

GE Healthcare

MAC™ 600

Ruhe-EKG Analysesystem

Bedienungsanleitung

Software-Version 1.0

2047426-013 Revision A



Deutsch

© 2009 General Electric Company.

Alle Rechte vorbehalten.

Die in diesem Handbuch enthaltenen Informationen gelten nur für das MAC 600 Ruhe-EKG Analysesystem in Verbindung mit der Software-Version 1.0. Es gilt nicht für frühere Software-Versionen.

Hookup Advisor, MAC, MULTI-LINK, MUSE, MACTRODE und 12SL sind Marken im Eigentum von GE Healthcare, ein Unternehmen von General Electric, firmiert als GE Medical Systems *Information Technologies* GmbH. Alle anderen in diesem Handbuch enthaltenen Marken sind Eigentum ihrer jeweiligen Besitzer.

Hauptsitz Indien

Wipro GE Healthcare Pvt.Ltd.
No.4, Kadugodi Industrial Area
Bangalore - 560 067
Karnataka
Indien

Tel.: + 91 80 21 2845 2923/25/26

Fax: + 90 80 28452924

www.gehealthcare.com

Hinweise zur CE-Kennzeichnung



Konformität

Das MAC 600-System trägt das CE-Zeichen „CE-0459“ (benannte Stelle GMED) als Zeichen der Konformität mit den Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte und erfüllt die grundlegenden Anforderungen gemäß Anhang I der Richtlinie.

Alle weiteren Richtlinien und Normen, deren Anforderungen vom Produkt erfüllt werden, sind im Abschnitt „Allgemeine Hinweise“ des Benutzerhandbuchs aufgeführt. [Siehe „Allgemeine Hinweise“ auf Seite 15.](#) Das Herstellungsland ist auf dem Geräteetikett vermerkt. Die Sicherheit und die Leistungsfähigkeit des Geräts wurden mit zuvor auf den Markt gebrachten Geräten verglichen. Obwohl möglicherweise nicht alle zurzeit geltenden Normen auch für die zuvor auf den Markt gebrachten Geräte gelten (z. B. Normen für die elektromagnetische Verträglichkeit), muss beim hier beschriebenen Gerät keine Beeinträchtigung der Sicherheit und Leistungsfähigkeit zuvor auf den Markt gebrachter Geräte befürchtet werden.

Empfehlungen

HF-Quellen, wie z. B. Radio- oder Fernsehsender sowie Mobiltelefone und tragbare Funksprechgeräte, sollten bei der Installation und Bedienung von medizinischen Geräten oder Systemen berücksichtigt werden.

Hinweise zur CE-Kennzeichnung

Eine Bedienung des Systems im Bereich von Hochfrequenzen (HF) und elektromagnetischen Interferenzen (EMI) mit Werten oberhalb der in der EMV-Norm EN60601-1-2 für die Störfestigkeit festgelegten Werte (Feldstärken über 3 Volt pro Meter) können zu Kurvenverzerrungen führen.

Bei elektronischen medizinischen Geräten ist besondere Vorsicht in Bezug auf die EMV geboten. Solche Geräte müssen gemäß den Hinweisen zur EMV in dem jeweils begleitenden Wartungshandbuch installiert und in Betrieb genommen werden. Tragbare und mobile HF-Kommunikationsgeräte können Auswirkungen auf elektronische medizinische Geräte haben.

Die Verwendung von anderen als den angegebenen Zubehörteilen, Schallköpfen und Kabeln (ausgenommen sind Schallköpfe und Kabel, die vom Hersteller des Systems als Ersatzteile für integrierte Bestandteile des Systems vertrieben werden) kann zu erhöhten Emissionen oder einer verringerten Störfestigkeit des Systems führen.

Das System sollte nicht unmittelbar neben bzw. auf oder über einem anderen Gerät aufgestellt werden. Falls ein Aufbau in unmittelbarer Nähe bzw. auf oder unter einem anderen Gerät unvermeidbar ist, muss die Funktionsweise des Systems in der entsprechenden Konfiguration geprüft werden. Siehe Bericht TIR 18 (Technical Information Report) der AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation) mit dem Titel „Guidance on Electromagnetic Compatibility of Medical Devices for Clinical/Biomedical Engineers“. Der Bericht enthält einen Leitfaden zur Beurteilung des EMI-Umfeldes im Krankenhaus und entsprechende Maßnahmen.

Folgende Maßnahmen können ergriffen werden, um das EMI-Risiko für medizinische Geräte zu verringern und eine EMV zu erreichen:

- EMV-Umgebung der Klinik oder Praxis auf Radiosender prüfen und Abteilungen mit kritischen medizinischen Geräten identifizieren (z. B. Notaufnahme, Intensivstation, Koronarstationen, neonatale Intensivstationen).
- Abstand zwischen EMI-Quellen und empfindlichen Geräten vergrößern.
- Besonders anfällige Geräte entfernen.
- Die Spannung von klinikintern gesteuerten elektrischen und elektronischen Geräten, die EMI-Quellen darstellen (z. B. Pagingsysteme), verringern.
- Für EMI anfällige Geräte entsprechend kennzeichnen.
- Mitarbeiter der Klinik oder Praxis (Pflegepersonal und Ärzte) auf die EMI-Problematik aufmerksam machen und entsprechend schulen.

Hinweise zur CE-Kennzeichnung

Inhalt

1	Einleitung	1
	Informationen über dieses Handbuch.....	1
	Zweck des Handbuchs	1
	Zielgruppe	1
	Anwendungshinweise	2
	Gegenanzeigen	2
	Revisionsverlauf	3
	Konventionen für das Handbuch	3
	Produktreferenz	4
	Abbildungen	4
	Leere Seiten	5

Sicherheitsinformationen	5
Sicherheitsmeldungen	5
Verwendete Gefahrenhinweise	6
Aufzeichnung von EKGs während der Defibrillation	15
Aufzeichnung von EKGs bei Schrittmacherpatienten ...	16
Genauigkeit der Reproduzierbarkeit des	
Eingangssignals	16
Modulationseffekte bei digitalen Systemen	17
Ersatzteile und Zubehör	17
Gerätesymbole	18

2 Allgemeine Informationen zum Gerät 31

Vorderansicht	31
Seitenansicht	33
Rückansicht	34
Innenansicht	36
Ansicht von unten	37

	Tastatur	38
	Erste Schritte	41
	Bedienung des Systems	48
3	Vorbereiten des Patienten	53
	Vorbereiten der Haut des Patienten	53
	Anlegen der Ruhe-Elektroden	55
	Standardmäßige 12-Abltg-Platzierung	55
4	Aufzeichnen eines EKGs	59
	Aufzeichnen eines Ruhe-EKGs	59
	Eingeben der Patienteninformationen	62
	EKG-Optionen – Vor der Aufnahme eines EKGs	64
	EKG-Optionen – Nach der Aufnahme eines EKGs	68

	Hookup Advisor	69
	Generieren eines Rhythmus-Berichts (manuelle Aufzeichnung)	71
	Automatische Speicherung und automatische Übertragung	73
5	Dateimanager	77
	Einleitung	77
	Aufrufen des Dateimanagers	78
	Drucken der gespeicherten EKGs	81
	Berichtsoptionen	81
	Anzeigen der gespeicherten EKGs	83
	Übertragen gespeicherter EKGs über den seriellen Anschluss	84
	Verwenden der SD (Secure Digital)-Karte	89

6	Einrichtung des Systems	91
	Einleitung	91
	EKG	92
	Ruhe-EKG-Berichte	94
	Ableitungssequenz	97
	Abltg.-Gruppen	98
	Druckereinstellungen	100
	EKG-Analyse	101
	EKG-Aufnahme	103
	Grundsystem	105
	Ländereinstellungen	115
	Sprache	116
	Datum und Zeit	117
	Netzfilter	117
	Bezeichnung	118
	Speicherung	119
	PDF-Konfiguration	121

	Übertragung	124
	Drucken	125
	Speichern	126
	Zurückstellen	128
A	Wartung	131
	Wartung des Geräts	132
	Inspektion des Geräts	132
	Wartung der Batterie	141
B	Fehlersuche	149
	Allgemeine Tipps zur Fehlersuche	149
	Störungen des Geräts	150

C	12SL-Befunde	157
	Einleitung	157
D	Berichtsformate	161
	Formatbeschreibung	161

1 Einleitung

Informationen über dieses Handbuch

Zweck des Handbuchs

Das Handbuch enthält wichtige Informationen für den sicheren und effektiven Betrieb des MAC™ 600 EKG-Analysesystems.

Zielgruppe

Dieses Handbuch ist für medizinisches Fachpersonal bestimmt, das eine entsprechende medizinische Ausbildung und Produktschulung vorweisen kann, sowie für Personen, die für die Anwendung, Wartung und Fehlerbehebung des MAC 600-Systems verantwortlich sind. Eine Produktschulung ist nach dem Studium und Verständnis des vorliegenden Handbuchs gewährleistet.

Anwender des MAC 600-Systems müssen über praktische Kenntnisse in den entsprechenden medizinischen Verfahren und Anwendungen sowie über Kenntnisse der Terminologie, die bei der Behandlung von Patienten erforderlich ist, verfügen.

Anwendungshinweise

Das MAC 600 Ruhe-EKG ist für das Erfassen, Analysieren, Anzeigen und Aufzeichnen von elektrokardiografischen Informationen von erwachsenen und pädiatrischen Patienten bestimmt.

Die Grundsysteme sind für die Ableitung von 3- oder 12-Kanal-EKGs bestimmt und können auf Software-Analyseoptionen, wie z. B. eine interpretative Analyse des EKGs, aufgerüstet werden.

Optional können die EKG-Daten an ein zentrales kardiovaskuläres EKG-Informationssystem übertragen werden.

Das MAC 600-System ist für die Anwendung durch entsprechend geschultes Krankenhaus- oder Praxispersonal unter unmittelbarer Aufsicht eines Arztes vorgesehen.

Gegenanzeigen

Das MAC 600-Gerät ist NICHT bestimmt:

- für die Überwachung der Vitalwerte
- für die Verwendung während des Patiententransports
- für die intrakardiale Anwendung
- für die Verwendung auf chirurgischen Stationen mit hohem Patientenaufkommen

Revisionsverlauf

Jede Seite des Handbuchs ist am unteren Rand mit der Bestellnummer des Dokuments und der entsprechenden Revisionsnummer versehen. Die Revision kennzeichnet den Aktualisierungsstand des Dokuments.

Revision	Datum	Anmerkung
A	9. November 2009	Erste veröffentlichte Version des Handbuchs

Konventionen für das Handbuch

In diesem Abschnitt werden die im vorliegenden Handbuch verwendeten Dokumentkonventionen aufgeführt.

Einleitung

Formatierung	Beschreibung
Fett druck	Bezeichnet Tasten auf der Tastatur, einzugebenden Text oder Hardwarefunktionen, wie z. B. Tasten oder Schalter am Gerät.
<i>Kursiv</i> druck	Bezeichnet Softwarebegriffe, wie z. B. Menüpunkte, Schaltflächen oder Optionen in verschiedenen Fenstern.

Produktreferenz

Das im vorliegenden Handbuch beschriebene Produkt ist das MAC 600 Ruhe-EKG Analysesystem. Es wird in diesem Dokument als „MAC 600“, „das System“ oder „das Gerät“ bezeichnet.

Abbildungen

Alle Abbildungen im Handbuch sind als Beispiele zu verstehen. Sie geben nicht notwendigerweise die Einstellungen des jeweiligen Systems oder die angezeigten Daten wieder.

Leere Seiten

Die leeren Seiten am Ende jedes Kapitels wurden absichtlich eingefügt. Sie können für Notizen verwendet oder ignoriert werden.

Sicherheitsinformationen

Sicherheitsmeldungen

Die Begriffe „Gefahr“, „Warnhinweis“ und „Vorsicht“ werden im Handbuch verwendet, um auf potenzielle Gefährdungen hinzuweisen und den Anwender auf ernstzunehmende oder mit Vorsicht zu behandelnde Faktoren aufmerksam zu machen. Alle Anwender des Geräts sollten sich mit den Definitionen und der Bedeutung der Hinweise vertraut machen.

- Als GEFÄHRDUNG wird ein potenzielles Verletzungsrisiko definiert.
- Mit GEFAHR wird auf eine unmittelbar bevorstehende Gefährdung hingewiesen, die, falls sie nicht vermieden wird, zum Tod oder schweren Verletzungen führen kann.
- Mit WARNHINWEIS wird auf eine mögliche Gefährdung oder unsichere Handhabung hingewiesen, die, falls sie nicht vermieden wird, zum Tod oder schweren Verletzungen führen kann.

Einleitung

- VORSICHT weist auf eine mögliche Gefährdung oder unsichere Handhabung hin, die, falls sie nicht vermieden wird, zu leichten Verletzungen oder Produkt- bzw. Sachbeschädigung führen kann.
- HINWEIS bezeichnet Anwendungstipps oder andere Informationen, die für eine möglichst effiziente Anwendung des Geräts von Nutzen sein können.

Verwendete Gefahrenhinweise

Im Folgenden werden die Warnhinweise aufgeführt, die für das MAC 600 Ruhe-EKG Anwendung finden.

WARNHINWEIS

VERSCHÜTTEN VON FLÜSSIGKEITEN – Falls Flüssigkeiten in ein Gerät eingedrungen sind, muss das Gerät abgeschaltet und der Kundendienst benachrichtigt werden.

Um einen elektrischen Schlag oder eine Fehlfunktion des Geräts zu vermeiden, dürfen keine Flüssigkeiten in das Gerät gelangen.

WARNHINWEIS

EINDRINGEN FESTER MATERIALIEN – Falls feste Materialien oder Gegenstände in das Gerät eingedrungen sind, muss das Gerät abgeschaltet und der Kundendienst benachrichtigt werden.

Um einen elektrischen Schlag oder eine Fehlfunktion des Geräts zu vermeiden, dürfen keine festen Materialien oder Gegenstände in das Gerät gelangen.

WARNHINWEIS

BATTERIEBETRIEB – Falls die Unversehrtheit der Erdungsleitung nicht garantiert werden kann, muss das Gerät per Batterie betrieben werden.

WARNHINWEIS

KABEL – Um die Gefahr einer Strangulation zu vermeiden, müssen alle Kabel im angemessenen Abstand vom Hals des Patienten verlegt werden.

WARNHINWEIS

ANSCHLUSS AN DAS STROMNETZ – Der Netzstecker muss an eine geeignete Stromquelle angeschlossen werden.

WARNHINWEIS

EINWEG – Einweggeräte und -komponenten sind für die einmalige Verwendung bestimmt und dürfen nicht wiederholt benutzt werden, da hierdurch die Leistung des Geräts herabgesetzt werden oder eine Kontamination auftreten kann.

WARNHINWEIS

ELEKTRODENKABEL – Die Elektrodenkabel dürfen nicht an das normale Stromnetz angeschlossen werden.

WARNHINWEIS

EINGESCHRÄNKTER VERKAUF – Laut US-amerikanischem Recht darf das Gerät nur von einem Arzt oder auf Anweisung eines Arztes erworben werden.

Einleitung

WARNHINWEIS

VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DEFIBRILLATOREN – Bei der Defibrillation darf keine Berührung mit dem Patienten bestehen, da dies zu schweren oder tödlichen Verletzungen führen kann.

Patientensignaleingänge, die das CF-Symbol (Defibrillator-Paddles) tragen, sind vor einer Gefährdung durch die Defibrillatorspannung geschützt.

Zur Gewährleistung eines entsprechenden Defibrillatorschutzes dürfen nur die empfohlenen Kabel und Ableitungen verwendet werden.

Für eine erfolgreiche Defibrillation müssen die Defibrillator-Paddles im entsprechenden Abstand zu den Elektroden platziert werden.

WARNHINWEIS

ELEKTRODEN – Polarisierende Elektroden (aus Edelstahl oder Silber) können nach der Defibrillation noch eine Restladung enthalten, welche die Aufzeichnung des EKG-Signals blockieren kann.

Wenn die Möglichkeit einer Patientendefibrillation besteht, müssen nichtpolarisierende (Silber-/Silberchlorid-)Elektroden zur EKG-Überwachung verwendet werden.

WARNHINWEIS

BEDIENER – Medizintechnische Geräte wie das hier beschriebene Elektrokardiographiesystem dürfen nur von Personen benutzt werden, die ausreichend in der Anwendung solcher Geräte ausgebildet wurden und in der Lage sind, diese ordnungsgemäß anzuwenden.

WARNHINWEIS

STANDORTANFORDERUNGEN – Kabel müssen so verlegt werden, dass keine Stolpergefahr besteht.

Aus Sicherheitsgründen wurden alle Anschlüsse für Patientenkabel und Ableitungen so entwickelt, dass sie nicht versehentlich herausgezogen werden können. Geräte, die über dem Patienten angebracht werden, sind so zu befestigen, dass sie nicht auf den Patienten fallen können.

WARNHINWEIS

MAGNETISCHE UND ELEKTRISCHE FELDER – Magnetische und elektrische Felder können die ordnungsgemäße Funktion des Geräts stören.

Es ist daher sicherzustellen, dass alle externen Geräte in der Umgebung des Geräts die entsprechenden EMV-Anforderungen erfüllen. Röntgen- oder MRT-Geräte können Funktionsstörungen verursachen, da sie möglicherweise eine höhere elektromagnetische Strahlung aufweisen.

WARNHINWEIS

ORDNUNGSGEMÄSSER ANSCHLUSS DER ABLEITUNGSDRÄHTE – Ein unsachgemäßer Anschluss der Kabel führt zu Ungenauigkeiten bei der EKG-Ableitung.

Einleitung

WARNHINWEIS

GERÄTESCHADEN – Geräte, die für die Anwendung im Notfall vorgesehen sind, dürfen während der Lagerung und des Transports keinen niedrigen Temperaturen ausgesetzt werden, damit sich am Anwendungsstandort kein Kondenswasser bildet.

Vor der Anwendung des Geräts muss abgewartet werden, bis alle Flüssigkeit verdampft ist.

WARNHINWEIS

ELEKTRISCHER SCHLAG – Um die Gefahr eines elektrischen Schlags zu vermeiden, dürfen weder die Abdeckung noch die Rückwand des Geräts entfernt werden. Externe Wechselstrom-Gleichstrom-Quelle nicht öffnen. Wartungs- und Reparaturarbeiten dürfen ausschließlich von entsprechend ausgebildetem Servicepersonal durchgeführt werden.

WARNHINWEIS

ABSCHALTEN WEGEN NIEDRIGER BATTERIELADUNG – Wenn die Batterie nicht lange genug aufgeladen wurde, oder wenn nach einem Abschalten des Geräts aufgrund einer zu niedrigen Batterieleistung mehrmals versucht wurde, das Gerät wieder einzuschalten, muss die Batterie mindestens eine halbe Stunde lang aufgeladen werden, bevor das Gerät verwendet wird. Es wird empfohlen, immer für eine ausreichende Batterieladung zu sorgen, um ein Abschalten des Geräts aufgrund einer zu niedrigen Batterieleistung zu vermeiden. Die mit dem Gerät gelieferte Batterie ist sechs Monate haltbar.

WARNHINWEIS

EXPLOSIONSGEFAHR – Gerät NICHT in der Umgebung von entzündlichen gasförmigen oder flüssigen Narkosemitteln verwenden.

WARNHINWEIS

ZUBEHÖR (ANWENDUNGSTEILE) – Um die Sicherheit der Patienten zu gewährleisten, dürfen nur Teile und Zubehör verwendet werden, die von GE Medical Systems *Information Technologies* hergestellt oder empfohlen werden.

In Bezug auf ihre Sicherheit und Leistung müssen verwendete Teile und Zubehör den Anforderungen der Norm IEC 60601 genügen. In Bezug auf die elektrische Sicherheit medizinischer Geräte muss die Systemkonfiguration die Anforderungen der Norm IEC 60601-1-1 erfüllen.

WARNHINWEIS

WARTUNGSTEILE – Das Gerät enthält keine vom Anwender zu wartenden Teile. Wartungs- und Reparaturarbeiten dürfen nur von entsprechend ausgebildetem Servicepersonal durchgeführt werden.

WARNHINWEIS

VERWENDUNG UNTER AUFSICHT – Das Gerät ist für die Verwendung unter unmittelbarer Aufsicht eines entsprechend lizenzierten Arztes bestimmt.

WARNHINWEIS

ANFORDERUNGEN AN DAS VERSORGUNGSNETZ – Vergleichen Sie vor dem Anschließen des Geräts an das Versorgungsnetz, ob die auf dem Typenschild angegebene Netzspannung und –frequenz mit den Werten des Versorgungsnetzes übereinstimmen.

Einleitung

WARNHINWEIS

INTERPRETATIONSFEHLER – Eine computergestützte Auswertung der Ergebnisse ist nur aussagekräftig, wenn sie im Zusammenhang mit den Ergebnissen der klinischen Untersuchung erfolgt. Alle computergenerierten Kurven müssen von einem entsprechend ausgebildeten Arzt geprüft werden.

WARNHINWEIS

GEFAHR EINES ELEKTRISCHEN SCHLAGS – Bei unsachgemäßer Verwendung des Geräts besteht die Gefahr eines elektrischen Schlags. Die folgenden Warnhinweise sind unbedingt zu beachten, andernfalls besteht Lebensgefahr für Patienten, Anwender oder Umstehende.

Wenn das Gerät vom Netz genommen wird, ist zunächst der Netzstecker aus der Wandsteckdose zu ziehen, bevor das Kabel vom Gerät entfernt wird. Andernfalls besteht die Gefahr eines Stromschlags durch versehentliches Einbringen von metallischen Gegenständen in die Buchsen des Netzkabels.

Geräte dürfen erst an andere Geräte oder Systemteile angeschlossen werden, wenn sichergestellt wurde, dass keine Gefahr für Patienten, Bediener oder die Umgebung besteht. Die Normen IEC 60601-1-1/EN60601-1-1 müssen unter allen Umständen eingehalten werden.

Klassifizierung

Das Gerät weist die folgende Klassifizierung nach IEC 60601-1 auf:

Schutzart gegen elektrischen Schlag	Gerät der Klasse II, interne Stromversorgung
Schutzgrad gegen elektrischen Schlag	Typ CF, defibrillatorsicheres Anwendungsteil
Eindringschutz gegen Wasser	Gewöhnliches Gerät (geschlossenes Gerät ohne Eindringschutz gegen Wasser)
Sicherheitsstufe bei Anwendung in Gegenwart von entzündlichen Mischungen von Narkosemitteln und Luft oder mit Sauerstoff oder Lachgas	Gerät ist nicht geeignet zur Anwendung in Gegenwart einer entzündlichen Mischung von Narkosemitteln und Luft oder mit Sauerstoff oder Lachgas
Vom Hersteller empfohlenes Sterilisations- oder Desinfektionsverfahren	Nicht zutreffend
Betriebsart	Dauerbetrieb

Biokompatibilität

Die in diesem Handbuch beschriebenen Produktteile, einschließlich der Zubehörteile, die bei der bestimmungsgemäßen Verwendung mit dem Patienten in Kontakt kommen, erfüllen die Biokompatibilitätsanforderungen der zutreffenden Normen. Setzen Sie sich bei Fragen mit GE Healthcare oder deren Vertretung in Verbindung.

Herstellerverantwortung

GE Healthcare ist für Folgen der Geräteverwendung in Bezug auf Sicherheit, Zuverlässigkeit und Leistung lediglich verantwortlich, wenn:

- Zusammenbau, Erweiterungen, Neueinstellungen, Modifikationen oder Reparaturen von Personen durchgeführt werden, die von GE Healthcare hierzu autorisiert sind.
- Die elektrische Installation des betreffenden Raums die Anforderungen der entsprechenden Normen erfüllt.
- Das System gemäß der Bedienungsanleitung verwendet wird.

Allgemeine Hinweise

Aufzeichnung von EKGs während der Defibrillation

Dieses Gerät ist gegen die Einflüsse elektrischer Defibrillator-Entladungen geschützt, damit die EKG-Kurve nach der Defibrillation wieder erfasst wird, wie es die einschlägigen Testnormen fordern.

Der Patientensignaleingang des Aufzeichnungsmoduls ist defibrillatorsicher. Somit ist es nicht erforderlich, die EKG-Elektroden vor der Defibrillation zu entfernen.

Werden Edelstahl- oder Silberelektroden verwendet, können die Elektroden auf Grund des Defibrillationsentladungsstroms eine Restladung zurückbehalten, die zu einer Elektrodenpolarisierung oder Gleichstrom-Offsetspannung führen kann. Eine Polarisierung der Elektroden kann die Aufzeichnung des EKG-Signals mehrere Minuten lang blockieren. Um eine Polarisierung zu vermeiden, können in Fällen, in denen eine Defibrillation zu erwarten ist, nichtpolarisierende Silber- oder Silberchlorid-Elektroden verwendet werden (die bei Anlage eines Gleichstroms keine Gleichstrom-Offsetspannung verursachen).

Falls polarisierende Elektroden benutzt werden, wird empfohlen, vor der Defibrillation die Ableitungsdrähte vom Patienten zu entfernen.

Einleitung

Ein Defibrillatorschutz der Elektroden sorgt dafür, dass die EKG-Kurve unmittelbar nach der Defibrillation wieder aufgezeichnet werden kann. Wir empfehlen die Verwendung nichtpolarisierender Einwegelektroden mit Defibrillationsschutzwerten gemäß AAMI EC 12 4.2.2.4 (MMS Art.-Nr. 9623-105 Silver MacTrodes, MMS-Spez. TP9623-003). AAMI EC12 gibt vor, dass das Polarisierungspotential eines Elektrodenpaares 5 Sekunden nach einer Defibrillationsentladung 100 mV nicht überschreiten darf.

Aufzeichnung von EKGs bei Schrittmacherpatienten

WARNHINWEIS

GEFAHR FÜR PATIENTEN – Bei Vorliegen mehrerer Störfaktoren können Schrittmacherimpulse versehentlich als QRS-Komplexe interpretiert werden. Schrittmacherpatienten müssen immer genau betrachtet werden.

Das System erfasst keine Analogfassung von Schrittmacherimpulsen.

Genauigkeit der Reproduzierbarkeit des Eingangssignals

- Die Gesamtfehlerquote des Systems wird mithilfe des in AAMI EC11 3.2.7.1. angegebenen Verfahrens getestet. Die Gesamtfehlerquote beträgt $\pm 5\%$.
- Das Frequenzverhalten wird mithilfe des in AAMI EC11 3.2.7.2 unter Methoden A und D beschriebenen Verfahrens getestet.

Modulationseffekte bei digitalen Systemen

Das Gerät verwendet eine digitale Abtasttechnik, die Amplitudenveränderungen der Q-, R- und/oder S-Zacken von einem Herzschlag zum nächsten verursachen kann. Dieser Effekt wird möglicherweise insbesondere bei EKG-Ableitungen bei Kindern sichtbar.

Falls ein solches Phänomen auftritt, sollte sich der Arzt der Tatsache bewusst sein, dass die Ursache der Amplitudenveränderung eventuell nicht ausschließlich physiologischer Art ist.

Um die Spannung von Q-, R- und S-Zacken zu messen, sollten QRS-Komplexe mit der größten Ablenkung der jeweiligen Wellen verwendet werden.

Ersatzteile und Zubehör

Die Verwendung von Zubehör, das die entsprechenden Sicherheitsanforderungen des Geräts nicht erfüllt, kann zu einer Beeinträchtigung der Sicherheit des Geräts führen.






Bei der Auswahl von Zubehör sind folgende Faktoren zu berücksichtigen:






- Die Verwendung des Geräts in der Patientenumgebung.
- Der Nachweis, dass die Sicherheitszertifizierung des Zubehörs in Übereinstimmung mit den jeweiligen Vorschriften der Norm IEC 60601-1 und/oder den umgesetzten nationalen Normen gemäß IEC60601-1-1 durchgeführt wurde.

Einleitung








Gerätesymbole






Die folgenden Symbole können auf dem Gerät, auf Zubehörteilen, auf der Verpackung oder in der Dokumentation erscheinen:

Symbol	Beschreibung
	Gerät vom Typ CF. Defibrillatorgeschütztes Aufnahmemodul.
	Batterie NICHT in den Hausmüll werfen.
	Wechselstrom
	CE-Kennzeichnung gibt die Konformität mit gültigen Richtlinien der Europäischen Gemeinschaft wieder.
	Abfall aus elektrischen oder elektronischen Geräten nicht mit dem Hausmüll, sondern separat entsorgen. Hinweise zur Entsorgung Ihres Geräts erhalten Sie bei einer autorisierten Vertretung des Herstellers.







Symbol	Beschreibung
	<p>Nicht in Feuer werfen oder in Feuer entsorgen.</p>
	<p>Die blinkende gelbe LED neben diesem Symbol auf der Tastatur weist darauf hin, dass das System zum Aufladen der Batterie an eine Wechselstromquelle angeschlossen werden muss. Ein Pfeil über dem Batteriesymbol auf dem Monitor zeigt an, dass die Batterie geladen wird.</p>
	<p>Die Verpackung des Produkts kann recycelt werden.</p>
	<p>Siehe begleitende Dokumentation.</p>
	<p>Medizinisches Gerät hinsichtlich Stromschlag-, Brand-, mechanischer und anderer spezifischer Gefahren nur gemäß UL 60601-1, IEC 60601-1, IEC 60601-2-25, IEC 60601-1-1, IEC 60601-1-2 CAN/CSA C22.2 Nr. 601.1, IEC 60601-2-51.</p>






Einleitung

Symbol	Beschreibung
	TÜV-Zeichen
	Seriennummer
	Bestellnummer (Teilenummer)
	Chargennummer
	Gerät der Klasse II
	Herstellungsdatum (Jahr-Monat)
	Bedienungsanleitung beachten.








Symbol	Beschreibung
	<p>Zeitraum für umweltverträgliche Verwendung gemäß chinesischer Norm SJ/T11363-2006 (nur für China).</p>
	<p>Zeitraum für umweltverträgliche Verwendung gemäß chinesischer Norm SJ/T11363-2006 (nur für China).</p>
	<p>Atmosphärische Grenzwerte</p>
	<p>Temperaturgrenzwerte</p>
	<p>Grenzwerte für Luftfeuchtigkeit</p>



Einleitung

Symbol	Beschreibung
	Batterie recyceln.
	Name und Anschrift des Herstellers
	Nur in geschlossenen Räumen verwenden.
	Keine Wartungsteile
	TKT GOST-Kennzeichnung gibt die Konformität mit den anwendbaren russischen technischen und Sicherheitsstandards Gosstandart wieder.
	Metrologisches Zertifikat für China

Symbol	Beschreibung
	CCC-Marke – in China vorgeschriebene Zertifizierungsmarke
	CCC-Marke – in China vorgeschriebene Zertifizierungsmarke für Sicherheit und EMI
IP20	Zeigt an, dass das Gerät gemäß IEC/EN 60529 als Typ 20 für das Eindringen von Feststoffen und Flüssigkeiten klassifiziert ist. Die 2 in IP20 steht für den Schutz vor dem Eindringen von Feststoffen mit einem Durchmesser von mind. 12 mm. Die 0 zeigt den fehlenden Schutz vor dem Eindringen von Wasser an.
	Eingang Gleichstrom
	Secure Digital- (SD-) Karte.
IOIOI	Serielle Schnittstelle
	Oben

Einleitung

Symbol	Beschreibung
	Trocken halten.
	Zerbrechlich
	Autorisierte Vertretung in Europa
	Polarität des Gleichstromausgangs
Rx Only U.S.	Nur für USA. Nur zur Verwendung durch einen befugten Arzt oder auf dessen Anweisung.
	Betriebsschalter auf der Tastatur des Geräts. Schaltet das Gerät ein oder aus.
	Ableitungstaste auf der Tastatur des Geräts.
	EKG-Taste auf der Tastatur des Geräts. Aufnehmen eines EKGs.

Symbol	Beschreibung
	Rhythmus-Taste auf der Tastatur des Geräts. Drückt einen fortlaufenden Echtzeit-Rhythmusstreifen.
	Stopp-Taste auf der Tastatur des Geräts. Hält den Drucker an.

Hinweise für die Wartung

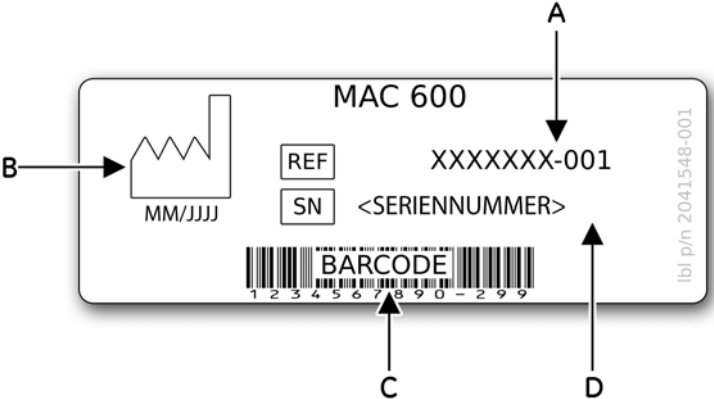
Wartungsbedarf

Alle Wartungsarbeiten sind von GE Healthcare autorisiertem Personal durchzuführen. Bei unsachgemäßer Reparatur des Geräts erlischt möglicherweise eine noch bestehende Garantie. Es liegt in der Verantwortung des Anwenders, einen möglicherweise bestehenden Wartungsbedarf bei GE Healthcare oder einer der autorisierten Vertretungen zu melden.

Format des Seriennummernetiketts

Das Etikett mit der Seriennummer befindet sich auf der Rückseite des Geräts. Siehe „Rückansicht“ auf [Seite 34](#). Das Etikett entspricht in etwa der folgenden Abbildung.

Einleitung



A	Teilenummer des Geräts
B	Herstellungsdatum im Format JJJJ-MM
C	Barcode
D	Seriennummer des Produkts

Format der Seriennummer

Jedes GE-Gerät kann anhand seiner Seriennummer identifiziert werden. Die Seriennummer befindet sich auf einem Etikett auf der Rückseite des Geräts. Siehe „Rückansicht“ auf Seite 34. Die Seriennummer sieht in etwa folgendermaßen aus:

↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓
A B C D E F

Einleitung

Bezeichnung	Beschreibung
A	Der Produktcode für das MAC 600-System lautet SF7.
B	Herstellungsjahr (00-99) 00 = 2000 01 = 2001 02 = 2002
C	Herstellungswoche im jeweiligen Geschäftsjahr
D	Nummer der Fertigungsserie
E	Produktionsstandort
F	Verschiedenes

Produktetikett

Das Produktetikett befindet sich auf der Rückseite des Geräts neben dem externen Netzeingangsmodul.



Bezeichnung	Beschreibung
A	Produktbezeichnung (MAC 600)
B	Herstellungsland
C	Eingangsspannung
D	Symbole

Einleitung

2 Allgemeine Informationen zum Gerät

Vorderansicht



Allgemeine Informationen zum Gerät

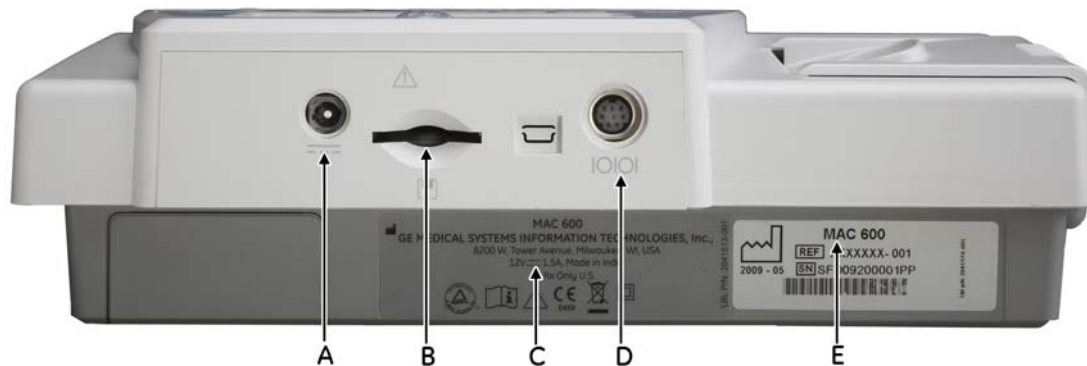
	Name	Beschreibung
A	Schreiber/Drucker	Druckt EKG-Berichte aus.
B	Bildschirm	Zeigt Kurvenverlauf und Textdaten an.
C	Tastatur	Über die Tastatur werden Daten eingegeben und das System betrieben.

Seitenansicht





	Name	Beschreibung
A	EKG-Signaleingangsanschluss	Patientenkabel hier anschließen.

Rückansicht



Allgemeine Informationen zum Gerät

	Name	Beschreibung
A		Zum Anschließen eines von GE Healthcare definierten Netzteils
B		Hier wird die SD-Karte eingeführt. Das System unterstützt SD-Karten, die für die FAT16-Dateisysteme formatiert sind. (FAT16 kann auch als FAT-Dateisystem angezeigt werden.)
C	Produktetikett	Produktetikett des Geräts
D	IOIOI	Anschluss für serielles Kabel
E	Etikett mit Seriennummer	Etikett mit der Seriennummer des Geräts

Innenansicht



	Name	Beschreibung
A	Druckwalze	Verbindet das Papier mit dem Thermodruckkopf
B	Druckkopf	Thermodruckkopf

	Name	Beschreibung
C	Hebeband	Zum Anheben des Faltbuchpapiers
D	Spindel	Für Rollenpapier

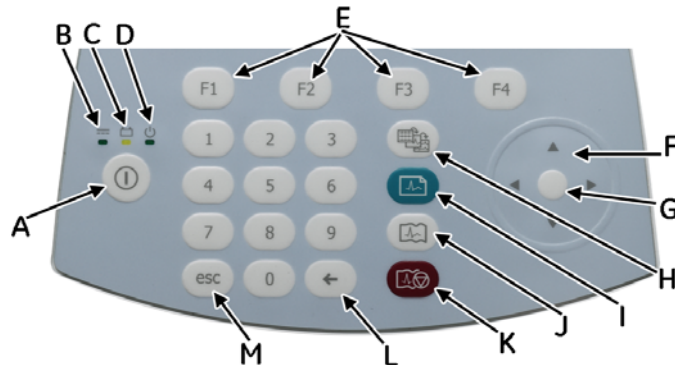
Ansicht von unten



Allgemeine Informationen zum Gerät

	Name	Beschreibung
A	Batteriefach	Fach für die wiederaufladbare Lithium-Ionen-Batterie
B	Etikett mit Optionscode	Etikett mit dem Optionscode (optional)

Tastatur



Die Tastatur verfügt über die Tasten 0-9, mit denen Zahlen und Buchstaben in das System eingegeben werden können. Informationen über das Ändern der Einstellungen zum Eingeben von Buchstaben finden Sie unter [siehe „Fragen“ auf Seite 106](#).

	Name	Beschreibung
A	Betriebsschalter	Zum Ein- und Ausschalten des Systems.
B	Netzstrom-LED	Zeigt an, ob das Gerät mit Strom versorgt wird.
C	Batterie-LED	<p>Zeigt den aktuellen Batteriestatus an:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Durchgehend gelb leuchtend weist darauf hin, dass die Batterie geladen wird. • Blinkend gelb weist darauf hin, dass die Batterie schwach ist. • Nicht beleuchtet deutet darauf hin, dass die Batterie vollständig geladen ist oder dass sie nicht geladen wird.
D	EIN/AUS-LED	Eine leuchtende LED weist darauf hin, dass das System eingeschaltet ist.
E	Funktionstasten (F1 bis F4)	Zum Auswählen der Menüoptionen, die im unteren Anzeigebereich erscheinen.

Allgemeine Informationen zum Gerät

	Name	Beschreibung
F	Pfeiltasten	Zum Verschieben des Cursors nach links, rechts, oben oder unten.
G	Eingabe-Taste	Drücken Sie nach Auswahl bestimmter Optionen auf die Eingabe-Taste, um diese zu bestätigen.
H	Ableitungen	Zum Wechseln/Ändern der Ableitungen auf dem Display und während des Drückens eines Rhythmusstreifens.
I	EKG	Aufnehmen eines EKGs. Drücken Sie diese Taste, um ein 12SL-Ruhe-EKG aufzunehmen, einschließlich optionaler Messungen und Interpretation.
J	Rhythmus	Drückt einen fortlaufenden Echtzeit-Rhythmusstreifen. Drücken Sie die Stopp -Taste, um den Druck des Rhythmusstreifens anzuhalten.
K	Stopp-Taste	Hält den Drucker an.
L	Rücktaste	Dient zum Löschen von Zeichen.
M	Esc-Taste	Drücken Sie diese Taste, um zum vorhergehenden Menü zu gelangen.

Erste Schritte

Laden Sie die Batterie vor der Verwendung des Systems vollständig (3 bis 4 Stunden) auf. In den folgenden Abschnitten wird die Installation des MAC 600-Geräts beschrieben.

Prüfung auf Vollständigkeit

Nehmen Sie Gerät und Zubehör aus dem Karton, und legen Sie die Teile auf eine flache, trockene Oberfläche ohne direkte Sonneneinstrahlung, Wärmequellen und Staub. Überprüfen Sie, ob Sie alle im Folgenden aufgelisteten Teile erhalten haben:

- MAC 600 Analysegerät für Ruhe-EKGs
- Stromadapter mit Netzkabel
- Batterie (innerhalb der Einheit)
- *MAC 600 Gebrauchsanweisung*
- CD-ROM mit dem *MAC 600 Service Manual* und der *12SL-Anleitung für Ärzte*
- Spindel für Rollenpapier
- *MAC 600 Kurzanleitung*

Bestellung von optionalem Zubehör

Die im Folgenden aufgelisteten Zubehörteile sind optional. Wenden Sie sich an den GE Healthcare Kundendienst, um optionales Zubehör zu bestellen. Die Teilenummern für das Zubehör finden Sie im *MAC 600 Service Manual*.

- Wiederverwendbare Klammer- und Saugelektroden
- Einwegelektroden
- Elektrodengel
- Patientenkabel/Ableitungsdrähte
- SD-Karte 2GB
- Serielles Kabel
- Multilink-Patientenkabel
- Babyelektrode
- Faltbuchpapier
- Rollenpapier
- Transporttasche

Softwareoptionen

Die folgenden Funktionen sind optional und sind auf dem System erst verfügbar, nachdem sie aktiviert wurden.

- Farbe (Farbanzeige)
- 12SL-Messung
- 12SL-Messung und Interpretation
- Externer Speicher (SD-Karte)
- Übertragung
- EKG-Speicherformat in XML
- EKG-Speicherformat in PDF

HINWEIS

Für Russisch ist keine Erstellung von PDF-Dateien möglich.

Im vorliegenden Handbuch werden alle oben genannten Optionen beschrieben. Wenden Sie sich an den GE Healthcare Kundendienst, um einen Aktivierungscode für die oben aufgelisteten Optionen zu erhalten.

Anschließen des Patientenkabels

Stecken Sie das Patientenkabel seitlich am System ein (siehe Abbildung in Abschnitt „Seitenansicht“ auf Seite 33).

WARNHINWEIS

STROMSCHLÄGE – Um potenzielle Verletzungen durch Stromschläge zu vermeiden, dürfen die Patientenkabel nicht direkt an eine Netzsteckdose angeschlossen werden. Verbinden Sie die Patientenkabel nur mit dem EKG-Signaleingang.

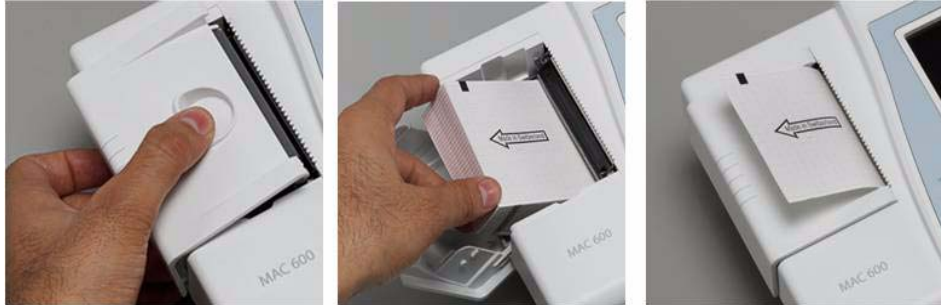
Einlegen des Papiers

Sorgen Sie dafür, dass vor dem Drucken von EKG-Berichten ausreichend Thermopapier im System eingelegt ist.

Das Gerät unterstützt die folgenden Thermopapiersorten:

- Faltbuchpapier (Teilenummer: 2030887-001)
- Rollenpapier (Teilenummer: 2030888-001)

So legen Sie gefaltetes Papier in das Gerät ein:



1. Öffnen Sie die Druckerabdeckung.
2. Legen Sie das Papier in das dafür vorgesehene Fach im Drucker.
3. Heben Sie die erste Seite des gefalteten Papiers hoch.
4. Schließen Sie die Druckerabdeckung.
5. Stellen Sie nach dem Schließen des Druckers Folgendes sicher:
 - a. Das Papier befindet sich auf der Schreiberrolle.
 - b. Die Druckerabdeckung ist richtig zu.
 - c. Das Raster auf dem Papier zeigt nach oben.

So legen Sie Rollenpapier in das Gerät:

Allgemeine Informationen zum Gerät



1. Öffnen Sie die Druckerabdeckung.
2. Entfernen Sie das Restpapier von der Spindel und schieben Sie die Papierrolle auf die Spindel.
3. Setzen Sie die Rolle so in das Fach ein, dass die Druckseite (rotes Raster) zum Thermodruckkopf zeigt, und lassen Sie die Spindel in die Kerben auf beiden Seiten einrasten.
4. Rollen Sie das Papier etwas ab und schließen Sie den Drucker.
5. Etwas abgerolltes Papier sollte aus dem Drucker herausragen.
6. Stellen Sie bei Papiersorte *Rolle* ein, indem Sie *Einstellungen > EKG > Drucker > Papier* auswählen.

Einschalten des Systems

Drücken Sie auf den **Betriebsschalter**, um das System einzuschalten. Überprüfen Sie Folgendes, nachdem das System eingeschaltet ist:

- Die EIN/AUS-LED leuchtet auf.
- Der Startbildschirm erscheint ohne Fehlermeldung, oder Sie werden vom System aufgefordert, das Datum und die Uhrzeit einzugeben.

Geben Sie das Datum und die Uhrzeit ein, wenn Sie dazu aufgefordert werden.

Wenn beim Einschalten des Systems Probleme auftreten, finden Sie Informationen zur Fehlerbehebung unter [siehe „Fehlersuche“ auf Seite 149](#).

Konfigurieren des Geräts

Wenn das Gerät betriebsbereit ist, sind die Systemeinstellungen anhand der Informationen unter [„Einrichtung des Systems“ auf Seite 91](#) zu konfigurieren.

Wenn die gleichen Einstellungen für mehrere Geräte übernommen werden sollen, speichern Sie die Einstellungen auf einer SD-Karte und verwenden Sie die Karte zur Konfiguration der Systemeinstellungen anderer MAC 600-Systeme. Weitere Informationen finden Sie unter [siehe „Speichern“ auf Seite 126](#) und [„Zurückstellen“ auf Seite 128](#).

Allgemeine Informationen zum Gerät

HINWEIS

Die Systemeinstellungen können auf einer SD-Karte gespeichert werden, auch wenn die Option „Externer Speicher“ nicht auf dem Gerät aktiviert ist.

Überprüfen der Gerätefunktionen

Nach der Installation und Konfiguration des Systems sollten Sie die folgenden Überprüfungen vor dem Einsatz des Geräts bei Patienten durchführen:

- Stellen Sie sicher, dass ein Ruhe-EKG aufgezeichnet und ausgedruckt werden kann. Informationen zum Aufzeichnen von Ruhe-EKGs finden Sie unter [siehe „Aufzeichnen eines EKGs“ auf Seite 59](#).
- Stellen Sie sicher, dass Berichte gespeichert und übertragen werden können. [Siehe „Automatische Speicherung und automatische Übertragung“ auf Seite 73](#).

Ihr Gerät ist nun betriebsbereit.

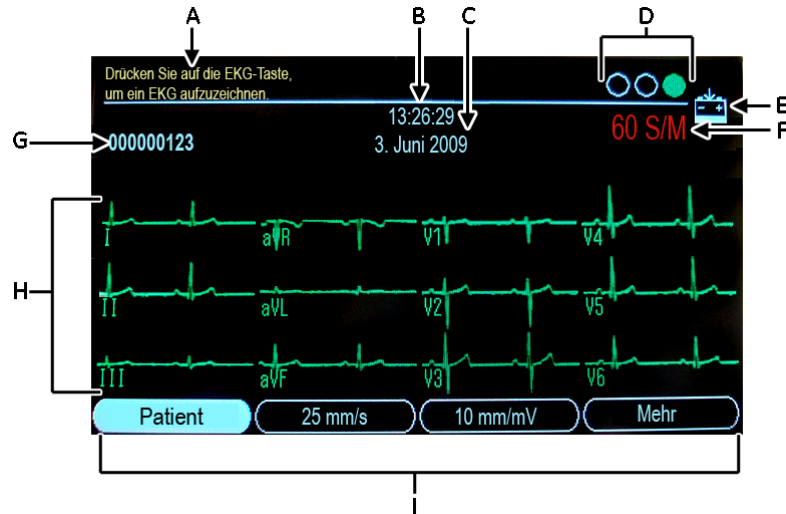
Bedienung des Systems

In diesem Abschnitt lernen Sie Folgendes kennen:

- Startbildschirm
- Auswählen von Menüoptionen
- Verwendung der Pfeiltasten

Startbildschirm

Der Startbildschirm sieht so aus:



Die Menüoptionen erscheinen im unteren Anzeigebereich. Jede Menüoption entspricht einer Funktionstaste (**F1–F4**), die sich direkt unter der Anzeige befindet. Gleichzeitig können vier Menüoptionen angezeigt werden. Wählen Sie die Option *Mehr*, um weitere Menüoptionen anzeigen zu lassen.

Allgemeine Informationen zum Gerät

Bezeichnung	Name	Beschreibung
A	Hilfe anzeigen	Zeigt Informationen an, die Ihnen bei der Durchführung der Aufgabe helfen.
B	Uhrzeit	Zeigt die aktuelle Systemuhrzeit an.
C	Datum	Zeigt das aktuelle Systemdatum an.
D	Hookup-Advisor-Anzeige	Zeigt die Qualität der Ableitungssignale an. Weitere Informationen hierzu finden Sie unter „Hookup Advisor“ auf Seite 69.
E	Batteriestatusanzeige	Zeigt den derzeitigen Batterieladezustand an.
F	Herzfrequenz des Patienten	Zeigt die aktuelle Herzfrequenz des Patienten gemessen in Schlägen pro Minute (S/M) an.
G	Software-Version	Zeigt die Software-Version des Systems in den ersten Sekunden nach dem Einschalten an.
H	Elektroden-Bezeichnungen	Identifiziert die Kurven in der Anzeige.
I	Menüoptionen	Zeigt die verfügbaren Menüoptionen an.

Auswahl der Menüoptionen

Drücken Sie zum Wählen einer Menüoption auf die Funktionstaste darunter. Je nach ausgewählter Option passiert Folgendes:

- Ein Fenster wird geöffnet.
Beispielsweise bei Auswahl von *Patientendaten* wird das Fenster *Patientendaten eingeben* geöffnet.
- Eine Einstellung wird geändert.
Zum Beispiel ändert sich durch Auswahl der Option *25 mm/s* die Schnelligkeit des Druckers.
- Es werden weitere Menüoptionen angezeigt.
Beispielsweise werden bei Auswahl der Option *Mehr* zusätzliche Menüoptionen angezeigt.

Verwendung der Pfeiltasten

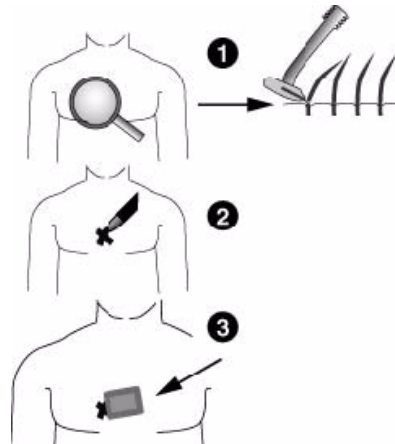
- Drücken Sie auf die entsprechende Pfeiltaste, um den Cursor nach links, rechts, oben oder unten in den Dateneingabefeldern zu bewegen.
- Drücken Sie auf die **Eingabe-Taste**, um das aktuelle Feld auszuwählen.
Wenn das Feld mit einer Liste möglicher Werte verknüpft ist, wird diese Liste angezeigt.
- Drücken Sie auf die **Eingabe-Taste**, um eine Auswahl zu bestätigen.

Allgemeine Informationen zum Gerät

3 Vorbereiten des Patienten

Vorbereiten der Haut des Patienten

Eine sorgfältige Vorbereitung der Haut ist die wichtigste Voraussetzung für ein störungsfreies EKG. Die Signalqualität wird über den *Hookup Advisor* angezeigt. [Siehe „Hookup Advisor“ auf Seite 69.](#)



Vorbereiten des Patienten

1. Rasieren Sie sorgfältig jede Elektrodenposition und entfetten Sie sie mit Alkohol.
2. Trocknen Sie die Haut vollständig.
3. Legen Sie die Elektroden an den vorbereiteten Stellen an.

WARNHINWEIS

STROMSCHLAGGEFAHR – Stellen Sie sicher, dass die leitenden Teile der Elektroden oder Ableitungsdrähte nicht mit anderen leitenden Teilen, einschließlich Erde, in Kontakt kommen. Dadurch würde der durch den isolierten Signaleingang gewährte Schutz aufgehoben.

WARNHINWEIS

LEITENDE TEILE – Sorgen Sie für ausreichenden Abstand zwischen den leitenden Teilen der Ableitungselektroden (und was damit zusammenhängt) und anderen leitenden Teilen, einschließlich Erde.

4. Stellen Sie sicher, dass alle Ableitungen korrekt angeschlossen wurden und korrekt funktionieren.

HINWEIS

Verwenden Sie nur von GE Healthcare empfohlene Elektroden und Kontaktmittel. Die Signalqualität wird erst nach Anlegen der RL/N-Elektrode auf dem Ableitungs-Kontrollbildschirm angezeigt. Wenn die RA/R-Elektrode nicht mehr korrekt verbunden ist, zeigt das System *Extremitäten-Elektrode abgetrennt* an.

Anlegen der Ruhe-Elektroden

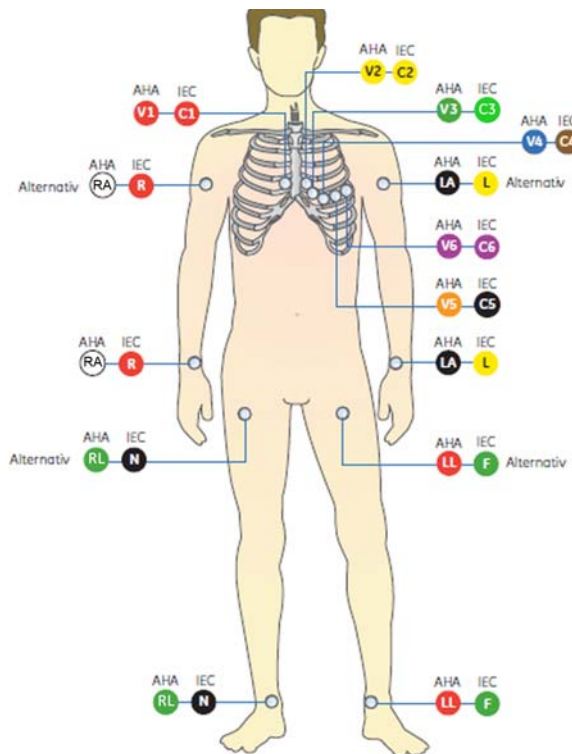
VORSICHT

ORDNUNGSGEMÄSSER ANSCHLUSS DER ABLEITUNGSDRÄHTE – Ein unsachgemäßer Anschluss der Kabel führt zu Ungenauigkeiten bei der EKG-Ableitung. Führen Sie bei einem Multi-Link-Kabel jedes Ableitkabel von seinem Aufnahmemodulkabel-Etikett zum farbigen Anschluss und danach zu der entsprechenden Elektrode, um sicherzustellen, dass es mit der korrekten Bezeichnung der Position übereinstimmt.

Standardmäßige 12-Abltg-Platzierung

Um ein standardmäßiges 12-Abltg-EKG aufzuzeichnen, verwenden Sie die in den folgenden Abbildungen gezeigte Platzierung.

Vorbereiten des Patienten

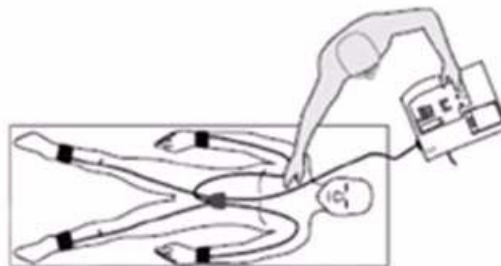




Richtig



Falsch



Richtig

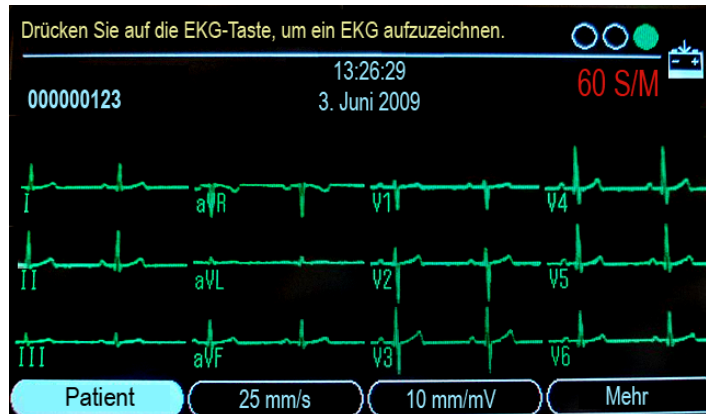
Vorbereiten des Patienten

AHA- Bezeichnung	IEC-Bezeichnung	Elektrodenplatzierung
V1 rot	C1 weiß/rot	Vierter Interkostalraum am rechten Sternalrand
V2 gelb	C2 weiß/gelb	Vierter Interkostalraum am linken Sternalrand
V3 grün	C3 weiß/grün	In der Mitte zwischen C2/V2 und C4/V4
V4 blau	C4 weiß/braun	Medioklavikularlinie im fünften Interkostalraum
V5 orange	C5 weiß/schwarz	In der vorderen Axillarlinie in Höhe von C4/V4
V6 violett	C6 weiß/violett	Mittlere Axillarlinie in Höhe von C4/V4 und C5/V5
LA schwarz	L gelb	Über dem linken Handgelenk (alternative Positionierung: linker Deltamuskel)
LL rot	F grün	Über dem linken Knöchel (alternative Positionierung: Oberschenkel, nahe am Rumpf)
RL grün	N schwarz	Über dem rechten Knöchel (alternative Positionierung: Oberschenkel, nahe am Rumpf)
RA weiß	R rot	Über dem rechten Handgelenk (alternative Positionierung: rechter Deltamuskel)

4 Aufzeichnen eines EKGs

Aufzeichnen eines Ruhe-EKGs

Nach dem Einschalten des Systems wird der *Startbildschirm* geöffnet.



Die folgenden Schritte beschreiben die Aufnahme eines Ruhe-EKGs.

Aufzeichnen eines EKGs

1. Bereiten Sie den Patienten wie unter „[Vorbereiten des Patienten](#)“ auf Seite 53 beschrieben vor.
2. Vergewissern Sie sich, dass das Patientenkabel angeschlossen und das System eingeschaltet ist.
3. Geben Sie die Patientendaten wie unter „[Eingeben der Patienteninformationen](#)“ auf Seite 62 beschrieben ein.
4. Passen Sie *Geschwindigkeit*, *Empfindlichkeit* und *Filter* an, bis die Kurven wie gewünscht konfiguriert sind.

Weitere Informationen hierzu finden Sie unter siehe „[EKG-Optionen – Vor der Aufnahme eines EKGs](#)“ auf Seite 64.

5. Drücken Sie die Taste **Ableitungen**, um alle Ableitungen zu durchlaufen.
6. Drücken Sie die **EKG**-Taste, um die Aufnahme zu starten.

Auf dem Bildschirm erscheint eine Meldung mit dem Hinweis, dass Daten aufgezeichnet werden. Wenn die Aufnahme abgeschlossen ist, folgt je nach Einstellung der Option *Vor dem Drucken anzeigen* in *Konfiguration > EKG > EKG-Analyse* einer der beiden Vorgänge:

- Wenn *Vor dem Drucken anzeigen* aktiviert ist, erscheint in der Anzeige eine Vorschau des EKGs über 10 Sekunden. Fahren Sie mit Schritt 7 fort.
- Wenn *Vor dem Drucken anzeigen* nicht aktiviert ist, werden die EKG-Daten nach ihrer Aufnahme analysiert und gedruckt. Fahren Sie mit Schritt 8 fort.

7. Führen Sie während der Anzeige der Vorschau einen der folgenden Schritte aus.
 - Um das Messergebnis zu übernehmen, drücken Sie **F1** (*Weiter*).
 - Um zwischen den folgenden Anzeigen zu wechseln, drücken Sie **F2** (*Analyse/Rhythmus*):
 - ◆ Analyse/Messung des aufgezeichneten EKGs
 - ◆ Kurve des aufgezeichneten EKGs
 - Um den aktuellen EKG-Bericht auf der SD-Karte zu speichern, drücken Sie **F3** (*Speichern*). Um fortzufahren, drücken Sie **F1**.

HINWEIS

Um die Vorschau zu verlassen, drücken Sie **F1** (*Weiter*) oder **F4** (*Abbrechen*).

- Um das Messergebnis zu verwerfen und den Vorgang neu zu starten, drücken Sie **F4** (*Abbrechen*), und wiederholen Sie alle Schritte ab 4.

HINWEIS

Wenn das System so konfiguriert ist, dass es das aufgezeichnete EKG automatisch speichert und automatisch überträgt, wird mit *Abbrechen* die Speicherung und Übertragung abgebrochen.

8. Verwenden Sie die Menüoptionen, um einen Ausdruck zu erstellen, die Daten zu speichern oder zum nächsten Patienten zu wechseln.

Eine Beschreibung der einzelnen Optionen siehe „EKG-Optionen – Nach der Aufnahme eines EKGs“ auf Seite 68.

Eingeben der Patienteninformationen

Bei jedem neuen Patienten sollten Patienteninformationen eingegeben werden.

VORSICHT

KORREKTE PATIENTENINFORMATIONEN – Es kann vorkommen, dass Patienteninformationen vom vorherigen Patienten stehen bleiben. Überprüfen Sie die Patienteninformation bei jedem neuen Patienten. Daten, die dem falschen Patienten zugeordnet werden, führen zu falschen Patienteninformationen, die die Diagnose und Behandlung von Patienten beeinträchtigen können.

Stellen Sie sicher, dass die Patienteninformationen für den richtigen Patienten eingegeben werden.

1. Um die Patientendaten auszuwählen, drücken Sie **F1**.

Der folgende Bildschirm wird geöffnet.



2. Geben Sie die Patienten-ID in das Feld *Patienten ID* ein.

Um beim Eingeben der Patienten-ID einen Bindestrich einzugeben, drücken Sie **F1**.

Um beim Eingeben der Patienten-ID ein Plus-Zeichen (+) einzugeben, drücken Sie **F2**.

HINWEIS

Informationen zur Notwendigkeit der Eingabe einer Patienten-ID-Nummer, bevor ein EKG aufgezeichnet werden kann, und zur Einstellung der ID-Länge finden Sie unter „Fragen“ auf [Seite 106](#).

3. Geben Sie das Geburtsdatum des Patienten in das Feld *Geburtsdatum* ein.

HINWEIS

Informationen zur Einstellung des Alters des Patienten im Format Jahre/Monate/Wochen/Tage/Stunden finden Sie unter „Fragen“ auf [Seite 106](#).

Aufzeichnen eines EKGs

4. Geben Sie das Geschlecht des Patienten in das Feld *Geschlecht* ein.

HINWEIS

Wenn im Fenster *Patient* das Feld „Geschlecht“ nicht erscheint, müssen Sie es aktivieren.
Siehe „Fragen“ auf Seite 106.

5. Wählen Sie *Zurück*.

EKG-Optionen – Vor der Aufnahme eines EKGs

Es gibt mehrere Optionen zum Konfigurieren eines EKGs. In der nachfolgenden Tabelle sind die Optionen aufgelistet, die als Menüs am unteren Bildschirmrand verfügbar sind.

Option	Beschreibung
<i>Patient</i>	Öffnet das Fenster zur Eingabe der Patientendaten.
<i>Geschwindigkeit</i>	<p>Ändert die Geschwindigkeit der Kurve auf der Anzeige und dem Ausschrieb.</p> <p>Die Messung erfolgt in Millimeter pro Sekunde (mm/s) und enthält die folgenden Optionen:</p> <ul style="list-style-type: none">■ 25 mm/s■ 50 mm/s■ 5 mm/s■ 12,5 mm/s <p>HINWEIS</p> <p>Für den Druck der EKG-Berichte stehen nur die Geschwindigkeiten 25 mm/s oder 50 mm/s zur Verfügung.</p>

Aufzeichnen eines EKGs

Option	Beschreibung
<i>Empfindlichkeit</i>	<p>Legt die Amplitude des EKG-Signals fest. Die Messung erfolgt in Millimeter pro Millivolt (mm/mV) und enthält die folgenden Optionen:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>■ 2,5 mm/mV<li>■ 5 mm/mV<li>■ 10 mm/mV<li>■ 20 mm/mV<li>■ 10/5 mm/mV <p>Bei der Einstellung 10/5 werden Extremitätenableitungen mit 10mm/mV und präkordiale Ableitungen mit 5mm/mV dargestellt.</p> <p>Je größer die ausgewählte Messung, desto größer erscheint die Kurve. Nur die Darstellung der Kurve ändert sich; die Signalstärke wird nicht beeinflusst.</p>

Option	Beschreibung
<i>Filter</i>	<p>Eliminiert Rauschen der Kurve durch Beschränkung der Frequenzen. Frequenzen werden in Hertz (Hz) gemessen. Es stehen folgende Optionen zur Auswahl:</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ 20 Hz ■ 40 Hz ■ 100 Hz ■ 150 Hz <p>Die Auswahl einer Frequenz eliminiert Signale, die diese Frequenz überschreiten. Je kleiner die ausgewählte Frequenz, desto stärker wird das Signal gefiltert. So berücksichtigt z. B. ein Filter von 40 Hz nur Signale von 40 Hz oder weniger; Signale von mehr als 40 Hz werden ignoriert.</p>
<i>Einstellung</i>	Öffnet das Fenster <i>Systemsteuerung</i> .
<i>Dateimanager</i>	Öffnet das Fenster <i>Dateimanager</i> .

HINWEIS

Wenn Sie die Menüs *Einstellung* oder *Dateimanager* wählen, werden die Einstellungen für *Geschwindigkeit*, *Empfindlichkeit* und *Filter* auf die Standardwerte oder die zuletzt eingestellten Werte zurückgesetzt.

EKG-Optionen – Nach der Aufnahme eines EKGs

Nachdem Sie ein EKG aufgenommen und gedruckt haben, sind Menüoptionen am unteren Bildschirmrand verfügbar. Sie sind in der nachfolgenden Tabelle aufgelistet.

Option	Beschreibung
<i>Drucken</i>	Druckt einen weiteren Bericht desselben EKGs. Vor dem Drucken können Sie die Einstellungen für Berichtsformat, Geschwindigkeit, Empfindlichkeit und Filter ändern.
<i>Speichern</i>	Speichert den aktuellen EKG-Bericht.
<i>Nächster</i>	Beendet den aktuellen Bildschirm und löscht die Patienteninformationen.
<i>Gleicher</i>	Behält die Patienteninformationen bei und beendet den aktuellen Bildschirm. Das System verwirft das aktuelle EKG und ermöglicht Ihnen, ein weiteres EKG für denselben Patienten aufzunehmen.
<i>Dateimanager</i>	Öffnet das Fenster <i>Dateimanager</i> .
<i>Format</i>	Öffnet das Fenster <i>Ruhe-EKG-Berichte</i> .

Hookup Advisor

Der Hookup Advisor zeigt die Qualität der Ableitungssignale visuell an. Beobachten Sie den Hookup Advisor, um EKGs schlechter Qualität zu eliminieren bzw. reduzieren. Das spart Zeit und vermeidet die Erstellung zusätzlicher EKGs.

Der Hookup Advisor wird im Menü *EKG-Aufnahme* aktiviert und konfiguriert. Um das Menü *EKG-Aufnahme* aufzurufen, wählen Sie *Einstellung > EKG > EKG-Aufnahme*. Siehe „EKG-Aufnahme“ auf [Seite 103](#) für weitere Informationen zu diesem Thema.

Neben der Aktivierung/Deaktivierung des Hookup Advisor können Sie auch das Level einstellen, bei dem das System eine schlechte Signalqualität erkennen soll. Die Bestätigungsebene kann auf Gelb, Rot (Standardeinstellung) oder Niemals eingestellt werden.

Anzeige	Beschreibung
Rot	Weist auf einen Ableitungsfehler oder extreme Nulllinienverschiebungen hin. Die rote Anzeige ist immer der linke Kreis der Anzeige.

Aufzeichnen eines EKGs

Anzeige	Beschreibung
Gelb	Weist auf einen Muskelartefakt, Netzleitungsstörungen oder Elektrodenrauschen hin. Die gelbe Anzeige ist immer der mittlere Kreis der Anzeige.
Grün	Weist auf allgemein akzeptable Signalqualität hin. Die grüne Anzeige ist immer der rechte Kreis der Anzeige.

Wenn eine rote oder gelbe Anzeige leuchtet, identifizieren und beheben Sie den Fehler, bevor Sie das EKG aufnehmen.

Der Hookup Advisor überprüft ständig die EKG-Daten auf ausreichende Signalqualität.

- Wenn in der *Systemsteuerung* „Vor-Aufnahme“ aktiviert ist, reflektiert die Anzeige der Ableitungsqualität (Hookup Advisor-Kreise, siehe „[Startbildschirm](#)“ auf Seite 49) die gesamten vorherigen 10 Sekunden an EKG-Daten. Alle angezeigten Meldungen werden in Echtzeit aktualisiert und spiegeln daher stets die Änderungen/Verbesserungen der Ableitungsqualität wider. Nachdem die Probleme der Ableitungsqualität behoben sind, wird die Meldung „Bitte warten...“ so lange angezeigt, bis über den gesamten 10-Sekunden-Zeitraum keine Qualitätsprobleme mehr auftreten.

- Wenn „Vor-Aufnahme“ nicht aktiviert ist, reagiert der Hookup Advisor mit entsprechenden Meldungen innerhalb von 2 bis 3 Sekunden auf ein Problem aufgrund schlechter Ableitungsqualität.

Wenn der Hookup Advisor deaktiviert ist und ein EKG aufgenommen wird, kann das System durch eine Meldung auf die schlechte Ableitungsqualität hinweisen.

Sie haben zwei Möglichkeiten:

- Wählen Sie *Weiter*, um fortzufahren (das EKG zu drucken); oder
- Wählen Sie *Abbrechen*, um den Vorgang abzubrechen.

Generieren eines Rhythmus-Berichts (manuelle Aufzeichnung)

Das System ermöglicht die Generierung von Rhythmus-Berichten, wobei es sich ausschließlich um ausgedruckte Berichte handelt. Sie enthalten keine computergenerierten Interpretationen oder Messungen und können weder gespeichert noch übertragen werden. Gehen Sie wie folgt vor, um einen Rhythmus-Bericht zu generieren.

1. Bereiten Sie den Patienten wie unter „*Vorbereiten des Patienten*“ auf Seite 53 beschrieben vor.
2. Vergewissern Sie sich, dass das Patientenkabel angeschlossen und das System eingeschaltet ist.

Aufzeichnen eines EKGs

3. Geben Sie die Patientendaten wie unter „Eingeben der Patienteninformationen“ auf Seite 62 beschrieben ein.

HINWEIS

In einem Rhythmus-Bericht wird nur die Patienten-ID gedruckt.

4. Passen Sie *Geschwindigkeit*, *Empfindlichkeit* und *Filter* an, bis die Kurven wie gewünscht konfiguriert sind.

Weitere Informationen hierzu finden Sie unter siehe „EKG-Optionen – Vor der Aufnahme eines EKGs“ auf Seite 64.

5. Drücken Sie die Taste **Ableitungen**, um zwischen den Ableitungen durchzuwechseln.
6. Drücken Sie die **Rhythmus**-Taste, um den Druckvorgang zu starten.

HINWEIS

Wenn in der Anzeige mehr als 3 Ableitungen erscheinen, zeigt das System die Gruppe der 3 Ableitungen an, die als Autorhythmus konfiguriert sind, und beginnt den Rhythmuschrieb mit diesen 3 Ableitungen.

7. Drücken Sie die Taste **Ableitungen**, um die nächsten 3 Ableitungen zu schreiben.
8. Drücken Sie die **Stopp**-Taste, um den Druckvorgang zu beenden.

Automatische Speicherung und automatische Übertragung

Das Gerät ist in der Lage, aufgenommene EKGs automatisch zu speichern und automatisch zu übertragen.

Konfigurieren der automatischen Speicherung

Um das Gerät für die automatische Speicherung eines aufgenommenen EKGs im XML-Format zu konfigurieren, führen Sie die folgenden Schritte durch:

1. Wählen Sie in der Systemsteuerung die Option *Speicherung*.
2. Wählen Sie in *Automatische EKG-Speicherung* den Typ der zu speichernden EKGs.
3. Wählen Sie das Speicherungsformat.
4. Wählen Sie in *Im XML-Format speichern* die Option *Ja*, um das EKG im XML-Format zu speichern.
5. Wählen Sie *Zurück*.

Aufzeichnen eines EKGs

Nachdem Sie das Gerät für die automatische Speicherung eines EKGs im XML-Format konfiguriert haben, führen Sie die folgenden Schritte aus, um ein EKG automatisch im PDF-Format zu speichern:

1. Wählen Sie in der *Systemsteuerung* die Option *PDF-Konfiguration*.
2. Wählen Sie in *Im PDF-Format speichern* die Option *Ja*.
3. Wählen Sie *Ja*, um die Darstellung der Gitternetzlinien im PDF-Format zu aktivieren.
4. Wählen Sie das Berichtsformat für das EKG.
5. Wählen Sie in *PDF-Dateinamen-Konfiguration* den Konfigurationstyp.
Weitere Informationen hierzu finden Sie unter [siehe „PDF-Konfiguration“ auf Seite 121](#).
6. Wählen Sie *Zurück*.

HINWEIS

Die PDF-Berichte können von einer SD-Karte auf einen Computer übertragen und anschließend wie jedes andere PDF-Dokument auch ausgedruckt werden.

EKG-Ausdrucke von gespeicherten EKG-Berichten entsprechen nicht der für Diagnosen erforderlichen Qualität und sollten nur zur Information verwendet werden.

Beachten Sie beim Drucken des PDF-Berichts von einem Computer folgende Hinweise:

- Der gedruckte PDF-Bericht ist möglicherweise nicht maßstabsgetreu, da die Einstellungen im Drucker ggf. eine automatische Skalierung durchführen, um den Inhalt an die Papiergröße anzupassen.
- Um den PDF-Bericht maßstabsgetreu zu drucken, deaktivieren Sie in den Druckereinstellungen die automatische Skalierung, und achten Sie darauf, dass A4 als Papierformat ausgewählt ist.
- Wenn der PDF-Bericht maßstabsgetreu gedruckt wird, kann es sein, dass je nach verwendetem Drucker einige Details an den Rändern nicht gedruckt werden.

Konfigurieren der automatischen Übertragung

Um das Gerät für die automatische Übertragung eines aufgenommenen EKGs zu konfigurieren, führen Sie die folgenden Schritte durch:

1. Wählen Sie in der Systemsteuerung die Option *Übertragung*.
2. Wählen Sie in *Automatische EKG-Übertragung* den Typ der zu übertragenden EKGs.
3. Wählen Sie in *Übertragungsgeschw.* eine serielle Baudrate.
4. Wählen Sie in *Standardadresse* das Ziel für die zu übertragende Datei.
5. Wählen Sie *Zurück*.

HINWEIS

Wenn die Übertragung des EKGs fehlschlägt, wird die Datei auf der SD-Karte gespeichert.

HINWEIS

Wenn Sie als Übertragungstyp *MUSE-Netzwerk* gewählt haben, überprüfen Sie die Konfiguration für *Standort*, *Adresse* und *Nummer des Geräts* unter *Diverse Einstellungen*.

5 Dateimanager

Einleitung

Der *Dateimanager* ist eine optionale Funktion, die zur Verfügung steht, wenn die Option für die SD-Karten-Speicherung aktiviert ist.

Der *Dateimanager* stellt eine Schnittstelle vom System zur externen Speicherung bereit. Er bietet Funktionen zur Ausführung der folgenden Aufgaben:

- Drucken gespeicherter EKGs
- Anzeigen gespeicherter EKGs
- Übertragen gespeicherter EKGs an ein externes Gerät
- Löschen gespeicherter EKGs
- Abspeichern gespeicherter EKGs im XML-Format
- Abspeichern gespeicherter EKGs im PDF-Format

Aufrufen des Dateimanagers

Um den Dateimanager aufzurufen, gehen Sie wie folgt vor:

HINWEIS

Vergewissern Sie sich vor dem Aufrufen des *Dateimanagers*, dass eine SD-Karte mit gespeicherten EKGs in den SD-Kartensteckplatz eingelegt ist. Wenn im SD-Kartensteckplatz keine Karte eingelegt ist, erscheint folgende Meldung auf dem Bildschirm:

Legen Sie die SD-Karte ein.

Drücken Sie die Taste „Esc“, um den Vorgang abzubrechen.

1. Wählen Sie aus dem Startbildschirm durch Drücken der **F4**-Taste die Option *Mehr*.
2. Um den *Dateimanager* zu öffnen, drücken Sie die **F3**-Taste.

Auf dem Bildschirm erscheint eine Liste der gespeicherten EKG-Berichte, wie in der folgenden Abbildung zu sehen ist.



Das Menü entlang des unteren Bildschirmrands des *Dateimanagers* und seine Funktionen werden in der nachfolgenden Tabelle beschrieben:

Funktion	Beschreibung
<i>Auswählen</i>	Wählt eine Datei aus.
<i>Alle</i>	Wählt alle auf der SD-Karte gespeicherten Dateien aus.

Dateimanager

Funktion	Beschreibung
<i>Berichtsoptionen</i>	Definiert das Berichtsformat, Geschwindigkeits-, Empfindlichkeits- und Filtereinstellungen zum Drucken gespeicherter EKGs.
<i>Adresse</i>	Hier können Sie die Adresse auswählen, an die die Datei übertragen werden soll.
<i>Einstellung</i>	Öffnet das Fenster <i>Systemsteuerung</i> .
<i>Ruhe-EKG</i>	Öffnet das Fenster <i>Ruhe-EKG</i> .

Um einen EKG-Bericht aus der angezeigten Liste auszuwählen, führen Sie folgende Schritte aus:

1. Wählen Sie im *Dateimanager* die Option *Auswählen*, indem Sie die **F1**-Taste drücken.
Dadurch wird die erste Datei in der auf der SD-Karte gespeicherten Dateiliste markiert.
2. Um die Datei Ihrer Wahl zu markieren, drücken Sie die Taste nach **oben** bzw. die Taste nach **unten** auf dem Pfeiltastensfeld.
3. Um Ihre Auswahl zu bestätigen, drücken Sie die **Eingabe**-Taste.

Drucken der gespeicherten EKGs

1. Drücken Sie *Auswählen*.
2. Wählen Sie eines oder mehrere der EKGs aus.
3. Wählen Sie die Option *Drucken*.

Die ausgewählten EKGs werden gedruckt. Informationen zu den Druckeinstellungen siehe „*Berichtsoptionen*“ auf Seite 81.

Berichtsoptionen

Die Funktion *Berichtsoptionen* unterstützt Sie bei der Definition der folgenden Parameter zum Drucken gespeicherter EKGs:

- Format des Schlussberichts
- Geschw.
- Empfindlichkeit
- Filter

Die nachfolgende Tabelle beschreibt die Menüs und Funktionen unter *Berichtsoptionen*.

Dateimanager

Funktion	Beschreibung
<i>Format Schlussbericht</i>	Wählt das Berichtsformat zum Drucken eines gespeicherten EKGs.
<i>Geschw.</i>	Ändert die Geschwindigkeitseinstellung des Schreibers.
<i>Empfindlichkeit¹</i>	Ändert die Empfindlichkeitseinstellung des Schreibers.
<i>Filter¹</i>	Ändert die Filtereinstellung des Schreibers.

Um das Berichtsformat zum Drucken eines gespeicherten EKGs auszuwählen, führen Sie die folgenden Schritte aus:

1. Wählen Sie *Berichtsoptionen > Format Schlussbericht*.
Das Fenster *Ruhe-EKG* wird geöffnet.
2. Geben Sie die Anzahl der Kopien des Berichts für das gewünschte Berichtsformat ein.
3. Ändern Sie die Einstellungen für *Autom. Verstärkung* und *Autom. Umschaltung*.
4. Wählen Sie *Zurück*, um das Fenster für *Ruhe-EKG-Berichte* zu schließen.

HINWEIS

Hier vorgenommene Änderungen betreffen nur das aktuelle EKG. Sobald ein weiteres EKG aufgezeichnet wird, werden die in der Systemsteuerung spezifizierten Berichte gedruckt. Siehe „*Einrichtung des Systems*“ auf Seite 91 für weitere Informationen zu diesem Thema.

Anzeigen der gespeicherten EKGs

1. Drücken Sie *Auswählen*.
2. Wählen Sie eines oder mehrere der EKGs aus.
3. Wählen Sie *Anzeigen*.

Das zuerst ausgewählte EKG wird angezeigt.

Die folgende Tabelle beschreibt die Menüs unter der Anzeigeoption.

Funktion	Beschreibung
<i>Mediane/ Rhythmus</i>	Schaltet zwischen der Anzeige der EKG-Rohdaten und der EKG-Mediane um.
<i>Analyse/ Rhythmus</i>	Schaltet zwischen der Anzeige der EKG-Analyse und der EKG-Kurve um.

Dateimanager

Funktion	Beschreibung
<i>Drucken</i>	Druckt die ausgewählte Datei.
<i>Nächster</i>	Zeigt die nächste Datei an, allerdings nur dann, wenn Sie zwei oder mehrere Dateien ausgewählt haben.
<i>Zurück</i>	Keht zum Datenverzeichnis zurück.

Übertragen gespeicherter EKGs über den seriellen Anschluss

Drücken Sie die **F3**-Taste, um ein gespeichertes EKG über einen seriellen Anschluss zu übertragen: entweder an einen PC, auf dem ein Terminalemulationsprogramm ausgeführt wird, oder an den MUSE-Server/Client.

Die Einstellungen des seriellen Anschlusses am PC oder dem MUSE-Server/Client sollten wie folgt sein:

- Baudrate: 115,2 kbit/s
- Datenbits: 8
- Parität: Keine
- Stoppbits: 1

HINWEIS

Die Standard-Baudrate beim MAC 600 beträgt 115,2 kbit/s. Informationen zur Änderung der Baudrate [siehe „Übertragung“ auf Seite 124](#). Wenn die Baudrate des MAC 600 geändert wird, muss die Einstellung des PC oder des MUSE-Server/Client entsprechend aktualisiert werden.

Übertragen gespeicherter EKGs im XML-Format

1. Schließen Sie ein Ende des seriellen Kabels an den seriellen Anschluss am System an. Schließen Sie das andere Ende des seriellen Kabels an den seriellen Anschluss eines Computers an, auf dem ein Terminalemulationsprogramm ausgeführt wird.
2. Wählen Sie *Dateimanager > Adresse > XML-Ausgang*.
3. Drücken Sie *Auswählen*.
4. Wählen Sie eine oder mehrere Dateien aus.
5. Wählen Sie *Übertragen*.

Die ausgewählten Dateien werden im XML-Format gesendet.

Übertragen gespeicherter EKGs an das MUSE-Netzwerk

1. Schließen Sie ein Ende des seriellen Kabels an den seriellen Anschluss am System an. Schließen Sie das andere Ende des seriellen Kabels an den seriellen Anschluss des MUSE-Server/Client an.
2. Wählen Sie *Dateimanager* > *Adresse* > *MUSE-Netzwerk*.
3. Drücken Sie *Auswählen*.
4. Wählen Sie eine oder mehrere Dateien aus.
5. Wählen Sie *Übertragen*.

Die ausgewählten Dateien werden an das MUSE-Netzwerk gesendet.

HINWEIS

Wenn MUSE Version 5E.12 oder höher verwendet wird, können die gespeicherten EKGs und XML-Dateien auf der SD-Karte über ein SD-Kartenlesegerät direkt an das MUSE-System übertragen werden.

Löschen gespeicherter EKGs

1. Drücken Sie *Auswählen*.
2. Wählen Sie eines oder mehrere der EKGs aus.
3. Wählen Sie *Löschen*.
Sie werden aufgefordert, das Passwort einzugeben.

HINWEIS

Das Passwort zum Löschen von Dateien kann nicht geändert werden.

4. Geben Sie **1111** ein, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste.
Die ausgewählten Dateien werden von der SD-Karte gelöscht.

HINWEIS

Beim Löschen gespeicherter EKGs werden die zugehörigen, im PDF-Format gespeicherten EKGs nicht gelöscht.

Speichern von EKGs im XML-Format

1. Drücken Sie *Auswählen*.
2. Wählen Sie eines oder mehrere der EKGs aus.
3. Wählen Sie *XML speichern*, um die XML-Daten zu generieren.
Die daraus erstellten XML-Dateien werden auf der SD-Karte im XML-Ordner gespeichert.

Speichern von EKGs im PDF-Format

HINWEIS

Bevor Sie ein EKG im PDF-Format speichern, wählen Sie das Berichtsformat für die PDF-Datei. Wählen Sie dazu *Einstellung > PDF-Konfiguration > PDF-Format*.

Um die gespeicherten EKG-Berichte im PDF-Format auf der SD-Karte zu speichern:

1. Wählen Sie *Dateimanager > Berichtsoptionen*.
2. Sofern gewünscht, ändern Sie die Filter- und Verstärkungseinstellungen. Weitere Informationen siehe „*Berichtsoptionen*“ auf Seite 81.
3. Drücken Sie *Auswählen*.
4. Wählen Sie eines oder mehrere der EKGs aus.
5. Wählen Sie *PDF speichern*.

Die daraus erstellten PDF-Dateien werden auf der SD-Karte im PDF-Ordner gespeichert.

Verwenden der SD (Secure Digital)-Karte

GE Healthcare empfiehlt die Verwendung einer SD-Karte mit 2GB Speicherkapazität von SanDisk oder Transcend.

HINWEIS

Verwenden Sie eine SD-Karte ausschließlich zum Speichern von EKGs. Verwenden Sie diese SD-Karte für keine anderen Zwecke. Die SD-Karte muss für das Dateisystem FAT16 formatiert werden. Führen Sie regelmäßige Datensicherungen durch, indem Sie den gesamten Inhalt der SD-Karte kopieren.

Schreibschutz und Aufheben des Schreibschutzes

Um das versehentliche Löschen der Daten zu verhindern, schützen Sie die Karte, indem Sie den Schieber in die Schreibschutz-Position bewegen. Um Daten auf der SD-Karte zu speichern oder Daten von der SD-Karte zu löschen, bewegen Sie den Schieber zurück in die nicht schreibgeschützte Position.

Formatieren der SD-Karte

Die meisten SD-Karten brauchen nicht formatiert zu werden. Wenn in Verbindung mit dem System eine unformatierte SD-Karte verwendet wird, erscheint folgende Meldung:

*„Diese SD-Karte kann nicht gelesen werden und muss formatiert werden.
Beim Formatieren werden alle Daten auf dieser SD-Karte gelöscht.
Sind Sie sicher, dass Sie die Karte formatieren möchten?“*

Wählen Sie *Ja*, um die SD-Karte zu formatieren.

Auswerfen einer SD-Karte aus dem Kartensteckplatz

Drücken Sie die SD-Karte in den Kartensteckplatz, damit sie ausgeworfen wird. Der Kartensteckplatz besitzt einen Federmechanismus, der die SD-Karte auswirft.

6 Einrichtung des Systems

Einleitung

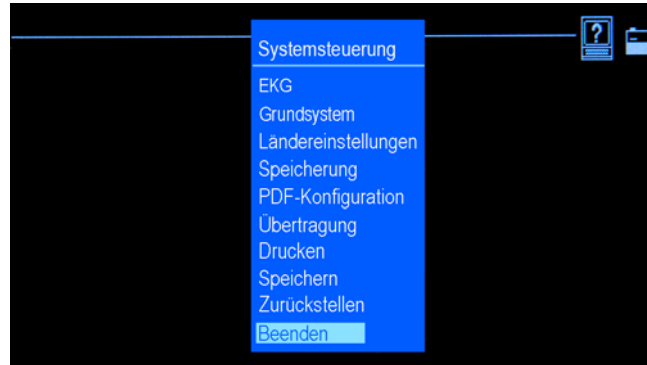
Die *Systemsteuerung* bietet Zugriff auf Funktionen zum Anpassen der Systemeinstellungen sowie auf Dienstprogramme, mit denen Sie diese Einstellungen einfach verwalten können.

Aufrufen der Funktion *Einstellung*

1. Wählen Sie aus dem Startbildschirm die Option *Mehr*.
2. Wählen Sie *Einstellung*, um die Funktion *Systemsteuerung* aufzurufen.
3. Geben Sie das Passwort der *Systemsteuerung* ein. Das Standardpasswort ist **1111**.

Das Menü *Systemsteuerung* wird geöffnet.

Einrichtung des Systems



EKG

Überprüfen Sie, dass im Menü *Systemsteuerung* der Punkt „EKG“ ausgewählt ist, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste, um zur EKG-Funktion zu wechseln. Das Fenster *EKG* wird geöffnet.

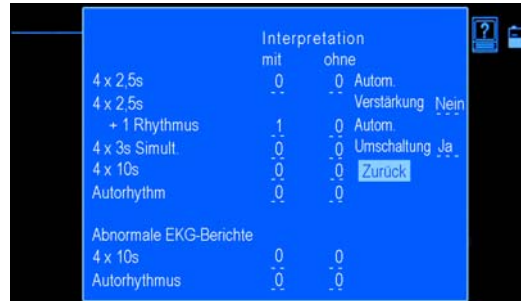


Mit Hilfe der Funktion *EKG* können Sie folgende Informationen definieren:

- Anzahl der für die verfügbaren Berichtsformate gedruckten Berichte
- Automatische Verstärkung und automatische Umschaltung
- Ableitungssequenz und Ableitungsgruppen
- Druckereinstellungen
- Parameter für EKG-Analyse und EKG-Aufnahme

Ruhe-EKG-Berichte

Markieren Sie *Ruhe-EKG-Berichte*, und drücken Sie danach die **Eingabe**-Taste. Das folgende Fenster wird geöffnet:



Die Einstellungsoptionen des Fensters *Ruhe-EKG-Berichte* sind in der nachfolgenden Tabelle definiert.

Funktion	Beschreibung
<p><i>Normale EKG-Berichte</i></p>	<p>Wählen Sie die Berichtsformate, mit denen das System automatisch ausdrucken soll, nachdem Sie die EKG -Taste gedrückt haben.</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ Wählen Sie, ob der Bericht mit oder ohne Interpretation (Befunde aus der 12SL-Analyse) gedruckt werden soll. ■ Geben Sie die Anzahl der Kopien ein, die von jedem Bericht gedruckt werden sollen (0-10 Kopien). <p>Die verfügbaren Berichtsformate sind:</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ 4 x 2,5s ■ 4 x 2,5s + 1 Rhythmus ■ 4 x 2,5s + 1 Rhythmus ■ 4 x 10s ■ Autorhythmus <p>HINWEIS</p> <p>Das Standard-Berichtsformat ist ein Blatt mit Interpretation und 4 x 2,5 Sek. EKG</p>

Einrichtung des Systems

Funktion	Beschreibung
<i>Abnormale EKG-Berichte</i>	<p>Wählen Sie die Berichtsformate, mit denen das System automatisch drucken soll, wenn ein EKG als abnormal interpretiert wird.</p> <ul style="list-style-type: none">■ Wählen Sie, ob der Bericht mit oder ohne Interpretation (Befunde aus der 12SL Analyse) gedruckt werden soll.■ Geben Sie die Anzahl der Kopien ein, die für jeden Bericht gedruckt werden sollen (0-10 Kopien). <p>Die verfügbaren Berichtsformate sind:</p> <ul style="list-style-type: none">■ <i>4 x 10s</i>■ <i>Autorhythmus</i> <p>Standardmäßig wird kein zusätzlicher Bericht gedruckt.</p>

<p><i>Autom. Verstärkung</i></p>	<p>Wählen Sie <i>Ja</i>, um die <i>Automatische Verstärkung</i> zu aktivieren.</p> <p>Die Funktion <i>Automatische Verstärkung</i> passt die Verstärkung so an, dass die Überlappung von Kurven minimiert wird. Je nach Ausmaß der Überlappung kann die <i>Automatische Verstärkung</i> auf alle Ableitungen oder nur auf die Brustwandableitungen angewendet werden. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i>.</p>
<p><i>Autom. Umschaltung</i></p>	<p>Wählen Sie <i>Ja</i>, um die <i>Automatische Umschaltung</i> zu aktivieren.</p> <p>Die Funktion <i>Automatische Umschaltung</i> verschiebt die Kurven automatisch in vertikaler Richtung, um die Überlappung von Kurven zwischen einzelnen Zeilen zu vermeiden (oder zu minimieren). Die Standardeinstellung ist <i>Ja</i>.</p>

Ableitungssequenz

Markieren Sie *Ableitungssequenz*, und drücken Sie danach die **Eingabe**-Taste. Das Fenster *Ableitungssequenz* wird geöffnet.

Wählen Sie die *Standard*-Ableitungssequenz oder die *Cabrera*-Ableitungssequenz. Je nach gewählter Ableitungssequenz werden die unter *Abltg.-Gruppen* definierten Ableitungen in die entsprechende Ableitungssequenz geändert. Die Standardeinstellung für die Ableitungssequenz ist *Standard*.

Abltg.-Gruppen

Markieren Sie *Abltg.-Gruppen*, und drücken Sie danach die **Eingabe**-Taste. Das Fenster *Abltg.-Gruppen* wird geöffnet.



Die folgende Tabelle beschreibt, wie Ableitungsgruppen, Extra-Rhythmus-Ableitungen und Ableitungsgruppen für Autorhythmus definiert werden.

Funktion	Beschreibung
<i>Gruppe 1 bis Gruppe 3</i>	Nur diese Gruppen werden auf dem Bildschirm angezeigt. Die verfügbaren Optionen unter den angezeigten Ableitungen sind: <i>Alle Ableitungen</i> und <i>6 Ableitungen</i> . Die Standardeinstellung ist <i>Alle Ableitungen</i> für <i>Gruppe 1</i> und <i>6 Ableitungen</i> für <i>Gruppe 2</i> und <i>Gruppe 3</i> .
<i>Gruppe 4 bis Gruppe 7</i>	Diese Gruppen sind für Rhythmussschrieb und Anzeige bestimmt. Es können jeweils drei Ableitungen ausgewählt werden.
<i>Extra-Rhythmus-Ableitung</i>	Wählen Sie die Rhythmus-Ableitung für das Berichtsformat <i>4 x 2,5s + 1 Rhythmus</i> . Die Standardeinstellung ist die Ableitung <i>V1</i> .
<i>Autorhythmus</i>	Wählen Sie die Gruppe (aus Gruppe 4 bis Gruppe 7), die im Autorhythmus-Bericht gedruckt werden soll.

Druckereinstellungen

Markieren Sie *Drucker*, und drücken Sie danach die **Eingabe**-Taste. Das Fenster *Drucker* wird geöffnet.

Die Einstellungsoptionen des Fensters *Drucker* werden in der nachfolgenden Tabelle definiert.

Funktion	Beschreibung
<i>Geschw.</i>	Wählen Sie die Einstellung der Druckergeschwindigkeit in Millimetern pro Sekunde. Die Standardeinstellung ist <i>25 mm/s</i> .
<i>Empfindlichkeit</i> ¹	Wählen Sie die Verstärkungseinstellung des Druckers. Die Standardeinstellung ist <i>10 mm/mV</i> .
<i>Filter</i> ¹	Wählen Sie die Filtereinstellung des Druckers. Die Standardeinstellung ist <i>150 Hz</i> .
<i>Papier</i>	Wählen Sie den Papiertyp zwischen <i>Faltpapier/Rolle aus</i> . Die Standardeinstellung ist gefaltet (<i>Z-fach</i>).

¹Diese Einstellung gilt auch für PDF-Formate.

EKG-Analyse

Markieren Sie *EKG-Analyse*, und drücken Sie danach die **Eingabe**-Taste. Das Fenster *EKG-Analyse* wird geöffnet.

Die Einstellungsoptionen des Fensters *EKG-Analyse* sind in der nachfolgenden Tabelle definiert.

Funktion	Beschreibung
<i>Vor dem Drucken anzeigen</i>	Zeigt das aufgenommene EKG über 10 Sekunden und die 12SL-Analyse an. Die Standardeinstellung ist <i>Ja</i> .
<i>Kennzeichen für Screening</i>	Wählen Sie <i>Ja</i> aus, um zu verhindern, dass spezifische Befunde der 12SL-Analyse in den Berichten erscheinen. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> . <i>Siehe „12SL-Befunde“ auf Seite 157</i> für eine Liste dieser Befunde.
<i>Befunde</i>	Wählen Sie <i>Ja</i> , um die Einbeziehung von Befunden in den Bericht zu aktivieren. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> .

Einrichtung des Systems

Funktion	Beschreibung
'NORMALES EKG' unterdrücken?	Wählen Sie <i>Ja</i> , um zu verhindern, dass Normal-Befunde aus der 12SL-Analyse eines EKGs in dem Bericht erscheinen. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> .
'GRENZBEFUND'/'ABNORMALES EKG' unterdrücken?	Wählen Sie <i>Ja</i> , um zu verhindern, dass abnorme Befunde und grenzwertige Befunde aus der 12SL-Analyse des EKGs in dem Bericht erscheinen. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> .

EKG-Aufnahme

Markieren Sie *EKG-Aufnahme*, und drücken Sie danach die **Eingabe**-Taste. Das Fenster *EKG-Aufnahme* wird geöffnet.

Die Einstellungsoptionen des Fensters *EKG-Aufnahme* sind in der nachfolgenden Tabelle definiert.

Funktion	Beschreibung
<i>Nulllinienfilter</i>	Verwenden Sie diesen Filter, um die Nulllinienschwankung zu entfernen. Je höher die Einstellung, desto stärker glättet der Filter eine wandernde Nulllinie. Dieser Filter verzerrt NICHT das in EKG-Berichten angezeigte ST-Segment. Die Standardeinstellung ist <i>0,16 Hz</i> .
<i>Verstärkungsreg. unterdrücken</i>	Wählen Sie <i>Nein</i> , damit nach dem Drücken der EKG -Taste durch den Benutzer eine Aufforderung angezeigt wird, wenn die Verstärkung des aufgezeichneten EKG zu hoch oder zu niedrig ist. Der Benutzer kann die Verstärkung manuell anpassen. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> .
<i>Abtlg.-Prüfung unterdrücken¹</i>	Wählen Sie <i>Nein</i> , damit eine Meldung auf dem Bildschirm angezeigt wird, wenn das System ein abgefallenes Ableitungskabel erkennt. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> .

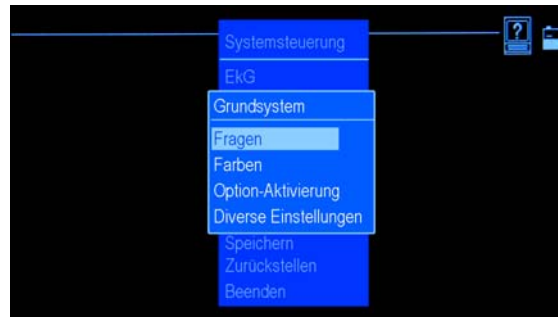
Einrichtung des Systems

Funktion	Beschreibung
Warnung Nulllinienstabilität ¹	Wählen Sie <i>Ja</i> , damit eine Meldung auf dem Bildschirm angezeigt wird, wenn das System eine wandernde Nulllinie erkennt. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> .
Warnung Muskelzittern ¹	Wählen Sie <i>Ja</i> , damit eine Meldung auf dem Bildschirm angezeigt wird, wenn das System ein Muskelzittern erkennt. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> .
50Hz Warnung ¹	Wählen Sie <i>Ja</i> , um das System so zu programmieren, dass es bei der Aufzeichnung eines EKGs eine Prüfung auf Netzstromstörungen durchführt. Die Standardeinstellung ist <i>Ja</i> .
Hookup Advisor	Wählen Sie <i>Ja</i> , um den Hookup Advisor zu aktivieren, der die Qualität des Ruhe-EKG überwacht. Die Standardeinstellung ist <i>Ja</i> .
Aufforderungsebene	Wählen Sie die Ebene, auf der das System eine schlechte Signalqualität meldet. Siehe „Hookup Advisor“ auf Seite 69 für weitere Informationen zur Einstellung dieser Option. Die Standardeinstellung ist <i>Rot</i> .
Vor-Aufnahme	Wählen Sie <i>Ja</i> , um mit der Aufnahme der EKG-Daten zu beginnen, sobald sich das System im Ruhe-EKG-Modus befindet. Das System wartet dann nicht mit der Aufnahme der EKG-Daten, bis der Benutzer die EKG -Taste drückt. Wenn <i>Vor-Aufnahme</i> eingeschaltet ist, werden die EKG-Daten der jeweils letzten 10 Sekunden zur Analyse bereitgestellt. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> .

¹Wenn der Hookup Advisor aktiviert ist, übernimmt dies der Hookup Advisor.

Grundsystem

Blättern Sie im Menü *Systemsteuerung* mit Hilfe der Pfeiltasten zum Punkt *Grundsystem*, bis dieser markiert ist, und drücken Sie danach die **Eingabe**-Taste. Das Fenster *Grundsystem* wird geöffnet.

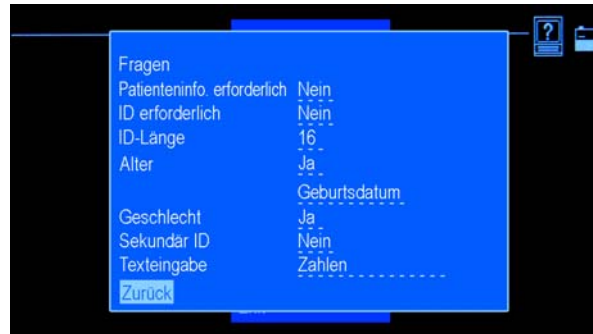


Mit Hilfe der Funktionen unter *Grundsystem* können Sie folgende Einstellungen vornehmen:

- Fragen an den Patienten einstellen.
- Bildschirmfarben einstellen.
- Eine Option aktivieren.
- Die Einstellungen für diverse Parameter ändern.

Fragen

Markieren Sie im Menü *Grundsystem* den Punkt *Fragen*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste. Das Fenster *Fragen* wird geöffnet.



Die Einstellungsoptionen des Fensters *Fragen* sind in der nachfolgenden Tabelle definiert.

Funktion	Beschreibung
<i>Patienteninfo. erforderlich</i>	Wählen Sie <i>Ja</i> , damit eine Aufforderung zur Eingabe der Patienteninformationen angezeigt wird, nachdem der Benutzer die EKG -Taste gedrückt hat. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> .
<i>ID erforderlich</i>	Wählen Sie <i>Ja</i> , wenn die ID-Nummer eines Patienten eingegeben werden muss, bevor ein EKG aufgezeichnet werden kann. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> .
<i>ID Länge</i>	Geben Sie die Anzahl der Zeichen ein, die in der ID-Nummer des Patienten verwendet werden. Möglich sind 3 bis 16 Zeichen. Verwenden Sie ein Format, das mit dem MUSE-System kompatibel ist, mit dem das System kommuniziert. Dies gilt für Geräte, bei denen die Übertragungs- oder Speicheroptionen aktiviert sind. Die Standardeinstellung ist <i>16</i> .
<i>Alter</i>	Wählen Sie <i>Ja</i> , um das Feld <i>Alter</i> im Fenster <i>Patient</i> hinzuzufügen. Die Standardeinstellung ist <i>Ja</i> .

Einrichtung des Systems

Funktion	Beschreibung
Methode der Alterseingabe	<p>Wählen Sie die Methode der Alterseingabe für den Patienten.</p> <p>Wählen Sie <i>Geburtsdatum</i>, um das Alter eines Patienten im Format Tag-Monat-Jahr einzugeben. Bei dieser Einstellung erscheint das Geburtsdatum des Patienten auf dem ausgedruckten EKG</p> <p>Wählen Sie <i>Alter in Jahren</i>, um das Alter des Patienten in Jahren, Monaten, Wochen, Tagen oder Stunden einzugeben. Bei dieser Einstellung erscheint das Alter des Patienten in Jahren, Monaten, Wochen, Tagen oder Stunden auf dem ausgedruckten EKG. Die Standardeinstellung ist <i>Geburtsdatum</i>.</p>
<i>Geschlecht</i>	<p>Wählen Sie <i>Ja</i>, um das Feld <i>Geschlecht</i> im Fenster <i>Patient</i> hinzuzufügen. Die Standardeinstellung ist <i>Ja</i>.</p>

Funktion	Beschreibung
<i>Sekundär ID</i>	Wählen Sie <i>Ja</i> , um das Feld <i>Sekundär ID</i> im Fenster <i>Patient</i> hinzuzufügen. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> .
<i>Texteingabe</i>	<ul style="list-style-type: none"> ■ Wählen Sie <i>Zahlen und Buchstaben</i>, wenn die Patienten-ID und die Sekundär-ID im alphanumerischen Format einzugeben sind. ■ Wählen Sie <i>Nur Zahlen</i>, wenn die Patienten-ID und die Sekundär-ID im reinen Zahlenformat einzugeben sind. <p>Sechszwanzig Buchstaben werden 8 Zifferntasten (von 2 bis 9) zugeordnet. Wenn eine Taste mehrmals gedrückt wird, werden nacheinander alle dieser Taste zugeordneten Buchstaben durchlaufen. ACE200 wird zum Beispiel wie folgt eingegeben: 22 Eingabe 2222 Eingabe 333 Eingabe 2 Eingabe 0 0 Eingabe.</p> <p>ODER</p> <p>22 Eingabe 2222 333 2 0 0 Eingabe</p> <p>Die Standardeinstellung ist <i>Nur Zahlen</i>.</p>

Farben

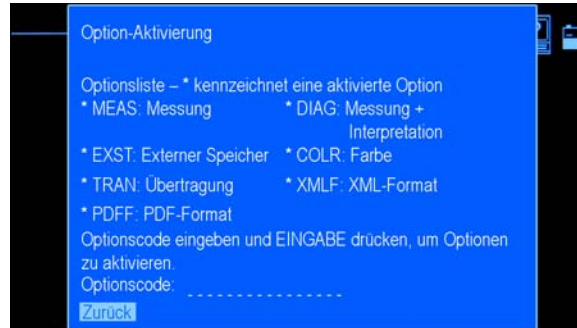
Markieren Sie im Menü *Grundsystem* den Punkt *Farben*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste. Das Fenster *Farben* wird geöffnet.

Die für *Farben* verfügbaren Optionen werden in der nachfolgenden Tabelle definiert.

Bezeichnung	Beschreibung
<i>Monochrom</i>	Wählen Sie <i>Monochrom</i> für die Anzeige weißer Bildelemente.
<i>Option 1</i>	Wählen Sie <i>Option 1</i> für die Anzeige weißer, grüner, gelber und roter Bildelemente. Die Standardeinstellung ist <i>Option 1</i> .
<i>Option 2</i>	Wählen Sie <i>Option 2</i> für die Anzeige weißer, gelber und roter Bildelemente.

Option-Aktivierung

Markieren Sie im Menü *Grundsystem* den Punkt *Option-Aktivierung*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste. Das Fenster *Option-Aktivierung* wird geöffnet.



In diesem Fenster werden die verfügbaren Optionen angezeigt. Neben jeder Option, die gerade im System aktiviert ist, wird ein Sternchen (*) angezeigt. Gehen Sie zum Aktivieren einer Option in Ihrem System nach den folgenden Anweisungen vor:

1. Geben Sie im Feld *Optionscode* den 12-stelligen Aktivierungscode der Option ein, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste.
Wenn Sie den Code für eine Option eingegeben haben, die für das System erworben wurde, erscheint neben dieser Option in der Liste ein Sternchen.
2. Wiederholen Sie Schritt 1 für jede Option, die aktiviert werden soll.
3. Markieren Sie *Zurück*, und drücken Sie **Eingabe**, um zum Menü *Grundsystem* zurückzukehren.

Diverse Einstellungen

Markieren Sie im Menü *Grundsystem* den Punkt *Diverse Einstellungen*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste. Das Fenster *Diverse Einstellungen* wird geöffnet.

Die Einstellungsoptionen des Fensters *Diverse Einstellungen* werden in der nachfolgenden Tabelle definiert.

Funktion	Beschreibung
<i>Summer</i>	Wählen Sie <i>Ein</i> , um den Summer des Systems einzuschalten. Wählen Sie <i>Aus</i> , um den Summer des Systems auszuschalten. Die Standardeinstellung ist <i>Ein</i> .
<i>Hilfe anzeigen</i>	Wählen Sie <i>Ja</i> , um die Anzeige der Hilfe-Informationen auf dem Bildschirm zu aktivieren. Die Standardeinstellung ist <i>Ja</i> .
<i>Gerät #</i>	Geben Sie eine Nummer ein, die dieses System eindeutig identifiziert.

Funktion	Beschreibung
<i>Standort #</i>	Geben Sie eine Nummer von 1-32 ein, die eindeutig angibt, wo die Daten im MUSE-System gespeichert werden. Die verwendete <i>Standortnummer</i> muss mit der Standortnummer im MUSE-System übereinstimmen, mit dem das System kommuniziert.
<i>Adressnummer</i>	Geben Sie eine Nummer zur Identifizierung der Adresse dieses Systems gegenüber einem MUSE-System ein. Verwenden Sie einen Wert von 0-9999 für ein MUSE-System, das mit der Software-Version 7 oder höher arbeitet. Die verwendete <i>Adressnummer</i> muss mit der Adressnummer im MUSE-System übereinstimmen, mit dem das System kommuniziert.
<i>Dateien geordnet nach</i>	Wählen Sie die Sortiermethode, die der <i>Dateimanager</i> für die Anzeige gespeicherter EKGs verwendet. Die Standardeinstellung ist <i>ID</i> .

Einrichtung des Systems

Funktion	Beschreibung
<i>Auto. Shutdown</i>	Geben Sie die Anzahl der Minuten (x) größer Null an, nach der der Energiesparmodus aktiviert wird. Wenn innerhalb von (x) Minuten keine Taste gedrückt wird, schaltet sich das System automatisch ab. Dies ist nicht der Fall, wenn das System mit Gleichstrom versorgt wird. Die Standardeinstellung ist 0 (Null), was bedeutet, dass die Funktion „Auto. Shutdown“ deaktiviert ist.
<i>System-Passwort</i>	Geben Sie ein aus Ziffern bestehendes Passwort (max. 6 Zeichen) ein, das den Zugriff auf die Funktionen der <i>Systemsteuerung</i> gestattet. Das Standard-Systempasswort ist 1111. Achten Sie darauf, dass Sie über zugewiesene Passwörter die Übersicht behalten!
<i>Demo-Modus</i>	Wählen Sie <i>Ja</i> , um den <i>Demo-Modus</i> einzuschalten. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> . Der <i>Demo-Modus</i> wird ausschließlich für Demonstrationszwecke bereitgestellt.

Ländereinstellungen

Markieren Sie im Menü *Grundsystem* den Punkt *Ländereinstellungen*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste. Das Menü *Ländereinstellungen* wird geöffnet.



Mit Hilfe der Optionen unter *Ländereinstellungen* können Sie folgende Einstellungen vornehmen:

- Die Sprache für das Gerät einstellen.
- Datum und Uhrzeit einstellen.
- Die Netzfilter-Parameter einstellen.
- Die Ableitungsbezeichnung einstellen.

Sprache

Wählen Sie im Menü *Ländereinstellungen* die Sprache, und stellen Sie sie ein.

1. Markieren Sie *Sprache*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste.

Das Fenster *Sprache wählen* wird geöffnet.

2. Markieren Sie die gewünschte Sprache, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste.
3. Speichern Sie die Einstellungen und beenden Sie die *Systemsteuerung*, um auf die Anzeige in der neuen Sprache umzuschalten.
 - a. Drücken Sie die **ESC**-Taste so oft, bis das Menü *Systemsteuerung* erscheint.
 - b. Blättern Sie durch die Optionen, markieren Sie *Beenden*, und drücken Sie danach die **Eingabe**-Taste.
 - c. Wählen Sie im Menü *Speichern*, ob die Speicherung im System oder auf einer SD-Karte erfolgen soll, oder ob Sie die Einstellungen nicht speichern möchten.

Datum und Zeit

Markieren Sie im Menü *Ländereinstellungen* den Punkt *Datum/Zeit*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste. Das Fenster *Datum/Zeit* wird geöffnet.

Die Einstellungsoptionen des Fensters *Datum/Zeit* sind in der nachfolgenden Tabelle definiert.

Funktion	Beschreibung
<i>Datum</i>	Geben Sie das aktuelle Datum im Format TT-MMM-JJJJ ein.
<i>Zeit</i>	Geben Sie die aktuelle Uhrzeit im 24-Stunden-Format ein.

Netzfilter

Stellen Sie im Menü *Ländereinstellungen* die Netzfilter-Parameter ein.

1. Wählen Sie *Netzfilter*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste.

Das Fenster *Netzfilter* wird geöffnet.

2. Wählen Sie den Wert für den *Netzfilter*.
Die Standardeinstellung ist *Aus*.

Einrichtung des Systems

3. Wählen Sie die Einstellung für *Adaptiver Wechselstromfilter*.
Die Standardeinstellung ist *Ja*.
4. Wählen Sie *Zurück*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste, um zum Menü *Ländereinstellungen* zurückzukehren.

Bezeichnung

Stellen Sie im Menü *Systemsteuerung* die Bezeichnung der Ableitungen ein.

1. Wählen Sie *Notation*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste.
Das Fenster *Notation* wird geöffnet.
2. Wählen Sie den Wert für die *Notation* der Ableitungen (AHA oder IEC).
3. Wählen Sie *Zurück*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste, um zum Menü *Ländereinstellungen* zurückzukehren.

Speicherung

Markieren Sie im Menü *Systemsteuerung* den Punkt *Speicherung*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste. Das Fenster *Speicherung* wird geöffnet.



Mit Hilfe dieser Funktion können Sie Typ und Format des zu speichernden EKGs definieren.

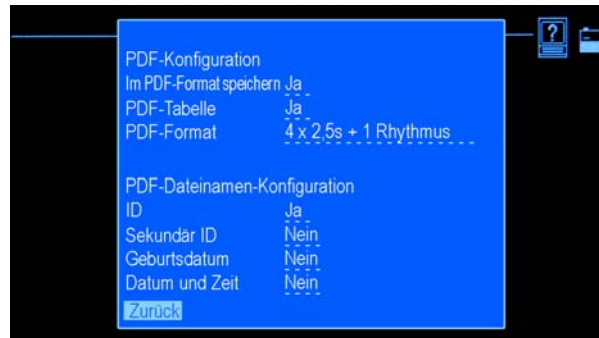
Die Einstellungsoptionen des Fensters *Speicherung* werden in der nachfolgenden Tabelle definiert.

Einrichtung des Systems

Funktion	Beschreibung
<i>Automatische EKG-Speicherung</i>	Wählen Sie den Typ der EKGs, die das System automatisch speichern soll. Die Standardeinstellung ist <i>Keine EKGs</i> .
<i>Speicherungsformat</i>	Wählen Sie den Typ des Speicherungsformats für das aufgezeichnete EKG. Die Standardeinstellung ist <i>500Hz (MUSE Netzwerk)</i> . <ul style="list-style-type: none">■ Wählen Sie <i>500Hz (MUSE Netzwerk)</i>, wenn EKGs an ein MUSE-System gesendet werden, das mit MUSE-Software-Versionen 004A oder höher arbeitet.■ Wählen Sie <i>500Hz DVS (MUSE Netzwerk)</i>, um EKGs so zu speichern, dass sie vom empfangenden Gerät mit derselben vollen Originalauflösung erneut gedruckt werden können. Hierfür muss das MUSE-System die Software-Version 5D.04 oder höher verwenden.
<i>Im XML-Format speichern</i>	Wählen Sie <i>Ja</i> , um jedes EKG zusätzlich zum eigenen Standardformat von GE Healthcare automatisch im XML-Format zu speichern. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> .

PDF-Konfiguration

Markieren Sie im Menü *Systemsteuerung* den Punkt *PDF-Konfiguration*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste. Das Fenster *PDF-Konfiguration* wird geöffnet.



Mit Hilfe dieser Funktion können Sie die PDF-Einstellungen für im PDF-Format gespeicherte EKGs definieren.

Die Einstellungsoptionen des Fensters *PDF-Konfiguration* sind in der nachfolgenden Tabelle definiert.

Einrichtung des Systems

Funktion	Beschreibung
<i>Im PDF-Format speichern</i>	Wählen Sie <i>Ja</i> , um jedes EKG zusätzlich zum eigenen Standardformat von GE Healthcare automatisch im PDF-Format zu speichern. Die Standardeinstellung ist <i>Nein</i> .
<i>PDF-Tabelle</i>	Wählen Sie <i>Ja</i> , um die Darstellung der Gitternetzlinien in der PDF-Datei zu aktivieren. Die Standardeinstellung ist <i>Ja</i> .
<i>PDF-Format</i>	Wählen Sie das Berichtsformat für das im PDF-Format gespeicherte EKG. Die Standardeinstellung ist <i>4 x 2,5s + 1 Rhythmus</i> .

Funktion	Beschreibung
<i>PDF-Dateinamen-Konfiguration</i>	<p>Wählen Sie, wie die PDF-Datei benannt wird. Der Name der PDF-Datei kann alle oder beliebige der folgenden Elemente enthalten:</p> <ul style="list-style-type: none">■ <i>ID</i> Wählen Sie <i>Ja</i>, um die Patienten-ID in den Dateinamen aufzunehmen. Die Standardeinstellung ist <i>Ja</i>.■ <i>Sekundär ID</i> Wählen Sie <i>Ja</i>, um die Sekundär-ID des Patienten in den Dateinamen aufzunehmen. Die Standardeinstellung ist <i>Ja</i>.■ <i>Geburtsdatum</i> Wählen Sie <i>Ja</i>, um das Geburtsdatum des Patienten in den Dateinamen aufzunehmen. Die Standardeinstellung ist <i>Ja</i>.■ <i>Datum und Zeit</i> Wählen Sie <i>Ja</i>, um Datum und Uhrzeit (des aufgezeichneten EKGs) in den Dateinamen aufzunehmen. Die Standardeinstellung ist <i>Ja</i>. Die Standard-Benennungskonvention für die Datei ist: ID_Geburtsdatum_Datum_Zeit.pdf <p>HINWEIS Wenn alle obigen Parameter auf <i>Nein</i> gesetzt sind, erhält die PDF-Datei den Namen Datum_Zeit.pdf.</p>

Übertragung

Markieren Sie im Menü *Systemsteuerung* den Punkt *Übertragung*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste. Das Fenster *Übertragung* wird geöffnet.



Mit Hilfe dieser Funktion können Sie den Typ der zu übertragenden EKGs, die Standardadresse, an die die EKGs übertragen werden sollen, und die Baudrate des seriellen Anschlusses definieren.

Die Einstellungsoptionen des Fensters *Übertragung* werden in der nachfolgenden Tabelle definiert.

Funktion	Beschreibung
<i>Automatische EKG-Übertragung</i>	Wählen Sie den Typ der EKGs, die automatisch an ein externes Gerät übertragen werden. Die Standardeinstellung ist <i>Keine EKGs</i> .
<i>Nach dem Senden löschen</i>	Wählen Sie, ob das EKG nach der Übertragung an ein externes Gerät aus dem internen Speicher gelöscht wird. Die Standardeinstellung ist <i>Ja</i> .
<i>Übertragungsgeschw.</i>	Wählen Sie Baudrate des seriellen Anschlusses. Die Standardeinstellung ist <i>115,2 k</i> .
<i>Standardadresse</i>	Wählen Sie die Standardadresse, an die die Datei übertragen werden soll. Die Standardeinstellung ist <i>Keine</i> .

Drucken

Markieren Sie im Menü *Systemsteuerung* den Punkt *Drucken*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste, um einen Bericht der Parameter zu drucken, die für Ihr Gerät in der *Systemsteuerung* definiert sind.

Speichern

Markieren Sie im Menü *Systemsteuerung* den Punkt *Speichern*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste, um die an den Parametern der *Systemsteuerung* vorgenommenen Änderungen zu speichern. Das Fenster *Speichern* wird geöffnet.



Die Einstellungsoptionen des Fensters *Speichern* werden in der nachfolgenden Tabelle definiert.

Funktion	Beschreibung
<i>System</i>	Speichert die Änderungen im System.
<i>Zu SD-Karte</i>	Speichert die Änderungen auf einer SD-Karte.
<i>Abbrechen</i>	Beendet das Menü <i>Speichern</i> , ohne die an der <i>Systemsteuerung</i> vorgenommenen Änderungen zu speichern.

Zurückstellen

Markieren Sie im Menü *Systemsteuerung* den Punkt *Zurückstellen*, und drücken Sie die **Eingabe**-Taste, um die Parameter der *Systemsteuerung* zu ändern. Das Fenster *Zurückstellen* wird geöffnet.



Die Einstellungsoptionen des Fensters *Zurückstellen* werden in der nachfolgenden Tabelle definiert.

Funktion	Beschreibung
<i>Original-Einstellungen</i>	Wählen Sie diese Option, um das System auf die Original-Einstellungen zurückzusetzen.
<i>Von SD-Karte</i>	Wählen Sie diese Option, um das System auf die Systemsteuerungsparameter von einer SD-Karte zurückzusetzen.
<i>Abbrechen</i>	Wählen Sie diese Option, um die Funktion zu beenden.

Einrichtung des Systems

A Wartung

Unabhängig vom Einsatz ist eine regelmäßige Wartung erforderlich, um sicherzustellen, dass das Gerät funktionstüchtig ist. Dieses Kapitel enthält grundlegende Wartungsinformationen für die folgenden Komponenten:

- Gerät
- Elektroden, Kabel und Ableitkabel
- Papier
- Batterie

WARNHINWEIS

WARTUNG – Falls es von den verantwortlichen Personen, Krankenhäusern oder Instituten, die dieses Gerät verwenden, versäumt wird, den empfohlenen Wartungsplan zu beachten, kann dies zu Geräteversagen und potenziellen Gesundheitsschäden führen. Falls kein Wartungsvertrag abgeschlossen wurde, besteht für den Hersteller keinerlei Verpflichtung, die empfohlenen Wartungsmaßnahmen durchzuführen. Diese Verantwortung liegt ausschließlich bei den Personen, Krankenhäusern bzw. Institutionen, die dieses Gerät verwenden.

Wartung des Geräts

Für eine ordnungsgemäße Funktion des Systems sind eine regelmäßige Inspektion und Reinigung erforderlich. Alle weiteren Wartungsarbeiten müssen von qualifiziertem Servicepersonal von GE Healthcare durchgeführt werden.

VORSICHT

STROMSCHLAGGEFAHR – Eine unsachgemäße Handhabung während der Inspektion oder Reinigung kann zu einem Stromschlag führen. Zur Vermeidung von Stromschlägen müssen stets die folgenden Richtlinien beachtet werden:

- Schalten Sie vor dem Inspizieren oder Reinigen des Systems das System aus, trennen Sie es vom Netzstrom und nehmen Sie die Batterie heraus.
- Es dürfen keine Teile des Geräts in Wasser eingetaucht werden.

Inspektion des Geräts

Führen Sie täglich eine visuelle Inspektion durch, vorzugsweise jeweils vor dem Einsatz des Geräts. Prüfen Sie während der Inspektion, dass das Gerät den folgenden Mindestanforderungen entspricht:

- Das Gehäuse und der Bildschirm sind frei von Sprüngen und anderen Beschädigungen.
- Alle Stecker, Kabel und Leitungen und Anschlüsse sind frei von Knicken, Scheuerstellen und anderen Schäden.

- Alle Kabel und Anschlüsse sitzen fest.
 - Alle Tasten der Tastatur sind entsprechend gesichert.
- Sollten Sie feststellen, dass irgendwelche Teile repariert werden müssen, setzen Sie sich zur Durchführung der Reparaturarbeiten mit einer autorisierten Service-Vertretung in Verbindung. Verwenden Sie das Gerät erst dann wieder, wenn die erforderlichen Reparaturen vorgenommen wurden.

Reinigen und Desinfizieren der Außenflächen

Reinigen und desinfizieren Sie die Außenflächen des Geräts monatlich bzw. bei Bedarf auch häufiger.

Reinigen der Außenflächen:

1. Verwenden Sie ein sauberes, weiches Tuch und für die Krankenhausumgebung geeignetes, alkoholhaltiges Reinigungs- oder Desinfektionsmittel.

HINWEIS

Verwenden Sie keine Desinfektionsmittel auf Phenol- oder Peroxidbasis.

2. Wringen Sie das Tuch aus. Achten Sie darauf, dass KEIN Wasser oder andere Flüssigkeiten auf das System tropfen und sparen Sie Öffnungen, Stecker und Steckdosen bei der Reinigung aus.
3. Trocknen Sie die Außenflächen mit einem sauberen Stoff- oder Papiertuch ab.

Vorsichtsmaßnahmen

Beachten Sie beim Reinigen der Patienten- und Ableitkabel die folgenden Vorsichtshinweise:

- Tauchen Sie die Patienten- oder Ableitkabel niemals in Flüssigkeit ein.
- Schütten oder sprühen Sie niemals Flüssigkeit direkt auf die Patienten- oder Ableitkabel.
- Lassen Sie niemals Flüssigkeit in die Verbindungen oder Öffnungen eindringen.
- Patienten- und Ableitkabel dürfen nicht im Autoklav oder mit Dampf sterilisiert oder in CIDEX Lösung eingetaucht werden.
- Gehen Sie beim Wischen immer sorgfältig vor, um die langen Drähte nicht aus den Anschlüssen herauszuziehen.
- Ziehen Sie vor dem Reinigen immer die Patienten- und Ableitkabel vom Gerät ab.
- Da Metallteile korrodieren können, wenn sie mit Desinfektionslösungen in Kontakt kommen, dürfen Metallteile nicht desinfiziert werden.

Werden diese Vorsichtsmaßnahmen nicht beachtet, kann es zu Schäden an den Metallkontakten kommen, was die Signalqualität beeinträchtigen kann.

Reinigen und Desinfizieren von Patienten- und Ableitkabeln

Ziehen Sie vor dem Reinigen die Patienten- und Ableitkabel vom Gerät ab, ohne dabei die langen Drähte aus den Anschlüssen herauszuziehen. Metallverbindungen können aus den Anschlüssen herausgezogen werden.

Reinigen Sie die Kabel vor dem Desinfizieren.

1. Wischen Sie die Patienten- und Ableitkabel mit einem feuchten Tuch mit etwas milder Seife und Wasser ab.
2. Entfernen Sie überschüssige Feuchtigkeit mit einem flusenfreien, trockenen Tuch und lassen Sie die Kabel an der Luft trocknen.

Verwenden Sie entsprechend den APIC-Richtlinien (1996) für Auswahl und Gebrauch von Desinfektionsmitteln die folgende Desinfektionslösung:

- Natriumhypochlorit (5,2%ige Haushaltsbleiche), minimale Verdünnung von 1:500 (mind. 100 ppm freies Chlor) und maximale Verdünnung von 1:10.
- Verwendbar ist jede Natriumhypochlorit-Lösung, welche die Kriterien der genannten Richtlinie erfüllt. Vor dem Desinfizieren müssen die Kabel wie oben angegeben gereinigt werden.

Desinfizieren Sie Patienten- und Ableitkabel wie folgt:

1. Feuchten Sie ein sauberes, flusenfreies Tuch mit Desinfektionslösung an.
2. Wringen Sie das Tuch aus, damit es nicht zu nass ist.

Wartung

3. Wischen Sie Ableit- und Patientenkabel vorsichtig ab.
4. Trocknen Sie sie mit einem trockenen, flusenfreien Tuch gründlich ab und lassen Sie sie anschließend mindestens 30 Minuten an der Luft trocknen.
Es darf sich keine Flüssigkeit im Bereich der Anschlussstifte ansammeln.

HINWEIS

Abhängig von den Umgebungsbedingungen variiert die zum Trocknen erforderliche Zeit. Verwenden Sie KEINE extremen Methoden zum Trocknen, z. B. Öfen, Zufuhr von Heißluft oder Trocknen in der Sonne.

Reinigen und Desinfizieren der Elektroden

Reinigen Sie wiederverwendbare Elektroden unmittelbar nach der Anwendung am Patienten.

1. Entfernen Sie Salbe oder Gel mit warmem Wasser und einer kleinen Bürste.
Verwenden Sie keine scharfen oder spitzen Gegenstände.
2. Desinfizieren Sie die Elektroden mit alkoholfreier Desinfektionslösung. Anschlüsse und Buchsen dürfen nicht nass werden.

Sterilisieren von Patientenkabeln, Ableitkabeln und Elektroden

Die einzige zugelassene Methode ist eine Gassterilisation mit Ethylenoxidgas (EtO) bei einer maximalen Temperatur von 50 °C. Beachten Sie nach der Sterilisation mit EtO die Herstelleranweisungen für die Belüftung.

HINWEIS

Häufiges Sterilisieren reduziert die Betriebslebensdauer von Patienten- und Ableitkabeln.

Aufbewahrung der Patienten- und Ableitkabel

Damit sich die Patienten- und Ableitkabel immer in einwandfreiem Betriebszustand befinden, sind sie unter Einhaltung der folgenden Richtlinien zu lagern:

- Lagern Sie sie in einer trockenen und gut belüfteten Umgebung.
- Hängen Sie Patienten- und Ableitkabel senkrecht auf.
- Wickeln Sie Patienten- oder Ableitkabel nicht um das Gerät.

Reinigen des Druckkopfes

Wenn der Drucker nicht funktioniert, muss möglicherweise der Druckkopf von Staub und Fremdkörpern gereinigt werden. Der Druckkopf wird folgendermaßen gereinigt:

1. Tauchen Sie Wattestäbchen in Äthanol (Alkohol) ein und drücken Sie überschüssige Flüssigkeit heraus.
2. Öffnen Sie die Druckerabdeckung.
3. Wischen Sie das Heizelement vorsichtig mit dem Wattestäbchen ab.
4. Schließen Sie die Druckerabdeckung erst wieder, wenn der gereinigte Druckkopf vollständig trocken ist.

VORSICHT

Verwenden Sie keine Hilfsmittel, die das Heizelement beschädigen könnten, wie z. B. Sandpapier. Üben Sie keinen übermäßigen Druck auf den Druckkopf aus.

VORSICHT

VERBRENNUNGSGEFAHR – Der Druckkopf erhitzt sich beim Drucken. Berühren Sie den Thermodruckkopf beim Einlegen des Papiers nicht.

HINWEIS

Verwenden Sie nur Original Druckerpapier von GE Healthcare. Das Papier ist beschichtet, um eine Ansammlung von Kontaminationen und Verschmutzungen des Druckkopfes oder eine elektrostatische Aufladung zu vermeiden. Die Verwendung von anderem Papier kann die Qualität der Aufzeichnungen beeinträchtigen, den Druckkopf vorzeitig abnutzen und die Garantie erlöschen.

Kalibrierung

Das System sollte einmal pro Jahr kalibriert werden. Gehen Sie hierfür folgendermaßen vor:

1. Schalten Sie das Gerät ein.
2. Schließen Sie das Patientenkabel an das Gerät an.
3. Ändern Sie das Berichtsformat so, dass eine Kopie eines EKGs im Format 4 x 3 ausgedruckt wird (mit/ohne Interpretation). Siehe „[Berichtsoptionen](#)“ auf Seite 81.
4. Stellen Sie die Druckgeschwindigkeit auf 25 mm/s und die Empfindlichkeit auf 10 mm/mV ein.
5. Drücken Sie die **EKG-Taste**, um einen EKG-Bericht zu drucken.
6. Stellen Sie sicher, dass jeder Kalibrationsimpuls 5mm \pm 5 % breit und 10mm \pm 5 % hoch ist.

Vorbeugende Wartung

Eine vorbeugende Wartung des Systems wird von GE Healthcare nicht empfohlen, kann jedoch vom Anwender durchgeführt werden. Im „*MAC 600 Service Manual*“ finden Sie weitere Anweisungen für die vorbeugende Wartung. Bei weiteren technischen Fragen wenden Sie sich bitte an einen Kundendienst von GE Healthcare in Ihrer Nähe.

Lagern von Thermopapier

HINWEIS

Um eine maximale Lebensdauer der Aufzeichnungen zu gewährleisten, bewahren Sie das Papier separat in Röntgentüten oder Polyester-/Polyamidhüllen auf.

Folgende Vorsichtsmaßnahmen dienen der Vorbeugung von Qualitätsminderungen oder Ausbleichen der Kurven:

1. Lagern Sie das Papier kühl, dunkel und trocken bei Temperaturen unter 30°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von unter 65 %.
2. Um ein Vergilben des Papiers und Ausbleichen der Kurven zu vermeiden, sollte das Papier nicht in Kontakt mit sehr hellen Lichtquellen oder ultraviolettem Licht wie Sonnenlicht, Leuchtstoffröhren und ähnlichen Lichtquellen kommen.
3. Bewahren Sie das Papier NICHT in der Nähe folgender Materialien auf:
 - Selbstdurchschreibenden Formulare mit/ohne Kohlenstoff
 - Anderem Papier als Thermopapier oder jeglichen Produkten, die Tributylphosphat, Dibutylphthalat oder andere organische Lösungsmittel enthalten. Solche Chemikalien sind in vielen medizinischen und industriellen Druckerpapieren enthalten.
 - Dokumentenhüllen, Umschläge oder Trennblätter aus Polyvinylchlorid oder anderen Vinylchloriden sind zu vermeiden.
4. Vermeiden Sie Kontakt mit Reinigungsflüssigkeiten und Lösungsmitteln wie Alkohol, Ketone, Esther, Äther usw.

5. Verwenden Sie KEINE Befestigungsart, druckempfindliche Klebebänder oder Aufkleber, die Klebstoffe auf Lösungsmittelbasis enthalten.

Wartung der Batterie

Das System verwendet eine aufladbare Batterie mit Lithium-Ionen-Zellen und einer integrierten Sicherheitsschutzschaltung.

Die Batterie des Systems ist sechs Monate haltbar. Laden Sie die Batterie alle sechs Monate auf, wenn sie über einen längeren Zeitraum gelagert wird. Wenn die Batterie vollständig entladen ist, schaltet sich das System ab. Um eine maximale Lebensdauer der Batterie zu gewährleisten, muss sie regelmäßig aufgeladen werden.

Wenn die Batterie altert, sinkt die Kapazität einer voll geladenen Batterie, bis sie vollständig verloren geht. Deshalb verringert sich die gespeicherte und zur Verfügung stehende Ladung. Wenn die Kapazität für den täglichen Betrieb nicht mehr ausreicht, muss die Batterie ausgewechselt werden.

Gehen Sie folgendermaßen vor, wenn Sie nach einem Abschalten des Geräts aufgrund einer zu niedrigen Batterieleistung ein EKG drucken möchten:

1. Schließen Sie das System an eine Netzsteckdose an.
2. Laden Sie die Batterie 20 Minuten lang auf.

Das System ist nun für das Ausdrucken eines EKGs bereit.

Wartung

Gehen Sie folgendermaßen vor, wenn Sie nach einem vollständigen Entladen der Batterie ein EKG drucken möchten:

1. Schließen Sie das System an eine Netzsteckdose an.
2. Laden Sie die Batterie 90 Minuten lang auf.

Das System ist nun für das Ausdrucken eines EKGs bereit.

HINWEIS

Ohne ausreichend aufgeladene Batterie kann das System kein EKG drucken.

Regelmäßige Wartung

Möglicherweise ist es zusätzlich zum normalen Betrieb des Systems in regelmäßigen Abständen erforderlich, die Batterie vollständig zu entladen, um eine kontinuierliche Batterieleistung sicherzustellen. Dies bedeutet, dass die Batterie so lange entladen wird, bis sich das System selbstständig ausschaltet und die Batterie anschließend wieder vollständig aufgeladen wird.

HINWEIS

Um eine optimale Lebensdauer der Batterie zu gewährleisten, empfiehlt GE Healthcare, die Batterie alle drei Monate einmal vollständig zu entladen. Eine Überlastung der Batterie durch mehrere vollständige Entladungen hintereinander wird jedoch nicht empfohlen.

Batteriesicherheit

Beachten Sie bei jeder Handhabung der Systembatterie die folgenden Warnhinweise.

WARNHINWEIS

EXPLOSIONS- ODER BRANDGEFAHR – Die Verwendung nicht empfohlener Batterien kann zu Verletzungen/Verbrennungen des Patienten oder Benutzers und zum Erlöschen der Garantie führen.

Verwenden Sie nur Batterien, die von GE Healthcare empfohlen werden.

WARNHINWEIS

VERLETZUNGSGEFAHR – Unter Extrembedingungen kann die Batterie auslaufen. Die Batterieflüssigkeit ist ätzend und darf nicht in die Augen oder auf die Haut gelangen.

Falls die Flüssigkeit mit Augen, Haut oder Kleidung in Kontakt kommt, müssen Sie diese mit klarem Wasser spülen und einen Arzt aufsuchen.

WARNHINWEIS

ENTSORGEN DER BATTERIE – Die Batterie darf NICHT durch Verbrennen entsorgt werden.

Für das Entsorgen und Wiederverwerten von Batterien sind die vor Ort geltenden Umweltschutzrichtlinien zu beachten.

Austauschen der Batterie

Wenn die Volllade-Kapazität der Batterie das Gerät nicht mehr für eine angemessene Dauer betreiben kann, tauschen Sie die Batterie folgendermaßen aus:



1. Entfernen Sie den Deckel des Batteriefachs, indem Sie es in die durch den aufgeprägten Pfeil angegebene Richtung ziehen.
2. Entnehmen Sie die alte Batterie.
3. Legen Sie eine neue Batterie ein (siehe Abbildung).
4. Schließen Sie den Deckel des Batteriefachs.

Anschließen des Wechselstrom/Gleichstrom-Adapters

Das System kann mit Netzstrom oder Batteriestrom betrieben werden. Wenn es an eine Steckdose angeschlossen ist, wird Netzstrom verwendet und die Batterie aufgeladen.



So schließen Sie das System an eine Netzsteckdose an:

1. Verbinden Sie das Buchsenende des Wechselstrom/Gleichstrom-Adapters mit dem Netzstecker hinten am Gerät (A).
2. Stecken Sie das Steckerende des Netzkabels im Wechselstrom/Gleichstrom-Adapter in eine Netzsteckdose ein.

Wartung

3. Prüfen Sie die Netz-LED, um sicherzustellen, dass das Gerät von der Netzsteckdose mit Strom versorgt wird.

HINWEIS

Verwenden Sie nur von GE Healthcare empfohlene Wechselstrom/Gleichstrom-Adapter. Zum Drucken von EKG-Berichten muss das System über eine geladene Batterie verfügen.

Laden der Batterie

So laden Sie die Batterie vollständig auf:

1. Schließen Sie das System an eine Netzsteckdose an.
2. Laden Sie die Batterie des Systems 2–3 Stunden bzw. bis zum Erlöschen der Batterie-LED auf.

HINWEIS

Wenn die Batterie vollständig entladen ist, muss sie möglicherweise 6–7 Stunden aufgeladen werden.

Ladezustand der Batterie

An Folgendem können Sie erkennen, ob die Batterie geladen wird:

- Die gelbe Batterie-LED leuchtet.
- Die Batteriestandanzeige zeigt an, dass die Batterie geladen wird.

HINWEIS

Wenn die Batterie vollständig aufgeladen ist oder die Temperatur für ein sicheres Aufladen der Batterie überschritten wird, wird die Batterie nicht geladen.

Geeignete Zeitpunkte für das Aufladen der Batterie

- **Vor der ersten Verwendung**

Um zu gewährleisten, dass die Batterie vollständig geladen ist, sollten Sie sie vor der ersten Verwendung des Systems aufladen.

- **Zwischen den Untersuchungen**

Um zu gewährleisten, dass die Batterie vollständig geladen ist, schalten Sie das System nach der Untersuchung aus und schließen Sie es bis zum nächsten Einsatz an eine Netzsteckdose an. Hierdurch verlängert sich die Laufzeit der Batterie.

- **Bei schwacher Batterieladung**

Die gelbe LED auf der Tastatur blinkt.

- **Bei vollständig entladener Batterie**

Wenn die Batterie vollständig entladen ist, schaltet sich das System ab. Das System muss zum Betrieb an eine Netzsteckdose angeschlossen werden.

Wartung

B Fehlersuche

Allgemeine Tipps zur Fehlersuche

Mit den folgenden allgemeinen Tipps zur Fehlersuche können Probleme gefunden werden, die sonst nicht in diesem Kapitel aufgeführt werden.

- Inspizieren Sie das Gerät sorgfältig.
Abgetrennte oder lose Kabel, fehlende Hardware und beschädigte Geräte können Symptome oder Gerätefehler verursachen, die in keinem Zusammenhang zu ihrer Ursache zu stehen scheinen.
Weitere Informationen finden Sie unter siehe „[Inspektion des Geräts](#)“ auf Seite 132.
- Stellen Sie sicher, dass das Gerät nicht modifiziert wurde.
Nicht genehmigte Modifizierungen des Gerätes können unerwartete Folgen haben, die Leistung mindern oder zu Systemfehlern führen.
Falls nicht genehmigte Modifizierungen vorgenommen wurden, ist der GE Healthcare Technical Support zu benachrichtigen.

Fehlersuche

- Überprüfen Sie, ob eventuell die Software aktualisiert wurde.
Aktualisierte Software kann die Systemfunktionalität verändern. Falls der Benutzer über solche Änderungen nicht informiert worden ist, können Fehlinterpretationen auftreten.
Falls die Software aktualisiert wurde, konsultieren Sie die überarbeitete Gebrauchsanweisung, ob die Aktualisierung Funktionsänderungen beinhaltet.
- Stellen Sie sicher, dass das Problem nicht durch einen Bedienerfehler verursacht wurde.
Wiederholen Sie den Handlungsablauf und vergleichen Sie ihn mit der im Handbuch beschriebenen Funktion. Wenn der Bediener von den Anleitungen im Handbuch abgewichen ist, wiederholen Sie die Aufgabe gemäß den Anweisungen.
Falls diese Schritte das Problem nicht beheben, lesen Sie den nachfolgenden Abschnitt für spezifische Probleme und Lösungen. Falls das Problem weiterhin besteht, benachrichtigen Sie den GE Healthcare Technical Support.

Störungen des Geräts

Im folgenden Abschnitt werden mögliche Probleme und ihre Lösung aufgelistet.

System lässt sich nicht einschalten

- Überprüfen Sie, ob das Gerät eingeschaltet ist.
- Wenn nicht, schalten Sie das Gerät ein. Für eine Anleitung siehe „Einschalten des Systems“ auf Seite 47.
- Prüfen Sie, ob die Batterie eingelegt und aufgeladen ist.
Für Anleitungen zum Prüfen, ob die Batterie eingelegt und aufgeladen ist, siehe „Systemfehler“ auf Seite 154.
Siehe „Austauschen der Batterie“ auf Seite 144 für Anleitungen zum Einlegen der Batterie.
- Stellen Sie sicher, dass das Gerät mit einer Netzsteckdose verbunden ist.
- Überprüfen Sie, ob das Gerät über die Steckdose mit Strom versorgt wird.
Wenn das Gerät mit Strom versorgt wird, leuchtet die Netzstrom-LED.

Aufgezeichnete EKG-Daten weisen inakzeptables Rauschen auf

- Überprüfen Sie, ob der Patient die richtige Position eingenommen hat.
Der Patient darf sich während der Aufzeichnung eines Ruhe-EKGs nicht bewegen.
- Verwenden Sie die Anzeige des Hookup Advisors, um die Ursache für das Rauschen zu bestimmen.
Für weitere Informationen hierzu siehe „Hookup Advisor“ auf Seite 69.

Fehlersuche

- Überprüfen Sie, ob die Elektroden richtig platziert sind.
Siehe „[Standardmäßige 12-Abltg-Platzierung](#)“ auf Seite 55 für Informationen zur korrekten Elektrodenplatzierung.
- Prüfen Sie, ob die Elektroden korrekt angelegt wurden.
Schweiß, übermäßige Behaarung, Körperlotionen und abgestorbene Hautzellen müssen von der Elektrodenstelle entfernt werden. Siehe „[Vorbereiten des Patienten](#)“ auf Seite 53.
- Achten Sie auf eventuell defekte oder abgelaufene Elektroden.
Ersetzen Sie die Elektroden, wenn ihre Leistungsfähigkeit fraglich ist.
- Überprüfen Sie, ob die Patientenkabel defekt, durchgebrochen oder abgetrennt sind.
Ersetzen Sie die Ableitkabel, wenn sie nicht richtig funktionieren. Siehe „[Anschließen des Patientenkabels](#)“ auf Seite 44.

Papierstaus

Überprüfen Sie, ob das Papier richtig eingelegt wurde, wenn beim Drucken ein Papierstau auftritt.
Siehe „[Einlegen des Papiers](#)“ auf Seite 44.

SD-Kartenfehler

Führen Sie die folgenden Schritte durch, wenn eine Fehlermeldung angezeigt wird, die besagt, dass die SD-Karte fehlt oder nicht gefunden werden kann, oder wenn die Fehlermeldung *SD-Karte konnte nicht initialisiert werden* erscheint:

- Überprüfen Sie, ob die SD-Karte richtig eingesetzt wurde.
Wenn die SD-Karte beim Einlegen einrastet, sitzt sie richtig.
- Überprüfen Sie, ob die SD-Karte für ein FAT- oder FAT16-Dateisystem formatiert wurde.
So überprüfen Sie, ob die SD-Karte für das richtige Dateisystem formatiert ist:
 1. Stecken Sie die Karte in einen an einem PC angeschlossenen SD-Kartenleser ein.
 2. Kopieren Sie alle zu speichernden Dateien von der SD-Karte in einen Ordner auf dem PC.
 3. Verwenden Sie den Windows-Befehl **Formatieren**, um entweder FAT oder FAT16 für das Dateisystem anzugeben und die Karte zu formatieren.

HINWEIS

Beim Formatieren der SD-Karte werden alle Dateien auf der Karte gelöscht.

4. Kopieren Sie die Dateien vom Ordner auf dem PC auf die neu formatierte SD-Karte.



HINWEIS

Wenn das Dateisystem der SD-Karte fehlerhaft ist, werden Sie aufgefordert, das Dateisystem durch **Formatieren der SD-Karte** wiederherzustellen. Durch die Wiederherstellung des Dateisystems auf der SD-Karte werden die bisher auf der SD-Karte gespeicherten EKG-Daten gelöscht.

Systemfehler

Die folgende Tabelle enthält einige potenzielle Fehler, die während des Systembetriebs auftreten können, die möglichen Ursachen und die empfohlenen Abhilfemaßnahmen.

Wenn die empfohlenen Aktionen durchgeführt wurden und der Fehler weiterhin bestehen bleibt, muss das autorisierte Servicepersonal verständigt werden.

Problem	Ursache	Lösung
 <p>wird auf dem Bildschirm angezeigt.</p>	Die Batterie fehlt.	Legen Sie eine Batterie ein, und schließen Sie das System an einer Netzsteckdose an, um die Batterie aufzuladen.
Gelbe LED auf Tastatur blinkt.	Die Batterie ist schwach.	Schließen Sie das System an einer Netzsteckdose an, um die Batterie aufzuladen.
 <p>wird auf dem Bildschirm angezeigt.</p>	Die Druckertür ist offen.	Schließen Sie die Druckertür.

Problem	Ursache	Lösung
<i>Druckkopf zu heiß.</i> erscheint auf dem Bildschirm.	Aufgrund der übermäßigen Nutzung hat sich der Druckmechanismus erhitzt.	Schalten Sie das System für 3 bis 4 Minuten ab, und schalten Sie es anschließend wieder ein. Informieren Sie das Servicepersonal, wenn das Problem bei normaler Verwendung erneut auftritt.
Das System schaltet sich bei Batteriebetrieb nicht ein.	Batterie ist vollständig entladen.	Schließen Sie das System an einer Netzsteckdose an, um die Batterie aufzuladen.
Das System schaltet sich bei Batteriebetrieb aus.	Zu schwache Batterie oder <i>Autom. Shutdown</i> aktiviert.	Schließen Sie das System an einer Netzsteckdose an, um die Batterie aufzuladen. Überprüfen Sie, ob die Funktion <i>Autom. Shutdown</i> aktiviert ist.
„—“ Fehlermeldung „Abgetrennte Ableitung“ wird angezeigt.	Abgetrennte Elektrode(n).	Schließen Sie die Elektrode(n) erneut an.

Fehlersuche

C 12SL-Befunde

Einleitung

Die folgenden Befunde werden nicht im EKG-Bericht angezeigt, wenn die Option *Kennzeichen für Screening* in den *Systemeinstellungen* aktiviert ist.

Befund
Abnorme Reizüberleitung
Abnormer QRS-T-Winkel, ziehen Sie eine primäre T-Wellen-Abnormalität in Betracht
Kein Ausschluss möglich
Tiefe Q-Zacke in Ableitung V6
Frühe Repolarisation
Unvollständiger Rechtsschenkelblock
Junktionale ST-Senkung, vermutlich abnorm

12SL-Befunde

Befund
Junktionale ST-Senkung, vermutlich normal
(überlagert von faszikulärem Block?)
Minimale Spannungskriterien für LVH, möglicherweise Normvariante
Mittlere Spannungskriterien für LVH, möglicherweise Normvariante
Unspezifische intraventrikuläre Leitungsverzögerung
Nord-West-Achse
, und eine rechtsventrikuläre Vergrößerung
Möglich
Markante mittelpräkordiale Spannung,
Muster einer Lungenerkrankung
Rechtstyp
Überdrehter Rechtstyp
Rechtsgerichtete Achse

Befund
RSR'- oder QR-Muster in V1 deutet auf eine rechtsventrikuläre Leitungsverzögerung hin
S1-S2-S3-Muster, ziehen Sie eine Lungenerkrankung, RVH oder eine Normvariante in Betracht
ST-Hebung, ziehen Sie eine frühe Repolarisation, eine Perikarditis oder eine Verletzung in Betracht
ST-Hebung, möglicherweise zurückzuführen auf eine frühe Repolarisation
mit 2:1-AV-Leitung
mit 3:1-AV-Leitung
mit 4:1-AV-Leitung
mit 5:1-AV-Leitung
mit einem konkurrierenden junctionalen Schrittmacher
mit einer schnellen ventrikulären Antwort

12SL-Befunde

Befund
mit einer retrograden Leitung
mit einer langsamen ventrikulären Antwort
mit einer unbestimmten Rhythmusstörung

D Berichtsformate

Formatbeschreibung

Zur Beschreibung der EKG-Datenanzeige werden numerische Berichtsnamen herangezogen.

4 by 2.5s + 1

A

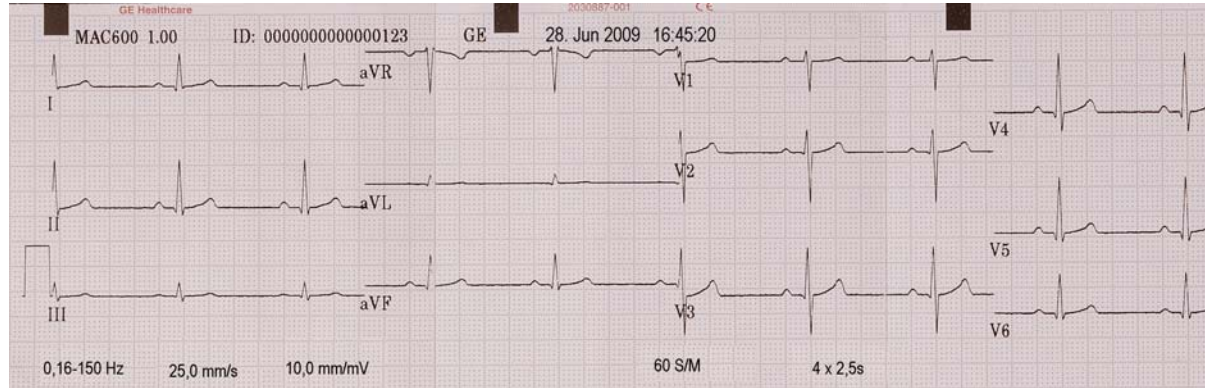
B

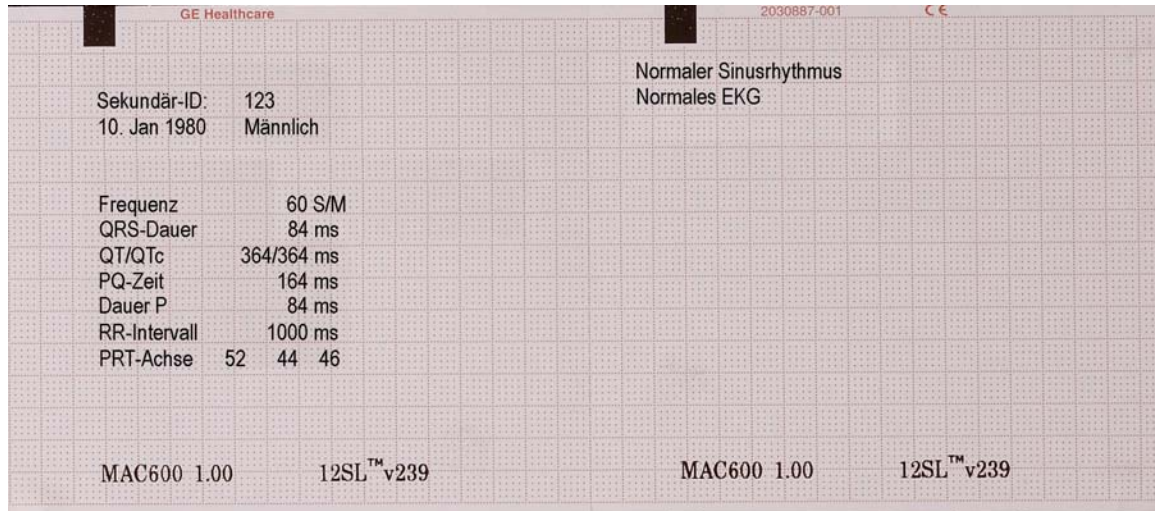
Bezeichnung	Beschreibung
A	Vier Spalten mit Daten, die 3 Ableitungen mit 2,5 Sekunden Daten pro Ableitung enthalten.
B	Eine 10-Sekunden-Rhythmusableitung.

Berichtsformate

Musterberichte:

Musterbeispiel eines Berichts für eine **4 x 2,5s**-Ableitung





Berichtsformate

Stichwortverzeichnis

A

Abbildungen 4
Ändern von Einstellungen 51
Anschließen des Netzstromadapters 145
Anschließen des Patientenkabels 44
Anwendungshinweise 2
Anzeigen zusätzlicher Menüs 51
Aufbewahrung der Patienten- und Ableitkabel 137
Aufrufen der Funktion 91
Aufrufen des Dateimanagers 78
Aufzeichnen eines Ruhe-EKGs 59
Aufzeichnung von EKGs von Schrittmacherpatienten 16
Aufzeichnung von EKGs während der Defibrillation 15
Austauschen der Batterie 144
Auswahl der Menüoptionen 51
Auswählen von Aufnahmen in einem Dateimanager 80

automatische Speicherung eines EKGs im PDF-Format 74
Automatische Speicherung und automatische Übertragung 73, 74, 76

B

Bedienung des Systems 48
Berichtsformate 161
Biokompatibilität 14

D

Dateimanager 77

E

Eingeben der Patienteninformationen 62
Einlegen des Papiers 44
Einschalten des Systems 47
EKG-Optionen – Nach der Aufnahme eines EKGs 68
EKG-Optionen – Vor der Aufnahme eines EKGs 64
EKG-Signaleingangsanschluss 33
Empfohlene SD-Karte 89

Ersatzteile und Zubehör 17
Erwerbbarer Software-Optionen 43

F

Format der Seriennummer 27
Format des Seriennummernetiketts 25

G

Gegenanzeigen 2
Genauigkeit der Reproduzierbarkeit des Eingangssignals 16
Generieren eines Rhythmus-Berichts (manuelle Aufzeichnung) 71
Geräteklassifikation 13
Gerätesymbole 18

H

Herstellerverantwortung 14
Hookup Advisor 50, 69

I

Informationen über dieses Handbuch 1
Innenansicht 36

K

Konfigurieren der automatischen Speicherung 73
Konfigurieren der automatischen Übertragung 76

Konfigurieren des Geräts 47
Konventionen für das Handbuch 3

L

Laden der Batterie 146
Leere Seiten 5

M

Modulationseffekte bei digitalen Systemen 17
Musterberichte 162

O

Öffnen eines Fensters 51
Optionales Zubehör 42

P

Produktetikett 29
Produktreferenz 4

R

Regelmäßige Wartung 142
Revisionsverlauf 3

S

SD-Karte
 Auswerfen 90
 Beschädigte Dateien 153
 Fehler 153
 Schreibschutz und Aufhebung des Schreibschutzes 89

SD-Kartensteckplatz 35
Seitenansicht 33
Seriellles Kabel 35
Sicherheitshinweise 5, 6
Sicherheitsinformationen zur Batterie 143
Sicherheitsmeldungen 5
Standardmäßige 12-Abtgg-Platzierung 55
Startbildschirm 49
Störungen des Geräts 150
Systemfehler 154

T

Tastenfeld
 Beschreibung 39
Tipps zur Fehlersuche 149

U

Überprüfen der Gerätefunktionen 48
Übertragen gespeicherter EKGs über
den seriellen Anschluss 84

V

Verwendung der Pfeiltasten 51
Vorbereiten der Haut des Patienten 53
Vorbereiten des Patienten für das EKG 53
Vorderansicht 32

W

Warnungen 6
Wartung 131
Wartung der Batterie 141
Wartungsbedarf 25

Z

Zielgruppe 1

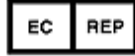


GE Medical Systems
Information Technologies, Inc.
8200 West Tower Avenue
Milwaukee, WI 53223 USA
Tel: + 1 414 355 5000
1 800 558 7044 (US Only)
Fax: + 1 414 355 3790

India Headquarters

Wipro GE Healthcare Pvt. Ltd.
No.4, Kadugodi Industrial Area
Bangalore - 560 067
Karnataka
India
Tel: + 91 80 21 2845 2923/25/26
Fax: + 90 80 28452924
www.gehealthcare.com

GE Healthcare, ein Unternehmen von General Electric, firmiert als GE Medical Systems
Information Technologies GmbH



GE Medical Systems
Information Technologies GmbH
Munzinger Straße 5
79111 Freiburg
Germany
Tel: + 49 761 45 43 - 0
Fax: + 49 761 45 43 - 233

China Headquarters

GE Medical Systems
Information Technologies Asia; GE (China) Co., Ltd.
Shanghai GE (China) Hitech Park,
No 1 Huatuo Road,
Zhangjiang Hi-tech Park Pudong
Shanghai, P. R. of China 201203
Tel: + 86 21 3877-4000

