

ResMed

Stellar™ series

Nicht-invasive/invasive Beatmungsgeräte



Gebrauchsanweisung
Deutsch

Inhalt

| | |
|--|----|
| Einleitung | 1 |
| Indikationen | 1 |
| Kontraindikationen | 1 |
| Nebenwirkungen | 1 |
| Stellar im Überblick | 2 |
| Patientenschnittstelle | 3 |
| Atemluftbefeuchtung | 3 |
| Interner Akku | 3 |
| ResMed USB-Stick | 4 |
| Verwendung im Flugzeug | 4 |
| Mobiler Gebrauch | 4 |
| Fernalarm | 4 |
| Einrichtung zur nichtinvasiven Verwendung | 4 |
| Anschließen des H4i Atemluftbefeuchters für die nichtinvasive Verwendung | 5 |
| Einstellung zur invasiven Verwendung | 6 |
| Erstmalige Inbetriebnahme des Stellar-Gerätes | 8 |
| Verwendung anderer optionaler Zubehörteile | 9 |
| Anschließen des Pulsoximeters | 9 |
| Zusätzliche Sauerstoffgabe | 9 |
| Verwendung des FiO ₂ -Überwachungssensors | 11 |
| Anbringen eines Bakterien/Virenfilters | 12 |
| Verwendung von Wasserfallen | 12 |
| Stellar Grundfunktionen | 13 |
| Die Bedienoberfläche | 13 |
| LCD-Anzeige | 14 |
| Therapiebeginn | 14 |
| Durchführen eines Funktionstests | 14 |
| Therapiebeginn | 15 |
| Stoppen der Behandlung | 16 |
| Ausschalten des Gerätes | 16 |
| Umgang mit Alarmen | 16 |
| Einstelloptionen für die Behandlung | 17 |
| Verwendung der Menüs | 19 |
| Menü „Setup“ | 20 |
| Menü „Setup“: Klinische Einstellungen (Maskentyp) | 20 |
| Menü „Setup“: Alarminstellungen (Alarmlautstärke) | 20 |
| Setup-Menü: Optionen | 21 |
| Menü „Setup“: Menü „Konfiguration“ | 21 |
| Info-Menü | 22 |
| Ereignisübersicht | 22 |
| Nutzungsstunden | 22 |
| Geräteinformationen | 22 |
| Erinnerungsmeldungen | 23 |
| Datenmanagement | 23 |
| Reinigung und Instandhaltung | 23 |
| Täglich | 24 |
| Wöchentlich | 24 |
| Monatlich | 24 |

| | |
|---|-----------|
| Auswechseln des Luftfilters..... | 24 |
| Desinfektion | 25 |
| Gebrauch durch mehrere Patienten | 25 |
| Wartung..... | 26 |
| Fehlersuche | 26 |
| Fehlersuche bei Alarmen | 26 |
| Behebung anderer Fehler | 29 |
| Technische Daten | 32 |
| Symbole..... | 34 |
| Umweltinformationen..... | 34 |
| Allgemeine Warnungen und Vorsichtshinweise | 35 |
| Beschränkte Gewährleistung | 37 |

Einleitung

Lesen Sie bitte vor dem Gebrauch des Gerätes die gesamte Gebrauchsanweisung aufmerksam durch. Diese Gebrauchsanweisung wendet sich nicht-klinische Anwender und enthält nicht alle Informationen, die im klinischen Handbuch enthalten sind.

Hinweis für blinde oder sehbehinderte Anwender

Diese Gebrauchsanweisung ist in einer elektronischen Version online auf den Produktinformationsseiten von ResMed.com verfügbar.

Indikationen

Das Stellar 100/130/150 dient der Beatmung von nicht abhängigen, spontan atmenden Erwachsenen und Kindern (mindestens 13 kg) mit Ateminsuffizienz oder Atemversagen, mit oder ohne obstruktive Schlafapnoe. Das Gerät ist für die nicht invasive oder (in Verbindung mit dem ResMed Leckageventil) invasive Anwendung geeignet. Das Gerät kann sowohl stationär, z. B. im Krankenhaus oder zu Hause, als auch mobil, z. B. im Rollstuhl, eingesetzt werden.

Kontraindikationen

Das Stellar darf nicht bei Patienten eingesetzt werden, die nur kurze Unterbrechungen der Beatmung vertragen. Das Stellar ist kein Lebenserhaltungssystem.

Wenn einer der folgenden Punkte auf Sie zutrifft, informieren Sie Ihren Arzt, bevor Sie dieses Gerät verwenden:

- Pneumothorax oder Pneumomediastinum
- pathologisch niedriger Blutdruck, insbesondere in Verbindung mit intravaskulärer Volumendepletion
- Liquorausfluss, kürzliche Schädeloperation oder Trauma
- schwere bullöse Lungenerkrankung
- Dehydrierung

Die Verwendung des Stellar oder der Pulsoximetrie (einschließlich XPOD) ist in einer MR-Umgebung kontraindiziert.

AutoEPAP¹ ist für den invasiven Gebrauch kontraindiziert.

¹Diese Funktion ist nicht in allen Ländern verfügbar.

Nebenwirkungen

Verständigen Sie Ihren verschreibenden Arzt bei ungewöhnlichen Schmerzen in der Brust, starken Kopfschmerzen oder verstärkter Atemlosigkeit.

Folgende Nebenwirkungen können bei der nichtinvasiven Beatmung mit diesem Gerät auftreten:

- Trockenheit von Nase, Mund oder Hals
- Nasenbluten
- Völlegefühl
- Ohren- oder Nasennebenhöhlenbeschwerden
- Augenreizungen
- Hautausschläge

Stellar im Überblick



Im Lieferumfang des Stellar ist Folgendes enthalten:

- Stellar Atemtherapiegerät • Hypoallergener Luftfilter • Wechselstromkabel • Tragetasche • 2 m Atemschlauch • ResMed USB-Stick • Niederdruck-Sauerstoffanschluss.

Folgende optionale Komponenten sind kompatibel mit dem Stellar:

- 3-m-Atemschlauch • SlimLine™-Atemschlauch • Transparenter Atemschlauch (Einweg) • H4i™-Atemluftbefeuchter (beheizbar) • Bakterien-/Virenfiter • Wärme-Feuchtigkeits-Austauschfilter (HME-Filter)
- ResMed XPOD-Oximeter • Nonin™-Pulsoximetriesensoren • FiO₂-Überwachungs-kit (externes Kabel, T-Stück-Adapter) • FiO₂-Überwachungssensor • Stellar Transporttasche • ResMed-Leckageventil • Schlauchhülle • Stellar Gleichstromkonverter.

¹ Die Anschlussmöglichkeit des Fernalarms hängt vom Produktmodell ab.

WARNUNG

Das Stellar sollte nur mit von ResMed empfohlenen Beatmungsschläuchen und dem empfohlenem Zubehör verwendet werden. Das Anschließen von anderen Beatmungsschläuchen oder die Verwendung von anderem Zubehör kann zu Verletzungen bzw. Geräteschäden führen.

Informationen für kompatibles Oximeterzubehör für dieses Gerät finden Sie im Beatmungszubehör unter www.resmed.com/accessories.

Patientenschnittstelle

Sowohl Masken als auch Trachealkanülen können mit dem Stellar verwendet werden. Um das Interface einzustellen, gehen Sie zum Menü **Setup** und wählen **Klinische Einstellungen** und dann **Erweiterte Einstellungen**.

Informationen zur Verwendung der Masken finden Sie in den entsprechenden Gebrauchsanweisungen. Eine vollständige Liste der mit diesem Gerät kompatiblen Masken finden Sie unter www.resmed.com/downloads/devices. Wenn Sie keinen Internetanschluss haben, wenden Sie sich bitte an Ihren ResMed-Vertreter.

Atemluftbefeuchtung

Ein Atemluftbefeuchter ist insbesondere bei Patienten zu empfehlen, die Probleme mit Trockenheit von Nase, Hals und Mund haben. Informationen zur Verwendung von Atemluftbefeuchtern für die

- nicht-invasive Beatmung finden Sie unter Einrichten für die nicht-invasive Anwendung (siehe Seite 4).
- invasive Beatmung finden Sie unter Einrichtung für die invasive Beatmung (siehe Seite 6).

Interner Akku

VORSICHT

Die Kapazität des internen Akkus nimmt mit der Zeit ab. Das hängt vom individuellen Gebrauch und den Umgebungsbedingungen ab. Bei verschlechterter Akkukapazität könnte die Ladezustandsanzeige ungenau werden. Infolgedessen kann die Aktivierung der Batterie- und Systemalarme beeinträchtigt sein. ResMed empfiehlt, den Akku nach zwei Jahren auf die verbleibende Kapazität hin zu prüfen. Das Prüfen und Auswechseln des internen Akkus darf ausschließlich von einem autorisierten Kundendienstmitarbeiter durchgeführt werden.

Hinweis: Die Akkulaufzeit hängt von Ladezustand, Umgebungsbedingungen, Zustand und Alter des Akkus, den Einstellungen des Gerätes und Konfiguration des Patientenschlauchsystems ab.

Im Falle eines Stromausfalls wird das Gerät durch den internen Akku betrieben, wenn kein externer Akku an das Gerät angeschlossen ist. Der interne Akku kann den Betrieb unter normalen Bedingungen ca. drei Stunden lang aufrechterhalten (siehe Technische Daten). Der Betriebsstatus des Akkus wird oben auf dem LCD-Bildschirm angezeigt. Überprüfen Sie während des Betriebes des Gerätes regelmäßig den Batteriestatus und schließen Sie es rechtzeitig an die Netzversorgung oder einen externen Akku an.

Zusätzlich wird der Alarm für die interne Akkuversorgung angezeigt. Drücken Sie die Alarmstumm taste, um den Alarm zu deaktivieren.

Um die interne Batterie erneut aufzuladen, schließen Sie das Gerät an die Netzversorgung an.

Das vollständige Wiederaufladen des Akkus dauert bis zu vier Stunden. Die genaue Dauer hängt jedoch von den Umgebungsbedingungen sowie davon ab, ob das Gerät in Betrieb ist.

Wartung

Der interne Akku muss alle sechs Monate entladen und wieder aufgeladen werden.

1. Ziehen Sie das Netzkabel, während das Stellar eingeschaltet ist (Standby oder in Betrieb) und betreiben Sie das Gerät mit dem internen Akku bis zu einem Ladezustand von 50 %.
2. Schließen Sie das Netzkabel wieder an das Stromnetz an. Der interne Akku wird vollständig aufgeladen.

Aufbewahrung

Wird das Gerät für längere Zeit aufbewahrt, sollte der Akku zu ca. 50% geladen sein, um die Haltbarkeit zu verlängern.

Hinweis: Prüfen Sie den Ladezustand alle sechs Monate und laden Sie den internen Akku bei Bedarf auf einen Ladezustand von 50 % auf.

Laufzeit des Akkus

Informationen zur Laufzeit des internen Akkus finden Sie in der Akku/Geräte-Kompatibilitätsliste unter www.resmed.com/downloads/devices.

ResMed USB-Stick

Das Gerät kann zusammen mit einem ResMed USB-Stick verwendet werden, um den Arzt bei der Überwachung Ihrer Behandlung zu unterstützen oder um Ihnen aktualisierte Geräteeinstellungen zur Verfügung zu stellen. Weitere Informationen finden Sie unter Datenverwaltung (siehe Seite 23).

Verwendung im Flugzeug

ResMed bestätigt, dass das Stellar in allen Phasen eines Fluges ohne vorheriges Testen und ohne Bewilligung durch die Fluggesellschaft benutzt werden kann. Siehe Technische Daten.

Mobiler Gebrauch

Die Stellar-Transporttasche ermöglicht eine mobile Verwendung des Stellar, z. B. in einem Rollstuhl. Nähere Informationen zur Einrichtung und richtigen Verwendung finden Sie in der Gebrauchsanweisung zur Stellar-Transporttasche. Verwenden Sie bei längerem mobilen Gebrauch die externe Stromversorgungseinheit ResMed Power Station II als zusätzliche Stromquelle. Bei der Verwendung von Sauerstoff mit der Stellar-Transporttasche bestehen Einschränkungen. Weitere Informationen erhalten Sie von Ihrem ResMed-Vertreter.

Fernalarm

Der Fernalarm kann zur Übertragung von akustischen und optischen Alarmen über eine direkte Kabelverbindung verwendet werden. Weitere Informationen zur Verwendung des Fernalarms finden Sie in der Bedienungsanleitung zum Fernalarm.

Einrichtung zur nichtinvasiven Verwendung

WARNUNG

- Die Luftfilterabdeckung schützt das Gerät, falls versehentlich Flüssigkeit über das Gerät verschüttet wird. Vergewissern Sie sich stets, dass der Luftfilter und die Luftfilterabdeckung ordnungsgemäß angebracht sind.
- Vergewissern Sie sich, dass weder die Lufteinlässe auf der Geräterückseite und unter dem Gerät, noch die Ausatemöffnungen der Maske blockiert sind. Wenn Sie das Gerät auf den Boden stellen, vergewissern Sie sich, dass der Aufstellungsort staubfrei ist und die Lufteinlässe nicht mit Bettzeug, Kleidung oder anderen Gegenständen blockiert werden können.
- Beatmungsschläuche dürfen nicht leitend und müssen antistatisch sein.
- Achten Sie darauf, dass keine langen Stücke von Schlauch oder Fingersensorkabel am Kopfende liegen. Es könnte sich in der Nacht um Ihren Kopf oder Hals wickeln.

VORSICHT

- Stellen Sie das Gerät so auf, dass es nicht versehentlich heruntergestoßen werden bzw. dass niemand über das Netzkabel stolpern kann.
- Achten Sie darauf, dass der Bereich um das Gerät sauber und trocken ist.

Hinweise:

- ResMed empfiehlt die Verwendung des im Lieferumfang des Gerätes enthaltenen Netzkabels. Wenn ein Ersatzkabel notwendig ist, wenden Sie sich bitte an Ihr ResMed Service-Center.
- Stellen Sie das Gerät auf eine ebene Oberfläche neben dem Kopfende des Bettes auf.



1. Schließen Sie das Netzkabel an.
2. Stecken Sie das andere Ende des Netzkabels in die Steckdose.
3. Schließen Sie den beheizbaren H4i Atemluftbefeuchter an der Vorderseite des Stellar an.
Wenn der H4i nicht in Gebrauch ist, schließen Sie gegebenenfalls den Bakterien-/Virenfilter fest an den Luftauslass des Geräts an (siehe Anbringen eines Bakterien-/Virenfilters (siehe Seite 12)).
Hinweis: Andere externe Atemluftbefeuchter können für eine nicht-invasive Einrichtung verwendet werden. ResMed empfiehlt ein Atemsystem (einschließlich Bakterien-/Virenfilter, Beatmungsschlauch und externen Luftbefeuchter) mit einer Impedanz von maximal 2 cm H₂O bei 30 l/min, 5 cm H₂O bei 60 l/min und 16 cm H₂O bei 120 l/min.
4. Befestigen Sie ein Ende des Beatmungsschlauchs gut auf dem Luftauslass des H4i.
5. Schließen Sie das Maskensystem an das freie Ende des Beatmungsschlauches an.
6. Drücken Sie zum Einschalten den Hauptschalter auf der Rückseite des Geräts.
7. Wählen Sie den Beatmungszugang (wählen Sie das Menü **Setup**, dann **Klinische Einstellungen** und dann **Erweiterte Einstellungen**).
8. Führen Sie einen Schlauchtest durch (siehe Menü „Setup“: Optionen (siehe Seite 21)).

Anschließen des H4i Atemluftbefeuchters für die nichtinvasive Verwendung

Die Verwendung des beheizbaren Atemluftbefeuchters H4i kann von Ihrem Arzt empfohlen werden. Informationen zum Gebrauch des H4i finden Sie in der Gebrauchsanweisung für den H4i.

WARNUNG

- Der H4i Atemluftbefeuchter muss immer auf einer ebenen Fläche unterhalb des Benutzers aufgestellt werden, damit sich Maske und Schlauchsystem nicht mit Wasser füllen können.
- Stellen Sie vor dem Transport des Atemluftbefeuchters sicher, dass die Befeuchterkammer leer und völlig trocken ist.
- Der beheizbare H4i Atemluftbefeuchter ist nicht für den mobilen Gebrauch vorgesehen.
- Die Befeuchterkammer nicht zu voll füllen, da sonst bei Gebrauch Wasser in das Schlauchsystem eindringt. Überprüfen Sie das Schlauchsystem regelmäßig auf angesammeltes Wasser. Falls Sie feststellen, dass Wasser in das Schlauchsystem eingedrungen ist, entfernen Sie das Wasser und überprüfen Sie, ob die Befeuchterkammer nicht zu voll ist. Bei Verwendung des H4i mit hohen Druckwerten (über 25 cm H₂O) wird durch den Einsatz einer Wasserfalle das Eindringen von Wasser in das Schlauchsystem vermieden.

- Um eine optimale Genauigkeit und Synchronie zu erzielen, führen Sie den Schlauchtest bei einer Änderung der Schlauchsystemkonfiguration durch, insbesondere, wenn Komponenten mit hoher Impedanz angeschlossen oder entfernt werden (z. B. Bakterien-/Virenfilter, externer Luftbefeuchter, eine Wasserfalle, Maske mit Nasenpolster oder ein Beatmungsschlauch). Siehe Menü „Setup“: Optionen (siehe Seite 21).

VORSICHT

Prüfen Sie das Schlauchsystem auf Kondensation. Verwenden Sie eine Wasserfalle oder eine Schlauchhülle, wenn die Befeuchtung eine Kondensation im Schlauch verursacht.

Hinweise:

- Atemluftbefeuchter erhöhen den Widerstand im Schlauchsystem und können den inspiratorischen und expiratorischen Trigger, die Genauigkeit der Anzeige und den zugeführten Druck beeinträchtigen. Führen Sie deshalb einen Schlauchtest durch (siehe Menü „Setup“: Optionen (siehe Seite 21)). Das Gerät passt den Luftwiderstand entsprechend an.
- Ist das Gerät nicht an das Stromnetz angeschlossen, kann der H4i nicht zum Erwärmen benutzt werden.

Einstellung zur invasiven Verwendung

Wenn das Stellar invasiv verwendet wird, muss ein Leckageventil von ResMed bzw. ein Tracheostomieschlauch ohne Cuff oder mit deflatiertem Cuff mit dem Leckageanschluss von ResMed (24976) verwendet werden.

AutoEPAP ist für den invasiven Gebrauch kontraindiziert.

WARNUNG

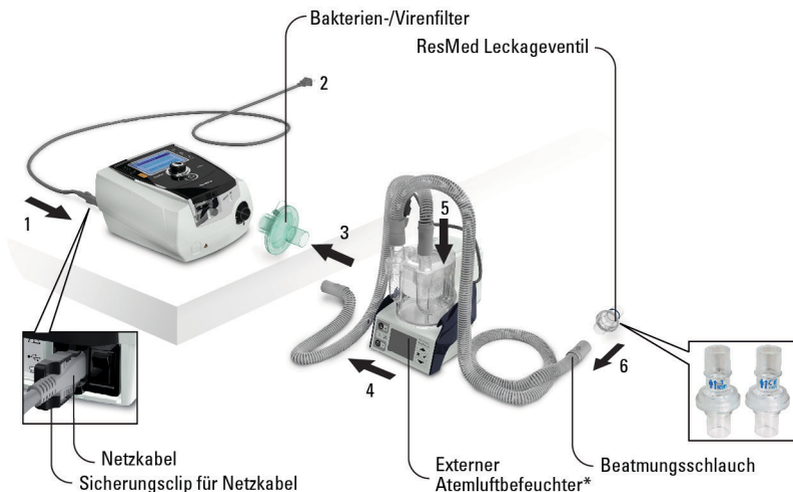
- Vergewissern Sie sich, dass weder die Lufterlässe auf der Geräterückseite und unter dem Gerät noch die Luftauslassöffnungen an der Maske bzw. am Leckageventil blockiert sind. Wenn Sie das Gerät auf den Boden stellen, vergewissern Sie sich, dass der Aufstellungsort staubfrei ist und die Lufterlässe nicht mit Bettzeug, Kleidung oder anderen Gegenständen blockiert werden können.
- Wenn Sie einen Wärme-Feuchtigkeits-Austauschfilter (HME-Filter) verwenden, wechseln Sie den HME-Filter regelmäßig aus, wie in der mit dem HME-Filter gelieferten Anleitung angegeben.
- Der H4i ist nicht für den invasiven Gebrauch geeignet. Empfohlen wird ein externer Atemluftbefeuchter, der nach EN ISO 8185 für den invasiven Einsatz zugelassen ist und eine absolute Luftfeuchtigkeit von > 33 mg/l aufweist.
- Um eine optimale Genauigkeit und Synchronisation zu erzielen, führen Sie den Schlauchtest bei Verwendung eines neuen Schlauchsystems oder bei einer Änderung der Schlauchsystemkonfiguration durch, insbesondere, wenn Komponenten mit hoher Impedanz angeschlossen oder entfernt werden (z. B. Bakterien-/Virenfilter, externer Atemluftbefeuchter, Wasserfalle oder andersartiger Beatmungsschlauch). Schließen Sie den Beatmungszugang erst an, nachdem der Schlauchtest durchgeführt wurde. Zu den Beatmungszugängen gehören sämtliche Komponenten, die nach dem ResMed Leckageventil platziert werden (z. B. HME-Filter, Tubusverlängerung, Trachealkanüle). Siehe Menü „Setup“: Optionen (siehe Seite 21).
- Verwenden Sie ausschließlich HME-Filter, die den relevanten Sicherheitsnormen, einschließlich ISO 9360-1 und ISO 9360-2, entsprechen.

VORSICHT

Bei der Verwendung eines Atemluftbefeuchters muss das Schlauchsystem regelmäßig auf Wasseransammlung überprüft werden.

Hinweise:

- Wenn der Beatmungszugang auf **Invasiv** eingestellt ist, wird der Alarm für Maske ohne Luftauslass automatisch aktiviert, um den Benutzer darauf aufmerksam zu machen, dass das ResMed-Leckageventil keine Luftauslassöffnungen hat oder diese blockiert sind.
- Wenn „Beat. Zugang“ auf **Invasiv** eingestellt wird, muss AutoEPAP abgeschaltet werden.



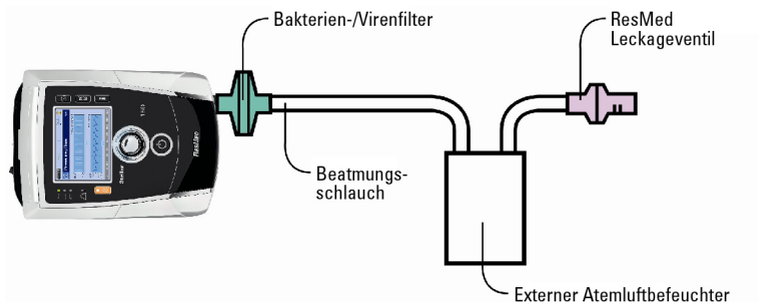
1. Schließen Sie das Netzkabel an.
2. Stecken Sie das andere Ende des Netzkabels in die Steckdose.
3. Schließen Sie den Bakterien-/Virenfilter fest an die Luftauslassöffnung des Gerätes an.
4. Schließen Sie den externen Atemluftbefeuchter an die andere Seite des Bakterien-/Virenfilters an.
*Wenn kein externer Atemluftbefeuchter verwendet wird, kann der HME-Filter an das ResMed-Leckageventil angeschlossen werden (bei Schritt 10).
5. Schließen Sie den Beatmungsschlauch an den externen Atemluftbefeuchter an.
6. Schließen Sie das ResMed-Leckageventil an den Atemschlauch an. Richten Sie das Leckageventil so aus, dass die Luft aus den Auslassöffnungen nicht direkt auf die Brust des Patienten strömt.

⚠️ WARNUNG

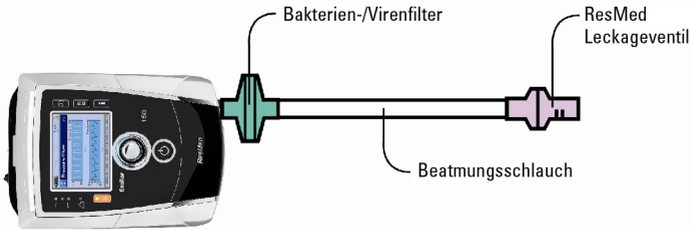
Setzen Sie das ResMed-Leckageventil stets so in das Schlauchsystem ein, dass die Pfeile und das **ff**-Symbol in Richtung des Luftstroms vom Gerät zum Patienten zeigen.

7. Drücken Sie zum Einschalten den Hauptschalter auf der Rückseite des Geräts.
8. Wählen Sie den Beatmungszugang **Invasiv** (wählen Sie das Menü **Setup**, dann **Klinische Einstellungen** und dann **Erweiterte Einstellungen**).
9. Führen Sie einen Schlauchtest (siehe Menü „Setup“: Optionen (siehe Seite 21)) gemäß den folgenden Setup-Abbildungen durch.

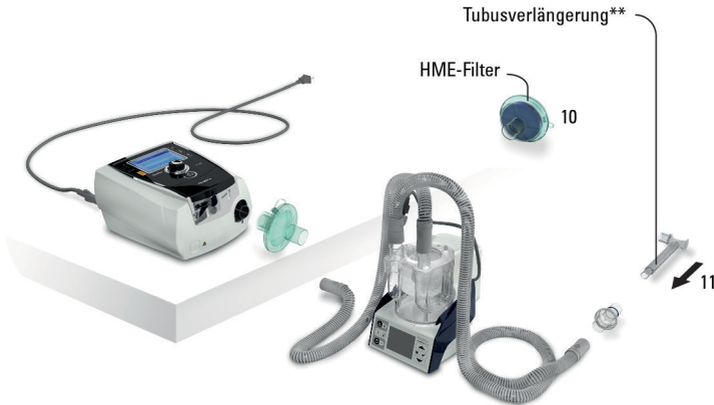
Mit externem Atemluftbefeuchter



Ohne externen Atemluftbefeuchter



10. Wenn kein externer Atemluftbefeuchter verwendet wird, können Sie den HME-Filter an die Patientenseite des ResMed-Leckageventils anschließen.
11. Schließen Sie die Gänsegurgel an.



** Das ResMed-Leckageventil bzw. der HMEF kann an eine standardisierte Tracheostomie-Interface angeschlossen werden, einschließlich der Verbinderteile wie der Gänsegurgel.

Die Gänsegurgel und der externe Luftbefeuchter gehören nicht zu den ResMed-Komponenten.

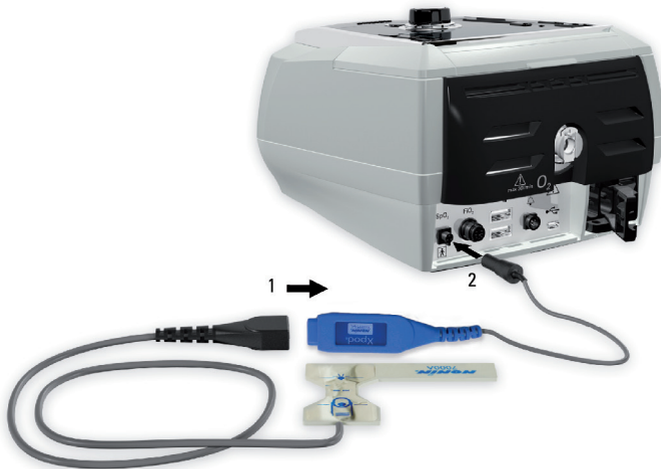
Erstmalige Inbetriebnahme des Stellar-Gerätes

Wird das Stellar-Gerät zum ersten Mal verwendet, stellen Sie sicher, dass alle Komponenten funktionstüchtig sind, und führen Sie einen Funktionstest durch (siehe Durchführen eines Funktionstests (siehe Seite 14)). Bei Einstellung eines neuen Patienten sollten auch die Alarmer vom Arzt geprüft werden (siehe Klinisches Handbuch).

Verwendung anderer optionaler Zubehörteile

Anschließen des Pulsoximeters

Ihr Arzt empfiehlt Ihnen möglicherweise die Verwendung eines Pulsoximeters.



Sowohl der SpO₂ als auch die Pulsfrequenz werden mit einer Abtastfrequenz von 1 Hz aufgezeichnet.

Der optionale SpO₂-Sensor ist für die Anzeige der funktionellen Sauerstoffsättigung kalibriert.

Der Alarm „XPOD diskonnektiert“ wird aktiviert, wenn das Pulsoximeter während der Therapie angeschlossen ist und die Datenübertragung für mehr als 10 Sekunden unterbrochen wird.

Artikelnummern für kompatibles Oximeterzubehör für dieses Gerät finden Sie im Beatmungszubehör auf www.resmed.com unter der Seite „Produkte“. Informationen zur Verwendung dieser Zubehörteile enthält die jeweils mitgelieferte Gebrauchsanweisung.

WARNUNG

- Pulsoximetersensoren dürfen nicht längere Zeit mit starkem Druck angelegt bleiben, da dies zu Druckverletzungen des Patienten führen kann.
- Der Pulsoximetersensor und das Kabel müssen auf Kompatibilität mit Stellar überprüft werden, da es sonst zu Verletzungen des Patienten kommen kann.

Kontraindikation

Das Pulsoximeter entspricht nicht der Anforderung an Defibrillationssicherheit der IEC 60601-1: 1990, Klausel 17.h.

1. Schließen Sie den Stecker des Fingersensors an den Stecker des Pulsoximeters an.
2. Schließen Sie den Stecker des Pulsoximeters hinten am Gerät an.

Um die Oximetriewerte im Menü **Überwachung** anzuzeigen, wählen Sie **Überwachung**.

Zusätzliche Sauerstoffgabe

Ggf. verschreibt Ihr Arzt Sauerstoff.

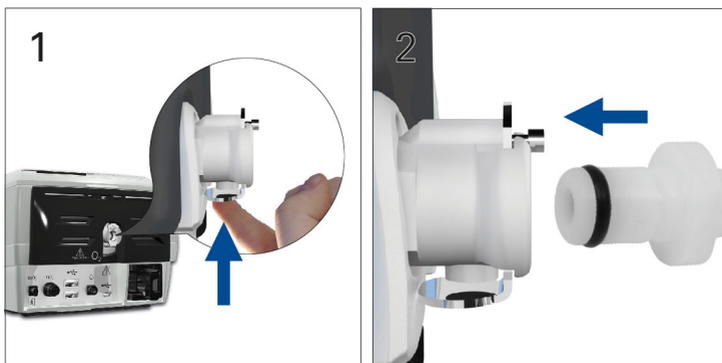
Hinweis: Es können maximal 30 l/min zusätzlich verabreicht werden.

WARNUNG

- Wenn das Gerät außer Betrieb ist, muss die Sauerstoffzufuhr abgeschaltet werden, sodass sich ungenutzter Sauerstoff nicht im Gehäuse des Gerätes ansammelt, wo er eine Feuergefahr darstellen könnte.
- Verwenden Sie ausschließlich zertifizierte, saubere Sauerstoffquellen.
- ResMed empfiehlt, unbedingt Sauerstoff in den Sauerstoff-Einlass von Stellar auf der Rückseite des Gerätes einzuleiten. Ein Sauerstoffanschluss zum Atemsystem an anderer Stelle, d.h. über einen Nebenanschluss oder die Maske, kann inspiratorische Trigger, die Genauigkeit der Therapie bzw. Überwachung sowie die Alarmer (z. B. Alarm für starke Leckage oder Maske ohne Luftauslass) beeinträchtigen. Sollte das System mit einem anderen Anschluss verwendet werden, muss der Einsatz der Behandlung und der Alarmer bei jeder Einstellung des Sauerstoffflusses überprüft werden.
- Sauerstoff erhöht das Brandrisiko. Rauchen und offenes Feuer während der Verwendung von Sauerstoff müssen daher unbedingt vermieden werden. Die Sauerstoffzufuhr darf nur in gut durchlüfteten Räumen erfolgen.
- Das Schlauchsystem und die Sauerstoffquelle müssen mindestens 2 Meter von allen Zündquellen (z. B. elektrischen Geräten) entfernt sein.
- Es darf kein Sauerstoff verwendet werden, während das Gerät in der Tragetasche verwendet wird.

Zusätzlichen Sauerstoff hinzufügen

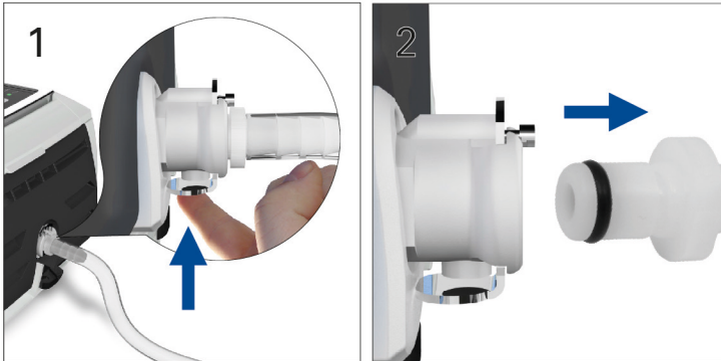
1. Entriegeln Sie den Niedrigfluss-Sauerstoffeingang auf der Rückseite des Geräts, indem Sie die Verriegelungsfeder nach oben drücken.
2. Schieben Sie ein Ende des Sauerstoffschlauches in den Sauerstoffanschlussadapter. Der Sauerstoffadapter rastet automatisch ein.
3. Schließen Sie das andere Ende des Sauerstoffschlauches an die Sauerstoffquelle an.
4. Starten Sie die Beatmung.
5. Schalten Sie die Sauerstoffquelle an und stellen Sie die gewünschte Durchflussrate ein.



Zusätzlichen Sauerstoff abtrennen

Bevor Sie den zusätzlichen Sauerstoff vom Gerät abtrennen, stellen Sie sicher, dass die Sauerstoffzufuhr abgeschaltet wurde.

1. Entriegeln Sie den Niedrigfluss-Sauerstoffeingang auf der Rückseite des Geräts, indem Sie die Verriegelungsfeder nach oben drücken.
2. Den Sauerstoffzufuhrschlauch aus der Sauerstoffanschlussbuchse herausziehen.



Verwendung des FiO₂-Überwachungssensors

Die Verwendung des FiO₂-Überwachungssensors kann von Ihrem Arzt empfohlen werden.

Hinweis: Es kann bis zu 15 Minuten dauern, bis die Messwerte des FiO₂-Sensors nach dem Einschalten des Geräts die angegebene Genauigkeit erreichen.

Die Leistung des FiO₂-Sensors kann durch die relative Luftfeuchtigkeit, Kondensat auf dem Sensor oder unbekannte Gasgemische beeinträchtigt werden.

Die FiO₂-Überwachung wird durch Änderungen des Umgebungsdrucks und des zyklischen Drucks beeinflusst. Diese Änderung in der Überwachung ist proportional, d. h. in 3.000 m Höhe sinkt der Umgebungsdruck um 30 % im Vergleich zum Meeresspiegel und führt zu einem Rückgang des überwachten FiO₂ um 30 %.

Informationen zur Wartung und Entsorgung des Sauerstoffsensors finden Sie in der Anleitung zum FiO₂-Überwachungsset für Stellar.

Kalibrierung des FiO₂-Sensors

Hinweis: Die Kalibrierung muss in Raumluft ohne zusätzlichen Sauerstoffanschluss erfolgen.

VORSICHT

Verwenden Sie den FiO₂-Überwachungssensor nicht mit dem H4i Atemluftbefeuchter.

Vorbereitung zum Gebrauch eines neuen Sensors

1. Vor Gebrauch müssen Sie den FiO₂-Überwachungssensor 15 Minuten lang offen stehen lassen.
2. Schließen Sie einen neuen FiO₂-Überwachungssensor an (wie unten abgebildet).
3. Führen Sie die Sensorkalibrierung durch (siehe Menü „Setup“: Optionen (siehe Seite 21)).

Hinweis: Der FiO₂-Überwachungssensor muss alle 12 Monate ausgewechselt werden.

Anschließen eines Sensors



1. Schließen Sie den Beatmungsschlauch an den T-Stück-Adapter an.
2. Schließen Sie den FiO₂-Überwachungssensor an den T-Stück-Adapter an.
3. Schließen Sie den Adapter an die Luftauslassöffnung des Gerätes an.
4. Schließen Sie ein Ende des Kabels an den FiO₂-Überwachungssensor an.
5. Schließen Sie das andere Ende des Kabels an der Rückseite des Beatmungsgerätes an.
6. Starten Sie die Kalibrierung (siehe Menü „Setup“: Optionen (siehe Seite 21)). Dies sollte auf Empfehlung Ihres Arztes in regelmäßigen Abständen wiederholt werden.

Anbringen eines Bakterien-/Virenfilters

Ihr Arzt empfiehlt Ihnen möglicherweise die Verwendung eines Bakterien-/Virenfilters. Ein Bakterien-/Virenfilter – Produktcode 24966 – kann separat von ResMed erworben werden.

Stellen Sie regelmäßig sicher, dass kein Wasser oder andere Verunreinigungen in den Filter eingedrungen sind. Der Filter muss den Angaben des Herstellers entsprechend ausgewechselt werden.

Hinweis: ResMed empfiehlt, einen Filter mit einer niedrigen Impedanz zu verwenden (unter 2 cm H₂O bei 60 l/min, z. B. PALL BB 50 Filter).

WARNUNG

- Der Bakterien-/Virenfilter (Produktcode 24966) darf nicht mit dem H4i verwendet werden.
- Überprüfen Sie den Bakterien-/Virenfilter regelmäßig auf Anzeichen von Feuchtigkeit oder anderen kontaminierenden Stoffen, insbesondere bei der Befeuchtung. Wird dies nicht gemacht, kann es zu einem erhöhten Widerstand im Beatmungssystem kommen.
- Verwenden Sie ausschließlich Bakterien-/Virenfilter, die den relevanten Sicherheitsnormen, einschließlich ISO 23328-1 und ISO 23328-2, entsprechen.



1. Schließen Sie den Bakterien-/Virenfilter an der Luftauslassöffnung des Gerätes an.
2. Schließen Sie den Beatmungsschlauch auf der anderen Seite des Filters an.
3. Schließen Sie das Maskensystem an das freie Ende des Beatmungsschlauches an.
4. Führen Sie einen Schlauchtest durch (siehe Menü „Setup“: Optionen (siehe Seite 21)). Wählen Sie **Optionen** im Menü **Setup**. Dies ermöglicht es dem Gerät die durch die Filter verursachte Impedanz zu kompensieren.

Verwendung von Wasserfallen

Überprüfen Sie beim Einsatz einer Wasserfalle das Schlauchsystem regelmäßig auf angesammeltes Wasser. Befolgen Sie die Empfehlungen des Herstellers zur Prüfhäufigkeit von Wasserfalle.

Stellar Grundfunktionen

Die Bedienoberfläche

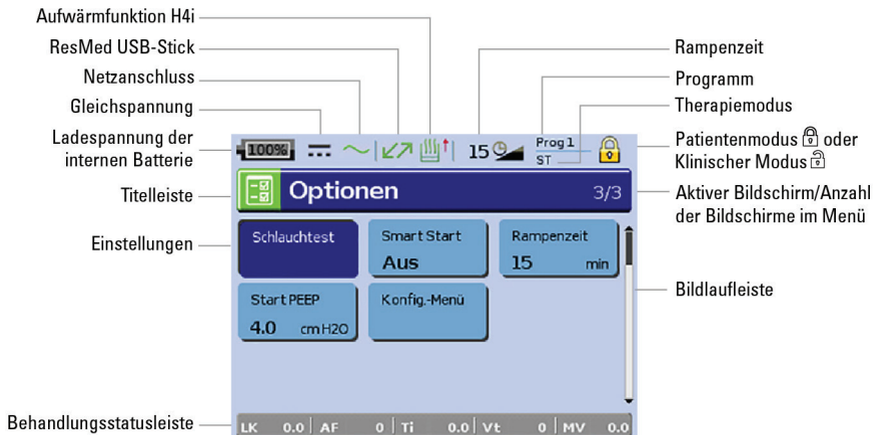


| Taste | Funktion |
|--|---|
| Start/Stopp  | Startet und stoppt die Behandlung. |
| Alarm stumm  | <ul style="list-style-type: none"> Während der Behandlung: Drücken Sie diese Taste einmal, um Alarmsignale stumm zu schalten. Drücken Sie sie ein zweites Mal, um die Alarme zu reaktivieren. Sollte das Problem weiter bestehen, ertönt der Alarm nach zwei Minuten wieder. Siehe Umgang mit Alarmen (siehe Seite 16) Im Bereitschaftsmodus: Startet den Alarm-LED- und Alarmstummertest, wenn sie mindestens drei Sekunden langgedrückt wird. |
| Menütasten  | Drücken Sie die entsprechende Menütaste (Überwachung, Einstellungen, Info), um eines der Menüs auszuwählen und es durchzublätern. |
| BedienController  | Durch Drehen der Taste können Sie durch das Menü scrollen und Einstellungen ändern. Durch Drücken der Taste können Sie ein Menü aufrufen oder Ihre Auswahl bestätigen. |

LCD-Anzeige

Die LCD-Anzeige zeigt die Menüs, Überwachungsbildschirme und den Alarmstatus an.

Die Werte auf diesem LCD-Bildschirm und anderen Bildschirmen im Benutzerhandbuch dienen nur als Beispiele.



Therapiebeginn

Durchführen eines Funktionstests

Überprüfen Sie vor jedem Behandlungsbeginn, ob Ihr Gerät ordnungsgemäß funktioniert.

Sollte ein Problem auftreten, beziehen Sie sich auf die Fehlerbehebung (siehe Seite 26). Ziehen Sie für die Fehlersuche auch die anderen bereitgestellten Gebrauchsanweisungen zurate.

1. Schalten Sie das Gerät durch Drücken des Hauptschalters  auf der Rückseite aus.
2. Überprüfen Sie den Zustand von Gerät und Zubehör.

Überprüfen Sie das Gerät und das gesamte bereitgestellte Zubehör. Wenn das System sichtlich beschädigt ist, darf es nicht verwendet werden.

3. Überprüfen Sie die Schlauchsystemkonfiguration.

Überprüfen Sie die Integrität der Schlauchsystemkonfiguration (Gerät und Zubehör) gemäß der Setup-Beschreibung in diesem Handbuch und ob alle Komponenten sicher angeschlossen sind.

4. Schalten Sie das Gerät ein und testen Sie die Alarmsignale.

Schalten Sie das Gerät durch einmaliges Drücken des Hauptschalters  auf der Rückseite ein.

Überprüfen Sie, ob der Alarmtestton ertönt und die LEDs (optische Anzeigen) für das Alarmsignal und die Alarmstummmtaste aufblinken. Das Gerät ist betriebsbereit, wenn der Bildschirm **Beatmungsdaten** angezeigt wird. Erscheint auf der Anzeige der Bildschirm **Erinnerung**, befolgen Sie die Anweisungen und drücken Sie dann , damit der Bildschirm **Beatmungsdaten** angezeigt wird.

5. Überprüfen Sie die Akkus.

Trennen Sie das Gerät von der Netzversorgung und (falls in Betrieb) vom externen Akku und stellen Sie somit das Gerät auf Betrieb mit internem Akku um. Stellen Sie sicher, dass der Akkuversorgungsalarm angezeigt wird und dass die Akku-LED aufleuchtet.

Hinweis: Wenn der Ladezustand des internen Akkus zu niedrig ist, ertönt ein Alarm. Weitere Informationen finden Sie in den Alarmmeldungen im Abschnitt Fehlerbehebung (siehe Seite 26).

Schließen Sie den externen Akku erneut an (falls in Betrieb) und vergewissern Sie sich, dass die LED für die externe Stromversorgung leuchtet. Der Alarm für die externe Gleichstromversorgung wird angezeigt und die Alarm-LED leuchtet.

Schließen Sie das Gerät wieder an die Netzversorgung an.

6. **Überprüfen Sie den beheizbare H4i Atemluftbefeuchter (falls in Betrieb).**



Vergewissern Sie sich, dass im Bildschirm **Beatmungsdaten** die Aufwärmfunktion angezeigt wird. Starten Sie die Aufwärmfunktion. Vergewissern Sie sich, dass das Aufwärmensymbol für den Atemluftbefeuchter oben auf dem Bildschirm angezeigt wird.

Sie können vor Behandlungsbeginn das Wasser im Atemluftbefeuchter mithilfe der Aufwärmfunktion aufwärmen. Der Atemluftbefeuchter wird nach dem Einschalten des Gerätes automatisch erkannt. Der Bildschirm **Beatmungsdaten** gibt Ihnen die Option, mit dem Aufwärmen des Atemluftbefeuchters zu beginnen. Während des Aufwärmens des Atemluftbefeuchters wird das entsprechende Symbol oben auf dem LCD-Bildschirm angezeigt.

Weitere Informationen finden Sie in der Gebrauchsanweisung des H4i Atemluftbefeuchters.

Hinweis: Die Aufwärmfunktion des H4i kann nur benutzt werden, wenn das Gerät an das Stromnetz angeschlossen ist.

7. **Überprüfen Sie den FiO₂-Überwachungssensor (falls in Betrieb).**

Starten Sie die FiO₂-Sensorkalibrierung. Wählen Sie das Menü **Setup** und dann **Optionen** (siehe Menü „Setup“: Optionen (siehe Seite 21)). Befolgen Sie die Anweisungen auf dem Bildschirm.

8. **Überprüfen Sie das Pulsoximeter (falls in Betrieb).**

Schließen Sie das Zubehör gemäß den Beschreibungen zur Einrichtung an (siehe Anbringen des Pulsoximeters (siehe Seite 9)). Wechseln Sie vom Menü **Monitoring** zum Bildschirm **Monitoring**. Vergewissern Sie sich, dass die Werte für SpO₂ und die Herzfrequenz angezeigt werden.

9. **Überprüfen Sie den Sauerstoffanschluss (falls in Betrieb).**

Schließen Sie das Zubehör gemäß den Beschreibungen zur Einrichtung an (siehe Hinzufügen von zusätzlichem Sauerstoff (siehe Seite 9)).

10. **Überprüfen Sie den Alarm „Schlauch diskonnektiert“.**

Beginnen Sie die Therapie mit der Einrichtung der Schlauchsystemkonfiguration. Trennen Sie den Schlauch vom Beatmungszugang (Maske) bzw. ResMed Leckageventil und überprüfen Sie die Alarmaktivierung. Der Alarm wird ausgelöst, wenn die Leckage 105 l/min (1,75 l/s) mindestens 15 Sekunden lang übersteigt. Schließen Sie den Beatmungsschlauch wieder an und stoppen Sie die Therapie. Diskonnektieren Sie den Schlauch an verschiedenen Verbindungspunkten (z. B. am Luftauslass des Beatmungsgeräts) und prüfen Sie, ob der Alarm aktiviert wird.

Therapiebeginn

VORSICHT

Der Klinische Modus  ist nur für Ärzte. Wenn das Gerät im klinischen Modus läuft, drücken Sie den Hauptschalter  auf der Rückseite, um das Gerät erneut im Patientmodus  zu starten .

1. Passen Sie Ihre Patientenschnittstelle (Maske oder Katheterhalterung) entsprechend den Anweisungen in der Gebrauchsanweisung an.
2. Legen Sie sich hin und legen Sie den Atemschlauch so aus, dass Sie beim Schlafen nicht in Ihrer Bewegungsfreiheit gestört werden, bzw. so, dass der Komfort in Ihrem Rollstuhl nicht eingeschränkt wird.
3. Drücken Sie  um die Behandlung zu starten bzw. atmen Sie bei aktivierter SmartStart/Stop-Funktion einfach in die Patientenschnittstelle.

Stoppen der Behandlung

Die Behandlung kann jederzeit durch Abnehmen der Maske und Drücken von , wodurch die Luftzufuhr unterbrochen wird, **bzw.** bei aktivierter SmartStart/Stop-Funktion einfach durch ein Abnehmen der Patientenschnittstelle automatisch gestoppt werden.

Hinweise:

- SmartStop funktioniert möglicherweise nicht, wenn **Full face** oder **Invasiv** als Beatmungszugang (Beat. Zugang) ausgewählt wurde, der Alarm für starke Leckage oder der Alarm für niedriges Atemminutenvolumen aktiviert ist, **Behandlungsstopp bestät.** aktiviert ist.
- Wenn das Gerät gestoppt wird und sich im Bereitschaftsmodus befindet, stellt das Beatmungsgerät mit integriertem Atemluftbefeuchter weiterhin einen leichten Luftstrom bereit, um das Abkühlen der Heizplatte des Luftbefeuchters zu unterstützen.
- Masken mit hohem Widerstand (z. B. Pädiatrie-Masken) können den Betrieb der SmartStop-Funktion einschränken.
- Bei Gebrauch von Sauerstoff schalten Sie diesen aus, bevor die Behandlung gestoppt wird.

Ausschalten des Gerätes

1. Beenden Sie die Therapie.
2. Drücken Sie den Hauptschalter  auf der Rückseite des Gerätes einmal und befolgen Sie die Anweisungen auf der Anzeige.

Hinweis: Um das Gerät von der Hauptstromversorgung zu trennen, ziehen Sie das Netzkabel aus der Steckdose.

Umgang mit Alarmen

WARNUNG

- Dieses Gerät ist nicht zur Überwachung der Vitalfunktionen bestimmt. Wenn die Vitalfunktionen überwacht werden müssen, ist ein separates Gerät dafür zu verwenden.
- Stellen Sie bei der Einstellung der Alarmlautstärke sicher, dass der Alarm die Umgebungsgeräusche übertönt, die um den Patienten herum in verschiedenen Umgebungen vorherrschen könnten, einschließlich bei der Verwendung in sehr lauten Umgebungen oder in einer Tragetasche.

Das Gerät ist mit Alarmen ausgestattet, die Sie auf Veränderungen hinweisen, die Ihre Behandlung beeinträchtigen könnten.



Alarmmeldungen werden oben auf dem Bildschirm angezeigt. Alarme mit hoher Priorität erscheinen in **rot**, Alarme mit mittlerer Priorität in **gelb** und Alarme mit niedriger Priorität erscheinen **hellblau**. Die Alarm-LED

leuchtet während eines Alarms mit hoher Priorität **rot** auf und bei Alarmen mit mittlerer und niedriger Priorität **gelb**.

Die Alarmlautstärke kann auf niedrig, mittel oder hoch eingestellt werden. Wählen Sie **Alarmeinstellungen** im Menü „Setup“. Nach der Bestätigung des eingestellten Wertes ertönt der Alarm und die Alarm-LED leuchtet auf.

Für Alarmeinstellungen siehe Menü „Setup“: Alarmeinstellungen (Alarmlautstärke) (siehe Seite 20).

Ein Alarm kann durch einmaliges Drücken von  stummgeschaltet werden. Durch erneutes Drücken der Taste wird der Alarm wieder aktiviert. Wenn der Alarm stumm geschaltet ist, leuchtet die LED der Alarmstummstaste ununterbrochen. Wenn das Problem nach zwei Minuten immer noch besteht, ertönt der Alarm bei Alarmen mit hoher oder mittlerer Priorität erneut, mit Ausnahme des Alarms für Interner Akku leer (30 %, etwa 30 Minuten Restlaufzeit*). Dieser Alarm wird dauerhaft stummgeschaltet, wobei sowohl das akustische Signal als auch die Alarmmeldung gelöscht werden. Diese Anzeigen werden jedoch wieder aktiviert, wenn der Alarm „Interner Akku leer“ (2 Minuten Restlaufzeit) ausgelöst wird. Aktive Alarme mit niedriger Priorität werden permanent auf stumm geschaltet, und der Alarm Interne Akkuvorsorgung wird deaktiviert, bis die Alarmbedingungen wieder erfüllt sind.

* Mit neuem Akku unter den folgenden Testbedingungen getestet: T-Modus, IPAP: 15 cmH₂O, EPAP: 5 cmH₂O, Anstiegszeit: MIN, Absenkszeit: MIN, Ti: 2,0 Sek., Atemfrequenz: 10 bpm, Konfiguration der Testlung: R = hPa (l/s)-1 ± 10 %, C = 50 mL (hPa)-1 ± 5 %, mit H4i, Bakterien-/Virenfilter, 2 m Luftschlauch, ResMed Leckageventil.

Einstelloptionen für die Behandlung

Einstellen der Rampe



Die Rampenzeit ist eine Funktion, die von Ihrem Arzt aktiviert werden kann, indem er die maximale Rampenzeit einstellt. Die Rampenzeit ermöglicht einen besonders angenehmen Therapiestart. Sie beschreibt den Zeitraum, in dem der Druck von einem niedrigen Anfangsdruck auf den Behandlungsdruck ansteigt. Siehe Menü „Setup“: Optionen (siehe Seite 21).

Programme



Um Ihnen mehrere Therapiearten zu ermöglichen, kann Ihr Arzt Programme konfigurieren. Ihr Arzt kann zum Beispiel Programme für den Gebrauch während der Nacht gegenüber des Tags oder für den Gebrauch bei Mobilität oder für die Physiotherapie einstellen. Die verschiedenen, auf den Patienten zutreffenden Schlauchsystemkonfigurationen (Schlauchtestergebnisse) sowie Therapie- und Alarmeinstellungen werden in den Programmen gespeichert.

Das Stellar Beatmungsgerät wird mit einem aktiven Programm geliefert. Ihr Arzt kann zwei Programme konfigurieren. Falls Ihr Arzt beide Programme eingestellt hat (Auswahl „zwei“), können Sie auf dem Bildschirm „Beatmungsdaten“ auswählen, welches Programm nach Beenden der Behandlung verwendet werden soll. Wird nur ein Programm ausgewählt, wird die Option nicht angezeigt.

Hinweis: Jedes Programm behält seine Schlauchsystemkonfiguration bei. Stellen Sie beim Umschalten von einem Programm auf das andere sicher, dass Sie das richtige Schlauchsystem (Beatmungssystem) verwenden, das für dieses Programm (während des Schlauchtests) gespeichert wurde. Falls mehrere

Programme eingestellt wurden, befolgen Sie die Anweisungen Ihres Arztes dahingehend, wann und wie das jeweilige Programm verwendet werden soll.

Drucksenkung



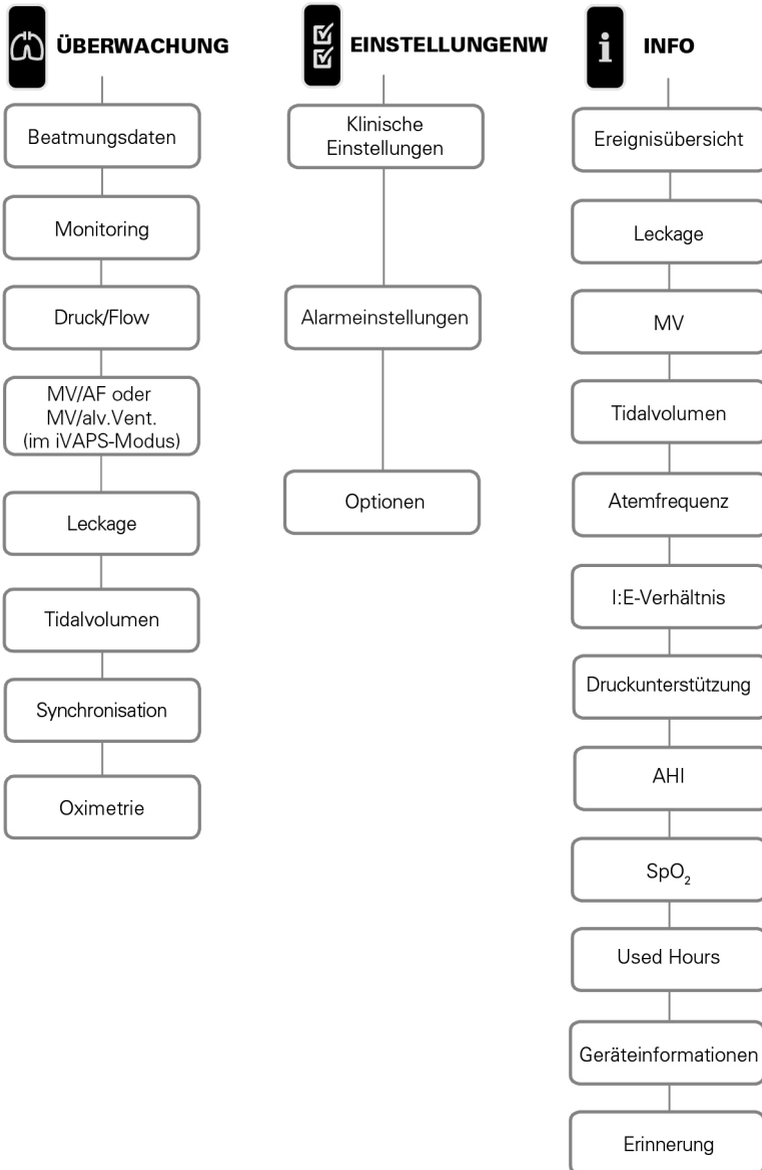
Falls Sie Schwierigkeiten bei der Beendigung der Beatmung haben, können Sie die Funktion „Drucksenkung“ verwenden. Diese Funktion senkt den Therapiedruck im Laufe von fünf Minuten auf Start EPAP/PEEP. Die Therapie wird nach 5 Minuten angehalten. Sie können die Funktion „Drucksenkung“ aktivieren, sofern diese von Ihrem Arzt im Menü „Optionen“ ausgewählt wurde.

Hinweise:

- Die Therapie kann jederzeit durch Drücken der Start/Stopp-Taste unterbrochen werden, auch während der Drucksenkungs-Phase.
- Während der Drucksenkungs-Phase ist der Alarm „Druck tief“ nicht aktiv.
- Diese Funktion ist nicht in allen Ländern verfügbar.

Verwendung der Menüs

Das Beatmungsgerät verfügt über drei Menüs (**Überwachung**, **Setup**, **Info**), auf die der Benutzer mit den entsprechenden Tasten auf der rechten Seite der LCD-Anzeige Zugriff hat. In jedem Menü gibt es Bildschirme, die Einstellungen sowie Geräte- bzw. Therapieinformationen anzeigen.



Hinweis: Der iVAPS-Modus ist nur beim Stellar 130/150 verfügbar.

Menü „Setup“

Menü „Setup“: Klinische Einstellungen (Maskentyp)

1. Drücken Sie , um den Bildschirm **Klinische Einstellungen** anzuzeigen.
2. Verwenden Sie den Bedienregler , um durch das Menü zu blättern und den **Maskentyp** auf dem Bildschirm **Erweiterte Einstellungen** zu ändern.



Optionen für Maskentypen: Nasal, NasUltra, NasPolste, Full Face, Invasiv, Kindmask.

Hinweis: Ist der Beatmungszugang auf Invasiv oder Full Face eingestellt, wird der Alarm für Maske ohne Luftauslass automatisch ausgelöst.

Eine vollständige Liste der mit diesem Gerät kompatiblen Masken finden Sie in der Kompatibilitätsliste Maske/Gerät unter www.resmed.com/downloads/devices. Wenn Sie keinen Internetanschluss haben, wenden Sie sich bitte an einen autorisierten Service-Techniker.

Menü „Setup“: Alarmeinrichtungen (Alarmlautstärke)

1. Drücken Sie , um den Bildschirm **Alarmeinrichtungen** aufzurufen.
2. Verwenden Sie das Drehrad , um durch das Menü zu blättern und die **Alarmlautstärke** auf niedrig, mittel oder hoch einzustellen.



Setup-Menü: Optionen

1. Drücken Sie , um den Bildschirm **Optionen** anzuzeigen.
2. Verwenden Sie das Drehrad , um durch das Menü zu blättern und Parameter zu ändern (siehe Beschreibungen in der nachstehenden Tabelle).



| Parameter | Beschreibung |
|--|---|
| Schlauchtest | Das Gerät ist Ihrem Schlauchsystem entsprechend kalibriert. <ol style="list-style-type: none"> 1. Stellen Sie vor der Durchführung des Schlauchtests sicher, dass die Therapie beendet wurde. 2. Den Sauerstofffluss, falls in Gebrauch, ausschalten. 3. Wählen Sie den Beatmungszugang. 4. Schließen Sie das Schlauchsystem einschließlich Zubehörteile und Beatmungszugang an. Hinweis: Wenn Sie einen Schlauchtest für die invasive Anwendung durchführen, schließen Sie keine Gänsegurgel, Trachealkanüle und keinen HME-Filter an. Siehe Einstellung zur invasiven Verwendung (siehe Seite 6). 5. Lassen Sie das Schlauchsystem unblockiert und offen. 6. Drücken Sie , um den Schlauchtest durchzuführen. 7. Warten Sie, bis das Gerät den automatischen Test durchgeführt hat (<30 s). Die Ergebnisse werden angezeigt, wenn der Test abgeschlossen ist. Wenn die Systemkonfiguration richtig ist, wird  angezeigt. Wenn dies nicht möglich ist, wird  angezeigt (siehe Fehlerbehebung (siehe Seite 26)). |
| Kalibrierung des FiO ₂ -Sensors | Das Beatmungsgerät startet die Kalibrierung des FiO ₂ -Überwachungssensors, um die Sauerstoffkonzentration der einzuatmenden Luft zu messen. <ol style="list-style-type: none"> 1. Drücken Sie , um die FiO₂-Sensorkalibrierung zu starten. 2. Warten Sie, bis das Gerät die Kalibrierung durchgeführt hat. Die Ergebnisse werden angezeigt, wenn der Test abgeschlossen ist. Hinweis: Schalten Sie die Sauerstoffzufuhr aus. |
| Rampenzeit | Ist die Max Rampenzeit eingestellt, können Sie jeden Wert bis zu dieser Zeit wählen. Optionen: 0 min-Max Rampenzeit (max. 45 Minuten, 5-Minuten-Schritte) |

Menü „Setup“: Menü „Konfiguration“

| Parameter | Beschreibung |
|------------|---|
| Sprache | Stellt die Sprache der Anzeige ein. Optionen: Je nach regionaler Konfiguration |
| Helligkeit | Stellt die Helligkeit der LCD-Hintergrundbeleuchtung ein. Optionen: 20-100 %, 10 %-Schritte |

| Parameter | Beschreibung |
|--|--|
| Hintergrundbeleuchtung | Aktiviert die LCD und die Hintergrundbeleuchtung des Tastenfelds. Wenn die Einstellung AUTO ausgewählt wurde, schaltet sich die Hintergrundbeleuchtung fünf Minuten nach dem letzten Vorgang automatisch aus und erst dann wieder ein, wenn erneut eine Schaltfläche bedient wird bzw. ein Alarm ausgelöst wird. Optionen: Ein, Automatisch |
| Zeitformat | Stellt das Zeitformat ein. Optionen: 24 Std., 12 Std. |
| Datumsformat | Stellt das Datumsformat ein. Optionen: tt/mm/jjjj, mm/tt/jjjj |
| Um zum Bildschirm Optionen zurückzukehren, drücken Sie die Zurück-Taste  | |

Info-Menü

Ereignisübersicht



Die Ereignisübersicht besteht aus Zusammenfassungen von folgenden drei Ereignisarten: Änderungen der Einstellungen, Alarme und Systemereignisse (z. B. Verbindung mit ResMed USB-Stick). Es gibt bis zu 200 Ereignisse für jeden Typ, die in chronologischer Reihenfolge angezeigt werden, wobei das neueste Ereignis standardmäßig ganz oben erscheint.

Hinweis: Wenn die Kapazität von 200 protokollierten Ereignissen ausgeschöpft wurde, wird der älteste Protokoll Datensatz überschrieben.

Nutzungsstunden



Die Nutzungsstunden der letzten sieben Behandlungstage werden in einem Balkendiagramm angezeigt und können mit Daten für die letzten 365 Tage verglichen werden.

Geräteinformationen



Auf diesem Bildschirm werden die Seriennummer (als Geräte-SN), die Gerätenummer, die Softwareversion und andere Komponentenversionen angezeigt. Daten auf diesem Bildschirm können zur Wartung oder im Rahmen der Problemlösung durch einen Techniker abgefragt werden.

Erinnerungsmeldungen

| Artikel | Datum | Zurücks. |
|-----------------|------------|----------|
| Maske ersetzen | 21/07/2010 | Zurücks. |
| Filter wechseln | 21/07/2010 | Zurücks. |
| Kontakt anrufen | 21/09/2010 | Zurücks. |
| Custom Reminder | 21/09/2010 | Zurücks. |
| Wartung fällig | 21/09/2012 | |

Der Arzt verwendet das Erinnerungsmenü, um Sie auf bestimmte Ereignisse aufmerksam zu machen, z. B. wann die Maske gewechselt werden muss, wann der Filter ausgetauscht werden muss usw. Die Erinnerungsmeldung erscheint in gelber Farbe wenn das Datum nahe ist (innerhalb von 10% der Erinnerungsperiode). Die Erinnerung wird auch angezeigt, wenn das Gerät eingeschaltet ist. Sie können eine Erinnerungsmeldung durch Auswahl von ‚Zurücksetzen‘ löschen, wobei das aktuelle Erinnerungsdatum auf AUS geändert wird oder das nächste voreingestellte Erinnerungsdatum angezeigt wird.

Datenmanagement

Auf der Rückseite des Gerätes befinden sich zwei Datenanschlüsse für USB-Sticks. Siehe Stellar im Überblick (siehe Seite 2). Therapie- und Gerätedaten können darauf gespeichert oder ausgelesen werden, um sie mit ResMed-Softwareanwendungen zu nutzen.

WARNUNG

Schließen Sie nur spezielle, von ResMed empfohlene Geräte an Datenkommunikationsanschlüsse an. Das Anschließen anderer Geräte kann zu Verletzungen oder einer Beschädigung des Stellar führen. Siehe Allgemeine Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen (siehe Seite 35).

VORSICHT

Entfernen Sie den ResMed USB-Stick nicht während der Datenübertragung. Ansonsten besteht die Gefahr von Datenverlust oder inkorrekten Daten. Die Download-Zeit hängt vom Datenvolumen ab.

Hinweise:

- Sie können nicht zwei ResMed USB-Sticks gleichzeitig zur Datenkommunikation anschließen.
 - Wenn die Datenübertragung nicht möglich oder fehlgeschlagen ist, lesen Sie bitte das Kapitel „Fehlersuche“.
 - Speichern Sie keine Dateien auf dem USB-Stick, die nicht vom Gerät oder der Anwendung erstellt wurden. Unbekannte Dateien können während der Datenübertragung verloren gehen.
1. Schließen Sie den ResMed USB-Stick an einen der beiden USB-Anschlüsse hinten am Gerät an. Das erste Dialogfenster für die USB-Datenübertragung erscheint automatisch auf der LCD-Anzeige. Das Gerät überprüft, ob genug Speicherkapazität auf dem USB-Stick vorhanden ist und ob lesbare Daten verfügbar sind.
 2. Wählen Sie eine der verfügbaren Optionen
 - **Einstellungen lesen**
Die Einstellungen werden von dem angeschlossenen ResMed USB-Stick auf das Stellar übertragen.
 - **Einstellungen speichern**
Einstellungen des Gerätes werden auf dem ResMed USB-Stick gespeichert.
 - **Einstellungen und Protokollierungen schreiben**
Die Einstellungen und Protokolle des Gerätes werden auf dem ResMed USB-Stick gespeichert.
 - **Abbrechen**
 3. Bestätigen Sie die Datenübertragung.

Reinigung und Instandhaltung

Die in diesem Abschnitt aufgeführten Reinigungs- und Wartungsarbeiten müssen regelmäßig durchgeführt werden. Damit soll auch das Kreuzkontaminationsrisiko vermieden werden. Ausführliche Informationen zu Pflege und Instandhaltung finden Sie in der jeweiligen Gebrauchsanweisung zu Maske, Atemluftbefeuchter und anderem Zubehör.

WARNUNG

- Achtung Stromschlaggefahr! Tauchen Sie das Gerät, das Pulsoximeter bzw. das Netzkabel nicht in Wasser. Schalten Sie das Gerät aus, ziehen Sie vor dem Reinigen das Netzkabel aus der Steckdose und aus dem Gerät und stellen Sie sicher, dass es trocken ist, bevor Sie es wieder anschließen.
- Maske und Atemschlauch unterliegen normalem Verschleiß. Überprüfen Sie diese Teile daher regelmäßig auf eventuelle Beschädigungen.

VORSICHT

Das Stellar Beatmungsgerät kann nicht sterilisiert werden.

Täglich

Nehmen Sie den Atemschlauch vom Gerät (und gegebenenfalls Atemluftbefeuchter) ab und hängen Sie ihn bis zur nächsten Benutzung an einem sauberen, trockenen Ort auf. Wischen Sie bei sichtbaren Verunreinigungen des Produkts die Außenflächen des Produkts und des Pulsoximeters (sofern verwendet) mit einem feuchten Tuch und einem milden Reinigungsmittel ab.

VORSICHT

- Der Beatmungsschlauch darf nicht in direktem Sonnenlicht aufgehängt werden, da Sonnenlicht das Material ver härten und langfristig Risse verursachen kann.
- Bleichmittel, Chlor, Lösungen auf Alkohol- oder Aromenbasis (einschließlich aller Duftöle) sowie feuchtigkeitsspendende oder antimikrobielle Seifen (außer den zugelassenen Reinigungsmitteln Actichlor™ Plus, 70%igen Isopropylalkohol (Isopropanol), Mikrocid® AF oder CaviCide®) dürfen nicht zur täglichen Reinigung der Atemschläuche oder des Produkts verwendet werden. Diese Mittel können das Material ver härten und somit die Lebensdauer des Produktes verkürzen. Alkohol oder Chlor enthaltende Reinigungsmittel und Desinfektionslösungen (mit Ausnahme der zugelassenen Reinigungsmittel) sind für die gelegentliche Reinigung des Produkts akzeptabel, z. B. für die Reinigung beim Patientenwechsel und insbesondere bei Wartungsperioden, werden aber nicht zur täglichen Anwendung empfohlen.

Wöchentlich

1. Nehmen Sie den Atemschlauch vom Gerät und von der Patientenschnittstelle ab.
2. Waschen Sie den Atemschlauch in warmem Wasser mit einem milden Reinigungsmittel.
3. Spülen Sie ihn gut ab und lassen Sie ihn hängend trocknen.
4. Schließen Sie den Atemschlauch wieder am Luftauslass und an der Patientenschnittstelle an.
5. Wischen Sie bei sichtbaren Verunreinigungen des Produkts die Außenflächen des Produkts und des Pulsoximeters (sofern verwendet) mit einem feuchten Tuch und einem milden Reinigungsmittel ab.

Monatlich

1. Reinigen Sie das Gehäuse des Gerätes und des Pulsoximeters (falls verwendet) mit einem feuchten Tuch und einem milden Reinigungsmittel.
2. Vergewissern Sie sich, dass der Luftfilter weder durch Schmutz blockiert ist noch Löcher aufweist.

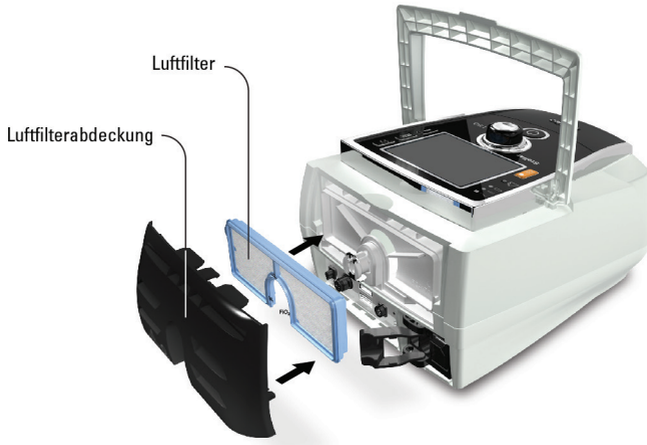
Auswechseln des Luftfilters

Wechseln Sie den Luftfilter monatlich (oder bei Bedarf öfter) aus.

WARNUNG

Den Luftfilter nicht waschen! Er ist weder waschbar noch wiederverwendbar.

1. Entfernen Sie die Luftfilterabdeckung auf der Rückseite des Gerätes.
2. Entfernen und entsorgen Sie den alten Luftfilter.
3. Setzen Sie einen neuen Filter ein.
4. Bringen Sie die Luftfilterabdeckung wieder an.



Desinfektion

Durch die Desinfektion des Gerätes soll eine Kreuzkontamination verhindert werden.

Desinfizieren Sie das Gerätegehäuse, und insbesondere den Luftauslass, mit einem feuchten Tuch und einer Desinfektionslösung (z. B. Microzid).

Gebrauch durch mehrere Patienten

WARNUNG

- Wenn das Gerät bei mehreren Patienten zum Einsatz kommt, ist die Verwendung eines Bakterien-/Virenfilters obligatorisch.
- Beim Gebrauch durch mehrere Patienten müssen die folgenden Maßnahmen vorgenommen werden, bevor das Gerät einem neuen Patienten gegeben wird:

| | |
|---------------------|--|
| Maske | Wiederaufbereiten; Anweisungen zur Reinigung, Desinfektion und Sterilisation finden Sie auf der ResMed-Webseite unter www.resmed.com/masks/sterilization . Wenn Sie keinen Internetanschluss haben, wenden Sie sich bitte an Ihren ResMed-Vertreter. |
| Atemschlauch | Wechseln Sie den Beatmungsschlauch aus. Reinigungs- und Desinfektionsinformationen finden Sie auch in der Gebrauchsanweisung für den Beatmungsschlauch. |
| Gerät | <p>Desinfizieren Sie das Stellar wie folgt:</p> <p>Verwenden Sie eine antibakterielle Reinigungs-/Desinfektionslösung wie Actichlor™ Plus (Reinigungs-/Desinfektionslösung auf Chlorbasis¹), 70%igen Isopropylalkohol (Isopropanol), Mikrozid® AF oder CaviCide® (Reinigungs-/Desinfektionslösungen auf Alkoholbasis) mit einem sauberen, ungefärbten Einmaltuch, um die Außenflächen des Geräts zu reinigen und zu desinfizieren. Wischen Sie alle zugänglichen Oberflächen des Produkts einschließlich des Luftauslasses ab. Vermeiden Sie dabei, dass Flüssigkeit über Öffnungen in das Produkt gelangt.</p> <p>Die zugelassenen Reinigungsmittel sind für den täglichen Gebrauch geeignet. Informationen zur Anwendung, Konzentration und Einwirkzeit von Reinigungsmitteln finden Sie in der Gebrauchsanweisung des Reinigungsmittelherstellers.</p> |

Atemluftbefeuchter

Da die Atemluftbefeuchter unterschiedlich gereinigt werden müssen, lesen Sie bitte die Gebrauchsanweisung für den verwendeten Atemluftbefeuchter. Für den Einsatz bei mehreren Patienten müssen Sie die H4i Befeuchterkammer (Einweg) anstelle der wiederverwendbaren H4i Befeuchterkammer verwenden.

Hinweis: Die Aufbereitung des Luftweges ist mit validierten Ozondesinfektionsverfahren möglich. Hinweise dazu erhalten Sie von ResMed oder finden sich auf den Informationsseiten des Herstellers der Desinfektionsgeräte.

Wartung

VORSICHT

Inspektionen und Reparaturen dürfen nur von einem autorisierten Kundendienst durchgeführt werden. Unter keinen Umständen sollten Sie versuchen, das Gerät selbst zu öffnen, zu warten oder zu reparieren.

Dieses Produkt hat vom Datum der Herstellung an eine voraussichtliche Lebensdauer von 5 Jahren und muss alle 24 Monate von einem autorisierten Servicetechniker gewartet werden. Ebenso muss die sicherheitstechnische Kontrolle einschließlich Überprüfung der Alarme, Funktionskontrolle und gegebenenfalls die Kalibrierung der Druck- und Volumenmessung alle 24 Monate durchgeführt werden. ResMed empfiehlt den internen Akku nach zwei Jahren überprüfen zu lassen, um die Lebensdauer des Akkus zu beurteilen. Während seiner Lebensdauer stellt das Gerät einen sicheren und verlässlichen Betrieb bereit, sofern Sie es entsprechend der Gebrauchsanweisung betreiben und pflegen. Falls es dennoch zwischenzeitlich zu einer Störung kommen sollte, wenden Sie sich bitte an Ihren Servicetechniker.

Fehlersuche

Folgende Hinweise können Ihnen beim Beheben von Problemen helfen. Kann das Problem nicht beseitigt werden, wenden Sie sich bitte an ResMed.

Fehlersuche bei Alarmen

Häufigster Grund für einen Alarm ist der falsche Zusammenbau des Systems. Stellen Sie sicher, dass der Beatmungsschlauch ordnungsgemäß am Gerät und an der Maske (sowie ggf. am Atemluftbefeuchter) angeschlossen wurde.

Hinweise:

- Das Alarmprotokoll und die Alarmeinstellungen bleiben auch nach dem Ausschalten des Gerätes und im Falle eines Stromausfalls erhalten.
- Sind mehrere Alarme gleichzeitig aktiv, wird der Alarm mit der höchsten Priorität zuerst angezeigt.
- Wird ein Alarm wiederholt ausgelöst, stellen Sie den Gebrauch des Gerätes ein und geben Sie das Gerät in Reparatur.

| Problem/Mögliche Ursache | Maßnahme |
|--|---|
| LCD: Interner Akku leer! | |
| Die verbleibende Akkuladung ist unter 15%. Das Gerät kann maximal 2 Minuten durch den internen Akku versorgt werden. | Schließen Sie das Gerät an die Netzversorgung an. Hinweis: Im Falle eines vollständigen Stromausfalls werden die Behandlungseinstellungen gespeichert und die Behandlung wird fortgesetzt, wenn das Gerät wieder läuft. |
| LCD: Systemfehler! | |
| Defektes Bauteil. Das Gerät liefert keinen Luftdruck mehr (Systemfehler 6, 7, 9, 22, 38). Die Behandlung kann nicht gestartet werden (Systemfehler 21). | <ol style="list-style-type: none">1. Schalten Sie das Gerät aus.2. Schalten Sie das Gerät wieder ein. |

| Problem/Mögliche Ursache | Maßnahme |
|---|---|
| Die Innentemperatur des Gerätes ist zu niedrig. Die Behandlung kann nicht gestartet/zugeführt werden (Systemfehler 21). | <ol style="list-style-type: none"> 1. Stellen Sie sicher, dass die Umgebungstemperatur über 5 °C liegt. Wenn das Gerät unter 5 °C gelagert wurde, müssen Sie vor der Nutzung genug Zeit für seine Akklimatisierung einplanen. 2. Schalten Sie das Gerät aus. 3. Schalten Sie das Gerät wieder ein. <p>Bleibt das Problem weiterhin bestehen, geben Sie das Gerät in Reparatur.</p> |
| Der Selbsttest des Gerätes ist fehlgeschlagen und die Behandlung kann nicht gestartet werden (Systemfehler 21). | <ol style="list-style-type: none"> 1. Schalten Sie das Gerät aus. 2. Schalten Sie das Gerät wieder ein. <p>Bleibt das Problem weiterhin bestehen, geben Sie das Gerät in Reparatur.</p> |
| Komponentenfehler (Systemfehler 8, 25) | <ol style="list-style-type: none"> 1. Schalten Sie das Gerät aus. 2. Schalten Sie das Gerät wieder ein. |
| LCD: Überdruck! | |
| Das Gerät erzeugt einen Druck über 59 cm H ₂ O. Die Behandlung wird abgebrochen. | <ol style="list-style-type: none"> 1. Schalten Sie das Gerät aus. 2. Überprüfen Sie, ob der Atemschlauch richtig angeschlossen ist. 3. Schalten Sie das Gerät wieder ein. 4. Starten Sie die Schlauchtestfunktion. <p>Hinweis: Wird der Alarm wiederholt ausgelöst, sind möglicherweise interne Komponenten defekt. Verwenden Sie das Beatmungsgerät nicht mehr und geben Sie es in Reparatur.</p> |
| LCD: Blockierter Schlauch! | |
| Der Luftweg ist blockiert. | <ol style="list-style-type: none"> 1. Überprüfen Sie den Luftweg auf Blockierungen. 2. Entfernen Sie die Ursache der Blockierung. 3. Erlischt der Alarm nicht, stoppen Sie die Behandlung. 4. Starten Sie die Behandlung erneut. |
| LCD: Übertemperatur [10, 11, 12, 23]! | |
| Die Temperatur im Gerät ist zu hoch. Die Behandlung wird möglicherweise abgebrochen. | <p>Stellen Sie sicher, dass die Umgebungstemperatur im angegebenen Betriebstemperaturbereich liegt. Sollte das Problem unter den angegebenen Betriebsbedingungen bestehen bleiben, geben Sie das Gerät in Reparatur.</p> <p>Setzen Sie sich mit Ihrem Arzt in Verbindung.</p> |
| LCD: Drucküberschreitung! | |
| Der Therapiendruck übersteigt die voreingestellte Alarmeinstellung. | <ol style="list-style-type: none"> 1. Stoppen Sie die Behandlung. 2. Starten Sie die Behandlung erneut. <p>Wird das Problem dadurch nicht behoben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.</p> |
| LCD: Niedriger Druck! | |
| Der Beatmungsschlauch ist nicht richtig angeschlossen. | <ol style="list-style-type: none"> 1. Stellen Sie sicher, dass das Schlauchsystem nicht beschädigt ist und schließen Sie den Schlauch erneut an. 2. Erlischt der Alarm nicht, stoppen Sie die Behandlung. 3. Starten Sie die Behandlung erneut. |
| LCD: Schlauchsystem getrennt! | |
| Das Schlauchsystem ist nicht richtig angeschlossen. | <ol style="list-style-type: none"> 1. Stellen Sie sicher, dass das Schlauchsystem nicht beschädigt ist und schließen Sie den Schlauch erneut an. 2. Erlischt der Alarm nicht, stoppen Sie die Behandlung. 3. Starten Sie die Behandlung erneut. |

| Problem/Mögliche Ursache | Maßnahme |
|---|---|
| LCD: Niedriges Atemminutenvolumen! | |
| Das Atemminutenvolumen ist unter die Alarmeinrichtung gesunken. | Setzen Sie sich mit Ihrem Arzt in Verbindung. |
| LCD: Niedrige Atemfrequenz!, Hohe Atemfrequenz! | |
| Die Atemfrequenz ist unter die Alarmeinrichtung gesunken bzw. überschreitet die Alarmeinrichtung. | Setzen Sie sich mit Ihrem Arzt in Verbindung. |
| LCD: Starke Leckage! | |
| Starke Maskenleckage für über 20 Sekunden. | <ul style="list-style-type: none"> • Stellen Sie sicher, dass das Schlauchsystem nicht beschädigt ist und schließen Sie den Schlauch erneut an. • Wird das Problem dadurch nicht behoben, wenden Sie sich an Ihren Arzt. |
| LCD: Maske ohne Ausatemöffnungen! | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Anschluss an eine Maske ohne Ausatemöffnungen. • Möglicherweise sind die Luftauslassöffnungen blockiert. • Das ResMed-Leckageventil fehlt oder der Luftauslass ist blockiert. | <ul style="list-style-type: none"> • Stellen Sie sicher, dass die Maske über Luftauslassöffnungen verfügt. • Stellen Sie sicher, dass die Luftauslassöffnungen der Maske nicht blockiert sind. • Stellen Sie sicher, dass das ResMed-Leckageventil installiert ist und der Luftauslass nicht blockiert ist. • Vergewissern Sie sich, dass Sauerstoff (sofern in Gebrauch) ausschließlich auf der Rückseite des Geräts angeschlossen wird. • Wird das Problem dadurch nicht behoben, wenden Sie sich an Ihren Arzt. |
| LCD: Apnoe! | |
| Das Gerät stellt eine Apnoe fest, wenn die Alarmeinrichtung überschritten wird. | <ul style="list-style-type: none"> • Atmen Sie normal, um den Alarm zu deaktivieren. • Wird das Problem dadurch nicht behoben, wenden Sie sich an Ihren Arzt. |
| LCD: Interner Akku schwach! | |
| Die Kapazität des internen Akkus ist unter 30% gesunken. | Schließen Sie das Gerät an die Netzversorgung an. |
| LCD: Niedr. SpO₂! | |
| SpO ₂ ist unter die Alarmeinrichtung gesunken. | <ul style="list-style-type: none"> • Überprüfen Sie, ob der Sensor richtig angebracht ist. • Wird das Problem dadurch nicht behoben, wenden Sie sich an Ihren Arzt. |
| LCD: SpO₂-Fingersensorfehler! | |
| Der Fingersensor ist nicht richtig angeschlossen oder liefert fehlerhafte Werte. | Stellen Sie sicher, dass der Fingersensor richtig am Finger angebracht ist, und überprüfen Sie den Anschluss an das Pulsoximeter. |
| LCD: Xpod-Oximeter diskonnektiert! | |
| Das Pulsoximeter ist nicht angeschlossen. | Überprüfen Sie, ob das Pulsoximeter ordnungsgemäß an das Gerät angeschlossen ist. |
| LCD: Niedriges FiO₂-Niveau! | |
| FiO ₂ ist unter die Alarmeinrichtung gesunken. | <ul style="list-style-type: none"> • Führen Sie eine FiO₂-Sensor-Kalibrierung durch. • Wird das Problem dadurch nicht behoben, wenden Sie sich an Ihren Arzt. |

| Problem/Mögliche Ursache | Maßnahme |
|---|--|
| LCD: Hohes FiO₂-Niveau! | |
| FiO ₂ hat die voreingestellte Alarmeinstellung überschritten. | <ul style="list-style-type: none"> Führen Sie eine FiO₂-Sensor-Kalibrierung durch. Wird das Problem dadurch nicht behoben, wenden Sie sich an Ihren Arzt. |
| LCD: FiO₂-Sensor getrennt! | |
| Der FiO ₂ -Überwachungssensor ist nicht angeschlossen. | Schließen Sie den FiO ₂ -Überwachungssensor an oder wechseln Sie ihn aus. |
| LCD: Bedienfeldfehler! | |
| Eine der Tasten wurde über 10 Sekunden lang heruntergedrückt bzw. sitzt fest. | Entfernen Sie Hindernisse vom Tastenfeld. |
| LCD: Achtung hohe Temperatur [42, 43, 44, 45]! | |
| Die Temperatur im Gerät ist zu hoch. | Stellen Sie sicher, dass sich die Umgebungstemperatur im angegebenen Bereich befindet. |
| LCD: Interne Batterieversorgung! | |
| Das Gerät wird vom internen Akku betrieben. | Überprüfen Sie, ob das Netzkabel richtig in das Gerät eingesteckt ist, sofern Sie es mit Netzanschluss benutzen. Drücken Sie die Alarmstumm taste  , um den Alarm zu deaktivieren. |
| LCD: Externe Gleichstromversorgung! | |
| Das Gerät wird von einem externen Akku betrieben. | Überprüfen Sie, ob das AC-Netzkabel richtig in das Gerät eingesteckt ist, sofern Sie es mit Netzanschluss benutzen. Hinweis: Der Alarm erlischt automatisch nach einer Minute. |

Behebung anderer Fehler

| Problem/Mögliche Ursache | Lösung |
|--|--|
| Keine Anzeige | |
| Stromausfall. Das Gerät stellt die Druckluftzufuhr ein. | <ul style="list-style-type: none"> Nehmen Sie die Maske bzw. die Gänsegurgel von der Trachealkanüle ab, bis die Netzversorgung wieder hergestellt ist. Überprüfen Sie die Verbindung des Netzkabels zwischen Stromnetz bzw. Akku, Netzteil und Gerät. Mit zunehmendem Alter des internen Akkus nimmt die verfügbare Kapazität ab. Eine niedrige Akkukapazität kann die Funktion der Ladezustandsanzeige beeinträchtigen und zu einem Stromausfall führen, ohne dass die Alar me für niedrigen bzw. leeren Akku aktiviert werden. ResMed empfiehlt, den Akku nach zwei Jahren auf die verbliebene Kapazität hin zu prüfen (siehe Interner Akku (siehe Seite 3)). |
| Das Gerät ist von der Stromversorgung getrennt bzw. nicht eingeschaltet. | Prüfen Sie, ob das Netzkabel angeschlossen ist, und drücken Sie den Schalter auf der Rückseite des Gerätes einmal. |
| Der Behandlungsdruck scheint zu niedrig zu sein | |
| Rampenzeit ist eingestellt. | Warten Sie, bis der Luftdruck gestiegen ist. |
| Der Luftfilter ist verschmutzt. | Wechseln Sie den Luftfilter aus. |
| Knick oder Loch im Atemschlauch. | Richten Sie den Atemschlauch gerade oder wechseln Sie ihn aus. |
| Der Atemschlauch ist nicht richtig angeschlossen. | Schließen Sie den Atemschlauch fest an beiden Seiten an. |

| Problem/Mögliche Ursache | Lösung |
|---|--|
| <p>Maske bzw. Kopfband sitzen nicht richtig. Der/die Verschlussstopfen der Zugangsöffnung/en an der Maske fehlt/fehlen.</p> <p>Der für die Behandlung erforderliche Druck hat sich eventuell geändert.</p> <p>Es besteht ein hoher Luftwegwiderstand (z. B. Bakterien-/Virenfilter).</p> <p>Der Regler des Atemluftbefeuchters ist zu hoch eingestellt, was zu einer Ansammlung von Wasser im Atemschlauch führt.</p> | <p>Korrigieren Sie den Sitz der Maske bzw. des Kopfbandes. Ersetzen Sie den/die Verschlussstopfen.</p> <p>Bitten Sie Ihren Arzt, den Druck zu korrigieren.</p> <p>Führen Sie den Schlauchtest durch.</p> <p>Drehen Sie den Regler des Atemluftbefeuchters niedriger und lassen Sie das Wasser aus dem Atemschlauch herausfließen.</p> |
| Der Behandlungsdruck scheint hoch zu sein | |
| <p>Der für die Behandlung erforderliche Druck hat sich eventuell geändert.</p> <p>Die Impedanz in der Schlauchsystemkonfiguration hat sich geändert.</p> | <p>Wenden Sie sich an Ihren Arzt.</p> <p>Führen Sie die Schlauchtestfunktion durch.</p> |
| Das Atemtherapiegerät startet nicht, wenn Sie in die Maske atmen | |
| <p>SmartStart/Stop ist nicht aktiviert.</p> <p>Der Atemzug war nicht tief genug, um SmartStart auszulösen.</p> <p>Übermäßig große Leckage.</p> <p>Der/die Verschlussstopfen der Zugangsöffnung(en) an der Maske fehlt/fehlen.</p> <p>Der Atemschlauch ist nicht richtig angeschlossen.</p> <p>Knick oder Loch im Atemschlauch.</p> <p>Es besteht ein hoher Luftwegwiderstand (z. B. Bakterien-/Virenfilter).</p> | <p>Wenden Sie sich an Ihren Arzt.</p> <p>Atmen Sie tief in die Maske ein und aus.</p> <p>Korrigieren Sie den Sitz der Maske bzw. des Kopfbandes. Ersetzen Sie den/die Verschlussstopfen.</p> <p>Schließen Sie beide Enden fest an.</p> <p>Richten Sie den Atemschlauch gerade oder wechseln Sie ihn aus.</p> <p>Führen Sie die Schlauchtestfunktion durch.</p> |
| Das Gerät stoppt nicht automatisch, wenn Sie Ihre Maske abnehmen | |
| <p>SmartStart/Stop ist deaktiviert.</p> <p>Sie verwenden eine Full Face Maske oder eine Trachealkanüle.</p> <p>Sie verwenden nicht kompatibles Zubehör (z. B. Atemluftbefeuchter oder Maskensystem) mit hohem Widerstand.</p> <p>Der Alarm für starke Leckage oder der Alarm für niedriges Atemminutenvolumen ist aktiviert (EIN).</p> <p>Stopp bestätigen ist aktiviert.</p> | <p>Wenden Sie sich an Ihren Arzt.</p> <p>SmartStart wird inaktiviert, wenn Full Face oder invasiv als Interface gewählt wird.</p> <p>Verwenden Sie ausschließlich von ResMed empfohlenes und geliefertes Zubehör.</p> <p>Wenden Sie sich an Ihren Arzt.</p> <p>Wenden Sie sich an Ihren Arzt.</p> |
| Der Alarm für starke Leckage ist aktiviert, wird aber nicht ausgelöst, wenn die Maske während der Behandlung abgesetzt wird | |
| <p>Sie verwenden ein nicht kompatibles Luftzufuhrsystem.</p> <p>Die Druckeinstellungen sind für die verwendeten Luftzufuhrkomponenten zu niedrig.</p> | <p>Verwenden Sie ausschließlich von ResMed empfohlenes und geliefertes Zubehör.</p> <p>Führen Sie die Schlauchtestfunktion durch, um den Therapiedruck auf das Schlauchsystem des Patienten einzustellen.</p> |

| Problem/Mögliche Ursache | Lösung |
|---|---|
| Schlauchtest ist fehlgeschlagen | |
| <ul style="list-style-type: none"> Die Systemkonfiguration ist ungeeignet, da die festgestellte Impedanz zu hoch ist. Zu viele Komponenten wurden miteinbezogen oder die Impedanz der verwendeten Zubehörteile (z. B. Filtertyp, externer Atemluftbefeuchter, Beatmungsschlauch) liegt über der von ResMed empfohlenen. | Überprüfen Sie die Komponenten in der Systemkonfiguration und führen Sie entsprechende Änderungen durch. Danach führen Sie den Schlauchtest erneut durch (siehe Menü „Setup“). |
| Der zugeführte Luftstrom ist nicht befeuchtet/erwärmt, obwohl der H4i Atemluftbefeuchter verwendet wird | |
| Der Atemluftbefeuchter ist nicht richtig angeschlossen. | Schließen Sie den Atemluftbefeuchter richtig an. |
| Der Atemluftbefeuchter erzeugt keine Wärme. | Das Gerät wird derzeit vom Akku betrieben bzw. ist nicht an die Netzversorgung angeschlossen. |
| Der Atemluftbefeuchter funktioniert nicht. | Geben Sie das Gerät und den Atemluftbefeuchter in Reparatur. |
| Die Befeuchterkammer ist leer. | Füllen Sie die Befeuchterkammer des Atemluftbefeuchters. |
| USB-Stick ist weder lesbar noch beschreibbar | |
| Der USB-Stick enthält unlesbare Daten, hat nicht genug Speicherplatz oder ist nicht mit dem Gerät kompatibel. | Wenden Sie sich an Ihren Arzt. |
| Der USB-Stick ist defekt. | Tauschen Sie den USB-Stick nach Rücksprache mit Ihrem Arzt aus. |
| FiO2-Sensorkalibrierung fehlgeschlagen | |
| FiO2-Sensor ist nicht richtig angeschlossen. | Informationen zur korrekten Anbringung des FiO2-Sensors finden Sie unter „Verwendung des FiO2-Überwachungssensors“. |
| FiO2-Sensor ist alt oder defekt. | Wenn der FiO2-Sensor älter als ein Jahr ist, wechseln Sie den FiO2-Sensor aus und starten Sie die Kalibrierung erneut. |
| LCD:  wird oben angezeigt. | |
| Der Akku wird nicht geladen. | <ul style="list-style-type: none"> Stellen Sie sicher, dass sich die Umgebungstemperatur im angegebenen Bereich befindet. Sollte das Problem unter den angegebenen Betriebsbedingungen bestehen bleiben, geben Sie das Gerät in Reparatur. Schalten Sie das Gerät aus. Schalten Sie das Gerät wieder ein. |

Technische Daten

| | |
|---|--|
| Betriebsdruckbereich | <ul style="list-style-type: none"> • IPAP: 2 bis 40 cm H₂O; (2 bis 30 cm H₂O)* (im S-, ST-, T-, PAC-Modus) • PS: 0 bis 38 cm H₂O; (0 bis 28 cm H₂O)* (im S-, ST-, T-, PAC-Modus) • EPAP: 2 bis 25 cm H₂O (im S-, ST-, T-, iVAPS-, PAC-Modus) • CPAP: 4 bis 20 cm H₂O (nur im CPAP-Modus) • Min PS: 0 bis 20 cm H₂O (im iVAPS-Modus) • Max PS: 0 bis 30 cm H₂O (0 bis 28 cm H₂O)*; 8 bis 30 cm H₂O (8 bis 28 cm H₂O)* wenn AutoEPAP eingeschaltet ist (im iVAPS-Modus) • Min EPAP/Max EPAP: 2 bis 25 cm H₂O (im iVAPS-Modus wenn AutoEPAP eingeschaltet ist) • Vorgesehener Tidalvolumenbereich: 50 bis 2500 mL <p>*Stellar 130</p> <p>Hinweis: Der iVAPS-Modus steht nur bei Stellar 130/150 zur Verfügung.</p> |
| Maximale Druckeinstellung bei einer Fehlfunktion | 60 cm H ₂ O (in allen Modi) |
| Maximaler Atemwiderstand bei einer einzelnen Fehlfunktion | 2 cm H ₂ O bei 30 l/min; 7,2 cm H ₂ O bei 60 l/min |
| Maximaler Luftfluss | > 200 l/min bei 20 cm H ₂ O |
| Flussgenauigkeit | ± 5 l/min oder 20 % des gemessenen Wertes, je nachdem welcher Wert größer ist Testbedingungen: T-Modus, IPAP: 40 cm H ₂ O, EPAP: 2 cm H ₂ O, Anstiegszeit: MIN, Reduzierzeit: MIN, Ti: 4,0 Sek., Atemfrequenz: 10 BPM mit Kalibrierungskappe von ResMed. |
| Therapiedrucktoleranz | IPAP: ± 0,5 cm H ₂ O oder ± 10 % des voreingestellten Drucks (am Ende der Inspiration) EPAP bzw. PEEP: ± 0,5 cm H ₂ O oder ± 4 % des voreingestellten Drucks CPAP: ± 0,5 cm H ₂ O oder ± 10 % des voreingestellten Drucks Testbedingungen: T-Modus, IPAP: 40 cm H ₂ O, EPAP: 2 cm H ₂ O, Anstiegszeit: MIN, Reduzierzeit: MIN, Ti: 4,0 Sek., Atemfrequenz: 10 BPM mit Kalibrierungskappe von ResMed. |
| Schalldruckpegel | 31 dBA mit einem Unsicherheitsfaktor von 3 dBA gemäß ISO 17510-1 gemessen. |
| Schallleistungspegel | 39 dBA mit einem Unsicherheitsfaktor von 3 dBA gemäß ISO 17510-1 gemessen. |
| Alarmlautstärke | Alarmsignale von hoher, mittlerer oder niedriger Priorität (gemessen in einem Radius von 1 m gemäß IEC 60601-1-8): mindestens 42 dB höchstens 79 dB |
| Abmessungen (L x B x H): | 230 mm x 170 mm x 120 mm |
| Gewicht | 2,1 kg |
| LCD-Anzeige | Abmessungen (L x B x H): 76,9 mm x 63,9 mm x 3,15 mm Auflösung: 320 x 240 Pixel |
| Luftauslass | 22-mm-Konus, entspricht ISO 5356-1 für Anästhesie- und Beatmungsgeräte – Konische Konnektoren |
| Druckmessung | Im Beatmungsgerät integrierter Druckwandler |
| Durchflussmessung | Im Beatmungsgerät integrierter Durchfluss-Messsensor |
| Anwendungsteile (gemäß IEC 60601-1) | Beatmungszugang (Maske, Endotrachealtubus oder Trachealkanüle) Oximeter (optionales Zubehör) |

| | |
|--|---|
| FiO ₂ -Messung | <p>Bereich: 18 % bis 100 %, Auflösung: 1 %, Genauigkeit: ± (2,5 Vol.-% +2,5 % der tatsächlichen Sauerstoffkonzentration)* (gemäß ISO 80601-2-55)</p> <p>* Der gemessene FiO₂-Wert mit einer Abtastrate von 1 Hz hat eine Reaktionszeit von 14 s bis 90 % des Endwerts Die langfristige Abweichung bei 100 % O₂ beträgt in der Regel <5 1="1" over="over" year="year"/></p> |
| SpO ₂ -Messung | Bereich: 70 % bis 100 %, Auflösung: 1 %, Genauigkeit: ±2 % in einem Bereich von 70 % bis 100 % |
| Pulsfrequenzmessung | Bereich: 40 bpm bis 240 bpm, Auflösung: 1 bpm, Genauigkeit: Siehe technische Daten des Nonin Xpod auf www.nonin.com . |
| Stromversorgung | AC 100–240 V; 50–60 Hz; 2,2 A; max. 65 W |
| Externes Gleichstromnetzteil (isoliert) | 24 V, 3 A |
| Interne Batterie | <p>Lithium-Ionen-Batterie; 14,4 V; 2,75 Ah; 40 Wh</p> <p>Betriebsstunden: 3 h mit einem neuen Akku unter normalen Bedingungen (siehe unten).</p> <p>Patiententyp: Hauspatient chronisch; Druck: IPAP/EPAP 15/5 cm H₂O; Maskentyp: Ultra Mirage; Atemschlauch: 2 m; Leckage: 0; Atemfrequenz: 20 bpm; Akkukapazität: 100 %</p> <p>Patententyp: Krankenhauspatient akut; Druck: IPAP/EPAP 20/5 cm H₂O; Maskentyp: Ultra Mirage; Atemschlauch: 2 m; Leckage: 0; Atemfrequenz: 45 bpm; Akkukapazität: 100 %</p> |
| Gehäuse | Flammenhemmender, technischer Thermoplast |
| Umgebungsbedingungen | <ul style="list-style-type: none"> • Betriebstemperatur: 0 °C bis +35 °C • Betriebsluftfeuchtigkeit: 10% bis 95% (ohne Kondensation) • Aufbewahrungs- und Transporttemperaturen: -20 °C bis +60 °C (+50°C*) • Aufbewahrungs- und Transportfeuchtigkeit: 10% bis 95% (ohne Kondensation) • Luftdruck: 680 hPa bis 1100 hPa; Höhe: 3000 m <p>Hinweis: Diese Leistung kann unter 800 hPa beschränkt sein.</p> <p>*NONIN XPOD</p> |
| Elektromagnetische Verträglichkeit | <p>Das Gerät erfüllt alle geltenden Anforderungen an elektromagnetische Störungen (EMD) gemäß IEC 60601-1-2:2014 für Wohn-, Geschäfts- und Leichtindustrieumgebungen.</p> <p>Es wird empfohlen, einen Mindestabstand von 0,3 m zwischen mobilen Kommunikationsgeräten und dem Gerät einzuhalten.</p> <p>Informationen zu elektromagnetischen Emissionen und zur Störfestigkeit dieses Gerätes von ResMed finden Sie unter www.resmed.com/downloads/devices.</p> |
| Potenzielle Auswirkungen von elektromagnetischen Störungen | <p>Der Verlust bzw. die Beeinträchtigung der folgenden klinischen Funktionen durch elektromagnetische Störungen kann die Sicherheit des Patienten gefährden:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Genauigkeit der Beatmungssteuerung • Genauigkeit der Überwachung von Atemwegsdruck und -volumen • Therapiealarme <p>Eine derartige Beeinträchtigung lässt sich anhand des folgenden Geräteverhaltens feststellen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ungleichmäßige Verabreichung der Beatmung • Rasche Fluktuation von überwachten Parametern • Falsche Aktivierung von Therapie- oder technischen Alarmen |
| Luftfilter | Elektrostatisches Fasergewebe mit TPE-Rahmenkonstruktion. Bakterienfiltrationseffizienz von > 99,9 % für ~2,7 Mikron Partikelgröße. |

| | |
|------------------------------|---|
| Atemschlauch | Standard-Atemschläuche: Flexibler Kunststoff, 2 m oder 3 m lang (22 mm Durchmesser) SlimLine-Atemschläuche: Flexibler Kunststoff, 1,83 m Länge (15 mm Durchmesser) Weitere Informationen über den Flusswiderstand von Atemschläuchen, die Einhaltung von Rechtsvorschriften, die Schlauchlänge und den Innendurchmesser finden Sie im Leitfaden zur Atemschlauch-Compliance auf ResMed.com. |
| IEC 60601-1 Klassifikationen | <ul style="list-style-type: none"> • Klasse II (Klausel 3.14 – doppelte Isolierung). Dies bedeutet, dass eine Schutzerdung (ein geerdeter Stecker) nicht nötig ist. • Typ BF • Dauerbetrieb |
| Bedingungen für Flüge | Tragbare elektronische Medizingeräte (M-PED), die die Anforderungen nach RTCA/DO-160 der Federal Aviation Administration (FAA, US-amerikanische Luftfahrtaufsicht) erfüllen, können in allen Phasen einer Flugreise ohne weitere Tests oder Genehmigungen durch die Fluggesellschaft verwendet werden. ResMed bestätigt, dass das Stellar alle RTCA/DO-160-Vorschriften erfüllt. |

Dieses Gerät darf nicht verwendet werden, wenn entflammare Anästhesiemischungen in der Umgebung des Gerätes vorhanden sind.

Hinweise:

- Der Hersteller behält sich das Recht vor, diese technischen Daten ohne Vorankündigung zu ändern.
- Druck wird in cm H₂O oder hPa angezeigt.

Symbole

 Folgen Sie den Anweisungen in der Gebrauchsanweisung;  Gerät der Schutzklasse II;
 Anwendungsteil vom Typ BF;  Glocke (Fernalarm); **IP31** Gerät ist geschützt gegen feste Fremdkörper von 2,5 mm Durchmesser und größer sowie gegen senkrecht fallende Wassertropfen;
 Vorsicht;  Allgemeines Warnhinweisschild (siehe H4i-Konnetorstecker und Wechselstromanschluss auf dem Gerät);  Bereitschafts- bzw. Vorbereitungsmodus für einen Teil der Ausrüstung;  2 Anschluss für eine Sauerstoffquelle; **max 30 l/min** (max. 30 l/min);
 Datenschnittstelle;  CE-Kennzeichnung gemäß EU-Richtlinie 93/42/EWG, Klasse IIb;
 Temperaturbeschränkung für Lagerung und Transport;  Mit Vorsicht handhaben;  Maximale Feuchtigkeit;  Trocken lagern;  Hersteller;  Oberseite;  Seriennummer;
 Chargencode;  Nicht wiederverwenden;  Nicht verwenden, falls die Verpackung beschädigt ist;  Artikelnummer;  Haltbarkeitsdatum;  Vor Licht schützen;  Latexfrei;  Gewicht des Geräts;  Enthält keine umweltgefährdenden Stoffe aus China.  MR-unsicher (nicht in der Nähe eines MRT-Gerätes verwenden).

Umweltinformationen

Dieses Gerät muss entsprechend den Gesetzen und Vorschriften des jeweiligen Entsorgungslandes entsorgt werden.



Produkte, die das Symbol „durchgestrichene Mülltonne“  tragen, dürfen nicht zusammen mit dem Hausmüll entsorgt werden, sondern müssen separat entsorgt werden. Die getrennte Entsorgung ist in den EG-Richtlinien 2012/19/EC über Elektro- und Elektronik-Altgeräte bzw. 2006/66/EC über Batterien

festgelegt. Sie können das Produkt z. B. bei einer kommunalen Sammelstelle abgeben. Dies schont natürliche Ressourcen und beugt der Umweltverschmutzung durch Freiwerden von Gefahrstoffen vor. Akkus, deren Quecksilbergehalt mehr als 0,0005 Massenprozent, deren Cadmiumgehalt mehr als 0,002 Massenprozent und deren Bleigehalt mehr als 0,004 Massenprozent beträgt, werden unterhalb des Recyclingsymbols (durchgestrichene Mülltonne) mit den chemischen Symbolen der Metalle ausgewiesen (Hg, Cd und Pb), die den Grenzwert überschreiten.

Für weitere Auskünfte zur Produktentsorgung wenden Sie sich bitte an Ihre ResMed-Geschäftsstelle, Ihren Fachhändler oder besuchen Sie die ResMed-Website unter www.resmed.com.

Entsorgen Sie die Luftfilter und Atemschläuche gemäß den Richtlinien Ihres Landes.

Allgemeine Warnungen und Vorsichtshinweise

WARNUNG

Warnung weist auf eine mögliche Verletzungsgefahr hin.

- Lesen Sie bitte vor dem Gebrauch des Geräts die gesamte Gebrauchsanweisung aufmerksam durch.
- Dieses Gerät sollte mit von ResMed oder dem verschreibenden Arzt empfohlenen Schlauchsystemen und Zubehör verwendet werden. Die Verwendung falscher Schlauchsysteme und falschen Zubehörs kann die Funktionsfähigkeit des Gerätes beeinträchtigen.
- Gerät und Zubehör dürfen nur für den vorgesehenen Zweck verwendet werden.
- Das Beatmungsgerät darf nur mit von ResMed, einem Arzt oder einem Atemtherapeuten empfohlenen Masken (und Verbindungsstücken¹) verwendet werden. Die Maske darf nur getragen werden, wenn das Gerät eingeschaltet ist und ordnungsgemäß funktioniert. Die Luftauslassöffnung bzw. -öffnungen in der Maske dürfen auf keinen Fall blockiert sein. Erklärung: Das Stellar Atemtherapiegerät ist für die Verwendung mit Spezialmasken (bzw. Verbindungsstücken¹) vorgesehen, die mit Ausatemöffnungen ausgestattet sind, um einen kontinuierlichen Luftstrom aus der Maske heraus zu gewährleisten. Wenn das Gerät eingeschaltet ist und ordnungsgemäß funktioniert, wird die ausgeatmete Luft durch frische Luft vom Gerät über die Ausatemöffnungen aus der Maske heraustransportiert. Ist das Gerät jedoch nicht in Betrieb, wird nur unzureichend frische Luft durch die Maske zugeführt, und es besteht das Risiko der Rückatmung. Die Rückatmung von ausgeatmeter Luft über mehrere Minuten hinweg kann unter bestimmten Umständen zum Ersticken führen. Dies trifft für die meisten PAP-Gerätemodelle zu.
- Nehmen Sie im Falle eines Stromausfalls² oder einer Fehlfunktion des Systems die Maske bzw. die Gänsegurgel von der Trachealkanüle ab.
- Explosionsgefahr. Nicht in der Nähe entflammbarer Anästhetika verwenden.
- Verwenden Sie dieses Gerät nicht, wenn es offensichtliche äußere Schäden aufweist oder es zu unerklärlichen Funktionsänderungen kommt.
- Verwenden Sie nur originale und von ResMed zugelassene Teile und Zubehör.
- Verwenden Sie nur das Zubehör aus der Originalpackung. Ist die Verpackung beschädigt, darf das jeweilige Produkt nicht verwendet, sondern muss mit seiner Verpackung entsorgt werden.
- Stellen Sie vor der ersten Verwendung des Gerätes sicher, dass keine der Komponenten beschädigt und dass ihre Betriebssicherheit gewährleistet ist. Weist das System Beschädigungen auf, darf es nicht verwendet werden.
- Zusätzliche Ausrüstung, die an medizinische elektrische Geräte angeschlossen wird, muss den entsprechenden IEC- bzw. ISO-Normen entsprechen (z. B. IEC 60950 für Datenverarbeitungs-ausrüstung). Darüber hinaus müssen alle Konfigurationen die Anforderungen für medizinische elektrische Systeme erfüllen (IEC 60601-1). Jeder, der zusätzliche medizinische elektrische Geräte anschließt, konfiguriert ein medizinisches System und ist von daher dafür verantwortlich, dass das System den Anforderungen für medizinische elektrische Systeme entspricht. Es wird darauf verwiesen, dass die am Standort geltenden Gesetze Vorrang vor den o. g. Anforderungen haben. Wenden Sie sich im Zweifelsfall an Ihren Vertreter vor Ort oder an den technischen Dienst.
- Diese Geräte dürfen nicht modifiziert werden.

- Einwegprodukte dürfen aufgrund von Degradations- und Kontaminationsrisiken nicht wiederverwendet werden.
- Das Gerät sollte nicht neben, auf oder unter anderer Ausrüstung in Betrieb genommen werden. Sollte die Aufstellung neben, auf oder unter anderen Geräten dennoch notwendig sein, muss sichergestellt werden, dass das Gerät in der beabsichtigten Aufstellungskonfiguration ordnungsgemäß funktioniert.
- Die Verwendung anderer als der für das Gerät angegebenen Zubehörteile (z. B. Atemluftbefeuchter) wird nicht empfohlen. Dies kann zu verstärkten Emissionen bzw. zur verminderten Störfestigkeit des Gerätes führen.
- Tragbare HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräte wie Antennenkabel und externe Antennen) sollten nicht näher als 30 cm zu einem beliebigen Teil des Geräts, einschließlich der vom Hersteller spezifizierten Kabel, verwendet werden. Andernfalls kann es bei diesen Geräten zu Leistungseinbußen kommen.
- Die Geräteleistung kann beeinträchtigt werden, wenn es über der empfohlenen Höhe oder außerhalb des empfohlenen Außentemperaturbereichs verwendet wird.
- Der Benutzer darf das Stellar-Therapiegerät nicht an den Akku eines elektrischen Rollstuhls anschließen, da die Leistung des Geräts beeinträchtigt werden und der Patient zu Schaden kommen kann.
- Unter Normalbedingungen oder bei einem einzelnen Fehler kann der gesamte Pneumatikkreis mit Körperflüssigkeiten oder ausgeatmeter Luft kontaminiert werden, wenn keine Bakterien-/Virenfilter am Auslass des Beatmungsgeräts installiert sind.
- Das Gerät wurde nicht für den Einsatz in der Nähe von Röntgen-, CT- oder MRT-Geräten getestet. Das Gerät darf nicht in der Nähe von MRT-Anlagen benutzt werden. Das Gerät niemals in eine MRT-Umgebung stellen.

¹ Die Anschlüsse können in die Maske oder in Verbindungsstücke an der Maske integriert sein.

² Während eines teilweisen (unterhalb der ausgewiesenen Mindestspannung) oder vollständigen Stromausfalls wird kein Behandlungsdruck zugeführt. Sobald die Stromzufuhr wieder hergestellt ist, wird der Betrieb ohne Änderung der Einstellungen fortgesetzt.

VORSICHT

Vorsicht erklärt spezielle Maßnahmen für eine sichere und effektive Benutzung des Gerätes.

- Wenn Sie Zubehör verwenden, lesen Sie die Gebrauchsanweisung des Herstellers. Wichtige Informationen zu Verbrauchsartikeln befinden sich u. U. auf der Verpackung, siehe Symbole (siehe Seite 34).
- Bei niedrigen Druckwerten kann der Luftstrom durch die Luftauslassöffnungen der Maske für das Abführen des ausgeatmeten Gases ungenügend sein, sodass es zur Rückatmung kommen kann.
- Das Gerät darf keiner übermäßigen Kraftanwendung ausgesetzt werden.
- Sollte das Gerät versehentlich fallen gelassen werden, wenden Sie sich bitte an Ihren autorisierten Kundendienst.
- Achten Sie auf Leckagen und andere ungewöhnliche Geräusche. Wenden Sie sich bei etwaigen Problemen an einen autorisierten Kundendienstmitarbeiter.
- Wechseln Sie keine Komponenten des Schlauchsystems aus, wenn das Gerät eingeschaltet ist. Schalten Sie es vor dem Auswechseln von Komponenten aus.

Hinweise:

„Hinweis“ weist Sie auf besondere Produktmerkmale hin.

- Diese Warnungen und Warnhinweise sind allgemeiner Natur. Weitere spezifische Warnungen, Vorsichtshinweise und Anmerkungen finden Sie neben den entsprechenden Anweisungen in dieser Gebrauchsanweisung.
- Stellen Sie das Gerät so auf, dass das Netzkabel leicht aus der Steckdose gezogen werden kann.
- Änderungen an den klinischen Einstellungen dürfen nur von entsprechend ausgebildetem und autorisiertem Fachpersonal vorgenommen werden.
- Schwere Vorkommnisse in Zusammenhang mit diesem Produkt müssen ResMed und der zuständigen Behörde im jeweiligen Land gemeldet werden.

Beschränkte Gewährleistung

ResMed Pty Ltd (im Folgenden „ResMed“ genannt) garantiert, dass Ihr ResMed-Produkt vom Tag des Kaufs an über den unten genannten Zeitraum hinweg keine Material- und Verarbeitungsschäden aufweist.

| Produkt | Gewährleistungszeitraum |
|---|-------------------------|
| <ul style="list-style-type: none">• Maskensysteme (einschließlich Maskenrahmen, Maskenkissen, Kopfband und Schläuchen) – ausgeschlossen sind Produkte für den einmaligen Gebrauch• Zubehör – ausgeschlossen sind Produkte für den einmaligen Gebrauch• Flexfingersensoren• Standard-Wasserkammern für Atemluftbefeuchter | 90 Tage |
| <ul style="list-style-type: none">• Akkus für den Gebrauch in internen und externen Akkusystemen von ResMed• Clipfingersensoren• Datenmodule für CPAP- und Bilevel-Geräte• Oximeter und Oximeteradapter für CPAP- und Bilevel-Geräte• Atemluftbefeuchter und reinigbare Wasserkammern• Titrationsregelgeräte | 6 Monate 1 Jahr |
| <ul style="list-style-type: none">• CPAP-, Bilevel- und Beatmungsgeräte (einschließlich der externen Netzgeräte)• Akkuzubehör• Tragbare Diagnose-/ Testgeräte | 2 Jahre |

Diese Gewährleistung wird nur dem Erstverbraucher gewährt. Sie ist nicht übertragbar.

Kommt es während des Gewährleistungszeitraums bei normaler Nutzung zu Fehlleistungen, verpflichtet sich ResMed, das fehlerhafte Produkt bzw. Teile davon nach eigenem Ermessen entweder zu reparieren oder zu ersetzen.

Diese beschränkte Garantie gilt nicht für a) Schäden aufgrund von unsachgemäßer Benutzung, Missbrauch, Umbau oder Änderung des Produktes, b) Reparaturen, die von anderen als den von ResMed ausdrücklich für solche Reparaturen autorisierten Servicediensten ausgeführt wurden, c) Schäden oder Verunreinigung durch (E-)Zigaretten-, Pfeifen-, Zigarren- oder anderen Rauch, d) Schäden durch Ozon, aktivierten Sauerstoff oder andere Gase; mit denen das Produkt in Berührung gekommen ist, und e) Schäden durch Wasser, das auf oder in ein elektronisches Gerät gelangt ist.

Die Gewährleistung verliert bei Verkauf oder Weiterverkauf außerhalb der Region des Erstkaufs ihre Gültigkeit. Bei einem Produkt, das in einem Land der Europäischen Union („EU“) oder der Europäischen Freihandelszone („EFTA“) erworben wurde, heißt „Region“ die EU und EFTA.

Gewährleistungsansprüche für defekte Produkte sind vom Erstkäufer an die Verkaufsstelle zu stellen.

Diese Garantie ersetzt alle anderen ausdrücklichen oder stillschweigenden Gewährleistungen einschließlich aller stillschweigenden Gewährleistungen bzgl. der Marktgängigkeit bzw. Eignung für einen bestimmten Zweck. In einigen Ländern ist eine Beschränkung der Dauer der stillschweigenden Gewährleistung nicht zulässig. Daher gilt dieser Ausschluss unter Umständen nicht für Sie.

ResMed haftet nicht für Neben- oder Folgeschäden infolge des Verkaufs, der Installation oder der Benutzung seiner Produkte. In einigen Ländern sind der Ausschluss bzw. die Einschränkung von Neben- und Folgeschäden nicht zulässig. Daher gilt dieser Ausschluss unter Umständen nicht für Sie.

Diese Gewährleistung verleiht Ihnen bestimmte Rechte. Möglicherweise haben Sie auch noch andere Rechte, die von Land zu Land unterschiedlich sein können. Weitere Informationen zu Ihren Gewährleistungsrechten erhalten Sie von Ihrem ResMed-Fachhändler oder Ihrer ResMed-Geschäftsstelle vor Ort.

Aktuelle Informationen zur beschränkten Garantie von ResMed finden Sie unter ResMed.com.



ResMed Pty Ltd
1 Elizabeth Macarthur Drive
Bella Vista NSW 2153 Australien

Informationen zu weiteren Geschäftsstellen von ResMed finden Sie auf unserer Website unter [Resmed.com](https://www.resmed.com). H4i, Stellar, SlimLine, und SmartStart sind Marken und/oder registrierte Marken der ResMed Unternehmensfamilie. Nonin ist eine Marke von Nonin Medical, Inc. Actichlor ist eine Marke von Ecolab US Inc. MikroZid ist eine Marke von Schülke & Mayr GmbH. Cavicide ist eine Marke von Metrex Research, LLC. Informationen über Patente und anderes geistiges Eigentum sind [Resmed.com/ip](https://www.resmed.com/ip) zu entnehmen. © 2022 ResMed. 2481023/2 2022-01

[ResMed.com](https://www.resmed.com)



2481023