

Trilogy 202 Beatmungsgerät

Benutzerhandbuch

Respironics Inc. 1001 Murry Ridge Lane Murrysville, PA 15668 USA Respironics Deutschland Gewerbestrasse 17 C 82211 Herrsching, Deutschland 0123

EC REP



1068298 DSF 1/26/10 German



Kontaktinformationen für technischen Support und Kundendienst:

USA und Kanada: 1-800-345-6443 oder 1-724-387-4000

Respironics Europa, Afrika, Naher Osten: +33-1-47-52-30-00

Respironics Asien-Pazifik: +852-3194-2280

Fax: +1-724-387-5012

USA

Respironics Inc.

1001 Murry Ridge Lane

Murrysville, PA 15668 USA

E-Mail und URLs:

service@philips.com

clinical@philips.com

www.philips.com\healthcare

Autorisierte europäische Vertretung:

Respironics Deutschland GmbH Gewerbestrasse 17 D-82211 Herrsching Deutschland +49 8152 93060

© 2010 Koninklijke Philips Electronics N.V. Alle Rechte vorbehalten.

Diese Arbeit ist unter Title 17 des US-Urheberrechts geschützt und das alleinige Eigentum von Philips Respironics. Kein Teil dieses Dokuments darf ohne vorherige schriftliche Genehmigung von Philips Respironics kopiert oder anderweitig reproduziert oder in einem elektronischen Informationsabrufsystem gespeichert werden, außer wie laut US-Urheberrecht ausdrücklich zulässig.

Trilogy 202Benutzerhandbuch

Inhaltsverzeichnis

Kapitel 1. Einführung	1
Packungsinhalt	1
Verwendungszweck	2
Warn- und Vorsichtshinweise	3
Warnhinweise	3
Vorsichtsmaßnahmen	8
Hinweise	10
Kontraindikationen	11
Systemübersicht	11
Symbole	12
Vorderseite	12
Rückseite und Seiten des Gerätes	12
Kapitel 2. Beschreibung des Systems	
Funktionen auf der Vorderseite	15
Tasten	15
Optische Anzeigen	16
Anzeigebildschirm	16
Funktionen an der Rückseite und den Seiten des Gerätes	17
Kapitel 3. Modi, Funktionen und Alarme	19
Therapiemodi	19
Arten der Atmung	20
The rapiemodus-Tabelle	
Therapiemodi mit volumengesteuerter Beatmung	27

The	rapiemodus-Funktionen	30
	Flex-Komfortfunktion	30
	Rampe	31
	Anstiegszeit	32
	AVAPS-Funktion	32
	Flowmuster	34
	Seufzerfunktion	35
	Duale Therapiefunktion	36
	Triggerung	36
	BTPS-Kompensation	41
Bea	tmungsgerät-Alarmfunktionen	41
	Alarm "Stromausfall"	41
	Alarm "Beatmungsgerät außer Betrieb"	41
	Alarm "Gerätewartung erforderlich"	41
	Alarm "Schlauchsystem überprüfen"	42
	Alarm "Kleines Leck im Schlauchsystem"	42
	Alarm "Hoher Exspirationsdruck"	42
	Alarm "Niedriger Exspirationsdruck"	42
	Alarm "Hoher interner Sauerstoff"	42
	Hoher Sauerstofffluss	43
	Niedriger Sauerstofffluss	43
	Hoher Sauerstoffeinlassdruck	43
	Niedriger Sauerstoffeinlassdruck	43
	Alarm "Schlauchsystem getrennt"	43
	Alarm, Apnoe "	44
	Alarm "Vte hoch"	44
	Alarm "Vte niedrig"	44
	Alarm "Vti hoch"	44
	Alarm "Vti niedrig"	45

Alarm "Hohe Atemfrequenz"	45
Alarm "Niedrige Atemfrequenz"	45
Alarm "Hoher Inspirationsdruck"	45
Alarm "Niedriger Inspirationsdruck"	46
Alarm "Hohes Atemminutenvolumen"	46
Alarm "Niedriges Atemminutenvolumen"	46
Alarm "Batterie fast leer"	46
Alarm "Hohe Temperatur"	47
Alarm "Abnehmbaren Akku ersetzen"	47
Alarm "Gerätewartung empfohlen"	47
Alarm "Wechselstromversorgung getrennt"	48
Alarm "Tastatur blockiert"	48
Informationsmeldung "Entladung der Batterie aufgrund von	
Temperatur gestoppt"	48
Informations meldung "Batterie lädt nicht aufgrund von Temperatur"	48
Informationsmeldung "Batterie lädt nicht"	48
Informationsmeldung "Externe Batterie prüfen"	49
Informationsmeldung "Batterie ist leer"	49
Informationsmeldung "Externe Batterie getrennt"	49
Informations meldung "Abnehmbare Batterie getrennt"	49
Informations meldung "Batteriestart"	49
Informations meldung "Kartenfehler"	49
Kapitel 4. Aufbau des Beatmungsgerätes	51
Positionierung des Gerätes	52
Installation des Luftfilters	52
Anschluss des Gerätes an die Stromzufuhr	52
Betrieb mit Netzspannung	52
Verwendung mit einem Gleichstromsystem	54
Stromversorgungsanzeigen am Gerät	58
Entsorgung der Batterien	60
Erstmalige Verwendung	60

	Anschluss des Atemschlauchsystems an das Beatmungsgerät	60
	Anschluss eines Wasserabscheiders	64
	Anschluss der Sauerstoff schläuche	64
	Installation eines O ₂ Einlassanschlusses	64
	Anschluss eines externen Alarms (Option)	65
Kapitel 5. /	Anzeigen und Ändern der Einstellungen	67
	Tastatursperre	67
	Zugriff auf Therapieeinstellungs-Bildschirme	68
	Modus "Voller Menüzugriff"	68
	Zugriff auf die Start- und Überwachungsbildschirme	70
	Anzeigen auf dem Überwachungsbildschirm	72
	Schaltflächen auf dem Bildschirm	77
	Navigieren auf den Menübildschirmen	77
	Ändern und Anzeigen der Einstellungen im Modus "Voller Menüzugriff"	78
	Ändern der Geräteeinstellungen und Alarme	79
	Anzeigen und Ändern der Menüpunkte unter "Optionen"	93
	Anzeige des Alarmprotokolls	97
	Anzeige des Ereignisprotokolls	98
	Anzeigen der Geräteinformationen	99
	Aktualisieren der Verschreibung mittels SD-Karte	100
	Ändern und Anzeigen der Einstellungen im Modus "Eingeschränkter Menüzugriff"	104
	Aktivieren einer primären und sekundären Therapie	105
	Anzeigen und Ändern der Menüpunkte unter "Meine Einstellungen"	106
	Anschluss des Beatmungsgerätes an den Patienten	108
Kapitel 6. /	Alarmfunktionen des Beatmungsgerätes	109
	Akustische und visuelle Alarmanzeigen	110
	Alarm-LEDs	110
	Akustische Signale	111
	Alarmmeldungen	112
	F	

Audiopau	se und Alarm zurücksetzen	115
Audi	opause	115
Alarr	n zurücksetzen	115
Rege	lung der Alarmlautstärke	116
Reaktion a	auf ausgelöste Alarme	116
Tabellaris	che Zusammenfassung der Alarmsignale	117
Kapitel 7. Reinigung und I	nstandhaltung	123
Reinigung	g des Beatmungsgerätes	123
Reinigung	g und Austausch des Lufteinlassfilters	124
Reinigung	g des Patientenschlauchsystems	125
Reini	gungsanweisungen für wiederverwendbares Schlauchsystem	125
Vorbeuge	nde Wartung	126
Kapitel 8. Fehlerbehebun	g	127
Kapitel 9. Zubehör		131
Anschließen eines Luftbef	feuchters	131
Anschließen von zusätzlic	hem Sauerstoff an das Gerät	131
Warn	hinweise für Sauerstoffmischungsmodul	132
Warn	hinweise für Fixed-Flow-Sauerstoff	132
Verwendu	ung eines externen Alarms	133
Verwendu	ung eines Schwesternrufsystems	134
Verwendu	ung einer SD-Karte (sichere digitale Speicherkarte)	134
Verwendu	ung der Philips Respironics Direct <i>View</i> Software	135
Kapitel 10. Systemprüfung	gsverfahren	137
Erforderli	che Geräte	137
Visuelle P	rüfung	138
Erstaufste	llung	138
Test der E	instellungen und Alarme	138
Batteriefu	nktion überprüfen	148
Löschen o	der Alarm- und Ereignisprotokolle	149
Eraebniss	e	150

Kapitel 11. Technische Daten	151
Kapitel 12. Glossar	155
Kapitel 13. EMV Informationen	161
ndex	165
Beschränkte Garantie	169

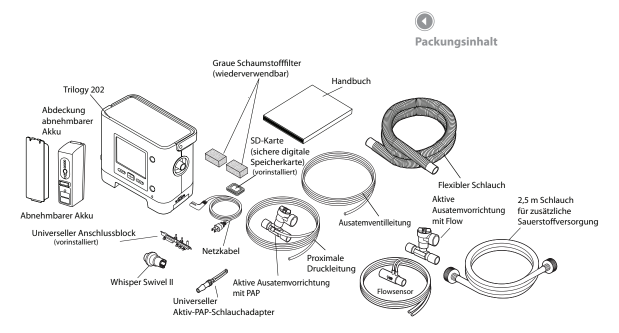
Trilogy 202Benutzerhandbuch

1. Einführung

Dieses Kapitel enthält eine Übersicht über das Trilogy 202 Gerät.

Packungsinhalt

Das **Trilogy 202** System besteht aus den folgenden Komponenten. Einige Komponenten sind optional und ggf. nicht im Lieferumfang des Gerätes enthalten.



Verwendungszweck

Das Philips Respironics **Trilogy 202** System sorgt für kontinuierliche oder intermittierende Atmungsunterstützung von Personen, die eine mechanische Beatmung mit oder ohne Luft/Sauerstoff-Mischung benötigen. **Trilogy 202** ist für pädiatrische bis erwachsene Patienten mit einem Mindestgewicht von 5 kg bestimmt.

Das Gerät ist zum Einsatz in Krankenhäusern und Einrichtungen und für portable Anwendungen wie z.B. Rollstühle und fahrbare Krankentragen, ausschließlich in einer Krankenhausumgebung bestimmt. Es kann zur invasiven und nicht-invasiven Beatmung verwendet werden. Es ist nicht als Beatmungsgerät für Krankentransporte gedacht.

Es wird empfohlen, das System ausschließlich zusammen mit den verschiedenen von Philips Respironics zugelassenen Zubehörteilen für das Patientenschlauchsystem (z.B. Masken, Luftbefeuchtern, Wasserabscheidern und Schläuchen) zu kombinieren.

Warn- und Vorsichtshinweise



Eine Warnung weist auf ein Verletzungsrisiko für den Patienten oder Bediener hin.

Überwachung des Patienten	Bevor ein Patient an das Beatmungsgerät angeschlossen werden darf, ist eine klinische Bewertung durchzuführen, um Folgendes zu bestimmen: Alarmeinstellungen des Gerätes Erforderliche alternative Beatmungsgeräte Erfordernis eines alternativen Überwachungsgerätes (d. h. eines Pulsoximeters oder Atmungsüberwachungsgerätes mit Alarmfunktion)
Alternative Beatmung	Für Patienten, die auf ein Beatmungsgerät angewiesen sind, stets ein alternatives Beatmungsgerät wie z.B. ein zweites Beatmungsgerät, ein manuell betriebenes Sauerstoffgerät oder ein ähnliches Gerät bereithalten.
	Patienten, die auf ein Beatmungsgerät angewiesen sind, müssen kontinuierlich durch qualifiziertes Personal überwacht werden. Dieses Personal muss darauf vorbereitet sein, bei einem Ausfall oder einer Störung des Beatmungsgerätes eine alternative Therapie bereitzustellen.
Schutz des Patienten vor Abtrennung des Schlauchsystems	Für Patienten, die auf ein Beatmungsgerät angewiesen sind, dürfen Sie sich nicht auf einen einzigen Alarm verlassen, um einen abgetrennten Atemschlauch zu erkennen. Die Alarme "Niedriges Atemzugvolumen", "Niedriges Atemminutenvolumen", "Niedrige Atemfrequenz" und "Apnoe" müssen zusammen mit dem Alarm "Schlauchsystem getrennt" und "Niedriger inspiratorischer Spitzendruck" verwendet werden.
	Prüfen Sie die Funktion "Schlauchsystem getrennt" täglich sowie nach jeder Änderung am Patientenschlauchsystem. Die ordnungsgemäße Funktion mancher Alarme kann durch eine Erhöhung des Widerstands im Schlauchsystem verhindert werden.
	Sprechventile, Atemluftbefeuchter (HMEs) und andere Beatmungsfilter können zusätzlichen Widerstand im Schlauchsystem erzeugen und die Funktion von Alarmen, die für den Abtrennschutz des Schlauchsystems gewählt wurden, beeinträchtigen.
	Den Alarm "Niedriger inspiratorischer Spitzendruck" nicht zu niedrig einstellen, da das System sonst eventuell größere Leckagen im Schlauchsystem bzw. die Trennung vom Patienten nicht erkennt.

Qualifizierung des Personals	Das Trilogy 202 System ist ein Medizingerät, das für die Verwendung durch Beatmungstherapeuten oder andere geschulte und qualifizierte medizintechnische Betreuer unter Aufsicht eines Arztes bestimmt ist.
	Die Therapieeinstellungen und andere Geräteeinstellungen dürfen nur auf Anweisung des beaufsichtigenden Arztes geändert werden.
	Der Bediener des Beatmungsgerätes muss dieses Handbuch vor Verwendung des Gerätes sorgfältig lesen.
Betriebsmodi des Beatmungsgerätes	Das Gerät kann Therapien sowohl für auf ein Beatmungsgerät angewiesene als auch nicht darauf angewiesene Patienten bereitstellen. Betriebsmodi des Beatmungsgerätes, Schlauchsystemtyp und Alarmfunktionen sollten erst nach einer klinischen Bewertung der Anforderungen jedes Patienten ausgewählt werden.
	Die C-Flex-, Bi-Flex- und AVAPS-Funktionen sind nur für erwachsene Patienten geeignet.
Änderung von Therapieeinstellungen mittels SD-Karte	Wenn Sie Therapieeinstellungen, Alarme und andere Geräteeinstellungen mithilfe der SD-Karte ändern, fordert das Trilogy 202 System dazu auf, die Änderungen zu überprüfen und zu bestätigen, bevor diese vom Gerät verwendet werden. Der medizintechnische Betreuer oder Arzt ist dafür verantwortlich, die Richtigkeit und Kompatibilität der Therapieeinstellungen für den Patienten nach Verwendung dieser Funktion zu gewährleisten. Die Verwendung falscher Therapieeinstellungen für einen bestimmten Patienten kann zur einer ungeeigneten Therapie, mangelnder Sicherheitsüberwachung und schweren oder tödlichen Verletzungen des Patienten führen.
Elektrische Störung	Das Gerät ist für den Gebrauch in der in Kapitel 13 dieses Handbuchs beschriebenen elektromagnetischen Umgebung vorgesehen. Der Benutzer des Gerätes muss gewährleisten, dass es in einer kompatiblen Umgebung verwendet wird.
	Bei der Verwendung von tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten sollte der empfohlene Abstand zu allen Teilen des Gerätes (einschließlich Kabeln) eingehalten werden, der sich aus den in Kapitel 13 dieses Handbuches angegebenen Informationen errechnet.
Reservebatterie	Der interne Akku ist nicht als Hauptstromquelle, sondern nur als Reservebatterie und zum krankenhausinternen Transport bestimmt.
	Das Beatmungsgerät verfügt über einen zweistufigen Alarm, der auf eine niedrige Batterieladung hinweist. Der Alarm von mittlerer Priorität weist darauf hin, dass das Gerät noch ca. 20 Minuten betrieben werden kann. Der Alarm von hoher Priorität weist darauf hin, dass das Gerät noch ca. 10 Minuten betrieben werden kann. Die tatsächlich verbleibende Betriebszeit kann darüber oder darunter liegen und variiert je nach dem Alter der Batterie, den Umgebungsbedingungen und der Therapie.
	Unverzüglich eine andere Stromquelle bereitstellen, wenn die Alarmmeldung "Batterie fast leer" angezeigt wird. Der vollständige Ausfall der Stromversorgung und der Abbruch der Therapie steht unmittelbar bevor.

	<u> </u>
Betriebs- und Lagerungs- temperaturen	Verwenden Sie dieses Gerät nicht bei einer Umgebungstemperatur über 40°C. Wird dieses Gerät bei einer Raumtemperatur über 40°C verwendet, kann die Temperatur des Luftstroms 43°C übersteigen. Dies könnte zu einem Systemalarm, einer wärmebedingten Reizung oder einer Verletzung der Atemwege des Patienten führen.
Bakterienfilter	Um eine Kontamination von Patient oder Beatmungsgerät zu vermeiden, wird die Verwendung eines von Respironics zugelassenen Hauptfluss-Bakterienfilters (Artikelnummer 342077) am Patientengas-Auslassanschluss empfohlen. Filter, die nicht von Respironics genehmigt wurden, können die Systemleistung beeinträchtigen.
Patientenschlauch- systeme (Allgemein)	Das Beatmungsgerät darf nur mit den von Philips Respironics empfohlenen Patientenanschlüssen (z. B. Masken, Schlauchsystemen und Ausatemventilen) benutzt werden. Die ordnungsgemäße Funktion des Gerätes, einschließlich der Alarme, mit anderen Schlauchsystemen wurde nicht von Philips Respironics geprüft und liegt in der Verantwortung des Arztes oder medizintechnischen Betreuers.
	Beim Hinzufügen von Komponenten zum Beatmungsgerät müssen der Strömungswiderstand und der Totraum von hinzugefügten Komponenten wie Luftbefeuchtern, Sprechventilen, Atemluftbefeuchtern (HMEs) und anderen Filtern sorgfältig hinsichtlich potenzieller unerwünschter Auswirkungen auf die Beatmungsunterstützung des Patienten und die Gerätealarme geprüft werden.
Passive	Bei Verwendung eines passiven Schlauchsystems ist ein Ausatemventil erforderlich.
Schlauchsysteme	Bei einem passiven Atemkreis reicht der Durchfluss durch die Ausatemvorrichtung bei niedrigen Ausatemdruckwerten u. U. nicht aus, um das ausgeatmete Gas vollständig aus dem Schlauchsystem zu entfernen. Ausgeatmete Luft wird dann u. U. zu einem gewissen Grad wieder eingeatmet.
Aktive Schlauchsysteme	Ausschließlich die aktive Ausatemvorrichtung verwenden, die für das Trilogy 202 System entwickelt wurde. Die ordnungsgemäße Funktion anderer aktiver Ausatemvorrichtungen wurde nicht von Philips Respironics geprüft, und deren Verwendung kann zu unsachgemäßem oder unsicherem Gerätebetrieb führen.
	Wenn das Patientenschlauchsystem aktiv ist, muss die Ausatemvorrichtung ordnungsgemäß funktionieren, damit das Beatmungsgerät die Therapie bereitstellen kann. Die Ausatemvorrichtung muss täglich geprüft und nach Bedarf ausgetauscht werden.
Systemprüfung	Das Beatmungsgerät erst dann an einem Patienten einsetzen, nachdem eine Systemprüfung durchgeführt wurde. Weitere Informationen sind in Kapitel 10 dieses Handbuchs zu finden.
	Beim Einschalten des Gerätes sicherstellen, dass es ordnungsgemäß funktioniert. Hierzu stets überprüfen, ob das akustische Signal ertönt und die Alarm-LEDs rot und dann kurz gelb aufleuchten. Wenn diese akustischen und optischen Anzeigen beim Einschalten nicht ertönen bzw. aufleuchten, wenden Sie sich an Philips Respironics oder einen autorisierten Kundendienst.

Externe Alarme Bei Verwendung eines externen Alarms muss sichergestellt werden, dass der Anschluss für den externen Alarm und das Kabel gründlich getestet werden. Hierzu auf Folgendes prüfen: Am Beatmungsgerät gemeldete Alarme werden außerdem vom externen Alarm gemeldet. Wenn das Kabel des externen Alarms vom Beatmungsgerät oder vom externen Alarm abgeklemmt wird, wird ein Alarm am externen Alarm gemeldet. Die Funktion des externen Alarms sollte täglich geprüft werden. Sauerstoff-Dieses Gerät ist mit einem Sauerstoffmischmodul ausgerüstet, das eine Sauerstoffabgabe an den Patienten im Konzentrationsbereich von 21 - 100 % ermöglicht. mischmodul Die Sauerstoffzufuhr zum Gerät muss folgende Bedingungen erfüllen: Druck: 276 kPa bis 600 kPa Fluss: 175 SLPM Um die Präzision der Sauerstoffverabreichung sicherzustellen und die Präsenz von Kontamination (falsches Gas angeschlossen) zu überwachen, ist mit einem externen Sauerstoffmonitor die Sauerstoffkonzentration im abgegebenen Gas zu bestätigen. Inhalt steht unter Druck. Den Sauerstoffeinlassdeckel nicht entfernen, während er an der Sauerstoffquelle angeschlossen ist. Beim Versuch, den Deckel zu entfernen, kann er abspringen und Verletzungen verursachen. Fixed-Flow-Sauerstoff Beim Zuführen einer festgelegten Menge zusätzlichen Sauerstoffs ist die Sauerstoffkonzentration u. U. nicht konstant. Die eingeatmete Sauerstoffkonzentration variiert je nach Drücken, Atemflussvolumen des Patienten und Leckrate des Schlauchsystems. Größere Lecks können die eingeatmete Sauerstoffkonzentration auf einen Wert senken, der unter dem erwarteten Wert liegt. Deshalb sollte der Patient gemäß der medizinischen Indikation entsprechend überwacht werden, z.B. durch ein Pulsoximeter mit Alarmfunktion. Das Gerät nur an geregelte Sauerstoffquellen anschließen. Sauerstoff fördert die Verbrennung. Bei der Verwendung von Sauerstoff gilt Rauchverbot. Sauerstoff nicht in der Nähe von offenen Flammen verwenden. Wenn diesem Gerät Sauerstoff zugeführt wird, muss die Sauerstoffzufuhr abgeschaltet werden, wenn das Gerät nicht in Betrieb ist. Erläuterung zum Warnhinweis: Wenn das Gerät nicht in Betrieb ist und die Sauerstoffzufuhr eingeschaltet bleibt, kann sich Sauerstoff, der dem Schlauchsystem des Gerätes zugeführt wird, im Inneren des Gerätegehäuses sammeln. **Brand oder Explosion** Das Beatmungsgerät darf nicht in der Nähe entflammbarer Gase verwendet werden. Dies könnte zu einem Brand oder einer Explosion führen.

Alarme

Unverzüglich auf einen Alarm reagieren, da dies auf einen lebensbedrohlichen Zustand hinweisen kann. Weitere Informationen finden Sie in den Kapiteln über Alarmfunktionen und Fehlerbehebung.

Den Patienten und das Beatmungsgerät während der Alarmstummschaltungsdauer ständig beobachten. Wenn die Alarme ohne Bedienereingriff weiter laufen, kann dies negative Auswirkungen für den Patienten haben.

Wenn die Alarmmeldung mit hoher Priorität "Int. Batterie fast leer" angezeigt wird, muss das Beatmungsgerät unverzüglich an eine andere Stromquelle angeschlossen werden. Wenn keine andere Stromquelle zur Verfügung steht, muss der Patient unverzüglich mit einem anderen Beatmungsgerät versorgt werden.

Wenn der Alarm "Beatmungsgerät außer Betrieb" angezeigt wird, muss der Patient unverzüglich mit einem anderen Beatmungsgerät versorgt werden.

Sie dürfen sich nicht auf einen einzigen Alarm verlassen, um einen abgetrennten Atemschlauch zu erkennen. Die Alarme "Niedriges Atemzugvolumen", "Niedriges Atemminutenvolumen", "Niedrige Atemfrequenz" und "Apnoe" müssen zusammen mit dem Alarm "Schlauchsystem getrennt" verwendet werden.

Stellen Sie sicher, dass die Alarmlautstärke so eingestellt ist, dass ein Alarm vom medizintechnischen Betreuer gehört wird. Ziehen Sie die Verwendung eines externen Alarms in Erwägung.

Das **Trilogy 202** System kann mit den folgenden Schlauchsystemtypen verwendet werden:

- Passiv
- Aktivfluss
- Aktiv-PAP (proximaler Atemwegsdruck)

Das passive Ausatem-Patientenschlauchsystem liefert einen SCHÄTZWERT des ausgeatmeten Atemzugvolumens (Vte).

Nur das Ausatemschlauchsystem mit Aktivfluss misst das ausgeatmete Atemzugvolumen (Vte) direkt.

Das Ausatemschlauchsystem mit Aktiv-PAP misst KEINEN Vte-Wert und gibt nur das zugeführte Atemzugvolumen (Vti) an.

Defektes Beatmungsgerät

Wenn Sie unerklärliche Veränderungen in der Leistung des Gerätes bemerken, das Gerät ungewöhnliche Geräusche von sich gibt, das Gerät und/oder der abnehmbare Akku fallen gelassen wurde, das Gehäuse beschädigt oder Wasser in das Gehäuse eingedrungen ist, setzen Sie sich mit Philips Respironics oder dem autorisierten Kundendienst in Verbindung.

Wartung	Empfehlungen zur Wartung finden Sie in Kapitel 7 dieses Handbuchs.
	Die Stromkabel, das Netzteil und den abnehmbaren Akku regelmäßig auf Anzeichen von Abnutzungen oder Beschädigungen überprüfen. Bei Beschädigung nicht weiterverwenden und ersetzen.
	Reparaturen und Anpassungen müssen von autorisiertem Philips Respironics- Kundendienstpersonal ausgeführt werden. Wartungsarbeiten, die von Unbefugten durchgeführt werden, können zu schweren oder tödlichen Verletzungen führen, die Garantie außer Kraft setzen oder kostspielige Geräteschäden verursachen.
Reinigung (Detaillierte Reinigungs- anweisungen sind in Kapitel 7 zu finden.)	Zur Vermeidung eines Stromschlags vor dem Reinigen des Beatmungsgerätes stets das Netzkabel aus der Steckdose ziehen.
	Wenn das Beatmungsgerät Regen oder Feuchtigkeit ausgesetzt war, das Gerät und insbesondere den Bereich um die Netzbuchse bei getrenntem Netzkabel trocknen, bevor das Netzkabel angeschlossen wird.



A Vorsichtsmaßnahmen

Eine Vorsichtsmaßnahme weist darauf hin, dass das Gerät evtl. beschädigt werden könnte.

Aufbewahrung	Die interne Batterie und der abnehmbare Akku werden während der Lagerung entladen. Wenn die Batterien voll geladen bleiben sollen (beispielsweise in einem Reservegerät), das Gerät alle 16 Tage ca. acht Stunden lang an eine Wechselstromquelle anschließen. Das Beatmungsgerät kann auch ständig an einer Wechselstromquelle angeschlossen bleiben, ohne dass die Batterieleistung dadurch beeinträchtigt wird.
	Das vollständige Entladen von Batterien verursacht keine Schäden an den Batterien und führt nicht zum Verlust von Geräteeinstellungen. Allerdings kann das Laden der Batterien vor der nächsten Verwendung dadurch länger dauern.

Betriebs- und Lagerungs- temperaturen	Benutzen Sie das Gerät nicht bei direkter Sonneneinstrahlung oder in der Nähe eines Heizgerätes. Dies könnte zu einem Temperaturanstieg der an den Patienten abgegebenen Luft führen.				
	Länger andauernde Verwendung oder Lagerung bei erhöhten Temperaturen kann die Nutzungsdauer der Batterie und anderer interner Komponenten des Beatmungsgerätes herabsetzen.				
	Das Beatmungsgerät ist mit einer internen Lithium-Ionen-Batterie und einem abnehmbaren Lithium-Ionen-Akku ausgestattet. Das Gerät bzw. den abnehmbaren Akku während des Gebrauchs keinen Temperaturen über 40 °C und während der Lagerung keinen Temperaturen über 60 °C aussetzen. Andernfalls wird die Lebensdauer des Akkus herabgesetzt und das Risiko von Feuer oder Schäden am Akku erhöht.				
Kondensation	Kondensation kann den Betrieb oder die Genauigkeit des Gerätes beeinträchtigen. Wenn das Gerät während der Lagerung sehr hohen oder sehr niedrigen Temperaturen ausgesetzt war, sollte es vor Beginn der Therapie auf die Umgebungstemperatur erwärmt bzw. abgekühlt werden.				
Luftfilter	Der wiederverwendbare Schaumstoff-Einlassfilter ist erforderlich, um das Beatmungsgerät vor Staub und Schmutz zu schützen. Den Filter regelmäßig waschen bzw. bei Beschädigung austauschen, um den ordnungsgemäßen Gerätebetrieb zu gewährleisten.				
Kühlluftöffnungen	Die Kühlluftöffnungen an der Unter- und Rückseite des Gerätes nicht blockieren. Andernfalls kann das Gerät in hohen Umgebungstemperaturen oder bei hohen Therapieeinstellungen überhitzen.				
Lebensdauer der Batterie	Die interne Batterie und der abnehmbare Akku verschleißen abhängig von der Nutzungsdauer (Stunden oder vollständige Lade-/Entladezyklen). Die Kapazität und Lebensdauer der Batterie werden außerdem durch Betrieb bei höheren Temperaturen herabgesetzt.				
Abnehmbarer Akku	Verwenden Sie ausschließlich den für das Trilogy System von Philips Respironics bestimmten abnehmbaren Akku mit dem Beatmungsgerät.				
Reinigung	Das Beatmungsgerät nicht mit Dampf autoklavieren. Dadurch wird das Gerät zerstört.				
	Das Gerät nicht in Flüssigkeiten tauchen und darauf achten, dass keine Flüssigkeiten ins Innere des Gehäuses oder in den Einlassfilter gelangen.				
	Auf keinen Fall Wasser oder andere Reinigungslösungen direkt auf das Beatmungsgerät sprühen.				
	Keine scharfen oder abrasiven Reinigungsmittel oder Bürsten zur Reinigung des Beatmungsgerätes verwenden. Ausschließlich die in dieser Anleitung aufgeführten Reinigungsmittel und -methoden verwenden.				

Patientenschlauch- system	Ausatemventile, Atemschläuche und Wasserabscheider werden sauber versandt, jedoch nicht steril. Diese Teile müssen unter Beachtung der Verfahren der jeweiligen Einrichtung und den von Philips Respironics mit jedem Zubehörteil mitgelieferten Richtlinien gereinigt und desinfiziert werden.			
Externes Gleichstromsystem	Das Beatmungsgerät und andere Geräte wie elektrisch verstellbare Rollstühle auf keinen Fall über die gleiche externe Batterie mit Strom versorgen.			
	Eine externe Batterie darf nur unter Verwendung des für das Trilogy System von Philips Respironics bestimmten externen Batteriekabels an das Beatmungsgerät angeschlossen werden. Dieses Kabel ist mit einer Sicherung versehen, entsprechend vorverdrahtet und ordnungsgemäß abgeschlossen, um den sicheren Anschluss an eine standardmäßige Deep-Cycle-Bleibatterie zu gewährleisten. Die Verwendung eines anderen Adapters oder Kabels kann zu Fehlfunktionen des Beatmungsgerätes führen.			
	Das Beatmungsgerät darf nur unter Verwendung des für das Trilogy System von Philips Respironics bestimmten Kfz-Adapters (wenn verfügbar) an das elektrische System eines Kraftfahrzeugs angeschlossen werden. Dieser Adapter ist mit einer Sicherung und einem Filter versehen, um den sicheren Anschluss an eine standardmäßige Kfz-Elektrik zu gewährleisten. Die Verwendung eines anderen Adapters oder Kabels kann zu Fehlfunktionen des Beatmungsgerätes führen.			
	Das Beatmungsgerät nicht über das elektrische System eines Kraftfahrzeugs betreiben, wenn das Fahrzeug mit dem Anlasser oder Starthilfekabeln gestartet wird. Beim Startvorgang auftretende transiente elektrische Störungen können zu Fehlfunktionen des Beatmungsgerätes führen.			
Elektrostatische Entladung (ESD)	Keine antistatischen oder leitfähigen Schläuche oder leitfähigen Patientenschläuche mit dem Gerät verwenden.			

Hinweise

 Dieses Produkt enthält keinen natürlichen Latexgummi bzw. keinen trockenen Naturkautschuk in den für den Patienten oder Bediener zugänglichen Bereichen oder dem Luftweg-/ Atemschlauchsystem.

Kontraindikationen

Wenn der Patient einen der folgenden Zustände aufweist, zunächst den Arzt konsultieren, bevor das Gerät in einem nicht invasiven Modus verwendet wird:

- Unfähigkeit, stets offene Atemwege bzw. normal klare Absonderungen zu erhalten
- Patienten, bei denen ein Risiko der Einatmung des Mageninhalts besteht
- Diagnose akuter Nasennebenhöhlen- oder Mittelohrentzündung
- Patienten, die an Nasenbluten leiden und bei denen Blut durch Einatmen in die Lungen gelangen kann
- Hypotonie

Systemübersicht

Dieses Beatmungsgerät liefert Therapieoptionen im Druckregelungsund im Volumenmodus. Das Gerät kann für die nicht invasive und die invasive Beatmung verwendet werden. Es kann für die Ganzheitstherapie eingesetzt werden, wenn sich die Bedürfnisse des Patienten bedingt durch den Fortschritt der Krankheit von nicht invasiver Beatmung auf invasive Beatmung ändern.

Dieses Gerät ist auf Rezept erhältlich und bietet zahlreiche Spezialfunktionen, die die Therapie komfortabler und angenehmer für den Patienten gestalten. Mit der Rampenfunktion können Sie zum Beispiel beim Einschlafen den Atmungsdruck reduzieren. Der Druck steigt dann allmählich auf den verschriebenen Therapiedruck an. Zusätzlich bietet die Flex-Komfortfunktion eine stärkere Druckentlastung während der Ausatmung.

Das Beatmungsgerät kann durch verschiedene Stromquellen gespeist werden, einschließlich einer internen Lithium-Ionen-Batterie. Diese Batterie wird automatisch in den Fällen verwendet, in denen der abnehmbare Lithium-Ionen-Akku, der externe Bleiakkumulator bzw. eine Wechselstromversorgung nicht zur Verfügung stehen.

Dieses Beatmungsgerät ist mit einem Sauerstoffmischmodul ausgerüstet, das eine Sauerstoffabgabe an den Patienten im Konzentrationsbereich von 21 – 100 % ermöglicht.

Symbole

Auf dem Gerät werden die folgenden Symbole verwendet.

Vorderseite

Symbol	Beschreibung					
ψ	Therapie Ein/Aus					
	Alarmanzeige/Audiopause					
~	Netzanzeige					

Rückseite und Seiten des Gerätes

Symbol	Beschreibung						
~	Netzanschluss						
	Schlitz für gesicherte digitale Karte (SD-Karte)						
IOIOI	Serieller Anschluss						
	Anschluss für externen Alarm						
움	Ethernet-Anschluss						
	Gleichstromanschluss						
O ₂	Sauerstoffeinlass						
(i	In der beigefügten Anleitung nachschlagen						
沈	Anwendungsteil Typ BF						

<u> </u>	Getrennte Entsorgung von elektrischen und elektronischen Geräten gemäß EU-Richtlinie 2002/96/EC.
	Klasse II (schutzisoliert)
IPX1	Tropfwassergeschützt

Trilogy 202Benutzerhandbuch

2. Beschreibung des Systems

In diesem Kapitel werden die Bedienelemente und Funktionen auf der Vorderseite und an der Rückseite des Gerätes beschrieben.

Funktionen auf der Vorderseite

Auf der Vorderseite befinden sich die Bedientasten, die optischen Anzeigen und der Anzeigebildschirm.

Tasten

Auf der Vorderseite des Gerätes befinden sich die folgenden Tasten.

1. UStart/Stopp-Taste

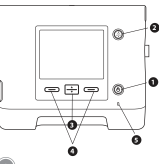
Mit dieser Taste wird der Luftstrom ein- oder ausgeschaltet und die Therapie gestartet oder gestoppt.

2. Alarmanzeige- und Audiopause-Taste

Diese Taste hat zwei Funktionen: kurzzeitige Stummschaltung des Signaltons eines Alarms und Anzeige eines Alarms. Wenn die Ursache für den Alarm nach der Stummschaltung nicht behoben wird, ertönt der Alarm nach einer Minute erneut. Die Stummschaltung des Alarms wird jeweils auf eine Minute zurückgestellt, wenn diese Taste gedrückt wird. Weitere Informationen hierzu sind in Kapitel 6 aufgeführt.

3. Aufwärts-/Abwärtstaste

Mit dieser Taste können Sie durch das Displaymenü navigieren und Geräteeinstellungen bearbeiten.





Bedienelemente an Vorderseite und Anzeigebildschirm

Hinweis: Wenn Sie mit der Therapie beginnen, leuchtet die Hintergrundbeleuchtung des Anzeigebildschirms sowie der Tasten auf, die roten und gelben Alarm-LEDs leuchten kurzzeitig auf, und es ertönt ein akustisches Signal, um anzuzeigen, dass mit der Therapie begonnen wurde. Der Startbildschirm erscheint auf dem Anzeigebildschirm.



Beim Einschalten des Gerätes sicherstellen, dass es ordnungsgemäß funktioniert. Hierzu stets überprüfen, ob das akustische Signal ertönt und die Alarm-LEDs rot und dann kurz gelb aufleuchten. Wenn diese akustischen und optischen Anzeigen beim Einschalten nicht ertönen bzw. aufleuchten, wenden Sie sich an Philips Respironics oder einen autorisierten Kundendienst.

4. Linke und rechte Bedientaste

Mithilfe dieser Tasten können Sie Anzeigeoptionen auswählen oder bestimmte auf dem Bildschirm angezeigte Aktionen ausführen.

Optische Anzeigen

Auf der Vorderseite befinden sich mehrere Strom- und Alarmanzeigen.

5. Netz-LED

Eine grüne LED (~) in der unteren rechten Ecke der Vorderseite zeigt an, dass das Gerät mit Wechselstrom (Netzspannung) gespeist wird. Diese LED leuchtet auf, solange eine ausreichende Wechselstromversorgung vorhanden ist.

6. LEDs für die Tastaturbeleuchtung

Die weiße LED in der Start/Stopp-Taste, der Aufwärts-/Abwärtstaste und der linken/rechten Bedientaste leuchtet auf, wenn die Funktion "Tastaturbeleuchtung" im Menü mit den Geräteoptionen aktiviert ist. Weitere Informationen hierzu sind in Kapitel 5 aufgeführt.

7. Rote Alarm-LED

In der Alarmanzeige/Audiopause-Taste blinkt eine rote LED, um einen Alarm mit hoher Priorität anzuzeigen.

8. Gelbe Alarm-LED

In der Alarmanzeige/Audiopause-Taste blinkt eine gelbe LED, um einen Alarm von mittlerer Priorität anzuzeigen. Wenn die gelbe LED kontinuierlich leuchtet, weist dies auf einen Alarm von niedriger Priorität hin.

Hinweis: Weitere Informationen über Alarme von hoher, mittlerer und niedriger Priorität sind in Kapitel 6 aufgeführt.

Anzeigebildschirm

Auf dem Anzeigebildschirm können Einstellungen, Informationen über den Systemstatus, Echtzeit-Patientendaten, Alarme und Protokolle angezeigt werden. Bestimmte Einstellungen können ebenfalls auf dem Anzeigebildschirm geändert werden.

Weitere Informationen über das Anzeigen und Ändern von Geräteeinstellungen sind in Kapitel 5 zu finden.





Beispiel für einen Anzeigebildschirm

Funktionen an der Rückseite und den Seiten des Gerätes

An den Seiten und der Rückseite des Beatmungsgerätes befinden sich die folgenden Anschlüsse und Funktionen (siehe Abbildung rechts).

1. Netzanschluss

Das Netzkabel wird in diesen Anschluss an der rechten Seite des Beatmungsgerätes eingesteckt.

2. Anschluss für das Atemschlauchsystem

Das Atemschlauchsystem wird an der rechten Seite des Gerätes angeschlossen. Weitere Details sind in Kapitel 4 aufgeführt.

3. Ausatemventil-Anschlussblock

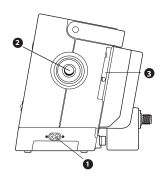
Die Ausatemvorrichtung am Ausatemventil-Anschlussblock rechts am Gerät anschließen. Weitere Informationen hierzu sind in Kapitel 4 aufgeführt.

4. Lufteinlass und Filter

Den mit diesem Gerät gelieferten Filter in den Lufteinlass einsetzen.

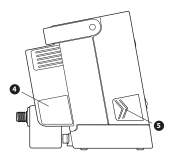
5. Schlitz für SD-Karte (sichere digitale Karte)

An der linken Seite des Gerätes befindet sich ein Schlitz für die optionale SD-Karte. Sie können die Verwendungs- und Therapieinformationen vom Gerät auf der SD-Karte speichern.





Rechte Seite





Linke Seite

6. Serieller Anschluss

Sie können das Gerät über diesen Anschluss an einen Computer mit PC Direct oder Sleepware Software oder andere Geräte von Philips Respironics wie Alice 5 und AOM anschließen. Verwenden Sie für den Anschluss des Beatmungsgerätes an das externe Gerät oder den Computer das für das Trilogy System bestimmte serielle RS232-Kabel.

7. Anschluss für externen Alarm/Schwesternruf

Wenn Sie einen optionalen externen Alarm oder ein Schwesternrufsystem mit dem Beatmungsgerät verwenden, kann das von Philips Respironics gelieferte Adapterkabel für den externen Alarm oder das Schwesternruf-Adapterkabel an diesem Anschluss angeschlossen werden.

8. Ethernet-Anschluss (wenn verfügbar)

An diese Steckverbindung können Sie einen PC oder Router anschließen, um Therapieinformationen auf eine sichere Website hochzuladen, so dass Therapieinformationen von einem Remote-Computer aus geprüft oder eine Ferndiagnose und -reparatur am Gerät vorgenommen werden können.

9. Anschluss für externe Batterie (Gleichstromanschluss)

An diesem Anschluss können Sie einen externen, unabhängigen Bleiakku unter Verwendung des für das Trilogy System bestimmten externen Batteriekabels anschließen.

10. Hochdruck-Sauerstoffeinlass

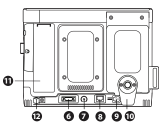
Bei Verwendung von Hochdruck-Zusatzsauerstoff die Sauerstoffquelle am Hochdruck-Sauerstoffeinlass anschließen.

11. Fach für abnehmbaren Akku (Abbildung mit angebrachter Batteriefachabdeckung)

Wenn das Gerät mithilfe des abnehmbaren Lithium-Ionen-Akkus von Philips Respironics gespeist werden soll, kann die Abdeckung abgenommen und der Akku hier angeschlossen werden.

12. Kabelhalter

Befestigen Sie das Stromkabel stets mit dem Kabelhalter, damit es nicht versehentlich abgezogen werden kann. Weitere Informationen hierzu sind in Kapitel 4 aufgeführt.





Trilogy 202Benutzerhandbuch

3. Modi, Funktionen und Alarme

Therapiemodi

Das Gerät bietet druckgesteuerte Beatmung (PCV) und volumengesteuerte Beatmung (VCV) für nicht invasive und invasive Patienten.

Die druckgesteuerte Beatmung liefert dem Patienten den verschriebenen Druck gemäß den eingestellten Parametern für Atemfrequenz und Inspirationszeit. Dies bedeutet, dass jeder Atemzug so gesteuert wird, dass dem Patienten der verschriebene Druck zugeführt wird. Das Gerät bietet sechs unterschiedliche druckgesteuerte Betriebsmodi:

- CPAP Kontinuierlicher positiver Atemwegsdruck
- S Spontane Beatmung
- S/T Spontane/Zeitgesteuerte Beatmung
- T Zeitgesteuerte Beatmung
- PC Druckgesteuerte Beatmung
- PC-SIMV Druckgesteuerte synchronisierte intermittierende mandatorische Ventilation

Die volumengesteuerte Beatmung liefert dem Patienten das verschriebene Inspirations-Atemzugvolumen gemäß der eingestellten Parameter für Atemfrequenz und Inspirationszeit. Dies bedeutet, dass jeder Atemzug so gesteuert wird, dass dem Patienten das verschriebene Atemzugvolumen zugeführt wird. Das Gerät bietet drei unterschiedliche volumengesteuerte Betriebsmodi:

- AC Assistierte Beatmung
- CV Kontrollierte Beatmung
- SIMV Synchronisierte intermittierende mandatorische Ventilation

Arten der Atmung

Die volumen- und druckgesteuerten Beatmungstherapiemodi können mit vier Atmungsarten verwendet werden:

- Spontan
- Mandatorisch
- Assistiert
- Seufzer

Spontaner Atemzug

Ein spontaner Atemzug wird vom Patienten ausgelöst. Atemzüge werden durch die Einatemanstrengung des Patienten eingeleitet und die Abgabe wird basierend auf der aktuellen Druck- oder Volumeneinstellung gesteuert. Die Atemzüge werden je nach gewähltem Modus durch die Einstellungen des Beatmungsgerätes oder durch die Ausatmungsanstrengung des Patienten beendet.

Mandatorischer Atemzug

Ein mandatorischer Atemzug (d. h. Maschinenatemzug) wird vollständig vom Beatmungsgerät gesteuert. Das Beatmungsgerät steuert sowohl den Beginn (Trigger) als auch das Ende (Zyklus) der Einatmung.

Assistierter Atemzug

Der assistierte Atemzug wird vom Patienten und vom Beatmungsgerät gesteuert. Atemzüge werden durch die Anstrengung des Patienten eingeleitet und die Abgabe wird durch die aktuellen Druck- oder Volumeneinstellungen gesteuert. Die volumenassistierte Atmung gibt das verschriebene Atemzugvolumen innerhalb der verschriebenen Inspirationszeit ab. Die druckassistierte Atmung gibt den verschriebenen Einatmungsdruck während der verschriebenen Inspirationszeit ab. Atemzüge werden beendet, wenn die eingestellte Inspirationszeit erreicht wurde.

Seufzer

Ein Seufzer ist ein Atemzug, bei dem 150 % des verschriebenen Volumens abgegeben wird. Wenn die Seufzereinstellung aktiviert ist, gibt das Gerät diesen Atemzug einmal alle 100 mandatorischen oder assistierten Atemzüge ab. Seufzer sind nur in volumengesteuerten Beatmungsmodi verfügbar.

Therapiemodus-Tabelle

In der folgenden Tabelle sind alle Therapiemodi und die in jedem Modus verfügbaren Einstellungen zusammengefasst. Einige Einstellungen in der Tabelle hängen von anderen Einstellungen ab. Wenn das Schlauchsystem beispielsweise auf Aktivfluss eingestellt ist, werden die Einstellungen für Flow-Trigger-Sensitivität, Leckkompensation und Flowzyklus angezeigt.

Hinweis: Der in der nachstehenden Tabelle und weiter hinten in diesem Handbuch verwendete Begriff "Druckunterstützung" ist wie folgt definiert: IPAP – EPAP oder Druck – PEEP (PC-SIMV).

		Therapiemodi								
		СРАР	S	S/T	т	PC	PC-SIMV	cv	AC	SIMV
	Duale Verschreibung	√	√	√	√	√	√	√	√	√
	Schlauchsystemtyp	√ √	√	√	√	√	√	√	√	√
	FiO ₃	√ √	√	√	√	√ √	√	√	√	√
	CPAP	1 1				i e				
	IPAP		√	√	√	√ √				
	AVAPS (Ein, Aus)*	1	√	√	√	√				
	IPAP Max Druck	i i	√	√	√	√ √				
	IPAP Min Druck	1	√	√	√	√ √				
	EPAP		√	√	√	√	Ì			
	Druck						√			
	Druckunterstützung (PS)						√			√
	PEEP						√	√	√	√
	Atemzugvolumen		√	√	√	√		√	√	√
	Atemfrequenz			√	√	√ √	√	√	√	√
	Inspirationszeit			√	√	√	√	√	√	√
er	Trigger-Typ*	√ √	√	√		√ √	√		√	√
Therapieparameter	Flow-Trigger-Sensitivität	√ √	√	√		√ √	√		√	√
an	Flowzyklus-Sensitivität	√ √	√	√			√			√
ar	Rampendauer	√ √	√	√	√	√				
ē	Rampen-Anfangsdruck	√ √	√	√	√	√				
дe	Flex *	√	√			1				
Jer	Anstiegszeit		√	√	√	√	√			√
È	Flowmuster							√	√	√
	Seufzer							√	√	√
	Schlauchsystem getrennt	√	√	$\sqrt{}$	√	√			√	√
	Apnoe	√	√	√	√	√	√	√	√	√
	Apnoefrequenz		√	√	√	√	√	√	√	√
	Vte hoch*	√	√	√	√	√	\checkmark	√	√	√
	Vte niedrig*	√	√	√	√	√	√	√	√	√
	Vti hoch*	√	√	√	√	√	\checkmark	√	√	√
	Vti niedrig*	√	√	√	√	√	√	√	√	√
	Hohes Atemminutenvolumen		√	$\sqrt{}$	√	√		√	√	√
	Niedriges Atemminutenvolumen	√	√	√	√	√	√	√	√	√
	Hohe Atemfrequenz	√ √	√	√	√	√	√	√	√	√
	Niedrige Atemfrequenz	√	√	√	√	√	√	√	√	√
	Hoher Inspirationsdruck							√	√	√
	Niedriger Inspirationsdruck							√	√	√

^{*} Auslösertyp-, AVAPS- und Flex-Einstellungen sind nur mit dem passiven Schlauchsystem verfügbar. Vte hoch und Vte niedrig sind nur mit dem passiven Schlauchsystem und dem Schlauchsystem mit Aktivfluss verfügbar. Vti hoch und Vti niedrig sind nur mit dem Schlauchsystem mit Aktiv-PAP verfügbar. Leckkompensation ist nur mit dem Schlauchsystem mit Aktivfluss verfügbar.

Therapiemodi mit druckgesteuerter Beatmung

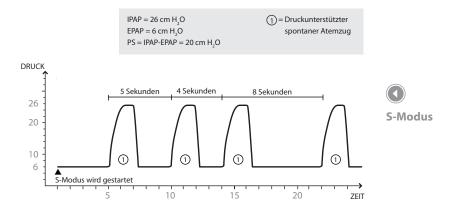
In den druckgesteuerten Beatmungsmodi wird ein verschriebener Druck an den Patienten abgegeben.

Modus Kontinuierlicher positiver Atemwegsdruck (CPAP)

Im Modus Kontinuierlicher positiver Atemwegsdruck (CPAP) verabreicht das Gerät dem Patienten kontinuierlichen Druck. Alle Atemzüge in diesem Modus sind spontan.

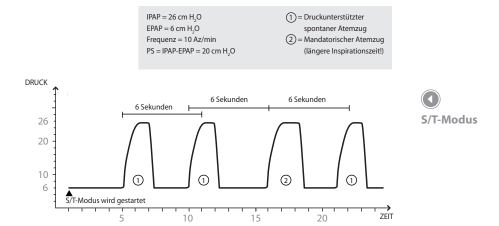
Spontaner Modus (S)

Der spontane Modus (S) des Gerätes liefert Bi-Level-Druckunterstützung. Dieser Modus unterstützt nur spontane Atmung. In diesem Modus wird bei der Einatmung ein inspiratorischer positiver Atemwegsdruck (IPAP) und bei der Ausatmung ein niedrigerer exspiratorischer positiver Atemwegsdruck (EPAP) verabreicht. Die nachstehende Abbildung veranschaulicht diese Konzepte.



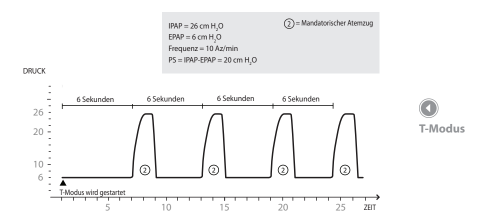
Spontaner/zeitgesteuerter Modus (S/T)

Der spontane/zeitgesteuerte Modus (S/T) des Gerätes liefert Bi-Level-Druckunterstützung. Dieser Modus unterstützt spontane und mandatorische Atmung. Ein mandatorischer Atemzug wird verabreicht, wenn der Patient innerhalb der verschriebenen Atemfrequenzeinstellung (Az/min) nicht spontan atmet. Dies stellt sicher, dass der Patient eine Mindestanzahl von Atemzügen pro Minute erhält. In diesem Modus wird ein IPAP bei der Einatmung und ein niedrigerer EPAP bei der Ausatmung verabreicht. Die Dauer eines spontanen Atemzugs wird durch die Anstrengung des Patienten bestimmt. Die Dauer eines mandatorischen Atemzugs wird durch die eingestellte Inspirationszeit bestimmt. Die nachstehende Abbildung veranschaulicht diese Konzepte.



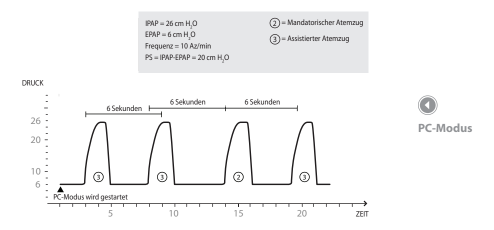
Zeitgesteuerter Modus (T)

Im zeitgesteuerten Modus (T) liefert das Gerät Bi-Level-Druckunterstützung. In diesem Modus werden nur mandatorische Atemzüge verabreicht. Ein mandatorischer Atemzug wird gemäß der verschriebenen Atemfrequenzeinstellung (Az/min) und der eingestellten Inspirationszeit verabreicht. Dies bedeutet ebenfalls, dass das Beatmungsgerät nicht auf Anstrengungen des Patienten reagiert. In diesem Modus wird ein IPAP bei der Einatmung und ein niedrigerer EPAP bei der Ausatmung verabreicht. Die nachstehende Abbildung veranschaulicht diese Konzepte.



Druckgesteuerter Modus (PC)

Im druckgesteuerten Modus (PC) liefert das Gerät Bi-Level-Druckunterstützung. Dieser Modus unterstützt assistierte und mandatorische Atmung. Dieser Modus ist mit dem S/T-Modus identisch, mit der Ausnahme, dass die Inspirationszeit aller Atemzüge fest eingestellt ist.



Modus für druckgesteuerte synchronisierte intermittierende mandatorische Ventilation (PC-SIMV)

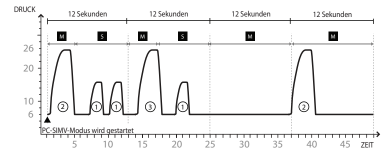
Im druckgesteuerten Therapiemodus der synchronisierten intermittierenden mandatorischen Ventilation (PC-SIMV) liefert das Gerät spontane, assistierte und mandatorische Atemzüge. Dieser Modus entscheidet innerhalb eines Zeitfensters, welche Art der Atmung verabreicht werden soll. Bei diesem Zeitfenster handelt es sich um die maximale Zeitdauer zwischen Atemzügen gemäß der eingestellten Atemfrequenz.

Das Zeitfenster startet mit dem Einschalten des PC-SIMV Modus. Wenn der Patient keinen Atemzug auslöst, verabreicht das Beatmungsgerät nach Zeitablauf einen mandatorischen Atemzug und beginnt dann erneut mit dem Ablauf. Bei der mandatorischen Atmung werden beim Einatmen der eingestellte Druckwert und beim Ausatmen ein niedrigerer PEEP-Wert verabreicht.

Wenn in diesem Zeitfenster eine Patientenanstrengung erkannt wird, wird während der ersten Anstrengung entweder ein spontaner oder ein assistierter Atemzug verabreicht. Wenn der letzte verabreichte Atemzug mandatorisch war, wird für die erste Patientenanstrengung des Zeitfensters ein spontaner Atemzug verabreicht. Wenn der letzte verabreichte Atemzug assistiert oder spontan war, wird für die erste Patientenanstrengung des Zeitfensters ein assistierter Atemzug verabreicht. Bei der assistierten Atmung wird während der Einatmung der eingestellte Druck und bei Ausatmung der eingestellte PEEP-Wert verabreicht.

Wenn innerhalb dieses Zeitfensters weiterhin (nach dem ersten vom Patienten ausgelösten Atemzug) eine Patientenanstrengung erkannt wird, werden für die Restdauer des Fensters spontane Atemzüge verabreicht. Die nachstehende Abbildung zeigt Beispiele von Atemmustern im PC-SIMV-Modus.







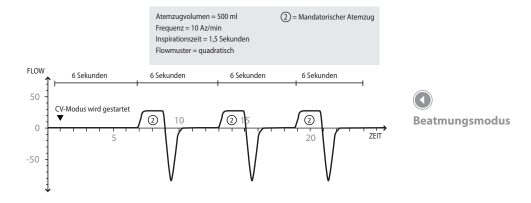
Beispiele für Atemmuster im PC-SIMV-Modus

Therapiemodi mit volumengesteuerter Beatmung

In volumengesteuerten Beatmungsmodi wird ein verschriebenes Atemzugvolumen gemäß einer eingestellten Atemfrequenz und einer eingestellten Inspirationszeit verabreicht.

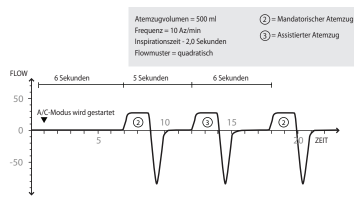
Kontrollierter Beatmungsmodus (CV)

Im kontrollierten Beatmungsmodus (CV) verabreicht das Gerät volumengesteuerte Therapie. Dieser Modus unterstützt nur mandatorische Atmung. Ein mandatorischer Atemzug wird gemäß der verschriebenen Atemfrequenzeinstellung (Az/min) während der verschriebenen Inspirationszeit verabreicht. Dies bedeutet ebenfalls, dass das Beatmungsgerät nicht auf Anstrengungen des Patienten reagiert. In diesem Modus wird das Atemzugvolumen während der Einatmung und PEEP während der Ausatmung verabreicht. Die nachstehende Abbildung veranschaulicht diese Konzepte.



Modus für assistierte Beatmung (AC)

Im assistierten Beatmungsmodus (AC) verabreicht das Gerät volumengesteuerte Therapie. Dieser Modus unterstützt assistierte und mandatorische Atmung. Ein assistierter Atemzug beginnt, wenn der Patient eine Atemanstrengung unternimmt, endet aber, wenn die eingestellte Inspirationszeit erreicht wurde. Ein mandatorischer Atemzug wird verabreicht, wenn der Patient innerhalb der verschriebenen Atemfrequenzeinstellung (Az/min) nicht spontan atmet. Dies stellt sicher, dass der Patient eine Mindestanzahl von Atemzügen pro Minute erhält. In diesem Modus wird das Atemzugvolumen während der Einatmung und PEEP während der Ausatmung verabreicht. Die nachstehende Abbildung veranschaulicht diese Konzepte.



Assistierter
Beatmungsmodus

Therapiemodus für synchronisierte intermittierende mandatorische Ventilation (SIMV)

Im Modus der synchronisierten intermittierenden mandatorischen Ventilation (SIMV) verabreicht das Gerät sowohl volumengesteuerte als auch druckgesteuerte Therapie. Dieser Modus unterstützt spontane, assistierte und mandatorische Atmung. Dieser Modus entscheidet innerhalb eines Zeitfensters, welche Art der Atmung verabreicht werden soll. Bei diesem Zeitfenster handelt es sich um die maximale Zeitdauer zwischen Atemzügen gemäß der eingestellten Atemfrequenz.

Das Zeitfenster startet mit dem Einschalten des SIMV-Modus. Wenn der Patient keine Anstrengungen unternimmt, verabreicht das Beatmungsgerät nach Zeitablauf einen mandatorischen volumengesteuerten Atemzug und beginnt dann erneut mit dem Ablauf. Bei der mandatorischen Atmung werden beim Einatmen das eingestellte Atemzugvolumen und beim Ausatmen ein niedrigerer PEEP-Wert verabreicht.

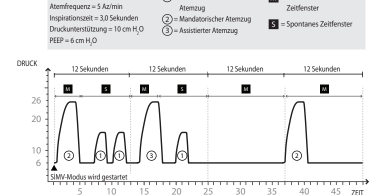
Wenn in diesem Zeitfenster eine Patientenanstrengung erkannt wird, wird während der ersten Anstrengung entweder ein spontaner oder ein assistierter Atemzug verabreicht. Wenn der letzte verabreichte Atemzug mandatorisch war, wird für die erste Patientenanstrengung des Zeitfensters ein spontaner Atemzug verabreicht. Wenn der letzte verabreichte Atemzug assistiert oder spontan war, wird für die erste Patientenanstrengung des Zeitfensters ein assistierter Atemzug verabreicht. Bei der assistierten Atmung wird während der Einatmung das verschriebene Atemzugvolumen und bei Ausatmung der eingestellte PEEP-Wert verabreicht.

Wenn innerhalb dieses Zeitfensters weiterhin (nach dem ersten vom Patienten ausgelösten Atemzug) eine Patientenanstrengung erkannt wird, werden für die Restdauer des Fensters spontane Atemzüge verabreicht. Spontane Atemzüge verabreichen die verschriebenen Druckunterstützungseinstellungen über PEEP während der Einatmung und PEEP während der Ausatmung. Die nachstehende Abbildung zeigt Beispiele von Atemmustern im SIMV-Modus.

1 = Druckunterstützter

M = Mandatorisches

45



Atemzugvolumen = 500 ml



Therapiemodus-Funktionen

Das Gerät verfügt über zusätzliche Funktionen, die den Komfort des Patienten erhöhen.

Flex-Komfortfunktion

Das Gerät bietet eine besondere Komfortfunktion, die sogenannte Flex-Funktion. Das Gerät bietet diese Flex-Funktion im CPAP- und S-Modus. Diese Funktion ist nur verfügbar, wenn Auto-Trak aktiviert ist.

Hinweis: Die Flex-Funktion ist nicht verfügbar, wenn AVAPS aktiviert ist oder wenn ein aktives Schlauchsystem verwendet wird.

C-Flex

Wenn C-Flex im CPAP-Modus aktiviert ist, wird der Komfort für den Patienten durch eine Druckentlastung beim Ausatmen gesteigert. Im folgenden Diagramm stellen die gestrichelten Linien die normale CPAP-Therapie dar; im Vergleich dazu steht die durchgezogene Linie für C-Flex. Die C-Flex-Stufen 1, 2 und 3 entsprechen einer jeweils stärkeren Druckminderung.

Hinweis: C-Flex ist nicht verfügbar, wenn CPAP auf 4 cm H₂O eingestellt ist.

CPAP Ausatmung

1
2

Hinweis: Die Funktionen C-Flex, Bi-Flex und AVAPS sind nur für erwachsene Patienten geeignet.

Das Maß der C-Flex-Druckentlastung wird durch die C-Flex-Einstellung und das Atemflussvolumen des Patienten bestimmt. Am Ende der Ausatmung, wenn das Risiko eines Atemwegsverschlusses am höchsten ist, setzt C-Flex den Druck auf den ursprünglich eingestellten Wert zurück.

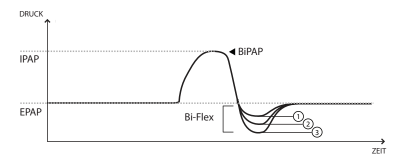


C-Flex im Vergleich zu herkömmlicher CPAP-Therapie

Bi-Flex

Im S-Modus reguliert das Bi-Flex-Attribut die Therapie, indem eine geringe Druckentlastung während der letzten Stadien der Einatmung und zu Beginn der Ausatmung vorgenommen wird. Im folgenden Diagramm stehen die durchgehenden Linien für die Bi-Flex-Funktion und die gestrichelten Linien für eine normale BiPAP-Therapie. Die Bi-Flex-Stufen 1, 2 und 3 geben eine gesteigerte Druckentlastung an, die am Ende der Einatmung und zu Beginn der Ausatmung stattfindet.

Hinweis: Bi-Flex ist im S-Modus nur bis zu 25 cm H₂O verfügbar.



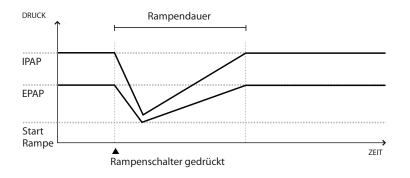


Bi-Flex im Vergleich zu herkömmlicher Bi-Level-Therapie

Rampe

Das Gerät verfügt über eine lineare Rampenfunktion. In den Modi CPAP, S, S/T, T und PC wird der Druck durch die Rampenfunktion reduziert und dann Schritt für Schritt (Rampe) auf den eigentlichen Therapiedruck erhöht, so dass Patienten leichter einschlafen können. Die folgende Abbildung erläutert die Rampenfunktion.

Hinweis: IPAP geht nicht unter 4 cm H₂O.





Rampenfunktion

Anstiegszeit

In den Modi S, S/T, PC, T, PC-SIMV und SIMV beträgt die Anstiegszeit die Zeitdauer, die das Gerät braucht, um vom eingestellten Exspirationsdruck auf den eingestellten Inspirationsdruck zu wechseln. Die Anstiegszeitstufen 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 stellen progressiv die verlangsamte Reaktionszeit des Druckanstiegs dar, der zu Beginn der Einatmung stattfindet. Die Anstiegszeit auf die komfortabelste Einstellung für den Patienten einstellen.

25 20 15 10 0 0.2 0.4 0.6 0.8 1 1.2 1.4 1.6 1.8 2 Zeit (Sekunden) Hinweis: Wenn eine zu lange Anstiegszeit für die Beatmungsbedingungen eingestellt wird, wird der Inspirationsdruck möglicherweise nicht erreicht. In diesem Fall ist möglicherweise eine kürzere Anstiegszeit erforderlich.



Anstiegszeit

Hinweis: AVAPS ist nur bei Verwendung eines passiven Schlauchsystems verfügbar.

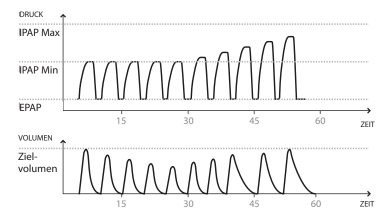
Hinweis: Die Funktionen C-Flex, Bi-Flex und AVAPS sind nur für erwachsene Patienten geeignet.

AVAPS-Funktion

AVAPS (Average Volume Assured Pressure Support = Druckunterstützung mit gesichertem Durchschnittsvolumen) ist eine Funktion, die im S-, S/T-, PC- und T-Modus verfügbar ist. Patienten werden dabei unterstützt, ein Atemzugvolumen (V_T) beizubehalten, das das Zielatemzugvolumen (die Volumeneinstellung im Beatmungsgerät) erreicht oder übersteigt, indem die dem Patienten verabreichte Druckunterstützung (PS) automatisch gesteuert wird. Die AVAPS-Funktion passt die Druckunterstützung an, indem sie das IPAP-Niveau zwischen dem Minimum (IPAP-Min) und dem Maximum (IPAP-Max) variiert. AVAPS mittelt V_T und verändert den PS-Wert graduell. Dies geschieht über mehrere Minuten. Die Änderungsrate ist langsam, so dass der Patient die Druckveränderungen zwischen den Atemzügen nicht wahrnimmt.

Wenn die Patientenanstrengung abnimmt, steigert AVAPS die Druckunterstützung automatisch, um das Zielatemzugvolumen beizubehalten. Das IPAP-Niveau übersteigt IPAP-Max nicht, selbst wenn das Zielatemzugvolumen nicht erreicht wurde. Umgekehrt wird bei zunehmender Patientenanstrengung die Druckunterstützung reduziert. Das IPAP-Niveau fällt nicht unter IPAP-Min, selbst wenn das Zielatemzugvolumen überschritten wurde.

Bei aktivierter Rampenfunktion hat diese gegenüber der AVAPS-Funktion Vorrang. Sobald die Rampe vollständig durchgeführt ist, setzt AVAPS wieder ein.





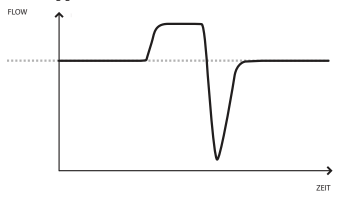
Flowmuster

In den volumengesteuerten Beatmungstherapiemodi sind zwei Flowmuster verfügbar:

- Quadrat
- Rampe

Quadrat

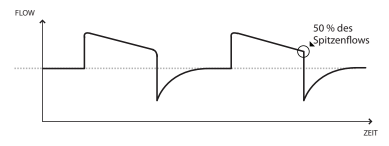
Bei einem quadratischen Kurvenmuster bleibt der Luftstrom während der Einatmung gewöhnlich konstant.



Quadratisches Flowmuster

Rampe

Bei einem Rampen-Flowmuster beginnt der Luftstrom hoch und fällt während der Einatmung ab.



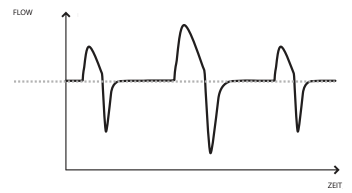


Rampen-Kurvenmuster

Bei Verwendung des aktiven Schlauchsystems in volumengesteuerten Modi muss der Spitzenflow mindestens 20 l/min betragen. Die Kurvenform kann abgeflacht sein, wenn die Kombination der Sollwerte von Inspirationszeit und Atemzugvolumen einen Flow von weniger als 20 l/min ergeben würde. Bei manchen Einstellungen kann daher ein Rampen-Flowmuster ein Muster liefern, das einem quadratischen Flowmuster ähnelt.

Seufzerfunktion

Die Seufzerfunktion ist nur in volumengesteuerten Beatmungsmodi verfügbar. Wenn diese Funktion aktiviert ist, führt das Beatmungsgerät einen Seufzer anstelle jedes 100. mandatorischen oder assistierten Atemzugs zu, ungeachtet des Betriebsmodus (d. h. AC, CV und SIMV). Der Seufzer wird mit einem Volumen zugeführt, das 150 % des zu Beginn des Atemzugs eingestellten Volumens entspricht.





Beispiel der Seufzerfunktion

Duale Therapiefunktion

Das Gerät bietet eine duale Therapiefunktion, mit der Sie nach Bedarf für den Patienten eine primäre und eine sekundäre verschriebene Therapie eingeben können. Sie können beispielsweise eine primäre verschriebene Therapie für den Tag und eine sekundäre Therapie für die Nacht einstellen. Weitere Informationen über die duale Therapiefunktion finden Sie in Kapitel 5.

Hinweis: Beide Therapien müssen den gleichen Schlauchsystemtyp verwenden

Triggering

Das Gerät kann mit den Sensitivitätsfunktionen Auto-Trak oder Flow-Trigger so eingestellt werden, dass es Atemzüge auslöst.

Hinweis: Auto-Trak ist nur bei Verwendung eines passiven Schlauchsystems verfügbar.

Digitale Auto-Trak-Sensitivity

Ein wichtiges Merkmal des Gerätes ist dessen Fähigkeit, unbeabsichtigte Lecks im System zu erkennen und auszugleichen und seine Auslöser- und Zyklusalgorithmen automatisch anzupassen, um auch bei Lecks die optimale Leistung des Gerätes zu gewährleisten. Diese Funktion wird als "Digitale Auto-Trak-Sensitivity" bezeichnet. In den folgenden Abschnitten wird diese Funktion anhand einer Beschreibung der Lecktoleranz-Funktion und ihrer Ansprechempfindlichkeit erläutert.

Lecktoleranz

Ein Mikroprozessor überwacht den Gesamtflow durch das Patientenschlauchsystem und errechnet die Patientenflowwerte.

A. Leckschätzung: Durchschnittlich und parabolisch

Das Gerät verwendet zwei Algorithmen zur Leckschätzung. Ein Massenerhaltungs-Algorithmus wird zur Berechnung des durchschnittlichen Lecks bei einem bestimmten Druckunterstützungsverhältnis benutzt. Dieses durchschnittliche Leck wird verwendet, wenn große Leckschwankungen im System auftreten. Das durchschnittliche Leck ist eine hohe Schätzung während der Verabreichung von EPAP-Druck und eine niedrige Schätzung während der Verabreichung von IPAP-Druck. Eine bessere Leckschätzung, der parabolische Leck-Algorithmus, wird durch das digitale System ermöglicht. Das parabolische Leck ist proportional zum Quadrat des Patientendrucks, daher ändert sich die Leckschätzung mit verändertem Patientendruck. Beide Algorithmen schließen unbeabsichtigte Lecks im Schlauchsystem ein und werden über eine Dauer von mehreren Atemzügen gemittelt.

B. Patientenfluss

Der Gesamtfluss im Schlauchsystem setzt sich aus dem Leck im Schlauchsystem und dem Patientenfluss zusammen. Der errechnete Patientenfluss entspricht dem Gesamtfluss minus dem Leck im Schlauchsystem. Der Patientenfluss ist einer der primären Faktoren für die Auslöse- und Zyklusmechanismen.

Auto-Trak-Sensitivity

Eines der wesentlichen Merkmale des Gerätes beim Betrieb in allen Modi besteht in seiner Fähigkeit, spontane Atemzüge zu erkennen, wodurch das Beatmungsgerät den Trigger zur Einatmung und den Zyklus zur Ausatmung durchläuft. Da eine voreingestellte Empfindlichkeitsschwelle nicht gewährleisten kann, dass Patient und Gerät bei wechselnden Atemfrequenzen und Lecks im Schlauchsystem stets synchron sind, überwacht das Gerät kontinuierlich die Atemmuster des Patienten und passt die Empfindlichkeitsschwellen automatisch an, um bei wechselnden Atemmustern bzw. Lecks im Schlauchsystem eine stets optimale Ansprechempfindlichkeit sicherzustellen. Die zur Gewährleistung der optimalen Ansprechempfindlichkeit verwendeten Algorithmen sind: Volumenauslöser, Schattensignal, spontane Ausatemschwelle (SET), Flow-Umkehrung, maximale IPAP-Zeit und volumengesteuerter Zyklus.

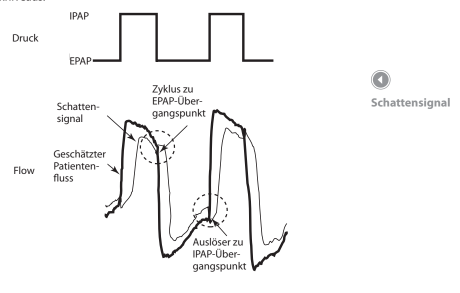
Volumenauslöser (Ausatmung zu Einatmung):

Der Volumenauslöser ist eine Methode, die als Auslöser der Einatmung während des spontanen Atmens in allen Modi außer dem T- und CV-Modus verwendet wird. Die Volumenauslöserschwelle liegt bei 6 ml akkumuliertem Patienten-Einatemvolumen. Wenn die Atmung des Patienten einen Atemfluss erreicht, der ein Volumen von 6 ml erzeugt, wird die Einatmung ausgelöst.

Schattensignal-Auslöser/Schattensignal-Zyklus (Ausatmung zu Einatmung) (Einatmung zu Ausatmung):

Der Schattensignal-Auslöser/Schattensignal-Zyklus ist eine weitere Methode, mit der während der spontanen Atmung in allen Modi außer T- und CV-Modus die Einatmung ausgelöst und/oder der Zyklus von Einatmung zu Ausatmung durchlaufen werden kann. Bei dieser Methode werden der Einund Ausatemfluss des Patienten kontinuierlich überwacht und die Schwellen für spontanes Triggering und Cycling angepasst, um eine optimale Ansprechempfindlichkeit zu erreichen. Das Schattensignal erscheint als Schattenbild des tatsächlichen Patientenflusses. Das Schattensignal fungiert als Reizschwelle sowohl bei der Ein- als auch der Ausatmung. Wenn sich die Flussrate des Patienten mit dem Schattensignal überlagert, werden die Druckniveaus vom Gerät geändert. In der nachstehenden Abbildung wird gezeigt, wie das Schattensignal über die tatsächliche Kurve gelegt wird, um die Verabreichung von IPAP-Druck auszulösen und den Zyklus zu durchlaufen. Das Schattensignal wird erzeugt, indem das Signal um 15 l/min vom tatsächlichen Patientenfluss versetzt und für eine Periode von 300 ms verzögert wird. Diese beabsichtigte Verzögerung führt dazu, dass das Schattensignal leicht hinter der Flussrate des Patienten liegt.

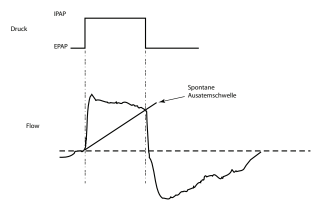
Eine plötzliche Veränderung in der Patientenflussrate führt zu deren Überlagerung mit dem Schattensignal und verursacht die Anpassung des Druckniveaus.



Die Überwachung des Flowmusters des Patienten mithilfe des Schattensignals bietet einen sensiblen Mechanismus für das Triggering der Einatmung und den Zyklus zur Ausatmung als Reaktion auf veränderte Atemmuster und Lecks im Schlauchsystem.

Spontane Ausatemschwelle (Einatmung zu Ausatmung):

Eine zweite Methode zum Umschalten auf die Ausatmung während des spontanen Atmens in allen Modi außer T, CV, AC und SIMV ist die sog. spontane Ausatemschwelle (SET). Bei der SET handelt es sich um ein elektronisches Signal, das proportional zur Einatemflussrate jedes Atemzugs ansteigt. Wenn die SET und die tatsächliche Patientenflowrate gleich sind, schaltet das Gerät in die Ausatmung um.





Spontane Ausatemschwelle

Flowumkehrung (Einatmung zu Ausatmung):

Wenn die Flowrate während der Einatmung abzusinken beginnt, kann eine Flowumkehrung auftreten, wenn eine große Undichtigkeit um die Maske vorliegt oder der Mund des Patienten geöffnet ist. Wenn das Gerät diese Flowumkehrung erfasst, schaltet es automatisch in die Ausatmung um.

Maximale IPAP-Dauer (Einatmung zu Ausatmung):

Die maximale Dauer der Einatmung wird von der Einstellung der Inspirationzeit bestimmt. Eine maximale IPAP-Zeit von 3,0 Sekunden dient als Sicherheitsvorkehrung, um die Dauer der Einatmung während des spontanen Atmens zu begrenzen. Bei mandatorischen oder assistierten Atemzügen entspricht die maximale Einatmungsdauer der Einstellung der Inspirationszeit von bis zu 5,0 Sekunden.

Volumengesteuerter Zyklus (Einatmung zu Ausatmung) (nur verfügbar bei der volumengesteuerten Therapie):

Der Inspirationszeit-Sollwert begrenzt die Zeitdauer, die während der Atmung mit der Einatmung verbracht wird, in allen Modi. Sobald dieses Limit erreicht ist, schaltet das Gerät automatisch in die Ausatmung um.

Flow-Trigger

Flow-Trigger stellt eine manuelle Einstellung für Atemzugsbeginn und -ende basierend auf der festgelegten Flow-Trigger-Sensitivität und Flowzyklus-Sensitivität bereit.

Flow-Trigger-Sensitivität (Ausatmung zu Einatmung):

Der Flow-Trigger wird ausgelöst, wenn die Einatmung des Patienten einen Atemfluss erzeugt, der größer als die Einstellung der Flow-Trigger-Sensitivität ist oder dieser entspricht. Die Methode des Flow-Triggers hängt von dem gewählten Schlauchsystemtyp ab.

Leckkompensation:

Wenn die passive Schlauchsystemkonfiguration verwendet wird, umfasst die Trigger-Methode eine Kompensation für beabsichtigte und unbeabsichtigte Lecks.

Bei der Verwendung der Schlauchsystemkonfiguration mit Aktiv-PAP ist keine Leckkompensation verfügbar.

Bei Verwendung der Konfiguration Schlauchsystem mit Aktivfluss ist möglicherweise die Funktion Flow-Trigger mit Leckkompensation aktiviert. Bei Verwendung des Schlauchsystems mit Aktivfluss ist die Leckkompensation standardmäßig auf **Ein** gestellt. Die Leckkompensation kann vom Arzt auf Wunsch ausgeschaltet werden. Unbeabsichtigte Leckagen werden in diesem Fall jedoch nicht kompensiert. Bei beiden Optionen wird der Flow-Wert am proximalen Flowsensor gemessen.

Flowzyklus-Sensitivität (Einatmung zu Ausatmung):

Diese Umschaltmethode ist nur aktiv, wenn Flow-Trigger als Trigger-Typ gewählt wurde. Wenn der Atemfluss während der Einatmung abzufallen beginnt und der Patientenfluss unter der Einstellung der Flowzyklus-Sensitivität liegt, schaltet das Gerät in die Ausatmung um.

Beispiel: Wenn die Flowzyklus-Sensitivität auf 25 % eingestellt ist und der Atemfluss um 25 % vom Spitzenflow abgesunken ist, schaltet das Gerät in die EPAP/PEEP-Stufe um.

Hinweis: Die Aktivierung der Leckkompensation bei Verwendung der Konfiguration Schlauchsystem mit Aktivfluss beeinflusst lediglich das Triggering, nicht das zugeführte Atemzugvolumen oder den Vte-Wert.

BTPS-Kompensation

Alle im Trilogy System verwendeten Flow- und Volumenwerte werden als BTPS-Werte ausgedrückt (BTPS = Body Temperature Pressure Saturated, Körpertemperatur und -druck mit gesättigtem Wasserdampf).

Alle Drücke werden in Bezug auf den atmosphärischen Druck ausgedrückt.

Beatmungsgerät-Alarmfunktionen

In diesem Kapitel werden alle Alarmfunktionen und Informationsmeldungen des Beatmungsgerätes nach ihrer Priorität beschrieben: Von Alarmen mit hoher Priorität bis zu Alarmen mit niedriger Priorität und schließlich Informationsmeldungen. Weitere Informationen über Alarme sind in Kapitel 6 zu finden.

Alarm "Stromausfall"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm kann auftreten, wenn ein vollständiger Stromausfall eingetreten ist, während das Gerät eine Therapie abgab. Dies kann eintreten, wenn die interne Batterie die einzige verfügbare Stromversorgung darstellt und die Batterie vollkommen entladen ist.

Alarm "Beatmungsgerät außer Betrieb"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn das Beatmungsgerät einen internen Fehler oder einen Zustand erkennt, der sich auf die Therapie auswirken kann. Das Gerät wird ausgeschaltet, wenn die Ursache für den Fehler darauf hinweist, dass das Gerät die Therapie nicht sicher abgeben kann. Wenn das Gerät die Therapie mit einem beschränkten Niveau abgeben kann, setzt das Gerät die Therapie mit diesem Niveau fort.

Alarm "Gerätewartung erforderlich"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn das Gerät nicht entsprechend den Spezifikationen funktioniert, die Backup-Sicherheitsfunktion beeinträchtigt oder die Therapieabgabe eingeschränkt ist. Das Gerät setzt den Betrieb fort (möglicherweise mit reduzierter Leistung). Wenn das Problem nicht behoben wird, erzeugt das Gerät einmal pro Stunde eine Erinnerungsmeldung, bis das Problem behoben ist. Wenn die Therapie gestoppt wird, erscheint zudem beim erneuten Beginn der Therapie unverzüglich eine Erinnerungsmeldung.

Alarm "Schlauchsystem überprüfen"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn das Gerät ein Problem mit dem Patientenschlauchsystem, wie z. B. eingeklemmte oder abgetrennte Schläuche, Kondenswasser in den proximalen Druckleitungen oder Probleme mit der aktiven Ausatemvorrichtung erkennt.

Alarm "Kleines Leck im Schlauchsystem"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität, der nur mit dem passiven Schlauchsystem auftritt. Der Alarm tritt auf, wenn das System ein Problem mit dem Leckerkennungsgerät im passiven Schlauchsystem erkennt.

Alarm "Hoher Exspirationsdruck"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn der zugeführte Druck den Zielpatientendruck beim Ausatmen um 5 cm H₂O übersteigt. Dies kann durch einen eingeklemmten Schlauch verursacht werden oder wenn der Patient eine hohe Atemfrequenz aufweist. Das Gerät ist weiter in Betrieb. Der Alarm stellt sich automatisch ab, wenn der zugeführte Druck beim Ausatmen wieder innerhalb von 5 cm H₂O des Zielpatientendrucks liegt.

Alarm "Niedriger Exspirationsdruck"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn der zugeführte Druck beim Ausatmen 5 cm $\rm H_2O$ oder mehr unter dem Zielpatientendruck liegt. Das Gerät ist weiter in Betrieb. Der Alarm stellt sich automatisch ab, wenn der zugeführte Druck beim Ausatmen innerhalb von 5 cm $\rm H_2O$ des Zielpatientendrucks liegt.

Alarm "Hoher interner Sauerstoff"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn das interne Luftabgabesystem ein Leck aufweist, das zur Ansammlung von Sauerstoff im Gerät führt. Der Alarm wird erzeugt, wenn die interne Sauerstoffkonzentration einen Wert erreicht, der 5 % über dem Umgebungspegel liegt.

Hoher Sauerstofffluss

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Es tritt auf, wenn die Sauerstoffkonzentration vom Gerät mehr als 30 Sekunden 10 % über dem FiO₂ Sollwert liegt. Die Ursache kann ein Problem mit der Ausgabe der Sauerstoffquelle sein.

Niedriger Sauerstofffluss

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Es tritt auf, wenn die Sauerstoffkonzentration vom Gerät mehr als 30 Sekunden 10 % unter dem FiO₂ Sollwert liegt. Die Ursache kann eine Abtrennung der Sauerstoffquelle vom Gerät, eine Verstopfung im Schlauch von der Sauerstoffquelle zum Gerät oder ein Problem mit der Ausgabe der Sauerstoffquelle sein.

Hoher Sauerstoffeinlassdruck

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Er tritt auf, wenn der Sauerstoffdruck von der Quelle mehr als 600 kPa beträgt.

Niedriger Sauerstoffeinlassdruck

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Er tritt auf, wenn der Sauerstoffdruck von der Sauerstoffquelle weniger als 40 psi beträgt. Die Ursache kann eine Abtrennung der Sauerstoffquelle vom Gerät, eine Verstopfung im Schlauch von der Sauerstoffquelle zum Gerät oder ein Problem mit der Ausgabe der Sauerstoffquelle sein.

Alarm "Schlauchsystem getrennt"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn der Atemschlauch abgetrennt ist oder ein großes Leck aufweist. Das Gerät ist weiter in Betrieb. Der Alarm stellt sich automatisch ab, wenn die Leckage 6 Sekunden lang nicht mehr auftritt und die Atmung wieder unterstützt wird.



Sie dürfen sich nicht auf einen einzigen Alarm verlassen, um einen abgetrennten Atemschlauch zu erkennen. Die Alarme "Niedriges Atemzugvolumen", "Niedriges Atemminutenvolumen", "Niedrige Atemfrequenz" und "Apnoe" müssen zusammen mit dem Alarm "Schlauchsystem getrennt" verwendet werden. Der Alarm "Apnoe" ist nur für spontan atmende Patienten vorgesehen.

Alarm "Apnoe"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn der Patient innerhalb des in den Einstellungen für den Apnoe-Alarm angegebenen Zeitraums keinen Atemzug ausgelöst hat. Das Gerät ist weiter in Betrieb. Der Alarm stellt sich automatisch ab, wenn zwei aufeinanderfolgende Atemzüge wahrgenommen werden, die innerhalb der eingestellten Apnoe-Alarmzeit liegen.

Alarm "Vte hoch"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn das Atemzugvolumen bei Ausatmung drei aufeinanderfolgende Atemzüge lang größer ist als die Alarmeinstellung für den hohen Vte-Wert. Das Gerät ist weiter in Betrieb. Der Alarm stellt automatisch ab, wenn ein Atemzug ausgeführt wird, bei dem das Atemzugvolumen beim Ausatmen nicht die Alarmeinstellung für den hohen Vte-Wert erreicht.

Alarm "Vte niedrig"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn das Atemzugvolumen bei Ausatmung drei aufeinanderfolgende Atemzüge lang niedriger ist als die Alarmeinstellung für den niedrigen Vte-Wert. Das Gerät ist weiter in Betrieb. Der Alarm stellt automatisch ab, wenn ein Atemzug ausgeführt wird, bei dem das Atemzugvolumen beim Ausatmen die Alarmeinstellung für den niedrigen Vte-Wert überschreitet.

Wenn AVAPS eingeschaltet ist, tritt dieser Alarm nur auf, wenn das berechnete Atemzugvolumen weniger als 90 % des Zielatemvolumens beträgt. Der Alarm stellt automatisch ab, wenn ein Atemzug ausgeführt wird, bei dem das Atemzugvolumen beim Ausatmen mindestens 90 % des Zielatemvolumens beträgt.

Alarm "Vti hoch"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn das zugeführte Atemzugvolumen drei aufeinanderfolgende Atemzüge lang größer ist als die Alarmeinstellung für den hohen Vti-Wert. Das Gerät ist weiter in Betrieb. Der Alarm stellt automatisch ab, wenn ein Atemzug ausgeführt wird, bei dem das zugeführte Atemzugvolumen nicht die Alarmeinstellung für den hohen Vti-Wert erreicht.

Alarm "Vti niedrig"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn das zugeführte Atemzugvolumen drei aufeinanderfolgende Atemzüge lang kleiner ist als die Alarmeinstellung für den niedrigen Vti-Wert. Das Gerät ist weiter in Betrieb. Der Alarm stellt automatisch ab, wenn ein Atemzug ausgeführt wird, bei dem das zugeführte Atemzugvolumen die Alarmeinstellung für den niedrigen Vti-Wert überschreitet.

Alarm "Hohe Atemfrequenz"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn die Atemfrequenz größer ist als die Alarmeinstellung für die hohe Atemfrequenz. Das Gerät ist weiter in Betrieb. Der Alarm stellt sich automatisch ab, wenn die gemessene Atemfrequenz geringer ist als die Alarmeinstellung für hohe Atemfrequenz.

Alarm "Niedrige Atemfrequenz"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn die Atemfrequenz kleiner ist als die Alarmeinstellung für die niedrige Atemfrequenz. Das Gerät ist weiter in Betrieb. Der Alarm stellt sich automatisch ab, wenn die gemessene Atemfrequenz höher ist als die Alarmeinstellung für die niedrige Atemfrequenz.

Alarm "Hoher Inspirationsdruck"

Dieser Alarm tritt in mehreren Phasen auf und wird von einem Piepton bei den ersten beiden Ereignissen zu einem Alarm von hoher Priorität erhöht, wenn das Problem weiterhin besteht. Die Erkennung erfolgt für volumenund druckgesteuerte Therapiemodi unterschiedlich.

Im Volumenmodus ertönt der Alarm, wenn der gemessene Patientendruck die vom Klinikpersonal angegebene Einstellung für den hohen Inspirationsdruck überschreitet. Der Alarm stellt sich automatisch ab, wenn der inspiratorische Spitzendruck geringer ist als die Alarmeinstellung für den hohen Inspirationsdruck oder dieser Einstellung entspricht.

Im Druckmodus ertönt der Alarm, wenn der zugeführte Druck den Zielpatientendruck beim Einatmen um 5 cm $\rm H_2O$ oder mehr überschreitet. Das Gerät wechselt automatisch zum Ausatmen und ist weiter in Betrieb. Der Alarm stellt sich automatisch ab, wenn der zugeführte Druck beim Einatmen wieder innerhalb von 5 cm $\rm H_2O$ des Zielpatientendrucks liegt.

Alarm "Niedriger Inspirationsdruck"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Die Erkennung erfolgt für volumen- und druckgesteuerte Therapiemodi unterschiedlich.

Im Volumenmodus ertönt der Alarm, wenn der gemessene Patientendruck die vom Klinikpersonal angegebene Einstellung für den niedrigen Inspirationsdruck unterschreitet. Der Alarm stellt sich automatisch ab, wenn der Spitzendruck am Ende des Atemzuges größer ist als die Alarmeinstellung für den niedrigen Inspirationsdruck oder dieser Einstellung entspricht.

Im Druckmodus ertönt der Alarm, wenn der zugeführte Druck beim Einatmen 5 cm H₃O oder mehr unter dem Zielpatientendruck liegt. Der Alarm stellt sich automatisch ab, wenn der zugeführte Druck beim Ausatmen wieder innerhalb von 5 cm H₂O des Zielpatientendrucks liegt.

Alarm "Hohes Atemminutenvolumen"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn das Atemminutenvolumen des Patienten größer ist als die Alarmeinstellung für hohes Atemminutenvolumen. Das Gerät ist weiter in Betrieb. Der Alarm stellt sich automatisch ab, wenn das berechnete Atemminutenvolumen. geringer ist als die Alarmeinstellung für hohes Atemminutenvolumen.

Alarm "Niedriges Atemminutenvolumen"

Es handelt sich um einen Alarm mit hoher Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn das Atemminutenvolumen des Patienten kleiner ist als die Alarmeinstellung für niedriges Atemminutenvolumen. Das Gerät ist weiter in Betrieb. Der Alarm stellt sich automatisch ab, wenn das berechnete Atemminutenvolumen größer ist als die Alarmeinstellung für niedriges Atemminutenvolumen.

Alarm "Batterie fast leer"

Der Alarm tritt auf, wenn die letzte verfügbare Batterie eine niedrige Ladung aufweist oder fast leer ist. Dieser Alarm tritt in 2 Phasen auf. Wenn noch ca. 20 Minuten Laufzeit der Batterie verbleiben, wird ein Alarm von mittlerer Priorität erzeugt und das Gerät setzt den Betrieb fort. Wenn keine Maßnahmen getroffen werden und die Batterie weiter entladen wird, wird der Alarm auf einen Alarm von hoher Priorität erhöht, wenn noch ca. 10 Minuten Laufzeit der Batterie verbleiben.



WARNHINWEIS

Unverzüglich eine andere Stromquelle bereitstellen, wenn die Meldung "Batterie fast leer" angezeigt wird. Der vollständige Ausfall der Stromversorgung und der Abbruch der Therapie steht unmittelbar bevor.



WARNHINWEIS

Das Beatmungsgerät verfügt über einen zweistufigen Alarm, der auf eine niedrige Batterieladung hinweist. Der Alarm von mittlerer Priorität weist darauf hin, dass das Gerät noch ca. 20 Minuten betrieben werden kann. Der Alarm von hoher Priorität weist darauf hin, dass das Gerät noch ca. 10 Minuten betrieben werden kann. Die tatsächlich verbleibende Betriebszeit kann darüber oder darunter lieaen und variiert ie nach dem Alter der Batterie, den Umgebungsbedingungen und der Therapie.

Alarm "Hohe Temperatur"

Der Alarm tritt auf, wenn die geschätzte Luftstromtemperatur des Patienten oder die interne Temperatur des Beatmungsgerätes zu hoch ist. Der Alarm tritt in mehreren Phasen auf. Das Beatmungsgerät ist weiter in Betrieb. Wenn der Alarm von mittlerer Priorität erzeugt wird, werden interne Gebläse gestartet. Wenn die Ursache der hohen Temperatur nicht behoben wird und die Temperatur weiter ansteigt, wird der Alarm auf einen Alarm von hoher Priorität erhöht.

Alarm "Abnehmbaren Akku ersetzen"

Der Alarm tritt auf, wenn der abnehmbare Akku sich dem Ende seiner Nutzungsdauer nähert oder wenn eine Störung erkannt wird, die das Laden bzw. Entladen des abnehmbaren Akkus verhindert.

Der Alarm tritt in mehreren Stufen von niedriger bis hoher Priorität auf. Das Gerät setzt den Betrieb fort, solange der Alarm von niedriger Priorität ist. Wenn der Alarm zurückgesetzt wird, ohne den Akku auszutauschen, wird der Alarm einmal pro Stunde wieder erzeugt, bis der abnehmbare Akku entfernt wird. Bei einem Alarm von hoher Priorität setzt das Gerät den Betrieb fort, der abnehmbare Akku wird nicht verwendet und die Stromquelle wird auf die nächste verfügbare Stromversorgung umgeschaltet.

Alarm "Gerätewartung empfohlen"

Es handelt sich um einen Alarm mit mittlerer Priorität. Der Alarm tritt auf, wenn das Gerät einen Fehler erkannt, aber der Fehler keinen Einfluss auf die Leistung des Gerätes hat. Das Gerät arbeitet weiter. Therapie und Sicherheit sind nicht beeinträchtigt. Wenn das Problem nicht behoben wird, erzeugt das Gerät einmal pro Tag oder jeweils beim Ein- und Ausschalten eine Erinnerungsmeldung, bis das Problem behoben ist. Wenn das Gerät ausgeschaltet wird, erscheint zudem beim erneuten Einschalten unverzüglich eine Erinnerungsmeldung.

Alarm, Wechselstromversorgung getrennt"

Es handelt sich um einen Alarm mit mittlerer Priorität. Er wird ausgelöst, wenn die Wechselstromversorgung ausgefallen ist und das Gerät auf eine andere Stromversorgung umgeschaltet hat (entweder einen abnehmbaren oder externen Akku [sofern angeschlossen] oder die interne Batterie, wenn keine andere Stromquelle zur Verfügung steht). Das Gerät ist weiter in Betrieb. Wenn die Wechselstromversorgung wiederhergestellt ist, gibt das Beatmungsgerät einen Piepton ab, es erscheint jedoch keine Meldung auf dem Anzeigebildschirm.

Alarm "Tastatur blockiert"

Es handelt sich um einen Alarm mit niedriger Priorität. Er tritt auf, wenn einer der Knöpfe des Gerätes im Gehäuse des Gerätes in der unteren ("ausgewählt") Position festgeklemmt ist.

Informationsmeldung "Entladung der Batterie aufgrund von Temperatur gestoppt"

Diese Informationsmeldung tritt auf, wenn der abnehmbare Akku oder die interne Batterie überhitzt, während er/sie das Gerät mit Strom versorgt. Der Gerätebetrieb wird nicht unterbrochen, es sei denn, Sie verwenden einen internen Akku und haben keine andere verfügbare Stromquelle. Akku/Batterie werden nicht mehr verwendet und die Stromquelle wird auf die nächste verfügbare Stromversorgung umgeschaltet.

Informationsmeldung "Batterie lädt nicht aufgrund von Temperatur"

Diese Informationsmeldung tritt auf, wenn der abnehmbare Akku oder die interne Batterie beim Aufladen überhitzt oder wenn das Gerät vor Beginn des Ladevorgangs in einer zu kalten Umgebung gelagert wurde. Das Gerät arbeitet weiter. Das Laden der Batterie wird unterbrochen, bis die Batterie ausreichend abgekühlt oder aufgewärmt wird.

Informationsmeldung "Batterie lädt nicht"

Diese Informationsmeldung tritt auf, wenn das Gerät einen Fehlerzustand der Batterie erkannt hat, der das Laden der Batterie verhindert. Das Gerät arbeitet weiter. Das Laden der Batterie wird unterbrochen.

Informationsmeldung "Externe Batterie prüfen"

Diese Informationsmeldung tritt auf, wenn die Verbindung zur externen Batterie nicht funktioniert oder wenn die externe Batterie defekt ist. Das Gerät arbeitet weiter und verwendet den abnehmbaren Akku, falls verfügbar, oder die interne Batterie für die Stromversorgung.

Informationsmeldung "Batterie ist leer"

Diese Informationsmeldung tritt auf, wenn die betroffene Batterie vollständig entladen ist. Das Gerät arbeitet weiter und verwendet die nächste verfügbare Stromquelle für die Stromversorgung.

Informationsmeldung "Externe Batterie getrennt"

Diese Informationsmeldung tritt auf, wenn die externe Batteriestromversorgung ausgefallen oder erschöpft ist und das Gerät auf eine andere Stromversorgung umgeschaltet hat (entweder einen abnehmbaren Akku [sofern angeschlossen] oder die interne Batterie, wenn keine andere Stromquelle zur Verfügung steht). Wenn die externe Batteriestromversorgung wiederhergestellt ist, gibt das Beatmungsgerät einen Piepton ab, es erscheint jedoch keine Meldung auf dem Anzeigebildschirm.

Informations meldung "Abnehmbare Batterie getrennt"

Diese Informationsmeldung tritt auf, wenn die abnehmbare Akkustromversorgung ausgefallen oder erschöpft ist und das Gerät auf eine andere Stromversorgung umgeschaltet hat (die interne Batterie, wenn keine andere Stromquelle zur Verfügung steht). Wenn die abnehmbare Akkustromversorgung wiederhergestellt ist, gibt das Beatmungsgerät einen Piepton ab, es erscheint jedoch keine Meldung auf dem Anzeigebildschirm.

$In formations meldung\, {\it ``Batteries tart''}$

Diese Informationsmeldung gibt an, dass die Stromversorgung des Beatmungsgerätes durch eine Batterie erfolgt und dass keine Wechselstromversorgung verfügbar ist. Der Benutzer des Gerätes sollte überprüfen, ob dies gewünscht ist.

$In formations meldung\,{\it ``Kartenfehler''}$

Diese Informationsmeldung tritt auf, wenn eine nicht verwendbare SD-Karte in das Beatmungsgerät eingelegt wird. Das Gerät arbeitet weiter, es können jedoch keine Daten auf der SD-Karte aufgezeichnet werden.

Trilogy 202 Benutzerhandbuch

4. Aufbau des Beatmungsgerätes

Dieses Kapitel enthält Anleitungen zum Zusammenbau des Beatmungsgerätes mit den folgenden Informationen:

- Ordnungsgemäße Positionierung des Gerätes
- Einsetzen des Luftfilters
- Anschließen des Gerätes an die Stromzufuhr
- Anschließen des Atemschlauchsystems
- Anschließen eines Wasserabscheiders (optional)
- Anschließen eines externen Alarms (optional)



Patienten, die auf ein Beatmungsgerät angewiesen sind, müssen kontinuierlich durch aualifiziertes Personal überwacht werden. Dieses Personal muss darauf vorbereitet sein, bei einem Ausfall oder einer Störung des Beatmungsgerätes eine alternative Therapie bereitzustellen.



WARNUNG

Das Beatmungsgerät erst dann an einem Patienten einsetzen. nachdem eine Systemprüfung durchgeführt wurde. Weitere Informationen sind in Kapitel 10 dieses Handhuchs zu finden



WARNUNG

Für Patienten, die auf ein Beatmungsgerät angewiesen sind, stets ein alternatives Beatmungsgerät wie z.B. ein zweites Beatmungsgerät, ein manuell betriebenes Sauerstoffaerät oder ein ähnliches Gerät bereithalten.



VORSICHT

Das Beatmungsgerät nicht bei Temperaturen unter 5 °C oder über 40 °C betreiben.

Positionierung des Gerätes

Das Beatmungsgerät auf einer flachen, ebenen Fläche aufstellen. Sicherstellen, dass der Lufteinlass an der Seite des Gerätes nicht blockiert ist. Wird die Luftzirkulation um das Gerät herum blockiert, kann dies die ordnungsgemäße Funktion des Beatmungsgerätes beeinträchtigen.

Installation des Luftfilters

In diesem Gerät wird ein grauer Schaumstofffilter verwendet, der gewaschen und wieder verwendet werden kann. Der wiederverwendbare Filter filtert normalen Umweltstaub und Pollen aus. Der Filter muss beim Betrieb des Gerätes stets installiert sein. Das Gerät wird mit zwei wieder verwendbaren grauen Schaumstofffiltern geliefert. Wenn der Filter bei Auslieferung des Gerätes nicht bereits installiert ist, muss er in das Gerät eingesetzt werden, bevor dieses in Betrieb genommen wird.

Der Filter wird wie folgt eingesetzt:

- 1. Die Whisper Cap an der Ober- und Unterseite anfassen und abziehen.
- 2. Den grauen Schaumstofffilter wie gezeigt in den Filterbereich einsetzen und die Whisper Cap wieder einrasten lassen.

Anschluss des Gerätes an die Stromzufuhr

Das Gerät kann mit Wechselstrom oder Gleichstrom betrieben werden. Das Beatmungsgerät sucht in folgender Reihenfolge nach einer Stromversorgung:

- Wechselstrom
- Externe Batterie
- Abnehmbarer Akku
- Interne Batterie

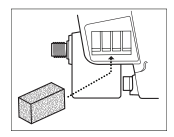
Betrieb mit Netzspannung

Das Gerät wird mit einem Netzkabel geliefert.

 Den Gerätestecker des Netzkabels in den Netzanschluss an der Seite des Gerätes einstecken. Das Netzkabel mit dem Netzkabelhalter an der Rückseite des Gerätes befestigen, um zu vermeiden, dass es versehentlich vom Gerät abgezogen wird.



Der wiederverwendbare Schaumstoff-Einlassfilter ist erforderlich, um das Beatmungsgerät vor Staub und Schmutz zu schützen. Den Filter regelmäßig waschen bzw. bei Beschädigung austauschen, um den ordnungsgemäßen Gerätebetrieb zu gewährleisten.





Installation des Filters

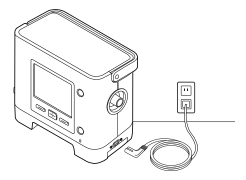
Hinweis: Informationen zum Reinigen und Austauschen des Luftfilters sind in Kapitel 7 zu finden

Hinweis: Dieses Gerät ist aktiviert (d.h. eingeschaltet), wenn das Netzkabel angeschlossen ist oder eine der drei Batterien zur Verfügung steht. Durch Drücken der Taste Start/Stopp wird der Luftstrom ein- oder ausgeschaltet.

- 2. Das Steckerende des Kabels in eine Steckdose einstecken, die nicht über einen Wandschalter geschaltet wird.
- Sicherstellen, dass alle Verbindungen fest sind. Wenn der Wechselstrom richtig angeschlossen wurde und das Gerät ordnungsgemäß funktioniert, sollte die grüne Wechselstrom-LED leuchten.



Das Gerät darf ausschließlich bei Temperaturen zwischen 5 °C und 40 °C betrieben werden.



Das Netzkabel wie unten abgebildet mit dem Kabelhalter an der Rückseite des Gerätes befestigen. Zum Befestigen des Netzkabels die Schraube am Kabelhalter mit einem Schraubendreher entfernen. Das Kabel wie abgebildet in den Kabelhalter einführen und den Kabelhalter dann mit der Befestigungsschraube wieder am Gerät anbringen.



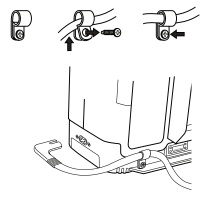
Anschluss des Netzkabels



WARNUNG

Das Netzkabel regelmäßig auf Beschädigung oder Anzeichen von Abnutzung überprüfen. Bei Beschädigung nicht weiterverwenden und ersetzen.

Hinweis: Das Netzkabel aus der Wandsteckdose ziehen, um die Wechselstromversorgung vom Gerät zu trennen.





Befestigen des Netzkabels mit dem Kabelhalter

Verwendung mit einem Gleichstromsystem

Das Beatmungsgerät kann mit einer externen Batterie, einem abnehmbaren Akku oder mit der internen Batterie betrieben werden.

Externe Batterie

Das Beatmungsgerät kann mit einer 12 VDC Deep-Cycle-Marinebatterie (Bleibatterie) betrieben werden, wenn das für das Trilogy System bestimmte externe Batteriekabel von Philips Respironics verwendet wird. Dieses Kabel ist entsprechend vorverdrahtet und ordnungsgemäß abgeschlossen, um den sicheren Anschluss einer externen Batterie am Beatmungsgerät zu gewährleisten. Die Betriebszeit der Batterie hängt von den Eigenschaften der Batterie und der Gerätenutzung ab.

Aufgrund verschiedener Faktoren, einschließlich der chemischen Zusammensetzung der Batterie, deren Alter und des Nutzungsprofils, ist der auf dem Gerätedisplay angegebene Ladezustand der externen Batterie nur ein Schätzwert.

Detaillierte Informationen zum Betrieb des Gerätes mit einer externen Batterie sind in den Anweisungen enthalten, die mit dem für das Trilogy System von Philips Respironics bestimmten externen Batteriekabel mitgeliefert werden.



VORSICHT

Das Beatmungsgerät und andere Geräte wie elektrisch verstellbare Rollstühle auf keinen Fall über die aleiche externe Batterie mit Strom versorgen.



VORSICHT

Eine externe Batterie darf nur unter Verwendung des für das Trilogy System von Respironics bestimmten externen Batteriekabels an das Beatmungsgerät angeschlossen werden. Dieses Kahel ist mit einer Sicherung versehen, entsprechend vorverdrahtet und ordnungsgemäß abgeschlossen, um den sicheren Anschluss an eine standardmäßige Deep-Cycle-Bleibatterie zu aewährleisten. Die Verwendung eines anderen Adapters oder Kabels kann zu Fehlfunktionen des Beatmungsgerätes führen.

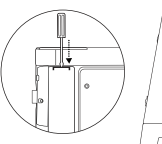
Abnehmbarer Akku

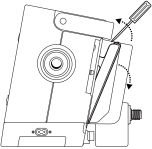
Philips Respironics bietet einen abnehmbaren Lithium-Ionen-Akku an. Die Schutzabdeckung abnehmen und den Akku an der Rückseite des Beatmungsgerätes einrasten lassen, um das Gerät mit dem Akku zu betreiben.

Installieren und Entfernen der Batteriefachabdeckung des abnehmbaren Akkus

Das Beatmungsgerät wird mit einer Abdeckung für das Batteriefach des abnehmbaren Akkus geliefert. Zum Einsetzen eines abnehmbaren Akkus die Abdeckung des Gerätes gemäß den folgenden Anweisungen entfernen.

1. Die Batteriefachabdeckung oben mit einem Schraubendreher vom Gerät abheben, wie unten gezeigt.







Der abnehmbare Akku und die interne Batterie verschleißen abhängig von der Nutzungsdauer (Betriebsstunden oder vollständige Lade-/Entladezyklen). Die Kapazität und Lebensdauer der Batterie werden außerdem durch Betrieb bei höheren Temperaturen herabgesetzt.



VORSICHT

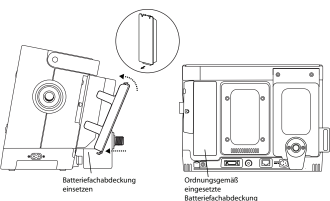
Verwenden Sie ausschließlich den für das Trilogy System von Respironics bestimmten abnehmbaren Akku mit dem Gerät.



Batteriefachabdeckung

Bei Nichtgebrauch eines abnehmbaren Akkus kann diese Abdeckung mit dem folgenden Verfahren angebracht werden:

1. Die Abdeckung für den abnehmbaren Akku wie unten abgebildet in das Gerät einsetzen und einrasten lassen.



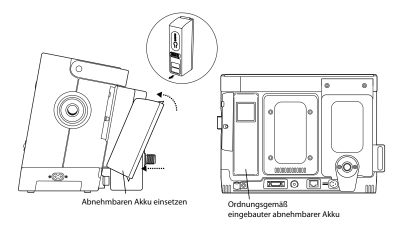


Batteriefachabdeckung anbringen

Wenn das Gerät nicht an eine Wechselstromquelle oder externe Batterie angeschlossen ist, wird es über den abnehmbaren Akku mit Strom versorgt, sofern dieser am Gerät angebracht ist. Die mögliche Betriebsdauer des Beatmungsgerätes mit einem Akku ist von vielen Faktoren abhängig. Hierzu gehören u. a. die Geräteeinstellungen, der Ladezustand des Akkus und der Zustand bzw. das Alter des Akkus. Eine voll geladene neue Batterie kann das Beatmungsgerät bei normalen Patienteneinstellungen ca. drei Stunden lang betreiben.

Sobald das Beatmungsgerät an eine Wechselstromquelle angeschlossen wird, wird der abnehmbare Akku automatisch aufgeladen. Ein voll entladener abnehmbarer Akku kann innerhalb von 8 Stunden zu 80 % aufgeladen werden, wenn der Ladevorgang bei einer Umgebungstemperatur von ca. 23 °C erfolgt.

Den abnehmbaren Akku wie unten abgebildet in das Gerät einsetzen und ordnungsgemäß einrasten lassen.





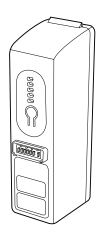
Anbringen des abnehmbaren Akkus



VORSICHT

Länger andauernde Verwendung oder Lagerung bei erhöhten Temperaturen kann die Nutzungsdauer des abnehmbaren Akkus oder der internen Batterie und anderer interner Komponenten des Beatmungsgerätes herabsetzen. Ein Satz LEDs an einer Seite des abnehmbaren Akkus zeigt die verbleibende Akkuladung an. Die verbleibende Ladung wird angezeigt, wenn Sie den Knopf unter den LEDs drücken:

LED	Akkukapazität
Alle 5 LEDs leuchten auf	80 – 100 % Kapazität
4 LEDs leuchten auf	60 – 79 % Kapazität
3 LEDs leuchten auf	40 – 59 % Kapazität
2 LEDs leuchten auf	20 – 39 % Kapazität
1 LED leuchtet auf	10 – 19 % Kapazität
1 LED blinkt	1 bis 9 % Kapazität
0 LEDs leuchten auf	0 % Kapazität



Interne Batterie

Das Gerät ist mit einer internen Batterie ausgestattet, die als zusätzliche Stromversorgung verwendet werden kann. Sie ist für eine kurzzeitige Verwendung vorgesehen, wie z. B. während des Wechsels zwischen externen Stromquellen, in Notfällen oder wenn der Benutzer kurzzeitig mobil sein muss. Die mögliche Betriebsdauer des Beatmungsgerätes mit der internen Batterie ist von vielen Faktoren abhängig. Hierzu gehören u. a. die Geräteeinstellungen, der Ladezustand der Batterie und der Zustand bzw. das Alter der Batterie. Eine voll geladene neue Batterie kann das Beatmungsgerät bei normalen Patienteneinstellungen ca. drei Stunden lang betreiben.

Sobald das Beatmungsgerät an eine Wechselstromquelle angeschlossen wird, wird die interne Batterie automatisch aufgeladen. Ein voll entladener interner Akku kann innerhalb von 8 Stunden zu 80 % aufgeladen werden, wenn der Ladevorgang bei einer Umgebungstemperatur von ca. 23 °C erfolgt.





Der interne Akku ist nicht als Hauptstromquelle, sondern nur als Reservebatterie und zum krankenhausinternen Transport bestimmt.

Stromversorgungsanzeigen am Gerät

Das Gerät und der Anzeigebildschirm sind mit mehreren Stromversorgungsanzeigen ausgestattet. Diese Anzeigen werden nachfolgend im Detail beschrieben.

Netzanzeige

Wenn das Gerät mit Wechselstrom versorgt wird, leuchtet die grüne Netzanzeige (~) an der Vorderseite des Gerätes auf.

Gleichstromanzeigen

Die auf dem Überwachungsbildschirm angezeigten Symbole für die interne, abnehmbare und externe Batterie sind nachfolgend abgebildet. Die Symbole für die abnehmbare und die externe Batterie werden nur auf dem Bildschirm angezeigt, wenn die jeweilige Batterie am Gerät angeschlossen ist.

Akku	Symbol
Interne Batterie	
Abnehmbarer Akku	H
Externe Batterie	İ

Hinweis: Bei normalen
Betriebsbedingungen wird
das Symbol für die interne
Batterie stets auf dem
Überwachungsbildschirm
angezeigt. Wenn dieses
Symbol als leere rote Batterie
angezeigt wird, muss das Gerät
gewartet werden. Wenden Sie
sich an Respironics oder einen
autorisierten Kundendienst.

Verschiedene Gleichstromanzeigen auf dem Überwachungsbildschirm weisen darauf hin, welche Batterie (sofern zutreffend) verwendet wird und ob diese Batterien eine niedrige Spannung aufweisen, geladen werden, entladen sind usw. Die folgende Tabelle enthält Erläuterungen zu den einzelnen Gleichstromanzeigen.

Gleichstromanzeige	Beschreibung
Anzeige "Batterie wird verwendet"	Die verwendete Batterie wird mit einem schwarzen Kästchen umrandet dargestellt. Beispiel: Wenn derzeit die externe Batterie verwendet wird, erscheint das Symbol auf dem Überwachungsbildschirm.
Grüne Anzeige – Batterie vollständig geladen	Wenn die Batterie zu mehr als 90 % der Nennkapazität geladen ist, leuchten alle Balken im Batteriesymbol grün auf.
Anzeige "Batterie teilweise geladen"	Wenn eine Batterie teilweise geladen ist, leuchten einige der Balken im Batteriesymbol grün auf, die anderen werden ohne Farbe dargestellt. Beispiel: Wenn die externe Batterie zu 50 % geladen ist, erscheint das folgende Symbol auf dem Bildschirm:
Gelbe Anzeige – Batterieladung niedrig (mittlere Priorität)	Wenn das Gerät erkennt, dass die Ladung der verwendeten Batterie niedrig ist (restliche Batterieladung ca. 20 Minuten), wechselt der innere Teil des Kästchens um das Batteriesymbol auf Gelb. Zusätzlich zur Batterieanzeige auf dem Überwachungsbildschirm weist eine Alarmmeldung mittlerer Priorität auf die niedrige Batterieladung hin. Weitere Informationen hierzu sind in Kapitel 6 aufgeführt. Die gelbe Anzeige gilt für die letzte verfügbare Batteriequelle.
Rote Anzeige – Batterieladung niedrig	Wenn das Gerät erkennt, dass die verwendete Batterie fast entladen ist (restliche Batterieladung ca. 10 Minuten), wechselt der innere Teil des Kästchens um das Batteriesymbol auf Rot. Zusätzlich zur Batterieanzeige auf dem Überwachungsbildschirm weist eine Alarmmeldung hoher Priorität auf die niedrige Batterieladung hin. Weitere Informationen hierzu sind in Kapitel 6 aufgeführt. Die rote Anzeige gilt für die letzte verfügbare Batteriequelle.
Gelbes Symbol – Batterie wird geladen (5)	Sobald das Gerät mit Netzspannung versorgt wird, werden die interne Batterie und der abnehmbare Akku aufgeladen (sofern erforderlich). Wenn die interne Batterie aufgeladen wird, wird das Symbol angezeigt. Wenn der abnehmbare Akku aufgeladen wird, wird das Symbol

Entsorgung der Batterien

Die Batterien entsprechend den örtlichen Vorschriften entsorgen.

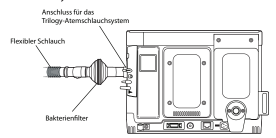
Erstmalige Verwendung

Wenn das Gerät zum ersten Mal in Betrieb genommen wird oder nachdem die jährliche Wartung durchgeführt wurde, die Wechselstromversorgung anschließen, bevor das Gebläse eingeschaltet wird. Wenn versucht wird, das Beatmungsgerät ohne vorherigen Anschluss an die Wechselstromversorgung zu betreiben (z.B. durch Installieren eines abnehmbaren Akkus und Starten des Gebläses), wird die interne Batterie als rote leere Batterie angezeigt. In diesem Zustand kann die interne Batterie erst nach Anschluss der Wechselstromversorgung verwendet werden.

Anschluss des Atemschlauchsystems an das Beatmungsgerät

Die folgenden Schritte ausführen, um die Patientenschläuche anzuschließen.

 Bei Verwendung eines Viren-/Bakterienfilters (dringend empfohlen) ein Ende des flexiblen Schlauchs an den Auslass des Bakterienfilters anschließen.
 Den Bakterienfiltereinlass am Anschluss für das Atemschlauchsystem an der Seite des Beatmungsgerätes anschließen. Wenn kein Viren-/Bakterienfilter verwendet wird (nicht empfohlen), den Schlauch direkt an den Anschluss für das Atemschlauchsystem des Gerätes anschließen.



- Das andere Ende des flexiblen Schlauches an ein separates Ausatemventil anschließen.
 - a. Bei Verwendung des passiven Schlauchsystems und einer passiven Ausatemvorrichtung:
 - 1. Den flexiblen Schlauch am 22-mm-AD-Ende der passiven Ausatemvorrichtung anschließen.



WARNUNG

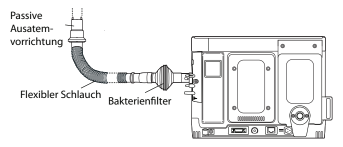
Um eine Kontamination von Patient oder Beatmungsgerät zu vermeiden, wird die Verwendung eines von Respironics zugelassenen Hauptfluss-Bakterienfilters (Artikelnummer 342077) am Patientengas-Auslassanschluss empfohlen. Filter, die nicht von Respironics genehmigt wurden, können die Systemleistung beeinträchtigen.



Anschließen des Atemschlauchsystems an das Gerät

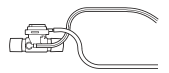
Hinweis: Das Gerät kann mit wiederverwendbaren oder Einwegschlauchsystemen verwendet werden. Eine detaillierte Anleitung zur Installation des Gerätes mit einem Einwegschlauchsystem ist in der Benutzerhandbuch des Einwegschlauchsystems enthalten.

2. Das andere Ende der passiven Ausatemvorrichtung am Patientenanschluss (z. B. an der Maske) anschließen.



Detaillierte Aufbauinformationen sind in den mit der passiven Ausatemvorrichtung gelieferten Anweisungen enthalten.

b. Bei Verwendung des aktiven Schlauchsystems mit PAP:



- 1. Den flexiblen Schlauch an die aktive Ausatemvorrichtung mit proximalem Druck anschließen.
 - A. Die aktive Ausatemvorrichtung mit proximalem Druck an den flexiblen Schlauch anschließen, der mit dem Beatmungsgerät und dem Patientenanschluss (z. B. dem Tracheostomieschlauch) verbunden wird.
- Die proximale Druckleitung und die Ausatemventilleitung wie unten beschrieben an die aktive Ausatemvorrichtung mit proximalem Druck und den universellen Anschlussblock am Gerät anschließen.
 - A. Den universellen Trilogy Aktiv-PAP-Schlauchadapter am oberen gestreiften Anschluss am universellen Anschlussblock des Beatmungsgerätes anschließen.



Anschluss des passiven Ausatemventils

Hinweis: Das Gerät bietet in volumengesteuerten Modi keine Kompensation der Compliance des Schlauchsystems.



Aktive Ausatemvorrichtung mit proximalem Druck

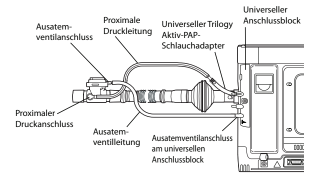
Hinweis: Bei der Beatmung mit dem passiven Schlauchsystem werden Luftlecks sowohl in volumen- als auch druckgesteuerten Modi kompensiert. Der Atemkreis mit Aktiv-PAP kompensiert Luftlecks nicht. Bei niedrigen Atemzugvolumen ist besonders auf eine ausreichende Überwachung des ausgeatmeten Atemzugvolumens zu achten.



WARNUNG

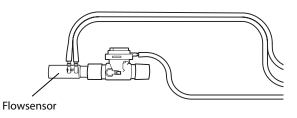
Für Patienten, die auf ein Beatmungsgerät angewiesen sind, stets ein alternatives Beatmungsgerät wie z. B. ein zweites Beatmungsgerät, ein manuell betriebenes Sauerstoffgerät oder ein ähnliches Gerät bereithalten.

- B. Die proximale Druckleitung (0,476-cm-Leitung) wie in der nächsten Abbildung dargestellt an den proximalen Druckanschluss anschließen.
- C. Das andere Ende der proximalen Druckleitung wie in der nächsten Abbildung dargestellt an den universellen Trilogy Aktiv-PAP-Schlauchadapter o.ä. anschließen.
- D. Die Ausatemventilleitung (0,317-cm-Leitung) mit dem Anschluss des Ausatemventils an der Oberseite der aktiven Ausatemvorrichtung mit proximalem Druck verbinden.
- E. Das andere Ende der Ausatemventilleitung an den Anschluss des Ausatemventils am universellen Anschlussblock anschließen.



Weitere Informationen entnehmen Sie den Anweisungen, die Sie zusammen mit der aktiven Ausatemvorrichtung erhalten haben.

- c. Bei Verwendung des Schlauchsystems mit Aktivfluss:
 - 1. Den Flowsensor wie unten abgebildet an eine aktive Ausatemvorrichtung anschließen.



Hinweis: Sicherstellen, dass mit einem Pfeil gekennzeichnete Komponenten ordnungsgemäß ausgerichtet sind. Beim Anschluss einer aktiven Ausatemvorrichtung mit proximalem Druck an den Patienten darauf achten, dass der proximale Druckanschluss vom Patienten wegzeigt.

Hinweis: Das neben dem Ausatemventilanschluss am universellen Anschlussblock abgebildete Symbol zeigt an, wo die aktive Ausatemventilleitung angeschlossen wird.



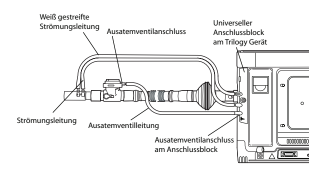
Anschließen einer aktiven Vorrichtung mit proximalem Atemwegsdruck

Hinweis: Mit diesem Gerät nur die von Respironics genehmigten Flowsensoren verwenden.



Anschließen des Flowsensors

- 2. Das andere Ende des flexiblen Schlauchs an die aktive Ausatemvorrichtung anschließen.
 - Die aktive Ausatemvorrichtung an den flexiblen Schlauch anschließen, der mit dem Beatmungsgerät verbunden ist.
 - B. Den Flowsensor an den Patientenanschluss anschließen (z. B. den Tracheostomieschlauch).
 - C. Die Strömungsleitungen und die Ausatemventilleitung wie unten gezeigt an den universellen Anschlussblock am Beatmungsgerät anschließen.
 - Die weiß gestreifte Strömungsleitung am oberen gestreiften Anschluss an den universellen Anschlussblock des Gerätes anschließen.
 - Die andere Strömungsleitung am mittleren Anschluss des universellen Anschlussblocks anschließen.
 - Die Ausatemventilleitung am Ausatemventilanschluss oben an der aktiven Ausatemvorrichtung und das andere Ende der Leitung am Ausatemventilanschluss des universellen Anschlussblocks anschließen.



Weitere Informationen entnehmen Sie den Anweisungen, die Sie zusammen mit der aktiven Ausatemvorrichtung erhalten haben.

Hinweis: Wenn die proximale Druckleitung bei Einrichtung des Schlauchsystems mit Aktivfluss an die aktive Ausatemvorrichtung angeschlossen ist, muss vor Anschluss der flexiblen Leitungen die proximale Druckleitung abgetrennt und der Anschluss der proximalen Druckleitung geschlossen werden.

Hinweis: Sicherstellen, dass mit einem Pfeil gekennzeichnete Komponenten ordnungsgemäß ausgerichtet sind.

Hinweis: Bei Verwendung einer aktiven Ausatemvorrichtung mit proximalem Flowsensor ist sicherzustellen, dass alle zusätzlichen Anschlüsse mit einer Kappe versehen werden.

Hinweis: Das neben dem Ausatemventilanschluss am universellen Anschlussblock abgebildete Symbol ceigt an, wo die aktive Ausatemventilleitung angeschlossen wird.



Anschluss der aktiven Ausatemvorrichtung am proximalen Flowsensor

Anschluss eines Wasserabscheiders

Wenn ein optionaler Wasserabscheider verwendet wird, muss dieser entsprechend den Anweisungen des Herstellers am Patientenschlauchsystem angebracht werden.

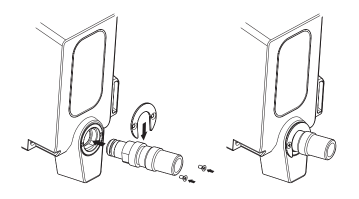
Anschluss der Sauerstoff schläuche

Die folgende Anleitung befolgen, um das Beatmungsgerät an einer Hochdruck-Sauerstoffquelle anzuschließen.

Installation eines O, Einlassanschlusses

Das Beatmungsgerät wird mit einem bereits installierten Sauerstoffanschluss, 0,64 cm, NPT, mit vernickeltem DISS (Diameter Index Safety System)-Anschlussstück, geliefert. Bei Verwendung eines anderen Sauerstoffanschlusstyps muss ein anderer Sauerstoff-Einlassanschluss installiert werden (im separat erhältlichen Konfigurationskit des Sauerstoff-Einlassanschlusses enthalten). Zur Entfernung des DISS-Sauerstoffanschlusses und Installation eines anderen Anschlussstücks die folgenden Schritte ausführen:

- Die beiden Schrauben an der O₂ Einlass-Halteplatte entfernen und den DISS-Sauerstoffanschluss entfernen.
- Den entsprechenden Sauerstoffeinlassadapter (der mit dem Anschluss der Einrichtung kompatibel ist) wie unten gezeigt installieren. (Das Beispiel unten zeigt die Installation des NIST-Anschlusses.)





Beim Auswechseln des Anschlusses ist darauf zu achten, dass kein Schmutz in den Verteiler eindringt.

Hinweis: Sicherstellen, dass der Filter vor Anbringung des Anschlusses im Anschluss installiert ist.



VORSICHT

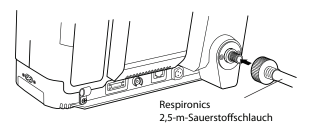
Das Gerät nur an geregelte Sauerstoffquellen anschließen. Die Sauerstoffzufuhr zum Gerät muss folgende Bedingungen erfüllen:

Druck: 276 kPa und 600 kPa Fluss: 175 SI PM



Installation eines O₂ Einlassanschlusses Das Beatmungsgerät wird wie folgt an eine Hochdruck-Sauerstoffquelle angeschlossen:

- Die Sauerstoffquelle mit dem Philips Respironics 2,5 m O₂-Schlauch am Sauerstoffanschluss auf der Rückseite des Trilogy 202 Gerätes anschließen.
 - Ein Ende des O₂-Schlauchs am Trilogy 202 Gerät anschließen.
 - Das andere Ende des O₂-Schlauchs an der verfügbaren Hochdruck-Sauerstoffquelle anschließen.





- Sie können einen externen Alarm als Schwesternrufsystem oder als externes Alarmsystem in Ihrem Haus verwenden. Das externe Alarmsystem kann einen Alarm erzeugen, der bis zu einer Entfernung von 91 m (300 Fuß) vom Beatmungsgerät wahrnehmbar ist. Ein Warnton ertönt und eine rote Leuchte blinkt, um auf einen Alarmzustand hinzuweisen. Der externe Alarm ertönt, wenn einer der folgenden Zustände vorliegt:Das Beatmungsgerät ist ausgeschaltet.
- Ein Alarm tritt ein und wird nicht stumm geschaltet oder zurückgesetzt.

Das Kapitel *Zubehör* in diesem Handbuch enthält Informationen über die externen Alarmsysteme, die mit dem Gerät kompatibel sind. Informationen über den Anschluss eines externen Alarms an das Beatmungsgerät finden Sie in den mit dem Adapterkabel für den externen Alarm gelieferten Anweisungen.



Anschluss des Respironics O₂-Schlauchs



WARNUNG

Bei Verwendung eines externen Alarms müssen Anschluss und Kabel des externen Alarms sorqfältig getestet werden:

- Am Beatmungsgerät gemeldete Alarme werden außerdem vom externen Alarm gemeldet.
- Wenn das Kabel des externen Alarms vom Beatmungsgerät oder vom externen Alarm abgeklemmt wird, wird eine Alarmmeldung am externen Alarm ausgelöst.



WARNUNG

Die Funktion des externen Alarms sollte täglich geprüft werden.

Trilogy 202Benutzerhandbuch

5. Anzeigen und Ändern der Einstellungen

In diesem Kapitel wird erläutert, wie Sie durch die Beatmungsbildschirme navigieren und die Beatmungseinstellungen ändern können. Es wird außerdem beschrieben, wie das Beatmungsgerät an den Patienten angeschlossen wird, nachdem alle Einstellungen vorgenommen wurden.

Tastatursperre

Die Funktion "Tastatur sperren" kann vom Bediener über das Menü "Optionen" aktiviert werden. Damit wird verhindert, dass Geräteeinstellungen versehentlich geändert werden. Mithilfe dieser Funktion werden die Navigationstasten (Aufwärts-, Abwärts-Taste und Links-, Rechts-Taste) gesperrt. Wenn die Tastatursperre aktiviert ist, erscheint die Meldung "Tastatursperre aufheben" unten auf dem Bildschirm, wenn eine der Navigationstasten gedrückt wird (siehe Abbildung unten).



Wenn die Tastatur gesperrt ist, müssen Sie diese Sperre aufheben, bevor Sie das Menü aufrufen können. Die rechte Taste zunächst 5 Sekunden lang gedrückt halten, um die Tastatur zu entsperren, und dann das Menü aufrufen. Wenn die Sperre der Tastatur erfolgreich aufgehoben wurde, ertönt ein akustisches Signal. Nachdem der Anzeigebildschirm entsperrt ist, können Sie das Menü wie gewohnt aufrufen, indem Sie die Aufwärts-Taste drücken.

Hinweis: Das Gerät sperrt bei einer Überschreitung der Inaktivitätsperiode die Tastatur. Nachdem Sie die Sperre der Tastatur wie angegeben aufgehoben haben, wird die Tastatur nach 5 Minuten ohne Betätigen der Tastatur erneut gesperrt, um zu verhindern, dass eine der Tasten versehentlich gedrückt und die Einstellungen geändert werden.

Hinweis: Wenn die Tastatursperre aktiviert ist, sind die Links-/Rechts-und die Aufwärts-/Abwärts-Taste gesperrt, während das Beatmungsgerät eingeschaltet ist. Die Tasten für Alarmanzeige/Audiopause und Start/Stopp funktionieren weiterhin normal.



Meldung "Tastatursperre aufheben"

Hinweis: Die Sperre der Tastatur wird automatisch aufgehoben, wenn ein Alarm eintritt oder eine Informationsmeldung erscheint. Die Tastatur bleibt entsperrt, solange der Alarm aktiviert ist.

Hinweis: Durch Drücken der linken Taste (Abbrechen) wird die Funktion "Tastatursperre aufheben" abgebrochen.

Zugriff auf Therapieeinstellungs-Bildschirme

Das Beatmungsgerät kann auf zwei verschiedene Arten von Menüzugriff eingestellt werden: Voller Zugriff und Eingeschränkter Zugriff.

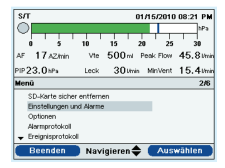
Modus "Voller Menüzugriff"

Im Modus "Voller Menüzugriff" können Sie alle verfügbaren Einstellungen ändern. Im Modus "Eingeschränkter Menüzugriff" können Sie nur die Parameter ändern, die den Komfort des Patienten betreffen. Dazu gehören Anstiegszeit, Flex-Einstellung und Rampen-Anfangsdruck, falls diese Parameter im Rahmen der Therapie verschrieben wurden. Die Standardeinstellung des Beatmungsgerätes ist der Modus "Voller Menüzugriff".

Nach Aufrufen des Hauptmenüs können Sie die folgende Setup-Tastenfolge verwenden, um vom Modus "Eingeschränkter Menüzugriff" auf den Modus "Voller Menüzugriff" zu wechseln und die Einstellungen zu ändern:

 Die Abwärts-Taste und die Taste Alarmanzeige/Audiopause gleichzeitig mehrere Sekunden lang gedrückt halten.
 Dadurch wird das Gerät vorübergehend in den Modus "Voller Menüzugriff" geschaltet.

Wenn Sie diese Tastenfolge vom Überwachungsbildschirm aus ausführen, wird der Hauptmenübildschirm eingeblendet, und es ertönt ein akustisches Signal, das anzeigt, dass sich das Gerät jetzt im Modus "Voller Menüzugriff" befindet. Ein Beispiel eines Hauptmenübildschirms ist unten abgebildet.



Hinweis: Die Tastenfolge für den vollen Menüzugriff kann vom Bildschirm "Strom Aus" oder vom Überwachungsbildschirm aus eingegeben werden.

Hinweis: Wenn der Luftstrom ausaeschaltet ist und die Wechselstromversorgung des Gerätes länger als fünf Minuten unterbrochen wird, schaltet das Gerät in einen Energiesparmodus, um die Lebensdauer der Batterie zu verlängern. Im Energiesparmodus ignoriert das Gerät die Setup-Tastenfolge. Drücken Sie die Start/Stopp-Taste, stellen Sie die Wechselstromversorgung wieder her oder legen Sie eine SD-Karte ein, um den Energiesparmodus zu verlassen.



Hauptmenübildschirm (mit Menüfeld und Detailansicht)

Wenn Sie diese Tastenfolge bei ausgeschaltetem Luftstrom ausführen, wird der Setup-Bildschirm aufgerufen, und es ertönt ein akustisches Signal. Ein Beispiel eines Setup-Bildschirms ist unten abgebildet.



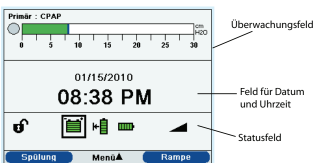


Setup-Bildschirm (mit Setupfeld und Menüfeld)

Sie können das Optionsmenü aufrufen und die Einstellung für den Menüzugriff permanent auf "Voller Menüzugriff" ändern. Andernfalls kehrt das Gerät zu dem in den Einstellungen gespeicherten Menüzugriffs-Modus zurück, wenn Sie die Menübildschirme verlassen oder eine Minute lang keine Taste am Gerät betätigt wird. Wenn Sie den Setup-Modus aufrufen und eine SD-Karte im Gerät eingelegt ist, erscheint die Meldung "Ereign.prot. auf SD-Karte schreiben" im Menü.

Zugriff auf die Start- und Überwachungsbildschirme

- 1. Nach dem Drücken der Taste zum Einleiten der Therapie wird der Startbildschirm mit Angaben über die Bezeichnung des Gerätes und die Softwareversion kurz angezeigt.
- Danach wird der Überwachungsbildschirm eingeblendet.
 Dieser Bildschirm kann je nach Geräteeinstellungen unterschiedlich aussehen. Wenn die Option "Detailansicht" im Optionsmenü ausgeschaltet ist, sieht der Überwachungsbildschirm wie unten abgebildet aus.



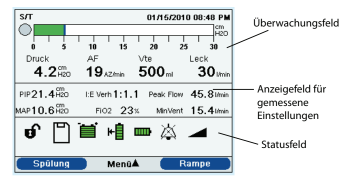
Hinweis: Die auf dem Überwachungsbildschirm angezeigten Symbole werden weiter hinten in diesem Kapitel im Detail beschrieben.



Überwachungsbildschirm – Detailansicht ausgeschaltet

- Der obere Teil des Bildschirms wird als Überwachungsfeld bezeichnet. Hier wird der Therapiemodus angezeigt, und, wenn Sie eine duale Therapie für den Patienten eingestellt haben, wird zudem die Therapieanzeige eingeblendet, die angibt, ob die Primär- oder Sekundärtherapie ausgeführt wird. Während eines vom Patienten ausgelösten Atemzugs wird außerdem das Symbol "Patientenatemzug" dargestellt, und eine Balkengrafik zeigt das aktuelle Druckniveau an.
- Im mittleren Teil des Bildschirms werden das aktuelle Datum und die Zeit angezeigt.
- Der untere Teil wird als Statusfeld bezeichnet. Hier werden bestimmte Symbole angezeigt, die auf die verwendeten Funktionen hinweisen, wie z. B. Rampe. Der Zustand der Batterie wird ebenfalls hier angezeigt.

Hinweis: Wenn die Funktion "Tastatur sperren" aktiviert ist, werden die Funktionstasten nicht auf dem Überwachungsbildschirm angezeigt. Wenn die Option "Detailansicht" im Optionsmenü eingeschaltet ist, sieht der Überwachungsbildschirm wie unten abgebildet aus.





Auf diesem Bildschirm werden detailliertere Informationen über die Therapie angezeigt.

- Das obere Überwachungsfeld enthält die Therapieanzeige (sofern eine duale Therapie eingestellt ist), den Therapiemodus, eine Grafik, die das aktuelle Druckniveau anzeigt, sowie das aktuelle Datum und die Uhrzeit. In diesem Feld werden zudem der Patientendruck, die Atemfrequenz (AF), das ausgeatmete Atemzugvolumen (Vte) und die Leckrate angezeigt.
- as zweite Feld in der Detailansicht ist das Feld mit den gemessenen Einstellungen. Es enthält patientenbezogene Daten einschließlich Spitzen-Inspirationsdruck (PIP), I:E-Verhältnis, Spitzen-Inspirationsfluss, mittlerer Atemwegsdruck (MAP), FiO₂ und Atemminutenvolumen.
- Das dritte Feld ist das Statusfeld. Hier werden die gleichen Informationen wie in der einfachen Ansicht (Detailansicht ausgeschaltet) angezeigt, einschließlich der verwendeten Funktionen wie z. B. Rampe und Batteriestatus.

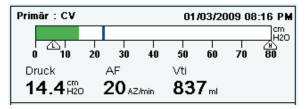
Anzeigen auf dem Überwachungsbildschirm

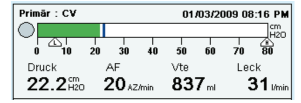
In diesem Abschnitt werden die folgenden Anzeigen beschrieben:

- Anzeigen im Überwachungsfeld
- Anzeigen im Feld für gemessene Einstellungen
- Anzeigen im Statusfeld

Anzeigen im Überwachungsfeld

Alle Anzeigen, die im Überwachungsfeld angezeigt werden können, sind in der folgenden Tabelle im Detail beschrieben. Die folgende Abbildung zeigt die Detailansicht. Da die Überwachungsfelder für das aktive und passive Schlauchsystem unterschiedlich sind, werden beide Felder dargestellt. Einige dieser Elemente erscheinen bei ausgeschalteter Detailansicht nicht.





Hinweis: Gestrichelte Linien auf dem Anzeigebildschirm geben an, dass das Gerät die Parameter nicht berechnen konnte. Beispiel: Wenn das Gerät zum ersten Mal an einen Patienten angeschlossen wird, können Atemzugvolumen, Atemminutenvolumen und Leckage gestrichelt erscheinen, bis das Gerät diese Patientenparameter präzise berechnen kann.



Überwachungsfeld – Detailansicht (Aktives Schlauchsystem mit PAP)



Überwachungsfeld – Detailansicht (Passives Schlauchsystem)

Anzeige	Beschreibung
Therapie	Wenn Sie eine duale Therapie für den Patienten eingestellt haben, erscheinen die Worte "Primär" oder "Sekundär" oben links in diesem Feld und zeigen an, welche Therapie angewendet wird.
Therapiemodus	Der aktuelle Therapiemodus wird oben im Feld angezeigt (z. B. CPAP, S, S/T usw.). Wenn eine besondere Funktion wie z. B. Flex, AVAPS oder Seufzer aktiviert ist, wird diese Funktion neben dem Therapiemodus angezeigt.

Anzeige	Beschreibung
Datum und Uhrzeit	In der Detailansicht werden das aktuelle Datum und die Uhrzeit in der oberen rechten Ecke des Feldes angezeigt. (Bei ausgeschalteter Detailansicht erscheinen diese Informationen im mittleren Feld.)
Patientenatemzug	Dieses Symbol wird während eines vom Patienten ausgelösten Atemzugs angezeigt.
Symbol für Atem- wegsdruckanzeige und Spitzendruck	Die Druckanzeige (Balkengrafik) zeigt stets den Atemwegsdruck im Patientenschlauchsystem an. Der Balken der Druckanzeige bewegt sich beim Einatmen mit zunehmendem Druck nach rechts. Beim Ausatmen bewegt er sich mit abnehmendem Druck nach links. Der Spitzendruck wird ebenfalls in dieser Grafik angezeigt. Der Balken wird entsprechend dem jeweiligen maximalen Patientendruck während eines Atemzugs positioniert. Das Symbol für den Spitzendruck wird als blauer Balken auf der Druckanzeige dargestellt. Wenn ein Alarm "Hoher Inspirationsdruck" auftritt, ändert sich die Farbe für das Symbol "Spitzendruck" von blau auf rot.
Anzeige für niedrigen Druck	Wenn Sie einen volumengesteuerten Therapiemodus aktiviert haben, erscheint diese Anzeige unter der Druckanzeige und zeigt die Einstellung für den Alarm "Niedriger Druck" an.
Anzeige für hohen Druck	Wenn Sie einen volumengesteuerten Therapiemodus aktiviert haben, erscheint diese Anzeige unter der Druckanzeige und zeigt die Einstellung für den Alarm "Hoher Druck" an.
Druck	Diese Anzeige gibt den aktuellen Patientendruck an. Sie wird nur in der Detailansicht eingeblendet.
Atemfrequenz (AF)	Diese Anzeige gibt die gemessene Atemfrequenz in Atemzügen pro Minute (Az/min) an. Sie wird nur in der Detailansicht eingeblendet.
Atemzugvolumen (Ausatmung) (Vte)	Diese Anzeige gibt das geschätzte Atemzugvolumen (Ausatmung) in Millilitern an und spiegelt die BTPS-Kompensation wider. Dieser Wert wird nur in der Detailansicht eingeblendet, wenn das passive Schlauchsystem verwendet wird.
Atemzugvolumen (Einatmung) (Vti)	Diese Anzeige gibt das zugeführte Atemzugvolumen in Millilitern an und spiegelt die BTPS-Kompensation wider. Dieser Wert wird nur in der Detailansicht eingeblendet, wenn das aktive Schlauchsystem mit PAP verwendet wird.

Anzeige	Beschreibung
Leck	Diese Anzeige gibt die Gesamtleckage (nicht zurückgeführter Flow) zwischen dem Auslass des Gerätes und dem Patienten an und wird als Mittelwert gegenüber dem vorhergehenden Atemzug ausgegeben. Der Wert wird nur in der Detailansicht eingeblendet, wenn das passive Schlauchsystem verwendet wird.

Anzeigefeld für die gemessenen Einstellungen

Alle Anzeigen, die im Feld für die gemessenen Einstellungen (nur in der Detailansicht) angezeigt werden können, sind in der folgenden Tabelle im Detail beschrieben.





Anzeigefeld für die gemessenen Einstellungen

Anzeige	Beschreibung
PIP	Der inspiratorische Spitzendruck zeigt den maximalen an den Patienten übertragenen Druck während des vorhergehenden Atemzugs an.
l:E-Verh	Zeigt den Vergleich zwischen der Inspirations- und Exspirationszeit während des vorhergehenden Atemzugs.
Peak Flow	Zeigt den maximalen Inspirationsfluss, der während des vorhergehenden Atemzugs an den Patienten geliefert wurde, in I/min BTPS an.
МАР	Zeigt den mittleren Atemwegsdruck an, d. h. den gewichteten durchschnittlichen Druck in den Atemwegen des Patienten während 6 Atemzügen.
FiO ₂	Zeigt den FiO ₂ Sollwert an.
MinVent	Das Atemminutenvolumen zeigt das im Verlauf der vorhergehenden Minute an den Patienten verabreichte Luftvolumen in I/min BTPS an.

Anzeigen im Statusfeld

Alle Anzeigen, die im Statusfeld angezeigt werden können, sind in der folgenden Tabelle beschrieben.





Anzeige	Beschreibung
u	Zeigt an, dass sich das Gerät im Modus "Voller Menüzugriff" befindet, d. h. Sie können alle Therapieeinstellungen anpassen.
	Wird angezeigt, wenn eine sichere digitale Speicherkarte (SD-Karte) in das Beatmungsgerät eingeführt wurde.
	Wird angezeigt, wenn das Beatmungsgerät einen Kartenfehler erkennt.
	Wird stets angezeigt, wenn eine externe Batterie an das Beatmungsgerät angeschlossen ist. Die Höhe des grünen Bereichs in diesem Symbol zeigt die Batterieladung an. Der grüne Bereich verringert sich, wenn die Batterieladung abnimmt. Die Batterie ist vollständig geladen, wenn das gesamte Symbol grün ist.
₩	Wird stets angezeigt, wenn ein abnehmbarer Akku am Beatmungsgerät angebracht ist. Die Höhe des grünen Bereichs in diesem Symbol zeigt die Akkuladung an. Der grüne Bereich verringert sich, wenn die Akkuladung abnimmt. Der Akku ist vollständig geladen, wenn das gesamte Symbol grün ist.
	Wird stets angezeigt und gibt Aufschluss über den Status der internen Batterie. Die Höhe des grünen Bereichs in diesem Symbol zeigt die Batterieladung an. Der grüne Bereich verringert sich, wenn die Batterieladung abnimmt. Die Batterie ist vollständig geladen, wenn das gesamte Symbol grün ist.

Anzeige	Beschreibung
	Die Batterie, die derzeit das Beatmungsgerät mit Strom versorgt, wenn keine Netzstromversorgung zur Verfügung steht, ist mit einem schwarzen Kästchen umrandet. (Im oben abgebildeten Statusfeld wird die externe Batterie verwendet und das Symbol wird angezeigt.)
Z	Ein gelbes Blitz-Symbol wird zusammen mit dem Symbol für den abnehmbaren Akku oder die interne Batterie angezeigt, wenn der Akku / die Batterie geladen wird. (In der Abbildung auf der vorherigen Seite zeigt das Symbol an, dass der abnehmbare Akku geladen wird.)
	Wird angezeigt, wenn die Taste "Alarmanzeige/Audiopause" gedrückt wurde und die Funktion "Audiopause" aktiviert ist. Der Alarm wird eine Minute lang stumm geschaltet, wenn die Taste "Alarmanzeige/ Audiopause" gedrückt wird.
	Wird angezeigt, wenn die Rampenfunktion aktiviert ist.

Hinweis: Wenn die verwendete Batterie eine niedrige Ladung aufweist (weniger als 20 Minuten Restladung), wechselt der innere Teil des das Batteriesymbol umgebenden Kästchens auf Gelb und alle Balkenanzeigen in der Batterie sind leer. Wenn die verwendete Batterie fast entladen ist (weniger als 10 Minuten Restladung), wechselt der innere Teil des das Batteriesymbol umgebenden Kästchens auf Rot und alle Balkenanzeigen in der Batterie sind leer. Diese Farbänderungen erfolgen nur für die zuletzt verfügbare Batterie.

Schaltflächen auf dem Bildschirm

Die folgende Abbildung zeigt das Tastenfeld auf dem Hauptmenübildschirm im Verhältnis zu den Tasten an der Vorderseite des Gerätes.





Beispiel – Bildschirm-Schaltflächen

Hinweis: Die Schaltflächen auf dem Bildschirm sind vom dargestellten Bildschirm und von den in Ihrem Gerät aktivierten Einstellungen abhängig.

Das Funktionstastenfeld befindet sich am unteren Rand des Bildschirms. Dieses Feld entspricht den Bedientasten am Beatmungsgerät:

- Die linke Schaltfläche auf dem Display gibt die Aktion für die linke Taste am Gerät an.
- Die mittlere Schaltfläche auf dem Display gibt die Aktion für die Aufwärts-/Abwärtstasten am Gerät an.
- Die rechte Schaltfläche auf dem Display gibt die Aktion für die rechte Taste am Gerät an.

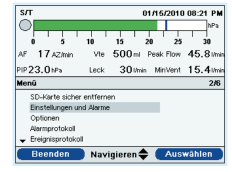
Navigieren auf den Menübildschirmen

Navigieren durch alle Menübildschirme und Einstellungen:

- Die Aufwärts-/Abwärtstaste verwenden, um die Menüoptionen und die Einstellungen zu durchlaufen.
- Mithilfe der Links- und Rechts-Taste können die mit der linken bzw. rechten Schaltfläche auf dem Anzeigebildschirm festgelegten Aktionen ausgeführt werden.

Ändern und Anzeigen der Einstellungen im Modus "Voller Menüzugriff"

Klinikpersonal kann Einstellungen in den Menübildschirmen anzeigen und ändern, wenn sich das Gerät im Modus "Voller Menüzugriff" befindet. Die Aufwärts-Taste am Beatmungsgerät drücken, um die Menübildschirme vom Überwachungsbildschirm aus aufzurufen. Der unten abgebildete Hauptmenübildschirm wird eingeblendet.



Auf dem Hauptmenübildschirm können Sie die folgenden Optionen auswählen:

- SD-Karte sicher entfernen: Diese Option erscheint, wenn eine SD-Karte im Beatmungsgerät eingelegt ist. Wählen Sie diese Option, wenn Sie die SD-Karte entfernen möchten. Wenn die Bestätigungsmeldung "SD-Karte entfernen" erscheint, können Sie die Karte entnehmen. Wenn Sie die linke Schaltfläche (Abbrechen) drücken oder die Karte nicht innerhalb von 30 Sekunden entfernen, wird die Bestätigungsmeldung geschlossen und das Beatmungsgerät schreibt weiterhin Daten auf die Karte.
- Einstellungen und Alarme: Anzeigen und Ändern der Therapieeinstellungen und Alarme.
- Optionen: Anzeigen und Ändern von Geräteeinstellungen wie voller oder eingeschränkter Zugriff, Detailansicht, Sprache usw.
- Alarmprotokoll: Anzeigen einer Liste der 20 zuletzt aufgetretenen Alarme.
- Ereignisprotokoll: Anzeigen einer Liste sämtlicher eingetretener Ereignisse, wie z. B. Änderungen der Einstellungen des Beatmungsgerätes, Zustände "Beatmungsgerät außer Betrieb", Alarme usw.
- Informationen: Anzeigen von detaillierten Informationen über das Gerät, wie z. B. die Softwareversion und die Seriennummer.

Hinweis: Bei manchen *Therapieeinstellungen* werden die Einstellungen erneut durchlaufen, wenn die höchste oder niedrigste mögliche Einstellung erreicht ist und die Aufwärts-/ Abwärts-Taste erneut gedrückt wird. Für die Parameter, die beim Erreichen der höchstoder niedrigstmöglichen Einstellung nicht wieder von vorne beginnen, erscheint die Meldung "Grenzwert erreicht" im Menübanner auf dem Bildschirm.



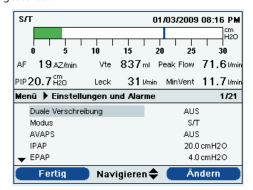
Beispiel – Hauptmenübildschirm

Hinweis: Im abgebildeten Hauptmenübildschirm gibt die im Menübanner eingeblendete 2/6 an, dass der Menüpunkt 2 von insgesamt 6 Menüpunkten markiert ist.

Hinweis: Wenn Sie eine Einstellung ändern und dann jedoch entscheiden, dass Sie diese nicht speichern möchten, können Sie die linke Taste drücken, um die Änderung zu löschen.

Ändern der Geräteeinstellungen und Alarme

Vom Hauptmenübildschirm aus die Aufwärts-/Abwärts-Taste verwenden, um das Menü "Einstellungen und Alarme" zu markieren, und dann auf die rechte Taste drücken, um das Menü auszuwählen. Es erscheint ein Bildschirm ähnlich dem unten dargestellten.



Hinweis: Im Menü "Optionen", das weiter hinten in diesem Kapitel beschrieben wird, können Sie die auf dem Gerät angezeigten Druckeinheiten auswählen, entweder cm H₂O, hPa oder mBar.



Bildschirm "Einstellungen und Alarme"

Geräteeinstellungen aller Therapiemodi

Einige der Einstellungen in diesem Menü sind unterschiedlich, je nachdem, welcher Therapiemodus ausgewählt wird. Der nachfolgende Abschnitt beschreibt die Einstellungen, die bei allen Therapiemodi gleich sind.

Einstellung der dualen Therapie

Die duale Therapiefunktion kann ein- und ausgeschaltet werden. Aktivieren Sie diese Einstellung, wenn Sie zwei verschiedene Therapien für den Patienten erstellen möchten. Beispiel: Sie können eine Therapie für den Tag und eine andere für die Nacht einstellen. Wenn Sie diese Einstellung aktivieren, ändern sich die Menüoptionen im Hauptmenü und bieten nun drei neue Optionen an:

- Zu Primäreinstellungen (oder Sekundäreinstellungen) wechseln
- Primäre Einstellungen und Alarme
- Sekundäre Einstellungen und Alarme

Der Hauptmenübildschirm sieht wie der unten abgebildete Bildschirm aus.





Hauptmenübildschirm mit aktivierter dualer Therapie

Moduseinstellung

Sie können die Einstellung der Betriebsart auf dem Bildschirm "Einstellungen und Alarme" auf einen der folgenden Therapiemodi ändern:

- CPAP
- S
- S/T
- T
- PC
- PC-SIMV
- CV
- AC
- SIMV

Hinweis: Detaillierte Informationen zu den einzelnen Therapiemodi finden Sie in Kapitel 3.

Hinweis: Die Tabelle in Kapitel 3 enthält eine Übersicht über alle verfügbaren Einstellungen für jeden einzelnen Therapiemodus.

Hinweis: In diesem Kapitel wird beschrieben, wie die einzelnen Geräteeinstellungen aktiviert werden, einschließlich der Gerätealarme. Detaillierte Informationen über die einzelnen Alarme finden Sie in Kapitel 6.

Schlauchsystemtyp

Sie können zwischen drei Typen von Schlauchsystemen auswählen:

- Passiv
- Aktiv-PAP
- Aktivfluss

Der passive Schlauchsystemtyp verwendet eine passive Ausatemvorrichtung. Das aktive Schlauchsystem mit PAP verwendet eine aktive Ausatemvorrichtung mit proximalem Druckmessanschluss. Das Schlauchsystem mit Aktivfluss verwendet eine aktive Ausatemvorrichtung mit proximalem Flowsensor.

Menüzugriff".

Hinweis: Wen Schlauchsystem eine aktive Ausatemvorrichtung mit proximalem Flowsensor.

Bei Verwendung des passiven Schlauchsystems zeigt das Beatmungsgerät geschätzte Patientendrücke basierend auf dem Widerstand des standardmäßigen Patientenschlauchsystems (passive Ausatemvorrichtung mit 1,8 m langem Schlauch) an. Das Hinzufügen von Zubehörteilen zum Patientenschlauchsystem (Luftbefeuchter, Wasserabscheider usw.) kann den Widerstand im Schlauchsystem erhöhen. Dadurch zeigt das Gerät ggf. Druckwerte an, die leicht über den Druckwerten liegen, die dem Patienten tatsächlich zugeführt werden.

Bei Auswahl des Schlauchsystems mit Aktiv-PAP oder Aktivfluss wird der Patientendruck direkt gemessen und unterliegt damit keinen Änderungen des Widerstands im Schlauchsystem.

Das passive Schlauchsystem liefert Leckkompensation. Bei Verwendung des passiven Schlauchsystems in volumengesteuerten Beatmungsmodi wird das eingestellte Vti dem Patienten zuzüglich zur berechneten Leckage von Schlauchsystem und Manschette (oder Maske) zugeführt. Dies unterscheidet sich von der herkömmlichen Beatmung mit aktivem Schlauchsystem, bei der Luftlecks das dem Patienten zugeführte Atemzugvolumen reduzieren. Bei volumengesteuerten Beatmungsmodi mit passivem Schlauchsystem wird ein Inspirations-Atemzugvolumen zugeführt, das unabhängig von der Leckage der genauen Geräteeinstellung nahekommt; dies sollte in Erwägung gezogen werden, wenn der Patient von einem aktiven auf ein passives Schlauchsystem umgestellt wird. Bei Verwendung eines passiven Schlauchsystems wird der Vte-Wert basierend auf der berechneten Summe der Leckage von Schlauchsystem und Manschette (oder Maske) geschätzt.

Das Schlauchsystem mit Aktivfluss überwacht den proximalen Luftstrom und proximalen Druck. Bei Verwendung der Konfiguration Schlauchsystem mit Aktivfluss ist möglicherweise die Funktion Flow-Trigger mit Leckkompensation aktiviert. Bei Verwendung des Schlauchsystems mit Aktivfluss ist die Leckkompensation standardmäßig auf **Ein** gestellt. Die Leckkompensation kann vom Arzt auf Wunsch ausgeschaltet werden. Unbeabsichtigte Leckagen werden in diesem Fall jedoch nicht kompensiert. Bei beiden Optionen wird der Flow-Wert am proximalen Flowsensor gemessen. In der Konfiguration Schlauchsystem mit Aktiv-PAP ist die Leckkompensation nicht verfügbar.

Hinweis: Zum Ändern des Schlauchsystemtyps müssen Sie den Bildschirm Setup aufrufen und den Luftstrom ausschalten. Weitere Informationen finden Sie im Abschnitt Modus "Voller Menüzugriff".

Hinweis: Wenn der Schlauchsystemtyp auf "Passives Schlauchsystem" eingestellt ist, halten alle Einstellungen für "Rampen-Anfangsdruck" in allen Modi den Mindestbereich aufrecht.

Hinweis: Wenn der Schlauchsystemtyp auf Aktiv-PAP oder Aktivfluss eingestellt ist, sind die Funktionen Flex und AVAPS nicht verfügbar.

FiO,

Der fraktionelle eingeatmete Sauerstoff kann im Bereich von 21 % bis 100 % in Inkrementen von 1 eingestellt werden.

Eine Flush-Funktion ist ebenfalls für die FiO₃-Einstellung verfügbar. Eine Flush-Schaltfläche erscheint auf dem Bildschirm, wenn die FiO₂-Einstellung größer als 21 % ist. Nach Wahl dieser Schaltfläche wird der folgende Bildschirm zur Bestätigung angezeigt:



Die Auswahl von **Ja** ermöglicht Ihnen, die Konzentration des abgegebenen Sauerstoffs vorübergehend für zwei Minuten auf 100 % zu erhöhen. Nach zwei Minuten kehrt die Sauerstoffkonzentration wieder zur vorherigen FiO₂-Einstellung zurück. Durch Auswahl von **Nein** wird der Vorgang abgebrochen und die FiO₃-Einstellung nicht geändert.

Schlauchsystem getrennt

Diese Einstellung aktiviert oder deaktiviert den Alarm für ein abgetrenntes Schlauchsystem. Wenn diese Funktion aktiviert ist, ertönt ein akustischer Alarm, wenn ein großes, kontinuierliches Luftleck (z. B. durch Entfernen der Maske) im Atemkreis erkannt wird.

Sie können **Aus** wählen, um den Alarm zu deaktivieren. Oder Sie können die Einstellung in Schritten von jeweils 5 Sekunden auf einen Wert zwischen 5 und 60 Sekunden erhöhen bzw. reduzieren. Beispiel: Eine Einstellung auf 10 bedeutet, dass der Alarm ertönt, wenn das Schlauchsystem länger als 10 Sekunden lang abgetrennt ist.



WARNHINWEIS

Philips Respironics empfiehlt einen ISO-21647-konformen Sauerstoffmonitor (Medical Electrical Equipment - Particular Requirements for Basic Safety and Essential Performance of Respiratory Gas Monitors [Elektrische medizinische Geräte - Besondere Festlegungen für die grundlegende Sicherheit und grundlegenden Leistungsmerkmale von Überwachungsgeräten für Atemgase]).



Flush-O₃-Bestätigungsbildschirm



WARNHINWEIS

Sie dürfen sich nicht auf einen einzigen Alarm verlassen, um einen abgetrennten Atemschlauch zu erkennen. Die Alarme "Niedriges Atemzugvolumen", "Niedriges Atemminutenvolumen", "Niedrige Atemfrequenz" und "Apnoe" müssen zusammen mit dem Alarm "Schlauchsystem getrennt" verwendet werden.

Apnoe

Diese Einstellung aktiviert oder deaktiviert den Apnoe-Alarm. Wenn diese Funktion aktiviert ist, ertönt ein Alarm, wenn eine Apnoe wahrgenommen wird.

Sie können **Aus** wählen, um den Alarm zu deaktivieren. Oder Sie können die Einstellung in Schritten von jeweils 5 Sekunden auf einen Wert zwischen 10 und 60 Sekunden erhöhen bzw. reduzieren. Beispiel: Eine Einstellung auf 10 bedeutet, dass der Alarm ertönt, wenn der Zeitraum zwischen den einzelnen spontanen Atemzügen mehr als 10 Sekunden beträgt.

Vte niedrig

Diese Einstellung aktiviert oder deaktiviert den Alarm "Vte niedrig". Der Alarm wird aktiviert, wenn das Atemzugvolumen bei der Ausatmung diesem Einstellwert entspricht bzw. diesen unterschreitet. Sie können **Aus** wählen, um diesen Alarm zu deaktivieren, oder Sie können den Einstellwert in Schritten von 5 ml auf einen Wert zwischen 40 ml und 2000 ml erhöhen bzw. reduzieren. Der Wert kann nicht über der Einstellung "Vte hoch" liegen.

Wenn AVAPS auf **Ein** eingestellt ist, wird der Alarm nur aktiviert, wenn das berechnete Atemzugvolumen weniger als 90 % des Zielatemvolumens beträgt. Dieser Alarm kann ein- bzw. ausgeschaltet werden.

Vte hoch

Diese Einstellung aktiviert oder deaktiviert den Alarm "Vte hoch". Der Alarm wird aktiviert, wenn das Atemzugvolumen bei der Ausatmung diesem Einstellwert entspricht bzw. diesen übersteigt. Sie können **Aus** wählen, um diesen Alarm zu deaktivieren, oder Sie können den Einstellwert in Schritten von 5 ml auf einen Wert zwischen 50 ml und 2000 ml erhöhen bzw. reduzieren. Der Wert kann nicht unter der Einstellung "Niedriges Atemzugvolumen" liegen, außer wenn er auf "Aus" eingestellt wird.

Vti niedrig

Diese Einstellung aktiviert oder deaktiviert den Alarm "Vti niedrig". Der Alarm wird aktiviert, wenn das gemessene Atemzugvolumen bei der Einatmung diesem Einstellwert entspricht bzw. diesen unterschreitet. Sie können **Aus** wählen, um diesen Alarm zu deaktivieren, oder Sie können den Einstellwert in Schritten von 5 ml auf einen Wert zwischen 40 ml und 2000 ml erhöhen bzw. reduzieren. Der Wert kann nicht über der Einstellung "Vti hoch" liegen.

Hinweis: Die Alarme "Vti hoch" und "Vti niedrig" sind nur verfügbar, wenn das aktive Schlauchsystem mit PAP verwendet wird.

Hinweis: Die Alarme "Vti hoch" und "Vti niedrig" sind nur verfügbar, wenn das aktive Schlauchsystem mit PAP verwendet wird.

Vti hoch

Diese Einstellung aktiviert oder deaktiviert den Alarm "Vti hoch". Der Alarm wird ausgelöst, wenn das gemessene Atemzugvolumen bei der Einatmung diesem Einstellwert entspricht bzw. diesen übersteigt. Sie können **Aus** wählen, um diesen Alarm zu deaktivieren, oder Sie können den Einstellwert in Schritten von 5 ml auf einen Wert zwischen 40 ml und 2000 ml erhöhen bzw. reduzieren. Der Wert kann nicht unter der Einstellung "Vti niedrig" liegen, außer wenn er auf "Aus" eingestellt wird.

Niedriges Atemminutenvolumen

Diese Einstellung aktiviert oder deaktiviert den Alarm "Niedriges Atemminutenvolumen". Der Alarm wird ausgelöst, wenn das errechnete Atemminutenvolumen diesem Einstellwert entspricht bzw. diesen unterschreitet. Sie können **Aus** wählen, um diesen Alarm zu deaktivieren, oder Sie können den Einstellwert in Schritten von 1 l/min auf einen Wert zwischen 1 l/min und 99 l/min erhöhen bzw. reduzieren. Der Wert kann nicht über der Einstellung "Hohes Atemminutenvolumen" liegen.

Hohes Atemminutenvolumen

Diese Einstellung aktiviert oder deaktiviert den Alarm "Hohes Atemminutenvolumen". Der Alarm wird aktiviert, wenn das berechnete Atemminutenvolumen diesen Einstellwert erreicht oder überschreitet. Sie können **Aus** wählen, um diesen Alarm zu deaktivieren, oder Sie können den Einstellwert in Schritten von 1 l/min auf einen Wert zwischen 1 l/min und 99 l/min erhöhen bzw. reduzieren. Der Wert kann nicht unter der Einstellung "Niedriges Atemminutenvolumen" liegen, außer wenn er auf "Aus" eingestellt wird.

Niedrige Atemfrequenz

Diese Einstellung aktiviert oder deaktiviert den Alarm "Niedrige Atemfrequenz". Der Alarm wird ausgelöst, wenn die gemessene Atemfrequenz diesem Einstellwert entspricht bzw. diesen unterschreitet. Sie können **Aus** wählen, um diesen Alarm zu deaktivieren, oder Sie können den Einstellwert in Schritten von 1 Az/min auf einen Wert zwischen 4 Az/min und 80 Az/min erhöhen bzw. reduzieren. Der Wert kann nicht über der Einstellung "Hohe Atemfrequenz" liegen.

Hohe Atemfrequenz

Diese Einstellung aktiviert oder deaktiviert den Alarm "Hohe Atemfrequenz". Der Alarm wird aktiviert, wenn die gemessene Atemfrequenz diesen Einstellwert erreicht oder überschreitet. Sie können **Aus** wählen, um diesen Alarm zu deaktivieren, oder Sie können den Einstellwert in Schritten von 1 Az/min auf einen Wert zwischen 4 Az/min und 80 Az/min erhöhen

bzw. reduzieren. Der Wert kann nicht unter der Einstellung "Niedrige Atemfrequenz" liegen, außer wenn er auf "Aus" eingestellt wird.

Niedriger Inspirationsdruck

Diese Einstellung konfiguriert den Alarm "Niedriger Inspirationsdruck". Der Alarm kann nur in den CV-, AC- und SIMV-Modi vom Benutzer eingestellt werden. Er kann nicht niedriger als PEEP + 2 cm $\rm H_2O$ oder höher als der Alarmwert für hohen Inspirationsdruck eingestellt werden. Für passive Schlauchsysteme können Sie den Alarmwert für niedrigen Inspirationsdruck in Schritten von 1 cm $\rm H_2O$ auf einen Wert zwischen 6 und 40 cm $\rm H_2O$ erhöhen oder verringern. Für aktive Schlauchsysteme können Sie den Alarmwert in Schritten von 1 cm $\rm H_2O$ auf einen Wert zwischen 2 und 40 cm $\rm H_2O$ erhöhen oder verringern. Für druckgesteuerte Modi kann dieser Alarm nicht vom Benutzer eingestellt werden.

Hoher Inspirationsdruck

Diese Einstellung aktiviert oder deaktiviert den Alarm "Hoher Inspirationsdruck". Der Alarm kann nur in den CV-, AC- und SIMV-Modi vom Benutzer eingestellt werden. Der Alarmwert für hohen Inspirationsdruck kann nicht niedriger als der Alarmwert für niedrigen Inspirationsdruck eingestellt werden. Sie können den Alarmwert für hohen Inspirationsdruck in Schritten von 1 cm H₂O auf einen Wert zwischen 10 und 80 cm H₂O erhöhen oder verringern. Für druckgesteuerte Modi kann dieser Alarm nicht vom Benutzer eingestellt werden.

Weitere spezielle Einstellungen für verschiedene Therapiemodi

Das Menü "Einstellungen und Alarme" enthält auch zahlreiche Einstellungen, die speziell für unterschiedliche Therapiemodi gelten. Die speziellen Einstellungen für den jeweiligen Therapiemodus sind nachfolgend beschrieben.

Modus für kontinuierlichen positiven Atemwegsdruck (CPAP)

Neben den allgemeinen Einstellungen, die weiter oben in diesem Handbuch beschrieben wurden, können Sie im CPAP-Modus zudem folgende Einstellungen vornehmen.

1. CPAP

Die Einstellung des CPAP-Drucks kann in Schritten von 1 auf einen Wert zwischen 4 und 20 cm H₃O eingestellt werden.

Hinweis: Wenn der CPAP-Druck auf 4 (die kleinstmögliche Einstellung) eingestellt ist, wird die Einstellung für die Rampenlänge nicht angezeigt.

2. Trigger-Typ

Das Gerät kann so eingestellt werden, dass Atemzüge basierend auf den automatischen Flow-Schwellenwerten oder bestimmten Flow-Einstellungen ausgelöst werden. Sie können **Auto-Trak** oder **Flow Trigger** für den Trigger-Typ auswählen. Wenn Auto-Trak ausgewählt ist, löst der Auto-Trak-Trigger den Atemzug gemäß dem automatischen Flow-Schwellenwert aus. Wenn Flow-Trigger eingestellt ist, werden die Funktionen Flow-Trigger-Sensitivität, Leckkompensation und Flowzyklus-Sensitivität aktiviert, und der Trigger löst den Atemzug je nach Einstellung der Flow-Trigger-Sensitivität aus.

3. Flow-Trigger-Sensitivität

Wenn Sie Flow-Trigger eingestellt haben, wird die Einstellung für die Flow-Trigger-Sensitivität angezeigt. Die Einstellung kann in Schritten von 1 l/min auf einen Wert zwischen 1 und 9 l/min erhöht bzw. verringert werden.

Der Flow-Trigger wird ausgelöst, wenn die Einatmung des Patienten einen Atemfluss erzeugt, der größer als die Einstellung der Flow-Sensitivität ist oder dieser entspricht.

4. Leckkompensation

Bei Verwendung eines Schlauchsystems mit Aktivfluss kann die Leckkompensation auf Wunsch **ein-** oder **aus**geschaltet werden.

5. Flowzyklus-Sensitivität

Wenn Sie Flow-Trigger eingestellt haben, wird die Einstellung für die Flowzyklus-Sensitivität angezeigt. Die Einstellung kann in Schritten von 1 % auf einen Wert zwischen 10 und 90 Prozent (%) erhöht bzw. verringert werden.

Wenn der Atemfluss während der Einatmung abzufallen beginnt und der Patientenfluss unter dem Flowzyklus-Sollwert liegt, schaltet das Gerät in die Ausatmung um. Beispiel: Wenn der Flowzyklus auf 25 % eingestellt ist und der Atemfluss um 25 % vom Spitzenflow abgesunken ist, schaltet das Gerät in die EPAP/PEEP-Stufe um.

6. Rampenlänge

Die Funktion Rampenlänge ermöglicht die Einstellung der Rampendauer. Sie können die Rampenfunktion deaktivieren, indem Sie **AUS** wählen, oder Sie können die Einstellung für die Rampenlänge in Schritten von 5 Minuten auf einen Wert zwischen 5 und 45 Minuten einstellen.

Hinweis: Der Trigger-Typ ist nicht verfügbar, wenn ein Schlauchsystem mit Aktiv-PAP oder Aktivfluss ausgewählt wurde. Die für Schlauchsysteme mit Aktiv-PAP und Aktivfluss verwendete Trigger-Methode ist Flow-Trigger.

Hinweis: Flow-Trigger mit Leckkompensation ist nur verfügbar, wenn das Schlauchsystem mit Aktivfluss ausgewählt wurde.

Hinweis: Die Aktivierung der Leckkompensation bei Verwendung der Konfiguration Schlauchsystem mit Aktivfluss beeinflusst lediglich das Triggering, nicht das zugeführte Atemzugvolumen oder die Messung des Vte-Werts.

Hinweis: Auto-Trak ist nur verfügbar, wenn das passive Schlauchsystem verwendet wird.

7. Rampen-Anfangsdruck

Sie können den Rampen-Anfangsdruck in Schritten von 1 auf einen Wert zwischen 4 cm H₂O und der Einstellung des CPAP-Drucks erhöhen oder verringern. Der Patient kann diese Einstellung auch vornehmen, sofern die Funktion Rampenlänge nicht auf **AUS** eingestellt ist.

8. Flex

Die Flex-Einstellung kann aktiviert oder deaktiviert werden. **Aus** deaktiviert die Einstellung. Flex auf 1, 2 oder 3 einstellen, um diese Einstellung zu aktivieren. Die Flex-Funktion ist bei Einsatz eines aktiven Schlauchsystemtyps nicht verfügbar.

Spontaner Modus (S)

Die folgenden Einstellungen, die in diesem Kapitel im Abschnitt zum CPAP-Modus beschrieben sind, können auch im S-Modus verwendet werden:

- Flex
- Trigger-Typ
- Flow-Trigger-Sensitivität
- Flowzyklus-Sensitivität
- Rampendauer
- Rampen-Anfangsdruck

Neben den allgemeinen Einstellungen, die weiter oben in diesem Handbuch beschrieben wurden, können Sie im S-Modus zudem folgende Einstellungen vornehmen.

AVAPS

AVAPS ist nur dann verfügbar, wenn Flex nicht aktiviert ist.

Sie können AVAPS durch Auswählen von **Aus** deaktivieren bzw. durch Auswahl von **Ein** aktivieren. Wenn Sie "Aus" wählen, wird die IPAP-Einstellung angezeigt. Wenn Sie "Ein" wählen, werden der maximale IPAP-Druck (IPAP Max) und Mindest-IPAP-Druck (IPAP Min) angezeigt.

Hinweis: Die Einstellung für den Rampen-Anfangsdruck wird nicht angezeigt, wenn die Funktion Rampenlänge ausgeschaltet ist oder wenn der CPAP-Druck auf 4 cm H₂O eingestellt ist.

Hinweis: Der Rampen-Anfangsdruck ist im CPAP-Modus kleiner oder gleich der CPAP – 1 cm H₂O.

Hinweis: Im CPAP-Modus ist die Flex-Funktion nur verfügbar, wenn CPAP größer als 4 cm H₃O ist.

Hinweis: Im S-Modus ist die Flex-Funktion nur verfügbar, wenn EPAP größer oder gleich 4 cm H₂O und IPAP kleiner oder gleich 25 cm H₂O ist.

Hinweis: Die Flex-Funktion ist nur verfügbar, wenn Auto-Trak aktiviert ist.

Hinweis: Die Funktion Rampe ist im passiven Schlauchsystem nicht verfügbar, wenn IPAP = EPAP = 4 cm H₂O oder wenn IPAP Min = EPAP = 4 cm H₂O.

Hinweis: Der Rampen-Anfangsdruck ist in den Modi S, S/T, T und PC kleiner oder gleich der EPAP – 1 cm H.O.

Hinweis: Der Rampen-Anfangsdruck ist bei Verwendung der Schlauchsystemtypen Aktiv-PAP oder Aktivfluss in den Modi S, S/T, T und PC größer oder gleich 0 cm H,O.

Hinweis: Der Rampen-Anfangsdruck ist bei Verwendung des passiven Schlauchsystemtyps in den Modi S, S/T, T und PC größer oder gleich 4 cm H,O.

Hinweis: AVAPS ist nur verfügbar, wenn das passive Schlauchsystem verwendet wird.

2. IPAP

Die IPAP-Einstellung wird angezeigt, wenn AVAPS deaktiviert ist (Aus). Sie können den inspiratorischen positiven Atemwegsdruck (IPAP) in Schritten von 1 auf einen Wert zwischen 4 und 50 cm H₂O einstellen. Bei aktivierter Flex-Funktion ist der IPAP-Wert auf maximal 25 cm H₂O begrenzt. Die IPAP-Einstellung kann nicht niedriger sein als die Einstellung für EPAP.

3. IPAP Max

Die Einstellung für maximalen IPAP-Druck (IPAP Max) wird angezeigt, wenn AVAPS aktiviert ist. Die Einstellung kann in Schritten von 1 auf einen Wert zwischen 4 und 50 cm H₂O erhöht bzw. verringert werden. Der maximale IPAP-Druck muss höher als der minimale IPAP-Druck sein oder diesem entsprechen.

4. IPAP Min

Die Einstellung für minimalen IPAP-Druck (IPAP Min) wird angezeigt, wenn AVAPS aktiviert ist. Die Einstellungen können in Schritten von 1 auf einen Wert zwischen 4 und 50 cm H₂O erhöht bzw. verringert werden. Der minimale IPAP-Druck muss höher als der EPAP-Druck sein oder diesem entsprechen und er muss niedriger als der maximale IPAP-Druck sein oder diesem entsprechen.

5. EPAP

Sie können den exspiratorischen positiven Atemwegsdruck (EPAP) in Schritten von 1 auf einen Wert zwischen 4 und 25 cm $\rm H_2O$ erhöhen bzw. verringern. Für aktive Schlauchsysteme kann der EPAP-Wert auf Null eingestellt werden.

Bei deaktiviertem AVAPS muss die EPAP-Einstellung kleiner oder gleich der IPAP-Einstellung sein. Bei aktiviertem AVAPS muss der EPAP-Wert kleiner oder gleich dem IPAP-Mindestwert (IPAP Min) sein.

6. Atemzugvolumen

Die Einstellung für Atemzugvolumen wird angezeigt, wenn AVAPS aktiviert ist. Die Einstellung kann in Schritten von 5 ml auf einen Wert zwischen 50 und 2000 ml erhöht bzw. verringert werden. Verwenden Sie diese Einstellung, wenn Sie ein Zielvolumen für das Gas festlegen möchten, das vom Beatmungsgerät bei jedem spontanen Atemzug abgegeben werden soll.

Hinweis: IPAP, IPAP Max oder IPAP Min können nicht auf einen Wert von mehr als 30 cm H_2O über EPAP eingestellt werden.

Hinweis: EPAP kann nicht auf einen Wert von mehr als 30 cm H₂O unter IPAP, IPAP Max oder IPAP Min eingestellt werden.

Hinweis: In den CV-, AC- und SIMV-Modi wird die Einstellung für das Atemzugvolumen durch die Inspirationszeit beschränkt, um den Mindest- und höchsten Spitzenflow des Systems aufrechtzuerhalten.

7. Anstiegszeit

Sie können die Anstiegszeit einstellen, um die für den Patienten angenehmste Einstellung zu finden. Sie können die Einstellung auf Werte von 1 bis 6 erhöhen oder reduzieren, bis Sie die richtige Einstellung gefunden haben. Die Anstiegszeitstufen 1 bis 6 stellen progressiv die verlangsamte Reaktionszeit des Druckanstiegs dar, der zu Beginn der Einatmung stattfindet.

8. Apnoefrequenz

Wenn der Apnoe-Alarm aktiviert ist, können Sie die Apnoefrequenz in Schritten von 1 Az/min auf einen Wert zwischen 4 und 60 Az/min einstellen. Im S-Modus ist die Apnoefrequenz größer oder gleich dem 1:2 l:E-Verhältnis.

Spontaner/zeitgesteuerter Modus (S/T)

Alle Einstellungen, die im Abschnitt über den S-Modus beschrieben wurden, sind auch im S/T-Modus verfügbar, mit Ausnahme der Flex-Einstellung. Neben diesen Einstellungen sind zudem die folgenden Einstellungen im S/T-Modus verfügbar.

1. Atemfrequenz

Im AC-Modus kann die Einstellung für die Atemfrequenz auf einen Wert zwischen 0 und 60 Az/min erhöht bzw. verringert werden, während die Einstellung in allen anderen Modi in Schritten von 1 Az/min zwischen 1 und 60 Az/min erhöht bzw. verringert werden kann. Die Atemfrequenz-Einstellung kann zur Festlegung der Mindestrate der mandatorischen Atemzüge verwendet werden, die das Beatmungsgerät pro Minute abgibt.

2. Inspirationszeit

Die Inspirationszeit kann in Schritten von 0,1 s auf einen Wert zwischen 0,3 und 5,0 s eingestellt werden. Inspirationszeit ist die Dauer der Inspirationsphase eines mandatorischen Atemzugs.

Zeitgesteuerter Modus (T)

Alle im S/T-Modus verfügbaren Einstellungen können auch im T-Modus verwendet werden, mit Ausnahme der Einstellung für den Trigger-Typ. Detaillierte Informationen für die Einstellungen im T-Modus finden Sie in den Abschnitten mit den Beschreibungen für den S- und S/T-Modus.

Hinweis: Die Einstellung für die Anstiegszeit wird nur angezeigt, wenn die Flex-Funktion deaktiviert ist. Wenn die Flex-Funktion aktiviert ist, wird eine Anstiegszeit von 3 im Gerät verwendet.

Hinweis: In den S/T-, T-, PC-, PC-SIMV-, SIMV-, CV- und AC-Modi ist die Apnoefrequenz größer oder gleich der Atemfrequenz und durch die aktuelle Einstellung der Inspirationszeit beschränkt, um ein I:E-Verhältnis von mindestens 1:1 aufrechtzuerhalten.

Hinweis: In volumengesteuerten Modi ist der Atemfrequenzbereich durch die aktuelle Einstellung der Inspirationszeit beschränkt, um ein I:E-Verhältnis von mindestens 1:1 aufrechtzuerhalten.

Hinweis: In druckgesteuerten Modi ist der Inspirationszeitbereich durch die aktuelle Einstellung der Atemfrequenz beschränkt, um ein I:E-Verhältnis von mindestens 1:1 aufrechtzuerhalten

Hinweis: In volumengesteuerten Modi ist der Inspirationszeitbereich durch die aktuellen Einstellungen für Atemzugvolumen und Atemfrequenz beschränkt, um ein I:E-Verhältnis von mindestens 1:1 und den Mindestund höchsten Spitzenflow des Systems aufrechtzuerhalten.

Druckgesteuerter Modus (PC)

Alle im S/T-Modus verfügbaren Einstellungen können auch im PC-Modus verwendet werden, mit Ausnahme der Einstellung für die Flowzyklus-Sensitivität (wenn Flow-Trigger aktiviert ist). Detaillierte Informationen für die Einstellungen im PC-Modus finden Sie in den Abschnitten mit den Beschreibungen für den S- und S/T-Modus.

Modus für druckgesteuerte synchronisierte intermittierende mandatorische Ventilation (PC-SIMV)

Die folgenden Einstellungen, die in diesem Kapitel in den Abschnitten über den S- und S/T-Modus beschrieben sind, können auch im PC-SIMV-Modus verwendet werden:

- Atemfrequenz
- Inspirationszeit
- Trigger-Typ
- Flow-Trigger-Sensitivität (wenn der Trigger-Typ auf Flow-Trigger eingestellt ist)
- Flowzyklus-Sensitivität (wenn der Trigger-Typ auf Flow-Trigger eingestellt ist)
- Anstiegszeit

Zudem können Sie die folgenden Einstellungen wählen, die ebenfalls im PC-SIMV-Modus zur Verfügung stehen.

1. Druck

Sie können die Druckeinstellungen in Schritten von 1 auf einen Wert zwischen 4 und 50 cm $\rm H_2O$ erhöhen oder verringern. Dies ist der Druck, den das Beatmungsgerät während der Einatmung bei einem mandatorischen oder assistierten Atemzug abgibt.

Druckunterstützung

Sie können die Druckeinstellungen in Schritten von 1 auf einen Wert zwischen 0 und 30 cm H₂O erhöhen oder verringern. Dies ist der Druck, den das Beatmungsgerät während der Einatmung bei einem spontanen Atemzug abgibt.

Hinweis: Im PC-SIMV-Modus kann die Druckunterstützung für mandatorische oder assistierte Beatmung (Druck – PEEP) nicht auf einen Wert von mehr als 30 cm H₂O eingestellt werden.

Hinweis: Die Einstellungen für Druckunterstützung und PEEP dürfen zusammen 50 cm H₂O nicht überschreiten.

PFFP

Die Einstellung für den positiven Endausatmungsdruck (PEEP) kann in Schritten von 1 in aktiven Schlauchsystemen auf einen Wert zwischen 0 und 25 cm $\rm H_2O$ und in passiven Schlauchsystemen auf einen Wert zwischen 4 und 25 cm $\rm H_2O$ erhöht oder verringert werden. PEEP ist der positive Druck, der beim Ausatmen im Patientenschlauchsystem aufrechterhalten wird. Die PEEP-Einstellung muss niedriger oder gleich der Druckeinstellung sein.

Kontrollierter Beatmungsmodus (CV)

Die folgenden Einstellungen, die in den vorherigen Abschnitten dieses Kapitels beschrieben sind, können auch im CV-Modus verwendet werden:

- Atemzugvolumen
- Atemfrequenz
- Inspirationszeit
- PEEP
- Hoher Inspirationsdruck
- Niedriger Inspirationsdruck

Zudem können Sie die folgenden Einstellungen wählen, die ebenfalls im CV-Modus zur Verfügung stehen.

1. Flowmuster

Bei der Einstellung für das Flowmuster können Sie zwischen Rampe und Ouadrat wählen.

2. Seufzer

Sie können die Funktion Seufzer aktivieren oder deaktivieren, indem Sie **Ein** oder **Aus** wählen. Ein Seufzer ist ein Atemzug, der jeweils nach 100 Atemzügen mit 150 % des normalen Volumens abgegeben wird.

Hinweis: Die Flowform kann basierend auf dem Atemzugvolumen, der Inspirationszeit und der Atemfrequenz auf nur Rampe oder Quadrat eingestellt werden, um den min. und max. Spitzenfluss beizubehalten.

Hinweis: Der niedrige Inspirationsdruck ist in den CV-, AC- und SIMV-Modi auf PEEP +2 beschränkt.

Modus für assistierte Beatmung (AC)

Im Modus für die assistierte Beatmung sind die folgenden Einstellungen möglich, die in diesem Kapitel in den Abschnitten über den S-, S/T-, PC-SIMV- und CV-Modus beschrieben sind. Detaillierte Informationen sind in den Beschreibungen in diesen Abschnitten enthalten.

Hinweis: Im AC-Modus steht die Flowzyklus-Sensitivität nicht zur Verfügung.

- Atemzugvolumen
- Atemfrequenz
- Inspirationszeit
- Flowmuster
- PEEP
- Trigger-Typ
- Flow-Trigger-Sensitivität
- Seufzer
- Hoher Inspirationsdruck
- Niedriger Inspirationsdruck

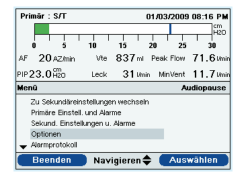
Therapiemodus für synchronisierte intermittierende mandatorische Ventilation (SIMV)

Im SIMV-Modus sind die folgenden Einstellungen möglich, die in diesem Kapitel in den Abschnitten über den S-, S/T-, PC-SIMV- und den CV-Modus beschrieben sind. Detaillierte Informationen sind in den Beschreibungen in diesen Abschnitten enthalten.

- Atemzugvolumen
- Atemfrequenz
- Inspirationszeit
- Druckunterstützung
- Flowmuster
- PEEP
- Trigger-Typ
- Seufzer
- Anstiegszeit
- Hoher Inspirationsdruck
- Niedriger Inspirationsdruck

Anzeigen und Ändern der Menüpunkte unter "Optionen"

Vom Hauptmenübildschirm aus das Optionsmenü auswählen (siehe Abbildung).



Hauptmenübildschirm,
Menü,,Optionen" markiert

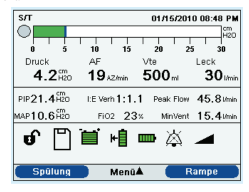
Das unten abgebildete Menü "Optionen" wird eingeblendet.



Menü "Optionen"

Im Menü "Optionen" sind die folgenden Einstellungen möglich.

 Menüzugriff – Sie können für den Menüzugriff "Vollständig" oder "Eingeschränkt" einstellen. Beim vollen Menüzugriff hat der Bediener Zugang zu allen Beatmungsgerät- und Therapieeinstellungen. Beim eingeschränkten Menüzugriff hat der Bediener nur Zugang auf bestimmte Einstellungen und kann die Therapieeinstellungen nicht ändern. Detailansicht – Mithilfe dieser Einstellung kann die Detailansicht ein- und ausgeschaltet werden. Mit der Detailansicht werden zusätzliche Einstellungen und Therapieinformationen auf dem Überwachungsbildschirm angezeigt. Die folgenden Abbildungen zeigen Beispiele des Überwachungsbildschirms mit ein- und ausgeschalteter Detailansicht.





 Sprache – Die nächste Funktion im Menü "Optionen" ermöglicht die Auswahl der Sprache, in der die Software angewendet wird (Englisch, Französisch, Deutsch usw.).
 Die Informationen auf den Bildschirmen werden in der hier ausgewählten Sprache angezeigt.



Überwachungsbildschirm – Detailansicht aktiviert



Überwachungsbildschirm – Detailansicht ausgeschaltet

- Druckeinheiten Die nächste Option ermöglicht die Auswahl der auf den Bildschirmen angezeigten Druckeinheiten.
 Sie können unter folgenden Einheiten auswählen:
 - cm H₂O
 - hPa
 - mBar

Alle Druckeinheiten, die auf den Bildschirmen angezeigt werden, werden mit den hier ausgewählten Druckeinheiten angegeben.

- Alarmlautstärke Mithilfe dieser Einstellung kann die Lautstärke der Alarme des Gerätes gewählt werden. Die Optionen für die Alarmlautstärke sind "Laut" oder "Leise".
- Tastatursperre Die Tastatursperre kann aktiviert oder deaktiviert werden. Dies ist weiter vorne in diesem Kapitel im Detail beschrieben. Durch Aktivieren der Funktion Tastatursperre können Sie verhindern, dass eine Taste versehentlich gedrückt und dadurch Einstellungen geändert werden. "Ein" wählen, um diese Funktion zu aktivieren, und "Aus", um diese zu deaktivieren.
- Tastaturbeleuchtung Die nächste Option, die Sie einstellen können, ist die Tastaturbeleuchtung. Mit dieser Funktion können Sie die Beleuchtung ein- oder ausschalten. Wenn Sie die Taste drücken, um mit der Therapie zu beginnen, leuchtet die Tastaturbeleuchtung kurz auf. Während der Therapie leuchtet die Tastatur je nach den Einstellungen für die Tastaturbeleuchtung auf. Wenn die Funktion eingeschaltet ist, leuchten die Tasten während der Therapieabgabe. Wenn die Funktion ausgeschaltet ist, leuchten die Tasten während der Therapieabgabe nicht.
- LCD-Helligkeit Die LCD-Anzeige wird durch eine Hintergrundbeleuchtung beleuchtet. Diese wird eingeschaltet, wenn der Startbildschirm angezeigt wird. Die Helligkeit der LCD-Beleuchtung kann auf einen Wert von 1 bis 10 eingestellt werden. 1 ist die dunkelste und 10 die hellste Einstellung.



Stellen Sie sicher, dass die Alarmlautstärke so eingestellt ist, dass ein Alarm vom medizintechnischen Betreuer gehört wird. Ziehen Sie die Verwendung eines externen Alarms in Erwägung.

- Bildschirmschoner Die Einstellung des Bildschirmschoners kann geändert werden, um den Stromverbrauch zu reduzieren oder den Bildschirm in einem dunklen Raum zu verdunkeln. Sie können zwischen den folgenden Einstellungen wählen:
 - Aus: Es wird kein Bildschirmschoner angezeigt, und die LCD-Beleuchtung leuchtet mit der von Ihnen eingestellten Helligkeit auf.
 - Atem: Die Anzeige ist ein schwarzer Bildschirm, und nur die Anzeige für Patienten-Atemzüge und die Druckanzeige sind zu sehen.
 - Schwarz: Die Hintergrundbeleuchtung des Anzeigebildschirms ist ausgeschaltet, die Anzeige ist ein schwarzer Bildschirm und es sind keine Informationen zu sehen.
 - Gedimmt: Die Hintergrundbeleuchtung des Anzeigebildschirms ist reduziert, so dass die Anzeige noch zu sehen ist, jedoch nicht sehr hell.

Wenn der Bildschirmschoner aktiviert ist, schaltet er sich nach 5 Minuten ohne Betätigung der Tastatur ein. Der Bildschirmschoner wird abgeschaltet, wenn eine beliebige Taste am Gerät gedrückt wird. Ein Alarm oder eine Informationsmeldung schaltet den Bildschirmschoner ebenfalls ab.

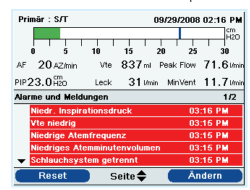
- Datumsformat Sie können das auf den Gerätebildschirmen dargestellte Datumsformat auf eines der beiden folgenden Formate einstellen: mm/tt/jjjj oder tt/mm/jjjj.
- **Zeitformat** Sie können zwischen dem Zeitformat AM/PM oder dem 24-Stunden-Format wählen (z. B.: 2:49 PM oder 14:49).
- Monat Der Wert für Monat wird standardmäßig auf den aktuellen Monat eingestellt. Dieser Wert kann auf 1 (Januar) bis 12 (Dezember) eingestellt werden.
- Tag Der Wert für Tag wird standardmäßig auf den aktuellen
 Tag eingestellt. Der einstellbare Bereich ist 1 bis 31. Der maximale
 Wert hängt vom ausgewählten Monat ab.
- Jahr Der Wert für das Jahr wird standardmäßig auf das aktuelle Jahr eingestellt. Dieser Wert kann auf einen Bereich zwischen 2000 und 2099 eingestellt werden.
- Stunde Dieser Wert wird standardmäßig auf die aktuelle Stunde eingestellt. Der Wert kann je nach dem ausgewählten Zeitformat im Bereich von 12 AM bis 12 PM oder 0 bis 23 eingestellt werden.

Hinweis: Wenn der Bildschirmschoner auf "Schwarz" eingestellt ist, kann das Gerät länger mit einer Batterie betrieben werden.

- Minute Der Wert für die Minute wird standardmäßig auf die aktuelle Minute eingestellt. Dieser Wert kann auf einen Bereich zwischen 0 und 59 eingestellt werden.
- IP-Adressmodus Der IP-Adressmodus kann auf "DHCP" oder "Statisch" eingestellt werden, je nach der Art des Netzwerks, das Sie verwenden (sofern zutreffend).
- Betriebsstunden Die Anzeige für die Betriebsstunden zeigt die Gesamtzahl der Stunden, die das Gebläse des Gerätes in Betrieb war, seit dieser Wert zuletzt zurückgesetzt wurde. Bei Bedarf kann dieser Wert auf Null (0) rückgesetzt werden. Die hier angezeigten Betriebsstunden weichen von den Gebläsestunden ab, die auf den Informationsbildschirmen angezeigt werden. Die auf dem Informationsbildschirm angezeigten Gebläsestunden geben die Gesamtanzahl der Stunden an, für die das Gebläse während der Lebensdauer des Gerätes aktiv war. Dieser Wert kann nicht zurückgesetzt werden.

Anzeige des Alarmprotokolls

Vom Hauptmenübildschirm aus können Sie "Alarmprotokoll" wählen, um den Alarmprotokoll-Bildschirm aufzurufen. Ein Beispiel ist unten abgebildet.



Das Alarmprotokoll zeigt die Alarme in chronologischer Anordnung, wobei das letzte Ereignis zuerst angezeigt wird. Die 20 zuletzt aufgetretenen Alarme oder Meldungen, die auf der Geräteanzeige eingeblendet wurden, werden aufgelistet. Das Alarmprotokoll kann nicht gelöscht werden, wenn das Gerät sich im Modus "Eingeschränkter Menüzugriff" befindet. Das Protokoll kann im Modus "Voller Menüzugriff" gelöscht werden. Je nachdem, wie viele Alarme auftraten, kann das Protokoll mehrere Seiten umfassen. Die Einträge im Alarmprotokoll verwenden die gleichen Bezeichnungen, die beim erstmaligen Auftreten des Alarms in der Alarmanzeige auf dem Bildschirm angezeigt wurden.

Hinweis: Auf dem Alarmprotokoll-Bildschirm weist die im Menübanner eingeblendete **1/2** darauf hin, dass Seite 1 von 2 Alarmprotokollseiten derzeit angezeigt wird.



Alarmprotokoll-Bildschirm

Hinweis: Im Modus "Voller Menüzugriff" können Sie auf die rechte Taste (Löschen) drücken, um das Alarmprotokoll nach Wunsch zu löschen.

Anzeige des Ereignisprotokolls

Vom Hauptmenübildschirm aus können Sie "Ereignisprotokoll" wählen, um den Ereignisprotokoll-Bildschirm aufzurufen. Ein Beispiel ist unten abgebildet.



Das Ereignisprotokoll zeigt eine Liste aller aufgetretenen Ereignisse an, wie z. B. Änderungen der Einstellungen des Beatmungsgerätes, Zustände "Beatmungsgerät außer Betrieb", Alarme usw., in chronologischer Anordnung, wobei die zuletzt aufgetretenen Ereignisse zuerst angezeigt werden. Das Ereignisprotokoll kann nicht aufgerufen werden, wenn das Gerät sich im Modus "Eingeschränkter Menüzugriff" befindet. Das Protokoll kann im Modus "Voller Menüzugriff" angezeigt und gelöscht werden. Sie können durch das Ereignisprotokoll blättern, wenn es mehrere Seiten umfasst. Die Anzahl der Seiten wird in der oberen rechten Ecke des Feldes angezeigt (im oben abgebildeten Beispiel als 8/13 dargestellt).

In den Beschreibungen des Ereignisprotokolls bezeichnen alle Beschreibungen beginnend mit einer 1: oder 2: eine Therapieänderung. Die 1 steht für eine Änderung der Primärtherapie, und die 2 bezeichnet eine Änderung der Sekundärtherapie. Danach wird die geänderte Einstellung aufgeführt.

Die beiden letzten Spalten zeigen die Einstellungs- und Alarmänderungen. Wenn sich der Eintrag auf eine Änderung der Einstellungen bezieht, zeigt die erste Spalte den alten Einstellwert und die letzte Spalte die neue Einstellung an. Wenn sich der Eintrag auf einen Alarm bezieht, zeigt die erste Spalte den Wert an, der den Alarm ausgelöst hat, und die letzte Spalte zeigt die Anzahl der Sekunden an, die der Alarm aktiv war.



Ereignisprotokoll-Bildschirm

Hinweis: Im Modus "Voller Menüzugriff" können Sie auf die rechte Taste (Löschen) drücken, um das Ereignisprotokoll nach Wunsch zu löschen.

Anzeigen der Geräteinformationen

Vom Hauptmenübildschirm aus können Sie "Informationen" wählen, um den Informations-Bildschirm aufzurufen. Sie können den Informations-Bildschirm auch anzeigen, indem Sie die **Abwärts-**Taste 5 Sekunden lang halten. Daraufhin werden die Detailansichten des Überwachungsbildschirms und des Menüs "Informationen" kurzzeitig angezeigt. Diese Tastenfolge ist auf dem Überwachungsbildschirm bei vollem und auch bei eingeschränktem Menüzugriff verfügbar. Ein Beispiel ist unten abgebildet.





Informations-Bildschirm

Der Informations-Bildschirm zeigt Ihnen eine Zusammenfassung der aktuellen Therapieeinstellungen, Geräteeinstellungen und Systemeinstellungen. Sie können die Informationen mithilfe der Aufwärts-/ Abwärts-Taste durchlaufen.

Aktualisieren der Verschreibung mittels SD-Karte

Mit dem **Trilogy 202** System können Sie die Therapie des Patienten unter Verwendung der SD-Karte aktualisieren. Diese Funktion ermöglicht die Aktualisierung einer Einzeltherapie oder beider Therapien bei Aktivierung der dualen Therapiefunktion. Die Aktualisierung der Verschreibung kann bei ein- oder ausgeschaltetem Beatmungsgerät erfolgen.

 Legen Sie eine SD-Karte mit einer gültigen Verschreibung in das Gerät ein. Einer der folgenden Bildschirme erscheint auf dem Anzeigebildschirm (je nachdem, ob das Gerät ein- oder ausgeschaltet ist):







Wenn Sie Therapieeinstellungen, Alarme und andere Geräteeinstellungen mithilfe der SD-Karte ändern, fordert das **Trilogy 202** System dazu auf, die Änderungen zu überprüfen und zu bestätigen, bevor sie vom Gerät verwendet werden. Der medizintechnische Betreuer oder Arzt ist dafür verantwortlich, die Richtigkeit und Kompatibilität der Therapieeinstellungen für den Patienten nach Verwendung dieser Funktion zu gewährleisten. Die Verwendung falscher Therapieeinstellungen für einen bestimmten Patienten kann zur einer ungeeigneten Therapie, mangeInder Sicherheitsüberwachung und schweren oder tödlichen Verletzungen des Patienten führen.



Bildschirm zum Ändern der Verschreibung bei ausgeschaltetem Beatmungsgerät



Bildschirm zum Ändern der Verschreibung bei eingeschaltetem Beatmungsgerät 2. Wählen Sie Nein, um die Aktualisierung der Verschreibung abzubrechen und zur vorherigen Anzeige (dem schwarzen Bildschirm, wenn der Luftstrom ausgeschaltet war, oder dem Überwachungs-/ Standby-Bildschirm, wenn der Luftstrom eingeschaltet war) zurückzukehren. Wählen Sie Ja, um mit der Aktualisierung der Verschreibung zu beginnen. Nachdem die Verschreibung eingelesen und validiert wurde, erscheint einer der folgenden Bildschirme auf der Anzeige. Überprüfen Sie die Werte, um zu gewährleisten, dass die Verschreibung richtig eingestellt ist:







Bildschirm zur Anzeige der Verschreibung bei ausgeschaltetem Beatmungsgerät



Bildschirm zur Anzeige der Verschreibung bei eingeschaltetem Beatmungsgerät Wählen Sie **Abbrechen**, um die Aktualisierung der Verschreibung abzubrechen und den Bildschirm auf den ursprünglichen Zustand vor Beginn der Aktualisierung der Verschreibung zurückzusetzen. Wählen Sie **Seite**, um die gesamte Verschreibung zu überprüfen.

Das Menübanner reflektiert die zu aktualisierende Verschreibung.

Nachdem die gesamte Verschreibung überprüft wurde, erscheint einer der folgenden Bildschirme:

g.





4. Wählen Sie "Abbrechen", um die Aktualisierung der Verschreibung abzubrechen und den Bildschirm auf den ursprünglichen Zustand vor Beginn der Aktualisierung der Verschreibung zurückzusetzen. Wählen Sie **OK**, um die Aktualisierung der Verschreibung durchzuführen und den Therapieänderungs-Bestätigungsbildschirm anzuzeigen.

Wenn die SD-Karte während der Aktualisierung der Verschreibung entfernt wird, wird das Verfahren abgebrochen und der Bildschirm auf den ursprünglichen Zustand vor Beginn der Aktualisierung der Verschreibung zurückgesetzt.

Wenn bei diesem Verfahren Fehler auftreten, erscheint ein Bestätigungsbildschirm. In der folgenden Tabelle sind die Therapiefehler, mögliche Ursachen und die zu treffenden Maßnahmen zusammengefasst.



Bildschirm zur Bestätigung der Verschreibung bei ausgeschaltetem Beatmungsgerät

Hinweis: Überprüfen Sie

die Verschreibung sorgfältig

und bestätigen Sie, dass alle

Einstellungen richtig sind.



Bildschirm zur Bestätigung der Verschreibung bei eingeschaltetem Beatmungsgerät

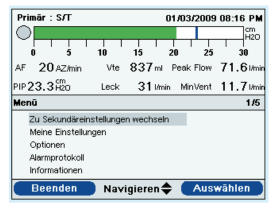
Hinweis: Wenn beide Therapien einer dualen Therapie aktualisiert werden, müssen Sie die primäre Therapie mit der Schaltfläche OK akzeptieren, bevor Sie die sekundäre Therapie überprüfen können. Die Änderungen werden erst dann vorgenommen, nachdem beide Therapien akzeptiert wurden.

Meldung	Ursache	Maßnahme
Änderung Verschreibung fehlgeschlagen	Wird angezeigt, wenn während der Aktualisierung der Verschreibung ein Fehler auftritt. Dies wird durch den Versuch verursacht, einen Wert für einen Therapieparameter einzugeben, der für den Therapiemodus nicht gültig ist, oder durch den Versuch, einen Therapieparameter auf einen ungültigen Wert zu setzen.	Entfernen Sie die Karte und ersetzen Sie die Verschreibung durch eine gültige Verschreibung.
Fehler Verschreibung: Schlauchsystemtyp	Wird angezeigt, wenn der Schlauchsystemtyp in der neuen Verschreibung nicht mit dem für das Beatmungsgerät eingestellten Schlauchsystemtyp übereinstimmt.	Wenn der Schlauchsystemtyp in der Verschreibung richtig ist, entfernen Sie die Karte, ändern Sie den Schlauchsystemtyp am Beatmungsgerät und legen Sie die Karte wieder ein. Wenn der Schlauchsystemtyp am Beatmungsgerät richtig ist, entfernen Sie die Karte und aktualisieren Sie die Verschreibung auf der Karte mit einer Verschreibung, die den richtigen Schlauchsystemtyp enthält.
Fehler Verschreibung: Schreibgeschützt	Wird angezeigt, wenn die Verschreibung schreibgeschützt ist.	Entfernen Sie die Karte und stellen Sie sicher, dass der kleine Schalter an der Seite der SD-Karte nicht in der Schreibschutzstellung steht. Wenn diese Meldung weiterhin erscheint, entfernen Sie die Karte und ersetzen Sie die Verschreibung durch eine gültige Verschreibung.
Fehler Verschreibung: Seriennummer	Wird angezeigt, wenn die Seriennummer des Gerätes in der neuen Verschreibung nicht mit der für das Gerät gespeicherten Seriennummer übereinstimmt.	Entfernen Sie die Karte und ersetzen Sie die Verschreibung durch eine Verschreibung, die die richtige Seriennummer enthält.
Fehler Verschreibung: Version	Wird angezeigt, wenn die Version der Verschreibung nicht mit der vom Gerät akzeptierten Version übereinstimmt.	Entfernen Sie die Karte und ersetzen Sie die Verschreibung durch eine Verschreibung, die die richtige Version enthält.

Ändern und Anzeigen der Einstellungen im Modus "Eingeschränkter Menüzugriff"

Nach dem Drücken der Taste und dem Aufrufen des Überwachungsbildschirms können Sie die Einstellungen mithilfe der Menübildschirme anzeigen und ändern.

Die Aufwärts-Taste am Beatmungsgerät drücken, um die Menübildschirme vom Überwachungsbildschirm aus aufzurufen. Der unten abgebildete Hauptmenübildschirm wird eingeblendet.



Auf dem Hauptmenübildschirm können Sie die folgenden Optionen auswählen:

- Zu Primäreinstellungen (oder Sekundäreinstellungen) wechseln:
 Sie können diese Option wählen, wenn Sie die primären oder sekundären Therapieeinstellungen ändern möchten
- SD-Karte sicher entfernen: Diese Option erscheint, wenn eine SD-Karte im Beatmungsgerät eingelegt ist. Wählen Sie diese Option, wenn Sie die SD-Karte entfernen möchten. Wenn die Bestätigungsmeldung "SD-Karte entfernen" erscheint, können Sie die Karte entnehmen. Wenn Sie die linke Schaltfläche (Abbrechen) drücken oder die Karte nicht innerhalb von 30 Sekunden entfernen, wird die Bestätigungsmeldung geschlossen und das Beatmungsgerät schreibt weiterhin Daten auf die Karte.
- Meine Einstellungen: Anzeigen und Ändern bestimmter Therapieeinstellungen wie z. B. Anstiegszeit und Rampen-Anfangsdruck, sofern diese Einstellungen von Ihrem Arzt aktiviert wurden.

Hinweis: Wenn die Funktion "Tastatur sperren" aktiviert ist, wird die folgende Meldung angezeigt: "Zum Entsperr. RECHTE Taste 5 Sek. drücken". Wenn Sie die Taste 5 Sekunden lang gedrückt haben, wird die Tastatursperre aufgehoben und Sie können den Hauptmenübildschirm aufrufen. Die Funktion "Tastatur sperren" wird weiter hinten in diesem Kapitel im Detail erläutert.

Hinweis: Im abgebildeten Hauptmenübildschirm gibt die im Menübanner eingeblendete 1/6 an, dass der Menüpunkt 1 von insgesamt 6 Menüpunkten markiert ist.



Hauptmenübildschirm

- Optionen: Anzeigen und Ändern bestimmter
 Geräteeinstellungen wie z. B. Alarmlautstärke, Tastatur sperren oder Tastaturbeleuchtung.
- Alarmprotokoll: Anzeigen einer Liste der 20 zuletzt aufgetretenen Alarme.
- Informationen: Anzeigen von detaillierten Informationen über das Gerät wie z. B. die Softwareversion und die Seriennummer.

Hinweis: Die Menüpunkte "Optionen", "Alarmprotokoll" und "Informationen" wurden weiter vorne in diesem Kapitel unter "Ändern und Anzeigen der Einstellungen im Modus "Voller Menüzugriff" im Detail erläutert.

Aktivieren der primären und sekundären Therapie

Zur Änderung der Therapieauswahl befolgen Sie die nachstehenden Schritte. Diese Funktion kann z. B. ausgewählt werden, wenn Sie eine Therapie tagsüber und eine zweite Therapie über Nacht anwenden müssen.

- Die Nach-Oben/Nach-Unten-Taste (Navigieren) drücken, um die Option "Zu Primäreinstellungen wechseln" (oder "Zu Sekundäreinstellungen wechseln") zu markieren.
- 2. Die rechte Taste (Auswählen) drücken.

Es erscheint ein Bildschirm, ähnlich wie der unten abgebildete Bildschirm, mit einer Bestätigungsmeldung. Die Bestätigungsmeldung hängt von der Therapie ab, auf die gewechselt wird. Der unten abgebildete Bildschirm wird eingeblendet, wenn Sie zu einer sekundären Therapie wechseln.

Hinweis: Wenn Sie derzeit die Primärtherapie anwenden, zeigt die Menüoption "Zu Sekundäreinstell. wechseln" an. Wenn Sie derzeit die Sekundärtherapie anwenden, zeigt die Menüoption "Zu Primäreinstellungen wechseln" an



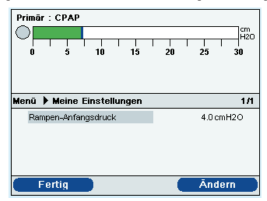


Bildschirm "Zu Sekundärtherapie-Einstellungen wechseln"

3. Die rechte Taste (Ja) drücken, um zu der neuen Therapie zu wechseln. Die linke Taste (Nein) drücken, wenn Sie die Therapie nicht ändern möchten. Die Anzeige kehrt zum Hauptmenü zurück, nachdem Sie eine Auswahl getroffen haben.

Anzeigen und Ändern der Menüpunkte unter "Meine Einstellungen"

Zum Anzeigen oder Ändern der auf dem Bildschirm "Meine Einstellungen" verfügbaren Therapieeinstellungen die Nach-Oben-/Nach-Unten-Taste (Navigieren) verwenden, um die Option "Meine Einstellungen" auf dem Hauptbildschirm zu markieren. Dann die rechte Taste (Auswählen) drücken. Der unten abgebildete Bildschirm "Meine Einstellungen" wird eingeblendet.



Führen Sie die folgenden allgemeinen Schritte aus, um zu den Therapieeinstellungen zu navigieren und diese zu ändern. Detaillierte Informationen zu den einzelnen Einstellungen finden Sie in den Abschnitten weiter unten.

- Vom Bildschirm "Meine Einstellungen" mithilfe der Nach-Oben-/Nach-Unten-Taste zu der Einstellung navigieren, die Sie ändern möchten, und diese Einstellung markieren.
- Zum Ändern der markierten Einstellung die rechte Taste (Ändern) drücken.
- Die Nach-Oben-/Nach-Unten-Taste (Bearbeiten) drücken, um die verfügbaren Einstellungen zu durchlaufen. Die Nach-Unten-Taste drücken, um die Einstellung zu reduzieren, und die Nach-Oben-Taste, um die nächste Einstellung in der die Einstellung zu erhöhen.
- Nachdem Sie die gewünschte Einstellung ausgewählt haben, müssen Sie auf die rechte Taste (OK) drücken, um die neue Einstellung zu speichern. Die linke Taste (Abbrechen) drücken, wenn Sie die Einstellung nicht ändern möchten.
- Sie können nun mithilfe der Nach-Oben-/Nach-Unten-Taste (Navigieren) zur nächsten Einstellung navigieren, die Sie ändern möchten, oder Sie können das Menü "Meine Einstellungen" durch Drücken auf die linke Taste (Fertig) verlassen und zum Hauptmenü zurückkehren.

Hinweis: Die Optionen des Bildschirms "Meine Einstellungen" sind je nach der Konfiguration des Gerätes unterschiedlich.

Hinweis: Bei manchen Therapieeinstellungen werden die Einstellungen erneut durchlaufen. wenn die höchste oder niedrigste möaliche Einstelluna erreicht ist und die Aufwärts-/Abwärts-Taste erneut gedrückt wird. Für die Parameter, die beim Frreichen der höchst- oder niedrigstmöglichen Einstellung nicht wieder von vorne beginnen, erscheint die Meldung "Grenzwert erreicht" im Menübanner auf dem Bildschirm.

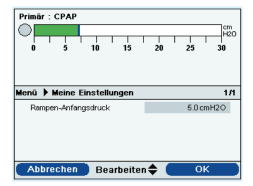


Beispiel für Menübildschirm "Meine Einstellungen"

Hinweis: Nachdem Sie "OK" ausgewählt haben, um die neue Einstellung zu speichern, wird Liste automatisch markiert.

Hinweis: Wenn bestimmte Funktionen oder Einstellungen nicht an Ihrem Beatmunasaerät aktiviert sind, werden diese auch nicht auf dem Bildschirm "Meine Einstellungen" angezeigt. Beispiel: Wenn "Rampe" nicht aktiviert ist, wird die Einstellung "Rampen-Anfangsdruck" nicht auf dem Bildschirm angezeigt.

Der unten abgebildete Bildschirm zeigt ein Beispiel des Bildschirms "Meine Einstellungen", auf dem der Rampen-Anfangsdruck geändert wird.





Beispiel-Bildschirm "Meine Einstellungen" (Rampen-Anfangsdruck ausgewählt)

Die folgenden Einstellungen im Menü "Meine Einstellungen" können geändert werden, sofern diese von Ihrem Arzt aktiviert wurden.

- Anstiegszeit Die Anstiegszeit ist die Zeit, die das Gerät benötigt, um von Ausatmung zu Einatmung zu wechseln. Wenn diese Funktion aktiviert ist, können Sie die Anstiegszeit auf einen Wert von 1 bis 6 einstellen, bis Sie die Einstellung gefunden haben, die für Sie am angenehmsten ist. Der eingestellte Wert 1 führt zur schnellsten, der Wert 6 zur langsamsten Anstiegszeit.
- Rampen-Anfangsdruck Das Beatmungsgerät ist mit einer optionalen Rampenfunktion ausgestattet. "Rampe" reduziert den Druck und erhöht dann den Druck allmählich auf die Therapieeinstellung, damit sich der Patient über einen bestimmten Zeitraum an die Therapie gewöhnen kann. Die Einstellung kann in Schritten von 1 auf einen Wert zwischen 4,0 und dem eigentlichen Therapiedruck geändert werden.
- Flex Die optionale Flex-Funktion ermöglicht Ihnen das Anpassen des vom Patienten beim Ausatmen wahrgenommenen Luftdruckniveaus. Bei Aktivierung dieser Funktion kann eine Einstellung von 1 bis 3 gewählt werden

Hinweis: Wenn die Flex-Funktion aktiviert ist, wird die Einstellung für die Anstiegszeit nicht auf dem Bildschirm "Meine Einstellungen" angezeigt und kann nicht angepasst werden. Wenn die Flex-Funktion aktiviert ist, ist der Wert für die Anstiegszeit fest auf 3 eingestellt.

Hinweis: Es wird empfohlen, beim Anpassen der Flex-Einstellung mit der Mindesteinstellung 1 zu beginnen, welche die geringste Entlastung bietet. Bei Stufe 2 und 3 wird die Druckentlastung schrittweise erhöht.

Hinweis: Wenn Sie ein aktives Schlauchsystem mit PAP verwenden, ist die Flex-Funktion nicht verfüabar.

Hinweis: Die Flex-Funktion ist nur verfügbar, wenn Auto-Trak aktiviert ist.

Anschluss des Beatmungsgerätes an den Patienten

Nachdem Sie alle Einstellungen des Beatmungsgerätes vorgenommen haben, führen Sie die folgenden Schritte durch, um das Beatmungsgerät an den Patienten anzuschließen.

1. Durchführen einer Systemprüfung

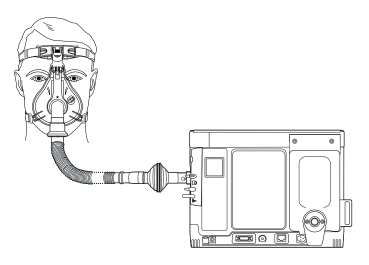
Das Beatmungsgerät erst dann an den Patienten anschließen, wenn die in Kapitel 10 definierten Systemprüfungsverfahren durchgeführt wurden.

2. Starten der Therapie

Die Taste durücken, um mit der Therapie zu beginnen. Wenn Sie mit der Therapie beginnen, leuchtet die Hintergrundbeleuchtung der Anzeige sowie der Tasten auf, die roten und gelben Alarm-LEDs leuchten kurzzeitig auf, und es ertönt ein akustisches Signal, um anzuzeigen, dass mit der Therapie begonnen wurde. Der Startbildschirm erscheint auf der Anzeige.

3. Anschluss des Atemschlauchsystems an den Patientenanschluss

Nach dem Zusammenbau des Systems, dem Therapiebeginn und dem Anpassen der Beatmungsgerät-Einstellungen (sofern erforderlich) kann das Atemschlauchsystem an den Patienten angeschlossen werden. Die folgende Abbildung zeigt das an eine Maske angeschlossene Atemschlauchsystem. Das Atemschlauchsystem kann auch an eine Tracheostomiekanüle angeschlossen werden.



Hinweis: Das Trilogy 202
System bietet Funktionen,
die den Zugriff auf die
Einstellungen des Gerätes
(Verschreibung) einschränken
und die Übertragung neuer
Geräteeinstellungen auf das
Gerät mithilfe der der SD-Karte
ermöglichen. Diese Funktionen
können im Rahmen der
Verfahren eingesetzt werden,
die in Ihrer Klinik/Einrichtung
hinsichtlich Verwendung,
Sicherheit und Kontrolle dieses
Medizingerätes gelten.



WARNHINWEIS

Beim Einschalten des Gerätes sicherstellen, dass es ordnungsgemäß funktioniert. Hierzu stets überprüfen, ob das akustische Signal ertönt und die Alarm-LEDs rot und dann kurz gelb aufleuchten. Wenn diese akustischen und optischen Anzeigen beim Einschalten nicht ertönen bzw. aufleuchten, wenden Sie sich an Philips Respironics oder einen autorisierten Kundendienst.



Beispiel eines vollständig angeschlossenen Patientenschlauchsystems mit passiver Ausatemvorrichtung

Trilogy 202Benutzerhandbuch

6. Alarmfunktionen des Beatmungsgerätes

In diesem Kapitel werden die Alarmfunktionen des Beatmungsgerätes und die entsprechenden Maßnahmen erläutert, die Sie bei einem Alarmzustand ergreifen müssen.

Es gibt drei Arten von Alarmen:

- Hohe Priorität Diese Alarme erfordern die unverzügliche Reaktion des Bedieners.
- Mittlere Priorität Diese Alarme erfordern eine schnelle Reaktion des Bedieners.
- Niedrige Priorität Diese Alarme erfordern die Aufmerksamkeit des Bedieners. Diese Alarme weisen auf eine Zustandsänderung des Beatmungsgerätes hin.

Darüber hinaus werden Informationsmeldungen und Bestätigungsaufforderungen auf dem Beatmungsgerät angezeigt, die auf Zustände hinweisen, die beachtet werden müssen. Diese werden jedoch nicht als Alarmzustände angesehen.

Hinweis: Wenn mehrere Alarme gleichzeitig auftreten, werden alle Alarme bearbeitet und angezeigt, die Alarme werden jedoch zunächst nach ihrer Priorität und dann nach ihrem Auftreten geordnet, wobei die neuesten Alarme mit der höchsten Priorität an erster Stelle aufgelistet werden. Die Rangordnung der Alarme ist wie folgt: hohe Priorität, mittlere Priorität, niedrige Priorität und Informationsmeldungen.

Hinweis: Nicht alle Alarme sind jeweils in allen Therapiemodi verfügbar; manche Alarme sind vom Modus abhängig.

Akustische und visuelle Alarmanzeigen

Wenn ein Alarmzustand eintritt, geschieht Folgendes:

- Die Alarm-LED auf der Alarmanzeige/Audiopause-Taste leuchtet auf.
- Der akustische Alarm ertönt.
- Auf dem Bildschirm wird eine Meldung mit einer Beschreibung der Art des Alarms angezeigt.
- Der externe Alarm (sofern vorhanden) wird aktiviert.

Diese Alarmindikatoren werden im Folgenden im Detail beschrieben.

Alarm-LEDs

Die Alarmanzeige/Audiopause-Taste an der Vorderseite des Beatmungsgerätes leuchtet wie folgt auf, wenn ein Alarmzustand erkannt wird:

- Anzeige blinkt rot Wenn das Gerät einen Alarm von hoher
 Priorität erkennt, blinkt die Taste Alarmanzeige/Audiopause rot.
- Anzeige blinkt gelb Wenn das Gerät einen Alarm von mittlerer Priorität erkennt, blinkt die Taste Alarmanzeige/Audiopause gelb.
- Anzeige leuchtet durchgehend gelb auf Wenn das Gerät einen Alarm von niedriger Priorität erkennt, leuchtet eine gelbe LED an der Taste Alarmanzeige/Audiopause ständig auf.

Die Alarmanzeige/Audiopause-Taste leuchtet nicht auf, wenn Informationsmeldungen oder Bestätigungsaufforderungen angezeigt werden.





Alarmanzeige/Audiopause-Taste

Akustische Signale

Ein akustisches Signal ertönt, wenn ein Stromausfall oder ein Alarm von hoher, mittlerer oder niedriger Priorität erkannt wird. Zudem ertönt ein akustisches Signal, wenn Informationsmeldungen angezeigt werden oder um zu bestätigen, dass bestimmte Vorgänge stattgefunden haben (z. B. wenn eine SD-Karte in das Gerät eingeführt oder aus dem Gerät entfernt wurde).

- Akustisches Signal "Beatmungsgerät außer Betrieb" Wenn ein Alarmzustand "Beatmungsgerät außer Betrieb" eintritt, ertönt ein kontinuierlicher akustischer Alarm. Die Alarmbeschreibungen weiter hinten in diesem Kapitel stellen dieses Signal wie folgt dar:
- Akustisches Signal bei Stromausfall Bei einem Stromausfall ertönt eine Folge von einzelnen Pieptönen, die eine Sekunde lang andauern und jeweils nach einer Sekunde wiederholt werden. Die Alarmbeschreibungen weiter hinten in diesem Kapitel stellen diesen Alarm wie folgt dar:
- Akustisches Signal mit hoher Priorität Wenn ein Alarm von hoher Priorität erkannt wird, ertönt eine Folge von Pieptönen mit folgendem Muster, das zweimal wiederholt wird: 3 Pieptöne, eine Pause und dann 2 weitere Pieptöne. Dieses Signal wird fortgesetzt, bis die Ursache für den Alarm behoben oder der akustische Alarm pausiert wird. Die Alarmbeschreibungen weiter hinten in diesem Kapitel stellen diesen Alarm wie folgt dar: • • • • •
- Akustisches Signal mit mittlerer Priorität Wenn ein Alarm von mittlerer Priorität erkannt wird, ertönt eine Folge von jeweils 3 Pieptönen. Dieses Muster wird wiederholt, bis die Ursache für den Alarm behoben oder der akustische Alarm pausiert wird. Die Alarmbeschreibungen weiter hinten in diesem Kapitel stellen diesen Alarm wie folgt dar: • •
- Akustisches Signal mit niedriger Priorität Wenn ein Alarm von niedriger Priorität erkannt wird, ertönt eine Folge von jeweils 2 Pieptönen. Dieses Muster wird wiederholt, bis die Ursache für den Alarm behoben oder der akustische Alarm pausiert wird. Die Alarmbeschreibungen weiter hinten in diesem Kapitel stellen diesen Alarm wie folgt dar: •

Hinweis: Für die in diesem Handbuch angegebenen Alarmanzeigen entspricht ein Punkt jeweils einem Piepton. Akustische Signale bei Informationsmeldungen und Bestätigungen – Wenn eine Informationsmeldung auf dem Bildschirm erscheint, ertönt ein kurzer Piepton. Wenn das Gerät zudem erkennt, dass ein bestimmter Vorgang ausgeführt wurde (z. B. wenn die Start-/Stopp-Taste gedrückt wurde, um mit der Therapie zu beginnen, oder wenn eine SD-Karte in das Gerät eingeführt oder aus dem Gerät entfernt wird), ertönt ein kurzer Piepton. Die Alarmbeschreibungen weiter hinten in diesem Kapitel stellen diesen Alarm wie folgt dar:

Alarmmeldungen

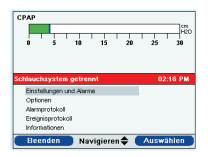
Wenn das Beatmungsgerät einen Alarm wahrnimmt, wird der Bildschirm "Alarme und Meldungen" angezeigt, zusammen mit einer Beschreibung des Alarmzustandes. Wenn die Alarmmeldung erscheint, ist sie rot markiert, wenn es ein Alarm von hoher Priorität ist. Sie ist gelb markiert, wenn es ein Alarm von mittlerer oder niedriger Priorität ist. (Die Farbe der Markierung entspricht der Farbe der Alarm-LED an der Alarmanzeige/ Audiopause-Taste.) Wenn ein Alarm manuell vom Benutzer zurückgesetzt wird, wird der Bildschirm "Alarme und Meldungen" ausgeblendet und der Überwachungsbildschirm wieder eingeblendet. Wenn der Alarm sich automatisch zurücksetzt, bleibt der Bildschirm "Alarme und Meldungen" eingeblendet, die Markierung des aktiven Alarms wird jedoch entfernt, die LED geht aus und der akustische Alarmton verstummt. Der unten abgebildete Bildschirm ist ein Beispiel für eine mögliche Alarmmeldung.

Wenn beim Eintreten eines Alarms ein Menü auf dem Bildschirm angezeigt ist, wird die Beschreibung des neu erzeugten Alarms im Menübanner angezeigt. Dies erfolgt, damit die Änderung des aktuellen Parameters durchgeführt werden kann, bevor der Alarmzustand geprüft wird, falls die Änderung den Alarmzustand beeinflusst. Der unten abgebildete Bildschirm ist ein Beispiel für eine im Menübanner angezeigte Alarmmeldung.

Hinweis: Wenn beim Eintreten eines Alarms ein Menü aktiv ist, wird die Alarmmeldung außerdem im Menübanner angezeigt.



Beispiel-Bildschirm "Alarme und Meldungen"



Alarm im Menübanner

Der Bildschirm "Alarme und Meldungen" wird automatisch anstelle des Überwachungsbildschirms angezeigt, wenn der Benutzer das Menüsystem mit dem Beenden-Softkey verlässt, während ein Alarm im Menübanner angezeigt wird. Wenn ein Alarm manuell vom Benutzer zurückgesetzt wird oder sich automatisch zurücksetzt, erscheint das vor dem Eintreten des Alarms auf dem Anzeigebildschirm eingeblendete Menübanner erneut.

Wenn ein Alarmzustand "Beatmungsgerät außer Betrieb" eintritt, wechselt die gesamte Anzeige auf Rot und die Meldung "Beatmungsgerät außer Betrieb" wird auf dem Bildschirm angezeigt (siehe Abbildung).





Alarmbildschirm "Beatmungsgerät außer Betrieb" Zum Ausschalten des Beatmungsgerätes bei einem Alarmzustand "Beatmungsgerät außer Betrieb" das normale Ausschaltverfahren verwenden. Wenn die Start/Stopp-Taste gewählt wird, erscheint der folgende Bildschirm.





Die rechte Taste (Ja) drücken, um das Beatmungsgerät auszuschalten und den akustischen Alarmton stumm zu schalten. Durch Drücken der linken Taste (Nein) wird der Bildschirm "Beatmungsgerät außer Betrieb" wieder aufgerufen, ohne den Alarmton stumm zu schalten.

Externer Alarm

Wenn das Beatmungsgerät bei Verwendung eines externen Alarmsystems einen Alarmzustand erkennt, wird ein Signal vom Beatmungsgerät übertragen, um den externen Alarm auszulösen. Der externe Alarm ist in Kapitel 4 beschrieben.

Audiopause und Alarm zurücksetzen

In diesem Abschnitt werden die Funktionen "Audiopause" und "Alarm zurücksetzen" beschrieben.

Audiopause

Wenn ein Alarm eintritt, kann das akustische Signal durch Drücken der Taste "Alarmanzeige/Audiopause" vorübergehend stumm geschaltet werden. Der Alarm wird zwei Minuten lang abgeschaltet und ertönt dann erneut, wenn die Ursache für den Alarm nicht behoben wurde. Die Stummschaltung des Alarms wird jeweils auf zwei Minuten zurückgestellt, wenn die Alarmanzeige/Audiopause-Taste gedrückt wird.

Wenn die Funktion "Audiopause" aktiviert ist, erscheint das Alarmanzeige/Audiopause-Symbol (), wenn der Überwachungsbildschirm angezeigt wird. Zudem wird die Meldung "Audiopause" im Menübanner auf der Alarmanzeige eingeblendet.

Sie können Alarme, die noch nicht eingetreten sind, vorab stumm schalten, indem Sie die Taste "Alarmanzeige/Audiopause" drücken, wenn keine Alarme aktiviert sind. Wenn dann ein Alarm eintritt, ertönt das akustische Signal erst dann, wenn die Audiopausen-Zeitbegrenzung abgelaufen ist. Die LED und die Anzeige zeigen den Alarm an, aber das akustische Signal ertönt nicht.

Alarm zurücksetzen

Die Reset-Taste wird verwendet, um den/die derzeit aktiven Alarm(e) aus der Anzeige zu löschen, die LED auszuschalten und den akustischen Alarmton stumm zu schalten. Diese Taste sollte erst verwendet werden, nachdem die Ursache des/der Alarm(e) behoben wurde. Wenn diese Taste gedrückt wird, werden alle aktiven Alarme beendet und die Alarmerkennung wird wieder gestartet.

Wenn die Ursache des Alarms behoben wurde, setzt das Beatmungsgerät bestimmte Alarme automatisch zurück, schaltet die Alarm-LED aus, schaltet den akustischen Alarmton stumm und entfernt die Hintergrundfarbe des Alarms. Der Alarmtext wird jedoch weiterhin auf dem Bildschirm angezeigt. Ein Alarm kann zudem manuell zurückgesetzt werden, indem die linke Taste (Reset) gedrückt wird. Die Funktion "Audiopause" wird beendet, wenn der Alarm manuell zurückgesetzt wird.

Regelung der Alarmlautstärke

Die Alarmlautstärke kann wie in Kapitel 5 beschrieben über das Menü "Optionen" eingestellt werden. Sie können je nach Wunsch zwischen den Einstellungen "Laut" und "Leise" auswählen. Der dB-Bereich des Alarms ist 47 dB bis 92 dB.

Reaktion auf ausgelöste Alarme

Die folgenden Schritte ausführen, wenn ein Alarm eintritt:

- Wenn ein Alarm eintritt, zunächst stets den Patienten beobachten und sicherstellen, dass ausreichende Beatmung und Sauerstoffzufuhr (falls zutreffend) verfügbar sind.
- Die Alarmanzeigen überprüfen und auf die akustischen Alarmtöne achten. Auf die Farbe der Alarmanzeige/Audiopause-Taste achten (rot oder gelb) und feststellen, ob die LED ständig leuchtet oder blinkt.
- 3. Die Alarmmeldung auf dem Anzeigebildschirm überprüfen und darauf achten, ob diese rot oder gelb markiert ist.
- 4. Die Taste "Alarmanzeige/Audiopause" drücken, um den akustischen Alarm vorübergehend stumm zu schalten. Auf dem Überwachungsbildschirm erscheint eine visuelle Anzeige (🎉) bzw. es wird eine Meldung "Audiopause" im Menübanner auf der Alarmanzeige eingeblendet.
- Den Alarm in den Alarmbeschreibungen weiter hinten in diesem Kapitel nachschlagen, um die Ursache für den Alarm und die entsprechende Abhilfe zu ermitteln.



Stellen Sie sicher, dass die Alarmlautstärke so eingestellt ist, dass ein Alarm vom medizintechnischen Betreuer gehört wird. Ziehen Sie die Verwendung eines externen Alarms in Erwägung.



Sie dürfen sich nicht auf einen einzigen Alarm verlassen, um einen abgetrennten Atemschlauch zu erkennen. Die Alarme "Niedriges Atemzugvolumen", "Niedriges Atemminutenvolumen", "Niedrige Atemfrequenz" und "Apnoe" müssen zusammen mit dem Alarm "Schlauchsystem getrennt" verwendet werden.

Tabellarische Zusammenfassung der Alarmsignale

In der folgenden Tabelle sind alle Alarme von hoher, mittlerer und niedriger Priorität und alle Informationsmeldungen zusammengefasst.

Alarm	Priorität	Signalton	Visuelle Anzeige (Taste und Display)	Geräteaktion	Maßnahme Klinikpersonal
Stromausfall	Hoch	•	Taste blinkt rot; leerer Bildschirm	Wird herunterge- fahren	Wechselstromzufuhr wiederher- stellen. Wenn der Alarm weiterhin angezeigt wird, einen voll geladenen abnehmbaren Akku oder eine exter- ne Batterie an das Gerät anschließen, um die Stromversorgung wiederher- zustellen. Wenn der Alarm weiterhin angezeigt wird, das Gerät warten lassen.
Beatmungsgerät außer Betrieb	Hoch		Taste blinkt rot; Meldung "Beatmungsgerät außer Betrieb"	Wird herunter- gefahren, wenn die Therapie nicht sicher bereit- gestellt werden kann. Oder fährt mit Bereitstellung der Therapie auf beschränktem Niveau fort.	Stromversorgung wiederherstellen. Wenn der Alarm weiterhin angezeigt wird, das Gerät warten lassen.
Gerätewartung erforderlich	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Mel- dung "Gerätewartung erforderlich"	Betrieb wird fortgesetzt	Wenn der Alarm weiterhin angezeigt wird, das Gerät warten lassen.
Schlauchsystem prüfen	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Schlauchsys. überprüfen"	Betrieb wird fortgesetzt	Den Zustand des Patienten überprü- fen. Überprüfen, ob das Atem- schlauchsystem ordnungsgemäß aufgebaut wurde. Jegliche Fehler beheben. Wenn der Alarm weiterhin angezeigt wird, das Gerät warten lassen.
Kleines Leck im Schlauchsystem	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Kl. Leck im Schlauchsys."	Betrieb wird fortgesetzt	Die Blockierung im leckenden Gerät beseitigen. Wenn der Alarm weiterhin angezeigt wird, das Gerät warten lassen.
Hoher Exspirationsdruck	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Hoher Exspi- rationsdruck"	Betrieb wird fortgesetzt	Sicherstellen, dass die Atemschläu- che nicht geknickt oder eingeklemmt sind. Wenn der Alarm weiterhin an- gezeigt wird, das Gerät warten lassen.
Niedriger Exspirationsdruck	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Niedriger Exspirationsdruck"	Betrieb wird fortgesetzt	Sicherstellen, dass die Atemschläu- che nicht geknickt oder eingeklemmt sind. Wenn der Alarm weiterhin an- gezeigt wird, das Gerät warten lassen.

Alarm	Priorität	Signalton	Visuelle Anzeige (Taste und Display)	Geräteaktion	Maßnahme Klinikpersonal
Hoher interner Sauerstoff	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Hoher interner Sauerstoff"	Das Gerät arbeitet weiter, wenn die interne Sauerstoff- konzentration ei- nen Wert erreicht, der 5 % über dem Umgebungspegel liegt.	Den zusätzlichen Sauerstoff vom Beatmungsgerät trennen. Den Anschluss für die externe Sauer- stoffzufuhr überprüfen. Wenn das Problem weiterhin auftritt, das Gerät warten lassen.
Hoher Sauerstofffluss	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Hoher Sauerstofffluss"	Betrieb wird fortgesetzt	Schlauch von der Sauerstoffquelle zum Gerät prüfen. Sauerstoffquelle prüfen. Die Einlasszufuhr sollte 175 SLPM betragen. Wenn das Problem weiterhin auftritt, Philips Respironics oder einen autorisierten Kundendienstvertreter benachrichtigen. Halten Sie beim Anruf bitte die Modell- und Seriennummer des Gerätes bereit.
Niedriger Sauerstofffluss	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Niedriger Sauerstofffluss"	Betrieb wird fortgesetzt	Schlauch von der Sauerstoffquelle zum Gerät prüfen. Sauerstoffquelle prüfen. Die Einlasszufuhr sollte 175 SLPM betragen. Wenn das Problem weiterhin auftritt, Philips Respironics oder einen autorisierten Kundendienstvertreter benachrichtigen. Halten Sie beim Anruf bitte die Modell- und Seriennummer des Gerätes bereit.
Hoher Sauer- stoffeinlassdruck	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Hoher Sauerstoffeinlassdruck"	Betrieb wird fortgesetzt	Sauerstoffquelle prüfen. Die Sauerstoffzufuhr muss 40- 87 psi betragen. Wenn das Problem weiterhin auftritt, Philips Respironics oder einen autorisierten Kundendienstvertreter benachrichtigen. Halten Sie beim Anruf bitte die Modell- und Seriennummer des Gerätes bereit.
Niedriger Sauer- stoffeinlassdruck	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Niedriger Sauerstoffzufuhrdruck"	Betrieb wird fortgesetzt	Schlauch von der Sauerstoffquelle zum Gerät prüfen. Sauerstoffquelle prüfen. Die Sauerstoffzufuhr muss 40-87 psi betragen. Wenn das Problem weiterhin auftritt, Philips Respironics oder einen autorisierten Kundendienstvertreter benachrichtigen. Halten Sie beim Anruf bitte die Modell- und Seriennummer des Gerätes bereit.

Alarm	Priorität	Signalton	Visuelle Anzeige (Taste und Display)	Geräteaktion	Maßnahme Klinikpersonal
Schlauchsystem getrennt	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Schlauchsystem getrennt"	Betrieb wird fortgesetzt	Den Schlauch wieder anschließen oder das Leck reparieren. Wenn der Alarm weiterhin angezeigt wird, das Gerät warten lassen.
Apnoe	Hoch	• • • • •	Taste blinkt rot; Meldung "Apnoe"	Betrieb wird fortgesetzt	Den Zustand des Patienten überprüfen.
Vte hoch	Hoch	• • • • •	Taste blinkt rot; Meldung "Vte hoch"	Betrieb wird fortgesetzt	Den Zustand des Patienten überprüfen.
Vte niedrig	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Vte niedrig"	Betrieb wird fortgesetzt	Den Zustand des Patienten überprüfen.
Vti hoch	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Vti hoch"	Betrieb wird fortgesetzt	Den Zustand des Patienten überprüfen.
Vti niedrig	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Vti niedrig"	Betrieb wird fortgesetzt	Den Zustand des Patienten überprüfen.
Hohe Atemfrequenz	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Hohe Atemfrequenz"	Betrieb wird fortgesetzt	Den Zustand des Patienten überprüfen.
Niedrige Atemfrequenz	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Niedrige Atemfrequenz"	Betrieb wird fortgesetzt	Den Zustand des Patienten überprüfen.
Hoher Inspirationsdruck	Wird von einem akustischen Signal auf einen Alarm von mittlerer und dann hoher Priorität erhöht	(für die ersten zwei aufeinanderfolgenden Ereignisse)	Symbol "Spitzendruck" wird in Rot angezeigt. Wenn dieser Zustand erstmals auftritt, ertönt ein Piepton. Wenn der Zustand zum dritten Mal auftritt, blinkt die Taste gelb und die Meldung "Hoher Inspirationsdruck" wird in Gelb angezeigt. Wenn der Zustand zum 10. Mal auftritt, blinkt die Taste rot und die Meldung "Hoher Inspirationsdruck" wird in Rot angezeigt.	Betrieb wird fortgesetzt	Den Patientenstatus überprüfen. Wenn das Problem weiterhin auftritt, das Gerät warten lassen.
Niedriger Inspirationsdruck	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Niedr. Inspirationsdruck"	Betrieb wird fortgesetzt	Den Patientenstatus überprüfen. Wenn das Problem weiterhin auftritt, das Gerät warten lassen.

Alarm	Priorität	Signalton	Visuelle Anzeige (Taste und Display)	Geräteaktion	Maßnahme Klinikpersonal
Hohes Atem- minutenvolumen	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Meldung "Hohes Atemminuten- volumen"	Betrieb wird fortgesetzt	Den Zustand des Patienten überprüfen.
Niedriges Atem- minutenvolumen	Hoch	•••	Taste blinkt rot; Mel- dung "Niedriges Atem- minutenvolumen"	Betrieb wird fortgesetzt	Den Zustand des Patienten überprüfen.
Niedriger Ladestand	Wird von einem Alarm von mittlerer auf hohe Priorität erhöht	• • • (Mittlere Priorität - wenn noch ca. 20 Minuten Laufzeit verbleiben)	Mittlere Priorität - Taste blinkt gelb. Meldung "Abnehmb. Batt. fast leer","Ext. Batterie fast leer" oder "Int. Batterie fast leer" erscheint in Gelb; auf dem Statusfeld ist die Batterie mit einem gelben Kästchen umrandet.	Betrieb wird fortgesetzt	Eine andere Batterie oder Netzstromversorgung verwenden, während die entladene Batterie aufgeladen wird. Wenn die schwache Batterie aufgeladen wurde und der Alarm weiterhin auftritt, die Batterie ersetzen.
		(Hohe Priorität - wenn noch ca. 10 Minuten Laufzeit verbleiben)	Hohe Priorität - Taste blinkt rot. Meldung "Abnehmb. Batt. fast leer", "Ext. Batterie fast leer" oder "Int. Batterie fast leer" erscheint in Rot. Auf dem Statusfeld ist die Batterie mit einem roten Kästchen umrandet.		
Hohe Temperatur	Wird von einem Alarm von mittlerer auf hohe Priorität erhöht		Taste blinkt gelb und die Meldung "Hohe Temperatur" erscheint in Gelb. Wenn sich der Zustand verschlechtert, blinkt die Taste rot und die Meldung "Hohe Temperatur" erscheint in Rot.	Betrieb wird fortgesetzt	Sicherstellen, dass sich das Gerät nicht zu dicht an einer Wärmequelle befindet und die Schläuche nicht durch die Bettwäsche abgedeckt werden. Wenn der Alarm weiterhin angezeigt wird, müssen Sie den Patienten an eine andere Beatmungsvorrichtung anschließen und das Gerät vom Kundendienst prüfen lassen. Wenn das Beatmungsgerät von der internen Batterie oder dem abnehmbaren Akku versorgt wird, das Gerät an einen kühleren Ort bringen und/oder das Gerät mit Wechselstrom oder einer Bleibatterie betreiben.

Alarm	Priorität	Signalton	Visuelle Anzeige (Taste und Display)	Geräteaktion	Maßnahme Klinikpersonal
Abnehmbaren Akku auswechseln	Niedrig oder hoch, abhän- gig von der Ursache des Alarms	• • für niedrige Priorität • • • • • für hohe Priorität	Meldung "Abnehmb. Batt. auswechseln" wird angezeigt. Wenn der Akku sich dem Ende seiner Nutzungsdauer nähert, erscheint die Meldung mit gelbem Hintergrund und die Taste leuchtet kontinuierlich gelb auf. Wenn der Akku ausfällt, erscheint die Meldung mit rotem Hintergrund und die Taste blinkt rot.	Betrieb wird fortgesetzt	Eine andere Batterie oder die Netzstromversorgung verwenden, während der abnehmbare Akku ersetzt wird.
Gerätewartung empfohlen	Mittlere Priorität	•••	Taste blinkt gelb; Meldung "Gerätewartung empfohlen"	Betrieb wird fortgesetzt	Wenn der Alarm weiterhin angezeigt wird, das Gerät warten lassen.
Wechselstromver- sorgung getrennt	Mittlere Priorität	• • •	Gelb blinkende Taste; Meldung "Wechsel- stromversorgung ge- trennt" wird angezeigt, und die verwendete Batterie ist umrandet.	Schaltet auf eine andere Stromver- sorgung um	Die Batterien überprüfen und nach Bedarf aufladen. Die Netzstromversorgung wiederherstellen, sofern vorhanden.
Tastatur blockiert	Niedrig	• •	Taste leuchtet durchgehend gelb auf; Meldung "Tastatur blockiert".	Betrieb wird fortgesetzt	Überprüfen, ob die Tasten im Gehäuse festgeklemmt sind. Bei andauerndem Alarm den Patienten an eine andere Beatmungsvorrichtung anschließen und das Gerät warten lassen.
Entladung der Batterie aufgrund der Temperatur gestoppt	Information	•	Meldung "Batt. entladen gestoppt- Temp."	Betrieb wird fortgesetzt	Wenn der Alarm aufgrund der internen Batterie aufgetreten ist und nach Durchführung der oben angegebenen Maßnahmen weiterhin auftritt, den Patienten an eine andere Beatmungsvorrichtung anschließen und das Gerät warten lassen.
Batterie lädt nicht aufgrund der Temperatur	Information	•	Meldung "Batt. lädt nicht-Temp."	Betrieb wird fortgesetzt	Wenn der Alarm nach Durchführung der oben angegebenen Maßnahmen weiterhin auftritt, den Patienten an eine andere Beatmungsvorrichtung anschließen und das Gerät warten lassen.

Alarm	Priorität	Signalton	Visuelle Anzeige (Taste und Display)	Geräteaktion	Maßnahme Klinikpersonal
Batterie lädt nicht	Information	•	Meldung "Abnehmb. Batt. lädt nicht" oder "Int. Batt. lädt nicht"	Betrieb wird fortgesetzt	Wenn dieser Zustand bei Verwendung einer internen Batterie andauert, den Patienten an eine andere Beatmungsvorrichtung anschließen und das Gerät warten lassen.
Externe Batterie prüfen	Information	•	Meldung "Ext. Batt. prüfen"	Betrieb wird fortgesetzt	Wenn der Alarm nach Durchführung der oben angegebenen Maßnahmen weiterhin auftritt, den Patienten an eine andere Beatmungsvorrichtung anschließen und das Gerät warten lassen.
Batterie ist leer	Information	•	Meldung "Externe Batterie ist leer" oder "Abnehmb. Batterie ist leer" wird angezeigt.	Betrieb wird fortgesetzt	Die leere Batterie durch eine andere ersetzen oder die Netzstromversorgung verwenden.
Externe Batterie getrennt	Information	•	Meldung "Externe Batterie getrennt" erscheint und die verwendete Batterie ist umrandet.	Schaltet auf eine andere Stromversorgung um	Die externe Batterie überprüfen und nach Bedarf aufladen. Die Netzstromversorgung wiederherstellen, sofern vorhanden.
Abnehmbarer Akku getrennt	Information	•	Meldung "Abnehmb. Batterie getrennt" erscheint und die verwendete Batterie ist umrandet.	Schaltet auf eine andere Stromversorgung um	Den abnehmbaren Akku überprüfen und nach Bedarf aufladen. Die Netzstromversorgung wiederherstellen, sofern vorhanden.
Batteriestart	Information	•	Die Meldung "Batteriestart" erscheint.	Betrieb wird fortgesetzt	Die Netzstromversorgung wiederherstellen, sofern vorhanden. Wenn der Alarm weiterhin angezeigt wird, das Netzkabel austauschen, um festzustellen, ob das Problem durch das Kabel verursacht wird.
Kartenfehler	Information	•	Die Meldung "Kartenfehler" wird angezeigt.	Betrieb wird fortgesetzt	Die SD-Karte entfernen und eine andere Karte, falls verfügbar, verwenden. Sicherstellen, dass die Karte den Spezifikationen entspricht. Den Schreibschutzschalter an der Karte prüfen. Bei anhaltendem Zustand einen autorisierten Vertreter von Philips Respironics verständigen.

Trilogy 202Benutzerhandbuch

7. Reinigung und Instandhaltung

Reinigung des Beatmungsgerätes

Die Außenflächen des Beatmungsgerätes und des abnehmbaren Akkus (sofern verwendet) sollten jeweils vor und nach der Verwendung an einem Patienten und nach Bedarf häufiger gereinigt werden.

- Den Netzstecker des Gerätes ziehen und die Vorderseite sowie die Außenflächen des Gehäuses nach Bedarf mit einem sauberen Tuch reinigen, das mit einem der folgenden Reinigungsmittel angefeuchtet wurde:
 - Wasser
 - Seifenlauge oder mildes Reinigungsmittel
 - Wasserstoffperoxid (3 %)
 - Isopropylalkohol (91 %)
 - 10 %ige Chlorbleichelösung (10 % Bleiche, 90 % Wasser)
- Es dürfen keine Flüssigkeiten in das Gehäuse des Beatmungsgerätes oder in den abnehmbaren Akku tropfen. Nach dem Reinigen das restliche Reinigungsmittel mit einem weichen, trockenen Tuch entfernen. Beim Reinigen des Anzeigebildschirms besonders vorsichtig vorgehen. Abrasive Reinigungsmittel können den Anzeigebildschirm zerkratzen.
- Das Gerät vollständig trocknen lassen, bevor das Netzkabel angeschlossen wird.



Zur Vermeidung eines Stromschlags vor dem Reinigen des Beatmungsgerätes stets das Netzkabel aus der Steckdose ziehen.



Das Gerät nicht in Flüssigkeiten tauchen und darauf achten, dass keine Flüssigkeiten ins Innere des Gehäuses oder in den Einlassfilter gelangen.



Keine scharfen oder abrasiven Reinigungsmittel oder Bürsten zur Reinigung des Beatmungsgerätes verwenden. Ausschließlich die in dieser Anleitung beschriebenen Reinigungsmittel und -methoden verwenden.

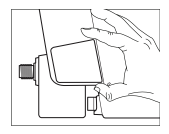


Nicht versuchen, das Beatmungsgerät zu sterilisieren oder autoklavieren.

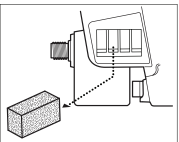
Reinigung und Austausch des Lufteinlassfilters

Der graue Schaumstofffilter sollte bei normalem Gebrauch mindestens einmal alle zwei Wochen gereinigt und alle sechs Monate, oder evtl. häufiger, durch einen neuen Filter ersetzt werden.

- 1. Wenn das Gerät in Betrieb ist, den Luftstrom durch Drücken der Taste ausschalten. Das Gerät von der Stromversorgung trennen.
- 2. Die Whisper Cap wie unten gezeigt entfernen.



 Den Filter aus dem Gehäuse entfernen. Hierzu den Filter in der Mitte leicht zusammendrücken und wie unten dargestellt vom Gerät wegziehen.



- 3. Den Filter auf Sauberkeit und Unversehrtheit prüfen.
- 4. Den grauen Schaumstofffilter bei Bedarf in warmem Wasser mit einem milden Reinigungsmittel waschen. Spülen Sie den Filter gründlich aus, um alle Reinigungsmittelreste zu entfernen. Den Filter vor dem Wiedereinsetzen vollständig an der Luft trocknen lassen. Der Filter muss ausgetauscht werden, wenn er Risse oder Beschädigungen aufweist. Es sollten nur von Philips Respironics gelieferte Ersatzfilter verwendet werden.



Der wiederverwendbare Schaumstoff-Einlassfilter ist erforderlich, um das Beatmungsgerät vor Staub und Schmutz zu schützen. Den Filter regelmäßig waschen bzw. bei Beschädigung austauschen, um den ordnungsgemäßen Gerätebetrieb zu gewährleisten.



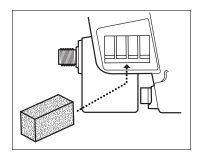
Abnehmen der Whisper Cap



Ausbau des Lufteinlassfilters

Hinweis: Auf keinen Fall einen nassen Filter in das Gerät einsetzen. Es wird empfohlen, bei abwechselnder Verwendung der beiden im Lieferumfang des Systems enthaltenen Schaumstofffilter jeweils einen Filter zu reinigen, damit dieser lange genug trocknen kann.

5. Den Filter wie unten abgebildet wieder einbauen.





Wiedereinbau des Filters

Reinigung des Patientenschlauchsystems

Die Reinigung des wiederverwendbaren Schlauchsystems ist wichtig. Wenn die Schläuche mit Bakterien infiziert sind, kann dies zu einer Lungenentzündung beim Patienten führen. Das Atemschlauchsystem regelmäßig reinigen. Bei Verwendung eines Einweg-Schlauchsystems dieses regelmäßig entsorgen und ersetzen.

Die für Ihre Einrichtung geltenden Vorschriften zur Reinigung des Schlauchsystems befolgen.

Reinigungsanweisungen für wiederverwendbares Schlauchsystem

Das Patientenschlauchsystem nach dem Protokoll der Einrichtung reinigen. Die Komponenten vor der Verwendung auf Verschleiß untersuchen.

Reinigung der wiederverwendbaren Ausatemvorrichtungen

Die Ausatemvorrichtung aus dem Atemschlauchsystem ausbauen. Die detaillierten Reinigungsanweisungen befolgen, die im Lieferumfang der Ausatemvorrichtung enthalten sind.



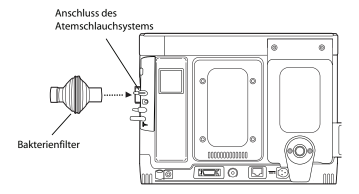
Ausatemvorrichtungen, Atemschläuche und Wasserabscheider werden sauber versandt, jedoch nicht steril. Diese Teile müssen unter Beachtung der Verfahren der jeweiligen Einrichtung und der von Philips Respironics mit jedem Zubehörteil mitgelieferten Richtlinien gereinigt und desinfiziert werden.

Hinweis: Weitere Informationen finden Sie in der Reinigungsanleitung des Schlauchsystems.

Hinweis: Das im Lieferumfang enthaltene Schlauchsystem ist für die Verwendung an einem Patienten bestimmt. Es kann wiederverwendet werden.

Installation des Bakterienfilters

Die folgende Illustration zeigt auf, wo der Bakterienfilter im Gerät eingesetzt wird.





Um eine Kontamination des Patienten oder Beatmungsgerätes zu vermeiden, empfehlen wird die Verwendung eines von Respironics genehmigten Hauptfluss-Bakterienfilters (Teilenummer 342077) am Patienten-Gasauslassanschluss. Filter, die nicht von Respironics genehmigt wurden, können die Systemleistung beeinträchtigen.

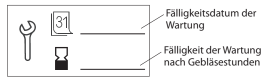


Einbau eines neuen Bakterienfilters

Vorbeugende Wartung

Das Beatmungsgerät muss mindestens alle 12 Monate von autorisiertem Kundendienstpersonal überprüft und gewartet werden. Weitere Informationen erhalten Sie von Philips Respironics oder dem autorisierten Kundendienst.

Der nächste Wartungstermin bzw. Betriebsstundenstand sind auf dem Schild für die vorbeugende Wartung an der Unterseite des Gerätes zu finden. Das Schild ist im Folgenden zu sehen.





Schild für die vorbeugende Wartung

Die Betriebsstunden des Gerätegebläses sind in der Software des Gerätes im Menü "Informationen" zu finden.

Empfehlungen für die regelmäßige Wartung sind im *Trilogy Wartungshand-buch* zu finden. Empfehlungen für die regelmäßige Wartung können auf den Gebläsestunden basiert werden.

Trilogy 202Benutzerhandbuch

8. Fehlerbehebung

Das Beatmungsgerät ist so konstruiert, dass es durch entsprechende Alarm- oder Informationsmeldungen auf die meisten Störungen reagiert. Diese Meldungen erscheinen auf dem Anzeigebildschirm. Viele der Alarme und der Maßnahmen, die beim Auftreten eines Alarms zu ergreifen sind, werden in Kapitel 6 beschrieben.

Dieses Kapitel enthält zusätzliche Informationen zur Fehlerbehebung für andere möglicherweise auftretende Störungen.

Problem	Ursache	Abhilfe
Das Gerät lässt sich nicht	Das Netzkabel ist nicht an die	Das Netzkabel am Gerät und an einer
einschalten.	Stromversorgung angeschlossen	Wandsteckdose anschließen, die
Nichts passiert, wenn die Taste	und die interne Batterie ist nicht	nicht durch einen Schalter geschaltet
Start-Stopp gedrückt wird, um	geladen.	wird. Dadurch wird das System mit
mit der Therapie zu beginnen.	Hinweis: Zum Laden der internen	Strom versorgt und die interne
Das akustische Signal ist nicht zu	Batterie beim ersten Gebrauch	Batterie geladen. Wenn sich das Gerät
hören, und die Tastenleuchten	muss das Gerät an Netzspannung	immer noch nicht einschalten lässt,
bleiben dunkel.	angeschlossen sein.	bei andauerndem Alarm Kontakt mit
		einem autorisierten Kundendienst
		oder Philips Respironics aufnehmen,
		um das Gerät reparieren zu lassen.
		Halten Sie beim Anruf bitte die
		Modell- und Seriennummer des
		Gerätes bereit.

Problem	Ursache	Abhilfe
Die Batterien lassen sich nicht laden. Das Gerät ist an die Stromversorgung angeschlossen, aber der abnehmbare Akku (sofern installiert) und die interne Batterie zeigen keine volle Ladung und lassen sich nicht laden.	Die Batterien lassen sich ggf. nicht laden, wenn das Gerät zu heiß oder zu kalt ist oder bei einer Umgebungstemperatur betrieben wird, die außerhalb des angegebenen Betriebsbereichs liegt. Das Kühlgebläse funktioniert u. U. nicht ordnungsgemäß. Wenn dieser Zustand länger als 15 Minuten anhält, wird ein Fehler angezeigt.	Sicherstellen, dass das Gerät nicht zu nahe an einer Wärmequelle aufgestellt ist. Sicherstellen, dass die Kühlluftöffnungen nicht blockiert sind. Das Beatmungsgerät auf Zimmertemperatur erwärmen bzw. abkühlen lassen. Wenn sich das Problem nicht beheben lässt, Kontakt mit einem autorisierten Kundendienst oder Philips Respironics aufnehmen, um das Gerät reparieren zu lassen. Halten Sie beim Anruf bitte die Modell- und Seriennummer des Gerätes bereit.
Es kommt zu unerklärlichen Schwankungen bei der Geräteleistung. Das Gerät funktioniert nicht ordnungsgemäß bzw. gibt ungewöhnliche Geräusche von sich.	Das Gerät wurde möglicherweise fallen gelassen oder falsch gehandhabt oder es ist in einem Bereich mit hohen EMI-Strahlungen aufgestellt.	Die Start/Stopp-Taste drücken und dann die rechte Taste drücken, um das Gerät einige Sekunden auszuschalten. Die Start/Stopp-Taste erneut drücken, um das Gerät wieder einzuschalten. Tritt das Problem weiterhin auf, muss das Gerät in einem Bereich mit niedrigeren EMI-Strahlungen aufgestellt werden (z. B. entfernt von elektronischen Geräten wie Funktelefonen, schnurlosen Telefonen, Computern, Fernsehern, elektronischen Spielen, Haartrocknern usw.). Siehe Kapitel 13. Wenn das Problem bestehen bleibt, das Gerät durch einen autorisierten Kundendienstvertreter oder durch Philips Respironics überprüfen lassen. Halten Sie beim Anruf bitte die Modell- und Seriennummer des Gerätes bereit.

Problem	Ursache	Abhilfe
Übermäßig warme Luft kommt aus der Maske. Die aus der Maske austretende Luft ist viel wärmer als gewöhnlich.	Der Luftfilter ist möglicherweise verschmutzt. Oder das Gerät wird vielleicht in direkter Sonneneinwirkung oder in der Nähe eines Heizgerätes betrieben.	Den Luftfilter gemäß der Beschreibung in Kapitel 7 reinigen oder austauschen. Die Lufttemperatur wird ggf. von der umgebenden Raumluft beeinflusst. Stellen Sie sicher, dass das Gerät ausreichend belüftet ist. Das Gerät nicht zu nah an Bettüchern oder Vorhängen aufstellen, damit der Luftstrom um das Gerät herum nicht behindert wird. Sicherstellen, dass das Gerät keiner direkten Sonneneinstrahlung ausgesetzt und nicht in der Nähe von Heizquellen aufgestellt ist. Sicherstellen, dass die Kühlluftöffnungen nicht blockiert sind. Wenn sich das Problem nicht beheben lässt, Kontakt mit einem autorisierten Kundendienst oder Philips Respironics aufnehmen, um das Gerät reparieren zu lassen. Halten Sie beim Anruf bitte die Modell- und Seriennummer des Gerätes bereit.
Unbequem sitzende Maske. Die Maske ist beim Tragen unbequem, ist undicht um die Maske oder es treten andere mit der Maske zusammenhängende Probleme auf.	Dies könnte an einer falschen Anpassung der Maskenhalterung oder Maske liegen.	Sicherstellen, dass die richtige Maskengröße verwendet wird und die Maske ordnungsgemäß am Patienten angelegt ist. Wenn sich das Problem nicht beheben lässt, eine andere Maske verwenden.
Tropfende Nase. Dem Patienten läuft die Nase.	Die Nase reagiert möglicherweise auf den Luftstrom. Dies tritt nur bei der nicht invasiven, jedoch nicht bei der invasiven Therapie auf.	Bitte einen Arzt konsultieren.

Problem	Ursache	Abhilfe
Trockenheit. Der Patient klagt über einen trockenen Hals oder eine trockene Nase.	Die Luft ist zu trocken. Dies tritt nur bei der nicht invasiven, jedoch nicht bei der invasiven Therapie auf.	Die Luftfeuchtigkeit im Raum erhöhen. Die Verwendung eines Luftbefeuchters mit dem Gerät in Betracht ziehen. Wenn Sie einen Luftbefeuchter verwenden, müssen Sie anhand der zugehörigen Anleitung sicherstellen, dass dieser ordnungsgemäß funktioniert.
Stirnhöhlen- oder Ohrenschmerzen. Der Patient hat Schmerzen in Nase, Nasennebenhöhle oder Ohr.	Der Patient hat möglicherweise eine Nasennebenhöhlen- oder Mittelohrentzündung. Dies tritt nur bei der nicht invasiven, jedoch nicht bei der invasiven Therapie auf.	Bitte einen Arzt konsultieren.
Kondensatbildung im Schlauch. Es sammelt sich Kondenswasser im Atemschlauch bzw. in den Ausatemventilleitungen an.	Durch einen beheizbaren Luftbefeuchter in das Schlauch- system eingebrachte Feuchtigkeit kann kondensieren. Dies wird gewöhnlich als heterogene Kondensation bezeichnet.	Bei Verwendung eines beheizbaren Luftbefeuchters eine geeignete Methode wie z.B. einen Wasserabscheider verwenden, um das Wasser abzuleiten.
Ausatemventil- oder Flowschlauch-Kondensat (nur Schlauchsystem mit Aktivfluss). Es sammelt sich Kondenswasser in der proximalen Flowleitung oder der Ausatemventilleitung an. Das Kondenswasser bewirkt, dass das System einen Alarm auslöst oder den Atemfluss des Patienten nicht korrekt unterstützt.	Übermäßige Feuchtigkeit (vom beheizten Luftbefeuchter, vom Patienten oder durch den Reinigungsvorgang) ist im Schlauchsystem oder der Ausatemventilmembran kondensiert. Durch Wassertropfen wurde die Messung des proximalen Patientenflusses und des proximalen Drucks durch das Beatmungsgerät beeinträchtigt und die Trigger zur Unterstützung der Atemzüge des Patienten werden nicht korrekt ausgelöst.	Schläuche mit Kondensat entfernen: Die Ausatemventilleitung muss von beiden Enden des Schlauchsystems entfernt werden. Die Flow- leitungen müssen auf der Seite des Beatmungsgerätes entfernt werden. Die Leitungen sind dauerhaft am Flowelement angeschlossen, sodass das Strömungselement aus dem Schlauchsystem des Patienten entfernt werden muss. Falls sich in der Ausatemmembran Wasser angesammelt hat, das Ausatemventil abmontieren und die Baugruppe reinigen/trocknen. Die Wassertropfen aus den Flowschläuchen mithilfe einer Luftquelle mit niedrigem Druck ausblasen und dann das Schlauchsystem wieder zusammenbauen.

Trilogy 202Benutzerhandbuch

9. Zubehör

Mit dem Beatmungsgerät können mehrere Zubehörteile verwendet werden.

Anschließen eines Luftbefeuchters

Ein Luftbefeuchter gibt Feuchtigkeit an den Luftstrom ab und reduziert so Trockenheit und Reizungen der Nase.

Wenn Sie einen Luftbefeuchter mit dem Beatmungsgerät verwenden, müssen Sie die entsprechenden Informationen in der Bedienungsanleitung für den Luftbefeuchter beachten.

Anschließen von zusätzlichem Sauerstoff an das Gerät

Dieses Beatmungsgerät ist mit einem Sauerstoffmischmodul ausgerüstet, das eine Sauerstoffabgabe an den Patienten im Konzentrationsbereich von 21 - 100 % ermöglicht.

Die Leckrate des Schlauchsystems kann eine Auswirkung auf FiO₂ haben.

 ${\it Das Trilogy\,O_2\,Ger\"{a}t\,ist\,an\,einer\,den\,Vorschriften\,des\,Landes\,entsprechenden\,Sauerstoffgasleitung\,anzuschließen.}$

Die Sauerstoffzufuhr zum Gerät muss folgende Bedingungen erfüllen:

Druck: 276 kPa bis 600 kPa

Fluss: 175 SLPM

Bei der Verwendung von Sauerstoff in Verbindung mit dem Gerät müssen die unten aufgelisteten Warnhinweise beachtet werden.

Warnhinweise für Sauerstoffmischungsmodul

- Um die Präzision der Sauerstoffverabreichung sicherzustellen und die Präsenz von Kontamination (falsches Gas angeschlossen) zu überwachen, ist mit einem externen Sauerstoffmonitor die Sauerstoffkonzentration im abgegebenen Gas zu bestätigen.
- Dieses Gerät ist mit einem Sauerstoffmischmodul ausgerüstet, das eine Sauerstoffabgabe an den Patienten im Konzentrationsbereich von 21 - 100 % ermöglicht.
- Inhalt steht unter Druck. Den Sauerstoffeinlassdeckel nicht entfernen, während die Sauerstoffquelle noch angeschlossen ist. Beim Versuch, den Deckel zu entfernen, kann er abspringen und Verletzungen verursachen.

Warnhinweise für Fixed-Flow-Sauerstoff

- Beim Zuführen einer festgelegten Menge zusätzlichen Sauerstoffs ist die Sauerstoffkonzentration u. U. nicht konstant. Die eingeatmete Sauerstoffkonzentration variiert je nach Drücken, Atemflussvolumen des Patienten und Leckrate des Schlauchsystems. Größere Lecks können die eingeatmete Sauerstoffkonzentration auf einen Wert senken, der unter dem erwarteten Wert liegt. Deshalb sollte der Patient gemäß der medizinischen Indikation entsprechend überwacht werden, z. B. durch ein Pulsoximeter mit Alarmfunktion.
- Das Gerät nur an geregelte Sauerstoffquellen anschließen.
- Sauerstoff f\u00f6rdert die Verbrennung. Bei der Verwendung von Sauerstoff gilt Rauchverbot. Sauerstoff nicht in der N\u00e4he von offenen Flammen verwenden.
- Wenn diesem Gerät Sauerstoff zugeführt wird, muss die Sauerstoffzufuhr abgeschaltet werden, wenn das Gerät nicht in Betrieb ist. Erläuterung zur Warnung: Wenn das Gerät nicht in Betrieb ist und die Sauerstoffzufuhr eingeschaltet bleibt, kann sich Sauerstoff, der dem Schlauchsystem des Gerätes zugeführt wird, im Inneren des Gerätegehäuses sammeln.
- Das Beatmungsgerät darf nicht in der Nähe entflammbarer Gase verwendet werden. Dies könnte zu einem Brand oder einer Explosion führen.

Verwendung eines externen Alarms

Das Gerät kann zusammen mit einem externen Alarm von Philips Respironics verwendet werden. Der externe Alarm muss mit einem speziellen Adapterkabel an das Gerät angeschlossen werden (REF 1045291). Bei Fragen zur Verwendung des externen Alarms mit dem Gerät die Anweisungen zu Rate ziehen, die im Lieferumfang der Alarmvorrichtung und des Adapterkabels enthalten sind.



Die Funktion des externen Alarms sollte täglich geprüft werden. Bei Verwendung eines externen Alarms muss sichergestellt werden, dass der Anschluss für den externen Alarm und das Kabel gründlich getestet werden. Hierzu auf Folgendes prüfen:

- Am Beatmungsgerät gemeldete Alarme werden außerdem vom externen Alarm gemeldet.
- Wenn das Kabel des externen Alarms vom Beatmungsgerät oder vom externen Alarm abgeklemmt wird, wird eine Alarmmeldung am externen Alarm ausgelöst.

Verwendung eines Schwesternrufsystems

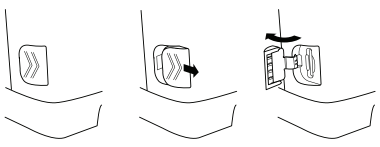
Sie können ein institutionelles Schwesternrufsystem mit dem Gerät verwenden. Das Schwesternrufsystem muss mit einem speziellen Adapterkabel an das Gerät angeschlossen werden (REF 1045290). Bei Fragen zur Verwendung des Schwesternrufsystems mit dem Gerät die Anweisungen zu Rate ziehen, die im Lieferumfang der Alarmvorrichtung und des Adapterkabels enthalten sind.

Verwendung einer SD-Karte (sichere digitale Speicherkarte)

Im Lieferumfang des Gerätes ist eine SD-Karte enthalten, auf die Sie die Gebrauchsinformationen des Gerätes aufzeichnen können. Sie können die SD-Karte in den SD-Datenkartenschlitz an der linken Seite des Gerätes einführen. Achten Sie darauf, dass der Aufkleber auf der SD-Karte zur Rückwand des Beatmungsgerätes zeigt.

Einlegen der SD-Karte:

Die Klappe des SD-Karten-Schlitzes wie unten abgebildet nach vorne schieben und dann herausziehen.





WARNHINWEIS

Sicherstellen, dass die verwendeten Schwesternrufsysteme die SELV-Werte (Safety Extra Low Voltage [Schutzkleinspannung]) gemäß IEC 60601-1 nicht überschreiten. SELV-Werte dürfen einen Nennwert von 25 VAC oder 60 VDC an der Nennspeisespannung des Transformators oder Wandlers. zwischen den Leitern eines erdungsfreien Kreises, der vom Versorgungsnetz durch einen SELV-Transformator oder durch ein Gerät mit ähnlicher Trennung isoliert ist, nicht übersteigen.



WARNHINWEIS

Die Schwesternruf-Funktion des Trilogy-Gerätes ist ausschließlich für die Verwendung unter medizinischer Betreuung hestimmt



WARNHINWEIS

Die akustische Anzeige des Schwesternrufsvstems darf nicht als primäre Anzeige für den Betriebszustand des Gerätes oder von Patientenereianissen verwendet werden.



WARNHINWEIS

Der Schwesternruf ist lediglich eine Zusatzfunktion zum primären Alarmsystem des Trilogy-Gerätes. Sie dürfen sich nicht ausschließlich auf die Schwesternruf-Funktion verlassen



Einführen der SD-Karte

Hinweis: Die SD-Karte muss nicht im Gerät installiert sein. damit dieses ordnungsgemäß funktioniert.

Die SD-Karte vollständig in den Kartenschlitz einschieben, bis die Karte einrastet.



Zum Entnehmen der SD-Karte die Option "SD-Karte sicher entfernen" aus dem Hauptmenü auswählen. Wenn die Bestätigungsmeldung "SD-Karte entfernen" erscheint, die Karte einschieben, bis sie klickt und freigegeben wird. Die Karte wird etwas aus dem Gerät herausgeschoben.



Öffnen der SD-Karten-Klappe

Hinweis: Ausschließlich SD-Karten verwenden, die von Philips Respironics geliefert wurden bzw. deren Typ im Abschnitt "Technische Daten" in diesem Handbuch aufgelistet ist.

Verwendung der Philips Respironics Direct*View* Software

Zum Downloaden der Therapiedaten von der SD-Karte auf einen Computer können Sie die Philips Respironics Direct*View* Software verwenden. Direct*View* kann von Klinikpersonal benutzt werden, um gespeicherte Daten von der SD-Karte zu empfangen und damit Berichte zu erstellen. Direct*View* führt keine automatische Bewertung oder Diagnose der Therapiedaten eines Patienten durch.

Hinweis: Verschreibungen können nicht über ein Remote-Gerät geändert werden.

10. Systemprüfungsverfahren

In diesem Kapitel sind die Prüfverfahren detailliert beschrieben, die vom Arzt durchgeführt werden müssen, bevor das Beatmungsgerät an den Patienten angeschlossen wird. Zur vollständigen Prüfung des Gerätes gehört auch ein Test der Schlauchsysteme mit Aktiv-PAP und Aktivfluss sowie des passiven Schlauchsystems. Die Prüfungen müssen wie beschrieben durchgeführt werden, um den ordnungsgemäßen Betrieb des Gerätes zu gewährleisten. Einige der Verfahren in diesem Kapitel erfordern die Änderung von Geräteeinstellungen. Wenn Sie nicht mit den Verfahren zur Durchführung dieser Änderungen vertraut sind, finden Sie entsprechende Anleitungen in Kapitel 4 Aufbau des Beatmungsgerätes und Kapitel 5 Anzeigen und Ändern der Einstellungen.

Hinweis: Das Systemprüfungsverfahren sollte mit der Konfiguration des Schlauchsystems durchgeführt werden, die für den Patienten verwendet wird.

Erforderliche Geräte

- Universeller Anschlussblock
- Aktive Ausatemvorrichtung mit PAP
- Ausatemvorrichtung mit Aktivfluss und Flowsensor
- Universeller Trilogy Aktiv-PAP-Schlauchadapter
- Passive Ausatemvorrichtung
- Testlunge
- Hochdruck-O₃-Schlauch
- Sauerstoffmonitor
- Kleiner Schlitzschraubendreher



WARNHINWEIS

Wenn Sie unerklärliche Veränderungen in der Leistung des Gerätes bemerken, das Gerät ungewöhnliche Geräusche von sich gibt, das Gerät und/oder der abnehmbare Akku fallen gelassen wurde, das Gehäuse beschädigt oder Wasser in das Gehäuse eingedrungen ist, setzen Sie sich mit Philips Respironics oder dem autorisierten Kundendienst in Verbinduna.

Visuelle Prüfung

- Sicherstellen, dass das Gehäuse unversehrt ist und dass alle Schrauben vorhanden sind.
- Sicherstellen, dass der Gerätegriff, die SD-Karten-Klappe und der abnehmbare Akku fest angebracht sind und ordnungsgemäß funktionieren.
- 3. Sicherstellen, dass die Gummifüße an der Unterseite des Gerätes angebracht sind.

Erstaufstellung

- 1. Das Netzkabel am Gerät und an einer Wandsteckdose anschließen.
- 2. Die Testlunge an das Patientenanschlussende des gewünschten Schlauchsystems (Aktiv-PAP, Aktivfluss oder passiv) anschließen.
- 3. Das Gerät an einer geeigneten Hochdruck-O₂-Quelle anschließen.
- Einen externen O₂-Monitor entsprechend der Benutzerhandbuchsanleitung des Herstellers anschließen und einrichten.
- Die Anweisungen in Kapitel 5 befolgen, um den Setup-Bildschirm aufzurufen.

Test der Einstellungen und Alarme

Die folgenden Schritte ausführen, um die Einstellungen und Alarme zu testen.

1. Einrichten

A. Menü "Einstellungen und Alarme"

Passen Sie die Einstellungen im Menü "Einstellungen und Alarme" an die in Tabelle 1 unten angegebenen an. Anweisungen zur Änderung von Einstellungen des Beatmungsgerätes finden Sie bei Bedarf in Kapitel 5.

Einstellung	Wert
Duale Therapie	Aus
Schlauchsystemtyp	Aktiv-PAP, Aktivfluss oder passiv



Tabelle 1 – Einstellungen des Beatmungsgerätes im Menü "Einstellungen und Alarme"

Einstellung	Wert
Therapiemodus	S/T
AVAPS	Aus
(nur passives Schlauchsystem)	
IPAP	20 cm H ₂ O
EPAP	4 cm H ₂ O
FiO ₂	45 %
Atemfrequenz	12 Az/min
Inspirationszeit	1,6 Sekunden
Trigger-Typ	Auto-Trak
(passives Schlauchsystem)	
Flow-Trigger-Sensitivität	6,0 l/min
(Schlauchsystem mit Aktiv-PAP	
oder Aktivfluss)	
Leckkompensation	Ein
(Schlauchsystem mit Aktivfluss)	<u> </u>
Flowzyklus-Sensitivität	20 %
(Schlauchsystem mit Aktiv-PAP oder Aktivfluss)	
	1
Anstiegszeit	·
Rampendauer	Aus
Alle anderen Alarme	Aus

B. Menü "Optionen"

Passen Sie die Einstellungen im Menü "Optionen" an die in Tabelle 2 angegebenen Einstellungen an.

Einstellung	Wert
Menüzugriff	Vollständig
Detailansicht	Ein
Alle anderen Einstellungen	Beliebig



Tabelle 2 – Einstellungen des Beatmungsgerätes im Menü "Optionen"

C. Stromzufuhr des Gerätes einschalten

Die Start/Stopp-Taste an der Vorderseite des Beatmungsgerätes drücken. Das System nimmt den Betrieb mit den definierten Geräteeinstellungen auf.

2. Alarm "Hohes Atemzugvolumen" überprüfen

Dieses Verfahren prüft, ob der Alarm "Hohes Atemzugvolumen" ordnungsgemäß funktioniert. Bei passiven Schlauchsystemen und Schlauchsystemen mit Aktivfluss wird dadurch der Alarm "Vte hoch" geprüft. Bei Schlauchsystemen mit Aktiv-PAP wird dadurch der Alarm "Vti hoch" geprüft. Es wird davon ausgegangen, dass die Testlunge angeschlossen, die Einstellungen des Beatmungsgerätes überprüft und die Stromzufuhr des Gerätes entsprechend der Beschreibung im Abschnitt "Erstaufstellung" eingeschaltet wurde.

A. Alarmeinstellung des Beatmungsgerätes ändern

Stellen Sie den Alarm "Hohes Atemzugvolumen" auf den in Tabelle 3 unten angegebenen Wert ein.

Einstellung	Wert
Vte/Vti hoch	50 ml



Tabelle 3 – Einstellung des Alarms "Vte/Vti hoch"

Hinweis: Den Alarm nicht

B. Alarm überprüfen

Warten Sie bis zu 40 Sekunden und überprüfen Sie die folgenden Alarmsignale:

- Das akustische Signal für einen Alarm von hoher Priorität ertönt
- Die Alarmanzeige/Audiopause-Taste blinkt rot
- Der Alarmzustand "Hohes Atemzugvolumen" erscheint auf dem Bildschirm in Rot
- mit der Taste "Reset" manuell zurücksetzen, sondern die Einstellungen des Beatmungsgerätes mit der Taste "Ändern" anpassen. Dies gilt für alle Prüfungen.

C. Alarmeinstellungen des Beatmungsgerätes ändern

Stellen Sie den Alarm "Hohes Atemzugvolumen" auf den in Tabelle 4 unten angegebenen Wert ein.

Einstellung	Wert
Vte/Vti hoch	500 ml



Tabelle 4 – Einstellung des Alarms "Vte/Vti hoch" ändern

D. Zurücksetzen überprüfen

Warten Sie 40 Sekunden und überprüfen Sie die folgenden Bedingungen des automatischen Reset:

- Das akustische Signal für einen Alarm von hoher Priorität ertönt nicht mehr
- Die Alarmanzeige/Audiopause-Taste blinkt nicht mehr rot

E. Einstellungen des Beatmungsgerätes wiederherstellen

Passen Sie die Einstellungen des Beatmungsgerätes an und ändern Sie diese auf den in Tabelle 5 angegebenen Wert.

Einstellung	Wert
Vte/Vti hoch	Aus



Tabelle 5 – Einstellungen des Beatmungsgerätes wiederherstellen

3. Alarm "Niedriges Atemzugvolumen" überprüfen

Dieses Verfahren prüft, ob der Alarm "Niedriges Atemzugvolumen" ordnungsgemäß funktioniert. Bei passiven Schlauchsystemen und Schlauchsystemen mit Aktivfluss wird dadurch der Alarm "Vte niedrig" geprüft. Bei Schlauchsystemen mit Aktiv-PAP wird dadurch der Alarm "Vti niedrig" geprüft. Es wird davon ausgegangen, dass die Testlunge angeschlossen, die Einstellungen des Beatmungsgerätes überprüft und die Stromzufuhr des Gerätes entsprechend der Beschreibung im Abschnitt "Erstaufstellung" eingeschaltet wurde.

A. Alarmeinstellung des Beatmungsgerätes ändern

Stellen Sie den Alarm "Niedriges Atemzugvolumen" auf den in Tabelle 6 unten angegebenen Wert ein.

Einstellung	Wert
Vte/Vti niedrig	500 ml



Tabelle 6 – Einstellung des Alarms "Vte/Vti niedrig"

B. Alarm überprüfen

Warten Sie bis zu 40 Sekunden und überprüfen Sie die folgenden Alarmsignale:

- Das akustische Signal für einen Alarm von hoher Priorität ertönt
- Die Alarmanzeige/Audiopause-Taste blinkt rot
- Der Alarmzustand "Niedriges Atemzugvolumen" erscheint auf dem Bildschirm in Rot

C. Alarmeinstellungen des Beatmungsgerätes ändern

Stellen Sie den Alarm "Niedriges Atemzugvolumen" auf den in Tabelle 7 unten angegebenen Wert ein.

Einstellung	Wert
Vte/Vti niedrig	50 ml



Tabelle 7 – Einstellung des Alarms "Vte/Vti niedrig" ändern

D. Zurücksetzen überprüfen

Warten Sie 40 Sekunden und überprüfen Sie die folgenden Bedingungen des automatischen Reset:

- Das akustische Signal für einen Alarm von hoher Priorität ertönt nicht mehr
- Die Alarmanzeige/Audiopause-Taste blinkt nicht mehr rot

E. Einstellungen des Beatmungsgerätes wiederherstellen

Passen Sie die Einstellungen des Beatmungsgerätes an und ändern Sie diese auf den in Tabelle 8 angegebenen Wert.

Einstellung	Wert
Vte/Vti niedrig	Aus



Tabelle 8 – Einstellungen des Beatmungsgerätes wiederherstellen

4. Alarm "Schlauchsystem getrennt" überprüfen

Dieses Verfahren prüft, ob der Alarm "Schlauchsystem getrennt" ordnungsgemäß funktioniert. Es wird davon ausgegangen, dass die Testlunge angeschlossen, die Einstellungen des Beatmungsgerätes überprüft und die Stromzufuhr des Gerätes entsprechend der Beschreibung im Abschnitt "Erstaufstellung" eingeschaltet wurde.

A. Alarmeinstellung "Schlauchsystem getrennt" des Beatmungsgerätes ändern

Passen Sie die Einstellung des Alarms "Schlauchsystem getrennt" an die in Tabelle 9 unten angegebene Einstellung an.

Einstellung	Wert
Schlauchsystem getrennt	10 Sekunden

B. Testlunge trennen

Trennen Sie die Testlunge vom Schlauchsystem.

C. Alarm überprüfen

Warten Sie ca. 10 Sekunden und überprüfen Sie die folgenden Alarmsignale:

- Das akustische Signal für einen Alarm von hoher Priorität ertönt
- Die Alarmanzeige/Audiopause-Taste blinkt rot
- Der Alarmzustand "Schlauchsystem getrennt" erscheint auf dem Bildschirm in Rot



Tabelle 9 – Einstellungen des Beatmungsgerätes

Hinweis: Die Alarme "Niedriger Inspirationsdruck" und "Niedriger Exspirationsdruck" können ebenfalls erkannt werden.

D. Testlunge wieder anschließen

Schließen Sie die Testlunge wieder an das Schlauchsystem an.

E. Zurücksetzen überprüfen

Warten Sie mindestens 40 Sekunden und überprüfen Sie die folgenden Bedingungen des automatischen Reset:

- Das akustische Signal für einen Alarm von hoher Priorität ertönt nicht mehr
- Die Alarmanzeige/Audiopause-Taste blinkt nicht mehr rot
- F. Einstellungen des Beatmungsgerätes wiederherstellen

Passen Sie die Einstellungen des Beatmungsgerätes an und ändern Sie diese auf die in Tabelle 10 angegebenen Werte.

Einstellung	Wert
Schlauchsystem getrennt	Aus



Tabelle 10 – Einstellungen des Beatmungsgerätes wiederherstellen

5. Alarm "Hoher Inspirationsdruck" überprüfen

Dieses Verfahren prüft, ob der Alarm "Hoher Inspirationsdruck" ordnungsgemäß funktioniert. Es wird davon ausgegangen, dass die Testlunge angeschlossen, die Einstellungen des Beatmungsgerätes überprüft und die Stromzufuhr des Gerätes entsprechend der Beschreibung im Abschnitt "Erstaufstellung" eingeschaltet wurde.

A. Einstellungen des Beatmungsgerätes ändern

Passen Sie die Einstellungen des Beatmungsgerätes an und ändern Sie diese auf die in Tabelle 11 angegebenen Werte.

Einstellung	Wert
Modus	CV
Atemzugvolumen	500 ml
FiO ₂	21 %
Atemfrequenz	12 Az/min
Inspirationszeit	1,0 Sekunden



Tabelle 11 – Einstellungen des Beatmungsgerätes

Hinweis: Wenn dieser Alarm nicht spätestens nach dem 3. Auftreten zurückgesetzt wird, wird er auf einen Alarm von hoher Priorität erhöht und die Anzeigen für hohe Priorität erscheinen/ertönen.

Einstellung	Wert
Flowmuster	Rampe
PEEP	4 cm H ₂ O
Seufzer	Aus
Schlauchsystem getrennt	Aus
Niedriger Inspirationsdruck	6 cm H ₂ O
Hoher Inspirationsdruck	10 cm H ₂ O
Apnoe	Aus
Alle anderen Alarme	Aus

B. Alarm überprüfen

Warten Sie bis zu 40 Sekunden und überprüfen Sie die folgenden Alarmsignale:

- Das akustische Signal für einen Alarm von mittlerer Priorität ertönt
- Die Alarmanzeige/Audiopause-Taste blinkt gelb
- Der Alarmzustand "Hoher Inspirationsdruck" erscheint auf dem Bildschirm in Gelb
- C. Alarmeinstellungen des Beatmungsgerätes ändern

Passen Sie die Einstellung des Alarms "Hoher Inspirationsdruck" an den in Tabelle 12 unten angegebenen Wert an.

Einstellung	Wert
Hoher Inspirationsdruck	60 cm H ₂ O



Tabelle 12 – Einstellung des Alarms "Hoher Inspirationsdruck" ändern

D. Zurücksetzen überprüfen

Warten Sie 40 Sekunden und überprüfen Sie die folgenden Bedingungen des automatischen Reset:

- Das akustische Signal für einen Alarm von mittlerer Priorität ertönt nicht mehr
- Die Alarmanzeige/Audiopause-Taste blinkt nicht mehr gelb

6. Alarm "Niedriger Inspirationsdruck" überprüfen

Dieses Verfahren prüft, ob der Alarm "Niedriger Inspirationsdruck" ordnungsgemäß funktioniert. Es wird davon ausgegangen, dass die Testlunge angeschlossen, die Einstellungen des Beatmungsgerätes überprüft und die Stromzufuhr des Gerätes entsprechend der Beschreibung im Abschnitt "Erstaufstellung" eingeschaltet wurde.

A. Einstellungen des Beatmungsgerätes ändern

Passen Sie die Einstellungen des Beatmungsgerätes an und ändern Sie diese auf die in Tabelle 13 angegebenen Werte.

Einstellung	Wert
Modus	CV
Atemzugvolumen	500 ml
FiO ₂	21 %
Atemfrequenz	12 Az/min
Inspirationszeit	1,0 Sekunden
Flowmuster	Rampe
PEEP	4 cm H ₂ O
Seufzer	Aus
Schlauchsystem getrennt	Aus
Niedriger Inspirationsdruck	40 cm H ₂ O
Hoher Inspirationsdruck	60 cm H ₂ O
Apnoe	Aus
Alle anderen Alarme	Aus



Tabelle 13 – Einstellungen des Beatmungsgerätes

B. Alarm überprüfen

Warten Sie bis zu 40 Sekunden und überprüfen Sie die folgenden Alarmsignale:

- Das akustische Signal für einen Alarm von hoher Priorität ertönt
- Die Alarmanzeige/Audiopause-Taste blinkt rot
- Der Alarmzustand "Niedriger Inspirationsdruck" erscheint auf dem Bildschirm in Rot

C. Alarmeinstellungen des Beatmungsgerätes ändern

Passen Sie die Einstellung des Alarms "Niedriger Inspirationsdruck" an die in Tabelle 14 unten angegebene Einstellung an.

Einstellung	Wert
Niedriger Inspirationsdruck	6 cm H ₂ O



Tabelle 14 – Einstellung des Alarms "Niedriger Inspirationsdruck" ändern

D. Zurücksetzen überprüfen

Warten Sie 40 Sekunden und überprüfen Sie die folgenden Bedingungen des automatischen Reset:

- Das akustische Signal für einen Alarm von hoher Priorität ertönt nicht mehr
- Die Alarmanzeige/Audiopause-Taste blinkt nicht mehr rot

7. Den O₂-Mischvorgang bestätigen

Mit diesem Verfahren wird die ordnungsgemäße Funktion des Alarms "Niedriger Sauerstofffluss" und des Alarms "Niedriger Sauerstoffeinlassdruck" bestätigt. Diese Alarme gelten für alle Schlauchsystemtypen. Es wird davon ausgegangen, dass die Testlunge angeschlossen, die Einstellungen des Beatmungsgerätes überprüft und die Stromzufuhr des Gerätes entsprechend der Beschreibung im Abschnitt "Erstaufstellung" eingeschaltet wurde.

Inbetriebnahme

- A. Einen externen O_2 -Monitor (gemäß den empfohlenen Richtlinien des Herstellers) in der Leitung des Patientenschlauchs anschließen. Vor dem Fortfahren sicherstellen, dass der O_2 -Monitor ordnungsgemäß kalibriert wurde.
- B. Den Sauerstoffeinlassanschluss des Beatmungsgerätes an einer $\rm O_2$ -Hochdruckquelle anschließen (50 psi Nenndruck). Den $\rm O_2$ -Fluss zum Beatmungsgerät einschalten.

Einstellungen des Beatmungsgerätes

Die FiO₂-Einstellung des Beatmungsgerätes auf 45 % stellen.

Mischung bestätigen

- A. Schalten Sie das Beatmungsgerät ein.
- Bestätigen, dass der eingestellte FiO₂-Wert erreicht wird. Hierzu einen externen O₂-Monitor verwenden.

Alarm bestätigen

- A. Die Hochdruck-O₂-Quelle des Beatmungsgerätes ausschalten oder abtrennen.
- B. 1 Minute warten und die folgenden Alarmsignale überprüfen:
 - Das akustische Signal für einen Alarm von Priorität ertönt.
 - Die Alarmanzeige/Audiopause-Taste blinkt rot.
 - Die folgenden Alarmbedingungen erscheinen auf dem Bildschirm in Rot:
 - Niedriger Sauerstofffluss
 - Niedriger Sauerstoffeinlassdruck

Zurücksetzen überprüfen

- A. Die Hochdruck-O₂-Quelle des Beatmungsgerätes wieder anschließen oder wieder einschalten.
- B. 1 Minute warten und Folgendes überprüfen:
 - Bestätigen, dass der eingestellte FiO₂-Wert erreicht wird.
 Hierzu einen externen O₂-Monitor verwenden.
 - Das akustische Signal für einen Alarm von hoher Priorität ertönt nicht mehr.
 - Die Alarmanzeige/Audiopause-Taste blinkt nicht mehr rot.

Batteriefunktion überprüfen

Stellen Sie sicher, dass die Batterien ordnungsgemäß funktionieren und voll geladen sind, bevor das Gerät an einem Patienten verwendet wird.

1. Funktion des abnehmbaren Akkus und der internen Batterie (Lithium-Ionen) überprüfen

- A. Das Netzkabel an das Gerät anschließen und überprüfen, ob die grüne Netzanzeige an der Vorderseite des Gerätes leuchtet.
- B. Sicherstellen, dass der abnehmbare Akku ordnungsgemäß installiert ist.
- C. Das Gerät einschalten und überprüfen, ob die Symbole für den abnehmbaren Akku und die interne Batterie auf dem Anzeigebildschirm erscheinen. Sicherstellen, dass das Ladesymbol auf der entsprechenden Batterie erscheint, wenn der Akku oder die Batterie nicht voll aufgeladen ist.
- D. Die Wechselstromquelle vom Gerät trennen.
 - Sicherstellen, dass der Alarm "Wechselstromvers. getrennt" auf dem Anzeigebildschirm erscheint und dass die grüne Netzanzeige nicht leuchtet. Die Reset-Taste drücken.
 - Sicherstellen, dass das Symbol für den abnehmbaren Akku den im vorherigen Schritt aufgezeichneten Ladezustand anzeigt und dass das Gerät den Betrieb fortsetzt.
 - Prüfen, ob das Symbol für den abnehmbaren Akku mit einem schwarzen Kästchen umrandet ist, um anzuzeigen, dass der Akku verwendet wird.
- E. Den abnehmbaren Akku vom Gerät trennen.
 - Sicherstellen, dass die Alarmmeldung "Abnehmb. Batterie getrennt" auf dem Anzeigebildschirm erscheint. Die Reset-Taste drücken.
 - Sicherstellen, dass das Symbol für die interne Batterie den in Schritt C aufgezeichneten Ladezustand anzeigt und dass das Gerät den Betrieb fortsetzt.
 - Prüfen, ob das Symbol für die interne Batterie mit einem schwarzen Kästchen umrandet ist, um anzuzeigen, dass die Batterie verwendet wird.
- F. Abnehmbaren Akku und Wechselstromquelle wieder anschließen.

2. Funktion der externen Batterie überprüfen (wenn verfügbar)

- A. Das Netzkabel an das Gerät anschließen und überprüfen, ob die grüne Netzanzeige leuchtet.
- B. Das Kabel der externen Batterie an die externe Batterie und das Beatmungsgerät anschließen.
- C. Sicherstellen, dass das Symbol für die externe Batterie auf dem Anzeigebildschirm erscheint und dass eine Batterieladung angezeigt wird.
- D. Die Wechselstromquelle vom Gerät trennen.
 - Sicherstellen, dass der Alarm "Wechselstromvers. getrennt" auf dem Anzeigebildschirm erscheint und dass die grüne Netzanzeige nicht leuchtet. Die Reset-Taste drücken.
 - Sicherstellen, dass das Symbol für die externe Batterie den im vorherigen Schritt aufgezeichneten Ladezustand anzeigt und dass das Gerät den Betrieb fortsetzt.
 - Prüfen, ob das Symbol für die externe Batterie mit einem schwarzen Kästchen umrandet ist, um anzuzeigen, dass die Batterie verwendet wird.
- E. Die Wechselstromquelle wieder anschließen.

Löschen der Alarm- und Ereignisprotokolle

- Im Setup-Menü die Option Alarmprotokoll wählen.
 - A. Die Taste **Löschen** drücken, um die Protokolldatei zu löschen.
 - B. Zum Bestätigen des Vorgangs auf Ja klicken.
 - C. Auf **Fertig** klicken, um den Löschvorgang abzuschließen.
- 2. Im Setup-Menü die Option Ereignisprotokoll wählen.
 - A. Die Taste **Löschen** drücken, um die Protokolldatei zu löschen.
 - B. Zum Bestätigen des Vorgangs auf Ja klicken.
 - C. Auf **Fertig** klicken, um den Löschvorgang abzuschließen.

Ergebnisse

Dieses Prüfungsverfahren muss vollständig durchgeführt werden, bevor das Beatmungsgerät an den Patienten angeschlossen wird. Wenn ein Test nicht wie angegeben verläuft, den Fehler möglichst beheben, den Alarm löschen und die Prüfungen fortsetzen. Wenn der fehlgeschlagene Teil der Prüfung nicht behoben werden kann, das Gerät zur Reparatur an Philips Respironics oder an den autorisierten Kundendienst zurückschicken.

11. Technische Daten

Umgebungsdaten

	Betrieb	Aufbewahrung
Temperatur	5 °C bis 40 °C	−20 °C bis 60 °C
Relative	15 bis 95 % (nicht kondensierend)	15 bis 95 % (nicht kondensierend)
Luftfeuchtigkeit		
Atmosphärischer	110 kPa bis 60 kPa	-
Druck		

Der Betriebsbereich für das Laden der internen Batterie und des abnehmbaren Akkus beträgt 10 °C bis 30 °C. Die interne Batterie und der abnehmbare Akku speisen das Beatmungsgerät über den vollen Betriebsbereich von 5 °C bis 40 °C.

Die in diesem Handbuch angegebenen Genauigkeiten basieren auf den folgenden Umgebungsbedingungen: Temperatur: 20–30 °C; Luftfeuchtigkeit: 50 % relativ; Höhenlage: nominal 380 Meter.

Abmessungen und Gewicht

Abmessungen: 21,13 cm x 28,45 cm x 23,52 cm (L x B x H)

Gewicht: Ca. 6,1 kg (mit abnehmbarem Akku)

Einhaltung von Normen

Dieses Gerät erfüllt die folgenden Normen:

- IEC 60601-1: Elektrische Medizingeräte Teil 1: Allgemeine Sicherheitsanforderungen
- IEC 60601-1-2: Allgemeine Sicherheitsanforderungen Kollaterale Richtlinie: Elektromagnetische Verträglichkeit – Anforderungen und Tests
- IEC 60601-2-12 Medizinische elektrische Geräte Teil 2-12: Particular requirements for the safety of lung ventilators – Critical Care Ventilators (Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Beatmungsgeräten – Beatmungsgeräte für die Intensivpflege)

Elektrische Daten

Wechselspannungsquelle: 100 bis 240 V AC; 50/60 Hz; 2,1 A

Abnehmbarer Akku (Option): Spannung: 14,4 VDC

Kapazität: 71 Wh

Chemischer Typ: Lithium-Ionen

Interne Batterie: Spannung: 14,4 V DC

Kapazität: 71 Wh

Chemischer Typ: Lithium-Ionen

Geräteklasse (Schutz gegen elektrische Schläge): Klasse II/Gerät mit interner Stromversorgung

Grad des Schutzes vor Stromschlägen: Anwendungsteil Typ BF

Grad des Schutzes gegen eindringendes Wasser: Gerät: Tropffest, IPX1

Betriebsmodus: Kontinuierlich

Sicherungen: Keine vom Benutzer auszuwechselnden

Sicherungen vorhanden.

Druck

Leistung: $4 \text{ bis } 50 \text{ cm H}_3\text{O}$

SD-Karte und SD-Karten-Leser

Ausschließlich SD-Karten und SD-Karten-Leser verwenden, die von Philips Respironics geliefert wurden oder die den folgenden Spezifikationen entsprechen:

SanDisk Standard SD-Karte - 1,0 GB - REF SDSDJ-1024

SanDisk Kartenlese-/-speichergerät – SanDisk ImageMate – REF SDDR-99-A15

Steuergenauigkeit

Apnoefrequenz 4 bis 60 AZ/min Der höhere Wert von 1 Az/min und 10 % des eingestellten Wertes FiO ₂ -Ausgabe 21 % bis 100 % 21 % bis 50 % ist ±3 % 50 % bis 95 % ist ±5 % 100 % ist -5 %	Parameter	Bereich	Genauigkeit
A bis 25 cm H ₂ O für passive Systeme eingestellten Wertes	IPAP	4 bis 50 ¹ cm H ₂ O ²	Der höhere Wert von 2 cm H ₂ O und 8 % des eingestellten Wertes
PEEP 0 bis 25 cm H ₂ O für aktive Systeme 4 bis 25 cm H ₂ O für passive Systeme 2 ber höhere Wert von 2 cm H ₂ O und 8 % des eingestellten Wertes Druck 4 bis 50 cm H ₂ O Der höhere Wert von 2 cm H ₂ O und 8 % des eingestellten Wertes Druckunterstützung 0 bis 30 cm H ₂ O ³ Der höhere Wert von 2 cm H ₂ O und 8 % des eingestellten Wertes Atemzugvolumen 50 bis 2000 ml ⁵ Der höhere Wert von 12 cm H ₂ O und 8 % des eingestellten Wertes (aktive Systeme) Der höhere Wert von 15 ml und 10 % des eingestellten Wertes (aktive Systeme) Der höhere Wert von 15 ml und 15 % des eingestellten Wertes (passive Systeme) Atemfrequenz 0 bis 60 AZ/min für Netzstrombetrieb 1 bis 60 AZ/min für alle anderen Betriebsarten Gemessene Inspirationszeit 0,3 bis 5,0 Sekunden ±0,1 Sekunden Anstiegszeit 1 bis 6° ±2 cm H ₁ O für aktive Systeme 4 bis 25 cm H ₂ O für aktive Systeme 4 bis 19 cm H ₂ O für passive Systeme 4 bis 19 cm H ₂ O im CPAP-Modus Rampen-Anfangsdruck 0 bis 25 cm H ₂ O für aktive Systeme 4 bis 19 cm H ₂ O im CPAP-Modus Rampendauer Aus, 5 bis 45 Minuten ±2 Minuten Flex Aus, 1 bis 3' n.z. Flow-Trigger-Sensitivität 1 bis 9 l/min n.z. Flowzyklus 10 bis 90 % n.z. Apnoefrequenz 4 bis 60 AZ/min Der höhere Wert von 1 Az/min und 10 % des eingestellten Wertes	EPAP		
Druck 4 bis 25 cm H ₂ O für passive Systeme eingestellten Wertes* Druck 4 bis 50 cm H ₂ O 2 cm H ₂ O 3 criestellten Wertes Druckunterstützung 0 bis 30 cm H ₂ O³ 2 Der höhere Wert von 2 cm H ₂ O und 8 % des eingestellten Wertes* Atemzugvolumen 50 bis 2000 ml ⁵ 2 Der höhere Wert von 12 ml und 10 % des eingestellten Wertes (aktive Systeme) 2 Der höhere Wert von 15 ml und 15 % des eingestellten Wertes (passive Systeme) Atemfrequenz 0 bis 60 AZ/min für Netzstrombetrieb 1 bis 60 AZ/min für alle anderen Betriebsarten 2 0,3 bis 5,0 Sekunden 4 0,1 Sekunden Anstiegszeit 1 bis 66 2 ± 2 cm H ₂ O (Für Druckunterstützungen kleiner oder gleich 25 erhöht das Gerät auf einen Druck von 0,67* [IPAP – EPAP] ± 2 cm H ₂ O bei der eingestellten Anstiegszeit, multipliziert mit 100 ms.) Rampen-Anfangsdruck 0 bis 25 cm H ₂ O für aktive Systeme 4 bis 19 cm H ₂ O im CPAP-Modus 8 % des eingestellten Wertes + 2 % des vollen Bereiches Rampendauer Aus, 5 bis 45 Minuten ± 2 Minuten Flex Aus, 1 bis 3² n.z. Flow-Trigger-Sensitivität 1 bis 9 l/min n.z. Flow-Trigger-Sensitivität 1 bis 90 % n.z. Apnoefrequenz 4 bis 100 % 100 % ist ± 3 % 50 % bis 95 % ist ± 5 % 100 % ist ± 5	СРАР	4 bis 20 cm H ₂ O	
Principal Prin	PEEP		Der höhere Wert von 2 cm H ₂ O und 8 % des eingestellten Wertes ⁴
Atemzugvolumen 50 bis 2000 mls Der höhere Wert von 15 ml und 10 % des eingestellten Wertes (aktive Systeme) Der höhere Wert von 15 ml und 15 % des eingestellten Wertes (passive Systeme) Atemfrequenz 0 bis 60 AZ/min für Netzstrombetrieb 1 bis 60 AZ/min für alle anderen Betriebsarten Betriebsarten 1 bis 66 Sekunden 4 bis 5,0 Sekunden 4 bis 66 25 erhöht das Gerät auf einen Druck von 0,67* [IPAP – EPAP] ± 2 cm H ₂ O bei der eingestellten Anstiegszeit word pei des eingestellten Wertes 1 serie der eingestellten Anstiegszeit word pei des eingestellten Wertes 2 seriöht das Gerät auf einen Druck von 0,67* [IPAP – EPAP] ± 2 cm H ₂ O bei der eingestellten Anstiegszeit, multipliziert mit 100 ms.) Rampen-Anfangsdruck Rampendauer Aus, 5 bis 45 Minuten Flex Aus, 1 bis 37 n.z. Flow-Trigger-Sensitivität 1 bis 9 l/min n.z. Apnoefrequenz 4 bis 60 AZ/min Der höhere Wert von 1 Az/min und 10 % des eingestellten Wertes 1 bis 90 % n.z. Der höhere Wert von 1 Az/min und 10 % des eingestellten Wertes 21 % bis 50 % ist ±3 % 50 % bis 95 % ist ±5 % 100 % ist -5 %	Druck	4 bis 50 cm H ₂ O	Der höhere Wert von 2 cm H ₂ O und 8 % des eingestellten Wertes
eingestellten Wertes (aktive Systeme) Der höhere Wert von 15 ml und 15 % des eingestellten Wertes (passive Systeme) Atemfrequenz O bis 60 AZ/min für Netzstrombetrieb 1 bis 60 AZ/min für alle anderen Betriebsarten Der höhere Wert von ± 1 Az/min und ± 10 % des eingestellten Wertes Der höhere Wert von ± 1 Az/min und ± 10 % des eingestellten Wertes Der höhere Wert von ± 1 Az/min und ± 10 % des eingestellten Wertes Der höhere Wert von ± 1 Az/min und ± 10 % des eingestellten Wertes Der höhere Wert von ± 1 Az/min und ± 10 % des eingestellten Wertes ± 0,1 Sekunden ± 2 cm H, 0 (Für Druckunterstützungen kleiner oder gleich 25 erhöht das Gerät auf einen Druck von 0,67* [IPAP – EPAP] ± 2 cm H, 0 bei der eingestellten Anstiegszeit, multipliziert mit 100 ms.) 8 % des eingestellten Wertes + 2 % des vollen Bereiches 8 % des eingestellten Wertes + 2 % des vollen Bereiches Ereiches Ereiches 1 bis 9 / min	Druckunterstützung	0 bis 30 cm H ₂ O ³	Der höhere Wert von 2 cm H ₂ O und 8 % des eingestellten Wertes ⁴
1 bis 60 AZ/min für alle anderen Betriebsarten eingestellten Wertes	Atemzugvolumen	50 bis 2000 ml ⁵	eingestellten Wertes (aktive Systeme) Der höhere Wert von 15 ml und 15 % des
Anstiegszeit 1 bis 66 2 cm H O (Für Druckunterstützungen kleiner oder gleich 25 erhöht das Gerät auf einen Druck von 0,67* [IPAP – EPAP] ±2 cm H O bei der eingestellten Anstiegszeit, multipliziert mit 100 ms.) Rampen-Anfangsdruck 0 bis 25 cm H O für aktive Systeme 4 bis 25 cm H O für passive Systeme 4 bis 19 cm H O im CPAP-Modus Rampendauer Aus, 5 bis 45 Minuten £2 Minuten Flex Aus, 1 bis 37 n.z. Flow-Trigger-Sensitivität 1 bis 9 l/min n.z. Apnoefrequenz 4 bis 60 AZ/min Der höhere Wert von 1 Az/min und 10 % des eingestellten Wertes EiO ₂ -Ausgabe 21 % bis 100 % 21 % bis 50 % ist ±3 % 50 % bis 95 % ist ±5 % 100 % ist -5 %	Atemfrequenz	1 bis 60 AZ/min für alle anderen	
gleich 25 erhöht das Gerät auf einen Druck von 0,67* [IPAP – EPAP] ±2 cm H ₂ O bei der eingestellten Anstiegszeit, multipliziert mit 100 ms.) Rampen-Anfangsdruck 0 bis 25 cm H ₂ O für aktive Systeme 4 bis 25 cm H ₂ O für passive Systeme 4 bis 19 cm H ₂ O im CPAP-Modus Rampendauer Aus, 5 bis 45 Minuten ±2 Minuten Flex Aus, 1 bis 3 ⁷ n.z. Flow-Trigger-Sensitivität 1 bis 9 l/min n.z. Apnoefrequenz 4 bis 60 AZ/min Der höhere Wert von 1 Az/min und 10 % des eingestellten Wertes 21 % bis 50 % ist ±3 % 50 % bis 95 % ist ±5 % 100 % ist -5 %	Gemessene Inspirationszeit	0,3 bis 5,0 Sekunden	± 0,1 Sekunden
4 bis 25 cm H ₂ O für passive Systeme 4 bis 19 cm H ₂ O im CPAP-Modus Rampendauer Aus, 5 bis 45 Minuten £2 Minuten Flex Aus, 1 bis 3 ⁷ n.z. Flow-Trigger-Sensitivität 1 bis 9 l/min n.z. Flowzyklus 10 bis 90 % n.z. Apnoefrequenz 4 bis 60 AZ/min Der höhere Wert von 1 Az/min und 10 % des eingestellten Wertes FiO ₂ -Ausgabe 21 % bis 50 % ist ±3 % 50 % bis 95 % ist ±5 % 100 % ist -5 %	Anstiegszeit	1 bis 6 ⁶	gleich 25 erhöht das Gerät auf einen Druck von 0,67* [IPAP – EPAP] ±2 cm H ₂ O bei der eingestellten
Flex Aus, 1 bis 3 ⁷ n.z. Flow-Trigger-Sensitivität 1 bis 9 l/min n.z. Flowzyklus 10 bis 90 % n.z. Apnoefrequenz 4 bis 60 AZ/min Der höhere Wert von 1 Az/min und 10 % des eingestellten Wertes FiO ₂ -Ausgabe 21 % bis 100 % 21 % bis 50 % ist ±3 % 50 % bis 95 % ist ±5 % 100 % ist -5 %	Rampen-Anfangsdruck	4 bis 25 cm H ₂ O für passive Systeme	
Flow-Trigger-Sensitivität 1 bis 9 l/min n.z. Flowzyklus 10 bis 90 % n.z. Apnoefrequenz 4 bis 60 AZ/min Der höhere Wert von 1 Az/min und 10 % des eingestellten Wertes FiO ₂ -Ausgabe 21 % bis 100 % 21 % bis 50 % ist ±3 % 50 % bis 95 % ist ±5 % 100 % ist -5 %	Rampendauer	Aus, 5 bis 45 Minuten	±2 Minuten
Flowzyklus	Flex	Aus, 1 bis 3 ⁷	n.z.
Apnoefrequenz 4 bis 60 AZ/min Der höhere Wert von 1 Az/min und 10 % des eingestellten Wertes FiO ₂ -Ausgabe 21 % bis 100 % 21 % bis 50 % ist ±3 % 50 % bis 95 % ist ±5 % 100 % ist -5 %	Flow-Trigger-Sensitivität	1 bis 9 l/min	n.z.
eingestellten Wertes FiO ₂ -Ausgabe 21 % bis 100 % 21 % bis 50 % ist ±3 % 50 % bis 95 % ist ±5 % 100 % ist -5 %	Flowzyklus	10 bis 90 %	n.z.
50 % bis 95 % ist ±5 % 100 % ist -5 %	Apnoefrequenz	4 bis 60 AZ/min	
O ₂ Einlass-Nenndruck 40 bis 87 PSI n.z.	FiO ₂ -Ausgabe	21 % bis 100 %	50 % bis 95 % ist ±5 %
	O ₂ Einlass-Nenndruck	40 bis 87 PSI	n.z.

Die aufgeführten technischen Daten basieren auf der Verwendung eines standardmäßigen Schlauchsystems mit 1,8-m-Leitung, REF 622038, einer der nachstehenden Ausatemvorrichtungen: Whisper Swivel II – REF 332113; Ausatemvorrichtung mit Aktiv-PAP – REF 1053716; Ausatemvorrichtung mit Aktivi-PAP – REF 1049503 oder aktive Ausatemvorrichtung – REF 1065659 und Trilogy proximaler Flowsensor – REF 1050408 (sofern erforderlich).

 $^{^{1}\}textsc{Begrenzt}$ auf 25 cm $\textsc{H}_{5}\textsc{O}$ bei Verwendung der Bi-Flex-Funktion im S-Modus.

²Die Druckeinheiten können je nach Einstellung des Gerätes cm H₂O, hPa oder mBar sein.

³Der Unterschied zwischen dem Inspirationsdruck und dem Exspirationsdruck darf auf keinen Fall mehr als 30 cm H₂O betragen.

⁴Druckunterstützung und PEEP dürfen 50 cm H₂O nicht überschreiten.

⁵Alle Flow- und Volumenwerte werden bei BTPS-Bedingungen gemessen.

⁶Der Wertebereich entspricht Zehntelsekunden (eine Einstellung von 4 entspricht z. B. einer Anstiegszeit von 0,4 Sekunden).

⁷Flex ist nicht verfügbar, wenn AVAPS aktiviert ist. Flex ist nicht mit aktiven Systemen verfügbar.

Gemessene Patientenparameter

Parameter	Bereich	Genauigkeit
Vte/Vti	0 bis 2000 ml	Der höhere Wert von 15 ml und 15 % des angezeigten Wertes
Atemminutenvolumen	0 bis 99 l/min	Berechnung basiert auf gemessenem Vte- oder Vti- Wert und Atemfrequenz
Geschätzte Leckrate	0 bis 200 l/min	n.z.
Atemfrequenz	0 bis 80 Az/min	Der höhere Wert von 1 Az/min und 10 % des angezeigten Wertes
Inspiratorischer Spitzenflow	0 bis 200 l/min	3 l/min zzgl. 15 % des angezeigten Wertes
Inspiratorischer Spitzendruck	0 bis 99 cm H ₂ O	Der höhere Wert von 2 cm H ₂ O und 10 % des angezeigten Wertes
Mittlerer Atemwegsdruck	0 bis 99 cm H ₂ O	Der höhere Wert von 2 cm H ₂ O und 10 % des angezeigten Wertes
% der vom Patienten ausgelösten Atemzüge	0 bis 100 %	n.z.
l:E-Verhältnis	9,9–1: 1–9,9	Berechnung basiert auf Inspirations- und Exspirationszeit

Alle Flow- und Volumenwerte werden bei BTPS-Bedingungen gemessen.

Spontanes Atmen bei Stromausfall

Flow-Sollwert	Inspirationswiderstand (cm H ₂ O)		Exspirationswiderstand (cm H ₂ O)			
(l/min)	Aktives Schlauch- system	Aktives Schlauch- system mit proximalem Flowsensor	Passives Schlauch- system	Aktives Schlauch- system	Aktives Schlauch- system mit proximalem Flowsensor	Passives Schlauch- system
30	< 3,0	< 3,5	< 2,0	< 2,0	< 2,0	< 1,5
60	< 9,0	< 10,5	< 5,0	< 3,0	< 4,5	< 4,0

Entsorgung

Getrennte Entsorgung von elektrischen und elektronischen Geräten gemäß EG-Richtlinie 2002/96/EC. Gerät und Batterien entsprechend den örtlichen Vorschriften entsorgen.

12. Glossar

In diesem Handbuch werden die folgenden Begriffe und Akronyme verwendet.

Begriff/Abkürzung	Definition
AC	Therapiemodus für assistierte Beatmung (Assist Control). Im AC-Modus liefert das Gerät assistierte und mandatorische Beatmung mit einem vom Benutzer festgelegten Inspirations-Atemzugvolumen. Dies ist ein volumengesteuerter Modus.
AF	Atemfrequenz (Anzahl der Atemzüge pro Minute)
Anstiegszeit	Die Anstiegszeit ist die Zeit, die das Gerät benötigt, um von Ausatmung zu Einatmung zu wechseln.
Apnoe	Ein Zustand, in dem die spontane Atmung kurzzeitig aussetzt.
Assistierter Atemzug	Art der Atmung, bei der die Atmung vom Patienten ausgelöst wird, das Beatmungsgerät jedoch aufgrund der festgelegten Einstellungen steuert, wie die Luft zugeführt wird. Bei einem assistierten Atemzug erfolgt der Übergang zur Ausatmung erst, wenn die Einstellung für die Inspirationszeit erreicht wurde.
Atemminutenvolumen	Gasvolumen, das pro Minute in die Lunge ein- und wieder ausgeatmet wird. Dieser Wert wird durch Multiplizieren des Atemzugvolumens mit der Atemfrequenz berechnet. Der auf dem Bildschirm angezeigte Wert für das Minutenvolumen ist der durchschnittliche Minutenvolumen-Wert für sechs Atemzüge. Dieser Wert wird jeweils nach dem Ausatmen aktualisiert.
Atemzugvolumen	Die Menge Luft, die bei jedem Atemzug in die Lungen eingeatmet und aus den Lungen ausgeatmet wird.

Begriff/Abkürzung	Definition
AVAPS	Average Volume Assured Pressure Support (Druckunterstützung mit gesichertem Durchschnittsvolumen – verfügbar im S-, S/T-, T- und PC-Therapiemodus)
Az/min	Atemzüge pro Minute
Betriebsstunden	Dies sind die Gesamtstunden, während denen das Gebläse seit der letzten Rücksetzung eingeschaltet war. Sie können diesen Wert immer zurücksetzen, wenn Sie das Gerät einem neuen Patienten geben, um dessen Nutzung nachverfolgen zu können.
BTPS	Körpertemperatur und -druck mit gesättigtem Wasserdampf (Body Temperature and Pressure Saturated). Ein standardisierter Wert für Lungenvolumen und -flows gemäß barometrischem Druck auf Meeresspiegelhöhe, Körpertemperatur und Sättigung mit Wasserdampf, der die Bedingungen der Luft in der Lunge widerspiegelt.
СРАР	Kontinuierlicher positiver Atemwegsdruck (Continuous Positive Airway Pressure)
CV	Therapiemodus für kontrollierte Beatmung (Control Ventilation). Im CV-Modus liefert das Gerät mandatorische Beatmung mit einem vom Benutzer festgelegten Inspirations-Atemzugvolumen. Dies ist ein volumengesteuerter Modus.
DC	Gleichstrom
Druckgesteuerte Beatmung	Beatmungsmethode, bei der die Atemzüge durch vom Bediener festgelegte Werte für Druck, Inspirationszeit und Anstiegszeit kontrolliert werden.
Energies par modus	Ein Modus mit niedrigem Energieverbrauch, der aufgerufen wird, wenn das Beatmungsgerät von der internen Batterie oder dem abnehmbaren Akku gespeist wird und das Gebläse mindestens fünf Minuten nicht gelaufen ist. In diesem Modus wird weniger Batterieleistung in Anspruch genommen. Der Energiesparmodus wird verlassen, wenn das Gerät an eine Wechselstromquelle angeschlossen wird, wenn eine SD-Karte eingelegt wird oder wenn die Start/Stopp-Taste gedrückt wird.
EPAP	Exspiratorischer positiver Atemwegsdruck (Expiratory Positive Airway Pressure)
ESD	Elektrostatische Entladung

Begriff/Abkürzung	Definition
FiO ₂	Fraktioneller eingeatmeter Sauerstoff (der Sauerstoff-Prozentsatz in der eingeatmeten Luft)
Flex	Das Gerät bietet eine Flex-Komfortfunktion. Die C-Flex-Funktion mindert den Druck beim Ausatmen. Die Bi-Flex-Therapiefunktion sorgt für eine Druckentlastung am Ende der Einatmung und zu Beginn der Ausatmung.
Gebläsestunden	Die Gesamtanzahl der Stunden, während der das Gebläse während der Lebensdauer des Gerätes eingeschaltet war. Dieser Wert hilft festzustellen, wann das Beatmungsgerät gewartet werden muss. Dieser Wert kann nicht vom Anwender zurückgesetzt werden. Er kann nur in einem autorisierten Servicecenter zurückgesetzt werden.
I:E-Verhältnis	Das Verhältnis zwischen Inspirations- und Exspirationszeit.
Inspiratorischer Spitzendruck (PIP)	Höchster erzielter Druck während des Einatmens
IPAP	Inspiratorischer positiver Atemwegsdruck (Inspiratory Positive Airway Pressure)
l/min	Liter pro Minute
LED	Leuchtdiode
Mandatorischer Atemzug	Ein mandatorischer Atemzug wird vollständig vom Beatmungsgerät gesteuert. Atemzüge werden vom Beatmungsgerät gemäß der Atemzugeinstellung (Az/min) eingeleitet. Der Wechsel zur Ausatmung erfolgt gemäß der eingestellten Inspirationszeit.
MAP	Mittlerer Atemwegsdruck (Mean Airway Pressure). Dies ist der durchschnittliche Atemwegsdruck während eines vollständigen Atemzyklus. Der auf dem Bildschirm angezeigte MAP-Wert ist der durchschnittliche MAP-Wert für sechs Atemzüge. Dieser Wert wird jeweils nach dem Ausatmen aktualisiert.
OSA	Obstruktive Schlafapnoe (Obstructive Sleep Apnea)

Begriff/Abkürzung	Definition
PC	Druckgeregelter Therapiemodus (Pressure Control). In diesem Modus liefert das Gerät assistierte und mandatorische Beatmung mit einem vom Benutzer festgelegten Druck. Dies ist ein druckgesteuerter Modus.
PC-SIMV	Therapiemodus druckgesteuerte synchronisierte intermittierende mandatorische Ventilation (Pressure Control Synchronous Intermittent Mandatory Ventilation). In diesem Modus liefert das Gerät spontane, assistierte und mandatorische Atemzüge. Dies ist ein druckgesteuerter Modus.
PEEP	Positiver Endausatmungsdruck (Positive End Expiratory Pressure)
PS	Druckunterstützung (Pressure Support)
Rampe	Eine Funktion, die zu Beginn der Therapie den Komfort des Patienten erhöhen kann. Mithilfe der Rampenfunktion wird der Druck reduziert und dann Schritt für Schritt auf den eigentlichen Therapiedruck erhöht, so dass die Patienten leichter einschlafen können.
SD-Karte	Sichere digitale Speicherkarte. Auf dieser Karte werden die Nutzungs- und Therapiedaten des Gerätes gespeichert.
Seufzer	Ein Atemzug, der jeweils nach 100 mandatorischen oder assistierten Atemzügen mit 150 % des normalen Volumens geliefert wird.
SIMV	Therapiemodus für synchronisierte intermittierende mandatorische Ventilation (Synchronous Intermittent Mandatory Ventilation). Im SIMV-Modus liefert das Gerät spontane, assistierte und mandatorische Beatmung mit einem vom Benutzer festgelegten Inspirations-Atemzugvolumen. Dies ist ein volumengesteuerter Modus.
Spitzenflow	Maximale Flowrate (in Litern pro Minute), die während eines Atemzugs erzielt wird.
Spontaner Atemzug	Art der Atmung, bei der jeder Atemzug vom Patienten ausgelöst wird.
Spontaner Modus (S)	Therapiemodus, bei dem alle Atemzüge spontan ausgeführt werden. Das Beatmungsgerät unterstützt die Atmung mit vom Benutzer festgelegten Druckunterstützungs- (PS) und Anstiegszeitwerten.

Begriff/Abkürzung	Definition
Spontaner/ zeitgesteuerter Modus (S/T)	Dieser Therapiemodus ähnelt dem S-Modus, jedoch mit der Ausnahme, dass in diesem Modus auch ein mandatorischer Atemzug verabreicht werden kann, wenn der Patient nicht innerhalb einer festgelegten Zeit einen eigenen spontanen Atemzug durchführt.
Volumengesteuerte Beatmung (VCV)	Beatmungsmethode, bei der die Atemzüge durch vom Benutzer festgelegte Werte für Volumen, Flowmuster, Atemfrequenz und Inspirationszeit kontrolliert werden.
Vte	Atemzugvolumen (Ausatmung)
Vti	Atemzugvolumen (Einatmung)
Wechselstrom	Netzstrom (AC)
Zeitgesteuerter Modus (T)	Zeitgesteuerter Druckunterstützungs-Therapiemodus. Im zeitgesteuerten Modus sind alle Atemzüge mandatorisch.

13. EMV-Informationen

Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Emissionen

Das Gerät ist für den Gebrauch in der unten beschriebenen elektromagnetischen Umgebung vorgesehen. Der Benutzer des Gerätes sollte gewährleisten, dass es in einer solchen Umgebung verwendet wird.

Emissionstest	Einhaltung	Elektromagnetische Umgebung – Leitlinien
HF-Strahlung CISPR 11	Gruppe 1	Das Gerät nutzt HF-Energie nur für interne Funktionen. Daher treten nur sehr geringe HF-Emissionen auf, die in der Regel keine Störungen bei benachbarten elektronischen Geräten verursachen.
HF-Strahlung CISPR 11	Klasse B	Dieses Gerät kann in allen Einrichtungen verwendet werden, einschließlich Privatwohnungen und
Oberschwingungsemissionen IEC 61000-3-2	Klasse A	Einrichtungen, die direkt an das öffentliche Niederspannungsnetz angeschlossen sind, über das
Spannungsschwankungen/ Flickeremissionen IEC 61000-3-3	Konform	Wohnhäuser mit Strom versorgt werden.

Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Störfestigkeit

Das Gerät ist für den Gebrauch in der unten beschriebenen elektromagnetischen Umgebung vorgesehen. Der Benutzer des Gerätes sollte gewährleisten, dass es in einer solchen Umgebung verwendet wird.

Störfestigkeitstest	IEC 60601 Testniveau	Konformitäts- stufe	Elektromagnetische Umgebung – Leitlinien
Elektrostatische Entladung (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV Kontakt ±8 kV Luft	±8 kV Kontakt ±15 kV Luft	Der Bodenbelag sollte aus Holz, Beton oder Keramikfliesen sein. Handelt es sich beim Bodenbelag um ein synthetisches Material, sollte die relative Luftfeuchtigkeit bei mindestens 30 % liegen.
Schnelle transiente elektrische Störgrößen/ Burst	±2 kV für Stromversor- gungsleitungen ±1 kV für Eingangs-/ Ausgangsleitungen	±2 kV für Netzstrom- versorgung ±1 kV für Eingangs-/ Ausgangsleitungen	Die Qualität der Netzstromversorgung sollte der einer typischen häuslichen oder Krankenhausumgebung entsprechen.
Spannungsstoß (Surge) IEC 61000-4-5	±1 kV Differentialmodus ±2 kV Gleichtakt	±1 kV Differentialmodus ±2 kV Gleichtakt	Die Qualität der Netzstromversorgung sollte der einer typischen häuslichen oder Krankenhausumgebung entsprechen.
Spannungsabfälle, kurze Unterbrechungen der Stromzufuhr und Span- nungsschwankungen in den Stromversorgungs- Eingangsleitungen IEC 61000-4-11	<5 % U _T (>95 % Abfall in U _T) für 0,5 Zyklen 40 % U _T (60 % Abfall in U _T) für 5 Zyklen 70 % U _T (30 % Abfall in U _T) für 25 Zyklen < 5 % U _T (> 95 % Abfall in U _T) für 5 s	<5 % U _T (>95 % Abfall in U _T) für 0,5 Zyklen 40 % U _T (60 % Abfall in U _T) für 5 Zyklen 70 % U _T (30 % Abfall in U _T) für 25 Zyklen < 5 % U _T (> 95 % Abfall in U _T) für 5 s	Die Qualität der Netzstromversorgung sollte der einer typischen häuslichen oder Krankenhausumgebung entsprechen. Wenn ein Dauerbetrieb des Gerätes bei Unterbrechungen der Netzstromversorgung erforderlich ist, wird empfohlen, das Gerät über eine unterbrechungsfreie Stromversorgung oder eine Batterie mit Strom zu versorgen.
Magnetfeld der Netzfrequenz (50/60 Hz) IEC 61000-4-8 Hinweis: U _T ist die Netzspa	3 A/m	3 A/m	Magnetische Felder mit Netzfrequenz sollten die typischen Werte für eine häusliche Umgebung oder Krankenhausumgebung aufweisen.

Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Störfestigkeit

Das Gerät ist für den Gebrauch in der unten beschriebenen elektromagnetischen Umgebung vorgesehen. Der Benutzer des Gerätes sollte gewährleisten, dass es in einer solchen Umgebung verwendet wird.

Störfestig- keitstest	IEC 60601 Testniveau	Konformitäts- stufe	Elektromagnetische Umgebung – Leitlinien
Leitungsgeführte Hochfrequenz IEC 61000-4-6	3 Veff 150 kHz bis 80 MHz außerhalb von ISM- Bändern ^a 10 Veff 150 kHz bis 80 MHz in ISM-Bändern ^a	3 V	Bei der Verwendung von tragbaren und mobilen Hochfrequenz-Kommunikationsgeräten sollte der empfohlene Abstand zu jedem Teil des Gerätes, einschließlich Kabel, der anhand der auf die Frequenz des Senders zutreffenden Gleichung berechnet wurde, nicht unterschritten werden. Empfehlungen zum Abstand: $d=1,2\sqrt{P}$
Ausgestrahlte Hochfrequenz IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz	10 V/m 26 MHz bis 2,5 GHz	d = 1,2 P 80 MHz bis 800 MHz d = 2,3 P 800 MHz bis 2,5 GHz wobei P die maximale Ausgangsleistung des Senders in Watt (W) laut Hersteller des Senders und d der empfohlene Abstand in Metern (m) ist. Feldstärken von festen Funksendern, die anhand einer elektromagnetischen Standortuntersuchung³ bestimmt wurden, sollten in jedem Frequenzbereich unterhalb des Konformitätspegels liegen.⁵ Störungen können in der Nähe von Geräten mit dem folgenden Symbol auftreten:

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

Hinweis 2: Diese Richtlinien gelten möglicherweise nicht in allen Situationen. Die elektromagnetische Übertragung wird von Absorption und Reflexion durch Gebäude, Gegenstände und Personen beeinflusst.

- a Feldstärken von stationären Sendern wie Basisstationen für Funktelefone (Mobiltelefon/Schnurlostelefon) und Landmobilfunk, Amateurfunk, AM- und FM-Übertragungen sowie Fernsehübertragungen können theoretisch nicht genau vorhergesagt werden. Eine Untersuchung des Einsatzortes elektromagnetischer Geräte sollte in Betracht gezogen werden, um die durch Hochfrequenzsender erzeugte elektromagnetische Umgebung zu bewerten. Wenn die gemessene Feldstärke am Einsatzort des Gerätes die oben aufgeführten geltenden HF-Grenzwerte überschreitet, sollte das Gerät auf einen einwandfreien Betrieb überwacht werden. Wird ein ungewöhnlich erscheinender Betrieb beobachtet, sind ggf. zusätzliche Maßnahmen erforderlich, wie beispielsweise das Neuausrichten oder Umstellen des Gerätes.
- b Über dem Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHz sollten die Feldstärken weniger als 3 V/m betragen.

Empfohlene Abstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten und diesem Gerät

Das Gerät ist für den Einsatz in einer elektromagnetischen Umgebung vorgesehen, in der gestrahlte HF-Störungen unter Kontrolle sind. Der Kunde oder der Bediener des Gerätes kann dazu beitragen, elektromagnetische Störungen zu vermeiden, indem er einen Mindestabstand zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten (Sendern) und diesem Gerät wie unten empfohlen einhält (entsprechend der maximalen Leistung des Kommunikationsgerätes).

Maximale Aus- gangsnennleistung	Erforderlicher Abstand entsprechend der Frequenz des Senders (Meter)			•		
des Senders (Watt)	150 kHz bis 80 MHz außerhalb von ISM- Bändern d = 1,2\P	150 kHz bis 80 MHz in ISM-Bändern d = 1,2 P	80 MHz bis 800 MHz d = 1,2 \(P \)	800 MHz bis 2,5 GHz d = 2,3 \(P		
0,01	0,12	0,12	0,12	0,23		
0,1	0,38	0,38	0,38	0,73		
1	1,2	1,2	1,2	2,3		
10	3,8	3,8	3,8	7,3		
100	12	12	12	23		

Bei Sendern, deren maximale Ausgangsleistung nicht in obiger Tabelle aufgeführt ist, kann der empfohlene Abstand din Metern (m) mit Hilfe der Gleichung für die Frequenz des Senders abgeschätzt werden, wobei P die maximale Ausgangsnennleistung des Senders ist.

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

Hinweis 2: ISM-Bänder (für industrielle, wissenschaftliche und medizinische Anwendungen genutzte Frequenzbänder) zwischen 150 kHz und 80 MHz sind 6,765 MHz bis 6,795 MHz; 13,553 MHz bis 13,567 MHz; 26,957 MHz bis 27,283 MHz und 40,66 MHz bis 40,70 MHz.

Hinweis 3: Bei der Berechnung des empfohlenen Abstands für Sender in den ISM-Frequenzbändern zwischen 150 kHz und 80 MHz und im Frequenzbereich von 80 MHz und 2,5 GHz wird ein zusätzlicher Faktor von 10/3 verwendet, um die Wahrscheinlichkeit zu verringern, dass mobile/portable Geräte zur Funkkommunikation Störstrahlungen verursachen, wenn sie versehentlich in den Patientenbereich gebracht werden.

Hinweis 4: Diese Richtlinien gelten möglicherweise nicht in allen Situationen. Die elektromagnetische Ausbreitung wird von Absorption und Reflexion durch Strukturen, Gegenstände und Menschen beeinflusst.

Index

Α Alarmprotokoll 97 Alarm "Hohes Atemzugvolumen" 83 Alarme 114 Alarm zurücksetzen 115 Alarmanzeigen Alarmmeldungen Patientenalarme Hoher inspiratorischer Spitzendruck 47 Hohes Atemminutenvolumen 46 Hohes Atemzugvolumen (Ausatmung) 44 Niedrige Atemfrequenz 45 Niedriger inspiratorischer Spitzendruck 45 Niedriges Atemminutenvolumen 46 Niedriges Atemzugvolumen (Ausatmung) 45 Regelung der Alarmlautstärke 116 Stromversorgungsalarme 117 Systemalarme Gerätewartung empfohlen 47 Anschluss für externen Alarm 18 Anstiegszeit 32, 89, 107 Arten der Atmung Assistiert 20 Atemfrequenz 89 Atemschlauchanschluss 88 Atemschlauchsystem Anschluss 21

Atemzugvolumen 88 Ausatemventil-Anschlussblock Ausatemvorrichtungen Reinigung 125

В

Bakterienfilter
Austausch 126
Batteriefunktion überprüfen 146
Betriebsstunden 97
Bildschirmschoner 96

D

Datumsformat 96
Detailansicht 94
Direct*View* Software 135
Druckeinstellung 90
Druckgesteuerte Beatmung 89
Drucksteuerungsmodus 24
Druckunterstützung 90

Ε

EMV-Informationen 161 EPAP 88 Ereignisprotokoll 98 Ethernet-Anschluss 18 Externer Alarm 65, 114

F	Löschen der Alarm- und Ereignisprotokolle 149
Fehlerbehebung 127 Flex 107 Flex-Komfortfunktion 30,87 Bi-Flex 30 C-Flex 30 Flow-Trigger-Sensitivität 86 Flowmuster 91 Quadrat 34 Rampe 34 Flowzyklus-Sensitivität 86	Luftbefeuchter 131 Lufteinlass 17 Lufteinlassfilter Reinigung 124 Luftfilter Installation 52 N Niedrige Atemfrequenz 85 Niedriges Atemzugvolumen 83
G	М
Garantie 169 Gleichstromversorgung Abnehmbarer Akku 54 Externe Batterie 54	Menü "Meine Einstellungen" 106 Anstiegszeit 107 Flex 107 Rampen-Anfangsdruck 107 Menü "Optionen" 93 Menüzugriff 93
Hauptmenübildschirm 104	P
Hohe Atemfrequenz 84 Hohes Atemminutenvolumen 84	Patientenschlauchsystem Reinigung 125 PC-SIMV-Modus 25, 90 Positiver Endausatmungsdruck (PEEP) 91
Inspirationszeit 89 IP-Adressmodus 97	R
IPAP 88 IPAP Max Druck 88	Rampen-Anfangsdruck 87, 107
K	Rampenfunktion 31 Rampenlänge 86
Keynad Backlight, 95	Rampenlänge 86
K Keypad Backlight 95 Kontraindikationen 11 Kontrollierter Beatmungsmodus 27	Rampenlänge 86 Sauerstoffeinlass 18 Schlauchsystemtyp 80
Keypad Backlight 95 Kontraindikationen 11	Rampenlänge 86 S Sauerstoffeinlass 18

Sensitivität 36	V		
Digitale Auto-Trak Sensitivity Auto-Trak Sensitivity 37 Lecktoleranz 36 Flow-Trigger 40 Serieller Anschluss 18 Setup-Bildschirm 69 Seufzerfunktion 91 SIMV-Modus 28, 92 Spezifikationen Druck 152 Elektrisch 152 Konformität mit Normen 151 Steuergenauigkeit 152 Umgebung 151 Spracheinstellung 94	Volumengesteuerte Beatmung 19 Vorderseite Aufwärts-/Abwärtstaste 16 Audiopause-Taste 16 LEDs für die Tastaturbeleuchtung 16 Linke/rechte Bedientaste 16 Rote Alarm-LED 15 Start-/Stopp-Taste 15 Wechselstromversorgung-LED 15 Vorsichtsmaßnahmen 8, 15, 134 W Warnhinweise 3 Wasserabscheider 64 Wechselstromversorgung 52 Wechselstromeingang 17		
Tastatursperre 67, 95 Test der Einstellungen und Alarme 138 Trigger-Typ Auto-Trak 86 Flow-Trigger 86	Z Zeitformat 96 Zeitgesteuerter Modus 89		
U			
Überwachungsbildschirm 70			

Anzeigen 72

Beschränkte Garantie

Respironics, Inc. garantiert, dass das **Trilogy 202** System frei von Verarbeitungs- und Materialfehlern ist und für die Zeit von zwei (2) Jahren ab Verkaufsdatum von Respironics, Inc. an den Händler die in den Produktspezifikationen festgelegten Leistungen erbringen wird. Erbringt das Produkt nicht die in den Produktspezifikationen festgelegten Leistungen, so repariert oder ersetzt Respironics, Inc. – nach eigenem Ermessen – das beschädigte Material bzw. Teil. Respironics, Inc. kommt dabei für die üblichen Frachtkosten bis zum Händler auf. Diese Garantie deckt keine Schäden, die durch einen Unfall, falsche Anwendung, Missbrauch, technische Veränderungen oder andere Ursachen entstanden sind, die nicht auf Material- oder Verarbeitungsfehler zurückzuführen sind.

Respironics, Inc. ist nicht für wirtschaftliche Verluste, Gewinnverluste, Gemeinkosten oder Folgeschäden verantwortlich, die aufgrund eines Verkaufs oder der Benutzung dieses Produktes entstehen können. In einigen Staaten ist der Ausschluss oder die Beschränkung des Ersatzes von beiläufig entstandenen oder Folgeschäden nicht zulässig, so dass die oben aufgeführte Beschränkung möglicherweise nicht auf Sie zutrifft.

Zubehör und Ersatzteile, einschließlich, aber nicht beschränkt auf Schlauchsysteme, Schläuche, Leckprüfgeräte, Ausatemventile, Filter und Sicherungen, sind nicht von dieser Garantie gedeckt. Respironics garantiert jedoch für einen Zeitraum von 90 Tagen ab Datum des Versands durch Respironics an den Erstkäufer, dass die interne Batterie und der abnehmbare Akku des Gerätes (falls mitgeliefert) bei normaler und sachgemäßer Verwendung sowie ordnungsgemäßer Wartung in Übereinstimmung mit den zutreffenden Anweisungen frei von Verarbeitungs- und Materialfehlern sind. Diese Garantie gilt nicht für Batterien, die nach dem Versand fallengelassen, falsch angewendet, modifiziert oder anderweitig beschädigt wurden.

Die hier beschriebene Garantie wird anstelle aller anderen ausdrücklichen Garantien gegeben. Außerdem werden die gesetzlichen Gewährleistungen, z. B. im Hinblick auf die Vermarktbarkeit oder die Eignung für einen bestimmten Zweck, auf zwei Jahre begrenzt. In einigen Staaten ist die zeitliche Begrenzung einer gesetzlichen Gewährleistungspflicht nicht zulässig, so dass die oben aufgeführte Beschränkung u. U. nicht auf Sie zutrifft. Diese Garantie verleiht Ihnen spezifische Rechte; Sie haben jedoch unter Umständen noch andere Rechte, die von Staat zu Staat verschieden sein können.

Um Ihre Rechte unter dieser Garantie wahrzunehmen, setzen Sie sich mit Ihrem autorisierten Händler von Respironics, Inc. vor Ort oder mit Respironics, Inc. in Verbindung:

1001 Murry Ridge Lane Murrysville, Pennsylvania 15668-8550 1-724-387-4000

Deutschland Gewerbestrasse 17 82211 Herrsching, Deutschland +49 8152 93060