-Eingangsstecker eines Multiparameter-Patientenmonitors. Sämtliche externe Geräteverbindungen zur SatShare-Kabelbuchse müssen der Norm IEC-60601-1-1 entsprechen. SatShare-Kabel zum Anschluss an die meisten bekannten Multiparameter-Patientenmonitore sind erhältlich. Stellen Sie anhand der Beschriftung am SatShare-Kabel und der SatShare-Gebrauchsanweisung sicher, dass das richtige Kabel für den vorhandenen Patientenmonitor verwendet wird.

Näheres über die neuesten SatShare-Kabel und validierte Geräte erfahren Sie auf **www.masimo.com**.

Root-System

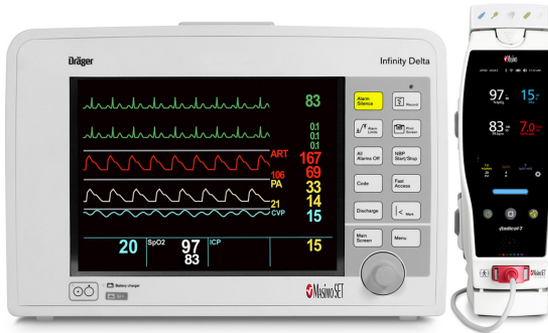
Wenn das Radical-7-Handgerät an dem Root-System platziert (angedockt) ist und das Root-System angeschaltet ist, zeigt das Root-System die Radical-7-Parameter an. Das Root-System dient als Akkuladegerät für das Handgerät.

Vollständige Informationen bezüglich der Nutzung des Radical-7 mit dem Root-System sind in der Bedienungsanleitung für das Root-System zu finden.



Überwachungsschnittstelle mit SatShare

Das Radical-7 ist mit einer speziellen SatShare-Schnittstelle ausgestattet, die den Anschluss der meisten bestehenden, validierten Multiparameter-Patientenmonitore über ein SatShare-Kabel, das mit der Rückseite der Dockstation verbunden ist, ermöglicht.



- Aufrüstung sämtlicher zugelassener und validierter Monitore auf Masimo SET®-Funktionalität durch Verwendung der vom Radical-7 berechneten SpO₂- und Pulsfrequenzwerte zur Simulation einer idealen plethysmographischen Kurve, die dann zum validierten Multiparameter-Patientenmonitor übertragen wird.
- Anschluss an das SpO₂-Patientenkabel oder die SpO₂-Eingangsbuchse des Multiparameter-Patientenmonitors.

Siehe **Einstellung und Verwendung von SatShare** auf Seite 58.

Kapitel 3: Einrichtung

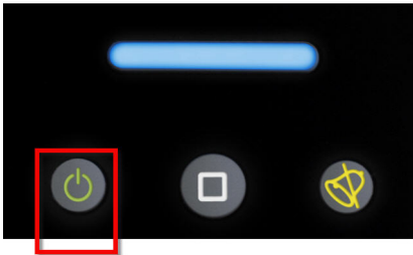
Das folgende Kapitel enthält Informationen zur vorbereitenden Einrichtung des Radical-7 mit der Dockstation. Informationen bezüglich des Root-Systems sind in der Bedienungsanleitung für das Root-System zu finden.

Auspacken und Überprüfen

Auspacken und Überprüfen des Geräts

1. Das Gerät aus dem Versandkarton herausnehmen und auf Anzeichen von Transportschäden untersuchen.
2. Überprüfen Sie den Verpackungsinhalt anhand der Liste. Heben Sie das Verpackungsmaterial, die Rechnung und den Frachtbrief auf. Diese sind eventuell erforderlich, wenn Ansprüche gegen den Spediteur geltend gemacht werden sollen.
3. Setzen Sie sich mit dem technischen Kundendienst in Verbindung, wenn etwas fehlen oder beschädigt sein sollte. Siehe **Richtlinien zur Rückgabe** auf Seite 211.

Einschalten, Bereitschaftsmodus und Ausschalten des Radical-7



Verwenden Sie die *Ein-/Aus-Taste* zum Einschalten, stellen Sie das Radical-7 in den Bereitschaftsmodus oder schalten Sie es vollständig aus.

Status	Beschreibung
Ein-/Aus-Taste	Drücken Sie die <i>Ein-/Aus-Taste</i> und lassen Sie sie wieder los. Ein einzelnes akustisches Signal ertönt, die Tasten Ein-Aus, Home und Alarm-Stumm leuchten auf und das Gerät wird eingeschaltet.
Bereitschaftsmodus	Drücken und halten Sie die <i>Ein-/Aus-Taste</i> drei (3) Sekunden, bis ein einzelnes akustisches Signal ertönt, und lassen Sie die Taste dann los. Im

	Bereitschaftsmodus sinkt der Stromverbrauch, und der Einschaltvorgang wird beschleunigt. Damit das Radical-7 den Bereitschaftsmodus verlässt, drücken Sie die <i>Ein-/Aus-Taste</i> .
Ausschalten	Drücken und halten Sie die <i>Ein-/Aus-Taste</i> acht (8) Sekunden, bis zwei (2) akustische Signale ertönen. Die <i>Ein-/Aus-Taste</i> blinkt auf und auf der Anzeige wird angezeigt, dass das Gerät ausgeschaltet wird. Beim Ausschalten wird das Radical-7 vollständig heruntergefahren. Dies führt zu einem längeren Startvorgang.

Erstes Aufladen des Akkus

Führen Sie zum Aufladen des Handgeräts und der Dockstation Folgendes aus:

1. Setzen Sie das Radical-7 in die Dockstation ein.
2. Schließen Sie das Netzkabel an das Netzteil der Dockstation an. Achten Sie darauf, dass die Verbindung fest sitzt.
3. Schließen Sie das Stromkabel an die Wechselstromquelle an.
4. Kontrollieren Sie, ob die Handgerät-Akkus aufgeladen werden.
 - Die Akkuladeanzeige an der Dockstation blinkt vor dem Aufladen und leuchtet während des Aufladevorgangs kontinuierlich. Siehe **Dockstation, Vorderansicht** auf Seite 49 und **Betriebsanzeige** auf Seite 71.

Um das Handgerät mit dem Root-System aufzuladen:

1. Setzen Sie das Radical-7 in das Root-System ein. Vergewissern Sie sich, dass das Root-System sicher an eine Netzstromquelle angeschlossen ist.
2. Kontrollieren Sie, ob die Radical-7-Akkus aufgeladen werden.
 - Bei sachgemäßer Verbindung leuchtet die Ladeanzeige des Radical-7. Zudem wird in der Root-Statusleiste das Radical-7-Akkusymbol angezeigt. Weitere Informationen zur Ladeanzeige und zum Statusleisten-Symbol finden Sie in der Bedienungsanleitung für das Root-System.

Einrichtung der Dockstation

1. Die Dockstation auf einer festen, ebenen Unterlage in der Nähe des Patienten aufstellen. Die Dockstation darf nur auf einer trockenen Oberfläche platziert werden.
2. Lassen Sie mindestens 3 cm (1 Zoll) Abstand um die Dockstation und stellen Sie sicher, dass die Radical-7-Lautsprecher (in einer Standalone-Konfiguration) nicht bedeckt sind, wenn sie angedockt sind.
3. Setzen Sie das Radical-7 in die Dockstation ein.
4. Wenn das Radical-7 noch nicht eingeschaltet ist, drücken Sie die Ein-/Aus-Taste am Radical-7, um es einzuschalten.
5. Bei sachgemäßer Verbindung leuchtet die Ladeanzeige des Radical-7 auf der Dockstation.

ACHTUNG: Platzieren Sie das Radical-7 an einer für den Patienten unzugänglichen Stelle.

Voraussetzungen für den elektrischen Anschluss der Dockstation

Weitere Informationen und Spezifikationen finden Sie in der Gebrauchsanweisung der Radical Dockstation.

- Verwenden Sie für den Anschluss der Dockstation an eine Steckdose ausschließlich für den Einsatz in Krankenhäusern geeignete Netzkabel.
- Die Dockstation darf nicht an eine schaltbare Netzsteckdose angeschlossen werden, da sonst die Stromversorgung versehentlich ausgeschaltet werden könnte.
- Überprüfen Sie vor der Verwendung die Wechselstromspannung und -frequenz.
- Die Stromquelle muss mit den Angaben zur Stromversorgung an der Rückseite der Dockstation übereinstimmen.
- Das Radical-7 ist für eine Betriebsspannung von 100–240 V Wechselstrom und eine Frequenz von 47–63 Hz ausgelegt.
- Das Radical-7 wurde bei maximal 55 VA eingestuft.
- Schließen Sie ein für den Einsatz in Krankenhäusern geeignetes Netzkabel (geräteseitiger Stecker IEC-320) an das Netzteil der Dockstation an.
- Schließen Sie das Stromkabel an die Wechselstromquelle an.
- Vergewissern Sie sich, dass das Gerät ordnungsgemäß mit Strom versorgt wird. Dies ist der Fall, wenn die Betriebsanzeige an der Dockstation leuchtet.

- Siehe **Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen** auf Seite 13.

Einrichtung des Root-Systems

Vollständige Anweisungen zur Einrichtung finden Sie in der Bedienungsanleitung für das Root-System.

1. Platzieren Sie das Root-System nahe dem Patienten auf einer stabilen, harten, flachen Oberfläche. Das Root-System darf nur auf einer trockenen Oberfläche platziert werden.
2. Schalten Sie das Root-System ein.
3. Setzen Sie das Radical-7 in das Root-System ein.
4. Wenn das Radical-7 noch nicht eingeschaltet ist, drücken Sie die Ein-/Aus-Taste am Radical-7, um es einzuschalten.
5. Bei sachgemäßer Verbindung zeigt die Root-Anzeige aktive Messungen und Parameter vom Radical-7.

ACHTUNG: Platzieren Sie das Radical-7 an einer für den Patienten unzugänglichen Stelle.

Einstellung und Verwendung von SatShare

Mithilfe der SatShare-Funktion können die Parameterwerte vom Radical-7 auf einem validierten Multiparameter-Monitor angezeigt werden. Die SatShare-Funktion liefert eine simulierte ideale plethysmographische Kurve, die den vom Radical-7 bestimmten Parameterwerten entspricht. Diese Kurve kann zur Darstellung dieser Werte auf einem Multiparameter-Monitor durch Einspeisung am Oximetrie-Sensoranschluss bzw. an der Eingangsbuchse des Monitors verwendet werden.

Es wird empfohlen, das Radical-7 nahe am Multiparameter-Monitor und so aufzustellen, dass der Radical-7-Bildschirm die plethysmographische Kurve und die Parameterwerte gut sichtbar anzeigt. Beachten Sie hierzu die Anleitung zum Multiparameter-Monitor. Siehe **Einhaltung gesetzlicher Vorschriften** auf Seite 182.

Einrichtung zum Betrieb mit der SatShare-Schnittstelle:

1. Wählen Sie das für den betreffenden Multiparameter-Monitor geeignete SatShare-Kabel. Eine aktuelle Liste der erhältlichen SatShare-Kabel und der validierten Geräte finden Sie auf **www.masimo.com**.
2. Das beschriftete Ende des SatShare-Kabels an der SatShare-Anschlussbuchse an der Dockstation anschließen. Siehe **Dockstation, Rückseite** auf Seite 50. Ziehen Sie für eine sichere Verbindung die Befestigungsschrauben des Kabels an.
3. Schließen Sie das andere Ende des SatShare-Kabels an eine der folgenden Komponenten an:
 - Sensoranschluss des Multiparameter-Monitorkabels

- Direkt an den Multiparameter-Monitor
4. Kontrollieren Sie, ob der Multiparameter-Monitor das SatShare-Kabel richtig erkannt hat.
 5. Konfigurieren Sie die Alarmgrenzwerte am Multiparameter-Monitor.
 6. Stellen Sie die Mittelungszeit des Multiparameter-Monitors auf den kleinsten Wert ein (d. h. schnellste Antwort). Die ideale Kurve des Radical-7 erfordert die zusätzliche Mittelung durch den Monitor. Wenn die Mittelungszeit des Multiparameter-Monitors nicht geändert wird, erhöht sich die Anzeigezeit für physiologische Änderungen in der Sättigung auf dem Monitor mit SatShare. Die Verzögerung kann jedoch durch Reduzierung der Mittelungszeit am Multiparameter-Monitor minimiert werden.

Wenn im SatShare-Modus deutliche Diskrepanzen zwischen den vom Radical-7 gelesenen und den auf dem Monitor dargestellten, von SatShare erhaltenen Werten bestehen, sollten die Werte des Radical-7 als richtig betrachtet werden.

Das Tischgerät kann mit SatShare verwendet werden, während die Dockstation nicht an Netzstrom angeschlossen ist. In dieser Konfiguration verringert sich jedoch die Akkulaufzeit. Siehe **Akkubetrieb und Wartung** auf Seite 206.

7. Schalten Sie am Radical-7 die Option *SatShare Numbers* (SatShare-Werte) ein. Siehe **Geräteausgabe** auf Seite 135.
8. Wenn die Anzeige der simulierten Kurve nicht erwünscht ist, wird empfohlen, die plethysmographische Kurve des Multiparameter-Patientenmonitors auszuschalten. Siehe **Technische Daten zur seriellen Schnittstelle** auf Seite 184.

Philips, Agilent oder HP VueLink Einrichtung

Einrichtung des Geräts für den Betrieb mit VueLink-kompatiblen Monitoren (Philips, Agilent und HP):

1. Wählen Sie am Radical-7 im Bildschirm *Device Output* (Geräteausgang) für die Option *Serial* (Seriell) die Einstellung **HP VueLink** (HP VueLink).
2. Schließen Sie ein Ende des VueLink-Kabels an der seriellen Ausgangsbuchse an der Dockstation an.
3. Schließen Sie das andere Ende des VueLink-Kabels an das VueLink-Modul an und stecken Sie das Modul in das VueLink-kompatible Monitorrack ein.
 - Die Werte für SpO₂ und Pulsfrequenz werden automatisch auf dem VueLink-kompatiblen Monitor angezeigt.
4. Damit die plethysmographische Wellenform auf dem VueLink-kompatiblen Monitor angezeigt werden kann und damit der VueLink-Monitor die vom Radical-7 gemessenen

Alarmbedingungen weitergeben kann, muss der VueLink-kompatible Monitor richtig konfiguriert sein.

5. Beachten Sie hierzu die Gebrauchsanweisung zum VueLink-kompatiblen Monitor und zum VueLink-Modul. Siehe ***Einhaltung gesetzlicher Vorschriften*** auf Seite 182 und ***Technische Daten zur seriellen Schnittstelle*** auf Seite 184.

Einrichtung von SpaceLabs Flexport

Einrichtung zum Betrieb mit SpaceLabs Flexport

1. Wählen Sie am Radical-7 im Bildschirm *Device Output* (Geräteausgang) für die Option *Serial* (Seriell) die Einstellung **SpaceLabs Flexport** (SpaceLabs Flexport).
2. Das eine Ende des SpaceLabs Flexport-Kabels an der seriellen Ausgangsbuchse an der Dockstation anschließen.
3. Schließen Sie das andere Ende des Spacelabs Flexport-Kabels an die Spacelabs Universal Flexport-Buchse an.
Die Werte für SpO₂ und Pulsfrequenz werden automatisch auf dem Spacelabs-Bildschirm angezeigt.
4. Damit die plethysmographische Kurve auf dem SpaceLabs-Bildschirm angezeigt werden kann und damit SpaceLabs-Monitor die vom Radical-7 gemessenen Alarmbedingungen weitergeben kann, muss der SpaceLabs-Monitor richtig konfiguriert sein.
5. Beachten Sie hierzu die Anweisungen zum SpaceLabs-Monitor. Siehe ***Einhaltung gesetzlicher Vorschriften*** auf Seite 182 und ***Technische Daten zur seriellen Schnittstelle*** auf Seite 184.

Kapitel 4: Bedienung

Das folgende Kapitel enthält Informationen zum Betrieb des Radical-7. Das/Die Radical-7-Handgerät, -Dockstation und -Tischgerät dürfen nicht außerhalb der folgenden Umgebungsbedingungen eingesetzt werden, die im Abschnitt **Umgebungsbedingungen** auf Seite 180 in den technischen Daten aufgelistet werden.

Verwendung des Touchscreens und der Tasten



1. Hauptbildschirm

Wenn Sie auf andere Bildschirme zugreifen möchten, berühren Sie einen Wert auf dem Hauptbildschirm. Siehe **Informationen zum Hauptbildschirm** auf Seite 68.

2. Profile-Taste

Für den Zugriff auf den Bildschirm *Profile* drücken Sie die Taste „Profile“. Siehe **Kapitel 5: Profile** auf Seite 141.

3. Alarm-Stumm-Taste

Drücken Sie die Alarm-Stumm-Taste, um Alarme vorübergehend stummzuschalten. Siehe **Stummschalten der Alarme** auf Seite 149.

4. Home-Taste

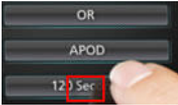
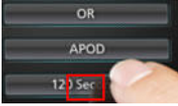
Drücken Sie die Home-Taste, um von jedem Bildschirm zum *Hauptbildschirm* zurückzukehren.

5. Ein-/Aus-Taste

Zum Ein- und Ausschalten und zum Setzen des Radical-7 in den Bereitschaftsmodus. Siehe **Einschalten, Bereitschaftsmodus und Ausschalten des Radical-7** auf Seite 55.

Verwenden der Touchscreen-Bedienchnittstelle

Mittels der unten beschriebenen Bewegungen kann der Benutzer das Anzeigeverhalten anpassen (einschließlich der Anzeige von Parametern und Messwerten der höchsten Priorität). In Abhängigkeit der am Radical-7 angeschlossenen medizinischen Geräte ist der Navigationsumfang unterschiedlich.

Aktion	Abbildung	Beispiel	Beschreibung
Drücken/Auswählen			Drücken/Auswählen und loslassen. Aktion wird ausgeführt, sobald der Finger wieder angehoben wird.
Drücken/Auswählen und gedrückt halten			Drücken/Auswählen und gedrückt halten. Aktion wird ausgeführt, sobald Haltedauer erreicht ist. Es wird eine Benachrichtigung angezeigt.
Wischen (Drücken/Auswählen und bewegen)			Drücken/Auswählen, bewegen (links, rechts, nach oben oder unten) und loslassen. Bewegt ein Objekt über die Anzeige.
Streichen			Drücken/Auswählen und schnell wischen (links, rechts, nach oben oder unten) und loslassen.

Aktion	Abbildung	Beispiel	Beschreibung
Ein-/Auszoomen			<p>Drücken/Auswählen , bewegen und über zwei Berührungspunkte loslassen. Auseinanderbewegen der Berührungspunkte zum Einzoomen und Zusammenbewegen der Berührungspunkte zum Auszoomen.</p>
Drag & Drop		<p>Siehe Info zu Fenstern auf Seite 74.</p>	<p>Drücken/Auswählen , gedrückt halten und ein Objekt an die gewünschte Position ziehen und loslassen.</p>

In der Liste unten finden Sie alle unterschiedlichen verfügbaren Arten der Steuerung des Radical-7 und zahlreiche Methoden, mit jeder Steuerung zu interagieren.

Bedienelement	Anwendbare Aktionen	Beschreibung
Umschalter	Schieberegler	<ul style="list-style-type: none"> • Schaltet zwischen verschiedenen Positionen um
	Links oder rechts auf den Schalter drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Bewegt den Regler schnell nach links oder rechts
Markierter Umschalter	Schieberegler	<ul style="list-style-type: none"> • Schaltet zwischen verschiedenen Positionen um
	Links oder rechts auf den Schalter drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Bewegt den Regler schnell nach links oder rechts
	Auf Beschriftung drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Bewegt den Regler schnell nach links oder rechts
Drehfeld	Auf Kachel im Mittelpunkt (fokussiert) drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Erweitert, wenn geschlossen, das Drehfeld • Reduziert, wenn geöffnet, das Drehfeld
	Nach oben oder unten wischen	<ul style="list-style-type: none"> • Durchläuft, wenn geöffnet, die Drehfeldkacheln
	Auf nicht fokussierte Kachel drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Bewegt, wenn geöffnet, Kachel in die mittlere (fokussierte) Position
	Auf beliebige Stelle außerhalb des Spinner drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Reduziert, wenn geöffnet, das Drehfeld
Schieberegler	Schieberegler	<ul style="list-style-type: none"> • Bewegt den Regler

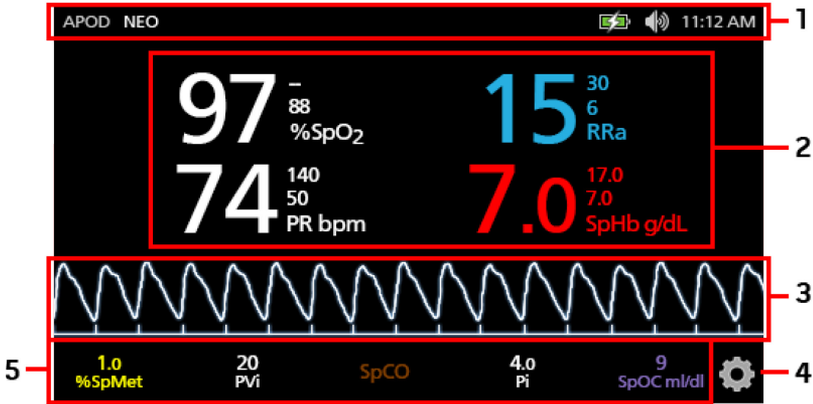
Bedienelement	Anwendbare Aktionen	Beschreibung
	Auf eine beliebige Stelle am Regler drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Bewegt den Regler schnell in die Tipp-Position
Schieberegler-Drehknopf	Schieberegler	<ul style="list-style-type: none"> • Bewegt den Regler
	Auf eine beliebige Stelle am Regler drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Bewegt den Regler schnell in die Tipp-Position
	Auf Kachel im Mittelpunkt (fokussiert) drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Erweitert, wenn geschlossen, das Drehfeld • Reduziert, wenn geöffnet, das Drehfeld
	Nach oben/unten wischen	<ul style="list-style-type: none"> • Durchläuft, wenn geöffnet, die Drehfeldkacheln
	Auf nicht fokussierte Kachel drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Bewegt, wenn geöffnet, Kachel in die mittlere (fokussierte) Position
	Auf beliebige Stelle außerhalb des Spinner drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Reduziert, wenn geöffnet, das Drehfeld
Schaltfläche	Drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Führt Aktion aus (gemäß Definition der Tastenbeschreibung)
Symbolmenü	Auf Kachel drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Öffnet durch Kachel spezifiziertes Menü
	Nach links oder rechts wischen (egal wo)	<ul style="list-style-type: none"> • Durchläuft die Symbole nach links oder rechts

Bedienelement	Anwendbare Aktionen	Beschreibung
	Unteres Anzeigesymbol drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Schnelles Zentrieren der Kachel entsprechend dem Anzeigesymbol
Fenster	Auf Parameter oder Messung drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Öffnet, wenn kein Parameter- oder Messwertalarm aktiv ist, Parameter- oder Messwertmenü • Öffnet, wenn kein Parameter- oder Messwertalarm aktiv ist, das Parameter- oder Messwertmenü
	Drücken und gedrückt halten	<ul style="list-style-type: none"> • Ermöglicht, Parameter und Messwerte per Drag & Drop zu bewegen
Untere Leiste	Auf Parameter oder Messung drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Öffnet, wenn kein Parameter- oder Messwertalarm aktiv ist, Parameter- oder Messwertmenü • Öffnet, wenn kein Parameter- oder Messwertalarm aktiv ist, das Parameter- oder Messwertmenü
	Drücken und gedrückt halten	<ul style="list-style-type: none"> • Ermöglicht, Parameter und Messwerte per Drag & Drop zu bewegen
Echtzeit-Wellenform	Nach unten Wischen	<ul style="list-style-type: none"> • Trennt plethysmographische und akustische Wellenformen

Bedienelement	Anwendbare Aktionen	Beschreibung
	Nach oben Wischen	<ul style="list-style-type: none"> • Verbindet plethysmographische und akustische Wellenformen
Trendlinie	Zusammenziehen	<ul style="list-style-type: none"> • Zoomt heraus
	Auseinanderziehen	<ul style="list-style-type: none"> • Zoomt hinein
	Verschieben	<ul style="list-style-type: none"> • Verändert den Zeitraum
	Auf y-Achse drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Öffnet das Menü für den Parameter- oder Messwerte-Trend
Trendzoom	Auf ‚+‘ drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Vergrößert den Zeitraum
	Auf ‚-‘ drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Verkleinert den Zeitraum
	Auf Uhrzeitbeschriftung drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Setzt den Zeitraum auf Standard zurück
Symbol für Alarmstummschaltung	Drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Schaltet alle Alarme stumm
Symbol für Audio-Pause	Drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Aktiviert die Audio-Pause
Andere Symbole auf der Statusleiste	Drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Öffnet das entsprechende Menü
Zurück-Pfeil	Drücken	<ul style="list-style-type: none"> • Beendet Menü, verwirft Änderungen

Informationen zum Hauptbildschirm

Der *Hauptbildschirm* besteht aus unterschiedlichen Bereichen:



Nr.	Funktion	Informationen dazu
1	Statusleiste	Siehe Allgemeines zur Statusleiste auf Seite 68.
2	Parameteranzeige	Siehe Info zu Fenstern auf Seite 74.
3	Wellenform-Ansicht	Siehe Wellenform-Ansichten auf Seite 74.
4	Hauptmenü	Siehe Auf die Optionen des Hauptmenüs zugreifen auf Seite 85.
5	Untere Leiste	Siehe Info zu Fenstern auf Seite 74.

Allgemeines zur Statusleiste

Die Statusleiste ist im oberen Bereich des *Hauptbildschirms* angeordnet.



Nr.	Funktion	Beschreibung
1	Empfindlichkeitsmodi	<p>Wählen Sie diese Option, um zwischen den verfügbaren Empfindlichkeitsmodi zu wechseln, APOD, NORM und MAX.</p> <p>Siehe Empfindlichkeitsmodi im Überblick auf Seite 72.</p>
2	Profile	<p>Zugriff auf den Bildschirm <i>Profiles</i> (Profile). Im abgebildeten Beispiel ist „Profiles“ (Profile) auf „Adult“ (Erwachsener) für einen erwachsenen Patienten eingestellt.</p> <p>Siehe Kapitel 5: Profile auf Seite 141.</p>
3	WLAN	<p>Zugriff auf den Bildschirm <i>Wi-Fi</i> (WLAN). Wenn dieses Symbol angezeigt wird, wurde die WLAN-Verbindung aktiviert. Das Symbol zeigt zusätzlich die Stärke des WLAN-Signals an.</p> <p>Siehe WLAN auf Seite 127.</p>
4	Bluetooth	<p>Zugriff auf den Bildschirm <i>Bluetooth</i> (Bluetooth). Wenn dieses Symbol angezeigt wird, wurde die Bluetooth-Verbindung aktiviert.</p> <p>Siehe Bluetooth auf Seite 127.</p>

Nr.	Funktion	Beschreibung
5	Radical-7 Akkuladungsanzeige/Betriebsanzeige	<p>Zeigt den Ladezustand des Radical-7 an. Zugriff auf den Bildschirm <i>Battery</i> (Batterie). In dem Beispiel ist die Wechselstromversorgung angeschlossen und die Batterie wird geladen.</p> <p>Siehe Betriebsanzeige auf Seite 71 und Akkuladezustandsanzeige auf Seite 71.</p>
6	Töne	<p>Zugriff auf dem Bildschirm <i>Sounds</i> (Töne) zum Anpassen der Lautstärke von Alarm- und Impulstönen. Dieses Symbol zeigt nicht die tatsächliche Lautstärke von Alarm- und Impulstönen an.</p> <p>Siehe Töne auf Seite 123.</p>
7	Aktuelle Uhrzeit	<p>Zeigt die aktuelle Uhrzeit und bietet Zugriff auf den Bildschirm <i>Localization</i> (Lokalisierung), auf dem Einstellungen für die lokale Uhrzeit, die Sprache und den Standort zu finden sind.</p> <p>Siehe Lokalisierung auf Seite 126.</p>

Betriebsanzeige



Sobald Radical-7 angeschaltet und an dem Root-System oder an einer Dockstation angedockt ist, die an einem Stromnetz angeschlossen ist:

- **An der Dockstation angedockt** – Das Betriebsanzeige-Symbol wird auf der Radical-7-Anzeige angezeigt.
- **Am Root-System angedockt** – Das Betriebsanzeige-Symbol wird auf der Root-Anzeige angezeigt.

Wenn das Betriebsanzeige-Symbol sichtbar ist, dann wird der Akku momentan geladen. Wenn das Betriebsanzeige-Symbol vollständig grün ist, dann ist der Akku vollständig aufgeladen.

Berühren Sie das Betriebsanzeige-Symbol, um Einzelheiten zur Akkuladung anzuzeigen. Siehe **Batterie des Radical-7** auf Seite 128.

Akkuladezustandsanzeige



Wenn das Root-System aus der Dockstation genommen ist (vom Stromnetz getrennt), zeigt die Akkuladezustandsanzeige visuell den aktuellen Akkuladezustand an. Dieses Symbol oben zeigt an, dass der Akku vollständig geladen ist (angedockt oder abgenommen).

Hinweis: Wenn die Anzeige am Root-System angedockt ist, wird diese auf dem Root-Bildschirm angezeigt.



Wenn der Akkuladezustand niedrig ist:

- Die Batterieladezustandsanzeige ändert ihre Farbe (rot).
- Die Meldung „Low Battery“ (Niedrige Batteriespannung) wird angezeigt und ein Alarmton mittlerer Priorität wird ausgegeben. Zusätzlich wird die Anzeige von einem roten Rahmen eingerahmt. Die Systemstatusanzeige blinkt gelb.

Docken Sie das Radical-7 an die Dockstation oder das Root-System an, um den Akku aufzuladen und zu verhindern, dass das Gerät ausgeschaltet wird. Bei Wechselstromversorgung wird das Betriebsanzeige-Symbol angezeigt.

Berühren Sie das Symbol der Akkuladestatusanzeige auf dem Radical-7 oder Root-System, um Einzelheiten zum Radical-7-Akku anzuzeigen. Siehe **Batterie des Radical-7** auf Seite 128.

Empfindlichkeitsmodi im Überblick

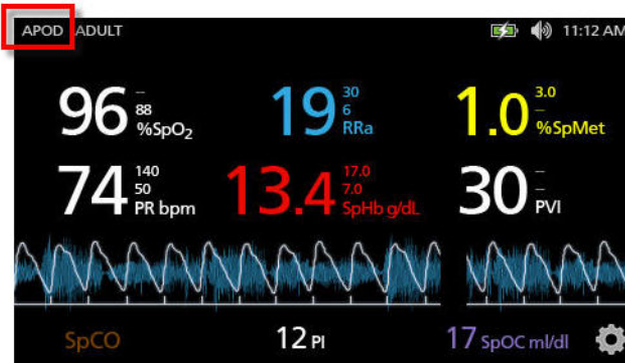
Drei Empfindlichkeitsstufen ermöglichen es dem Arzt, das Ansprechen des Radical-7 an die Anforderungen der jeweiligen Patientensituation anzupassen. Öffnen Sie das Menü, indem Sie oben links auf dem *Hauptbildschirm* das Symbol berühren. Es gibt folgende Empfindlichkeitsstufen:

- **NORM (Normale Empfindlichkeit)**
NORM wird als Empfindlichkeitsmodus für Patienten mit leichter Beeinträchtigung des Blutflusses oder der Durchblutung empfohlen. Diese Stufe wird für Pflegebereiche empfohlen, in denen Patienten häufig überwacht werden, wie z. B. auf Intensivstationen.
- **APOD®-Empfindlichkeit (Adaptive Probe Off Detection®-Empfindlichkeit)**
APOD ist der empfohlene Empfindlichkeitsmodus, wenn eine hohe Wahrscheinlichkeit besteht, dass sich der Sensor löst. Dieser Modus wird auch für Pflegebereiche empfohlen, in denen Patienten nicht ständig visuell überwacht werden. Dieser Modus bietet einen verbesserten Schutz gegen falsche Messwerte der Pulsfrequenz und der arteriellen Sauerstoffsättigung, wenn sich ein Sensor aufgrund der übermäßigen Bewegung eines Patienten unbeabsichtigt löst.
- **MAX (Maximale Empfindlichkeit)**
MAX wird als Empfindlichkeitsmodus für Patienten mit geringer Durchblutung empfohlen oder wenn die Meldung für *schlechte Durchblutung* im APOD-Modus oder im NORM-Modus angezeigt wird. MAX wird nicht für Pflegebereiche empfohlen, in denen die Patienten nicht häufig vom Pflegepersonal kontrolliert werden, wie z. B. auf Normalstationen. Dieser Modus wurde entwickelt, um Daten an der Messstelle zu interpretieren und anzuzeigen, wenn das Signal aufgrund einer verminderten Durchblutung schwach ist. Wenn sich ein Sensor vom Patienten löst, ist kein Schutz gegen fehlerhafte Messwerte der Pulsfrequenz und der arteriellen Sauerstoffsättigung gegeben.

Ändern der Empfindlichkeitsmodi

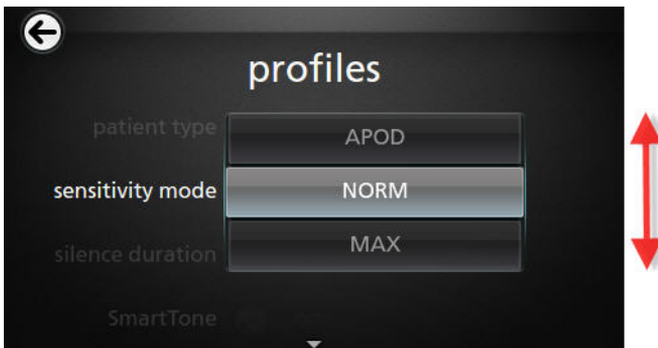
Auf den Bildschirm *Profiles* (Profile) kann auf zwei Arten zugegriffen werden, um den Empfindlichkeitsmodus zu ändern.

- Berühren Sie den Text in der linken oberen Ecke des *Hauptbildschirms* wie abgebildet, um auf den Bildschirm *Profiles* (Profile) zuzugreifen.



- Tippen Sie im *Hauptmenü* auf das Symbol *Profile*, um auf den Bildschirm *Profiles* (Profile) zuzugreifen. Siehe **Auf die Optionen des Hauptmenüs zugreifen** auf Seite 85.

Führen Sie zur Auswahl der gewünschten Einstellung im Bildschirm *Profiles* (Profile) einen Bildlauf nach oben oder unten durch. Wählen Sie dann **OK** (OK).



Hinweis: Nach dem Aus- und Einschalten des Geräts ist wieder der APOD-Modus aktiv. Siehe **Ändern der Profile** auf Seite 142.

Verwenden der Bildschirmsperre

Wenn die Funktion *Bildschirmsperre* aktiviert ist, lässt sich eine versehentliche Interaktion mit dem Touchscreen verhindern. Anweisungen zum Aktivieren oder Deaktivieren der Bildschirmsperre finden Sie unter **Zugriffssteuerung** auf Seite 130.

Verwenden der Funktion der Bildschirmsperre

1. Wenn die Funktion eingeschaltet ist, löst jede Interaktion mit dem Touchscreen die Funktion „Bildschirmsperre“ aus.
2. Um die ausgelöste Funktion *Bildschirmsperre* zu umgehen, drücken und halten Sie das *Schloss-Symbol*, bis es sich öffnet.



Info zu Fenstern

Die folgenden Informationen beschreiben, wie die auf dem *Hauptbildschirm* angezeigten Informationen angepasst werden können.

Wellenform-Ansichten

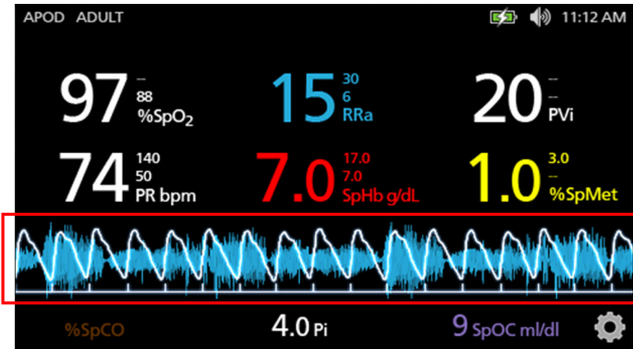
Der folgende Abschnitt enthält Informationen über die Wellenformen, die im *Trendfeld* des *Hauptbildschirms* dargestellt werden können.

Wellenform auswählen

Das *Trendfeld* ermöglicht den Zugriff auf verschiedene Wellenform-Ansichten.

Zum Zugreifen auf Wellenform-Ansichten in der Display-Ansicht

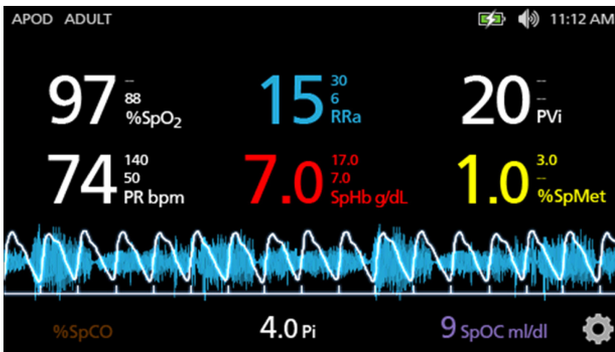
1. Drücken/Wählen Sie das **Trendfeld** aus, wie in der Abbildung unten gezeigt.



2. Der folgende Bildschirm wird angezeigt:

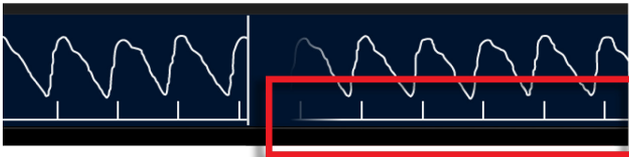


3. Verschieben Sie die verfügbaren Wellenformen nach oben oder unten. Verfügbare Wellenformen sind:
 - Pleth + Sig IQ (Pleth + Signal IQ)
 - Pleth + Sig IQ + Acoustic (Pleth + Signal IQ + Akustisch)
 - PVI Pleth + Sig IQ (PVi Pleth + Signal IQ)
 - PVI Pleth + Sig IQ + Acoustic (PVi Pleth + Signal IQ + Akustisch)
 - Acoustic (Akustisch)
 - Jeder verfügbare Parameter (SpO₂, Pi, PR usw.)
4. Drücken/Wählen Sie die gewünschte Wellenformoption aus.
5. Das *Trendfeld* zeigt die ausgewählte spezifische Wellenformoption an.



Signal-IQ-Indikatoren

Signal-IQ-Indikatoren (SIQ) werden als vertikale Balken für jede individuelle Pulsation angezeigt. Die Balkenhöhe ermöglicht die Beurteilung der Signalgüte des angezeigten SpO₂-Messwertes.



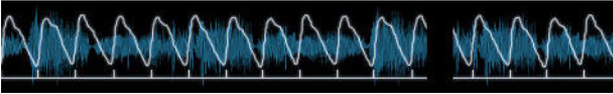
Ansicht der akustischen Wellenform

Die RRA-Kurve befindet sich unter den Parameterwerten und über dem *Bereich*. Damit dieses Merkmal zu sehen ist, muss die Funktion für die akustische Atemfrequenz (RRA) verfügbar sein. In dieser Ansicht ist nur die RRA-Kurve abgebildet.

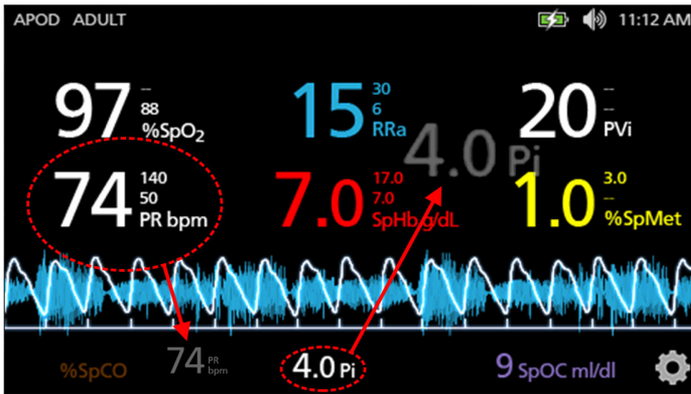


Pleth + Sig IQ + Akustische Ansicht

Die Wellenform Pleth + Sig IQ + Akustisch befindet sich unter den Parameterwerten und über dem *Bereich*. Diese Ansicht enthält die plethysmographische Wellenform, die Indikatoren für die Signalqualität und die akustische Wellenform (sofern RRA verfügbar ist).



Anpassen der Fenster



Zum Ändern der Größe von Parameterwerten auf dem Hauptbildschirm:

1. Drücken/Wählen und halten Sie einen der Parameter im *Bereich* gedrückt (Pi in diesem Beispiel). Der Bereich enthält alle Parameter, die nicht im größeren Bereich darüber angezeigt werden.
2. Wenn der Parameterwert abgeblendet wird, sich bewegt und größer wird, ziehen Sie den Parameter in die größeren Parameter über der Wellenform. Siehe **Trendfeld** auf Seite 78.
3. Der Parameterwert erscheint in einer größeren Schriftart auf dem Bildschirm. Das Gerät konfiguriert den Bildschirm automatisch für die optimale Anzeige der Parameterwerte.
4. Zum Entfernen von Parameterwerten von der größeren Anzeige, drücken und halten Sie den größeren Parameterwert gedrückt (PR in diesem Beispiel) und ziehen Sie dann den Parameterwert zu dem *Bereich*.

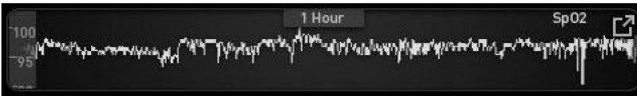
Anpassen der Trendansichten

Trendfeld

Das *Trendfeld* ermöglicht den Zugriff auf verschiedene benutzerspezifisch anpassbare Ansichten.

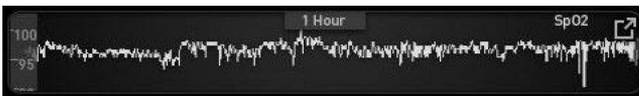
Zugreifen auf Trends, Kurven und benutzerspezifische Ansichten in der Display-Ansicht

1. Berühren Sie das **Trendfeld** (Wellenform) und wischen Sie für die Parametertrendoptionen nach oben oder unten. Siehe **Wellenform auswählen** auf Seite 75.
2. Wählen Sie den gewünschten Parameter aus.
3. Das *Trendfeld* zeigt Verlaufsdaten für den ausgewählten Parameter an.



Allgemeines zu Trendansichten

Trendinformationen können auf verschiedene Arten angezeigt werden. Es folgt ein Beispiel der Trendinformationen für SpO₂ im Bildschirm *Display View* (Display-Ansicht).

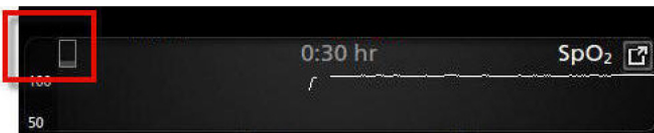


Es folgt ein Beispiel der Trendinformationen für SpO₂ im Bildschirm *Full Trend* (Vollständiger Trend).



Pulsbalken

Der *Pulsbalken* ist ein visueller Indikator, der den ermittelten Puls und die Signal IQ (SIQ) bei jeder einzelnen Pulsation vermittelt. Die Balkenhöhe ermöglicht die Beurteilung der Signalgüte des angezeigten Messwertes. Siehe **Signal-IQ-Indikatoren** auf Seite 76.



Ändern des Zeitintervalls von Verlaufsdaten

Benutzer können das Zeitintervall von Verlaufsdaten ändern. Als Zeitoptionen stehen 10 Minuten, 30 Minuten, 1 Stunde, 2 Stunden, 4 Stunden, 8 Stunden, 12 Stunden oder 24 Stunden zur Auswahl.

Ändern des Zeitintervalls von Verlaufsdaten

1. Berühren Sie in der *Display-Ansicht*, im *Trendfeld* oder im Bildschirm *Full Trend* (Vollständiger Trend) das *Zeitintervall*-Symbol.



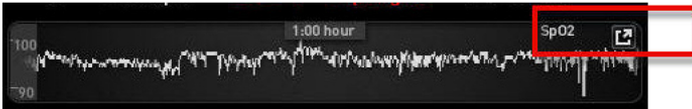
- Blättern Sie nach oben oder nach unten, um ein Zeitintervall auszuwählen.



Wechseln zwischen den Trendansichten

Umschalten zwischen Display-Ansicht und vollständigem Trend

- Berühren Sie in der *Display-Ansicht* im *Trendfeld* das Symbol, wie in der Abbildung unten gezeigt.



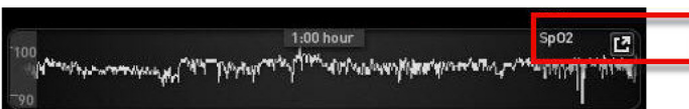
- Berühren Sie im Bildschirm *Full Trend* (Vollständiger Trend) das Symbol, wie in der Abbildung unten gezeigt.



Kurztrend-Ansicht für Parameter

Diese Ansicht zeigt den Kurztrend des ausgewählten Parameters über einen einstellbaren Zeitraum. Der Standardwert ist 1 Stunde. Wenn Sie den Kurztrend auf die vollständige Trendansicht erweitern möchten, berühren Sie in der Kurvenanzeige das Erweiterungssymbol.

Der Benutzer kann mithilfe von zwei Fingern die Kurztrenddaten innerhalb des *Trendfeldes* dehnen und stauchen. So kann ein- und ausgezoomt werden.



Bearbeiten der Anzeige von Verlaufsdaten

Im Bildschirm *Full Trend* (Vollständiger Trend) kann der Benutzer mithilfe von zwei Fingern die Zeitskala der Verlaufsdaten dehnen und stauchen.



Der Benutzer kann Parameter aus der Ansicht *Small Parameter* (kleiner Parameter) ziehen und in der Ansicht *Trend* (Trend) ablegen. Um der Ansicht *Trend* (Trend) einen Parameter hinzuzufügen, drücken und halten Sie einen beliebigen der Parameter innerhalb der Ansicht *Small Parameter* (kleiner Parameter), wie unter abgebildet. Wenn der Parameterwert abgeblendet wird, sich bewegt und größer wird, ziehen Sie den Parameter in die Ansicht *Trend* (Trend) und legen Sie ihn dort ab. Siehe **Anpassen der Fenster** auf Seite 77.

Zur Anzeige früherer Patientenverlaufsdaten kann die Trendanzeige nach links oder rechts geschoben werden.



Um eine Ansicht *Trend* (Trend) zu beenden, drücken Sie die Taste **Home**.

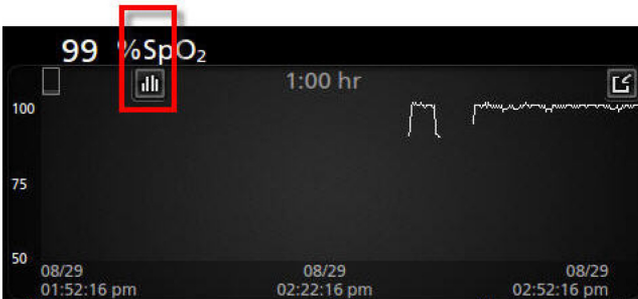


Verwenden der Histogrammfunktion

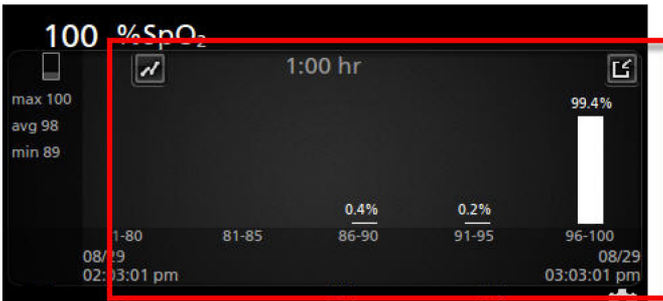
Benutzer können Verlaufsdaten mittels der Histogrammfunktion anzeigen. Wenn die Histogrammfunktion eingeschaltet ist, werden Verlaufsdaten als Histogramm angezeigt.

Einschalten der Histogrammfunktion

1. Navigieren Sie zum Bildschirm *Full Trend* (Vollständiger Trend). Siehe **Wechseln zwischen den Trendansichten** auf Seite 80.
2. Das Histogramm-Symbol erscheint am oberen Rand des *Trendfeldes*, wie im folgenden Beispiel für SpO₂ dargestellt.

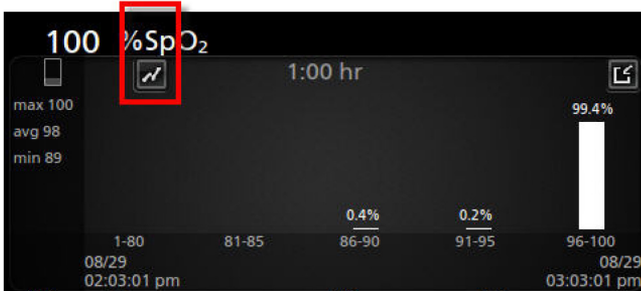


3. Berühren Sie das Symbol *Histogramm*.
4. Verlaufsdaten werden als Histogramm angezeigt.



Ausschalten der Histogrammfunktion

- Berühren Sie das Symbol *Verlaufdaten*, wie dargestellt.



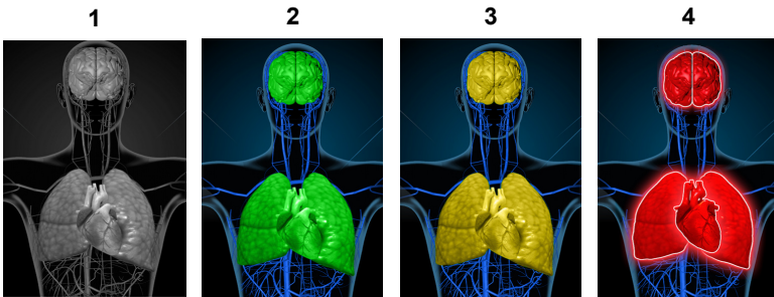
Visualisierung

Wenn das Radical-7 an dem Root-System angedockt ist, zeigt das Radical-7 zusätzlich eine Visualisierung des Alarmstatus für das angeschlossene medizinische Masimo-Gerät an.

Hinweis: Die Visualisierung ist auf dem Radical-7 möglicherweise nicht sichtbar, abhängig von den Layouteinstellungen im Root-System. Informationen zur Layouteinstellung finden Sie in der Bedienungsanleitung für das Root-System.

Visualizer der Farbbeschreibungstabelle

Anhand von Farben werden der Überwachungsstatus und die Alarmbedingungen dargestellt.



Nr.	Farbe	Beschreibung
1	Grau	<ul style="list-style-type: none"> Abgeschaltetes PoC-Gerät Keine Überwachung
2	Grün	<ul style="list-style-type: none"> Verbindung zum PoC-Gerät ist erfolgt Überwachung: Normalbereich
3	Gelb	<ul style="list-style-type: none"> Verbindung zum PoC-Gerät ist erfolgt Überwachung: Status, Benachrichtigungen, Wandler, Benachrichtigungsgeräte, die keinem Patienten zugewiesen sind oder Patient wurde noch nicht erfolgreich in das Masimo-System aufgenommen.
4	Rot	<ul style="list-style-type: none"> Verbindung zum PoC-Gerät ist erfolgt Überwachung: Alarmbereich

Tabelle zur Visualisierung der Parameter

Überwachung und Alarmstatus für verschiedene Parameter und/oder Messungen werden mit folgenden Bereichen/Organen auf dem Bildschirm visualisiert:

Parameter oder Messwert	Im Visualisierungsbildschirm dargestellter Bereich
SpO ₂	Lunge
PR	Herz
Pi	–
PVi	Gefäß
SpHb	Gefäß
SpMet	Gefäß
SpCO	Lunge
RRa	Lunge

Parameter oder Messwert	Im Visualisierungsbildschirm dargestellter Bereich
SpOC	–
PSi*	Gehirn
rSO ₂ **	Gehirn

* Zur Verwendung mit SedLine Sedation Monitor, bei Anschluss an Root.

** Zur Verwendung mit dem O3 Regionaloximeter, bei Anschluss an Root.

Auf die Optionen des Hauptmenüs zugreifen

Drücken Sie auf das Hauptmenü-Symbol in der rechten unteren Ecke des Touchscreens, um auf die Optionen des Hauptmenüs zuzugreifen:



Die Optionen des Hauptmenüs sind:



Parameter Settings (Parametereinstellungen)

Siehe **Parametereinstellungen** auf Seite 87.



Profiles (Profile)

Siehe **Kapitel 5: Profile** auf Seite 141.



Sounds (Töne)

Siehe **Töne** auf Seite 123.



Device Settings (Geräteeinstellungen)

Siehe **Geräteeinstellungen** auf Seite 124.



About (Info)

Siehe **Info** auf Seite 137.



3D Alarms (3D-Alarme)

Siehe **3D-Alarme** auf Seite 151.

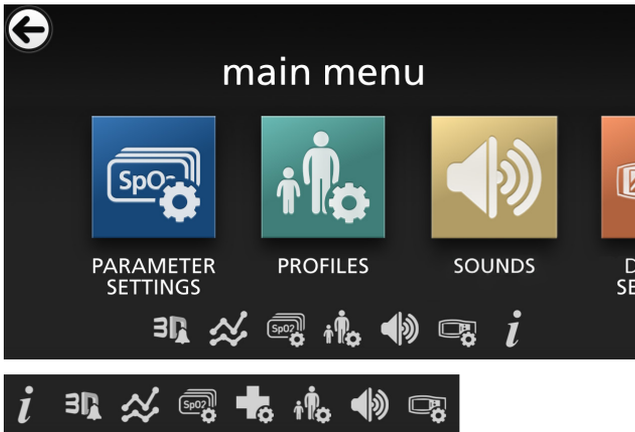


Trends (Trends)

Siehe **Trends** auf Seite 137.

Navigation im Hauptmenü

Sobald der Bildschirm des Hauptmenüs angezeigt wird, ist ein Zugriff auf weitere Bildschirme, Informationen und Einstellungen möglich. Wischen Sie nach links oder rechts, um weitere Menüsymbole anzuzeigen. Berühren Sie das Pfeilsymbol, um zum Hauptbildschirm zurückzukehren.



Symbole, die am unteren Bildschirmrand angezeigt werden, entsprechen den Einstellungen. Berühren Sie das Symbol, um zur Einstellung auf dem angezeigten Menübildschirm zu navigieren.

Anzeige-Timeout

Alle Bildschirme, bei denen die Auswahl von Optionen erforderlich ist, werden nach einer (1) Minute der Inaktivität automatisch geschlossen und es wird wieder der *Hauptbildschirm* angezeigt.

Navigieren in den Menüs

Beim Konfigurieren der Einstellungen müssen alle Änderungen durch Auswahl von „OK“ (OK) bestätigt werden. Wählen Sie „Cancel“ (Abbrechen), um die Änderungen abzubrechen.



Durch Drücken des Pfeils  in der oberen linken Ecke des Touchscreens gelangen Sie zurück zum vorherigen Bildschirm.

Um zum Hauptbildschirm zurückzukehren, können Sie jederzeit die Home-Taste drücken.

Info zu Parameterdaten

Zu jedem Parameter sind zusätzliche Informationen verfügbar.

So greifen Sie auf zusätzliche Informationen zu Parametern zu:

1. Berühren Sie im Bildschirm *Parameter-Einstellungen* das Symbol **About** (Info). Folgendes ist ein Beispiel für SpO₂.

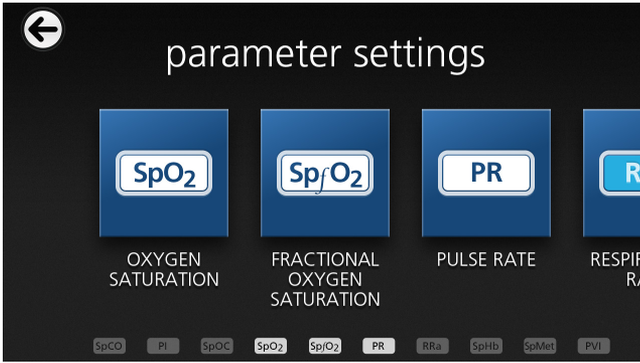


2. Auf dem *Info*-Bildschirm werden Informationen zum ausgewählten Parameter angezeigt.

Parametereinstellungen



Die folgende Abbildung zeigt beispielhaft den Bildschirm *Parameter Settings* (*Parametereinstellungen*). Nur Parameter, die auf das System geladen wurden, sind sichtbar.



Zugreifen auf die Bildschirme für Parametereinstellungen:

1. Die Symbolleiste im Bildschirm *Parameter Settings* (Parametereinstellungen) kann nach links und rechts verschoben werden.
2. Berühren Sie das Symbol des gewünschten Parameters. Einzelheiten finden Sie jeweils in den folgenden Abschnitten:
 - Siehe ***SpO2-Einstellungen*** auf Seite 91.
 - Siehe ***PR-Einstellungen*** auf Seite 96.
 - Siehe ***Pi-Einstell.*** auf Seite 98.
 - Siehe ***PVi-Einstellungen*** auf Seite 100.
 - Siehe ***Atemfrequenz-(RR-)Einstellungen*** auf Seite 103.
 - Siehe ***SpHb-Einstellungen*** auf Seite 110.
 - Siehe ***SpOC-Einstellungen*** auf Seite 115.
 - Siehe ***SpMet-Einstellungen*** auf Seite 117.
 - Siehe ***SpCO-Einstellungen*** auf Seite 120.

In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) im Überblick

Mit der Funktion „In Vivo Adjustment“ (In-vivo-Anpassung) kann das Klinikpersonal einen oder mehrere klinische Parameter so anpassen, dass er für eine kontinuierliche Trendaufzeichnung einem entsprechenden Laborreferenzwert entspricht. Um das Klinikpersonal daran zu erinnern, dass diese Funktion aktiv ist, wird zusammen mit dem angepassten Parameterwert ein Versatzwert angezeigt.

Die Funktion „In Vivo Adjustment“ (In-vivo-Anpassung) für einen Parameter kann durch Aufruf des In-vivo-Bildschirms im Einstellungsmenü dieses Parameters aktiviert werden. Stellen Sie nach dem Aktivieren dieser Funktion

einen Versatzwert ein. Sobald diese Funktion aktiviert ist, wird ein positiver oder negativer Versatzwert angezeigt (siehe folgende Abbildung).

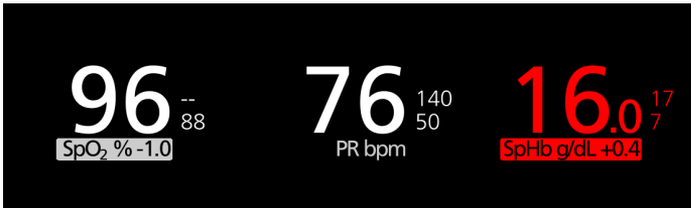
Der In-vivo-Versatz wird auf null gesetzt, wenn eine der folgenden Bedingungen erfüllt ist:

- Kabel oder Sensor ist vom Gerät getrennt.
- Sensor hat sich vom Patienten gelöst, woraufhin eine Sensorinitialisierung durchgeführt wurde.
- Seit der Aktivierung des In-vivo-Wertes sind acht Stunden vergangen.
- Die werkseitigen Standardeinstellungen werden wiederhergestellt.
- Der Benutzer schaltet die In-vivo-Anpassung aus.

Versatzwert

Wenn die Funktion In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) für einen bestimmten Parameter aktiviert ist, wird der Versatzwert unter dem entsprechenden Parameter angezeigt. Ein positiver Wert bedeutet, dass der angezeigte Wert erhöht wurde (relativ zum eingegebenen Laborreferenzwert), und ein negativer Wert bedeutet, dass der angezeigte Wert verringert wurde (relativ zum eingegebenen Laborreferenzwert).

Im Beispiel unten berücksichtigt der SpO₂-Wert 96 einen Versatz von -1,0 und der angezeigte SpHb-Wert 16,0 einen Versatz von +0,4.



Die Funktion „In Vivo Adjustment“ (In-vivo-Anpassung) kann entweder *ein*- oder *ausgeschaltet* werden. Standardmäßig ist sie *ausgeschaltet*. Bei der Einstellung *Ein* wird der Parameterwert angepasst und ein Versatzwert angezeigt. Der Versatzwert wird vom Benutzer festgelegt.

Diese Funktion gilt für die folgenden Parameter:

- Siehe **In vivo für SpO₂** auf Seite 95
- Siehe **In vivo für SpHb** auf Seite 113
- Siehe **In vivo für SpCO** auf Seite 121
- Siehe **In vivo für SpMet** auf Seite 118

Histogrammeinstellungen

Der Benutzer kann für jeden angezeigten Parameter die Balkenbereiche für die Histogrammansicht verändern.

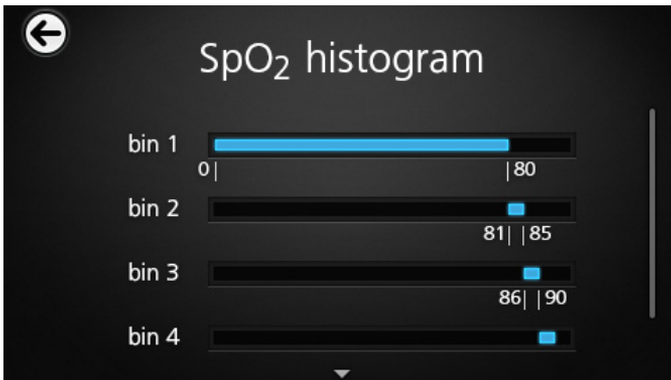
Zugriff auf die Histogrammeinstellungen für einen beliebigen verfügbaren Parameter:

1. Berühren Sie im Bildschirm *Hauptmenü* das Symbol *Parametereinstellungen*.
2. Drücken Sie von einem *Parameter Settings*(Parametereinstellungen)-Bildschirm, das Symbol *Histogramm* (SpO₂ in diesem Beispiel).

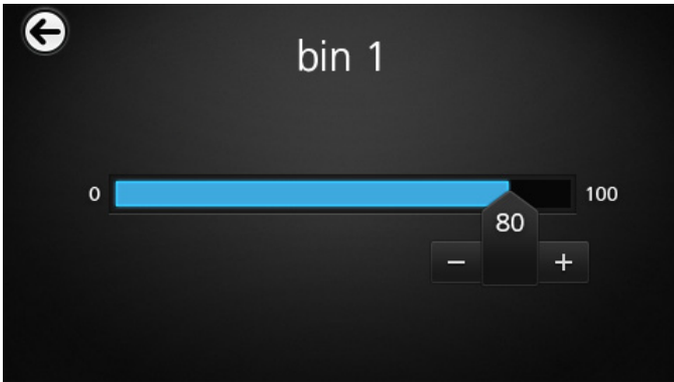


Änderung der Histogrammeinstellungen für einen beliebigen verfügbaren Parameter:

1. Berühren Sie einen *Bin* (Balken), um dessen Bereichswerte zu ändern.



2. Durch Ziehen der Markierungen können Sie die Bereichswerte anpassen.



Hinweis: Wird eine der Balkeneinstellungen verändert, wirkt sich dies auch auf alle anderen Balkeneinstellungen aus. Wird beispielsweise der Bereich für Balken 2 auf 4 bis 32 verändert, ändert sich der Bereich für Balken 1 auf 0 bis 3 und der Bereich für Balken 3 auf 33 bis 60.

3. Wenn Sie fertig sind, berühren Sie den Zurück-Pfeil und wählen Sie **OK** (OK).

SpO2-Einstellungen

Die folgenden Optionen stehen zur Verfügung:

SpO2-Alarme auf Seite 92.

Weitere Einstellungen für SpO2 auf Seite 94.

Entsättigungsindex auf Seite 152.

Info zu Parameterdaten auf Seite 87.

Informationen zum Entsättigungsindex auf Seite 151.

In vivo für SpO2 auf Seite 95.

Trends auf Seite 137.

SpO2-Histogramm auf Seite 96.

SpO2-Alarme

Im Bildschirm *SpO₂ Alarms* (Alarme) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Konfigurierbare Optionen
High Limit (Oberer Grenzwert)	Der obere Grenzwert ist der obere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Mittel	Off (Aus)	2 bis 99 % in Schritten von 1 % oder Off (Aus) Bei der Einstellung Off (Aus) ist der Alarm deaktiviert.
Low Limit (Unterer Grenzwert)	Der untere Grenzwert ist der untere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	88 %	1 bis 98 % in Schritten von 1 %

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Konfigurierbare Optionen
Rapid Desat (Schnelle Entsättigung)	Der Grenzwert für schnelle Entsättigung wird auf den ausgewählten Betrag unter dem unteren Alarmgrenzwert gesetzt. Wenn der SpO ₂ -Wert unter den Grenzwert für schnelle Entsättigung fällt, werden unabhängig von der Alarmverzögerung der akustische und der visuelle Alarm ausgelöst.	–	–10 %	Off (Aus), –5 % oder –10 %
Alarm Delay (Alarmverzögerung)	Wenn ein Alarmzustand vorliegt, verzögert diese Funktion die akustische Komponente eines Alarms.	–	15 Sekunden	0, 5, 10 oder 15 Sekunden

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Konfigurierbare Optionen
Adaptive Threshold Alarm (Adaptiver Alarmgrenzwert)	Der ATA legt basierend auf dem Ausgangswert des Messparameters patientenspezifische Grenzwerte fest. Siehe Funktion „Adaptive Threshold Alarm“ (ATA) auf Seite 150.	–	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)

Weitere Einstellungen für SpO2

Im Bildschirm *Additional Settings* (Weitere Einstellungen) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Averaging Time* (Mittelungszeit)	Die Länge der Zeit, über die das System den Durchschnitt aller Datenpunkte berechnet.	8 Sekunden	2–4, 4–6, 8, 10, 12, 14 oder 16 Sekunden**
FastSat	Siehe FastSat im Überblick auf Seite 95.	Off (Aus)	Off (Aus) oder On (Ein)

Im FastSat-Modus ist die Mittelungszeit abhängig vom Eingangssignal.

** Bei einer Einstellung von 2 und 4 Sekunden kann die Mittelungszeit im Bereich von 2 bis 4 bzw. 4 bis 6 Sekunden liegen.

FastSat im Überblick

FastSat ermöglicht das schnelle Erfassen von Änderungen der arteriellen Sauerstoffsättigung. Die Daten der arteriellen Sauerstoffsättigung werden anhand der Mittelungsalgorithmen des Pulsoximeters gemittelt, um die Trendkurve zu glätten.

Wenn das Radical-7 auf *FastSat On* (Ein) eingestellt ist, erstellt der Mittelungsalgorithmus anhand aller Sättigungswerte einen gemittelten Sättigungswert, der die aktuelle Sauerstoffsättigung des Patienten besser ausdrückt. Bei aktiviertem (On) FastSat-Modus ist die Mittelungszeit abhängig vom Eingangssignal.

In vivo für SpO2

Im Bildschirm *In vivo* können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Enabled (Aktiviert)*	Siehe <i>In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) im Überblick</i> auf Seite 88.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
Offset Amount (Versatzbetrag)**	Siehe <i>In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) im Überblick</i> auf Seite 88.	0,0 %	Kann in Schritten von 0,1 % auf eine Differenz von $\pm 6,0$ % angepasst werden.

* Die Einstellung kann nur während der Überwachung geändert werden.

** Die Option wird angezeigt, wenn sie eingeschaltet (aktiviert) ist.

SpO2-Histogramm

Im Bildschirm *Histogram* (Histogramm) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)	Definition des Bereichs der Parameterwerte, die in der Histogrammansicht unter den betreffenden Balken angezeigt werden sollen.	0-80	0 bis 96 in Schritten von 1
Bin 2 (Balken 2)		81-85	1 bis 97 in Schritten von 1
Bin 3 (Balken 3)		86-90	2 bis 98 in Schritten von 1
Bin 4 (Balken 4)		91-95	3 bis 99 in Schritten von 1
Bin 5 (Balken 5)		96-100	4 bis 100 in Schritten von 1

* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 90.

PR-Einstellungen

Im Bildschirm *PR-Settings* (*PR-Einstellungen*) können die folgenden Optionen geändert werden:

PR-Alarme auf Seite 97.

Info zu Parameterdaten auf Seite 87.

Trends auf Seite 137.

PR-Histogramm auf Seite 97.

PR-Alarme

Im Bildschirm *PR Alarms* (PR-Alarme) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Optionen
High Limit (Oberer Grenzwert)	Der obere Grenzwert ist der obere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	140 bpm	35 bis 235 bpm in Schritten von 5 bpm
Low Limit (Unterer Grenzwert)	Der untere Grenzwert ist der untere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	50 bpm	30 bis 230 bpm in Schritten von 5 bpm

PR-Histogramm

Im Bildschirm *Histogram* (Histogramm) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)	Definition des Bereichs der Parameterwerte, die in der Histogrammansicht unter den betreffenden Balken angezeigt werden sollen.	0-50	0 bis 246 in Schritten von 1
Bin 2 (Balken 2)		51-100	1 bis 247 in Schritten von 1
Bin 3 (Balken 3)		101-150	2 bis 248 in Schritten von 1

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 4 (Balken 4)		151-200	3 bis 249 in Schritten von 1
Bin 5 (Balken 5)		201-250	4 bis 250 in Schritten von 1

* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 90.

Pi-Einstell.

Im Bildschirm *Pi Einstellungen* kann auf die folgenden Bildschirme zugegriffen werden:

Pi-Alarme auf Seite 99 (Pi-Alarme).

Weitere Einstellungen für Pi auf Seite 99.

Info zu Parameterdaten auf Seite 87.

Pi-Delta auf Seite 153

Trends auf Seite 137.

Pi-Histogramm auf Seite 100.

Pi-Alarme

Im Bildschirm *Pi Alarms* (Pi-Alarme) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
High Limit (Oberer Grenzwert)	Der obere Grenzwert ist der obere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Mittel	Off (Aus)	0,04 bis 0,09 in Schritten von 0,01 0,10 bis 0,90 in Schritten von 0,10 1 bis 19 in Schritten von 1 oder Off (Aus)
Low Limit (Unterer Grenzwert)	Der untere Grenzwert ist der untere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Mittel	0,3	Off (Aus) oder 0,03 bis 0,09 in Schritten von 0,01 0,10 bis 0,90 in Schritten von 0,10 1 bis 18 in Schritten von 1

Weitere Einstellungen für Pi

Im Bildschirm *Additional Settings* (Weitere Einstellungen) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Averaging Time (Mittelungszeit)	Die Länge der Zeit, über die das System den Durchschnitt aller Datenpunkte berechnet.	Long (Lang)	Short (Kurz) oder Long (Lang)

Pi-Histogramm

Im Bildschirm *Histogram* (Histogramm) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)	Definition des Bereichs der Parameterwerte, die in der Histogrammansicht unter den betreffenden Balken angezeigt werden sollen.	0,0-4,0	0,0 bis 19,6 in Schritten von 0,01
Bin 2 (Balken 2)		4,1-8,0	0,1 bis 19,7 in Schritten von 0,01
Bin 3 (Balken 3)		8,1-12,0	0,2 bis 19,8 in Schritten von 0,01
Bin 4 (Balken 4)		12,1-16,0	0,3 bis 19,9 in Schritten von 0,01
Bin 5 (Balken 5)		16,1-20,0	0,4 bis 20,0 in Schritten von 0,01

* Weitere Informationen finden Sie unter ***Histogrammeinstellungen*** auf Seite 90.

PVi-Einstellungen

Im Bildschirm *PVI Settings* (PVI-Einstellungen) kann auf die folgenden Optionen zugegriffen werden:

PVi-Alarme auf Seite 101.

Weitere Einstellungen für PVi auf Seite 101.

Info zu Parameterdaten auf Seite 87.

Trends auf Seite 137.

PVi-Histogramm auf Seite 102.

PVi-Alarme

Im Bildschirm *PVi Alarms* (PVi-Alarme) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
High Limit (Oberer Grenzwert)	Der obere Grenzwert ist der obere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Mittel	40	2 bis 99 in Schritten von 1 oder Off (Aus) Bei der Einstellung Off (Aus) sind die Alarme deaktiviert.
Low Limit (Unterer Grenzwert)	Der untere Grenzwert ist der untere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Mittel	5	Off (Aus) oder 1 bis 98 in Schritten von 1 Bei der Einstellung Off (Aus) sind die Alarme deaktiviert.

Weitere Einstellungen für PVi

Im Bildschirm *Additional Settings* (Weitere Einstellungen) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Averaging Time (Mittelungszeit)	Die Länge der Zeit, über die das System den Durchschnitt aller Datenpunkte berechnet.	Long (Lang)	Short (Kurz) oder Long (Lang)

PVi-Histogramm

Im Bildschirm *Histogram* (Histogramm) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)	Definition des Bereichs der Parameterwerte, die in der Histogrammansicht unter den betreffenden Balken angezeigt werden sollen.	0-20	0 bis 96 in Schritten von 1
Bin 2 (Balken 2)		21-40	1 bis 97 in Schritten von 1
Bin 3 (Balken 3)		41-60	2 bis 98 in Schritten von 1
Bin 4 (Balken 4)		61-80	3 bis 99 in Schritten von 1
Bin 5 (Balken 5)		81-100	4 bis 100 in Schritten von 1

* Weitere Informationen finden Sie unter ***Histogrammeinstellungen*** auf Seite 90.

Atemfrequenz-(RR-)Einstellungen

Das Radical-7 kann die Atemfrequenz (RR) anhand des akustischen Signals (RRa) oder anhand der plethysmographischen Kurve (RRp) bestimmen.

Im Bildschirm „RR Settings“ (Atemfrequenz-Einstellungen) können die folgenden Optionen geändert und kann auf diese zugegriffen werden:

RRa-Alarme auf Seite 104.

RRp-Alarme auf Seite 107.

Weitere Einstellungen für RRa auf Seite 105.

Weitere Einstellungen für RRp auf Seite 108.

Info zu Parameterdaten auf Seite 87.

Trends auf Seite 137.

RR-Histogramm auf Seite 109.

RRa-Einstellungen

RRa ist unter den folgenden Bedingungen aktiv:

- RRa ist auf dem Radical-7 installiert.
- Das Dual rainbow-Kabel ist angeschlossen.
- Der akustische Sensor ist angeschlossen.

Die Atemfrequenz (RR) kann bei Einsatz eines akustischen Sensors anhand des akustischen (RRa) Signals bestimmt werden. Siehe **rainbow Acoustic Monitoring™ (RAM™)** auf Seite 39. Wenn die Atemfrequenz anhand des akustischen Signals bestimmt wird, dann wird die Atemfrequenz im **Hauptbildschirm** wie unten dargestellt als **RRa** angegeben.



Es ist zu beachten, dass das Radical-7 RRa oder RRp, jedoch nicht beide Parameter gleichzeitig, messen kann.

Im Bildschirm **RR Settings** (RR-Einstellungen) kann auf die folgenden Bildschirme zugegriffen werden:

RRa-Alarme auf Seite 104.

Weitere Einstellungen für RRa auf Seite 105.

Info zu Parameterdaten auf Seite 87.

Trends auf Seite 137.

RR-Histogramm auf Seite 109.

RRa-Alarme

Im Bildschirm *RRa Alarms* (RRa-Alarme) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
High Limit (Oberer Grenzwert)	Der obere Grenzwert ist der obere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	30 Atemzüge/Min.	6 bis 119 Atemzüge/Min. in Schritten von 1 Atemzug/Min. oder Off (Aus)
Low Limit (Unterer Grenzwert)	Der untere Grenzwert ist der untere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	6 Atemzüge/Min.	Off (Aus) oder 5 bis 118 Atemzüge/Min. in Schritten von 1 Atemzug pro Minute
Respiratory Pause (Atempause)	Die Atempausendauer, bei der ein Alarm ausgegeben wird, wenn keine Atmung erkannt wird.	–	30 Sekunden	15, 20, 25, 30, 35 oder 40 Sekunden

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Alarm Delay (Alarmverzögerung)	Wenn eine Alarmbedingung (Überschreitung der oberen oder unteren Grenze) vorliegt, verzögert diese Funktion die akustische Komponente eines Alarms.	–	30 Sekunden	0, 10, 15, 30 oder 60 Sekunden

Weitere Einstellungen für RRA

Im Bildschirm *Additional Settings* (Weitere Einstellungen) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Averaging Time (Mittelungszeit)	Die Länge der Zeit, über die das System den Durchschnitt aller Datenpunkte berechnet.	Slow (Langsam)	Slow (Langsam), Medium (Mittel), Fast (Schnell), Trending (Trend) oder No Averaging (Keine Mittelwertbildung)

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Freshness (Aktualisierung)	Die Dauer der Zeit, während der das System bei Störungen den letzten gültigen Messwert anzeigt.	5 Minuten	0, 1, 5, 10 oder 15 Minuten

RRp-Einstellungen

Das Radical-7 kann RRA oder RRp, jedoch nicht beide Parameter gleichzeitig messen. RRp ist aktiv, wenn alle der folgenden Bedingungen zutreffen:

- RRp ist auf dem Radical-7 installiert.
- Kein Dual rainbow-Kabel ist angeschlossen.
- Ein Pulsoximetrie- oder Puls-CO-Oximetrie-Sensor ist angeschlossen.
- Der optische Sensor muss RRp unterstützen.

Wenn ein Pulsoximetrie- oder Puls-CO-Oximetrie-Sensor zusammen mit dem Radical-7 verwendet wird, dann kann die Atemfrequenz anhand der plethysmographischen Kurve (RRp) bestimmt werden. Diese Methode misst die Atemfrequenz des Patienten auf Basis von plethysmographischen Amplitudenschwankungen, die dem Atemzyklus entsprechen. Wenn ein Pulsoximetrie- oder Puls-CO-Oximetrie-Sensor verwendet wird, dann sind RRp-Alarme und RRp-Einstellungen aktiv und der *Hauptbildschirm* gibt die Atemfrequenz wie unten abgebildet als *RRp* an.



Es ist zu beachten, dass das Radical-7 RRA oder RRp, jedoch nicht beide Parameter gleichzeitig, messen kann.

Im Bildschirm *RR Settings* (RR-Einstellungen) kann auf die folgenden Bildschirme zugegriffen werden:

RRp-Alarme auf Seite 107.

Weitere Einstellungen für RRp auf Seite 108.

Info zu Parameterdaten auf Seite 87.

Trends auf Seite 137.

RR-Histogramm auf Seite 109.

RRp-Alarme

Im Bildschirm *RRp Alarms* (RRp-Alarme) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
High Limit (Oberer Grenzwert)	Der obere Grenzwert ist der obere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	30 Atemzüge/Min.	6 bis 119 Atemzüge/Min. in Schritten von 1 Atemzug/Min. oder Off (Aus)
Low Limit (Unterer Grenzwert)	Der untere Grenzwert ist der untere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	6 Atemzüge/Min.	Off (Aus) oder 5 bis 118 Atemzüge/Min. in Schritten von 1 Atemzug pro Minute

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Alarm Delay (Alarmverzögerung)	Wenn eine Alarmbedingung (Überschreitung der oberen oder unteren Grenze) vorliegt, verzögert diese Funktion die akustische Komponente eines Alarms.	–	30 Sekunden	0, 10, 15, 30 oder 60 Sekunden

Weitere Einstellungen für RRp

Im Bildschirm *Additional Settings* (Weitere Einstellungen) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Averaging Time (Mittelungszeit)	Die Länge der Zeit, über die das System den Durchschnitt aller Datenpunkte berechnet.	Slow (Langsam)	Slow (Langsam), Medium (Mittel), Fast (Schnell), Trending (Trend) oder No Averaging (Keine Mittelwertbildung)

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Freshness (Aktualisierung)	Die Dauer der Zeit, während der das System bei Störungen den letzten gültigen Messwert anzeigt.	5 Minuten	0, 1, 5, 10 oder 15 Minuten

RR-Histogramm

Im Bildschirm *Histogram* (Histogramm) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)	Definition des Bereichs der Parameterwerte, die in der Histogrammansicht unter den betreffenden Balken angezeigt werden sollen.	0-14	0 bis 116 in Schritten von 1
Bin 2 (Balken 2)		15-28	1 bis 117 in Schritten von 1
Bin 3 (Balken 3)		29-42	2 bis 118 in Schritten von 1
Bin 4 (Balken 4)		43-56	3 bis 119 in Schritten von 1
Bin 5 (Balken 5)		57-120	4 bis 120 in Schritten von 1

* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 90.

SpHb-Einstellungen

Im Bildschirm *SpHb Settings* (SpHb Einstellungen) kann auf die folgenden Bildschirme zugegriffen werden:

SpHb-Alarme auf Seite 111.

Weitere Einstellungen für SpHb auf Seite 112.

In vivo für SpHb auf Seite 113.

Info zu Parameterdaten auf Seite 87.

Trends auf Seite 137.

SpHb-Histogramm auf Seite 114.

SpHb-Alarme

Im Bildschirm *SpHb Alarms* (SpHb-Alarme) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
High Limit (Oberer Grenzwert)	Der obere Grenzwert ist der obere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	17,0 g/dL 11,0 mmol/L 170 g/L	2,0 bis 24,5 g/dL in Schritten von 0,1 g/dL oder Off (Aus) 2,0 bis 15,0 mmol/L in Schritten von 0,1 mmol/L oder Off (Aus) 20 bis 245 g/L in Schritten von 1 g/L oder Off (Aus) Wenn als SpHb-Präzision 1,0 festgelegt ist, werden die Werte abgerundet. Bei der Einstellung Off (Aus) ist der Alarm deaktiviert.

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Low Limit (Unterer Grenzwert)	Der untere Grenzwert ist der untere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	7,0 g/dL 4,0 mmol/L 70 g/L	Off (Aus) oder 1,0 bis 23,5 g/dL in Schritten von 0,1 g/dL Off (Aus) oder 1,0 bis 14,5 mmol/L in Schritten von 0,1 mmol/L Off (Aus) oder 10 bis 235 g/L in Schritten von 1 g/L Wenn als SpHb-Präzision 1,0 festgelegt ist, werden die Werte abgerundet. Bei der Einstellung Off (Aus) ist der Alarm deaktiviert.

Weitere Einstellungen für SpHb

Im Bildschirm *Additional Settings* (Weitere Einstellungen) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Averaging Time (Mittelungszeit)	Die Länge der Zeit, über die das System den Durchschnitt aller Datenpunkte berechnet.	Medium (Mittel)	Short (Kurz), Medium (Mittel) oder Long (Lang)

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Modus „Venous“ (Venös) / „Arterial“ (Arteriell)	Diese Funktion bietet einen arteriellen oder venösen Wert, der auf dem Hauptbildschirm angezeigt wird.	Arterial (Arteriell)	Arterial oder Venous (Arteriell oder venös)
Precision (Präzision) (Einheiten g/dL und mmol/L)	Ändert die Präzision des angezeigten SpHb-Werts. Hinweis: Bei der Einheit g/l ist die Präzision stets bei 1 (ganze Zahlen).	0,1	0,1, 0,5 oder 1,0
Unit of Measure (Maßeinheit)*	Anzeige der Gesamthämoglobinkonzentration (SpHb) als g/dL (Gramm pro Deziliter), g/L (Gramm pro Liter) bzw. mmol/L (Millimol pro Liter) Die Maßeinheit kann nicht während der laufenden Überwachung geändert werden.	g/dL	g/dL, g/L oder mmol/L

*Das Ändern der Maßeinheit löscht alle vorherigen Verlaufsdaten aller Parameter.

In vivo für SpHb

Im Bildschirm *In vivo* können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
In Vivo Calibration (In-vivo-Kalibrierung)	Siehe <i>In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) im Überblick</i> auf Seite 88.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
In Vivo Calibration Offset (Versatz der In-vivo-Kalibrierung)	Siehe <i>In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) im Überblick</i> auf Seite 88.	0,0 g/dL	Kann in Schritten von $\pm 0,1$ g/dL auf eine Differenz von $\pm 3,0$ g/dL angepasst werden.
		0,0 mmol/L	Kann in Schritten von $\pm 0,1$ mmol/L auf eine Differenz von $\pm 1,9$ mmol/L angepasst werden.
		0 g/L	Kann in Schritten von ± 1 g/L auf eine Differenz von ± 30 g/L angepasst werden.

SpHb-Histogramm

Im Bildschirm *Histogram* (Histogramm) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)	Definition des Bereichs der Parameterwerte, die in der Histogrammansicht unter den betreffenden Balken angezeigt werden sollen.	0,0-7,0	0,0 bis 24,6 in Schritten von 0,01
Bin 2 (Balken 2)		7,1-9,0	0,1 bis 24,7 in Schritten von 0,1

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 3 (Balken 3)		9,1-11,0	0,2 bis 24,8 in Schritten von 0,1
Bin 4 (Balken 4)		11,1-14,0	0,3 bis 24,9 in Schritten von 0,1
Bin 5 (Balken 5)		14,1-25,0	0,4 bis 25,0 in Schritten von 0,1

* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 90.

SpOC-Einstellungen

Im Bildschirm *SpOC-Einstellungen* kann auf die folgenden Bildschirme zugegriffen werden:

SpOC-Alarme auf Seite 116.

Info zu Parameterdaten auf Seite 87.

Trends auf Seite 137.

SpOC-Histogramm auf Seite 116.

SpOC-Alarme

Im Bildschirm *SpOC Alarms* (SpOC-Alarme) können folgende Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
High Limit (Oberer Grenzwert)	Der obere Grenzwert ist der obere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Mittel	25	2 bis 34 ml/dl in Schritten von 1 ml/dl oder Off (Aus)
Low Limit (Unterer Grenzwert)	Der untere Grenzwert ist der untere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	10	Off (Aus) oder 1 bis 33 ml/dl in Schritten von 1 ml/dl

SpOC-Histogramm

Im Bildschirm *Histogram* (Histogramm) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)	Definition des Bereichs der Parameterwerte, die in der Histogrammansicht unter den betreffenden Balken angezeigt werden sollen.	0,0-10,0	0,0 bis 31,0 in Schritten von 1
Bin 2 (Balken 2)		11,0-13,0	1,0 bis 32,0 in Schritten von 1

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 3 (Balken 3)		14,0-15,0	2,0 bis 33,0 in Schritten von 1
Bin 4 (Balken 4)		16,0-20,0	3,0 bis 34,0 in Schritten von 1
Bin 5 (Balken 5)		21,0-35,0	4,0 bis 35,0 in Schritten von 1

* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 90.

SpMet-Einstellungen

Im Bildschirm *SpMet-Einstellungen* kann auf die folgenden Bildschirme zugegriffen werden:

SpMet-Alarme auf Seite 118.

In vivo für SpMet auf Seite 118.

Info zu Parameterdaten auf Seite 87.

Trends auf Seite 137.

SpMet-Histogramm auf Seite 119.

SpMet-Alarme

Im Bildschirm *SpMet Alarms* (SpMet-Alarme) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
High Limit (Oberer Grenzwert)	Der obere Grenzwert ist der obere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	3,0 %	1,0 bis 2,0 % in Schritten von 0,1 % 2,5 bis 99,5 % in Schritten von 0,5 % oder Off (Aus)
Low Limit (Unterer Grenzwert)	Der untere Grenzwert ist der untere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Mittel	Off (Aus)	Off (Aus), 1,0 bis 2,0 % in Schritten von 0,1 % 2,5 bis 99,0 % in Schritten von 0,5 %

In vivo für SpMet

Im Bildschirm *In vivo* können folgende Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Enabled (Aktiviert)	Mit der entsprechenden Labor-Referenz für den fortlaufenden Trend vergleichen.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Offset Amount (Versatzbetrag)	Die Funktion kompensiert für den bei einzelnen Patienten jeweils auftretenden Verzerrungsfaktor, der beim Vergleich einer nicht-invasiven Messung mit einem Laborreferenzwert zu erwarten ist.	0,0 % g/dL	Kann in Schritten von $\pm 0,1$ % g/dL auf eine Differenz von $\pm 3,0$ % g/dL angepasst werden.
		0,0 % mmol/L	Kann in Schritten von $\pm 0,1$ % mmol/L auf eine Differenz von $\pm 1,9$ % mmol/L angepasst werden.
		0 % g/L	Kann in Schritten von $\pm 0,1$ % g/L auf eine Differenz von ± 30 % g/L angepasst werden.

SpMet-Histogramm

Im Bildschirm *Histogram* (Histogramm) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)	Definition des Bereichs der Parameterwerte, die in der	0,0-3,0	0,00 bis 98,0 in Schritten von 0,1

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 2 (Balken 2)	Histogrammansicht unter den betreffenden Balken angezeigt werden sollen.	3,1-6,0	0,01 bis 98,5 in Schritten von 0,01
Bin 3 (Balken 3)		6,1-9,0	0,02 bis 99,0 in Schritten von 0,01
Bin 4 (Balken 4)		9,1-12,0	0,03 bis 99,5 in Schritten von 0,01
Bin 5 (Balken 5)		12,1-100,0	0,04 bis 100,0 in Schritten von 0,01

* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 90.

SpCO-Einstellungen

Im Bildschirm *SpCO-Einstellungen* kann auf die folgenden Bildschirme zugegriffen werden:

SpCO-Alarme auf Seite 121.

In vivo für SpCO auf Seite 121.

Info zu Parameterdaten auf Seite 87.

Trends auf Seite 137.

SpCO-Histogramm auf Seite 122.

SpCO-Alarme

Im Bildschirm *SpCO Alarms* (SpCO-Alarme) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
High Limit (Oberer Grenzwert)	Der obere Grenzwert ist der obere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	10	2 bis 98 % in Schritten von 1 % oder Off (Aus) Bei der Einstellung Off (Aus) ist der Alarm deaktiviert.
Low Limit (Unterer Grenzwert)	Der untere Grenzwert ist der untere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Mittel	Off (Aus)	Off (Aus) oder 1 bis 97 % in Schritten von 1 % Bei der Einstellung Off (Aus) ist der Alarm deaktiviert.

In vivo für SpCO

Im Bildschirm *In vivo* können folgende Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Enabled (Aktiviert)	Siehe <i>In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) im Überblick</i> auf Seite 88.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Offset Amount (Versatzbetrag)	Siehe <i>In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) im Überblick</i> auf Seite 88.	0 %	Kann in Schritten von $\pm 0,1$ % auf eine Differenz von $\pm 9,0$ % angepasst werden

SpCO-Histogramm

Im Bildschirm *Histogram* (Histogramm) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)	Definition des Bereichs der Parameterwerte, die in der Histogrammansicht unter den betreffenden Balken angezeigt werden sollen.	0-8	0 bis 96 in Schritten von 1
Bin 2 (Balken 2)		9-16	1 bis 97 in Schritten von 1
Bin 3 (Balken 3)		17-24	2 bis 98 in Schritten von 1
Bin 4 (Balken 4)		25-32	3 bis 99 in Schritten von 1
Bin 5 (Balken 5)		33-100	4 bis 100 in Schritten von 1

* Weitere Informationen finden Sie unter ***Histogrammeinstellungen*** auf Seite 90.

Töne



Auf dem Bildschirm *Töne* können Sie die Tonlautstärke und die Dauer der Audio-Pause des Radical-7 steuern. Benutzer können auch durch Drücken des Symbols *Töne* auf der Statusleiste auf den Bildschirm *Töne* zugreifen. Siehe **Allgemeines zur Statusleiste** auf Seite 68.

Option	Beschreibung	Werkseinstellungen	Konfigurierbare Einstellungen
Alarm Volume (Alarmlautstärke)	Stellt die Alarmlautstärke ein.	4	1 (minimal) bis 4 (maximal) in Schritten von 1
Pulse Tone Volume (Lautstärke des Pulstons)	Stellt die Lautstärke des Pulstons ein.	3	0 (stumm) bis 4 (maximal) in Schritten von 1
Audio Pause Duration (Dauer der Audio-Pause)	Stellt die Dauer der Stummschaltung des akustischen Alarms ein.	2 Minuten	1, 2 oder 3 Minuten, all mute (alle stumm)* oder all mute with reminder (alle stumm mit Erinnerung)*
Smart Tone (Intelligenter Ton)	Diese Funktion ermöglicht die fortgesetzte Ausgabe des Pulstons, wenn die plethysmographische Wellenform Bewegungen verzeichnet.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)

* Bei Auswahl von All Mute (Alle stumm) ertönen keine akustischen Alarme. Visuelle Alarme werden jedoch weiterhin angezeigt. Bei Auswahl von All Mute with Reminder (Alle stumm mit Erinnerung) ertönt alle drei (3) Minuten ein Ton und erinnert daran, dass All mute (Alle stumm) aktiviert ist. Der Benutzer muss *All Mute Enabled* (Alles stummgeschaltet) im Menü *Access Control* (Zugriffssteuerung) aktiviert haben. Siehe **Zugriffssteuerung** auf Seite 130.

Geräteeinstellungen



Im Menü *Device Settings* (*Geräteeinstellungen*) können Einstellungen des Radical-7 angezeigt und angepasst werden. Die Optionen der Geräteeinstellungen sind wie folgt:



Screen Orientation (Bildschirmausrichtung)

Siehe **Bildschirmausrichtung** auf Seite 125.



Localization (Lokalisierung)

Siehe **Lokalisierung** auf Seite 126.



Wi-Fi (WLAN)

Siehe **WLAN** auf Seite 127.



Bluetooth (Bluetooth)

Siehe **Bluetooth** auf Seite 127.



Radical-7 Battery (Batterie des Radical-7)

Siehe **Batterie des Radical-7** auf Seite 128.



Brightness (Helligkeit)

Siehe **Helligkeit** auf Seite 129.



Sounds (Töne)

Siehe **Töne** auf Seite 123.



Zugriffssteuerung (Access Control)

Siehe **Zugriffssteuerung** auf Seite 130.



Device Output (Geräteausgabe)

Siehe **Geräteausgabe** auf Seite 135.

Bildschirmausrichtung



Verwenden Sie *Screen Orientation (Bildschirmausrichtung)*, um die gewünschte Bildschirmausrichtung einzustellen.

Im Bildschirm *Screen Orientation (Bildschirmausrichtung)* können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Auto Orientation (Automatische Ausrichtung)	Automatische Anpassung des Bildschirminhalts je nach Ausrichtung des Geräts.	On (Ein)	Off (Aus) oder On (Ein)
Orientation (Ausrichtung)	Bei der Einstellung von „Auto Orientation“ (Automatische Ausrichtung) auf „Off“ (Aus) kann der Benutzer die Bildschirmausrichtung manuell vornehmen.	Portrait (Hochformat) (Gerät in vertikaler Position) Landscape (Querformat) (Gerät in horizontaler Position)	Portrait (Hochformat), Portrait Inverted (gedrehtes Hochformat), Landscape (Querformat) oder Landscape Inverted (gedrehtes Querformat)

Lokalisierung



Verwenden Sie den Bildschirm *Localization (Lokalisierung)*, um das aktuelle Datum und die aktuelle Zeit anzuzeigen und Einstellungen für lokale Uhrzeit, Sprache und Standort zu konfigurieren. Benutzer können auch durch Drücken auf die aktuelle Zeit auf der Statusleiste auf den Bildschirm *Localization (Lokalisierung)* zugreifen. Siehe **Allgemeines zur Statusleiste** auf Seite 68.

Option	Beschreibung	Werkseinstellungen	Konfigurierbare Einstellungen
Current Date (Aktuelles Datum)	Zeigt das auf dem Gerät eingestellte aktuelle Datum an	–	–
Current Time (Aktuelle Uhrzeit)	Zeigt die auf dem Gerät eingestellte aktuelle Uhrzeit an	–	–
Language (Sprache)	Wählt die Sprachanzeige für das Radical-7 aus.	Englisch	Wählen Sie eine der verfügbaren Sprachen aus.
Date Format (Datumsformat)	Stellt das Anzeigeformat des aktuellen Datum ein.	MM/TT/JJ	MM/TT/JJ oder TT/MM/JJ
Time Format (Zeitformat)	Stellt das Anzeigeformat der aktuellen Uhrzeit ein.	12 Stunde	12 Stunden oder 24 Stunden
Line Frequency (Netzfrequenz)	Stellt die regionale Stromnetzfrequenz ein.	60 Hz	50 Hz oder 60 Hz
Date (Datum)	Stellt das aktuelle Datum ein.	–	–
Time (Zeit)	Stellt die aktuelle Uhrzeit ein.	–	–

WLAN



Mit WLAN kann eine Netzwerk-Kommunikation mit Daten- und Alarmsignalen zwischen dem Radical-7 und einer sekundären Patientenüberwachungsstation, Masimo Patient SafetyNet, über ein Drahtlosnetzwerk IEEE 802.11 a/b/g aufgebaut werden.

Radical-7 verwendet nur konfigurierte MAC-Adressen zum Aufbauen einer Drahtloskommunikation, um nicht autorisierte Verbindungen zu anderen Drahtlosgeräten zu verhindern. Zur Risikominderung besitzt das Radical-7 Alarmfähigkeiten, die unabhängig von der WLAN-Kommunikation funktionieren, um zu gewährleisten, dass Alarmer empfangen werden.

Verwenden Sie den *Wi-Fi (WLAN)*-Bildschirm, um die WLAN-Konnektivität zu aktivieren bzw. deaktivieren. Wenn das Radical-7 an ein WLAN-Netzwerk angeschlossen ist, signalisiert das WLAN-Symbol in der Statusleiste die Stärke der Verbindung. Benutzer können auch durch Drücken auf das WLAN-Symbol auf der Statusleiste auf den *Wi-Fi (WLAN)*-Bildschirm zugreifen. Siehe **Allgemeines zur Statusleiste** auf Seite 68.

Option	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Wi-Fi (WLAN)	Aktiviert bzw. deaktiviert WLAN-Konnektivität.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
Zusätzliche Felder im <i>WLAN</i> -Bildschirm zeigen schreibgeschützte Einstellungen der WLAN-Verbindung an, die vom Benutzer nicht geändert werden können.			

Weitere Informationen bzgl. der Ersteinrichtung der WLAN-Verbindung erhalten Sie von Ihrem Masimo-Vertriebsmitarbeiter.

Bluetooth



Verwenden Sie den Bildschirm *Bluetooth* (Bluetooth), um die Bluetooth-Konnektivität zu aktivieren bzw. deaktivieren. Das Bluetooth-Symbol wird auf der Statusleiste angezeigt, wenn die Bluetooth-Konnektivität aktiviert ist. Benutzer können auch durch Drücken

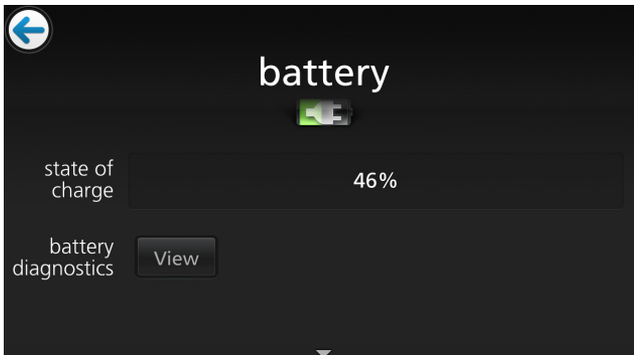
auf das Bluetooth-Symbol auf der Statusleiste auf den Bluetooth-Bildschirm zugreifen. Siehe **Allgemeines zur Statusleiste** auf Seite 68.

Option	Beschreibung	Werkseinstellungen	Konfigurierbare Einstellungen
Bluetooth (Bluetooth)	Aktiviert bzw. deaktiviert die Bluetooth-Konnektivität.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
MAC address (MAC-Adresse)	Wenn Bluetooth eingeschaltet ist, wird die MAC-Adresse für das Gerät angezeigt	–	–

Batterie des Radical-7



Verwenden Sie den Batterie-Bildschirm, um die verbleibende Batterieladung in Prozent des Radical-7 anzuzeigen. Benutzer können auch durch Drücken auf das Batterie-Symbol auf der Statusleiste auf den Batterie-Bildschirm zugreifen. Siehe **Allgemeines zur Statusleiste** auf Seite 68.



Option	Beschreibung
State of Charge (Ladezustand)	Schreibgeschützte Anzeige der verbleibenden Batterieladung.
Battery Diagnostics (Batteriediagnose)	Ermöglicht geschultem Personal den Zugriff auf Batteriediagnoseinformationen.

Helligkeit



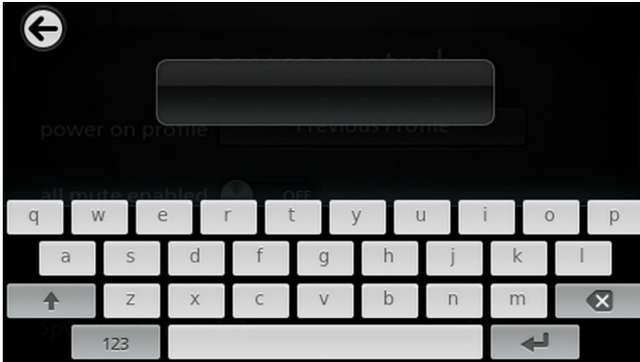
Verwenden Sie den Bildschirm *Helligkeit*, um die Helligkeit der Anzeige des Radical-7 anzupassen.

Option	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Auto Brightness (Automatische Helligkeit)	Automatische Anpassung der Helligkeit der Anzeige im Verhältnis zur Umgebungshelligkeit.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
Brightness (Helligkeit)	Dient zum manuellen Anpassen der Helligkeit des Anzeigebildschirms.	4	1 (am dunkelsten), 2, 3, 4 (am hellsten)

Zugriffssteuerung



Die Zugriffssteuerung umfasst konfigurierbare Optionen und Einstellungen, für die ein Kennwort erforderlich ist.



Verwenden des Kennwort-Bildschirms

1. Geben Sie im Bildschirm „Kennwort“ die folgenden Zahlen ein:
6 2 7 4
Anstelle von Zahlen werden nur Sternchen (****) angezeigt.

2. Mit der *Rücktaste* können Sie die Zahlen löschen.



3. Zum Bestätigen die Taste *Enter* (Eingabe) drücken/auswählen.



Im Bildschirm *Access Control* (Zugangsteuerung) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Einschaltprofil	Hier kann der Benutzer ein bestimmtes Profil auswählen, das beim nächsten Einschalten des Geräts geladen werden soll. Dies kann eines der voreingestellten Profile sein (also Erwachsener, Kinder, Neugeborene), ein benutzerdefiniertes Profil oder die letzte aktive Konfiguration vor dem Ausschalten des Geräts.	Previous Profile (Vorheriges Profil)	Vorheriges Profil, Erwachsene, Kinder, Neugeborene, Benutzerdefiniert, Profil 1, Profil 2, Profil 3, Profil 4, Profil 5, Profil 6, Profil 7, Profil 8
All Mute Enabled (Alle stummschalten aktiviert)	Alle Patientenalarmbedingungen sind stummgeschaltet. Nur Systemalarme werden durch einen akustischen Alarm angezeigt.	Off (Aus)	Ein oder Aus Wenn diese Option aktiviert ist, werden <i>Alle stumm</i> und <i>Alle stumm mit Erinnerung</i> verfügbare Einstellungen der Option <i>Dauer der Stummschaltung</i> auf dem Bildschirm <i>Töne</i> . Siehe Töne auf Seite 123.

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Alarmlaut. sperr.	Bei der Einstellung 3 oder 4 ist im Alarmlautstärkebereich des Alarmmenü-Bildschirms eine abgeblendete 3 bzw. 4 zu sehen und die Einstellung kann nicht geändert werden.	A	3, 4, „Aus“
Unt. SpO ₂ -Grenze	Schwellenwert, bei dem der untere SpO ₂ -Alarmgrenzwert nicht weiter verringert werden kann.	Off (Aus)	„Aus“, 1 % bis 98 % in Schritten von 1 %
Sensor off Alarm Delay (Alarm-Verzögerung bei SENSOR AUS)	Wenn ein Alarmzustand vorliegt, verzögert diese Funktion die akustische Komponente eines SENSOR-AUS-Alarmes.	0 Sekunden	0, 5, 10, 15, 30 oder 60 Sekunden
Layout sperren	Benutzerseitige Änderungen des Parameter-Layouts werden verhindert.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
Bildschirm Sperre	Verhindert eine unbeabsichtigte Interaktion mit dem Touchscreen.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
Vorgängerversionsmodus	Ändert die Farbanzeige der Display-Ansicht in eine monochrome Anzeige.	Color (Farbe)	Mono, Farbe

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Data Collection Enabled (Datenerfass. aktiviert)	Ermöglicht Datenabruf nur für Masimo-Angestellte.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
Nurse Call Trigger (Schwesternruf-Auslöser)*	Der Schwesternruf-Ausgang wird von Alarmereignissen aktiviert. Der Schwesternruf wird bei schwachem Signal, bei Alarmen und bei „Schw. Signal IQ“-Ereignissen aktiviert.	Alarms (Alarme)	Alarms, Low SIQ, or Alarms + SIQ (Alarme, Niedrige SIQ oder Alarme + SIQ)
Nurse Call Polarity (Polarität des Schwesternrufs)*	Schaltet die Polarität des Schwesternrufanschlusses an der Rückseite der Dockstation an. Die Polarität kann zur Anpassung an das vorhandene Schwesternrufsystem umgekehrt werden.	Normal	Normal oder Inverted (Invertiert)
Save as Adult (Für Erwachsene speichern)	Vorkonfigurierte Profile für erwachsene Patienten werden gespeichert.	entfällt	Drücken Sie Speichern , um alle Gerätekonfigurationseinstellungen in einem Profil für Erwachsene zu speichern.

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Save as pediatric (Für Kinder speichern)	Vorkonfigurierte Profile für Kinder werden gespeichert	--	Drücken Sie Speichern , um alle Gerätekonfigurationseinstellungen in einem Profil für Kinder zu speichern.
Save as New (Für Neugeborene speichern)	Vorkonfigurierte Profile für neugeborene Patienten werden gespeichert.	entfällt	Drücken Sie Speichern , um alle Gerätekonfigurationseinstellungen in einem Profil für Neugeborene zu speichern.
Factory Defaults (Werks. Standard)**	Für die Optionen werden die Werkseinstellungen wiederhergestellt.	--	Drücken Sie Wiederherstellen , um die Werte auf die Werkseinstellungen zurückzusetzen.

* Wird nur bei Anschluss an eine Dockstation als Standalone-Gerät angezeigt.

** **Disabled** (deaktiviert) bei Überwachung oder wenn ein Kabel an das Gerät angeschlossen ist. Trennen Sie zum Zurücksetzen den Sensor und/oder das Kabel vom Radical-7.

Geräteausgabe



Auf dem Bildschirm *Device Output* (Geräteausgabe) kann der Benutzer zusätzliche Datenausgabeoptionen konfigurieren.

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Serial (Seriell)*, **	Die Ausgabe an serielle Geräte über die serielle Ausgangsbuchse basiert auf RS-232. Siehe Dockstation, Rückseite auf Seite 50.	IAP (IAP)	ASCII 1 (ASCII 1), ASCII 2L (ASCII 2L), IAP (IAP), IntelliBridge (IntelliBridge), HP Vuelink (HP Vuelink) oder SpaceLabs Flexport (SpaceLabs Flexport)
		ASCII 2L (ASCII 2L)	ASCII 2L (ASCII 2L) oder HP VueLink (HP VueLink)***
Analog 1 (Analog 1)	An der Dockstation befindet sich ein Anschluss als Schnittstelle zu verschiedenen analogen Aufzeichnungsgeräten	SpO ₂ 0–100 % (SpO ₂ 0–100 %)	Pulse Rate (Pulsfrequenz), Pleth (Pleth), SIQ (SIQ), 0V Output (0 V Ausgangsspannung), 1V Output (1 V Ausgangsspannung)

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Analog 2 (Analog 2)	äten und/oder Streifenrecordern. Je nach Konfiguration werden folgende Parameter kontinuierlich auf Analog 1 und Analog 2 ausgegeben.	Pulse Rate (Pulsfrequenz)	g), SpO ₂ 0 % bis 100 %, SpO ₂ 50 % bis 100 %
Interface Alarm (Schnittstellenalarm)	Dadurch wird die Übertragung von SpO ₂ - und PR-Alarmen an angeschlossene Geräte aktiviert, wenn SatShare verwendet wird.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
SatShare Diagnostics (SatShare-Diagnose) *, ****	Erleichtert die Diagnose von SatShare nur für die Verwendung durch Masimo-Mitarbeiter.	Deaktiviert	Aktiviert oder deaktiviert (erfordert Kennwort zur Aktivierung)
Docking Station Baud Rate (Dockstation-Baudrate)*, ***	Stellt die Baudrate auf serielle Geräte ein.	9600	9600, 19200, 28800, 38400 oder 57600

* Die Einstellungen variieren je nach Dockstation. Informationen zur Bestimmung der verwendeten Dockstation finden Sie unter **Dockstation** auf Seite 48.

** Ausgangsprotokolle, die von der angeschlossenen Dockstation nicht unterstützt werden, werden nicht als auswählbare Optionen angezeigt.

*** Wenn ASCII 2L oder HP VueLink die einzigen verfügbaren Optionen sind, ist die Baudrate nicht einstellbar.

**** Kann auf RDS-3 nicht aktiviert werden.

Info



Informationen zu Parametern finden Sie unter **Info zu Parameterdaten** auf Seite 87.

Verwenden Sie den Bildschirm *About* (Info), um die Seriennummer sowie Software- und Hardware-Informationen des Radical-7 anzuzeigen. Diese Details können möglicherweise bei der Fehlerbehebung hilfreich sein.

Optionen*	Beschreibung
Serial Number (Seriennummer)	Zeigt die Seriennummer des Handgeräts an.
MCU (MCU)	Zeigt die Versionsnummer der Gerätefirmware an.
MX Board (MX-Karte)	Zeigt die Versionsnummer der Technologiesoftware an.
Processor (Prozessor) **	Zeigt die Versionsnummer der Systemsoftware an.
Docking Station (Dockstation) **	Wenn das Handgerät eingesetzt ist, wird die aktuelle Softwareversion der Dockstation (RDS) angezeigt. Informationen in diesem Feld können bei der Bestimmung der Dockstation helfen. Siehe Dockstation auf Seite 48.

* Diese Felder sind schreibgeschützt und können vom Benutzer nicht konfiguriert werden.

** Diese Werte werden beim Andocken an das Root-System nicht angezeigt.

Trends



Die Trendeinstellungen erlauben es dem Benutzer, das Maximum der Y-Achse und das Minimum der Y-Achse für jeden Parameter zu konfigurieren. Die möglichen Werte für Maximum und Minimum sind

unterschiedlich und sind vom ausgewählten Parameter abhängig. Siehe **Anpassen der Trendansichten** auf Seite 78 bzgl. weiterer Informationen.

Trendeinstellungen

Verwenden Sie den Bildschirm *Trend Settings (Trendeinstellungen)*, um die Trendanzeigen auf dem *Hauptbildschirm* und die Trenddatenspeicherung auf dem Radical-7 zu konfigurieren.

Option	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Default Duration (Standarddauer)	Stellt die Dauer der angezeigten Trendlinien ein.	2 Stunden	15, 30, 45 Minuten 1, 2, 4, 8, 12 oder 24 Stunden
Clear Trends (Trends löschen)	Löscht alle gespeicherten Trenddaten.	–	Drücken Sie auf Clear (Löschen), um alle gespeicherten Trenddaten zu löschen.
View Trends (Trends anzeigen)	Zeigt Verlaufsdaten für diesen Parameter an.	–	Drücken Sie View (Anzeigen), um Verlaufsdaten für diesen Parameter anzuzeigen.
SpO ₂ (SpO ₂)	Y-Achse Maximum	100	5 bis 100 in Schritten von 5
	Y-Achse Minimum	50	0 bis 95 in Schritten von 5
PR (PR)	Y-Achse Maximum	200	30 bis 240 in Schritten von 5
	Y-Achse Minimum	25	25 bis 235 in Schritten von 5

Option	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Pi (Pi)	Y-Achse Maximum	20,0	1,0 bis 20,0 in Schritten von 1,0
	Y-Achse Minimum	0,0	0,0 bis 19,0 in Schritten von 1,0
PVi	Y-Achse Maximum	30	1 bis 100 in Schritten von 1
	Y-Achse Minimum	0	0 bis 99 in Schritten von 1
RRa (RRa)	Y-Achse Maximum	35	1 bis 120 in Schritten von 1
	Y-Achse Minimum	0	0 bis 119 in Schritten von 1
RRp	Y-Achse Maximum	35	1 bis 120 in Schritten von 1
	Y-Achse Minimum	0	0 bis 119 in Schritten von 1
SpHb g/dL	Y-Achse Maximum	20,0 g/dL	0,1 bis 25,0 g/dL in Schritten von 0,1
	Y-Achse Minimum	5,0 g/dL	0,0 bis 24,9 g/dL in Schritten von 0,1
SpHb mmol/L (SpHb mmol/L)	Y-Achse Maximum	12,4 mmol/L	0,1 bis 15,5 mmol/L in Schritten von 0,1
	Y-Achse Minimum	3,1 mmol/L	0,0 bis 15,4 mmol/L in Schritten von 0,1

Option	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
SpHb g/L (SpHb g/L)	Y-Achse Maximum	200	1 bis 250 g/L in Schritten von 1
	Y-Achse Minimum	50	0 bis 249 g/L in Schritten von 1
SpOC (SpOC)	Y-Achse Maximum	20	1 bis 35 in Schritten von 1
	Y-Achse Minimum	0	0 bis 34 in Schritten von 1
SpMet	Y-Achse Maximum	15,0	1,0 bis 100,0 in Schritten von 0,5
	Y-Achse Minimum	0,0	0,0 bis 99,5 in Schritten von 0,5
SpCO	Y-Achse Maximum	40	1 bis 100 in Schritten von 1
	Y-Achse Minimum	0	0 bis 99 in Schritten von 1

Kapitel 5: Profile



Das Radical-7 kann für verschiedene Patientenpopulationen konfiguriert werden.

Profile im Überblick

Das Radical-7 besitzt den Bildschirm *Profiles* (Profile), über den benutzerdefinierte Einstellungen für verschiedene Patientenpopulationen vorgenommen werden können:

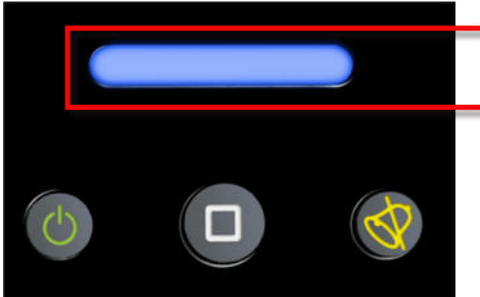
- **Adult** (Erwachsener) – Das werkseitige Standardprofil. Wird in der Statusleiste als *ADULT* (ERWACHSENER) angezeigt und die Profil-Taste wird blau.
- **Pediatric** (Kind) – Wird in der Statusleiste als *PEDIATRIC* (KIND) angezeigt und die Profil-Taste wird grün.
- **Neonatal** (Neugeborenes) – Wird in der Statusleiste als *NEO* (NEUGEBORENES) angezeigt und die Profil-Taste wird rosa.
- **Custom** (Benutzerdefiniert) – Wird in der Statusleiste als *CUSTOM* (BENUTZERDEFINIERT) angezeigt und die Profil-Taste wird nicht beleuchtet und erscheint grau. Bis zu 8 benutzerdefinierte Alarmprofile können erstellt werden.

Hinweis: Die drei vorgegebenen Alarmprofile können nicht entfernt werden.

Das aktive Profil wird in der Statusleiste angezeigt. Im folgenden Beispiel ist das Profil *Adult* (Erwachsener) aktiv.



Zudem kennzeichnet das Radical-7 das aktive Profil durch eine andere Farbe der Taste *Profile*. Im folgenden Beispiel ist das Profil *Adult* (Erwachsener) aktiv (Blau).



Ändern der Profile

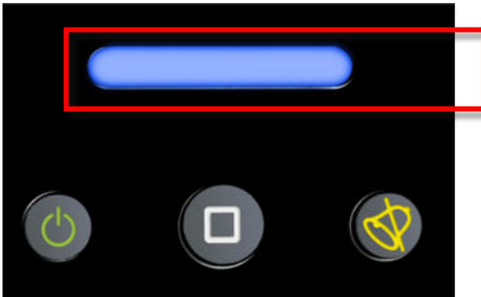
Das Profil *Adult* (Erwachsene) ist das werkseitige Standardprofil. Profile können im Bildschirm *Profileinstellungen* geändert werden. Wenn von *Adult* (Erwachsener) in ein anderes Profil gewechselt wird, dann wird Radical-7 nach Aus-/Einschalten des Geräts das gewählte Profil aufrufen und nicht automatisch wieder auf das Profil *Adult* (Erwachsener) zurücksetzen.

Der Bildschirm *Profile* kann auf verschiedene Arten aufgerufen werden.

- Berühren Sie die Verknüpfung *Profile* in der *Statusleiste*, wie in der Abbildung unten gezeigt.



- Drücken Sie die Schaltfläche *Profile*, wie in der Abbildung unten gezeigt.

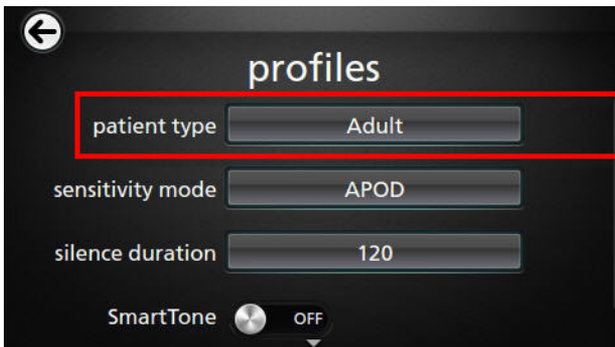


- Sie können alternativ dazu im Bildschirm mit dem *Hauptmenü* das Symbol *Profile* berühren.

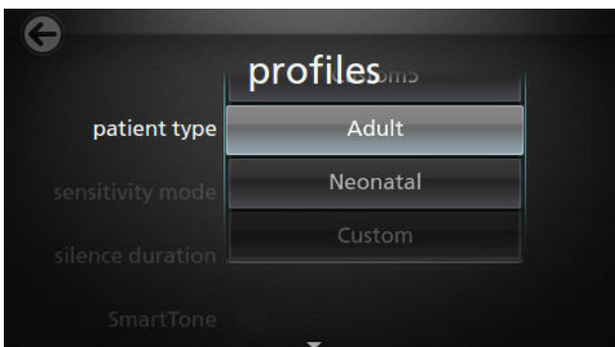


So ändern Sie den Patiententyp

- Berühren Sie im Bildschirm der Profile das Feld *Patiententyp*.



- Führen Sie zur Auswahl des gewünschten *Patiententyps* einen Bildlauf nach oben oder unten durch.



3. Berühren Sie anschließend **OK**. Überprüfen Sie zur Bestätigung Ihrer Auswahl die *Statusleiste*.

Profileinstellungen

Das Radical-7 kann für verschiedene Patiententypen über die Profiloption in den Hauptmenüoptionen konfiguriert werden. Siehe **Auf die Optionen des Hauptmenüs zugreifen** auf Seite 85.

Im Bildschirm *Profiles* (Profile) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Patient Type (Patiententyp)	Definiert die Patientenpopulation, für die das Gerät in Betrieb genommen wird.	Adult (Erwachsener)*	Adult (Erwachsener), Pediatric (Kind), Neonatal (Neugeborenes) oder benutzerdefiniertes Profil 1 bis 8.
Sensitivity Modes (Empfindlichkeitsmodi)	Definiert die Empfindlichkeitsstufe, für die das Gerät in Betrieb genommen wird. Siehe Empfindlichkeitsmodi im Überblick auf Seite 72.	APOD	NORM (NORM), MAX (MAX) oder APOD (APOD)
Silence Duration (Dauer der Stummschaltung)	Die Zeitdauer, über die der akustische Teil des Alarms stummgeschaltet wird. Siehe Stummschalten der Alarme auf Seite 149.	2 Min.	1 Min., 2 Min. oder 3 Min.

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Smart Tone (Intelligenter Ton)	Diese Funktion ermöglicht die fortgesetzte Ausgabe des Pulstons, wenn die plethysmographische Wellenform Bewegungen verzeichnet.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)

* Das Standardprofil wird beim Aus- und Wiedereinschalten des Geräts zum zuletzt eingestellten Profil.

Ersetzen der Werkseinstellungen der Profile für Erwachsene und Neugeborene

Die Profile *Adult* (Erwachsener), *Pediatric* (Kind) und *Neonatal* (Neugeborene) können je nach spezifischen Anforderungen geändert werden. Außerdem können die Werkseinstellungen für diese Profile ersetzt werden. Dabei speichert das Radical-7 nach dem Aus-/Einschalten die bevorzugten Einstellungen für die Profile *Adult* (Erwachsener), *Pediatric* (Kind) und *Neonatal* (Neugeborene) und ersetzt damit die Werkseinstellungen. Wenn anstelle der Werkseinstellungen die bevorzugten Einstellungen für die Profile *Adult* (Erwachsener), *Pediatric* (Kind) und *Neonatal* (Neugeborene) gespeichert werden, ändert die *Profil*-Taste weiterhin die Farbe zu Blau, Grün oder Rosa. Siehe **Profile im Überblick** auf Seite 141.

Außerdem kann der Benutzer mit einem separaten Tool bevorzugte Profilkonfigurationen auf das Radical-7 laden.

Ändern der Standardprofil-Einstellungen:

1. Ändern Sie die Profileinstellungen *Adult* (Erwachsener), *Pediatric* (Kind) oder *Neonatal* (Neugeborene) des Radical-7 auf die gewünschte Konfiguration.
2. Navigieren Sie zum Bildschirm *Access Control* (Zugriffssteuerung). Siehe **Zugriffssteuerung** auf Seite 130.

3. Führen Sie den Bildlauf des Bildschirms *Access Control* (Zugriffssteuerung) nach unten und wählen Sie *Save* (Speichern) neben *Adult* (Erwachsener), *Pediatric* (Kind) oder *Neo* (Neugeborene) und dann *OK* (OK) aus.
4. Bestätigen Sie die Änderungen durch Aus- und Einschalten des Radical-7 und vergewissern Sie sich, dass die geänderten Einstellungen erhalten bleiben.

Wiederherstellen der Werkseinstellung des Profils:

1. Navigieren Sie zum Bildschirm *Access Control* (Zugriffssteuerung).
2. Führen Sie den Bildlauf des Bildschirms *Access Control* (Zugriffsteuerung) nach unten und wählen Sie *Restore* (Wiederherstellen) neben *Factory Defaults* (Werkseinstellung) und dann *OK* (OK) aus.

Kapitel 6: Alarme und Meldungen

Das folgende Kapitel enthält Informationen zu Alarmen und Meldungen.

Weitere Informationen finden Sie in **Kapitel 7: Fehlerbehebung** auf Seite 165.

Informationen zu Alarmen

Das Radical-7 gibt für alle vom System erkannten Zustände visuelle und akustische Alarmsignale aus. Akustische Alarmsignale können stummgeschaltet werden, während weiterhin visuelle Alarme ausgegeben werden. Siehe **Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen** auf Seite 13.

Für Alarme sind drei Prioritäten definiert:

- Hoch
- Mittel
- Niedrig

Alarmverzögerung

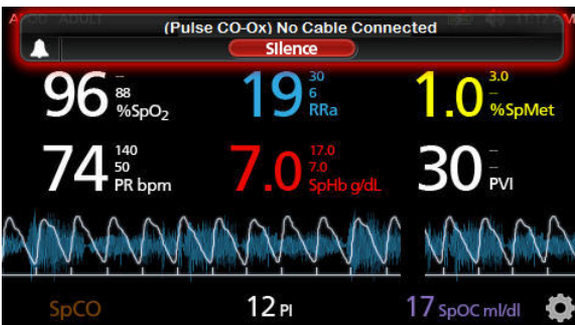
Wenn ein Alarmzustand vorliegt, verzögert diese Funktion die akustische Komponente eines Alarms.

Alarmschnittstelle

Alarme können verschiedene Prioritätslevel haben und aus unterschiedlichen Quellen stammen. In den folgenden Tabellen wird das Alarmverhalten des Radical-7 detaillierter beschrieben.

Hinweis: Wenn das Radical-7 an dem Root-System angedockt ist, werden die Alarme möglicherweise direkt durch die Root-Anzeige angezeigt und interagieren mit dieser. Vollständige Informationen finden Sie in der Bedienungsanleitung für das Root-System.

Priorität	Alarmton
Hoch	10-Puls-Burst
Mittel	3-Puls-Burst

Alarmquellen / Beispiele	Erklärung
	<p>Parameterebene</p> <p>Dieses Beispiel ist ein SpO₂-Alarm (SpO₂ niedrig), da der Wert den unteren Alarmgrenzwert überschreitet.</p> <p>Hinweis: Der SpO₂-Parameter wird rot angezeigt und die Option „Silence“ (Alarm stumm) wird oben auf dem Bildschirm angezeigt.</p>
	<p>Systemebene</p> <p>Das Beispiel ist ein Alarm für „No Cable Connected“ (Kein Kabel angeschlossen).</p> <p>Hinweis: Die Option „Silence“ (Alarm stumm) wird oben auf dem Bildschirm angezeigt und die Erklärung zu dem Alarm wird angezeigt (No Cable Connected (Kein Kabel angeschlossen)).</p>

Stummschalten der Alarmer

Stummschalten oder Ausschalten von Alarmer:

- Berühren Sie **Silence** (Alarm stumm) (markierter Bereich in der *Statusleiste*).

Akustische Alarmer können durch Drücken der *Alarm-Stumm*-Taste vorübergehend stummgeschaltet werden. Die *Stummschaltung* von Alarmer wird durch Drücken der *Alarm-Stumm*-Taste wieder aufgehoben.

Stummschalten von akustischen Alarmer:

1. Wenn ein akustischer Alarm aktiv ist, drücken Sie einmal die **Alarm-Stumm**-Taste.



2. Der akustische Alarm wird bis zu 120 Sekunden stummgeschaltet und ein Countdown-Timer wird angezeigt.



3. Die Dauer der Stummschaltung kann mit der entsprechenden Funktion im Bildschirm *Sounds* (Töne) geändert werden. Siehe **Töne** auf Seite 123.

Funktion „Adaptive Threshold Alarm“ (ATA)

Die Funktion „Adaptive Threshold Alarm“ (ATA) ist eine benutzerwählbare Funktion für adaptive Alarmgrenzwerte, um das Auftreten unnötiger akustischer Alarmer bei der kontinuierlichen Überwachung von SpO₂ zu reduzieren.

ATA verwendet auf den Ausgangswert des Patienten für den SpO₂-Parameter bezogene Alarmgrenzwerte. Die Alarmgrenzwerte dienen als Zusatz zum herkömmlichen unteren SpO₂-Alarmgrenzwert und zum unteren Alarmgrenzwert der schnellen Entsättigung.

SpO₂-Werte, die den unteren Grenzwert für schnelle Entsättigung unterschreiten, lösen unabhängig von der Änderungsgeschwindigkeit einen akustischen Alarm aus. Bei aktiviertem ATA ist die untere Alarmgrenze für schnelle Entsättigung stets aktiv. SpO₂-Werte, die unter den herkömmlichen unteren Alarmgrenzwert abfallen jedoch über dem unteren ATA-Grenzwert liegen, aktivieren visuelle Alarmer und eine temporäre akustische Benachrichtigung. Bei Unterschreitung des unteren ATA-Alarmgrenzwerts wird ein akustischer und visueller Alarm aktiviert. Sofern der patientenspezifische Ausgangswert immer weiter abfällt, wird der untere ATA-Grenzwert durch den unteren Grenzwert der schnellen Entsättigung begrenzt.

Überprüfen Sie vor dem Aktivieren von ATA den unteren Standard-Alarmgrenzwert und den Alarmgrenzwert für schnelle Entsättigung.

ATA verfügt nach der Aktivierung über die folgenden automatischen Sicherheitsmerkmale:

Erinnerungstöne

Wenn der SpO₂-Wert eines Patienten unter den vom Benutzer festgelegten unteren Standard-Alarmgrenzwert fällt, werden ein visueller Alarm sowie alle 15 Minuten ein Erinnerungston ausgegeben, solange der Zustand anhält. Wenn der SpO₂-Wert unter den unteren ATA-Alarmgrenzwert fällt, wird ein akustischer Alarm aktiviert.

Schutz für schnelle Entsättigung

Die Funktion zur Erkennung von schneller Entsättigung ist immer aktiv, wenn ATA eingeschaltet ist. Dies bedeutet, dass starke Entsättigungen (5 % oder 10 %), bezogen auf den unteren SpO₂-Standard-Alarmgrenzwert, akustische und visuelle Alarmer auslösen. In Verbindung mit ATA besteht mit der schnellen Entsättigung ein Schutz vor Unterschreiten einer absoluten Alarmuntergrenze. SpO₂-Werte, die den unteren Grenzwert für schnelle Entsättigung überschreiten, lösen unabhängig von der Änderungsgeschwindigkeit einen akustischen und visuellen Alarm aus. Der Benutzer kann für die schnelle Entsättigung einen Standardwert von 5 % oder 10 % auswählen.

Hinweis: Mit ATA ist eine Einstellung von 0 % für die schnelle Entsättigung nicht zulässig.

Wenn ATA *ausgeschaltet* ist, verwendet das Gerät die Standard-Alarmgrenzwerte und die Standard-Alarmverzögerungen.

Siehe **Alarmschnittstelle** auf Seite 147. **Alarmschnittstelle** auf Seite 147

Siehe **SpO₂-Alarmer** auf Seite 92.

3D-Alarmer



3D-Alarmer, die über das Hauptmenü aufrufbar sind, enthalten Folgendes:



Entsättigungsindex auf Seite 152



Informationen zum Entsättigungsindex auf Seite 151



Pi-Delta auf Seite 153



Informationen zu Pi-Delta auf Seite 152

Informationen zum Entsättigungsindex

Mit dem Alarm für den 3D-Entsättigungsindex kann ein Arzt akustische und visuelle Alarmer aktivieren, wenn ein Patient eine bestimmte Anzahl von Entsättigungen über einen zuvor definierten Grenzwert ausgehend von der Ausgangswert-Sättigung in einer bestimmten Zeitspanne verliert.

Herkömmliche Hoch- und Niedrig-SpO₂-Alarmgrenzen alarmieren den Arzt bei Sättigungswerten, die benutzerdefinierte Grenzwerte überschreiten. Diese Grenzwerte werden gewöhnlich zum Erkennen von signifikanten Veränderungen der Ausgangs-Sättigungswerte des Patienten verwendet. Bei einigen Patientenpopulationen können jedoch kleinere transiente Sättigungszyklen über einen begrenzten Zeitraum bedeutenden Sättigungsereignissen, die über einem typischen Niedrigalarmgrenzwert

liegen, vorausgehen. Die Fähigkeit, den Arzt beim Auftreten von Zyklen mit kleineren transienten Enttächtigungen zu alarmieren, kann dabei helfen, einen potentiellen signifikanten sich verschlechternden Patientenzustand zu erkennen und so eine gezieltere Überwachung und/oder Änderung der Behandlung zu veranlassen.

Stellen Sie einen 3D-Entsättigungsindexalarm ein, um Patientenpopulationen auszuwählen, bei denen die Erkennung eines Zyklus transientser Enttächtigungen hilfreich sein kann.

Weitere Informationen zum Einstellen eines 3D-Entsättigungsindexalarms finden Sie unter **Entsättigungsindex** auf Seite 152.

Entsättigungsindex

Im Menübildschirm *Desat Index* (Entsättigungsindex) können Sie die folgenden Optionen ändern:

Optionen	Beschreibung	Werkzeinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Delta	Sättigungsdifferenz zur Ausgangswertmessung des Patienten.	4%	2 % bis 10 % in Schritten von 1 %
Time (Zeit)	Der Zeitraum, in dem Sättigungsereignisse, die das Delta übersteigen, überwacht werden.	1 Stunde	1 bis 4 Stunden in Schritten von 1 Stunde
Number of Events (Anzahl der Ereignisse)	Die Anzahl der Enttächtigungen, die das Delta überschreiten und die akustische und visuelle Alarmer auslösen.	Off (Aus)	„Off“ (Aus), 1 bis 24 Enttächtigungen in Schritten von 1

Informationen zu Pi-Delta

Der Perfusionsindex-Delta-Alarm (Pi) wird vom Benutzer definiert. Es wird ein akustisches und visuelles Alarmsignal ausgegeben, wenn die Durchblutung an der Sensoranlegestelle in einem bestimmten Zeitraum um einen bestimmten Wert (Delta) abnimmt.

Der Perfusionsindex beschreibt die Durchblutung an der Überwachungsstelle. Das Radical-7 misst die Durchblutung an der SpO₂-Messstelle durch einen Vergleich zwischen dem Pulssignal und Nicht-Pulssignal. Das Verhältnis wird in Prozent ausgedrückt. Es ist klinisch

bestätigt, dass der Pi-Wert zur Vorhersage des Krankheitsgrades bei Neugeborenen und Erwachsenen hilfreich ist. Außerdem hat sich gezeigt, dass der Pi-Wert sich stark aufgrund sympathischer Änderungen durch inhalative Mittel und Schmerzstimulation ändern kann.* Wenn sich der Pi-Wert mit der Zeit verringert, kann dies physiologische Gründe haben, die behandelt werden müssen.

Das Pi-Delta alarmiert den Benutzer akustisch und visuell bei wichtigen Änderungen bei der Durchblutung im Vergleich zum Ausgangs-Pi-Wert des Patienten. Sobald der Benutzer den Alarm aktiviert hat, wird der Ausgangswert vom Radical-7 festgelegt und repräsentiert 30 Sekunden des momentan gemittelten Pi-Werts. Siehe **Pi-Delta** auf Seite 153 bzgl. des Einstellens eines Pi-Delta Alarms. Die Funktion umfasst einen vom Benutzer definierbaren Pi-Delta-Alarm. Es wird ein akustisches und visuelles Alarmsignal abgegeben, wenn die Durchblutung an der Sensormessstelle in einem bestimmten Zeitraum um einen bestimmten Wert (Differenz) abnimmt. Drei der Variablen werden vom Benutzer innerhalb bestimmter Bereiche ausgewählt. Siehe hierzu „Pi-Delta-Alarmer“.

**De Felice C, Latini G, Vacca P, Kopotic RJ. The pulse oximeter perfusion index as a predictor for high illness severity in neonates. Eur J Pediatr. 2002;161:561-562.*

Pi-Delta

Im Menübildschirm *Pi Delta* (Pi-Delta) können Sie die folgenden Optionen ändern:

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Set Baseline (Ausgangswert einstellen)	Stellt den Wert des Perfusionsindex (Pi) auf den Ausgangswert ein.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
Percent Change (Prozentuale Änderung)	Die Differenz in Pi vom Ausgangswert löst akustische und visuelle Alarmer aus, sofern diese für die Dauer des Timeout beibehalten werden.	50 %	10 % bis 99 % in Schritten von 1 %

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Timeout (Zeitüberschreitung)	Der Zeitraum, in dem die prozentuale Differenz in Pi überwacht wird.	None (Keine)	None (Keine) oder 1, 5, 30 Minuten, 1, 4, 8, 12, 24, 36, 48 Stunden

Meldungen beim Radical-7

Im folgenden Abschnitt sind häufige Meldungen mit möglichen Ursachen und empfohlenen Maßnahmen zusammengestellt.

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<i>(Pulse CO-Ox) Replace Cable [(Puls-CO-Ox) Kabel ersetzen]</i> oder <i>(RAM) Replace Cable [(RAM) Kabel ersetzen]</i>	<ul style="list-style-type: none"> Das Patienten-kabel ist beschädigt oder die Lebensdauer des Kabels ist abgelaufen. 	<ul style="list-style-type: none"> Ersetzen Sie das Patienten-kabel.
<i>(Pulse CO-Ox) Cable Near Expiration [(Puls-CO-Ox) Nutzungsdauer des Kabels bald abgelaufen]</i> oder <i>(RAM) Cable Near Expiration [(RAM) Kabel läuft bald ab]</i>	<ul style="list-style-type: none"> Die verbleibende Lebensdauer des Patienten-kabels für die aktive Überwachung beträgt unter 10 %. 	<ul style="list-style-type: none"> Ersetzen Sie es durch ein neues Patienten-kabel.

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>(Pulse CO-Ox) No Cable Connected</i> <i>[(Puls-CO-Ox) Kein Kabel angeschlossen]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) No Cable Connected</i> <i>[(RAM) Kein Kabel angeschlossen]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> Kein Kabel angeschlossen oder Kabel nicht richtig an der Buchse angeschlossen. 	<ul style="list-style-type: none"> Trennen Sie das Kabel und schließen Sie es wieder an.
<p><i>(Pulse CO-Ox) Incompatible Cable</i> <i>[(Puls-CO-Ox) Inkompatibles Kabel]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> Kein zulässiges Kabel. 	<ul style="list-style-type: none"> Ersetzen Sie das Kabel durch ein zulässiges Kabel.
<p><i>(Pulse CO-Ox) Replace Sensor</i> <i>[(Puls-CO-Ox) Sensor ersetzen]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) Replace Sensor</i> <i>[(RAM) Sensor ersetzen]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> Die gesamte Überwachungszeit des wiederverwendbaren Sensors ist abgelaufen, der Sensor funktioniert nicht oder der Sensor ist defekt. 	<ul style="list-style-type: none"> Ersetzen Sie den Sensor.
<p><i>(Pulse CO-Ox) Sensor Near Expiration</i> <i>[(Puls-CO-Ox) Sensor läuft bald ab]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) Sensor Near Expiration</i> <i>[(RAM) Sensor läuft bald ab]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> Die verbleibende Lebensdauer des wiederverwendbaren Sensors für die aktive Überwachung beträgt unter 10 %. 	<ul style="list-style-type: none"> Ersetzen Sie ihn durch einen neuen wiederverwendbaren Sensor.

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>(Pulse CO-Ox) No Sensor Connected [(Puls-CO-Ox) Kein Sensor angeschlossen]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) No Sensor Connected [(RAM) Kein Sensor angeschlossen]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Sensor nicht richtig an der Sensorbuchse angeschlossen. Möglicherweise falscher Sensor oder Sensor oder Kabel defekt. • Das Gerät sucht den Puls des Patienten. • Der Sensor ist nicht mit dem Patientenkabel verbunden. Der Sensor ist verkehrt herum mit dem Patientenkabel verbunden. 	<ul style="list-style-type: none"> • Trennen Sie den Sensor und schließen Sie ihn wieder an. Beachten Sie die Informationen in der Gebrauchsanweisung des Sensors. • Trennen Sie den Sensor vom Patientenkabelanschluss und schließen Sie ihn wieder an. • Überprüfen Sie, ob die Sensor-LED blinkt. Trennen Sie den Sensor und verbinden Sie ihn dann erneut. Wenn die LED nicht leuchtet, tauschen Sie den Sensor aus.
<p><i>(Pulse CO-Ox) Incompatible Sensor [(Puls-CO-Ox) Inkompatibler Sensor]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) Incompatible Sensor [(RAM) Inkompatibler Sensor]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Kein zulässiger Masimo-Sensor. • Sensor wurde an ein Gerät ohne einen entsprechenden Parameter angeschlossen. 	<ul style="list-style-type: none"> • Ersetzen Sie den Sensor durch einen zulässigen Masimo-Sensor. • Verwenden Sie einen kompatiblen Sensor. Wenden Sie sich an Ihren Masimo-Vertreter, um mehr über optionale Parameter-Updates zu erfahren.

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>(Pulse CO-Ox) Replace Adhesive Sensor [(Puls-CO-Ox) Klebesensor ersetzen]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) Replace Adhesive Sensor [(RAM) Klebesensor ersetzen]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Wenn ein für den Einpatientengebrauch bestimmter Sensor verwendet wird, ist der Klebestreifen des Sensors beschädigt oder die Haltbarkeit des Klebestreifens abgelaufen. 	<ul style="list-style-type: none"> • Tauschen Sie den Klebestreifen des Sensors aus.
<p><i>(Pulse CO-Ox) Adhesive Near Expiration [(Puls-CO-Ox) Klebesensor läuft bald ab]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) Adhesive Near Expiration [(RAM) Klebesensor läuft bald ab]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Die verbleibende Lebensdauer des Einwegensors für die aktive Überwachung beträgt unter 10 %. 	<ul style="list-style-type: none"> • Ersetzen Sie ihn durch einen neuen Einwegsensor.
<p><i>(Pulse CO-Ox) No Adhesive Sensor Connected [(Puls-CO-Ox) Kein Klebesensor angeschlossen]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) No Adhesive Sensor Connected [(RAM) Kein Klebesensor angeschlossen]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Wenn ein für den Einpatientengebrauch bestimmter Sensor verwendet wird, ist der Klebestreifen des Sensors nicht angebracht. 	<ul style="list-style-type: none"> • Vergewissern Sie sich, dass der Klebestreifen fest am Sensor angebracht ist.

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>(Pulse CO-Ox) Incompatible Adhesive Sensor [(Puls-CO-Ox) Inkompatibler Klebesensor]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) Incompatible Adhesive Sensor [(RAM) Inkompatibler Klebesensor]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Kein zulässiger Masimo-Sensor. • Sensor wurde an ein Gerät ohne einen entsprechenden Parameter angeschlossen. 	<ul style="list-style-type: none"> • Ersetzen Sie den Sensor durch einen zulässigen Masimo-Sensor. • Verwenden Sie einen kompatiblen Sensor. Wenden Sie sich an Ihren Masimo-Vertreter, um mehr über optionale Parameter-Upgrades zu erfahren.
<p><i>(Pulse CO-Ox) Sensor Initializing [(Puls-CO-Ox) Sensor wird initialisiert]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Gerät prüft den Sensor auf ordnungsgemäße Funktionsweise und Leistung. 	<ul style="list-style-type: none"> • Werden innerhalb von 30 Sekunden keine Werte angezeigt, Sensor entfernen und wieder anschließen. Wenn noch immer keine Werte angezeigt werden, durch neuen Sensor ersetzen.

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>(Pulse CO-Ox) Sensor Off Patient [(Puls-CO-Ox) Sensor vom Patienten abgelöst]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) Sensor Off Patient [(RAM) Sensor vom Patienten abgelöst]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Sensor nicht einwandfrei am Patienten befestigt. • Der Sensor ist nicht ordnungsgemäß am Patienten angebracht. Der Sensor ist beschädigt. 	<ul style="list-style-type: none"> • Trennen Sie den Sensor und schließen Sie ihn wieder an. Sensor wieder ansetzen. • Bringen Sie den Sensor ordnungsgemäß am Patienten an und verbinden Sie den Sensor wieder mit dem Gerät bzw. dem Patientenkabel. Ist der Sensor beschädigt, muss er ersetzt werden.
<p><i>(RAM) RAM Check Sensor [(RAM) RAM Sensor prüfen]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • RAM kann keine Daten über RAM-Sensor erfassen. 	<ul style="list-style-type: none"> • Stellen Sie sicher, dass der Sensor richtig angelegt ist. Stellen Sie sicher, dass kein Gegenstand am Sensorkabel zieht. Dies kann ein Ablösen des Sensors verursachen.

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>(RAM) Sensor Initializing [(RAM) Sensor initialisiert sich]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Gerät prüft den Sensor auf ordnungsgemäße Funktionsweise und Leistung. 	<ul style="list-style-type: none"> • Werden innerhalb von 30 Sekunden keine Werte angezeigt, Sensor entfernen und wieder anschließen. Wenn noch immer keine Werte angezeigt werden, durch neuen Sensor ersetzen.
<p><i>(Pulse CO-Ox) Low Perfusion Index [(Puls-CO-Ox) Niedriger Perfusionsindex]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Signalstärke zu schwach. 	<ul style="list-style-type: none"> • Platzieren Sie den Sensor an einer besser durchbluteten Stelle. Siehe Messungen – Fehlerbehebung auf Seite 165.
<p><i>(Pulse CO-Ox) Low Signal IQ [(Puls-CO-Ox) Niedrige Signal IQ]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Gibt die niedrige Signalgüte des angezeigten Wertes aufgrund schlechter Signalstärke an. 	<ul style="list-style-type: none"> • Stellen Sie sicher, dass der Sensor richtig angelegt ist. Platzieren Sie den Sensor an einer besser durchbluteten Stelle. Siehe Signal-IQ-Indikatoren auf Seite 76.

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>(Pulse CO-Ox)</i> <i>Pulse Search</i> [(Puls-CO-Ox) Pulssuche]</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Das Gerät sucht nach dem Puls. 	<ul style="list-style-type: none"> • Wenn das Gerät nicht innerhalb von 30 Sekunden den Puls anzeigt, trennen Sie es und schließen es erneut an. Wenn der Puls weiterhin gesucht wird, platzieren Sie den Sensor an einer besser durchbluteten Stelle.
<p><i>(Pulse CO-Ox)</i> <i>Interference Detected</i> [(Puls-CO-Ox) Störung erkannt] oder <i>(RAM)</i> <i>Interference Detected</i> [(RAM) Störung erkannt]</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Licht mit hoher Intensität (pulsierendes Stroboskoplicht, übermäßig starkes Umgebungslicht, wie z. B. OP-Leuchten oder direktes Sonnenlicht) oder andere Monitoranzeigen. • Inkorrekte Monitor-Netzfrequenzeinstellung (Hz). 	<ul style="list-style-type: none"> • Platzieren Sie ein Masimo Optical Light Shield über dem Sensor. • Ändern Sie die Netzfrequenzeinstellung auf die richtige Hz-Einstellung. Siehe Geräteeinstellungen auf Seite 124.
<p><i>(Pulse CO-Ox)</i> <i>SpO₂ Only Mode</i> [(Puls CO-Ox) Nur SpO₂-Modus]</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Die Meldung wird während einer fehlgeschlagenen Sensorinitialisierungs-/Pulsuchroutine oder einer Überwachung bei fehlgeschlagenen Überwachungsbedingungen angezeigt. 	<ul style="list-style-type: none"> • Beachten Sie die Informationen in der Gebrauchsanweisung des Sensors. Platzieren Sie ein Masimo Light Shield über dem Sensor, und justieren Sie den Sensor.

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>Low SpCO SIQ</i> (Niedrige SpCO-SIQ)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Zeigt eine niedrige Signalgüte bei der SpCO-Messung an. 	<ul style="list-style-type: none"> • Stellen Sie sicher, dass der Sensor richtig angelegt ist. Überprüfen Sie, ob der Sensor ordnungsgemäß funktioniert. Tauschen Sie den Sensor andernfalls aus. Siehe Erfolgreiche Überwachung von SpCO auf Seite 38.
<p><i>Low SpMet SIQ</i> (Niedrige SpMet-SIQ)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Zeigt eine niedrige Signalgüte bei der SpMet-Messung an. 	<ul style="list-style-type: none"> • Stellen Sie sicher, dass der Sensor richtig angelegt ist. Überprüfen Sie, ob der Sensor ordnungsgemäß funktioniert. Tauschen Sie den Sensor andernfalls aus. Siehe Erfolgreiche Überwachung von SpMet auf Seite 38.

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>Low SpHb SIQ</i> (Niedrige SpHb-SIQ)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Zeigt eine niedrige Signalgüte bei der SpHb-Messung an. 	<ul style="list-style-type: none"> • Stellen Sie sicher, dass der Sensor richtig angelegt ist. Überprüfen Sie, ob der Sensor ordnungsgemäß funktioniert. Tauschen Sie den Sensor andernfalls aus. Siehe Erfolgreiche Überwachung der SpHb-Konzentration auf Seite 36.
<p>„- -“ (Striche als Parameterwert angezeigt – Ungültiger Parameteralarm)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Es kann kein Parameterwert angezeigt werden. 	<ul style="list-style-type: none"> • Überprüfen Sie das Befinden des Patienten.
<p><i>Low Battery</i> (Geräteakku schwach)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Die Akkuladung ist niedrig. 	<ul style="list-style-type: none"> • Laden Sie den Akku auf, indem Sie das Handgerät in die Dockstation einsetzen und das Gerät mit Netzstrom betreiben. Akku nötigenfalls ersetzen.
<p><i>Speaker Failure</i> (Lautsprecherausfall)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Das Gerät muss gewartet werden. 	<ul style="list-style-type: none"> • Verständigen Sie den technischen Support von Masimo. Siehe Kapitel 9: Wartung und Pflege auf Seite 205.

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<i>RTC Battery Low (RTC-Batterieladung niedrig)</i>	<ul style="list-style-type: none">• Das Gerät muss gewartet werden.	<ul style="list-style-type: none">• Verständigen Sie den technischen Support von Masimo. Siehe Kapitel 9: Wartung und Pflege auf Seite 205.

Kapitel 7: Fehlerbehebung

Das folgende Kapitel enthält Informationen zur Fehlerbehebung am Radical-7-System.

Messungen – Fehlerbehebung

Im folgenden Kapitel werden mögliche Messsymptome, mögliche Ursachen und die nächsten Schritte beschrieben.

Weitere Informationen finden Sie unter **Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen** auf Seite 13.

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
Anzeige von Meldung für niedrige SIQ (niedrige Signalqualität).	<ul style="list-style-type: none">• Sensor ist beschädigt oder funktioniert nicht.• Ungeeigneter Sensortyp oder nicht ordnungsgemäßes Anbringen.• Übermäßige Bewegung.• Schwache Durchblutung.	<ul style="list-style-type: none">• Überprüfen Sie Typ und Größe des Sensors und legen Sie den Sensor erneut an. Siehe <i>Bedienungsanleitung</i> des Sensors.• Prüfen Sie, ob der Blutfluss zur Sensormessstelle eingeschränkt ist.• Überprüfen Sie die Platzierung des Sensors. Bringen Sie den Sensor erneut an oder platzieren Sie ihn an einer anderen Stelle.• Ersetzen Sie den Sensor.• Reduzieren oder stoppen Sie Bewegungen an der überwachten Stelle.• Stellen Sie auf „Maximum Sensitivity“ (Maximale Empfindlichkeit) ein. Siehe Empfindlichkeitsmodi im Überblick auf Seite 72.

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>Schwierigkeiten beim Erhalten eines Messwerts.</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Sensor bzw. Sensorgröße ungeeignet. • Ungeeigneter Sensortyp oder nicht ordnungsgemäßes Anbringen. • Schwache Durchblutung. • Übermäßige Bewegungsartefakte. • Übermäßiges Umgebungs- oder Stroboskoplicht. • Niedriger Batterieladezustand/nicht an Stromnetz angeschlossen. • Störung durch induziertes Rauschen verursacht durch Netzfrequenz. 	<ul style="list-style-type: none"> • Warten Sie lange genug, bis sich der Parameterwert stabilisiert hat. • Überprüfen Sie Typ und Größe des Sensors und legen Sie den Sensor erneut an. Siehe <i>Bedienungsanleitung des Sensors</i>. • Prüfen Sie, ob der Blutfluss zur Sensormessstelle eingeschränkt ist. • Überprüfen Sie die Platzierung des Sensors. Bringen Sie den Sensor erneut an oder platzieren Sie ihn an einer anderen Stelle. • Ersetzen Sie den Sensor. • Achten Sie darauf, dass Gerät und Sensor mit dem Parameter konfiguriert sind. • Überprüfen Sie, ob der richtige Sensor und eine für den Patienten geeignete Sensorgröße gewählt wurde. • Schirmen Sie den Sensor vor übermäßigem Umgebungslicht oder Stroboskoplicht ab. • Reduzieren oder stoppen Sie Bewegungen an der überwachten Stelle. • Schieben Sie das Handgerät in die Dockstation. Überprüfen Sie, ob das Netzkabel der Dockstation eingesteckt ist und ihre Betriebsanzeige leuchtet. • Überprüfen Sie die 50- bzw. 60-Hz-Menü-Einstellung und ändern Sie sie gegebenenfalls. Siehe Lokalisierung auf Seite 126.

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>Parameterwerte werden als Striche angezeigt.</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Parameter hat sich möglicherweise nicht stabilisiert. • Gerät ist möglicherweise mit diesem Parameter nicht konfiguriert. • Sensor ist mit diesem Parameter nicht kompatibel. 	<ul style="list-style-type: none"> • Warten Sie lange genug, bis sich der Parameterwert stabilisiert hat. • Überprüfen Sie Typ und Größe des Sensors und legen Sie den Sensor erneut an. Siehe <i>Bedienungsanleitung</i> des Sensors. • Prüfen Sie, ob der Blutfluss zur Sensormessstelle eingeschränkt ist. • Überprüfen Sie die Platzierung des Sensors. Bringen Sie den Sensor erneut an oder platzieren Sie ihn an einer anderen Stelle. • Ersetzen Sie den Sensor. • Achten Sie darauf, dass Gerät und Sensor mit dem Parameter konfiguriert sind.

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>Abgeblendete Parameter</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Geringe Signalqualität 	<ul style="list-style-type: none"> • Untersuchen Sie den Patienten. • Überprüfen Sie Typ und Größe des Sensors und legen Sie den Sensor erneut an. Siehe <i>Bedienungsanleitung</i> des Sensors. • Prüfen Sie, ob der Blutfluss zur Sensormessstelle eingeschränkt ist. • Überprüfen Sie die Platzierung des Sensors. Bringen Sie den Sensor erneut an oder platzieren Sie ihn an einer anderen Stelle. • Ersetzen Sie den Sensor. • Reduzieren oder stoppen Sie Bewegungen an der überwachten Stelle. • Stellen Sie auf „MAX Sensitivity“ (maximale Empfindlichkeit) ein. Siehe <i>Empfindlichkeitsmodi im Überblick</i> auf Seite 72.
<p><i>Parameterwerte entsprechen nicht dem Gesundheitszustand oder den arteriellen Blutgaswerten</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Schwache Durchblutung • Sensorablösung 	<ul style="list-style-type: none"> • Überprüfen Sie, ob Fehlermeldungen angezeigt werden. Siehe <i>Kapitel 6: Alarmer und Meldungen</i> auf Seite 147. • Überprüfen Sie, ob der Sensor richtig platziert ist bzw. ob er zu fest sitzt. Bringen Sie den Sensor erneut an oder wählen Sie eine andere Messstelle. Stellen Sie das Gerät auf „MAX Sensitivity“ (maximale Empfindlichkeit) ein und überprüfen Sie, ob der Sensor ordnungsgemäß am Patienten angebracht ist. Siehe <i>Gebrauchsanweisung</i> des Sensors.

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<i>Unerwartete Parameterwerte</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Niedrige SIQ- oder Pi-Werte • Ungeeignete Sensorgröße oder nicht geeigneter Messort 	<ul style="list-style-type: none"> • Bringen Sie den Sensor an einer anderen Stelle an, sodass die SIQ- und Pi-Messwerte eindeutig ablesbar sind. Ermitteln Sie einen Durchschnittswert aus an drei verschiedenen Stellen gemessenen Werten, um die Genauigkeit zu erhöhen. Geben Sie eine Blutprobe ab, um die CO-Oximetrie im Labor zu Vergleichszwecken testen zu lassen. • Überprüfen Sie, ob eine für den Patienten geeignete Sensorgröße gewählt wurde. Überprüfen Sie die korrekte Position des Sensors. Siehe <i>Gebrauchsanweisung</i> des Sensors.
<i>Unerwartet hoher SpCO-Messwert</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Methämoglobin-Konzentration ist möglicherweise erhöht. 	<ul style="list-style-type: none"> • Geben Sie eine Blutprobe ab, um die CO-Oximetrie im Labor testen zu lassen. Siehe den Anhang: Konzepte der Alarmantwortverzögerung auf Seite 217.

Fehlerbehebung beim Radical-7

Im folgenden Kapitel werden Symptome und mögliche Ursachen mit dem Radical-7 und die nächsten Schritte beschrieben.

Weitere Informationen finden Sie in **Kapitel 6: Alarmer und Meldungen** auf Seite 147.

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<i>Gerät schaltet sich nicht ein</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Entladene Batterie. • Eine oder beide Sicherungen sind durchgebrannt. • Interner Fehler. 	<ul style="list-style-type: none"> • Laden Sie den Akku auf. • Überprüfen und ersetzen Sie die Sicherungen. Siehe Auswechseln der Sicherungen auf Seite 207. • Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe Kontaktaufnahme mit Masimo auf Seite 212.
<i>Systemausfall, technischer Alarm aktiv (kontinuierlicher Lautsprecherton)</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Interner Fehler. 	<ul style="list-style-type: none"> • Unterdrücken Sie den Alarm durch Drücken der <i>Alarm-stumm</i>-Taste. Wenn das Alarmsignal weiterhin ertönt, schalten Sie das Radical-7 aus. Ersetzen Sie nötigenfalls den Handgeräteakku. • Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe Kontaktaufnahme mit Masimo auf Seite 212.

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<i>Lautsprecher funktioniert nicht</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Toneinstellungen am Gerät sind möglicherweise falsch. • Interner Fehler. 	<ul style="list-style-type: none"> • Schalten Sie das Radical-7 aus und wieder ein. • Überprüfen Sie, dass <i>Alarmer</i> und <i>Töne</i> nicht stummgeschaltet sind. • Überprüfen Sie die Lautstärkeinstellungen der <i>Alarmer</i> und <i>Töne</i>. • Überprüfen Sie, dass sich das Gerät nicht im Modus <i>All mute</i> (Alles stummgeschaltet) befindet. • Überprüfen Sie, dass der Gerätelautsprecher nicht verdeckt ist. • Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe Kontaktaufnahme mit Masimo auf Seite 212.
<i>Gerätebildschirm ohne Anzeige</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Das Gerät ist ausgeschaltet • Inkorrekte Helligkeitseinstellung • Die Batterien sind möglicherweise entladen. • Interner Fehler. 	<ul style="list-style-type: none"> • Schalten Sie das Radical-7 aus und wieder ein. • Regulieren Sie die Helligkeitseinstellung. Siehe Helligkeit auf Seite 129. • Laden Sie den Akku auf. • Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe Kontaktaufnahme mit Masimo auf Seite 212.

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>Touchscreen/Tasten reagieren nicht auf Tastendruck</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • EMI (Elektromagnetische Interferenz) • Interner Fehler. 	<ul style="list-style-type: none"> • Überprüfen Sie, ob die Wechselstromversorgung ordnungsgemäß geerdet ist. • Stellen Sie das Gerät nicht in der Nähe anderer Geräte auf, die elektromagnetische Interferenzen verursachen können. • Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe Kontaktaufnahme mit Masimo auf Seite 212.
<p><i>Die Batterielaufzeit ist deutlich herabgesetzt.</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Die Batterie ist nicht vollständig aufgeladen. • Die Batterie ist defekt. • Batteriekapazität beeinträchtigt. 	<ul style="list-style-type: none"> • Überprüfen Sie die Akkuladungsanzeige. • Überprüfen Sie, ob die Batterie vollständig geladen ist. • Ersetzen Sie den Akku. Siehe Auswechseln des Akkus auf Seite 207. • Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe Kontaktaufnahme mit Masimo auf Seite 212.

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<i>Akku wird nicht aufgeladen</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Netzstromkabel abgetrennt. • Der Akku ist defekt. • Interner Fehler. 	<ul style="list-style-type: none"> • Schließen Sie das Netzstromkabel an die Dockstation an. • Ersetzen Sie den Akku. Siehe Auswechseln des Akkus auf Seite 207. • Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe Kontaktaufnahme mit Masimo auf Seite 212.
<i>Gerät erkennt nicht den Anschluss des Patientenkabels</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Der Kabelstecker ist nicht ordnungsgemäß am Gerät angeschlossen. • Beschädigter Stecker. • Beschädigtes Kabel. • Kabel abgelaufen. • Interner Fehler. 	<ul style="list-style-type: none"> • Ziehen Sie das Kabel ab und schließen Sie es erneut an. • Achten Sie darauf, dass der Stecker vollständig in das Gerät eingesteckt ist. • Ersetzen Sie das Kabel. • Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe Kontaktaufnahme mit Masimo auf Seite 212.

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>Gerät erkennt nicht den Anschluss des Sensors</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Der Sensor ist nicht ordnungsgemäß an das Gerät angeschlossen. • Falsche Platzierung des Sensors. • Sensor beschädigt. • Sensor abgelaufen. • Interner Fehler. 	<ul style="list-style-type: none"> • Entfernen Sie den Sensor und schließen Sie ihn erneut an. • Achten Sie darauf, dass der Stecker vollständig in das Gerät eingesteckt ist. • Legen Sie den Sensor erneut am Patienten an. Siehe <i>Bedienungsanleitung</i> des Sensors. • Ersetzen Sie den Sensor. • Schalten Sie das Radical-7 aus und wieder ein. • Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe Kontaktaufnahme mit Masimo auf Seite 212.

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>Gerät kommuniziert nicht mit anderen externen Geräten über kabelgebundene Verbindung</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Externes Gerät ist nicht kompatibel. • Die Einstellungen des Geräteanschlusses sind nicht ordnungsgemäß konfiguriert. • Das Kommunikationskabel ist nicht ordnungsgemäß angeschlossen. • Das angeschlossene Netzwerk ist nicht verfügbar. • Interner Fehler. 	<ul style="list-style-type: none"> • Überprüfen Sie die Kompatibilität des externen Geräts. • Überprüfen Sie die Geräteeinstellungen des Datenanschlusses. Siehe Geräteausgabe auf Seite 135. • Überprüfen Sie den Anschluss des Kommunikationskabels . • Überprüfen Sie die Einstellungen des angeschlossenen Netzwerks und dessen Verfügbarkeit. • Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe Kontaktaufnahme mit Masimo auf Seite 212.

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>Gerät kommuniziert nicht mit anderen externen Geräten über drahtlose Verbindung</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Externes Gerät ist nicht kompatibel. • WLAN ist nicht eingeschaltet und/oder nicht ordnungsgemäß konfiguriert. • Der Standort verfügt über keine Drahtlosverbindung . • Das angeschlossene Netzwerk ist nicht verfügbar. • Interner Fehler. 	<ul style="list-style-type: none"> • Überprüfen Sie die Kompatibilität des externen Geräts. • Überprüfen Sie, dass die Drahtlosfunktionalität aktiviert und ordnungsgemäß konfiguriert ist. Siehe WLAN auf Seite 127. • Überprüfen Sie die WLAN-Verfügbarkeit für diesen Standort. • Überprüfen Sie die Einstellungen des Netzwerks und dessen Verfügbarkeit. • Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe Kontaktaufnahme mit Masimo auf Seite 212.
<p><i>LEDs an der Dockstation blinken dauernd</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> • Softwareversionen des Handgeräts und der Dockstation sind inkompatibel. 	<ul style="list-style-type: none"> • Auf aktuelle Softwareversionen aktualisieren. • Kompatible Softwareversionen für Handgerät und Dockstation verwenden.

Kapitel 8: Technische Daten

Das folgende Kapitel enthält Spezifikationen für das Radical-7-Handgerät, kompatible Dockstationen und das Standalone-System.

Anzeigebereich

Messung	Anzeigebereich
SpO ₂ (Funktionelle Sauerstoffsättigung)	0 % bis 100 %
PR (Pulsfrequenz)	0 bis 240 Schläge/Min.
Pi (Perfusionsindex)	0,00 bis 20
PVi (Plethysmographie-Variabilitätsindex)	0 bis 100
RRa (Atemfrequenz)	0 bis 120 Atemzüge/Min.
SpHb (Hämoglobin)	0,0 g/dL bis 25,0 g/dL 0,0 mmol/L bis 15,5 mmol/L 0 g/L bis 250 g/L
SpCO (Carboxyhämoglobin)	0 % bis 99 %
SpMet (Methämoglobin)	0,0 % bis 99,9 %
SpOC (Sauerstoffgehalt)	0 ml/dl bis 35 ml/dl
RRp (Atemfrequenz)	0 bis 120 Atemzüge/Min.

Genauigkeit (ARMS*)

Sauerstoffsättigung (SpO ₂)		
Keine Bewegung [1] (SpO ₂ von 60 % bis 80 %)	Erwachsene, Kinder und Säuglinge	3 %
Keine Bewegung [2] (SpO ₂ von 70 % bis 100 %)	Erwachsene, Kinder und Säuglinge	2 %

	Neugeborene	3 %
Keine Bewegung [3] (SpO ₂ von 70 % bis 100 %)	Alle Patientenpopulationen	3 %
Schwache Durchblutung [4] (SpO ₂ von 70 % bis 100 %)	Alle Patientenpopulationen	2 %
Pulsfrequenz (PR)		
Bereich	25 bis 240 Schläge/Min.	
Keine Bewegung	Alle Patientenpopulationen	3 bpm
Bewegung [5]	Alle Patientenpopulationen	5 bpm
Schwache Durchblutung	Alle Patientenpopulationen	3 bpm
Carboxyhämoglobinwert (SpCO) [1]		
Bereich von 1 % bis 40 %	Erwachsene, Kinder und Säuglinge	3 %
Methämoglobinwert (SpMet) [1]		
Bereich von 1 % bis 15 %	Alle Patientenpopulationen	1 %
Gesamthämoglobin SpHb [6]		
Bereich von 8 g/dl bis 17 g/dl	Erwachsene, Kinder	1 g/dL
Atemfrequenz (RRa) [7]		
Bereich von 4 bis 70 Atemzüge/Min.	Erwachsene, Kinder	1 Atemzug/Min.
Atemfrequenz (RRp) [7]		
Bereich von 4 bis 70 Atemzüge/Min.	Erwachsene, Kinder	1 Atemzug/Min.

* A_{RMS} -Genauigkeit ist eine statistische Berechnung des Unterschieds zwischen vom Gerät gemessenen Werten und Referenzmesswerten. In einer kontrollierten Studie lagen zwei Drittel der vom Gerät gemessenen Werte innerhalb von $\pm A_{\text{RMS}}$ der Referenzmesswerte.

Hinweis: Ein Funktionstester kann zur Beurteilung der Genauigkeit des Radical-7 nicht verwendet werden.

Auflösung

Parameter	Auflösung
SpO ₂	1 %
PR	1 Schlag/Min.
RRa	1 Atemzug/Min.
SpHb	0,1 g/dL
	0,1 mmol/l
	1 g/L
SpCO	1 %
SpMet	0,1 %
SpOC	1,0 ml/dl
RRp	1 Atemzug/Min.

Stromversorgung

Akku des Radical-7	
Typ	Lithium-Ionen
Kapazität	4 Stunden [8]
Ladezeit	6 Stunden*

* Beim Andocken an die Dockstation oder das Root-System.

Dockstation	
Netzspannungsanschluss	100 bis 240 VAC, 47 bis 63 Hz
Leistungsaufnahme	55 VA
Sicherungen	UL-gelistet, metrisch (5x20mm), Nennwert 250 VAC, 2 A, Zeitverzögerung, Ausschaltvermögen 1500A

Umgebungsbedingungen

Umgebungsbedingungen	
Betriebstemperatur	0 °C bis 50 °C (32 °F bis 122 °F)
Lager-/Transporttemperatur	-40 °C bis 70 °C [9] (-40 °F bis 158 °F)
Luftfeuchtigkeit bei Betrieb	10 % bis 95 %, nicht kondensierend
Feuchtigkeit bei Lagerung/Transport	10 % bis 95 %, nicht kondensierend
Luftdruck (bei Betrieb)	540 hPa bis 1060 hPa (500 mbar bis 1,060 mbar)

Physische Merkmale

Abmessungen	
Handgerät	22,3 cm x 8,9 cm x 4,3 cm (8,8 Zoll x 3,5 Zoll x 1,7 Zoll)

Abmessungen	
Standalone-Konfiguration*	26,7 cm x 8,9 cm x 19,5 cm (10,5 Zoll x 3,5 Zoll x 7,7 Zoll)

Gewicht	
Handgerät	1,3 lbs (0,59 kg)
Dockstation (RDS-1, RDS-3)	2,5 lbs (1,14 kg)
Standalone-Konfiguration*	3,8 lbs (1,73 kg)

* Handgerät angedockt an RDS-1- oder RDS-3-Dockstationen.

Verlaufsspeicher

Empfindlichkeit	NORM, MAX, APOD [10]
-----------------	----------------------

Max. 96 Stunden Verlaufsspeicher bei einer Auflösung von 2 Sekunden.

Alarmer

Technischer Alarmtyp	Alarmstatusfarbe	Beschreibung
Hohe Priorität	Rot blinkend	571 Hz-Ton, 5-Pulsstoß, Pulsabstand: 0,25 s, 0,25 s, 0,50 s, 0,25 s, Wiederholungszeit: 10 s
Mittlere Priorität	Gelb blinkend	550 Hz-Ton, 3-Pulsstoß, Pulsabstand: 0,375 s, 0,375 s, Wiederholungszeit: 7 s
Niedrige Priorität	Gelb permanent leuchtend	Keine akustischen Alarmer

Alarmmerkmale	Beschreibung
Alarmlautstärke*	Hohe Priorität: mindestens 70 dB Mittlere Priorität: mindestens 70 dB
Empfindlichkeit	NORM, MAX, APOD [11]

* Bei Einstellung der Lautstärke auf die höchste Stufe.

Anzeigeindikatoren

Element	Beschreibung
Trendspeicher	Max. 96 Stunden bei einer Auflösung von 2 Sekunden
Bildwiederholrate	1 Sekunde
Typ	Hintergrundbeleuchtete aktive Matrix TFT LCD
Pixel	480 x 272 Pixel
Pixelabstand	0,25 mm

Einhaltung gesetzlicher Vorschriften

EMV-Normentsprechung
IEC 60601-1-2:2007
IEC 60601-1-2:2014

Einhaltung von Sicherheitsnormen
IEC 60601-1:2005/AMD1:2012

Einhaltung von Sicherheitsnormen
IEC 62304:2006/AMD1:2015
IEC 60601-1-6:2010/AMD1:2013
IEC 60601-1-8:2006/AMD1:2012
EN/ISO 80601-2-61:2011
EN 60601-1:2006/AMD1:2013
ANSI/AAMI ES60601-1:2005/A1:2012
CAN/CSA C22.2 Nr. 60601-1:2014

Geräteklassifizierung gemäß IEC 60601-1	
Schutzart	Interne Stromversorgung (batteriebetrieben)
Schutzgrad vor Stromschlag	Defibrillationssicheres Anwendungsteil vom Typ BF
Schutzgrad gegen Schäden durch eindringende Flüssigkeit	IPX1 – Schutz vor senkrecht fallenden Wassertropfen
Betriebsart	Dauerbetrieb

Ausgangsschnittstelle

Dockstation
Serielle RS-232-Schnittstelle (RDS-1, RDS-1B, RDS-3)*
Schwesternruf/Analogausgang (RDS-1, RDS-1B, RDS-3)

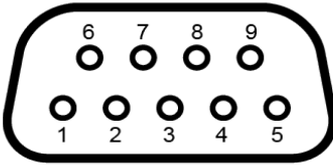
Dockstation

SatShare (RDS-1, RDS-1B). Siehe **Technische Daten zur seriellen Schnittstelle** auf Seite 184.

* Die verfügbaren Optionen für das Kommunikationsprotokoll finden Sie unter **Geräteausgabe** auf Seite 135.

Technische Daten zur seriellen Schnittstelle

Die digitale Schnittstelle für serielle Kommunikation beruht auf dem genormten RS-232-Protokoll. Siehe **Handgerät, Rückansicht** auf Seite 47. Das Radical-7 gibt standardmäßig ASCII 1-Textdaten über den seriellen Anschluss aus. Der Benutzer kann jedoch einen anderen Ausgabemodus wählen. Die serielle Schnittstelle des Radical-7 steht nur zur Verfügung, wenn das Radical-7-Handgerät korrekt in die Dockstation eingesetzt ist.



Hinweis: RDS-2 verfügt über KEINE serielle RS-232-Schnittstelle.

Die Polbelegung der RS-232-Anschlussbuchse ist in der folgenden Tabelle angegeben:

Pol	Signal-Bezeichnung
1	Nicht verwendet
2	Datenempfang – RS-232 $\pm 9\text{ V}$ ($\pm 5\text{ V/min}$)
3	Datenübertragung – RS-232 $\pm 9\text{ V}$ ($\pm 5\text{ V/min}$)
4	Nicht verwendet
5	Signal-Bezugsmasse für COM-Signale
6	Nicht verwendet
7	Nicht verwendet

Pol	Signal-Bezeichnung
8	Nicht verwendet
9	Nicht verwendet

Einrichtung der seriellen Schnittstelle

Um eine Verbindung mit dem Radical-7 herzustellen und serielle Textdaten zu empfangen, muss ein serielles Schnittstellenkabel mit einem Ferritkern an die serielle Ausgangsbuchse auf der Rückseite der Radical-7-Dockstation angeschlossen werden. Siehe **Handgerät, Rückansicht** auf Seite 47. Nach Aufbau der seriellen Kommunikation werden die Datenpakete in Intervallen von 1 Sekunde übertragen. Siehe **Geräteeinstellungen** auf Seite 124.

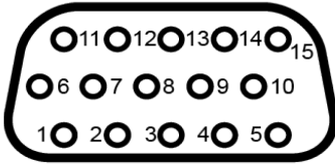
Zur Einrichtung einer Schnittstelle am seriellen Anschluss der Dockstation stellen Sie auf dem anzuschließenden seriellen Gerät folgende Kommunikationsparameter ein:

Parameter	Einstellung
Baudrate	9600 Baud, bidirektional
Anzahl der Bits pro Zeichen	8
Parität	Keine
Bits	1 Start, 1 Stopp
Handshaking	Keine
Anschlusstyp	DB-9-Anschlussbuchse

Technische Daten des Analogausgangs und Schwesternrufs

Analogausgang und Schwesternruf stehen über die gleiche DB-15-Anschlussbuchse zur Verfügung. Siehe **Handgerät, Rückansicht** auf Seite 47. Analogausgang und Schwesternruf-Schnittstelle stehen nur dann zur Verfügung, wenn das Handgerät mit der Dockstation verbunden ist. Es

dürfen ausschließlich Analog- und Schwesternruf-Kabel mit Ferritkern verwendet werden.



Hinweis: RDS-2 verfügt über KEINEN Analogausgang und KEINE Schwesternruf-Schnittstelle.

Die folgende Tabelle enthält die Polbelegung des Anschlusses für Analogausgang und Schwesternruf.

Pol	Signal-Bezeichnung	Pol	Signal-Bezeichnung	Pol	Signal-Bezeichnung
1	+5 V (60 mA max.)	6	Schwernruf (Schließerkontakt)	11	Erdung
2	Erdung	7	Schwernruf (Öffnerkontakt)	12	Schwernruf – Gemeinsame Leitung
3	Erdung	8	Erdung	13	Erdung
4	Erdung	9	Analog 1	14	Erdung
5	Erdung	10	Erdung	15	Analog 2

Analogausgang

Über seinen Analogausgang an der Rückseite der Dockstation kann das Radical-7 an verschiedene analoge Aufzeichnungsgeräte oder Streifenrecorder angeschlossen werden. Die Variation der Ausgangssignale erfolgt linear im Bereich von ca. 0 V bis 1 V. Die tatsächlichen Analog-Ausgangsspannungen, die erzeugt werden, liegen nicht unbedingt genau im Bereich von 0,0 V bis 1,0 V. Eine Varianz von ± 40 mV ist akzeptabel.

Kalibrierung

Zur Kalibrierung von Geräten kann das Analogausgangssignal auf 0 V oder 1 V eingestellt werden. Das Analog-Aufzeichnungssystem muss vor der Verwendung auf diese Stufen eingestellt werden.

Schwesternruf

Die Schwesternruffunktion steht nur dann zur Verfügung, wenn das Radical-7 als Standalone-Gerät verwendet wird. Der Schwesternruf geschieht durch Schließen bzw. Öffnen eines Relais in Abhängigkeit von Alarmereignissen, „Schw. Signal IQ“-Ereignissen oder beiden. Für größtmögliche Flexibilität stehen an Pol 6 ein Schließerkontakt- und an Pol 7 ein Öffnerkontaktsignal zur Verfügung. Der Anschluss eines dieser beiden Signale und des gemeinsamen Pols 12 an das Schwesternruf-System des Krankenhauses darf nur von geschultem Personal vorgenommen werden. Im Fall eines Alarmzustands oder eines „Schw. Signal IQ“-Ereignisses je nach Konfiguration wird der Schließerkontaktpol mit dem gemeinsamen Pol verbunden und der Öffnerkontaktpol unterbrochen. Die Polarität für den Schwesternruf kann umgekehrt werden, um den unterschiedlichen Bedürfnissen für den Schwesternruf auf verschiedenen Stationen Rechnung zu tragen.

Parameter	Spezifikation
Max. Spannung	100 V DC oder AC Spitze
Max. Strom	100 mA

WLAN-Spezifikationen

Kommunikation (WLAN)	
Typ	WLAN-Funkübertragung: IEEE 802.11 a/b/g

Kommunikation (WLAN)	
Häufigkeit	2,4 GHz – 802.11b/g/n: 2412–2472 MHz 5,0 GHz – 802.11a/n: 5150–5250 MHz, 5250–5350 MHz, 5470–5725 MHz, 5725– 5825 MHz
Max. Spitzenausgangsleistung	18 dBm
Klassifizierung der Ausgangsnennleistung	Leitungsgeführt
Ausgangsleistungstyp	Werkseitig festgelegt
Modulationstypen	OFDM, BPSK, CCK
Modulationssignale	Analog und digital
Verfügbare Datenraten	802.11a - 6, 9, 12, 18, 24, 36, 48, 54 MBit/s. 802.11b - 1, 2, 5,5, 11 MBit/s. 802.11g - 6, 9, 12, 18, 24, 36, 48, 54 MBit/s. 802.11n – MCS 0-7 HT20/HT40

Kommunikation (Bluetooth)	
Typ	Bluetooth
Häufigkeit	2402-2480 MHz
Max. Spitzenausgangsleistung	<12 dBm
Klassifizierung der Ausgangsnennleistung	Leitungsgeführt
Ausgangsleistungstyp	Werkseitig festgelegt
Modulationstypen	DH5
Modulationssignale	Analog und digital

Kommunikation (Bluetooth)	
Verfügbare Datenraten	1, 2, 3 Mbps

Kommunikation (WLAN und Bluetooth)	
Tastgrad	6% (Maximum) <i>(Hinweis: Die Software sendet 120 Bytes zu 62,5 Hz für 7.500 Bytes pro Sekunde oder 60 Kbps. Schlechtester Tastgrad bei minimaler Übertragungsrate von 1,1 Mbps. Also ist der kalkulierte Tastgrad 0,06 Mbps/1,1 Mbps, was in einem Tastgrad von ca. 6% resultiert.)</i>

Sicherheit und Authentifizierung	
Verschlüsselung	64/128-Bit WEP, Dynamic WEP, WPA-TKIP, WPA2-AES
Authentisierung	Open System, Shared Key, Pre-Shared Key (PSK), 802.1X: LEAP, PEAP< TTLS, TLS, EAP-FAST

Funktechnische Compliance	
USA	FCC-ID: VKF-RAD7A oder VKF-RAD7B FCC-Modell: Radical-7 FCC-Titel 47, Teil 15
Kanada*	IC-ID: 7362A-RAD7A oder 7362A-RAD7B IC-Modell: VKF-RAD7A oder VKF-RAD7B RSS-247

Funktechnische Compliance	
Europa	EU-Funkgeräterichtlinie (RED 2014/53/EU) EN 300 328:V2.1.1 EN 301 893:V2.1.1 EN 301 489-1:V2.2.0 EN 301 489-17 V3.1.1 EN 62311
Japan	TELEC Artikel 2-1-19 Artikel 2-1-19-3 Artikel 2-1-19-3-2
Korea	KN 301 489-1 V2.2.0 KN 301 489-17 V3.1.1

* Per RSS-Gen, Abschnitt 8.4. Dieses Gerät entspricht den lizenzfreien RSS-Normen von Industry Canada. Der Betrieb unterliegt den folgenden beiden Bedingungen: (1) Dieses Gerät darf keine schädlichen Interferenzen hervorrufen und (2) dieses Gerät muss alle eingehenden Interferenzen aufnehmen können, einschließlich Interferenzen, die einen unerwünschten Betrieb des Geräts verursachen können.

Richtlinien und Konformitätserklärung des Herstellers – elektromagnetische Emissionen

Richtlinien und Konformitätserklärung des Herstellers – elektromagnetische Emissionen		
Das ME-Gerät ist für einen Einsatz im nachstehend erläuterten elektromagnetischen Umfeld vorgesehen. Der Kunde bzw. der Benutzer des ME-Geräts muss sicherstellen, dass es ausschließlich in einem solchen Umfeld verwendet wird.		
Störaussendungstest	Konformität	Elektromagnetisches Umfeld – Richtlinien
HF-Emissionen CISPR 11	Gruppe 1	Das ME-Gerät verwendet HF-Energie nur für interne Funktionen. Daher sind die abgestrahlten HF-Emissionen gering. Die Wahrscheinlichkeit, dass sie Störungen bei in der Nähe befindlichen elektronischen Geräten verursachen, ist sehr gering.
HF-Emissionen CISPR 11	Klasse B	Geeignet für den Einsatz an allen Betriebsstätten, einschließlich häuslicher Betriebsstätten und direkt an das öffentliche Niederspannungsnetzwerk angeschlossener Gebäude, die zu Wohnzwecken genutzt werden.
Oberschwingungsemissionen IEC 61000-3-2	Klasse A	
Spannungsschwankungen/Flicker IEC 61000-3-3	Erfüllt	

Testspezifikationen für ENCLOSURE PORT IMMUNITY zu RF Wireless Communication Equipment

Testfrequenz (MHz)	Band (a) (MHz)	Service (a)	Modulation (b)	Maximale Leistung (W)	Abstand (m)	Level Störfestigkeitsprüfung (V/m)
385	380-395	TETRA 400	Pulsmodulation (b) 18 Hz	1,8	0,3	27
450	430-470	GMRS 460, FRS 460	FM (c) +/- 5 kHz Abweichung 1 kHz Sinus	2	0,3	28
710	704-787	LTE-Band 13, 17	Pulsmodulation (b) 217 Hz	0,2	0,3	9
745						
780						
810	800-960	GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, LTE Band 5	Pulsmodulation (b) 18 Hz	2	0,3	28
870						
930						
1 720	1 700-1 990	GSM 1800; CDMA 1900; GSM 1900; DECT; LTE Band 1, 3. 4. 35: UMTS	Pulsmodulation (b) 217 Hz	2	0,3	28
1 845						
1 970						

Test-frequenz (MHz)	Band (a) (MHz)	Service (a)	Modulation (b)	Maximale Leistung (W)	Abstand (m)	Level Störfestigkeitsprüfung (V/m)
2 450	2 400-2 570	Bluetooth, WLAN, 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 7	Pulsmodulation (b) 217 Hz	2	0,3	28
5 240	5 100-5 800	WLAN 802.11 a/n	Pulsmodulation (b) 217 Hz	0,2	0,3	9
5 500						
5 785						
<p>Hinweis: Wenn IMMUNITY TEST LEVEL (Level Störfestigkeitsprüfung) erforderlich, kann der Abstand zwischen der sendenden Antenne und ME EQUIPMENT oder ME SYSTEM auf 1 m reduziert werden. Der Testabstand von 1 m ist laut IEC 61000-4-3 zulässig.</p>						
<p>(a) Für manche Dienste sind Uplink-Frequenzen enthalten. (b) Der Träger wird für 50% Tastgrad Rechtecksignal moduliert. (c) Als Alternative zu FM-Modulation kann 50% Pulsmodulation bei 18 Hz verwendet werden. Dies repräsentiert nicht die tatsächliche Modulation sondern den schlechtesten Fall.</p>						

Konformitätserklärung des Herstellers – elektromagnetische Störfestigkeit

Richtlinien und Konformitätserklärung des Herstellers – elektromagnetische Störfestigkeit

Das ME-Gerät ist für einen Einsatz im nachstehend erläuterten elektromagnetischen Umfeld vorgesehen. Der Kunde bzw. der Benutzer des ME-Geräts muss sicherstellen, dass es ausschließlich in einem solchen Umfeld verwendet wird.

Richtlinien und Konformitätserklärung des Herstellers – elektromagnetische Störfestigkeit			
Störfestigkeitsprüfung	Prüfpegel gemäß IEC 60601	Konformitätsstufe	Elektromagnetisches Umfeld – Richtlinien
Elektrostatische Entladung (ESD) IEC 61000-4-2	+6 kV direkter Kontakt +8 kV Luft	+6 kV direkter Kontakt +8 kV Luft	Böden sollten aus Holz, Beton oder Keramikfliesen bestehen. Bei Kunststoffbelägen sollte die relative Feuchtigkeit mindestens 30 % betragen.
Schnelle transiente elektrische Störgrößen/ Bursts IEC 61000-4-4	±2 kV für Stromleitungen ±1 kV für Eingangs-/Ausgangleitungen		Die Netzstromversorgung sollte die für Industrie- und Krankenhausumgebungen übliche Qualität aufweisen.
Stoßspannungen IEC 61000-4-5	±1 kV Gegentakt ±2 kV Gleichtakt		Die Netzstromversorgung sollte die für Industrie- und Krankenhausumgebungen übliche Qualität aufweisen.
Spannungseinbrüche, Kurzzeitunterbrechungen und Spannungsschwankungen der Stromversorgungsleitungen IEC 61000-4-11	100 % Abfall der Netzspannung für 0,5 Zyklen 60 % Abfall der Netzspannung für 5 Zyklen 30 % Abfall der Netzspannung für 25 Zyklen		Die Netzstromversorgung sollte die für Industrie- und Krankenhausumgebungen übliche Qualität aufweisen.

Richtlinien und Konformitätserklärung des Herstellers – elektromagnetische Störfestigkeit			
Magnetfeld bei Netzfrequenz (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Magnetfelder mit energietechnischen Frequenzen sollten sich auf einem für normale Gewerbe- bzw. Krankenhausumgebungen typischen Niveau befinden.
Tragbare und mobile Hochfrequenzkommunikationsgeräte sollten maximal im empfohlenen Abstand zu Teilen des ME-Geräts einschließlich Kabeln verwendet werden. Dieser Abstand wird aus einer der Senderfrequenz entsprechenden Gleichung ermittelt.			
Störfestigkeitsprüfung	Prüfpegel gemäß IEC 60601	Konformitätsstufe	Empfohlener Abstand
Leitungsgeführte HF IEC 61000-4-6	3Vrms	3 V	$d = \left[\frac{3,5}{V_1} \right] \sqrt{P}$
Ausgestrahlte HF IEC 61000-4-3	20 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz	20 V/m	$d = \left[\frac{3,5}{E_1} \right] \sqrt{P}$ 80 MHz bis 800 MHz $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$ 800 MHz bis 2,5 GHz Wobei „P“ die maximale Ausgangsnennleistung des Senders in Watt (W) lt. Herstellerangaben ist und „d“ den

Richtlinien und Konformitätserklärung des Herstellers – elektromagnetische Störfestigkeit			
			<p>empfohlenen Abstand in Metern (m) darstellt.</p> <p>Die Feldstärken stationärer Funksender, die durch eine EMV-Prüfung vor Ort ermittelt wurden^a, sollten in jedem Frequenzbereich^b unter dem Übereinstimmungsspiegel liegen.</p> <p>In der Nähe von Geräten, die mit dem folgenden Symbol gekennzeichnet sind, können Störungen auftreten:</p> 
<p>Hinweis 1: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der Abstand für den höheren Frequenzbereich.</p> <p>Hinweis 2: Diese Richtlinien treffen u. U. nicht auf alle Situationen zu, da die Ausbreitung elektromagnetischer Wellen auch durch Absorption und Reflexion von in der Nähe befindlichen Bauwerken, Gegenständen und Menschen beeinflusst wird.</p>			
<p>(a) Feldstärken von stationären Sendern, wie z. B. Basisstationen für Funktelefone (Handy oder kabellos) und terrestrischen Mobilfunk, Amateurfunk, sowie amplitudenmodulierte (AM) und frequenzmodulierte (FM) Rundfunk- bzw. Fernsehsendungen können theoretisch nicht genau abgeschätzt werden. Zur Beurteilung des elektromagnetischen Umfelds, das durch solche stationären Funksender erzeugt wird, sollte eine EMV-Prüfung vor Ort in Betracht gezogen werden. Wenn die gemessenen</p>			

Richtlinien und Konformitätserklärung des Herstellers – elektromagnetische Störfestigkeit

Feldstärken am Standort, an dem das ME-Gerät zum Einsatz kommt, die anwendbare, oben genannte HF-Konformitätsstufe überschreitet, muss überprüft werden, ob das ME-Gerät einwandfrei funktioniert. Bei abnormaler Funktion sind entsprechende zusätzliche Maßnahmen zu treffen, z. B. eine Neuausrichtung des ME-Geräts oder die Wahl eines anderen Aufstellplatzes.

(b) Im Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHz sollten die Feldstärken unter [V1] V/m liegen.

Empfohlene Mindestabstände

Empfohlener Abstand zwischen tragbaren und mobilen Hochfrequenzkommunikationsgeräten und dem ME-Gerät

Das ME-Gerät ist für die Verwendung in einer elektromagnetischen Umgebung bestimmt, in der HF-Störstrahlungen kontrolliert werden. Der Kunde bzw. Benutzer des ME-Geräts kann zur Vermeidung elektromagnetischer Störungen beitragen, indem er den Mindestabstand zwischen tragbaren Kommunikationsgeräten sowie mobilen HF-Funkgeräten (Sendern) und dem ME-Gerät entsprechend der nachstehenden Empfehlungen einhält. Diese Empfehlungen basieren auf der maximalen Ausgangsleistung der Kommunikationsgeräte.

Maximale Ausgangsnennleistung des Senders (W)	Abstand im Verhältnis zur Senderfrequenz (m)		
	150 kHz bis 80 MHz $d = 1,17 \cdot \sqrt{P}$	80 MHz bis 800 MHz $d = 0,18 \cdot \sqrt{P}$	800 MHz bis 2,5 GHz $d = 0,35 \cdot \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,018	0,035
0,1	0,37	0,057	0,11
1	1,17	0,18	0,35

10	3,7	0,57	1,1
100	11,7	1,8	3,5

Bei Sendern mit einer oben nicht aufgeführten maximalen Ausgangsnennleistung kann der empfohlene Abstand „d“ in Metern (m) durch die der Senderfrequenz entsprechende Formel geschätzt werden, wobei „P“ die vom Hersteller angegebene maximale Ausgangsnennleistung des Senders in Watt (W) ist.

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

Hinweis 2: Diese Richtlinien treffen u. U. nicht auf alle Situationen zu, da die Ausbreitung elektromagnetischer Wellen auch durch Absorption und Reflexion von in der Nähe befindlichen Bauwerken, Gegenständen und Menschen beeinflusst wird.

Symbole

Die folgenden Symbole können auf dem Produkt oder den Produktetiketten zu sehen sein:

Symbol	Beschreibung	Symbol	Beschreibung
	Gebrauchsanweisung befolgen		Gebrauchsanweisung beachten
	Konformitätszeichen bezüglich Richtlinie 93/42/EWG für Medizingeräte		ANSI/AAMI ES60601-1 Zertifizierung
IPX1	Schutz vor senkrecht fallenden Wassertropfen		Sicherungsaustausch – Nur gegen in dieser Gebrauchsanweisung angegebene zeitlich verzögerte Sicherungen austauschen.

Symbol	Beschreibung	Symbol	Beschreibung
	Nicht steril		Defibrillationssicher. Anwendungsteil vom Typ BF
	Getrennte Sammlung von Elektro- und Elektronikgeräten (WEEE, Waste from Electronic & Electrical Equipment, Abfall von elektronischen und elektrischen Geräten)		Recyclebar
Rx ONLY	Vorsicht: Laut US-amerikanischem Bundesgesetz darf dieses Gerät nur an einen Arzt oder auf Bestellung eines Arztes verkauft werden		In der EU autorisierter Vertreter
	Federal Communications Commission-(FCC-)Zulassung	FCC ID:	Bestätigt, dass die Einheit als Funkgerät registriert ist
	Nicht-ionisierende elektromagnetische Strahlung	IC Model:	Innovation, Science and Economic Development Canada (ISED)
	Warnung, Elektrizität		Biogefährlicher Abfall
	Elektrostatische Entladung		Nicht für die kontinuierliche Überwachung verwenden (Kein SpO ₂ -Alarm)
	Keine Parameteralarme		Dieses Produkt enthält kein PVC (Polyvinylchlorid)

Symbol	Beschreibung	Symbol	Beschreibung
	Achtung		Enthält keinen Latex aus Naturkautschuk
	Hersteller		Katalognummer (Modellnummer)
	Herstellungsjahr JJJJ-MM-TT		Masimo-Referenznummer
	Lagertemperatur		Seriennummer
	Darf nicht in Kontakt mit Flüssigkeit kommen		Vorsicht, zerbrechlich
	Luftfeuchtigkeit bei Lagerung		Das Produkt darf nicht verwendet werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
	Einschränkungen des atmosphärischen Drucks		Erdungsanschluss mit Potenzialausgleich
	Wechselstrom		SatShare-Schnittstelle
	Sicherung		Stufe des Funksymbols

Symbol	Beschreibung	Symbol	Beschreibung
	Standby		Funkfunktionen können in Mitgliedsstaaten verwendet werden, wobei die Verwendung in Frankreich auf Innenräume eingeschränkt ist – Funkgerät der Klasse 2
 RS-232	RS-232-Schnittstelle		Iris-Anschluss
	Analogausgangs-Schnittstelle		Ethernet
	USB-Anschluss		Schnittstelle für Schwesternruf
	Kleiner als		Größer als
	Reduzierung von Schadstoffen für China		Namen und Inhalt giftiger und gefährlicher Substanzen oder Elemente sollen in der Anleitung des Produkts angegeben werden
	Anleitungen/Gebrauchsanweisungen/Handbücher sind im elektronischen Format unter http://www.Masimo.com/TechDocs verfügbar. Hinweis: eIFU ist nicht in allen Ländern verfügbar.		

Literaturhinweise

[1] Die Genauigkeit für die Messung von SpO₂, SpCO und SpMet wurde an gesunden erwachsenen Freiwilligen im Bereich von 60 % bis 100 % SpO₂, 0 % bis 40 % SpCO und 0 % bis 15 % SpMet mit einem Labor-CO-Oximeter bestimmt. Die Genauigkeit von SpO₂ und SpMet wurde an 16 Neugeborenen der neonatologischen Intensivstation im Alter von 7 Tagen bis 135 Tagen und mit einem Gewicht von 0,5 kg bis 4,25 kg bestimmt. Es wurden neunundsiebzig (79) Datenproben in einem Bereich von 70 % bis 100 % SaO₂ und zwischen 0,5 % und 2,5 % HbMet mit einer Genauigkeit von 2,9 % SpO₂ und 0,9 % SpMet erfasst. Die genauen Testdaten erhalten Sie von Masimo.

[2] Die Genauigkeit in Humanblut-Studien ohne Bewegung wurde für die Masimo rainbow SET-Technologie in Verbindung mit Masimo-Sensoren in Studien mit induzierter Hypoxie an gesunden männlichen und weiblichen erwachsenen Freiwilligen mit heller bis dunkler Hautpigmentierung im Bereich von 70 bis 100 % SpO₂ mit einem Labor-CO-Oximeter und einem EKG validiert. Diese Abweichung entspricht ± 1 Standardabweichung und umfasst somit 68 % der Population.

[3] Die Genauigkeit bei Blutuntersuchungen bei Bewegung wurde für die Masimo rainbow SET-Technologie in Verbindung mit Masimo-Sensoren an gesunden männlichen und weiblichen erwachsenen Freiwilligen mit heller bis dunkler Hautpigmentierung in Studien mit induzierter Hypoxie, wobei Reib- und Klopfbewegungen bei 2 bis 4 Hz bei einer Amplitude von 1 bis 2 cm bzw. eine nicht wiederholte Bewegung zwischen 1 bis 5 Hz bei einer Amplitude von 2 bis 3 cm in induzierten Hypoxiestudien erfolgten, im Bereich von 70–100 % SpO₂ mit einem Labor-CO-Oximeter und einem EKG validiert. Diese Abweichung entspricht ± 1 Standardabweichung und umfasst somit 68 % der Gesamtpopulation.

[4] Das Radical-7 wurde auf die Genauigkeit bei schwacher Durchblutung in Labortests mit einem Biotek Index 2TM*- und einem Masimo-Simulator mit Signalstärken über 0,02 % und einer prozentualen Übertragung von mehr als 5 % für Sättigungen im Bereich von 70–100 % validiert. Diese Abweichung entspricht ± 1 Standardabweichung und umfasst somit 68 % der Gesamtpopulation.

[5] Die Genauigkeit der Pulsfrequenz im Bereich von 25 bis 240 bpm wurde für die Masimo rainbow SET-Technologie in Verbindung mit Masimo-Sensoren in Labortests mit einem Biotek Index 2-Simulator validiert. Diese Abweichung entspricht ± 1 Standardabweichung und umfasst somit 68 % der Bevölkerung.

[6] Die Genauigkeit von SpHb wurde an gesunden männlichen und weiblichen erwachsenen Freiwilligen sowie an Patienten der Chirurgie mit heller bis dunkler Hautpigmentierung im Bereich von 8 bis 17 g/dL SpHb mit einem Coulter Counter validiert. Diese Abweichung entspricht ± 1 Standardabweichung und umfasst somit 68 % der Population. Die Genauigkeit von SpHb wurde nicht bei Bewegung oder schwacher Durchblutung validiert.

[7] Die Genauigkeit der Atemfrequenz für den Masimo Acoustic Respiration Sensor und Instrument wurde im Bereich von 4 bis 70 Atemzügen pro Minute in Labortests validiert. Die klinische Validierung für bis zu 30 Atemzüge pro Minute wurde auch mit dem Masimo Sensor und Gerät zur Messung der akustischen Atemfrequenz vorgenommen.

[8] Dies entspricht der ungefähren Laufzeit bei ausgeschalteten Verbindungsoptionen und geringster Helligkeit bei voll geladenem Akku.

[9] Wenn die Akkus über längere Zeiträume gelagert werden, wird eine Lagerungstemperatur zwischen -20 °C und $+30\text{ °C}$ und eine relative Luftfeuchtigkeit von unter 85 % empfohlen. Die Gesamtkapazität kann reduziert und die Nutzungsdauer der Batterie verkürzt werden, wenn sie in Umgebungen gelagert werden, die diese Werte überschreiten.

[10] Im FastSat-Modus ist die Mittelungszeit abhängig vom Eingangssignal. Bei einer Einstellung von 2 und 4 Sekunden kann die Mittelungszeit zwischen 2 und 4 bzw. 4 und 6 Sekunden liegen.

[11] Im maximalen Empfindlichkeitsmodus ist ein fester Durchblutungsgrenzwert von 0,02 % definiert.

**Eingetragene Marke der Fluke Biomedical Corporation, Everett, Washington.*

Kapitel 9: Wartung und Pflege

Das folgende Kapitel enthält Informationen über Reinigung, Batteriebetrieb, Leistungsprüfung, Service, Reparatur und Garantie.

Reinigung

Das Radical-7 ist ein wiederverwendbares Gerät. Das Gerät wird nicht steril geliefert und ist für den nicht-sterilen Gebrauch vorgesehen.

WARNUNG: Vor der Reinigung stets das Radical-7 ausschalten und die Wechselstromversorgung und alle Patientenanschlüsse trennen, um einen Stromschlag zu verhindern.

ACHTUNG: Um permanente Schäden am Radical-7 zu vermeiden, darf kein unverdünntes Bleichmittel (5- bis 5,25%iges Natriumhypochlorit) und keine andere nicht empfohlene Reinigungslösung verwendet werden.

So reinigen Sie die Oberfläche des Radical-7:

- Wischen Sie die Außenflächen mit einem feuchten, weichen Tuch mit einer der empfohlenen Lösungen zweimal ab, bzw. bis die Oberflächen frei von sichtbaren Rückständen sind.

Hinweis: Achten Sie insbesondere auf Risse, Spalten und schwer zugängliche Bereiche des Geräts.

- Wiederholen Sie den obigen Reinigungsschritt mit einem frischen Reinigungstuch.
- Lassen Sie das Radical-7 vor dem Gebrauch gut trocknen.

ACHTUNG: Verwenden Sie zur Reinigung des Geräts nicht zu viel Flüssigkeit, um permanente Schäden am Radical-7 zu vermeiden.

Die Oberflächen des Radical-7 können mit der/den folgenden Lösung(en) gereinigt werden:

- ≤ 70%iger Isopropylalkohol
- Cidex Plus (3,4 % Glutaraldehyd)
- 10%ige Chlorbleiche/Wasser-Lösung (1:10)
- Wischtuch mit quartärer Ammoniumchloridlösung

Akkubetrieb und Wartung

Das Radical-7-Handgerät ist mit einem Lithium-Ionen-Akku ausgestattet. Die Radical-7-Dockstation ist eventuell mit einem optionalen Nickel-Metallhydrid-Akku mit 6,5 Ah Kapazität ausgestattet.

Vor Inbetriebnahme des Radical-7 als Handgerät oder transportables Überwachungsgerät müssen der Akku des Handgeräts und der optionale Akku der Dockstation vollständig aufgeladen werden. Weitere Informationen zum Aufladen des Akkus finden Sie unter **Erstes Aufladen des Akkus** auf Seite 56.

Geschätzte Akkubetriebszeit

Die folgenden Tabellen geben die geschätzten Betriebszeiten des Radical-7 Radical bei Batteriebetrieb an. Bei der Schätzung wurden ein Radical-7 mit vollständig aufgeladene Batterien zugrunde gelegt. In den Zeitschätzungen ist außerdem berücksichtigt, ob die Hintergrundbeleuchtung des Radical-7 eingeschaltet ist oder nicht.

Die Konfiguration des Radical-7 schließt stets die Batterie des Handgerätes mit ein. Wahlweise kann das Gerät auch zur Verwendung des Akkus der Dockstation konfiguriert werden. Bei Auswertung der folgenden Tabellen ist daher auf die benutzte Konfiguration des Systems zu achten.

Laufzeit nur für Handgerät

In dieser Konfiguration enthält das Radical-7 nur den Handgeräteakku (Standardkonfiguration). Bei Akkustromversorgung wird angeraten, nur das Handgerät zu betreiben. Im Akkubetrieb kann das Standalone-Gerät betrieben werden (Handgerät in die Dockstation eingesetzt, Akku versorgt die Dockstation). Die Kapazität des Handgeräteakkus reicht jedoch nicht für längeren Betrieb in diesem Modus.

Optimale Akkulaufzeit wird erreicht, wenn die automatische Helligkeitseinstellung des Geräts aktiviert wird. Siehe **Helligkeit** auf Seite 129.

Konfiguration	Betriebsmodus	Mindestbetriebszeit
Nur Handgerät	Handgerät, aus der Dockstation genommen, nicht an Netzstrom angeschlossen	4 Stunden
Nur Handgerät	Handgerät, in die Dockstation eingesetzt, nicht an Netzstrom angeschlossen	1 Stunde

Auswechseln des Akkus

Ziehen Sie vor dem Einsetzen oder Entfernen des Akkus das Netzkabel ab und schalten Sie das Radical-7 aus.

Austauschen des Handgeräteakkus

1. Schalten Sie das Radical-7-Handgerät aus und trennen Sie das Patientenkabel. Nehmen Sie das Handgerät ggf. aus der Dockstation heraus.
2. Lösen Sie die Schraube auf dem Akkufachdeckel und nehmen Sie den Akku heraus.
3. Setzen Sie einen neuen Akku in das Akkufach ein.
4. Ziehen Sie die Schraube wieder fest.
5. Setzen Sie das Handgerät in die Dockstation ein, schalten Sie die Netzstromversorgung ein und lassen Sie den Akku laden.

Siehe **Akkubetrieb und Wartung** auf Seite 206.

Auswechseln der Sicherungen

Falls durch eine Störung der Stromversorgung eine oder beide Sicherungen im rückseitigen Netzteil durchbrennen, muss die betreffende Sicherung ausgewechselt werden. Vor dem Start benötigt der Benutzer einen 5-mm- oder 3/16-Zoll-Schraubendreher.

Die Sicherungen werden wie folgt ausgewechselt:

1. Das Gerät von der Netzstromversorgung trennen.
2. Das Netzkabel am rückseitigen Netzteil der Dockstation entfernen.
3. Die Sicherungsabdeckung mit dem Schraubendreher im linken Teil des Netzteils vorsichtig heraushebeln und den Sicherungshalter freilegen.
4. Den Sicherungshalter vorsichtig mit dem Schraubendreher entfernen.
5. Die Position der vorhandenen Sicherungen im Sicherungshalter notieren.
6. Die Sicherungen mit dem Flachsraubendreher am Boden des Metallteils, wo der Glasteil befestigt ist, heraushebeln.
7. Neue Sicherung(en) in der richtigen Ausrichtung in den Sicherungshalter einsetzen. Die technischen Daten für die Sicherungen finden Sie unter **Stromversorgung**.

WARNUNG: Feuergefahr: Aus Brandschutzgründen dürfen die vorhandenen Sicherungen nur durch solche gleichen Typs, gleicher Stärke und gleicher Nennspannung ausgewechselt werden.

8. Den Sicherungshalter zurück in das Netzteil schieben und kräftig eindrücken, bis er fest einschnappt.
9. Den Deckel des Sicherungshalters schließen und leicht andrücken, so dass er bündig mit der Rückwand der Dockstation sitzt. Das Gerät kann jetzt wieder an die Netzstromversorgung angeschlossen werden. Falls die Sicherungen sofort wieder durchbrennen, muss das Gerät gewartet werden.

Leistungsprüfung

Bei normalem Betrieb ist keine interne Justierung oder Neukalibrierung erforderlich. Sicherheitstests und interne Anpassungen dürfen nur von geschultem Personal durchgeführt werden. Sicherheitsprüfungen müssen in regelmäßigen Abständen bzw. gemäß den geltenden gesetzlichen Bestimmungen vorgenommen werden.

Zur Leistungsprüfung des Radical-7 im Anschluss an Reparaturen oder regelmäßigen Wartungsarbeiten ist das in diesem Kapitel dargelegte Verfahren zu verwenden. Verwenden Sie das Radical-7 nicht mehr, wenn es einen der beschriebenen Tests nicht besteht, und beheben Sie das Problem, bevor Sie das Gerät an den Benutzer zurückgeben.

Führen Sie vor den Tests die folgenden Schritte aus:

- Setzen Sie das Handgerät in die Dockstation ein.
- Verbinden Sie die Dockstation mit der Netzstromversorgung, und laden Sie den Handgeräteakku vollständig auf.
- Trennen Sie die Patientenkabel und die Pulsoximetriesensoren.
- Trennen Sie alle SatShare-, seriellen und analogen Ausgangskabel vom Gerät.
- Schalten Sie das Radical-7 in den normalen Betriebsmodus. Stellen Sie dazu im Hauptmenü die Funktion „Heimmodus“ auf *Nein*.

Selbsttest nach dem Einschalten (POST)

Durchführen eines Selbsttests nach dem Einschalten

1. Schließen Sie das Akkumodul an das Gerätemodul an. Eine Beschreibung zum Anbringen des Akkumoduls an das Gerätemodul finden Sie im Abschnitt „Einrichtung“.
2. Überprüfen Sie, ob das Gerät beim Herstellen der Verbindung einen Ton ausgibt und das Masimo-Logo anzeigt.

Touchscreen-Funktionstest

So führen Sie einen Touchscreen-Funktionstest durch:

1. Schließen Sie das Radical-7 an die Wechselstromversorgung an.
2. Führen Sie die unter Verwenden des Touchscreen-Bedieninterface beschriebenen Bewegungen aus.

Test der Alarmgrenzen

Test der Alarmgrenzen

1. Schließen Sie einen Sensor an das Radical-7 an. Legen Sie den Sensor an einen Finger an, um einen SpO₂-Wert zu erhalten.
2. Ändern Sie den Alarmparameter für hohes SpO₂ auf einen Wert, der zwei Punkte unterhalb des momentan ausgewählten Werts liegt. Siehe **SpO₂-Alarmer** auf Seite 92.
3. Überprüfen Sie, ob der neu festgelegte Parameter auf der *Anzeige* zu sehen ist.
4. Setzen Sie den Parameter auf die Ausgangseinstellung zurück.
5. Wiederholen Sie die Schritte 1 bis 3 für alle aktiven Parameter.
6. Setzen Sie die Alarmgrenzwerte erneut auf die Ausgangseinstellungen zurück.

Testen mit dem optionalen Masimo SET-Tester

Test mit dem optionalen Masimo SET®-Tester

1. Schalten Sie das Radical-7 aus und wieder ein.
2. Verwenden Sie den Patientenkabelanschluss am Radical-7, um den Masimo SET®-Tester mit dem Radical-7 zu verbinden.
3. Beachten Sie die Gebrauchsanweisung zum Masimo SET®-Tester.

Test des Schwesterrufs

Testen des Schwesterrufs

1. Trennen Sie alle Patientenkel, Sensoren und sonstiges Zubehör vom Radical-7.
2. Schalten Sie das Radical-7 aus und wieder ein. Stellen Sie sicher, dass keine akustischen Alarmer vorliegen oder stummgeschaltet sind.
3. Vergewissern Sie sich, dass die Schwesterruf-Polarität auf „Normal“ eingestellt ist. Siehe **Zugriffsteuerung** auf Seite 130.
4. Bereiten Sie ein digitales Multimeter vor, um den Widerstand zu messen.
5. Schließen Sie die gemeinsame Anschlussleitung eines digitalen Multimeters an Pol 12 (Schwesterruf – gemeinsame Leitung) des

Analogausgangs am RDS an. Siehe **Technische Daten des Analogausgangs und Schwesternrufs** auf Seite 185.

6. Schließen Sie die positive Anschlussleitung eines digitalen Multimeters an Pol 6 (Schwesternruf – Schließerkontakt) des Analogausgangs am RDS an.
7. Bestätigen Sie, dass der Widerstand über 1 Megaohm (offener Kreis) liegt.
8. Lösen Sie einen Alarm am Radical-7 aus (z. B. durch Verbinden und Abnahme eines Sensors während der Datenmessung).
9. Bestätigen Sie, dass der Widerstand unter 35 Ohm liegt.

Analogausgang-Test

Testen des Analogausgangs

1. Trennen Sie alle Patientenkel, Sensoren und sonstiges Zubehör vom Radical-7. Schalten Sie das Radical-7 aus und wieder ein.
2. Schließen Sie die gemeinsame Anschlussleitung eines digitalen Voltmessers am Pol 2 (Erdung) des Analogausgangs am Radical-7 an. Schließen Sie die positive Anschlussleitung des Voltmessers am Pol 9 (Analog 1) des Analogausgangs an.
3. Wählen Sie im Bildschirm *Device Output* (Geräteausgabe) für die Option *Analog 1* (Analog 1) die Einstellung **0V Output** (0 V Ausgangsspannung). Siehe **Geräteausgabe** auf Seite 135.
4. Kontrollieren Sie, dass das Voltmeter eine Spannung von ungefähr 0 V misst.
5. Ändern Sie die Einstellung für *Analog 1* (Analog 1) in **1V Output** (1 V Ausgangsspannung).
6. Kontrollieren Sie, dass das Voltmeter eine Spannung von ungefähr 1,0 V misst.
7. Wiederholen Sie Schritt 5 und 6 mit Anschluss der positiven Anschlussleitung des Voltmessers an Pol 15 (*Analog 2* (Analog 2)). Siehe **Technische Daten zur seriellen Schnittstelle** auf Seite 184.
8. Schließen Sie ein Patientenkel und einen Sensor an und bestätigen Sie, dass die Spannung am Pol 9 und 15 zwischen 0 V und 1,0 V liegt, während eine Sättigung und Pulsfrequenz gemessen wird.

Akkutest

Testen des Akkus

1. Laden Sie das Radical-7 vollständig auf, indem das Handgerät in die Dockstation eingesetzt und am Stromnetz angeschlossen wird.
2. Kontrollieren Sie, dass die Akkuladeanzeige des Handgeräts aufleuchtet.
3. Bei vollständiger Aufladung des Radical-7 schaltet sich die Akkuladeanzeige des Handgeräts aus.
4. Schalten Sie das Radical-7 ein und bestätigen Sie, dass die Akkuanzeige eine vollständige Ladung anzeigt.

Reparaturrichtlinien

Masimo oder eine autorisierte Kundendienstabteilung müssen Gewährleistungsreparaturen oder Wartungsarbeiten durchführen. Verwenden Sie keine Geräte, die nicht korrekt funktionieren. Lassen Sie das Gerät reparieren.

Bitte reinigen Sie kontaminierte bzw. verschmutzte Geräte vor der Rückgabe, indem Sie die unter **Reinigung** auf Seite 205 beschriebenen Schritte befolgen. Vergewissern Sie sich, dass das Gerät vor dem Einpacken vollständig trocken ist.

Befolgen Sie die Anweisungen unter **Richtlinien zur Rückgabe** auf Seite 211, wenn Sie das Gerät für Wartungsarbeiten einsenden.

Richtlinien zur Rückgabe

Reinigen Sie verschmutzte oder kontaminierte Geräte vor der Rücksendung, wie im Abschnitt **Reinigung** auf Seite 205 beschrieben. Vergewissern Sie sich, dass das Gerät vor dem Einpacken vollständig trocken ist. Setzen Sie sich unter der Telefonnummer +49 89 800 658 990 mit Masimo in Verbindung und fragen Sie nach dem technischen Kundendienst. Biten Sie um eine RMA-Nummer. Verpacken Sie das Gerät sicher (wenn möglich in der Originalverpackung) und legen Sie folgende Informationen oder Dokumente bei:

- Eine detaillierte Beschreibung aller Schwierigkeiten, die bei der Verwendung des Radical-7 aufgetreten sind. Bitte geben Sie die RMA-Nummer in der Beschreibung an.
- Garantieinformationen – eine Kopie der Rechnung oder ein anderes entsprechendes Dokument muss enthalten sein.
- Bestellnummer zur Durchführung einer Reparatur, wenn für das Radical-7 keine Gewährleistung mehr gilt, oder zur Rückverfolgung, wenn eine Gewährleistung gilt.
- Versandadresse und Rechnungsanschrift.

- Kontaktperson (Name, Telefon-/Telex-/Fax-Nummer und Land), die bei Fragen kontaktiert werden kann.
- Eine Bescheinigung, dass das Radical-7 von hämatogenen Krankheitserregern befreit wurde.
- Senden Sie das Radical-7 an die Adresse, die im Abschnitt **Kontaktaufnahme mit Masimo** auf Seite 212 genannt ist.

Kontaktaufnahme mit Masimo

Masimo Corporation
52 Discovery
Irvine, Kalifornien 92618

Tel.:+1 949 297 7000

Fax.:+1 949 297 7001

Eingeschränkte Garantie

Masimo gewährleistet gegenüber dem Erstkäufer, dass das Hardwareprodukt (Radical-7® Pulse CO-Oximeter®) der Marke Masimo und alle in der Originalverpackung enthaltenen Softwaremedien 12 Monate und Batterien sechs (6) Monate lang ab dem ursprünglichen Datum, an dem das Produkt von dem Endbenutzer erworben wurde, frei von Material- und Verarbeitungsfehlern sind, wenn sie in Übereinstimmung mit den Benutzerhandbüchern von Masimo, technischen Spezifikationen und anderen von Masimo veröffentlichten Richtlinien verwendet werden.

Die Garantieverpflichtung von Masimo beschränkt sich, nach Ermessen von Masimo, auf die Reparatur oder den Austausch von defekten Produkten oder Softwaremedien, die unter die Garantie fallen.

Für einen Austausch innerhalb der Garantiezeit ist der Käufer verpflichtet, sich mit Masimo wegen einer Rückgabenummer in Verbindung zu setzen, damit Masimo das Produkt verfolgen kann. Wenn Masimo feststellt, dass ein Produkt im Rahmen dieser Garantie ersetzt werden muss, wird das Gerät ersetzt und die Versandkosten werden übernommen. Alle anderen Versandkosten trägt der Käufer.

Ausschlüsse

Die Gewährleistung gilt nicht für Produkte oder Software, die nicht die Marke Masimo tragen, auch wenn sie dem Produkt beiliegen, oder für Produkte, für die Folgendes gilt: (a) Sie waren bei Lieferung an den Käufer nicht neu oder nicht in der Originalverpackung; (b) sie wurden ohne schriftliche Genehmigung von Masimo modifiziert; (c) es handelt sich um produktfremde(s) Zubehör, Geräte oder Systeme; (d) sie wurden von einer nicht von Masimo autorisierten Person demontiert, erneut montiert oder

repariert; (e) sie wurden zusammen mit anderen Produkten, z. B. neuen oder wiederaufbereiteten Sensoren, verwendet, die nicht von Masimo für die Verwendung mit dem Produkt vorgesehen sind; (f) sie wurden anders als im Benutzerhandbuch oder anderer Dokumentation vorgesehen verwendet oder gewartet; (g) sie wurden wiederaufbereitet oder wiederverwertet; oder (h) sie wurden durch Unfall, Missbrauch, Benutzerfehler, Kontakt mit Flüssigkeiten, Brand, Erdbeben oder andere äußere Einflüsse beschädigt.

Keine Garantie wird gegeben für Produkte, die dem Käufer kostenfrei zur Verfügung gestellt wurden. Derartige Produkte werden ohne Gewährleistung „wie geliefert“ bereitgestellt.

Beschränkung der Gewährleistung

Falls nicht anderweitig gesetzlich vorgeschrieben oder durch die Kaufvereinbarung geregelt, ist die oben beschriebene Gewährleistung die einzige Gewährleistung, die für das Produkt und die Softwaremedien gegeben wird. Masimo macht keine darüber hinausgehenden Zusagen oder Gewährleistungen für das Produkt. Es gelten keine anderen Gewährleistungen, weder ausdrücklich noch stillschweigend, einschließlich, aber ohne Beschränkung auf stillschweigende Gewährleistungen bezüglich der Marktgängigkeit oder der Eignung für einen bestimmten Zweck, zufriedenstellende Qualität oder angemessene Sorgfalt und Sachkenntnis. Die geltenden Geschäftsbedingungen für das Produkt und die zum Produkt gehörende Software entnehmen Sie bitte den Lizenzbedingungen. Masimo ist zudem nicht verantwortlich für zufällige, indirekte, besondere Schäden oder Folgeschäden oder ebensolche Verluste oder Kosten, die aus der Verwendung oder dem Nutzungsausfall von Produkten oder Software hervorgehen. In keinem Fall übersteigt die Haftung von Masimo für ein Produkt oder eine Software (aus Vertrag oder Gewährleistung oder wegen unerlaubter Handlung, Gefährdungshaftung oder sonstiger Ansprüche) den Betrag, der vom Käufer für das Produkt oder die Software bezahlt wurde, aus dem bzw. der entsprechende Ansprüche entstehen. Durch die hier beschriebenen Einschränkungen wird keine Haftung ausgeschlossen, die aus rechtlichen Gründen nicht durch Vertrag ausgeschlossen werden kann.

Vertriebs- und Endbenutzerlizenzvertrag

Dieses Dokument ist eine Vereinbarung zwischen Ihnen („Käufer“) und der Masimo Corporation („Masimo“) über den Kauf dieses Produkts („Produkt“) und einer Lizenz für die enthaltene oder eingebettete Software („Software“). Außer für den Fall, dass dies in einer separaten Vereinbarung über den Kauf dieses Produkts ausdrücklich anderweitig vereinbart wurde, stellen die folgenden Bestimmungen die gesamte Vereinbarung zwischen den Parteien in Bezug auf den Kauf dieses Produkts dar. Wenn Sie den Vertragsbedingungen nicht zustimmen, schicken Sie das gesamte Produkt

einschließlich aller Zubehörteile in den Originalverpackungen zusammen mit der Rechnung an Masimo, um den Kaufbetrag zurückerstattet zu bekommen.

Einschränkungen

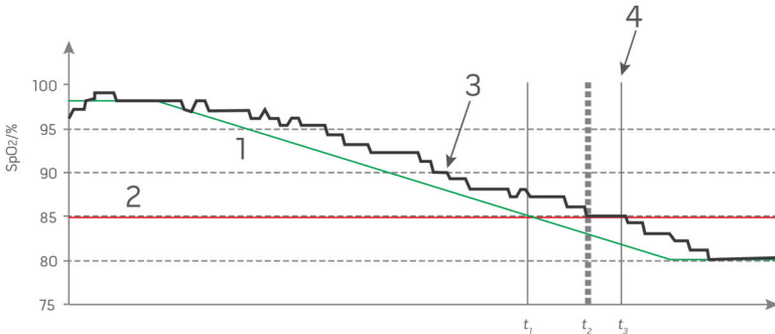
1. Urheberrechtliche Einschränkungen: Die Software und das dazugehörige schriftliche Material sind urheberrechtlich geschützt. Die unerlaubte Vervielfältigung der Software, einschließlich veränderter, zusammengefasster oder in anderer Software enthaltener Software, oder der schriftlichen Materialien ist ausdrücklich verboten. Für Verletzungen des Urheberrechts, die vom Käufer verursacht oder vorgenommen werden, oder die Nichteinhaltung der Bestimmungen dieser Vereinbarung durch den Käufer kann der Käufer haftbar gemacht werden. Keine Bestimmung dieses Lizenzvertrags stellt eine Gewährung von Rechten über die gemäß dem US-Urheberrecht 17 U.S.C. §117 gewährten Rechte hinaus dar.
2. Einschränkung der Verwendung: Unter der Voraussetzung, dass die Software nicht kopiert wird, ist der Käufer berechtigt, das Produkt physisch von einem Standort zu einem anderen zu transferieren. Der Käufer darf die Software vom Produkt nicht auf elektronischem Weg auf ein anderes Gerät übertragen. Der Käufer darf das Produkt nicht offen legen, veröffentlichen, übersetzen, freigeben, in Kopien verbreiten, verändern, anpassen, zurückentwickeln, decompilieren, disassemblieren oder davon abgeleitete Produkte erstellen, die auf der Software oder den schriftlichen Materialien basieren.
3. Einschränkungen der Übertragung: Auf keinen Fall darf der Käufer das Produkt oder die Software zeitweise übertragen, zuteilen, vermieten, verpachten, verkaufen oder auf andere Weise vertreiben. Der Käufer darf diese Lizenz kraft Gesetzes oder auf andere Weise ohne die vorherige schriftliche Genehmigung von Masimo weder ganz noch teilweise abtreten oder übertragen; die Software und alle in diesem Dokument gewährten Rechte des Käufers gehen jedoch automatisch auf die Partei über, die das Produkt, in der diese Software enthalten ist, auf rechtsgültige Weise erwirbt. Jeder Versuch, die Rechte, Verpflichtungen oder Obliegenheiten, die sich aus diesem Dokument ergeben, auf eine andere als die in diesem Absatz dargelegte Weise abzutreten, ist ungültig.
4. Rechte der US-amerikanischen Regierung: Erwirbt der Käufer Software (einschließlich der dazugehörigen Dokumentation) im Auftrag einer US-Regierungsbehörde, gelten die folgenden Bestimmungen: Die Software und die Dokumentation werden als „Commercial Software“ (kommerzielle Software) und „Commercial Computer Software Documentation“ (Begleitmaterial zu kommerzieller Software) in Übereinstimmung mit den US-Bundesbeschaffungsrichtlinien für Militärbehörden (DFAR – Defense Federal Acquisition Regulations) § 227.7202 bzw. 12.212

für Zivilbehörden (FAR – Federal Acquisition Regulations) erachtet. Jegliche Verwendung, Veränderung, Reproduktion, Veröffentlichung, der Einsatz, die Vorführung oder Offenlegung der Software (einschließlich der dazugehörigen Dokumentation) durch die US-Regierung oder eine ihrer Behörden unterliegt ausschließlich den Bestimmungen dieser Vereinbarung und ist mit Ausnahme des Umfangs, der ausdrücklich durch die Bestimmungen dieser Vereinbarung gewährt wird, verboten.

Anhang: Konzepte der Alarmantwortverzögerung

Konzepte der Alarmantwortverzögerung

Wie bei jedem Pulsoximetriegerät sind die akustischen und visuellen Alarme abhängig von der Alarmantwortverzögerung, die aus der Alarmzustandsverzögerung und der Alarmsignal-Generierungsverzögerung besteht. Die Alarmbedingungsverzögerung ist die Zeit vom Auftreten des auslösenden Ereignisses bis zu dem Zeitpunkt, an dem das Alarmsystem eine Alarmbedingung erkennt. Die Alarmsignal-Generierungsverzögerung ist hingegen die Zeit vom Eintreten einer Alarmbedingung bis zur Generierung ihres Alarmsignals. Im Diagramm unten ist eine vereinfachte Darstellung des Konzepts der Alarmantwortverzögerung abgebildet, die jedoch nicht die eigentlichen Verzögerungszeiten wiedergibt.



Referenz	Bedeutung	Referenz	Bedeutung
1	SaO ₂	4	Alarmsignalgenerierung
2	Alarmgrenzwert	SpO ₂	Sättigung
3	Angezeigtes SpO ₂	t	Zeit

Die Alarmbedingungsverzögerung wird in der Abbildung oben als $t_2 - t_1$ grafisch dargestellt, um die Verzögerung aufgrund von Verarbeitung und Mittelwertbildung zu zeigen.

Die Alarmsignal-Generierungsverzögerung wird in der Abbildung oben als $t_3 - t_2$ grafisch dargestellt, um die Verzögerung aufgrund der Alarmsystemstrategie und der Kommunikationszeit zu zeigen.

Die Gesamtverzögerung des Alarmsystems wird als $t_3 - t_1$ grafisch dargestellt.

Siehe ISO 80601-2-61 bzgl. weiterer Informationen zur Alarmantwortverzögerung.

Index

3

3D-Alarme - 86, 151

A

Akkubetrieb und Wartung - 47, 59, 206, 207

Akkuladezustandsanzeige - 70, 71

Akkutest - 211

Alarme - 181

Alarmschnittstelle - 147, 151

Allgemeine Beschreibung der Atemfrequenz (RRp) - 38

Allgemeine Beschreibung der Pulsfrequenz (PR) - 31

Allgemeine Beschreibung der Sauerstoffsättigung (SpO₂) - 30

Allgemeine Beschreibung des arteriellen Gesamtsauerstoffgehalts (CaO₂) - 36

Allgemeine Beschreibung des Carboxyhämoglobins (SpCO) - 37

Allgemeine Beschreibung des Gesamthämoglobins (SpHb) - 36

Allgemeine Beschreibung des Methämoglobins (SpMet) - 38

Allgemeine Beschreibung des Perfusionsindex (PI) - 31

Allgemeine Beschreibung des Plethysmographie-Variabilitätsindex (PVi) - 31

Allgemeine Beschreibung von SpOC - 37

Allgemeine Systembeschreibung - 43

Allgemeines zu Trendansichten - 78

Allgemeines zur Statusleiste - 33, 68, 123, 126, 127, 128

Analogausgang-Test - 210

Ändern der Empfindlichkeitsmodi - 73

Ändern der Profile - 73, 142

Ändern des Zeitintervalls von Verlaufsdaten - 79

Anhang

Konzepte der Alarmantwortverzögerung - 169, 217

Anpassen der Fenster - 77, 81

Anpassen der Trendansichten - 78, 138

Ansicht der akustischen Wellenform - 77

Anwendungsgebiete - 10

Anzeigebereich - 177

Anzeigeindikatoren - 182

Architektur des rainbow Acoustic Monitoring - 40

Atemfrequenz-(RR-)Einstellungen - 88, 103

Auf die Optionen des Hauptmenüs zugreifen - 68, 73, 85, 144

Auflösung - 179

Ausgangsschnittstelle - 183

Auspacken und Überprüfen - 55

Ausschlüsse - 212

Auswechseln der Sicherungen - 170, 207

Auswechseln des Akkus - 172, 173, 207

B

Batterie des Radical-7 - 71, 72, 124, 128

Bearbeiten der Anzeige von
Verlaufsdaten - 81
Beschränkung der
Gewährleistung - 213
Betriebsanzeige - 56, 70, 71
Bildschirmausrichtung - 124, 125
Bluetooth - 69, 124, 127

D

Die wichtigsten
Leistungsmerkmale und
Funktionen - 9
Dockstation - 48, 136, 137
Dockstation, Rückseite - 49, 50,
58, 135
Dockstation, Vorderansicht - 49,
56

E

Eingeschränkte Garantie - 212
Einhaltung gesetzlicher
Vorschriften - 58, 60, 182
Einleitung - 7
Einrichtung der Dockstation - 57
Einrichtung der seriellen
Schnittstelle - 185
Einrichtung des Root-Systems -
58
Einrichtung von SpaceLabs
Flexport - 60
Einschalten, Bereitschaftsmodus
und Ausschalten des Radical-7
- 55, 61
Einschränkungen - 214
Einstellung und Verwendung von
SatShare - 53, 58
Empfindlichkeitsmodi im
Überblick - 69, 72, 144, 165,
168
Empfohlene Mindestabstände -
197

www.masimo.com

Entsättigungsindex - 91, 151, 152
Erfassungssystem - 41
Erfolgreiche Überwachung der
SpHb-Konzentration - 36, 163
Erfolgreiche Überwachung von
SpCO - 38, 162
Erfolgreiche Überwachung von
SpMet - 38, 162
Ersetzen der Werkseinstellungen
der Profile für Erwachsene und
Neugeborene - 145
Erstes Aufladen des Akkus - 56,
206

F

FastSat im Überblick - 94, 95
Fehlerbehebung beim Radical-7 -
170
Funktion - 94, 150
Funktionelle Sauerstoffsättigung
(SpO2) - 31
Funktionen des Radical-7 - 43

G

Gegenanzeigen - 11
Genauigkeit (ARMS*) - 177
Geräteausgabe - 59, 125, 135,
175, 184, 210
Geräteeinstellungen - 85, 124,
161, 185
Geschätzte Akkubetriebszeit -
206

H

Handgerät - 45
Handgerät, Ansicht Vorderseite -
46
Handgerät, Rückansicht - 47,
184, 185
Helligkeit - 124, 129, 171, 206

Histogrammeinstellungen - 90,
96, 98, 100, 102, 109, 115,
117, 120, 122

I

In Vivo Adjustment
(In-vivo-Anpassung) im
Überblick - 88, 95, 113, 114,
121, 122

In vivo für SpCO - 89, 120, 121

In vivo für SpHb - 89, 110, 113

In vivo für SpMet - 89, 117, 118

In vivo für SpO₂ - 91, 95

Info - 85, 137

Info zu Fenstern - 63, 68, 74

Info zu Parameterdaten - 87, 91,
96, 98, 100, 103, 107, 110,
115, 117, 120, 137

Informationen zu Alarmen - 147

Informationen zu Pi-Delta - 151,
152

Informationen zum
Entsättigungsindex - 91, 151

Informationen zum
Hauptbildschirm - 61, 68

K

Kapitel 1
Technologieübersicht - 29

Kapitel 2
Beschreibung - 43

Kapitel 3
Einrichtung - 55

Kapitel 4
Bedienung - 61

Kapitel 5
Profile - 46, 61, 69, 85, 141

Kapitel 6
Alarmer und Meldungen - 147,
168, 170

www.masimo.com

Kapitel 7
Fehlerbehebung - 147, 165

Kapitel 8
Technische Daten - 177

Kapitel 9
Wartung und Pflege - 163, 164,
205

Kite - 15, 23

Konformitätserklärung des
Herstellers –
elektromagnetische
Störfestigkeit - 193

Kontaktaufnahme mit Masimo -
170, 171, 172, 173, 174, 175,
176, 212

Konzepte der
Alarmantwortverzögerung -
217

Kurztrend-Ansicht für Parameter -
80

L

Laufzeit nur für Handgerät - 206

Leistungsbedingte Warn- und
Vorsichtshinweise - 15

Leistungsprüfung - 208

Literaturhinweise - 42, 202

Literaturhinweise für den
Plethysmographie-Variabilitäts-
index (PVi) - 32

Lokalisierung - 70, 124, 126, 166

M

Masimo rainbow
SET®-Parallelalgorithmen - 29

Masimo SET® DST - 30

Meldungen beim Radical-7 - 154

Messungen – Fehlerbehebung -
36, 160, 165

N

Navigation im Hauptmenü - 86

P

Parametereinstellungen - 85, 87

Patient - 40

Patient SafetyNet - 23

Philips, Agilent oder HP VueLink
Einrichtung - 59

Physische Merkmale - 180

Pi-Alarme - 98, 99

Pi-Delta - 98, 151, 153

Pi-Einstell. - 88, 98

Pi-Histogramm - 98, 100

Pleth + Sig IQ + Akustische
Ansicht - 77

PR-Alarme - 96, 97

PR-Einstellungen - 88, 96

PR-Histogramm - 96, 97

Produktbeschreibung, Merkmale
und Indikationen für den
Gebrauch - 9

Profile im Überblick - 141, 145

Profileinstellungen - 144

Pulsbalken - 79

Puls-CO-Oximetrie im Vergleich
zu Messungen mit
Vollblutproben - 35

PVi-Alarme - 100, 101

PVi-Einstellungen - 88, 100

PVi-Histogramm - 100, 102

R

rainbow Acoustic Monitoring™
(RAM™) - 39, 103

Rainbow Pulse CO-Oximetry
Technology - 33

Reinigung - 205, 211

Reparaturrichtlinien - 211

Richtlinien und
Konformitätserklärung des
Herstellers –
elektromagnetische
Emissionen - 191

Richtlinien zur Rückgabe - 55,
211

Root-System - 52

RRa-Alarme - 103, 104

RRa-Einstellungen - 103

RR-Histogramm - 103, 104, 107,
109

RRp-Alarme - 103, 107

RRp-Einstellungen - 106

S

Selbsttest nach dem Einschalten
(POST) - 208

Sensor - 41

Sicherheitshinweise, Warnungen
und Vorsichtsmaßnahmen -
13, 36, 37, 38, 58, 147, 165

Sicherheitswarnungen und
Vorsichtsmaßnahmen - 13

Signal Extraction Technology®
(SET®) - 29

Signal IQ - 33

Signal-IQ-Indikatoren - 76, 79,
160

Signalverarbeitung - 41

SpCO-, SpMet- und
SpHb-Messungen während der
Bewegung des Patienten - 38

SpCO-Alarme - 120, 121

SpCO-Einstellungen - 88, 120

SpCO-Histogramm - 120, 122

SpHb-Alarme - 110, 111

SpHb-Einstellungen - 88, 110

SpHb-Histogramm - 110, 114

SpMet-Alarme - 117, 118

SpMet-Einstellungen - 88, 117
 SpMet-Histogramm - 117, 119
 SpO2-Alarme - 91, 92, 151, 209
 SpO2-Einstellungen - 88, 91
 SpO2-Histogramm - 91, 96
 SpOC-Alarme - 115, 116
 SpOC-Einstellungen - 88, 115
 SpOC-Histogramm - 115, 116
 Stromversorgung - 179, 207
 Stummschalten der Alarme - 46, 61, 144, 149
 Symbole - 198

T

Tabelle zur Visualisierung der Parameter - 84
 Technische Daten des Analogausgangs und Schwesternrufs - 185, 210
 Technische Daten zur seriellen Schnittstelle - 50, 59, 60, 184, 210
 Test der Alarmgrenzen - 209
 Test des Schwesternrufs - 209
 Testen mit dem optionalen Masimo SET-Tester - 209
 Testspezifikationen für ENCLOSURE PORT IMMUNITY zu RF Wireless Communication Equipment - 192
 Töne - 70, 85, 123, 124, 131, 149
 Touchscreen-Funktionstest - 209
 Trendeinstellungen - 138
 Trendfeld - 78
 Trends - 86, 91, 96, 98, 100, 103, 104, 107, 110, 115, 117, 120, 137

U

Überwachungsschnittstelle mit SatShare - 53
 Umgebungsbedingungen - 61, 180

V

Verlaufsspeicher - 181
 Vertriebs- und Endbenutzerlizenzvertrag - 213
 Verwenden der Bildschirmsperre - 74
 Verwenden der Histogrammfunktion - 82
 Verwenden der Touchscreen-Bedienschnittstelle - 62
 Verwendung des Touchscreens und der Tasten - 61
 Visualisierung - 83
 Visualizer der Farbbeschreibungstabelle - 83
 Voraussetzungen für den elektrischen Anschluss der Dockstation - 57

W

Warn- und Vorsichtshinweise bezüglich der Einhaltung gesetzlicher Vorschriften - 25
 Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen bezüglich Reinigung und Wartung - 24
 Wechseln zwischen den Trendansichten - 80, 82
 Weitere Einstellungen für Pi - 98, 99
 Weitere Einstellungen für PVi - 100, 101

- Weitere Einstellungen für RRA -
103, 105
- Weitere Einstellungen für RRp -
103, 107, 108
- Weitere Einstellungen für SpHb -
110, 112
- Weitere Einstellungen für SpO2 -
91, 94
- Wellenform auswählen - 75, 78
- Wellenform-Ansichten - 68, 74
- WLAN - 69, 124, 127, 176
- WLAN-Spezifikationen - 187

Z

- Zugriffssteuerung - 74, 124, 125,
130, 145, 209
- Zuverlässige Überwachung von
SpO2, PR und Pi - 30



www.masimo.com

35361/7251G-0320 E-5476H