

# Radical-7<sup>®</sup> Pulse CO-Oximeter<sup>®</sup>





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

Die vorliegende Bedienungsanleitung beinhaltet Informationen, die für den ordnungsgemäßen Betrieb sämtlicher Modelle des Radical-7 erforderlich sind. Es ist möglich, dass nicht alle in dieser Bedienungsanleitung enthaltenen Informationen für das vorhandene System relevant sind. Allgemeine Kenntnisse der Pulsoximetrie und ein Verständnis der Merkmale und Funktionen des Radical-7 sind Voraussetzung für die ordnungsgemäße Verwendung des Geräts. Das Radical-7 darf nur verwendet werden, wenn diese Anweisungen zuvor vollständig gelesen und verstanden wurden. Sollte ein schwerwiegender Vorfall mit dem Produkt auftreten, benachrichtigen Sie bitte die zuständige Behörde in Ihrem Land und den Hersteller.

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

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

**VORSICHT:** Dieses Gerät darf nur nach Anordnung eines Arztes verwendet werden.

**Zur professionellen Verwendung. Vollständige Verschreibungsinformationen einschließlich Anwendungsgebiete, Gegenanzeigen, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen finden Sie in der Gebrauchsanweisung.**

Funkmodul:

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

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



In der EU autorisierte Vertreter für die Masimo Corporation:



MDSS GmbH  
Schiffgraben 41  
D-30175 Hannover, Deutschland

In Brasilien autorisierter Vertreter des Unternehmens:

MASIMO IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA  
Alameda Tangará, 80  
Salas 402 e 404 Bloco A  
Cotia – SP  
Brasilien  
06711-020



MEDIZINISCHES ELEKTRISCHES GERÄT,  
DAS IN BEZUG AUF STROMSCHLAG, FEUER UND MECHANISCHE GEFAHREN  
LEDIGLICH MIT

ANSI/AAMI ES 60601-1:2005/A1, CAN/CSA C22.2 No. 60601-1:2014 sowie zutreffenden  
bestimmten Normen (EN/ISO 80601-2-61:2011) und zugehörigen Ergänzungsnormen  
(IEC 60601-1-8:2006/AMD1:2012) von Intertek als konform befunden wurde.

Patente: [www.masimo.com/patents.htm](http://www.masimo.com/patents.htm)

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

3D Desat Index Alarm™, Hospital Automation™, In Vivo Adjustment™, ORi™, SpfO<sub>2</sub>™, SpOC™ und SST™ sind Marken der Masimo Corporation.

Alle anderen Marken und eingetragenen Marken sind Eigentum der jeweiligen Besitzer. Die Marke PATIENT SAFETYNET wird unter Lizenz von University HealthSystem Consortium verwendet.

© 2022 Masimo Corporation

# Inhalt

---

<b>Einleitung</b>	<b>7</b>
<b>Produktbeschreibung, Leistungsmerkmale und Anwendungsgebiete</b>	<b>9</b>
Die wichtigsten Leistungsmerkmale und Funktionen	9
Anwendungsgebiete	10
Gegenanzeigen	10
<b>Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen</b>	<b>11</b>
Sicherheitswarnungen und Vorsichtsmaßnahmen	11
Leistungsbedingte Warn- und Vorsichtshinweise	13
Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen bezüglich Reinigung und Wartung	19
Warn- und Vorsichtshinweise bezüglich der Einhaltung gesetzlicher Vorschriften	20
<b>Kapitel 1: Technologieübersicht</b>	<b>23</b>
Signal Extraction Technology® (SET®)	23
Rainbow Pulse CO-Oximetry Technology	26
rainbow Acoustic Monitoring® (RAM®)	31
<b>Kapitel 2: Beschreibung</b>	<b>33</b>
Allgemeine Systembeschreibung	33
Funktionen des Radical-7	33
Handgerät	35
Dockstation	37
Root-System	40
Überwachungsschnittstelle mit SatShare	40
<b>Kapitel 3: Einrichtung</b>	<b>41</b>
Auspacken und Überprüfen	41
Einschalten, Bereitschaftsmodus und Ausschalten des Radical-7	41
Erstes Aufladen des Akkus	42
Einrichtung der Dockstation	42
Einrichtung des Root-Systems	43
Einstellung und Verwendung von SatShare	43
Philips, Agilent oder HP VueLink Einrichtung	44
Einrichtung von SpaceLabs Flexport	44
<b>Kapitel 4: Bedienung</b>	<b>47</b>
Verwendung des Touchscreens und der Tasten	47
Informationen zum Hauptbildschirm	51
Auf die Optionen des Hauptmenüs zugreifen	64
Parametereinstellungen	66
Töne	89
Geräteeinstellungen	90
Info	99
Trends	100

<b>Kapitel 5: Profile</b>	<b>103</b>
Profile im Überblick	103
Ändern der Profile	103
Profileinstellungen	105
Ersetzen der Werkseinstellungen der Profile für Erwachsene und Neugeborene	106
<b>Kapitel 6: Alarme und Meldungen</b>	<b>107</b>
Informationen zu Alarmen	107
Ereignisfunktion	109
Funktion „Adaptive Threshold Alarm“ (ATA)	110
3D-Alarme	111
Meldungen beim Radical-7	114
<b>Kapitel 7: Fehlerbehebung</b>	<b>119</b>
Messungen – Fehlerbehebung	119
Fehlerbehebung beim Radical-7	122
<b>Kapitel 8: Technische Daten</b>	<b>127</b>
Anzeigebereich	127
Messgenauigkeit (ARMS*)	127
Auflösung	128
Stromversorgung	129
Umgebungsbedingungen	129
Physische Merkmale	129
Verlaufsspeicher	130
Alarme	130
Anzeigeindikatoren	130
Einhaltung gesetzlicher Vorschriften	131
Ausgangsschnittstelle	132
WLAN-Spezifikationen	134
Leitfaden und Herstellererklärungen – Elektromagnetische Kompatibilität	136
Testspezifikationen für ENCLOSURE PORT IMMUNITY zu RF Wireless Communication Equipment	140
Empfohlene Mindestabstände	141
Symbole	141
Literaturhinweise	144
<b>Kapitel 9: Wartung und Pflege</b>	<b>145</b>
Reinigung	145
Akkubetrieb und Wartung	145
Auswechseln der Sicherungen	146
Leistungsprüfung	147
Reparaturrichtlinien	149
Richtlinien zur Rückgabe	150
Kontaktaufnahme mit Masimo	150

<b>Anhang: Konzepte der Alarmantwortverzögerung</b> -----	<b>153</b>
Konzepte der Alarmantwortverzögerung -----	153
<b>Index</b> -----	<b>155</b>



# Einleitung

---

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

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

**WARNUNG:** Dies ist ein Beispiel für einen Warnhinweis.

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

**VORSICHT:** Dies ist ein Beispiel für eine Vorsichtsmaßregel.

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

**Hinweis:** Dies ist ein Beispiel für einen Hinweis.



# Produktbeschreibung, Leistungsmerkmale und Anwendungsgebiete

---

Das Radical-7 ist ein nichtinvasiver Monitor zur Messung von arterieller Sauerstoffsättigung (SpO<sub>2</sub>), Pulsfrequenz (PR) und Perfusionsindex (Pi) sowie zur optionalen Messung von Hämoglobin (SpHb), Carboxyhämoglobin (SpCO®), Gesamtsauerstoffgehalt (SpOC), Methämoglobin (SpMet), Plethysmographie-Variabilitätsindex (PVi®), Akustischer Atemfrequenz (RRa®) und Plethysmographie-Atemfrequenz (RRp).

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

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

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

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

Das Radical-7 ist Teil des Hospital Automation™ Portfolios.

## Die wichtigsten Leistungsmerkmale und Funktionen

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

- Die Technologie der Masimo SET®-Geräte hat sich im Klinikalltag bewährt und erfüllt praktisch alle Anforderungen hinsichtlich Empfindlichkeit und Spezifität bei der Pulsoximetrie.
- Die Masimo rainbow®-Technologie verwendet mehr als 7 verschiedene Lichtwellenlängen zur kontinuierlichen und nicht-invasiven Messung von Carboxyhämoglobin (SpCO), Methämoglobin (SpMet) sowie von Gesamthämoglobin (SpHb) und bietet eine zuverlässigere Erkennung getrennter Sensoren.
- Der Gesamtsauerstoffgehalt (SpOC) basiert auf einer berechneten Messung der Sauerstoffkonzentration im arteriellen Blut, die möglicherweise hilfreiche Informationen über Sauerstoff – gelöst im Plasma oder verbunden mit Hämoglobin – liefert.
- Der Perfusionsindex (Pi), für den auch der Verlauf angezeigt werden kann, gibt die Signalstärke des arteriellen Pulses an und kann auch als diagnostischer Parameter während einer Phase mit geringer Durchblutung herangezogen werden.
- Der Plethysmographie-Variabilitätsindex (PVi) zeigt möglicherweise Änderungen an, die physiologische Faktoren wie vaskulärer Ton, zirkulierendes Blutvolumen und intrathorakale Druckexkursionen widerspiegeln. [Der Nutzen des PVi ist zu diesem Zeitpunkt noch unbekannt. In dieser Hinsicht sind weitere klinische Studien erforderlich. Zu den technischen Faktoren, die den PVi möglicherweise beeinflussen, zählen unter anderem eine falsche Sondenposition und Bewegungen des Patienten.]
- Die Atemfrequenz kann mit der akustischen Kurve (RRa) oder der plethysmographischen Kurve (RRp) bestimmt werden.
- Signal IQ-Kurve für Signalerkennung und -qualitätsanzeige bei übermäßiger Bewegung und Situationen mit geringem Signal-Rausch-Verhältnis.
- FastSat verfolgt schnelle Veränderungen des arteriellen O<sub>2</sub>.

- Verschiedene Tonhöhen ermöglichen, dass bei jeder 1%igen Sättigungsänderung ein anderer Ton ausgegeben wird.
- Die SatShare-Schnittstelle ermöglicht die Übertragung von SpO<sub>2</sub> und Pulsfrequenz zu einem vorhandenen Multiparameter-Monitor sowie das Ablesen von SpCO, SpMet, SpHb und SpOC auf einem danebenstehenden Radical-7-Monitor.
- Automatische Bildschirmrotation für eine aufrechte Anzeige bei vertikaler oder horizontaler Monitoraufstellung.
- Interaktive Touchscreen-Schnittstelle.
- Abnehmbares, tragbares Handgerät für Patiententransport.
- Femalarmschnittstelle.
- Fähigkeit zur Anzeige von Daten auf einem zweiten Display.

## Anwendungsgebiete

Das Masimo Radical-7® Pulse CO-Oximeter® und sein Zubehör sind zur kontinuierlichen nicht-invasiven Überwachung der funktionellen Sauerstoffsättigung von arteriellem Hämoglobin (SpO<sub>2</sub>), der Pulsfrequenz, der Carboxyhämoglobinsättigung (SpCO), der Methämoglobinsättigung (SpMet), der Gesamthämoglobinkonzentration (SpHb) und/oder der Atemfrequenz (RRa) vorgesehen.

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

Zudem sind das Masimo Radical-7® Pulse CO-Oximeter® und das entsprechende Zubehör für die Bereitstellung von kontinuierlichen, nicht-invasiven Überwachungsdaten der funktionellen Sauerstoffsättigung von arteriellem Hämoglobin (SpO<sub>2</sub>) und der Pulsfrequenz (PR), die vom Masimo Radical-7® Pulse CO-Oximeter® und dessen Zubehör erfasst werden, auf Multiparameter-Geräten zur Anzeige auf diesen Geräten vorgesehen.

## Gegenanzeigen

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

# Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

---

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

## Sicherheitswarnungen und Vorsichtsmaßnahmen

**WARNUNG:** Das Radical-7 darf nicht verwendet werden, wenn es Anzeichen von Beschädigungen aufweist oder ein Schaden vermutet wird. Durch Beschädigungen des Geräts können elektrische Schaltkreise freigelegt werden, die den Patienten gefährden können.

**WARNUNG:** Das Radical-7 darf nicht abgewandelt, repariert, geöffnet, in seine Bestandteile zerlegt oder verändert werden. Beschädigungen des Geräts können zu einer Leistungsbeeinträchtigung und/oder zu einer Verletzung des Patienten führen.

**WARNUNG:** Radical-7 darf erst gestartet und in Betrieb genommen werden, nachdem die ordnungsgemäße Einrichtung bestätigt wurde. Eine unsachgemäßer Einrichtung dieses Geräts kann zu einer Leistungsbeeinträchtigung und/oder zu einer Verletzung des Patienten führen.

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

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

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

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

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

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

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

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

**WARNUNG:** Um Verletzungen vorzubeugen, befolgen Sie nachstehende Anweisungen:

- Stellen Sie das Gerät nicht auf Oberflächen, auf denen sichtbar Flüssigkeit verschüttet wurde.
- Tauchen Sie das Gerät nicht in Flüssigkeiten.

- Versuchen Sie nicht, das Gerät zu sterilisieren.
- Verwenden Sie Reinigungslösungen ausschließlich entsprechend den Anweisungen in dieser Bedienungsanleitung.
- Versuchen Sie nicht, das Radical-7 während der Patientenüberwachung zu reinigen.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**VORSICHT:** Verwenden Sie nur das von Masimo bereitgestellte Netzkabel. Die Verwendung eines anderen Netzkabels kann zu Beschädigungen der Radical Dockstation führen. Überprüfen Sie das Stromkabel und den Netzstecker, um sicherzustellen, dass beide intakt und unbeschädigt sind.

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

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

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

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

**Hinweis:** Verwenden und lagern Sie das Radical-7 gemäß den Spezifikationen. Siehe das Kapitel „Spezifikationen“ in dieser Bedienungsanleitung.

## Kite

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

## Leistungsbedingte Warn- und Vorsichtshinweise

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

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

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

**WARNUNG:** Die Hämoglobin-Messwerte können starken Schwankungen unterworfen sein, die durch die Art der Probe, die Körperlage sowie andere physiologische Bedingungen beeinflusst werden können. Ergebnisse, die im Widerspruch zum klinischen Zustand des Patienten stehen, müssen erneut gemessen und/oder durch zusätzliche Daten gestützt werden. Blutproben sollten vor dem Treffen klinischer Entscheidungen durch Laborgeräte analysiert werden, um den gesundheitlichen Zustand des Patienten vollständig beurteilen zu können.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**WARNUNG:** Bei der Benachrichtigung NIEDRIGE SIQ sind die Anzeigeparameter möglicherweise ungenau. Ärzte sollten zusätzliche Informationen einbeziehen, um den gesundheitlichen Zustand des Patienten anhand der vorhandenen Werte vollständig beurteilen zu können.

**WARNUNG:** Wenn die SpO<sub>2</sub>-Werte auf eine Hypoxämie deuten, sollte eine Blutprobe durch Laborgeräte analysiert werden, um den gesundheitlichen Zustand des Patienten zu beurteilen.

**WARNUNG:** SpO<sub>2</sub> wurde empirisch an gesunden erwachsenen Freiwilligen mit normalen Konzentrationen von Carboxyhämoglobin (COHb) und Methämoglobin (MetHb) kalibriert.

**WARNUNG:** Optische Messungen, pleth.-basiert (z. B. SpO<sub>2</sub>, SpHb, SpOC, SpMet, SpCO und RRp) können durch folgende Faktoren beeinflusst werden:

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

**WARNUNG:** Keine oder ungenaue SpO<sub>2</sub>-Messungen können folgende Ursachen haben:

- Inkorrekte Sensorapplikation.
- Anschluss von Blutdruckmanschette und Sensor am selben Arm.
- Arterieller Katheter.
- Erhöhte COHb- und/oder MetHb-Werte. Hinweis: Eine hohe Konzentration von COHb oder MetHb kann mit einem anscheinend normalen SpO<sub>2</sub>-Wert auftreten.
- Intravasculäre Blutpigmentierungen wie Indozyanin grün oder Methylenblau.
- Venöse Kongestion.
- Exzessive venöse Pulsationen (z. B. Trikuspidalinsuffizienz, Trendelenburg-Lage).
- Äußerlich aufgetragene Farben und Strukturen wie z. B. Nagellack, künstliche Fingernägel, Glitzerauftrag usw.
- Feuchtigkeit, Leberflecke, Hautverfärbungen oder Fremdkörper im Lichtweg.
- Erhöhte Bilirubinwerte.
- Schwere Anämie.
- Sehr geringe arterielle Durchblutung.
- Hypokapnische oder hyperkapnische Zustände.
- Zu starke Bewegung.
- Vasospastische Erkrankung wie z. B. Raynaud-Krankheit.
- Hämoglobinopathien und Synthesestörungen wie z. B. Thalassämien, Hb s, Hb c, Sichelzelle usw.

- Periphere Gefäßerkrankung.
- Elektromagnetische Störausstrahlung

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

- Inkorrekte Sensorapplikation
- Anschluss von Blutdruckmanschette und Sensor am selben Arm
- Intravaskuläre Blutpigmentierungen wie Indozyaningrün oder Methylenblau.
- Exzessive venöse Pulsationen (z. B. Trikuspidalinsuffizienz, Trendelenburg-Lage)
- Äußerlich aufgetragene Farben und Strukturen wie z. B. Nagellack, künstliche Fingernägel, Glitzerauftrag usw.
- Erhöhte PaO<sub>2</sub>-Werte
- Erhöhte Bilirubinwerte.
- Geringe arterielle Durchblutung.
- Bewegungsartefakte
- Niedrige arterielle Sauerstoffsättigungskonzentrationen
- Erhöhte COHb- und/oder MetHb-Werte
- Hämoglobinopathien und Synthesestörungen wie z. B. Thalassämien, Hb s, Hb c, Sichelzelle usw.
- Vasospastische Erkrankung wie z. B. Raynaud-Krankheit.
- Periphere Gefäßerkrankung.
- Lebererkrankung.
- Elektromagnetische Störausstrahlung.

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

- Inkorrekte Sensorapplikation
- Intravaskuläre Blutpigmentierungen wie Indozyaningrün oder Methylenblau.
- Äußerlich aufgetragene Farben und Strukturen wie z. B. Nagellack, künstliche Fingernägel, Glitzerauftrag usw.
- Erhöhte PaO<sub>2</sub>-Werte
- Erhöhte Methämoglobinwerte.
- Abnormale Hämoglobinwerte.
- Geringe arterielle Durchblutung
- Niedrige arterielle Sauerstoffsättigungskonzentrationen einschließlich durch die Höhenlage induzierter Hypoxämie.
- Erhöhte Gesamtbilirubinwerte.
- Bewegungsartefakt.
- Vasospastische Erkrankung wie z. B. Raynaud-Krankheit.
- Periphere Gefäßerkrankung.
- Lebererkrankung.
- Elektromagnetische Störausstrahlung.

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

**WARNUNG:** Ungenaue Atemfrequenz-Messungen können folgende Ursachen haben:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**Hinweis:** Physiologische Zustände, die zum Verlust des pulsierenden Signals führen können zum Ausfall der Messungen von PaO<sub>2</sub>, SpHb, SpOC, SpCO, SpMet und RRP führen.

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

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

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

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

**Hinweis:** Der 3D Desat Index™-Alarm dient als Zusatz, nicht als Ersatz für den unteren SpO<sub>2</sub>-Alarmgrenzwert.

**Hinweis:** Bei der Überwachung der akustischen Atemfrequenz empfiehlt Masimo, sowohl Oxygenierung (SpO<sub>2</sub>) als auch Atmung (RRa) minimal zu überwachen.

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

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

## Kite

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

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

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

## Patient SafetyNet

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

## Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen bezüglich Reinigung und Wartung

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

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

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

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

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

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

**ACHTUNG:** Nur die in dieser Bedienungsanleitung beschriebenen Wartungsarbeiten durchführen. Andernfalls das Radical-7 zur Wartung einsenden.

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

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

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

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

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

**ACHTUNG:** Stromschlaggefahr: Führen Sie in regelmäßigen Zeitabständen Tests durch, um sicherzustellen, dass die Leckströme der auf den Patienten angewandten Schaltkreise und des Systems innerhalb der durch die zutreffenden Sicherheitsnormen angegebenen akzeptablen Grenzwerte liegen. Die Summe der Leckströme muss überprüft werden und mit IEC 60601-1 und UL60601-1 konform sein. Der Kriechstrom des Systems muss beim Anschluss externer Geräte an das System überprüft werden. Sollte eine Komponente aus einer Höhe von ca. 1 Meter oder höher herunterfallen oder Blut oder andere Flüssigkeiten darauf verschüttet werden, muss sie vor weiterer Verwendung erneut getestet werden. Dies könnte zu Verletzungen des Personals führen.

## Warn- und Vorsichtshinweise bezüglich der Einhaltung gesetzlicher Vorschriften

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

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

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

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

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

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

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

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

**Hinweis:** Dieses Gerät wurde geprüft und erfüllt die nach Teil 15, FCC-Vorschriften/USA, für ein Digitalgerät der Klasse B geltenden Grenzwerte. Diese Grenzwerte wurden festgelegt, um einen ausreichenden Schutz gegen schädliche Interferenzen in einer Wohn-Einrichtung zu gewährleisten. Dieses Gerät erzeugt, verwendet und gibt Hochfrequenzstrahlung ab und kann schädliche Interferenzen der Hochfrequenzkommunikation hervorrufen, wenn es nicht den Anweisungen entsprechend installiert und verwendet wird. Es gibt jedoch keine Garantie, dass bei einer bestimmten Installation keine Interferenzen auftreten werden. Wenn dieses Gerät schädliche Interferenzen bei Funk- oder Fernsehempfang erzeugt, was durch Aus- und Einschalten des Geräts bestimmt werden kann, kann der Benutzer durch eine oder mehrere der folgenden Maßnahmen versuchen, die Interferenzen zu beheben:

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

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

**Hinweis:** Zur Einhaltung der FCC-Richtlinien müssen mit diesem Gerät abgeschirmte Kabel verwendet werden. Der Betrieb mit nicht genehmigten Geräten oder ungeschirmten Kabeln führt wahrscheinlich zu

Störungen des Radio- und Fernsehempfangs. Der Anwender wird darauf aufmerksam gemacht, dass Änderungen am Gerät ohne Genehmigung des Herstellers die Befugnis des Anwenders zur Bedienung des Geräts aufheben kann.

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

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

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

**Hinweis:** Es wird darauf hingewiesen, dass leistungsstarke Radare Primärnutzer (d. h. priorisierte Nutzer) der Frequenzbänder 5,25-5,35 GHz und 5,65-5,85 GHz sind und Störungen und/oder Schäden an LE-LAN-Geräten verursachen können.

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

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



# Kapitel 1: Technologieübersicht

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

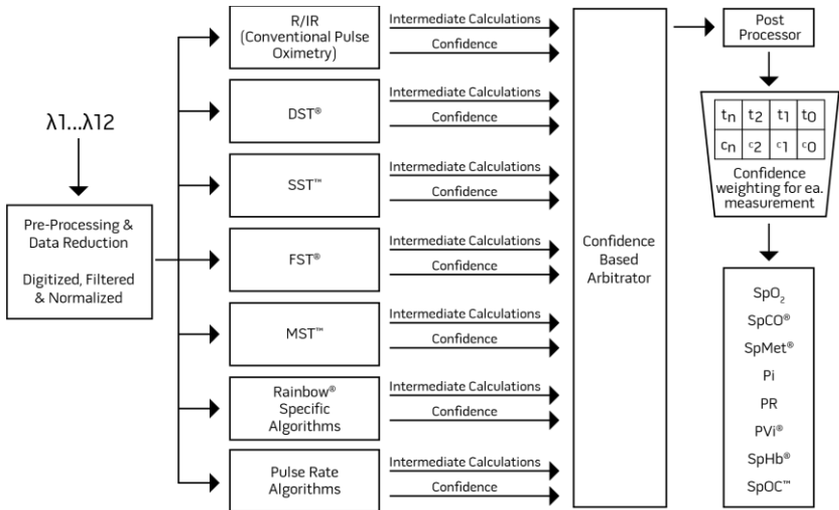
## Signal Extraction Technology® (SET®)

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

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

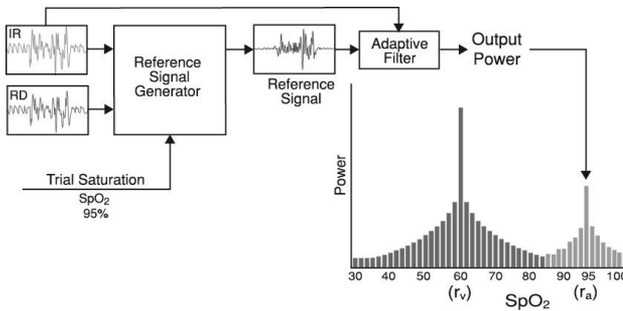
## Masimo rainbow SET®-Parallelalgorithmen

Diese Abbildung dient ausschließlich konzeptionellen Zwecken.



## Masimo SET® DST

Diese Abbildung dient ausschließlich konzeptionellen Zwecken.



## Allgemeine Beschreibung der Sauerstoffsättigung (SpO<sub>2</sub>)

Pulsoximetrie basiert auf folgenden Funktionsprinzipien:

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

## Zuverlässige Überwachung von SpO<sub>2</sub>, PR und Pi

Die Stabilität der SpO<sub>2</sub>-Werte ist meistens ein gutes Anzeichen für die Gültigkeit des Signals. Obwohl Stabilität ein relativer Begriff ist, schaffen Erfahrungswerte Vertrauen in Änderungen, die künstlicher oder physiologischer Natur sind, sowie in die Geschwindigkeit, das Timing und das Verhalten dieser Änderungen.

Die Stabilität der Messwerte wird durch die Mittelungszeit beeinflusst. Je länger die Mittelungszeit ist, desto stabiler werden die Messwerte. Dies geschieht aufgrund einer gedämpften Antwort, da das Signal über einen längeren Zeitraum hinweg gemittelt wird, als dies bei kürzeren Mittelungszeiten der Fall wäre. Längere Mittelungszeiten verzögern aber auch die Antwort des Geräts und mindern die gemessenen Variationen von SpO<sub>2</sub> und Pulsfrequenz.

## Funktionelle Sauerstoffsättigung (SpO<sub>2</sub>)

Das Radical-7 wurde zur Messung und Anzeige funktioneller Sauerstoffsättigung (SpO<sub>2</sub>) kalibriert: die Menge von Oxyhämoglobin, ausgedrückt als Prozentsatz des Hämoglobins, das zum Transport von Sauerstoff zur Verfügung steht.

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

## Allgemeine Beschreibung der Pulsfrequenz (PR)

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

## Allgemeine Beschreibung des Perfusionsindex (PI)

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

## Allgemeine Beschreibung des Plethysmographie-Variabilitätsindex (PVi)

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

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

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

## Literaturhinweise für den Plethysmographie-Variabilitätsindex (PVi)

1. Cannesson M., Desebbe O., Rosamel P., Delannoy B., Robin J., Bastien O., Lehot J.J. *Pleth Variability Index to Monitor the Respiratory Variations in the Pulse Oximeter Plethysmographic Waveform Amplitude and Predict Fluid Responsiveness in the Operating Theatre.* *Br J Anaesth.* 2008 Aug;101(2):200-6.
2. Forget P, Lois F, de Kock M. *Goal-Directed Fluid Management Based on the Pulse Oximeter-Derived Pleth Variability Index Reduces Lactate Levels and Improves Fluid Management.* *Anesth Analg.* 2010 Oct;111(4):910-4.
3. Zimmermann M., Feibicke T., Keyl C., Prasser C., Moritz S., Graf B.M., Wiesenack C. *Accuracy of Stroke Volume Variation Compared with Pleth Variability Index to Predict Fluid Responsiveness in Mechanically Ventilated Patients Undergoing Major Surgery.* *Eur J Anaesthesiol.* 2010 Jun;27(6):555-61.
4. Desebbe O, Boucau C, Farhat F, Bastien O, Lehot JJ, Cannesson M. *Anesth Analg.* *The Ability of Pleth Variability Index to Predict the Hemodynamic Effects of Positive End-Expiratory Pressure in Mechanically Ventilated Patients under General Anesthesia.* 2010 Mar 1;110(3):792-8.
5. Tsuchiya M., Yamada T., Asada A. *Pleth Variability Index Predicts Hypotension During Anesthesia Induction.* *Acta Anesthesiol Scand.* 2010 May;54(5):596-602.
6. Loupec T., Nanadoumgar H., Frasca D., Petitpas F., Laksiri L., Baudouin D., Debaene B., Dahyot-Fizelier C., Mirmoz O. *Pleth Variability Index Predicts Fluid Responsiveness in Critically Ill Patients.* *Crit Care Med.* 2011 Feb;39(2):294-9.

7. Fu Q., Mi W.D., Zhang H. Stroke Volume Variation and Pleth Variability Index to Predict Fluid Responsiveness during Resection of Primary Retroperitoneal Tumors in Hans Chinese. *Biosci Trends*. 2012 Feb;6(1):38-43.
8. Haas S., Trepte C., Hinteregger M., Fahje R., Sill B., Herich L., Reuter D.A. J. Prediction of Volume Responsiveness using Pleth Variability Index in Patients Undergoing Cardiac Surgery after Cardiopulmonary Bypass. *Anesth*. 2012 Oct;26(5):696-701.
9. Byon H.J., Lim C.W., Lee J.H., Park Y. H., Kim H.S., Kim C.S., Kim J.T. Br. J. Prediction of fluid Responsiveness in Mechanically Ventilated Children Undergoing Neurosurgery. *Anaesth* 2013 Apr;110(4):586-91.
10. Feissel M., Kalakhy R., Banwarth P., Badie J., Pavon A., Faller J.P., Quenot J.P. Plethysmographic Variation Index Predicts Fluid Responsiveness in Ventilated Patients in the Early Phase of Septic Shock in the Emergency Department: A Pilot Study. *J Crit Care*. 2013 Oct;28(5):634-9.
11. Yu Y., Dong J., Xu Z., Shen H., Zheng J. Pleth Variability Index-Directed Fluid Management in Abdominal Surgery under Combined General and Epidural Anesthesia. *J Clin Monit Comput*. 2014 Feb 21.
12. Desgranges F.P., Desebbe O., Ghazouani A., Gilbert K., Keller G., Chiari P., Robin J., Bastien O., Lehot J.J., Cannesson M. Br. J. *Anaesth* 2011 Sep;107(3):329-35.
13. Cannesson M. Arterial pressure variation and goal-directed fluid therapy. *J Cardiothorac Vasc Anesth*. 2010 Jun;24(3):487-97.
14. Takeyama M, Matsunaga A, Kakahana Y, Masuda M, Kuniyoshi T, Kanmura Y. Impact of Skin Incision on the Pleth Variability Index. *J Clin Monit Comput* 2011 Aug;25(4):215-21.

## Signal IQ

Die Signal IQ ermöglicht die Beurteilung der Signalgüte des angezeigten SpO<sub>2</sub>-Wertes. Mit der SpO<sub>2</sub> SIQ kann auch der Puls des Patienten erkannt werden.

Bei Bewegung ist die plethysmografische Wellenform oft verzerrt und u. U. durch Rausch-Artefakte verdeckt. Die als vertikale Linie angezeigte SpO<sub>2</sub> SIQ fällt mit der Spitze einer arteriellen Pulsation zusammen. Selbst bei einer durch Artefakte verdeckten plethysmografischen Wellenform erkennt die Signal IQ das zeitliche Verhalten, das anhand von Algorithmen für die arterielle Pulsation bestimmt wurde. Der Pulston (wenn aktiviert) trifft mit der vertikalen Linie des SpO<sub>2</sub> SIQ zusammen.

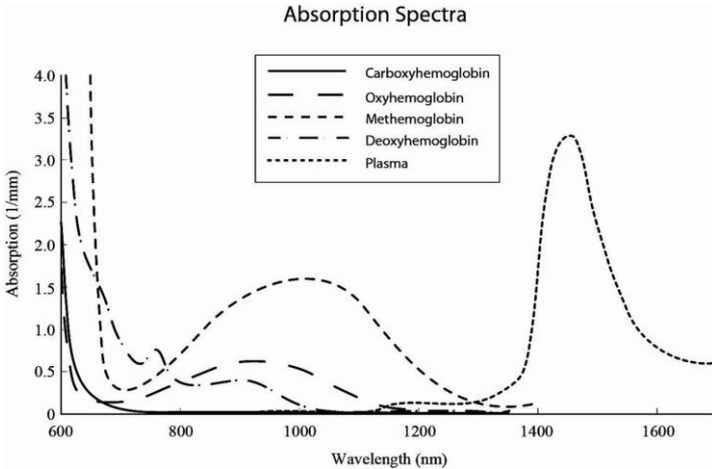
Die Höhe der vertikalen Linie des SpO<sub>2</sub> SIQ ermöglicht die Beurteilung der Signalgüte des angezeigten Messwertes. Ein hoher vertikaler Balken bedeutet eine höhere Signalgüte des Messwertes. Ein niedriger vertikaler Balken bedeutet eine geringere Signalgüte des angezeigten Messwertes. Eine sehr niedrige Signal IQ legt nahe, dass die Genauigkeit des angezeigten Messwertes beeinträchtigt sein kann. Siehe **Allgemeines zur Statusleiste** auf Seite 52.

## Rainbow Pulse CO-Oximetry Technology

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

1. Oxyhämoglobin (mit Sauerstoff angereichertes Blut), Desoxyhämoglobin (nicht oxygeniertes Blut), Carboxyhämoglobin (Blut mit Kohlenmonoxidgehalt), Methämoglobin (Blut mit sauerstoffangereichertem Hämoglobin) und Blutplasmakomponenten unterscheiden sich bei der Absorption von sichtbarem Licht und Infrarotlicht (unter Anwendung der Spektrophotometrie).

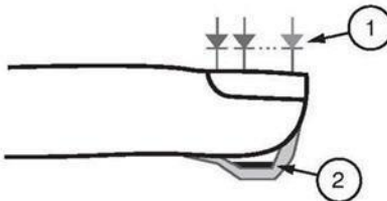
- Die Menge des arteriellen Bluts im Gewebe ist abhängig vom Puls (Photoplethysmographie). Daher ändert sich auch die Lichtmenge, die von den unterschiedlichen Mengen des arteriellen Blutes absorbiert wird.



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

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

- Lichtemittierende Dioden (LEDs) (mehr als 7 Wellenlängen)
- Detektor



Nachdem das Radical-7 das Signal vom Sensor empfangen hat, werden mit speziellen Algorithmen die funktionelle Sauerstoffsättigung (SpO<sub>2</sub> [%]), die Carboxyhämoglobinsättigung (SpCO [%]) und Methämoglobinsättigung (SpMet [%]) im Blut, die Gesamthämoglobinkonzentration (SpHb [g/dl]) sowie die Pulsfrequenz (PR) des Patienten berechnet. Die SpCO-, SpMet- und SpHb-Messungen basieren auf einer Gleichung zur Multiwellenlängenkalibrierung, um den Prozentsatz von Kohlenmonoxid und Methämoglobin und die Gesamthämoglobinkonzentration in arteriellem Blut zu ermitteln. Bei einer Umgebungstemperatur von 35 °C (95 °F) wurde ein Maximalwert der Hautoberflächentemperatur von

weniger als 41 °C (106 °F) durch das Masimo Sensor-Testverfahren zur Ermittlung der Hauttemperatur bestätigt. Die Tests wurden mit Sensoren durchgeführt, die mit den ungünstigsten möglichen Leistungswerten betrieben wurden.

## Puls-CO-Oximetrie im Vergleich zu Messungen mit Vollblutproben

Beim Vergleich von SpO<sub>2</sub>-, SpCO-, SpMet- und SpHb-Messungen des Radical-7 (nichtinvasiv) mit Messungen von Vollblutproben (invasiv) anhand von Blutgasmessungen bzw. CO-Oximetrieverfahren im Labor ist bei der Auswertung und Interpretation der Ergebnisse Vorsicht geboten.

Die Blutgas- und/oder CO-Oximetriemessungen im Labor können von den SpO<sub>2</sub>-, SpCO-, SpMet-, SpHb- und SpOC-Messungen des Radical-7 abweichen. Alle Vergleiche müssen gleichzeitig erfolgen, d. h., der vom Gerät angezeigte Messwert ist zum Zeitpunkt der Blutentnahme zu notieren.

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

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

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

Hohe Bilirubinanteile können zu fehlerhaften SpO<sub>2</sub>-, SpMet-, SpCO- und SpHb-Messwerten führen. Da die Entnahme einer Blutprobe in der Regel ungefähr 20 Sekunden (die zur Blutabnahme benötigte Zeit) in Anspruch nimmt, kann ein aussagekräftiger Vergleich nur erreicht werden, wenn die Sauerstoffsättigung (SaO<sub>2</sub>) sowie die Carboxyhämoglobin- (COHb) und MetHb-Werte des Patienten stabil sind und sich während der Blutgasprobenentnahme nicht ändern. Danach können Blutgas- und CO-Oximetriemessungen von SpO<sub>2</sub>, SpCO, SpMet, SpHb und SpOC im Labor mit der raschen Verabreichung von Flüssigkeiten und in Verfahren wie der Dialyse variieren. Weiterhin wird die Prüfung von Vollblutproben durch die Art der Probenbehandlung sowie die Zeit zwischen Blutentnahme und Prüfung der Probe beeinträchtigt.

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

## Allgemeine Beschreibung des Gesamthämoglobins (SpHb)

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

## Erfolgreiche Überwachung der SpHb-Konzentration

Ein stabiler SpHb-Messwert wird mit der richtigen Positionierung des Sensors, geringen physiologischen Änderungen während der Messung und einer akzeptablen arteriellen Durchblutung in der Messstelle in Verbindung gebracht. Physiologische Veränderungen an der Messstelle werden hauptsächlich durch Fluktuationen in der Sauerstoffsättigung, der Blutkonzentration und der Durchblutung hervorgerufen.

Siehe **Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen** auf Seite 11 und **Messungen – Fehlerbehebung** auf Seite 119.

## Allgemeine Beschreibung des arteriellen Gesamtsauerstoffgehalts (CaO<sub>2</sub>)

Sauerstoff (O<sub>2</sub>) wird auf zwei Arten im Blut transportiert: entweder gelöst im Plasma oder verbunden mit Hämoglobin. Die Sauerstoffkonzentration im arteriellen Blut wird Sauerstoffgehalt (CaO<sub>2</sub>) genannt und in der Einheit ml O<sub>2</sub>/dl Blut gemessen. Ein Gramm Hämoglobin (Hb) kann 1,34 ml Sauerstoff binden, während 100 ml Blutplasma ungefähr 0,3 ml Sauerstoff aufnehmen können.\* Der Sauerstoffgehalt wird mathematisch folgendermaßen bestimmt:

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

HbO<sub>2</sub> ist die arterielle Sauerstoffteilsättigung und PaO<sub>2</sub> ist der arterielle Sauerstoffpartialdruck.

Bei typischen PaO<sub>2</sub>-Werten beträgt der zweite Teil der obigen Gleichung ca. 0,3 ml O<sub>2</sub>/dl, wobei davon ausgegangen wird, dass PaO<sub>2</sub> ca. 100 mmHg entspricht. Für typische Carboxyhämoglobin- und Methämoglobinwerte gilt außerdem für die funktionelle Sättigung (SpO<sub>2</sub>), wie sie von einem Pulsoximeter gemessen wird, folgende Gleichung:

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

Bei der Berechnung des Sauerstoffgehalts (SpOC) verwendet Radical-7 SpO<sub>2</sub>™, sofern verfügbar, und nicht SpO<sub>2</sub>. SpO<sub>2</sub> ist die fraktionierte arterielle Sauerstoffsättigung.

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

## Allgemeine Beschreibung von SpOC

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

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

\*Wenn ml O<sub>2</sub>/g Hb mit g/dl SpHb multipliziert wird, kürzt sich die Einheit Gramm im Nenner von ml/g mit der Einheit Gramm im Zähler von g/dl zum Ergebnis ml/dl (ml Sauerstoff in einem dl Blut) als Maßeinheit für SpOC. Siehe **Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen** auf Seite 11.

## Allgemeine Beschreibung des Carboxyhämoglobins (SpCO)

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

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

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

## Erfolgreiche Überwachung von SpCO

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

## Allgemeine Beschreibung des Methämoglobins (SpMet)

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

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

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

## Erfolgreiche Überwachung von SpMet

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

Physiologische Veränderungen an der Messstelle werden hauptsächlich durch Fluktuationen in der Sauerstoffsättigung, der Blutkonzentration und der Durchblutung hervorgerufen. Siehe **Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen** auf Seite 11.

## Allgemeine Beschreibung der Atemfrequenz (RRp)

Die Atemfrequenz kann anhand der plethysmografische Wellenform (RRP) bestimmt werden. Diese Methode misst die Atemzüge pro Minute (rpm) auf Grundlage der zyklischen Variation im Photoplethysmogramm (d. h. Pleth oder PPG), um eine Messung der Atemfrequenz bereitzustellen.

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

Das Radical-7 zeigt die SpCO-, SpMet- und SpHb-Messungen während der Bewegung des Patienten an. Da sich die physiologischen Parameter wie Blutvolumen, arteriell-venöse Kopplung usw. ändern, während der Patient sich bewegt, ist auf die Genauigkeit solcher Messungen während übermäßiger Bewegung des Patienten möglicherweise kein Verlass. In diesem Fall werden statt eines Messwerts für SpCO, SpMet und SpHb Striche (--) angezeigt. Außerdem wird eine Meldung *Low SpCO SiQ* (Niedrige SpCO SiQ), *Low SpMet SiQ* (Niedrige SpMet SiQ) oder *Low SpHb SiQ* (Niedrige SpHb SiQ) ausgegeben. Der Arzt wird damit informiert, dass das Gerät den Wert aufgrund einer schlechten Signalqualität durch übermäßige Bewegung oder andere Signalstörungen als unzuverlässig einstuft.

## rainbow Acoustic Monitoring® (RAM®)

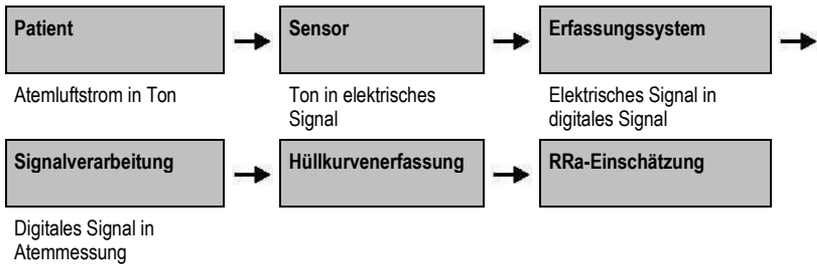
rainbow Acoustic Monitoring (RAM) misst kontinuierlich die Atemfrequenz des Patienten basierend auf den in den oberen Atemwegen erzeugten Luftstromgeräuschen. Der Sensor der akustischen Atemfrequenz, der am Hals des Patienten angelegt wird, wandelt die in den oberen Atemwegen erzeugten Luftstromgeräusche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

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

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

## Architektur des rainbow Acoustic Monitoring

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



## Patient

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

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

## Sensor

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

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

## Erfassungssystem

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

## Signalverarbeitung

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

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

## Literaturhinweise

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

# Kapitel 2: Beschreibung

---

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

## Allgemeine Systembeschreibung

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

1. Gerät
2. Patientenkabel
3. Sensor

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

## Funktionen des Radical-7

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

Pulse Oximeter-Handgerät



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

## RDS-Dockstation



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

### Root-System



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

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

### Monitorschnittstelle

Durch Verwendung eines SatShare-Kabels kann das Standalone-Radical-7 auch mit dem SpO<sub>2</sub>-Eingang eines hierfür validierten Multiparameter-Patientenmonitors verbunden werden, wodurch herkömmliche Pulsoximetrie augenblicklich auf die Masimo SET®-Pulsoximetrie aufgerüstet wird.



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

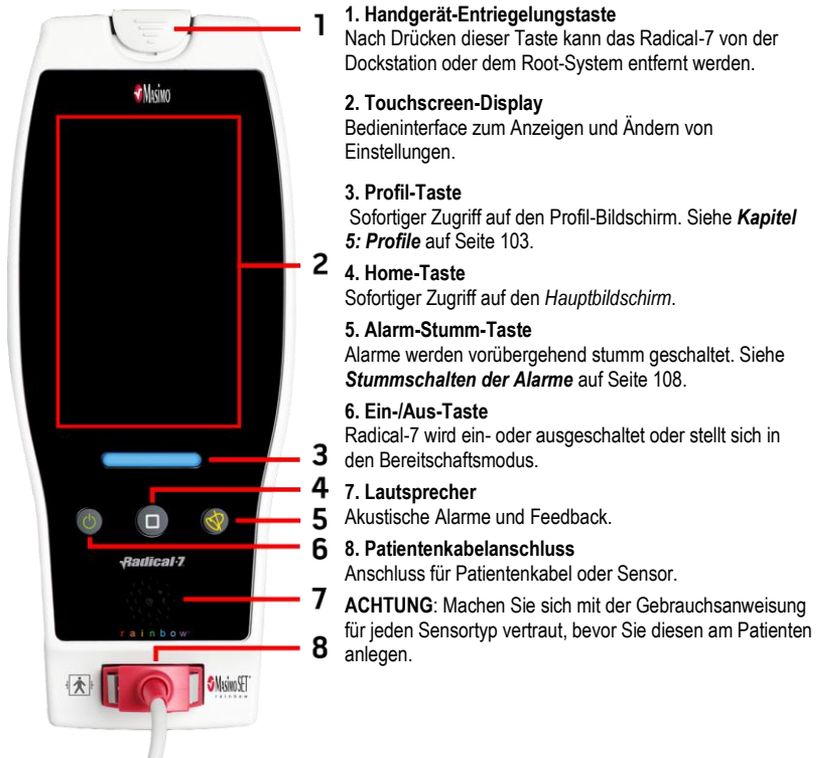
SatShare-Kabel zum Anschluss an die meisten Multiparameter-Patientenmonitore sind erhältlich.

## Handgerät

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

## Handgerät, Vorderansicht

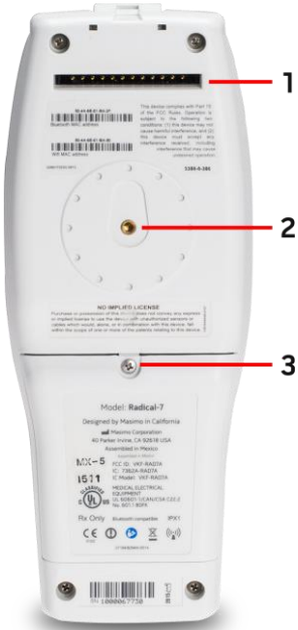
Sämtliche Hardware-Merkmale des Radical-7 werden nachstehend anhand der folgenden Abbildung und der Tabelle beschrieben. Die Nummern dienen der Zuordnung.



- 1. Handgerät-Entriegelungstaste**  
Nach Drücken dieser Taste kann das Radical-7 von der Dockstation oder dem Root-System entfernt werden.
  - 2. Touchscreen-Display**  
Bedieninterface zum Anzeigen und Ändern von Einstellungen.
  - 3. Profil-Taste**  
Sofortiger Zugriff auf den Profil-Bildschirm. Siehe **Kapitel 5: Profile** auf Seite 103.
  - 4. Home-Taste**  
Sofortiger Zugriff auf den *Hauptbildschirm*.
  - 5. Alarm-Stumm-Taste**  
Alarmer werden vorübergehend stumm geschaltet. Siehe **Stummschalten der Alarmer** auf Seite 108.
  - 6. Ein-/Aus-Taste**  
Radical-7 wird ein- oder ausgeschaltet oder stellt sich in den Bereitschaftsmodus.
  - 7. Lautsprecher**  
Akustische Alarmer und Feedback.
  - 8. Patientenkabelanschluss**  
Anschluss für Patientenkabel oder Sensor.
- 7 ACHTUNG:** Machen Sie sich mit der Gebrauchsanweisung für jeden Sensortyp vertraut, bevor Sie diesen am Patienten anlegen.

## Handgerät, Rückansicht

An der Rückseite des Handgerätes befinden sich der Anschluss für die Dockstation, eine Befestigungsmöglichkeit für die als Zubehör erhältliche Polklemme und der Zugang zum Akkupack des Handgerätes.



- 1. Anschluss**  
Das Handgerät wird über diese Anschlussbuchse mit der Dockstation verbunden.
- 2. Polklemme**  
Die als Zubehör erhältliche Polklemme wird an dieser Halterung befestigt. Eine genaue Beschreibung zur Befestigung der Polklemme ist in deren Gebrauchsanweisung enthalten.
- 3. Akkufach**  
Das Handgerät wird durch einen Lithium-Ionen-Akku in diesem Fach betrieben. **Wartung und Austausch des Akkus werden im Abschnitt *Akkubetrieb und Wartung* auf Seite 145 beschrieben.**

## Dockstation

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

Es sind zwei (2) kompatible Modelle der Dockstation verfügbar: RDS-1 und RDS-3. RDS-1 und RDS-3 werden mit optionaler SafetyNet-Funktion angeboten.

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

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

Physische Merkmale der Dockstation	RDS-1	RDS-3	Root-System	Root NIBPT
Netzstromeingang	■	■	■	■
SatShare-Schnittstelle	■			
Serielle RS-232-Schnittstelle	■	■		
Schwernerruf/Analogausgangs-Schnittstelle	■	■	■	■
Unterstützung automatischer Anzeigedrehung (Gravitationsdetektor)	■	■		
Ladeanzeige für Dockstationsakku	■	■	■	■
Ladeanzeige für Handgeräteakku	■	■	■	■
Visuelle (rote) Alarmanzeige	■	■		
Betriebsanzeige	■	■	■	■
Dockanzeige	■	■		

Zur Feststellung, ob die RDS-Dockstation mit Radical-7 verwendet wird: RDS-1 weist einen SatShare-Schnittstellenanschluss auf der Rückseite auf, bei RDS-3 ist das nicht der Fall. Siehe **Dockstation, Rückseite** auf Seite 39.

## Dockstation, Vorderansicht



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



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



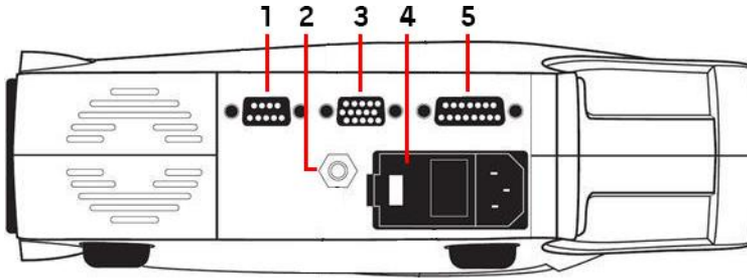
**3. Betriebsanzeige** – Die Betriebsanzeige leuchtet auf, wenn die Radical-7-Dockstation an die Netzspannung angeschlossen ist.



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

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

## Dockstation, Rückseite



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

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

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

Siehe **Technische Daten zur seriellen Schnittstelle** auf Seite 132.

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

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

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

**5. SatShare-Kabelbuchse (nur RDS-1)** – Verbindung eines SatShare-Kabels mit dem SpO<sub>2</sub>-Eingangsstecker eines Multiparameter-Patientenmonitors. Sämtliche externe Geräteverbindungen zur SatShare-Kabelbuchse müssen der Norm IEC-60601-1-1 entsprechen. SatShare-Kabel zum Anschluss an die meisten bekannten Multiparameter-Patientenmonitore sind erhältlich. Stellen Sie anhand der Beschriftung am SatShare-Kabel und der SatShare-Gebrauchsanweisung sicher, dass das richtige Kabel für den vorhandenen Patientenmonitor verwendet wird.

Näheres über die neuesten SatShare-Kabel und validierte Geräte erfahren Sie auf [www.masimo.com](http://www.masimo.com).

## Root-System

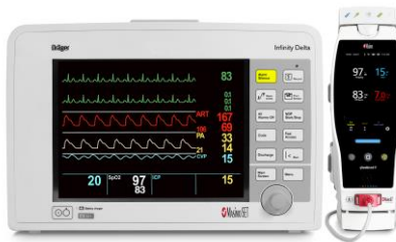
Wenn das Radical-7-Handgerät an dem Root-System platziert (angedockt) ist und das Root-System angeschaltet ist, zeigt das Root-System die Radical-7-Parameter an. Das Root-System dient als Akkuladegerät für das Handgerät.

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



## Überwachungsschnittstelle mit SatShare

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



- Aufrüstung sämtlicher zugelassener und validierter Monitore auf Masimo SET®-Funktionalität durch Verwendung der vom Radical-7 berechneten SpO<sub>2</sub>- und Pulsfrequenzwerte zur Simulation einer idealen plethysmographischen Kurve, die dann zum validierten Multiparameter-Patientenmonitor übertragen wird.
- Anschluss an das SpO<sub>2</sub>-Patientenkabel oder die SpO<sub>2</sub>-Eingangsbuchse des Multiparameter-Patientenmonitors.

Siehe **Einstellung und Verwendung von SatShare** auf Seite 43.

# Kapitel 3: Einrichtung

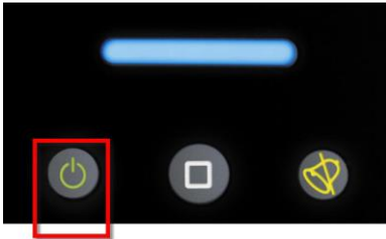
Das folgende Kapitel enthält Informationen zur vorbereitenden Einrichtung des Radical-7 mit der Dockstation. Informationen bezüglich des Root-Systems sind in der Bedienungsanleitung für das Root-System zu finden.

## Auspacken und Überprüfen

### Auspacken und Überprüfen des Geräts

1. Das Gerät aus dem Versandkarton herausnehmen und auf Anzeichen von Transportschäden untersuchen.
2. Überprüfen Sie den Verpackungsinhalt anhand der Liste. Heben Sie das Verpackungsmaterial, die Rechnung und den Frachtbrief auf. Diese sind eventuell erforderlich, wenn Ansprüche gegen den Spediteur geltend gemacht werden sollen.
3. Setzen Sie sich mit dem technischen Kundendienst in Verbindung, wenn etwas fehlen oder beschädigt sein sollte. Siehe **Richtlinien zur Rückgabe** auf Seite 150.

## Einschalten, Bereitschaftsmodus und Ausschalten des Radical-7



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

Status	Beschreibung
Ein-/Aus-Taste	Drücken Sie die <i>Ein-/Aus-Taste</i> und lassen Sie sie wieder los. Ein einzelnes akustisches Signal ertönt, die Tasten Ein-Aus, Home und Alarm-Stumm leuchten auf und das Gerät wird eingeschaltet.
Bereitschaftsmodus	Drücken und halten Sie die <i>Ein-/Aus-Taste</i> drei (3) Sekunden, bis ein einzelnes akustisches Signal ertönt, und lassen Sie die Taste dann los. Im Bereitschaftsmodus sinkt der Stromverbrauch, und der Einschaltvorgang wird beschleunigt. Damit das Radical-7 den Bereitschaftsmodus verlässt, drücken Sie die <i>Ein-/Aus-Taste</i> .
Ausschalten	Drücken und halten Sie die <i>Ein-/Aus-Taste</i> acht (8) Sekunden, bis zwei (2) akustische Signale ertönen. Die <i>Ein-/Aus-Taste</i> blinkt auf und auf der Anzeige wird angezeigt, dass das Gerät ausgeschaltet wird. Beim Ausschalten wird das Radical-7 vollständig heruntergefahren. Dies führt zu einem längeren Startvorgang.

## Erstes Aufladen des Akkus

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

1. Setzen Sie das Radical-7 in die Dockstation ein.
2. Schließen Sie das Netzkabel an das Netzteil der Dockstation an. Achten Sie darauf, dass die Verbindung fest sitzt.
3. Schließen Sie das Stromkabel an die Wechselstromquelle an.
4. Kontrollieren Sie, ob die Handgerät-Akkus aufgeladen werden.
  - Die Akkuladeanzeige an der Dockstation blinkt vor dem Aufladen und leuchtet während des Aufladevorgangs kontinuierlich. Siehe **Dockstation, Vorderansicht** auf Seite 38 und **Betriebsanzeige** auf Seite 53.

### Um das Handgerät mit dem Root-System aufzuladen:

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

## Einrichtung der Dockstation

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

## Voraussetzungen für den elektrischen Anschluss der Dockstation

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

- Verwenden Sie für den Anschluss der Dockstation an eine Steckdose ausschließlich für den Einsatz in Krankenhäusern geeignete Netzkabel.
- Die Dockstation darf nicht an eine schaltbare Netzsteckdose angeschlossen werden, da sonst die Stromversorgung versehentlich ausgeschaltet werden könnte.
- Überprüfen Sie vor der Verwendung die Wechselstromspannung und -frequenz.

- Die Stromquelle muss mit den Angaben zur Stromversorgung an der Rückseite der Dockstation übereinstimmen.
- Das Radical-7 ist für eine Betriebsspannung von 100–240 V Wechselstrom und eine Frequenz von 47–63 Hz ausgelegt.
- Das Radical-7 wurde bei maximal 55 VA eingestuft.
- Schließen Sie ein für den Einsatz in Krankenhäusern geeignetes Netzkabel (geräteseitiger Stecker IEC-320) an das Netzteil der Dockstation an.
- Schließen Sie das Stromkabel an die Wechselstromquelle an.
- Vergewissern Sie sich, dass das Gerät ordnungsgemäß mit Strom versorgt wird. Dies ist der Fall, wenn die Betriebsanzeige an der Dockstation leuchtet.
- Siehe **Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen** auf Seite 11.

## Einrichtung des Root-Systems

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

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

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

## Einstellung und Verwendung von SatShare

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

Es wird empfohlen, das Radical-7 nahe am Multiparameter-Monitor und so aufzustellen, dass der Radical-7-Bildschirm die plethysmographische Kurve und die Parameterwerte gut sichtbar anzeigt. Beachten Sie hierzu die Anleitung zum Multiparameter-Monitor. Siehe **Einhaltung gesetzlicher Vorschriften** auf Seite 131.

### Einrichtung zum Betrieb mit der SatShare-Schnittstelle:

1. Wählen Sie das für den betreffenden Multiparameter-Monitor geeignete SatShare-Kabel. Eine aktuelle Liste der erhältlichen SatShare-Kabel und der validierten Geräte finden Sie auf [www.masimo.com](http://www.masimo.com).
2. Das beschriftete Ende des SatShare-Kabels an der SatShare-Anschlussbuchse an der Dockstation anschließen. Siehe **Dockstation, Rückseite** auf Seite 39. Ziehen Sie für eine sichere Verbindung die Befestigungsschrauben des Kabels an.
3. Schließen Sie das andere Ende des SatShare-Kabels an eine der folgenden Komponenten an:

- Sensoranschluss des Multiparameter-Monitorkabels
  - Direkt an den Multiparameter-Monitor
4. Kontrollieren Sie, ob der Multiparameter-Monitor das SatShare-Kabel richtig erkannt hat.
  5. Konfigurieren Sie die Alarmgrenzwerte am Multiparameter-Monitor.
  6. Stellen Sie die Mittelungszeit des Multiparameter-Monitors auf den kleinsten Wert ein (d. h. schnellste Antwort). Die ideale Kurve des Radical-7 erfordert die zusätzliche Mittelung durch den Monitor. Wenn die Mittelungszeit des Multiparameter-Monitors nicht geändert wird, erhöht sich die Anzeigzeit für physiologische Änderungen in der Sättigung auf dem Monitor mit SatShare. Die Verzögerung kann jedoch durch Reduzierung der Mittelungszeit am Multiparameter-Monitor minimiert werden.  
 Wenn im SatShare-Modus deutliche Diskrepanzen zwischen den vom Radical-7 gelesenen und den auf dem Monitor dargestellten, von SatShare erhaltenen Werten bestehen, sollten die Werte des Radical-7 als richtig betrachtet werden.  
 Das Tischgerät kann mit SatShare verwendet werden, während die Dockstation nicht an Netzstrom angeschlossen ist. In dieser Konfiguration verringert sich jedoch die Akkulaufzeit. Siehe **Akkubetrieb und Wartung** auf Seite 145.
  7. Schalten Sie am Radical-7 die Option *SatShare Numbers* (SatShare-Werte) ein. Siehe **Geräteausgabe** auf Seite 98.
  8. Wenn die Anzeige der simulierten Kurve nicht erwünscht ist, wird empfohlen, die plethysmographische Kurve des Multiparameter-Patientenmonitors auszuschalten. Siehe **Technische Daten zur seriellen Schnittstelle** auf Seite 132.

## Philips, Agilent oder HP VueLink Einrichtung

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

1. Wählen Sie am Radical-7 im Bildschirm *Device Output* (Geräteausgang) für die Option *Serial* (Seriell) die Einstellung **HP VueLink** (HP VueLink).
2. Schließen Sie ein Ende des VueLink-Kabels an der seriellen Ausgangsbuchse an der Dockstation an.
3. Schließen Sie das andere Ende des VueLink-Kabels an das VueLink-Modul an und stecken Sie das Modul in das VueLink-kompatible Monitorrack ein.
  - Die Werte für SpO<sub>2</sub> und Pulsfrequenz werden automatisch auf dem VueLink-kompatiblen Monitor angezeigt.
4. Damit die plethysmographische Wellenform auf dem VueLink-kompatiblen Monitor angezeigt werden kann und damit der VueLink-Monitor die vom Radical-7 gemessenen Alarmbedingungen weitergeben kann, muss der VueLink-kompatible Monitor richtig konfiguriert sein.
5. Beachten Sie hierzu die Gebrauchsanweisung zum VueLink-kompatiblen Monitor und zum VueLink-Modul. Siehe **Einhaltung gesetzlicher Vorschriften** auf Seite 131 und **Technische Daten zur seriellen Schnittstelle** auf Seite 132.

## Einrichtung von SpaceLabs Flexport

### Einrichtung zum Betrieb mit SpaceLabs Flexport

1. Wählen Sie am Radical-7 im Bildschirm *Device Output* (Geräteausgang) für die Option *Serial* (Seriell) die Einstellung **SpaceLabs Flexport** (SpaceLabs Flexport).

2. Das eine Ende des SpaceLabs Flexport-Kabels an der seriellen Ausgangsbuchse an der Dockstation anschließen.
3. Schließen Sie das andere Ende des Spacelabs Flexport-Kabels an die Spacelabs Universal Flexport-Buchse an.  
Die Werte für SpO<sub>2</sub> und Pulsfrequenz werden automatisch auf dem Spacelabs-Bildschirm angezeigt.
4. Damit die plethysmographische Kurve auf dem SpaceLabs-Bildschirm angezeigt werden kann und damit SpaceLabs-Monitor die vom Radical-7 gemessenen Alarmbedingungen weitergeben kann, muss der SpaceLabs-Monitor richtig konfiguriert sein.
5. Beachten Sie hierzu die Anweisungen zum SpaceLabs-Monitor. Siehe ***Einhaltung gesetzlicher Vorschriften*** auf Seite 131 und ***Technische Daten zur seriellen Schnittstelle*** auf Seite 132.



# Kapitel 4: Bedienung

Das folgende Kapitel enthält Informationen zum Betrieb des Radical-7. Das/Die Radical-7-Handgerät, - Dockstation und -Tischgerät dürfen nicht außerhalb der folgenden Umgebungsbedingungen eingesetzt werden, die im Abschnitt **Umgebungsbedingungen** auf Seite 129 in den technischen Daten aufgelistet werden.

## Verwendung des Touchscreens und der Tasten



### 1. Hauptbildschirm

Wenn Sie auf andere Bildschirme zugreifen möchten, berühren Sie einen Wert auf dem Hauptbildschirm. Siehe **Informationen zum Hauptbildschirm** auf Seite 51.

### 2. Profile-Taste

Für den Zugriff auf den Bildschirm *Profile* drücken Sie die Taste „Profile“. Siehe **Kapitel 5: Profile** auf Seite 103.

### 3. Alarm-Stumm-Taste

Drücken Sie die Alarm-Stumm-Taste, um Alarme vorübergehend stummzuschalten. Siehe **Stummschalten der Alarme** auf Seite 108.

### 4. Home-Taste

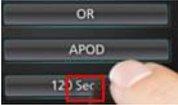
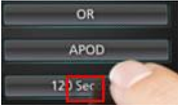
Drücken Sie die Home-Taste, um von jedem Bildschirm zum *Hauptbildschirm* zurückzukehren.

### 5. Ein-/Aus-Taste

Zum Ein- und Ausschalten und zum Setzen des Radical-7 in den Bereitschaftsmodus. Siehe **Einschalten, Bereitschaftsmodus und Ausschalten des Radical-7** auf Seite 41.

## Verwenden der Touchscreen-Bedienschnittstelle

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

Aktion	Abbildung	Beispiel	Beschreibung
Drücken/Auswählen			Drücken/Auswählen und loslassen. Aktion wird ausgeführt, sobald der Finger wieder angehoben wird.
Drücken/Auswählen und gedrückt halten			Drücken/Auswählen und gedrückt halten. Aktion wird ausgeführt, sobald Haltedauer erreicht ist. Es wird eine Benachrichtigung angezeigt.
Wischen (Drücken/Auswählen und bewegen)			Drücken/Auswählen, bewegen (links, rechts, nach oben oder unten) und loslassen. Bewegt ein Objekt über die Anzeige.
Streichen			Drücken/Auswählen und schnell wischen (links, rechts, nach oben oder unten) und loslassen.
Ein-/Auszoomen			Drücken/Auswählen, bewegen und über zwei Berührungspunkte loslassen. Auseinanderbewegen der Berührungspunkte zum Einzoomen und Zusammenbewegen der Berührungspunkte zum Auszoomen.
Drag & Drop		Siehe <b>Info zu Fenstern</b> auf Seite 55.	Drücken/Auswählen, gedrückt halten und ein Objekt an die gewünschte Position ziehen und loslassen.

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

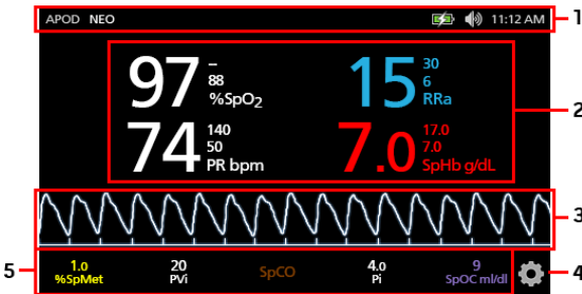
Bedienelement	Anwendbare Aktionen	Beschreibung
Umschalter	Schieberegler	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Schaltet zwischen verschiedenen Positionen um</li> </ul>
	Links oder rechts auf den Schalter drücken	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Bewegt den Regler schnell nach links oder rechts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

Bedienelement	Anwendbare Aktionen	Beschreibung
Schaltfläche	Drücken	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Führt Aktion aus (gemäß Definition der Tastenbeschreibung)</li> </ul>
Symbolmenü	Auf Kachel drücken	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Öffnet durch Kachel spezifiziertes Menü</li> </ul>
	Nach links oder rechts wischen (egal wo)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Durchläuft die Symbole nach links oder rechts</li> </ul>
	Unteres Anzeigesymbol drücken	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Schnelles Zentrieren der Kachel entsprechend dem Anzeigesymbol</li> </ul>
Fenster	Auf Parameter oder Messung drücken	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Öffnet, wenn kein Parameter- oder Messwertalarm aktiv ist, Parameter- oder Messwertmenü</li> <li>• Öffnet, wenn kein Parameter- oder Messwertalarm aktiv ist, das Parameter- oder Messwertmenü</li> </ul>
	Drücken und gedrückt halten	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ermöglicht, Parameter und Messwerte per Drag &amp; Drop zu bewegen</li> </ul>
Untere Leiste	Auf Parameter oder Messung drücken	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Öffnet, wenn kein Parameter- oder Messwertalarm aktiv ist, Parameter- oder Messwertmenü</li> <li>• Öffnet, wenn kein Parameter- oder Messwertalarm aktiv ist, das Parameter- oder Messwertmenü</li> </ul>
	Drücken und gedrückt halten	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ermöglicht, Parameter und Messwerte per Drag &amp; Drop zu bewegen</li> </ul>
Echtzeit-Wellenform	Nach unten wischen	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Trennt plethysmographische und akustische Wellenformen</li> </ul>
	Nach oben wischen	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Verbindet plethysmographische und akustische Wellenformen</li> </ul>
Trendlinie	Zusammenziehen	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Zoomt heraus</li> </ul>
	Auseinanderziehen	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Zoomt hinein</li> </ul>
	Verschieben	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Verändert den Zeitraum</li> </ul>
	Auf y-Achse drücken	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Öffnet das Menü für den Parameter- oder Messwerte-Trend</li> </ul>
Trendzoom	Auf ‚+‘ drücken	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Vergrößert den Zeitraum</li> </ul>
	Auf ‚-‘ drücken	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Verkleinert den Zeitraum</li> </ul>
	Auf Uhrzeitbeschriftung drücken	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Setzt den Zeitraum auf Standard zurück</li> </ul>
Symbol für Alarmstummenschaltung	Drücken	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Schaltet alle Alarmer stumm</li> </ul>

Bedienelement	Anwendbare Aktionen	Beschreibung
Symbol für Audio-Pause	Drücken	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Aktiviert die Audio-Pause</li> </ul>
Andere Symbole auf der Statusleiste	Drücken	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Öffnet das entsprechende Menü</li> </ul>
Zurück-Pfeil	Drücken	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Beendet Menü, verwirft Änderungen</li> </ul>

## Informationen zum Hauptbildschirm

Der *Hauptbildschirm* besteht aus unterschiedlichen Bereichen:



Nr.	Funktion	Informationen dazu
1	Statusleiste	Siehe <i>Allgemeines zur Statusleiste</i> auf Seite 52.
2	Parameteranzeige	Siehe <i>Info zu Fenstern</i> auf Seite 55.
3	Wellenform-Ansicht	Siehe <i>Wellenform-Ansichten</i> auf Seite 55.
4	Hauptmenü	Siehe <i>Auf die Optionen des Hauptmenüs zugreifen</i> auf Seite 64.
5	Untere Leiste	Siehe <i>Info zu Fenstern</i> auf Seite 55.

## Allgemeines zur Statusleiste

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



Nr.	Funktion	Beschreibung
1	Empfindlichkeitsmodi	Wählen Sie diese Option, um zwischen den verfügbaren Empfindlichkeitsmodi zu wechseln, APOD, NORM und MAX.  Siehe <b>Empfindlichkeitsmodi im Überblick</b> auf Seite 54.
2	Profile	Zugriff auf den Bildschirm <i>Profiles</i> (Profile). Im abgebildeten Beispiel ist „Profiles“ (Profile) auf „Adult“ (Erwachsener) für einen erwachsenen Patienten eingestellt.  Siehe <b>Kapitel 5: Profile</b> auf Seite 103.
3	WLAN	Zugriff auf den Bildschirm <i>Wi-Fi</i> (WLAN). Wenn dieses Symbol angezeigt wird, wurde die WLAN-Verbindung aktiviert. Das Symbol zeigt zusätzlich die Stärke des WLAN-Signals an.  Siehe <b>WLAN</b> auf Seite 93.
4	Bluetooth	Zugriff auf den Bildschirm <i>Bluetooth</i> (Bluetooth). Wenn dieses Symbol angezeigt wird, wurde die Bluetooth-Verbindung aktiviert.  Siehe <b>Bluetooth</b> auf Seite 93.
5	Radical-7 Akkuladungsanzeige/Betriebsanzeige	Zeigt den Ladezustand des Radical-7 an. Zugriff auf den Bildschirm <i>Battery</i> (Batterie). In dem Beispiel ist die Wechselstromversorgung angeschlossen und die Batterie wird geladen.  Siehe <b>Betriebsanzeige</b> auf Seite 53 und <b>Akkuladezustandsanzeige</b> auf Seite 53.
6	Töne	Zugriff auf dem Bildschirm <i>Sounds</i> (Töne) zum Anpassen der Lautstärke von Alarm- und Impulstönen. Dieses Symbol zeigt <b>nicht</b> die tatsächliche Lautstärke von Alarm- und Impulstönen an.  Siehe <b>Töne</b> auf Seite 89.

Nr.	Funktion	Beschreibung
7	Aktuelle Uhrzeit	Zeigt die aktuelle Uhrzeit und bietet Zugriff auf den Bildschirm <i>Localization</i> (Lokalisierung), auf dem Einstellungen für die lokale Uhrzeit, die Sprache und den Standort zu finden sind. Siehe <b>Lokalisierung</b> auf Seite 92.

## Betriebsanzeige



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

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

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

Berühren Sie das Betriebsanzeige-Symbol, um Einzelheiten zur Akkuladung anzuzeigen. Siehe **Batterie des Radical-7** auf Seite 94.

## Akkuladezustandsanzeige



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

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



Wenn der Akkuladezustand niedrig ist:

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

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

Berühren Sie das Symbol der Akkuladestatusanzeige auf dem Radical-7 oder Root-System, um Einzelheiten zum Radical-7-Akku anzuzeigen. Siehe **Batterie des Radical-7** auf Seite 94.

## Empfindlichkeitsmodi im Überblick

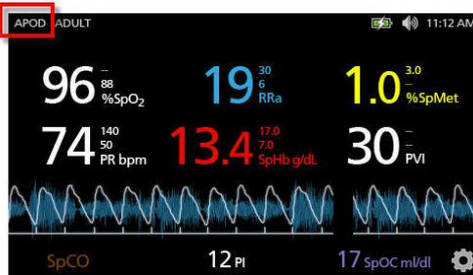
Drei Empfindlichkeitsstufen ermöglichen es dem Arzt, das Ansprechen des Radical-7 an die Anforderungen der jeweiligen Patientensituation anzupassen. Öffnen Sie das Menü, indem Sie oben links auf dem *Hauptbildschirm* das Symbol berühren. Es gibt folgende Empfindlichkeitsstufen:

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

## Ändern der Empfindlichkeitsmodi

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

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



- Tippen Sie im *Hauptmenü* auf das Symbol *Profile*, um auf den Bildschirm *Profiles* (Profile) zuzugreifen. Siehe **Auf die Optionen des Hauptmenüs zugreifen** auf Seite 64.

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



**Hinweis:** Nach dem Aus- und Einschalten des Geräts ist wieder der APOD-Modus aktiv. Siehe **Ändern der Profile** auf Seite 103.

## Verwenden der Bildschirmsperre

Wenn die Funktion *Bildschirmsperre* aktiviert ist, lässt sich eine versehentliche Interaktion mit dem Touchscreen verhindern. Anweisungen zum Aktivieren oder Deaktivieren der Bildschirmsperre finden Sie unter *Zugriffssteuerung* auf Seite 95.

### Verwenden der Funktion der Bildschirmsperre

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



## Info zu Fenstern

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

## Wellenform-Ansichten

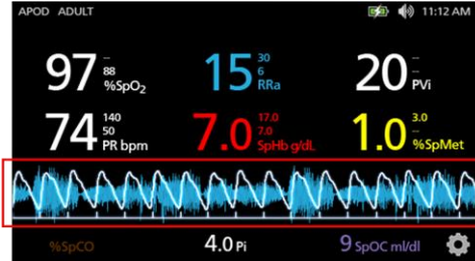
Der folgende Abschnitt enthält Informationen über die Wellenformen, die im *Trendfeld* des *Hauptbildschirms* dargestellt werden können.

## Wellenform auswählen

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

### Zum Zugreifen auf Wellenform-Ansichten in der Display-Ansicht

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

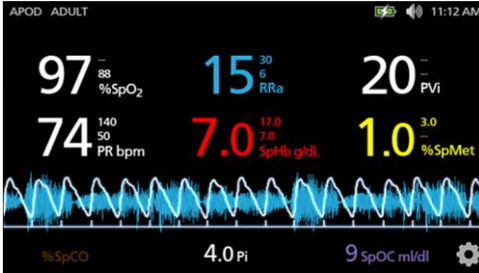


2. Der folgende Bildschirm wird angezeigt:



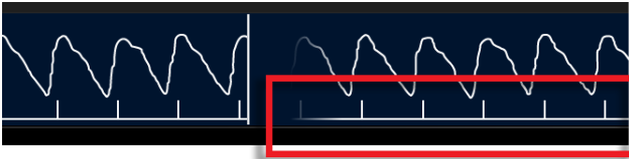
3. Verschieben Sie die verfügbaren Wellenformen nach oben oder unten. Verfügbare Wellenformen sind:
  - Pleth + Sig IQ (Pleth + Signal IQ)
  - Pleth + Sig IQ + Acoustic (Pleth + Signal IQ + Akustisch)
  - PVI Pleth + Sig IQ (PVI Pleth + Signal IQ)
  - PVI Pleth + Sig IQ + Acoustic (PVI Pleth + Signal IQ + Akustisch)
  - Acoustic (Akustisch)
  - Jeder verfügbare Parameter (SpO<sub>2</sub>, Pi, PR usw.)
4. Drücken/Wählen Sie die gewünschte Wellenformoption aus.

5. Das *Trendfeld* zeigt die ausgewählte spezifische Wellenformoption an.



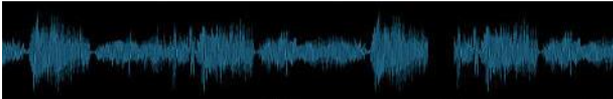
## Signal-IQ-Indikatoren

Signal-IQ-Indikatoren (SIQ) werden als vertikale Balken für jede individuelle Pulsation angezeigt. Die Balkenhöhe ermöglicht die Beurteilung der Signalgüte des angezeigten SpO<sub>2</sub>-Messwertes.



## Ansicht der akustischen Wellenform

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

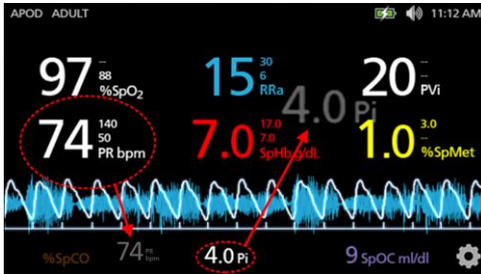


## Pleth + Sig IQ + Akustische Ansicht

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



## Anpassen der Fenster



### Zum Ändern der Größe von Parameterwerten auf dem Hauptbildschirm:

1. Drücken/Wählen und halten Sie einen der Parameter im *Bereich* gedrückt (Pi in diesem Beispiel). Der Bereich enthält alle Parameter, die nicht im größeren Bereich darüber angezeigt werden.
2. Wenn der Parameterwert abgeblendet wird, sich bewegt und größer wird, ziehen Sie den Parameter in die größeren Parameter über der Wellenform. Siehe **Trendfeld** auf Seite 58.
3. Der Parameterwert erscheint in einer größeren Schriftart auf dem Bildschirm. Das Gerät konfiguriert den Bildschirm automatisch für die optimale Anzeige der Parameterwerte.
4. Zum Entfernen von Parameterwerten von der größeren Anzeige, drücken und halten Sie den größeren Parameterwert gedrückt (PR in diesem Beispiel) und ziehen Sie dann den Parameterwert zu dem *Bereich*.

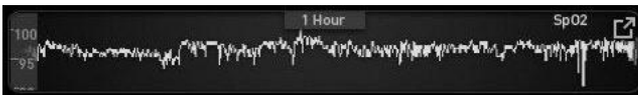
## Anpassen der Trendansichten

### Trendfeld

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

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

1. Berühren Sie das **Trendfeld** (Wellenform) und wischen Sie für die Parametertrendoptionen nach oben oder unten. Siehe **Wellenform auswählen** auf Seite 56.
2. Wählen Sie den gewünschten Parameter aus.
3. Das *Trendfeld* zeigt Verlaufsdaten für den ausgewählten Parameter an.



## Allgemeines zu Trendansichten

Trendinformationen können auf verschiedene Arten angezeigt werden. Es folgt ein Beispiel der Trendinformationen für SpO<sub>2</sub> im Bildschirm *Display View* (Display-Ansicht).

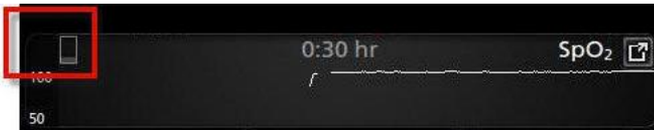


Es folgt ein Beispiel der Trendinformationen für SpO<sub>2</sub> im Bildschirm *Full Trend* (Vollständiger Trend).



### Pulsbalken

Der *Pulsbalken* ist ein visueller Indikator, der den ermittelten Puls und die Signal IQ (SIQ) bei jeder einzelnen Pulsation vermittelt. Die Balkenhöhe ermöglicht die Beurteilung der Signalgüte des angezeigten Messwertes. Siehe **Signal-IQ-Indikatoren** auf Seite 57.



### Ändern des Zeitintervalls von Verlaufsdaten

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

### Ändern des Zeitintervalls von Verlaufsdaten

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



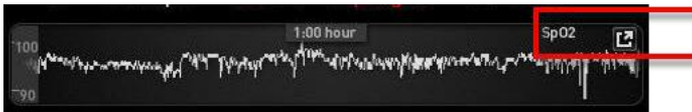
- Blättern Sie nach oben oder nach unten, um ein Zeitintervall auszuwählen.



## Wechseln zwischen den Trendansichten

### Umschalten zwischen Display-Ansicht und vollständigem Trend

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



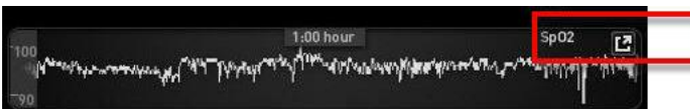
- Berühren Sie im Bildschirm *Full Trend* (Vollständiger Trend) das Symbol, wie in der Abbildung unten gezeigt.



### Kurztrend-Ansicht für Parameter

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

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



### Bearbeiten der Anzeige von Verlaufsdaten

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



Der Benutzer kann Parameter aus der Ansicht *Small Parameter* (kleiner Parameter) ziehen und in der Ansicht *Trend* (Trend) ablegen. Um der Ansicht *Trend* (Trend) einen Parameter hinzuzufügen, drücken und halten Sie einen beliebigen der Parameter innerhalb der Ansicht *Small Parameter* (kleiner Parameter), wie unter abgebildet. Wenn der Parameterwert abgeblendet wird, sich bewegt und größer wird, ziehen Sie den Parameter in die Ansicht *Trend* (Trend) und legen Sie ihn dort ab. Siehe **Anpassen der Fenster** auf Seite 58.

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



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



## Verwenden der Histogrammfunktion

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

### Einschalten der Histogrammfunktion

1. Navigieren Sie zum Bildschirm *Full Trend* (Vollständiger Trend). Siehe **Wechseln zwischen den Trendansichten** auf Seite 60.
2. Das Histogramm-Symbol erscheint am oberen Rand des *Trendfeldes*, wie im folgenden Beispiel für SpO<sub>2</sub> dargestellt.



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



### Ausschalten der Histogrammfunktion

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



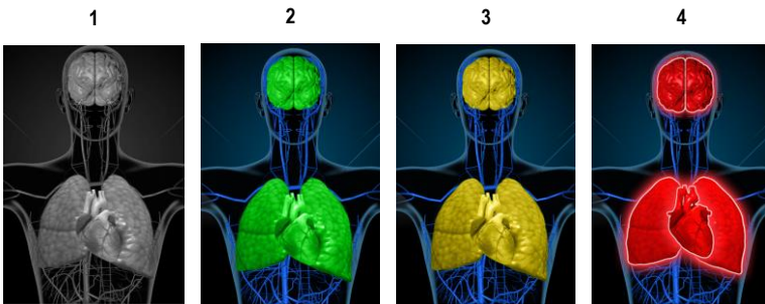
## Visualisierung

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

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

### Visualizer der Farbbeschreibungstabelle

Anhand von Farben werden der Überwachungsstatus und die Alarmbedingungen dargestellt.



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

## Tabelle zur Visualisierung der Parameter

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

Parameter oder Messwert	Im Visualisierungsbildschirm dargestellter Bereich
SpO <sub>2</sub>	Lunge
PR	Herz
Pi	–
PVi	Gefäß
SpHb	Gefäß
SpMet	Gefäß
SpCO	Lunge
RRa	Lunge
SpOC	–
PSi*	Gehirn
rSO <sub>2</sub> **	Gehirn

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

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

## Auf die Optionen des Hauptmenüs zugreifen

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



Die Optionen des Hauptmenüs sind:



### Parameter Settings (Parametereinstellungen)

Siehe **Parametereinstellungen** auf Seite 66.



### Profiles (Profile)

Siehe **Kapitel 5: Profile** auf Seite 103.



### Sounds (Töne)

Siehe **Töne** auf Seite 89.



**Device Settings (Geräteeinstellungen)**  
 Siehe **Geräteeinstellungen** auf Seite 90.



**About (Info)**  
 Siehe **Info** auf Seite 99.



**3D Alarms (3D-Alarme)**  
 Siehe **3D-Alarme** auf Seite 111.



**Trends (Trends)**  
 Siehe **Trends** auf Seite 100.

## Navigation im Hauptmenü

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



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

### Anzeige-Timeout

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

## Navigieren in den Menüs

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



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

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

## Info zu Parameterdaten

Zu jedem Parameter sind zusätzliche Informationen verfügbar.

### So greifen Sie auf zusätzliche Informationen zu Parametern zu:

1. Berühren Sie im Bildschirm *Parameter-Einstellungen* das Symbol **About** (Info). Folgendes ist ein Beispiel für SpO<sub>2</sub>.

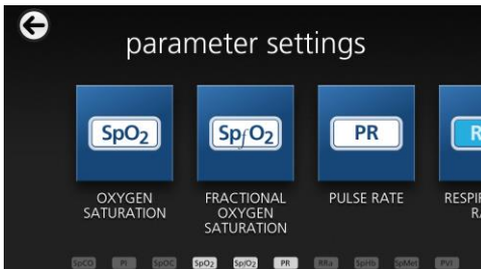


2. Auf dem *Info*-Bildschirm werden Informationen zum ausgewählten Parameter angezeigt.

## Parametereinstellungen



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



### Zugreifen auf die Bildschirme für Parametereinstellungen:

1. Die Symbolleiste im Bildschirm *Parameter Settings* (Parametereinstellungen) kann nach links und rechts verschoben werden.
2. Berühren Sie das Symbol des gewünschten Parameters. Einzelheiten finden Sie jeweils in den folgenden Abschnitten:
  - Siehe **SpO2-Einstellungen** auf Seite 69.
  - Siehe **PR-Einstellungen** auf Seite 72.
  - Siehe **Pi-Einstellungen** auf Seite 73.
  - Siehe **PVi-Einstellungen** auf Seite 75.
  - Siehe **Atemfrequenz-(RR-)Einstellungen** auf Seite 76.
  - Siehe **SpHb-Einstellungen** auf Seite 81.
  - Siehe **SpOC-Einstellungen** auf Seite 85.
  - Siehe **SpMet-Einstellungen** auf Seite 86.
  - Siehe **SpCO-Einstellungen** auf Seite 88.

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

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

Die Funktion „In Vivo Adjustment“ (In-vivo-Anpassung) für einen Parameter kann durch Aufruf des In-vivo-Bildschirms im Einstellungsmenü dieses Parameters aktiviert werden. Stellen Sie nach dem Aktivieren dieser Funktion einen Versatzwert ein. Sobald diese Funktion aktiviert ist, wird ein positiver oder negativer Versatzwert angezeigt (siehe folgende Abbildung).

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

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

### Versatzwert

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

Im Beispiel unten berücksichtigt der SpO<sub>2</sub>-Wert 96 einen Versatz von -1,0 und der angezeigte SpHb-Wert 16,0 einen Versatz von +0,4.



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

Diese Funktion gilt für die folgenden Parameter:

- Siehe *In vivo für SpO<sub>2</sub>* auf Seite 72
- Siehe *In vivo für SpHb* auf Seite 83
- Siehe *In vivo für SpCO* auf Seite 88
- Siehe *In vivo für SpMet* auf Seite 87

## Histogrammeinstellungen

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

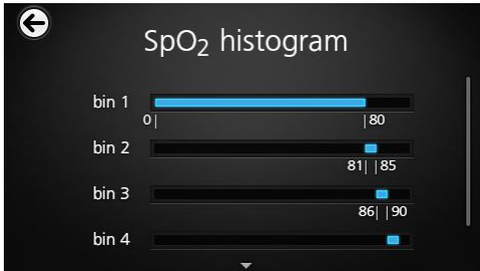
### Zugriff auf die Histogrammeinstellungen für einen beliebigen verfügbaren Parameter:

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



### Änderung der Histogrammeinstellungen für einen beliebigen verfügbaren Parameter:

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



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



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

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

## SpO2-Einstellungen

Die folgenden Optionen stehen zur Verfügung:

**SpO2-Alarme** auf Seite 70.

**Weitere Einstellungen für SpO2** auf Seite 71.

**Entsättigungsindex** auf Seite 112.

**Info zu Parameterdaten** auf Seite 66.

**Informationen zum Entsättigungsindex** auf Seite 112.

**In vivo für SpO2** auf Seite 72.

**Trends** auf Seite 100.

**SpO2-Histogramm** auf Seite 72.

SpO<sub>2</sub>-Alarmer

Im Bildschirm SpO<sub>2</sub> Alarms (Alarmer) können die folgenden Optionen geändert werden:

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Konfigurierbare Optionen
High Limit (Oberer Grenzwert)	Der obere Grenzwert ist der obere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Mittel	Off (Aus)	2 bis 99 % in Schritten von 1 % oder Off (Aus) Bei der Einstellung Off (Aus) ist der Alarm deaktiviert.
Low Limit (Unterer Grenzwert)	Der untere Grenzwert ist der untere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	88 %	1 bis 98 % in Schritten von 1 %
Rapid Desat (Schnelle Entsättigung)	Der Grenzwert für schnelle Entsättigung wird auf den ausgewählten Betrag unter dem unteren Alarmgrenzwert gesetzt. Wenn der SpO <sub>2</sub> -Wert unter den Grenzwert für schnelle Entsättigung fällt, werden unabhängig von der Alarmverzögerung der akustische und der visuelle Alarm ausgelöst.	-	-10 %	Off (Aus), -5 % oder -10 %
Alarm Delay (Alarmverzögerung)	Wenn ein Alarmzustand vorliegt, verzögert diese Funktion die akustische Komponente eines Alarms.	-	15 Sekunden	0, 5, 10 oder 15 Sekunden

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Konfigurierbare Optionen
Adaptive Threshold Alarm (Adaptiver Alarmgrenzwert)	Der ATA legt basierend auf dem Ausgangswert des Messparameters patientenspezifische Grenzwerte fest. Siehe <b>Funktion „Adaptive Threshold Alarm“ (ATA)</b> auf Seite 110.	–	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)

## Weitere Einstellungen für SpO2

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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Averaging Time* (Mittelungszeit)	Die Länge der Zeit, über die das System den Durchschnitt aller Datenpunkte berechnet.	8 Sekunden	2–4, 4–6, 8, 10, 12, 14 oder 16 Sekunden**
FastSat	Siehe <b>FastSat im Überblick</b> auf Seite 71.	Off (Aus)	Off (Aus) oder On (Ein)

Im FastSat-Modus ist die Mittelungszeit abhängig vom Eingangssignal.

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

## FastSat im Überblick

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

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

## In vivo für SpO2

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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Enabled (Aktiviert)*	Siehe <i>In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) im Überblick</i> auf Seite 67.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
Offset Amount (Versatzbetrag)**	Siehe <i>In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) im Überblick</i> auf Seite 67.	0,0 %	Kann in Schritten von 0,1 % auf eine Differenz von $\pm 6,0$ % angepasst werden.

\* Die Einstellung kann nur während der Überwachung geändert werden.

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

## SpO2-Histogramm

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

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

\* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 68.

## PR-Einstellungen

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

**PR-Alarme** auf Seite 73.

**Info zu Parameterdaten** auf Seite 66.

**Trends** auf Seite 100.

**PR-Histogramm** auf Seite 73.

## PR-Alarme

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

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

## PR-Histogramm

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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)	Definition des Bereichs der Parameterwerte, die in der Histogrammansicht unter den betreffenden Balken angezeigt werden sollen.	0-50	0 bis 246 in Schritten von 1
Bin 2 (Balken 2)		51-100	1 bis 247 in Schritten von 1
Bin 3 (Balken 3)		101-150	2 bis 248 in Schritten von 1
Bin 4 (Balken 4)		151-200	3 bis 249 in Schritten von 1
Bin 5 (Balken 5)		201-250	4 bis 250 in Schritten von 1

\* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 68.

## Pi-Einstellungen

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

**Pi-Alarme** auf Seite 74.

**Weitere Einstellungen für Pi** auf Seite 74.

**Info zu Parameterdaten** auf Seite 66.

**Pi-Delta** auf Seite 113

**Trends** auf Seite 100.

**Pi-Histogramm** auf Seite 74.

## Pi-Alarme

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

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

## Weitere Einstellungen für Pi

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

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

## Pi-Histogramm

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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)		0,0-4,0	0,0 bis 19,6 in Schritten von 0,01

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

\* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 68.

## PVi-Einstellungen

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

**PVi-Alarme** auf Seite 75.

**Weitere Einstellungen für PVi** auf Seite 76.

**Info zu Parameterdaten** auf Seite 66.

**Trends** auf Seite 100.

**PVi-Histogramm** auf Seite 76.

## PVi-Alarme

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

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

## Weitere Einstellungen für PVi

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

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

## PVi-Histogramm

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

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

\* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 68.

## Atemfrequenz-(RR-)Einstellungen

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

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

**RRa-Alarme** auf Seite 77.

**RRp-Alarme** auf Seite 79.

**Weitere Einstellungen für RRa** auf Seite 78.

**Weitere Einstellungen für RRp** auf Seite 80.

**Info zu Parameterdaten** auf Seite 66.

**Trends** auf Seite 100.

**RR-Histogramm** auf Seite 80.

## RRa-Einstellungen

Die Atemfrequenz (RR) kann bei Einsatz eines akustischen Sensors anhand des akustischen (RRa) Signals bestimmt werden. Siehe **rainbow Acoustic Monitoring® (RAM®)** auf Seite 31. Wenn die Atemfrequenz anhand des akustischen Signals bestimmt wird, dann wird die Atemfrequenz im **Hauptbildschirm** wie unten dargestellt als **RRa** angegeben.



Das Radical-7 kann RRa oder RRp, jedoch nicht beide Parameter gleichzeitig messen.

RRa ist unter den folgenden Bedingungen aktiv:

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

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

**RRa-Alarme** auf Seite 77.

**Weitere Einstellungen für RRa** auf Seite 78.

**Info zu Parameterdaten** auf Seite 66.

**Trends** auf Seite 100.

**RR-Histogramm** auf Seite 80.

## RRa-Alarme

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

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

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Low Limit (Unterer Grenzwert)	Der untere Grenzwert ist der untere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	6 Atemzüge/Min.	Off (Aus) oder 5 bis 118 Atemzüge/Min. in Schritten von 1 Atemzug pro Minute
Respiratory Pause (Atempause)	Die Atempausendauer, bei der ein Alarm ausgegeben wird, wenn keine Atmung erkannt wird.	–	30 Sekunden	15, 20, 25, 30, 35 oder 40 Sekunden
Alarm Delay (Alarmverzögerung)	Wenn eine Alarmbedingung (Überschreitung der oberen oder unteren Grenze) vorliegt, verzögert diese Funktion die akustische Komponente eines Alarms.	–	30 Sekunden	0, 10, 15, 30 oder 60 Sekunden

## Weitere Einstellungen für RRa

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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Averaging Time (Mittelungszeit)	Die Länge der Zeit, über die das System den Durchschnitt aller Datenpunkte berechnet.	Slow (Langsam)	Slow (Langsam), Medium (Mittel), Fast (Schnell), Trending (Trend) oder No Averaging (Keine Mittelwertbildung)
Freshness (Aktualisierung)	Die Dauer der Zeit, während der das System bei Störungen den letzten gültigen Messwert anzeigt.	5 Minuten	0, 1, 5, 10 oder 15 Minuten

## RRp-Einstellungen

Wenn ein Pulsoximetrie- oder Puls-CO-Oximetrie-Sensor zusammen mit dem Radical-7 verwendet wird, dann kann die Atemfrequenz anhand der plethysmografischen Kurve (RRp) bestimmt werden. Diese Methode misst die Atmung pro Minute (rpm) basierend auf der zyklischen Variation des Photoplethysmogramms (d. h. Pleth oder PPG), um eine Messung der Atemfrequenz zu erstellen. Wenn ein Pulsoximetrie- oder Puls-CO-Oximetrie-Sensor verwendet wird, dann sind RRp-Alarme und RRp-Einstellungen aktiv und der *Hauptbildschirm* weist die Atemfrequenz wie unten abgebildet als RRp aus.



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

RRp ist aktiv, wenn die folgenden Bedingungen alle erfüllt sind:

- RRp ist auf dem Radical-7 installiert.
- Es ist kein akustischer Sensor angeschlossen.
- Ein Pulsoximetrie- oder Puls-CO-Oximetriesensor ist angeschlossen.
- Der optische Sensor muss RRp unterstützen.

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

**RRp-Alarme** auf Seite 79.

**Weitere Einstellungen für RRp** auf Seite 80.

**Info zu Parameterdaten** auf Seite 66.

**Trends** auf Seite 100.

**RR-Histogramm** auf Seite 80.

## RRp-Alarme

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

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

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Low Limit (Unterer Grenzwert)	Der untere Grenzwert ist der untere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	6 Atemzüge/Min.	Off (Aus) oder 5 bis 118 Atemzüge/Min. in Schritten von 1 Atemzug pro Minute
Alarm Delay (Alarmverzögerung)	Wenn eine Alarmbedingung (Überschreitung der oberen oder unteren Grenze) vorliegt, verzögert diese Funktion die akustische Komponente eines Alarms.	-	30 Sekunden	0, 10, 15, 30 oder 60 Sekunden

## Weitere Einstellungen für RRp

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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Averaging Time (Mittelungszeit)	Die Länge der Zeit, über die das System den Durchschnitt aller Datenpunkte berechnet.	Slow (Langsam)	Slow (Langsam), Medium (Mittel), Fast (Schnell), Trending (Trend) oder No Averaging (Keine Mittelwertbildung)
Freshness (Aktualisierung)	Die Dauer der Zeit, während der das System bei Störungen den letzten gültigen Messwert anzeigt.	5 Minuten	0, 1, 5, 10 oder 15 Minuten

## RR-Histogramm

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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)		0-14	0 bis 116 in Schritten von 1

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

\* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 68.

## SpHb-Einstellungen

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

**SpHb-Alarme** auf Seite 81.

**Weitere Einstellungen für SpHb** auf Seite 82.

**In vivo für SpHb** auf Seite 83.

**Info zu Parameterdaten** auf Seite 66.

**Trends** auf Seite 100.

**SpHb-Histogramm** auf Seite 84.

## SpHb-Alarme

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

Optionen	Beschreibung	Alarmpriorität	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
High Limit (Oberer Grenzwert)	Der obere Grenzwert ist der obere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	17,0 g/dL 11,0 mmol/L 170 g/L	2,0 bis 24,5 g/dL in Schritten von 0,1 g/dL oder Off (Aus) 2,0 bis 15,0 mmol/L in Schritten von 0,1 mmol/L oder Off (Aus) 20 bis 245 g/L in Schritten von 1 g/L oder Off (Aus) Wenn als SpHb-Präzision 1,0 festgelegt ist, werden die Werte abgerundet. Bei der Einstellung Off (Aus) ist der Alarm deaktiviert.
Low Limit (Unterer Grenzwert)	Der untere Grenzwert ist der untere Schwellenwert, bei dem ein Alarm ausgelöst wird.	Hoch	7,0 g/dL 4,0 mmol/L 70 g/L	Off (Aus) oder 1,0 bis 23,5 g/dL in Schritten von 0,1 g/dL Off (Aus) oder 1,0 bis 14,5 mmol/L in Schritten von 0,1 mmol/L Off (Aus) oder 10 bis 235 g/L in Schritten von 1 g/L Wenn als SpHb-Präzision 1,0 festgelegt ist, werden die Werte abgerundet. Bei der Einstellung Off (Aus) ist der Alarm deaktiviert.

### Weitere Einstellungen für SpHb

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

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

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

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

## In vivo für SpHb

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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
In Vivo Calibration (In-vivo-Kalibrierung)	Siehe <i>In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) im Überblick</i> auf Seite 67.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
In Vivo Calibration Offset (Versatz der In-vivo-Kalibrierung)	Siehe <i>In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) im Überblick</i> auf Seite 67.	0,0 g/dL	Kann in Schritten von $\pm 0,1$ g/dL auf eine Differenz von $\pm 3,0$ g/dL angepasst werden.
		0,0 mmol/L	Kann in Schritten von $\pm 0,1$ mmol/L auf eine Differenz von $\pm 1,9$ mmol/L angepasst werden.
		0 g/L	Kann in Schritten von $\pm 1$ g/L auf eine Differenz von $\pm 30$ g/L angepasst werden.

## SpHb-Histogramm

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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)	Definition des Bereichs der Parameterwerte, die in der Histogrammansicht unter den betreffenden Balken angezeigt werden sollen.	0–7,0 g/dL	0 g/dL bis 24,6 g/dL in Schritten von 0,1
		0–4,3 mmol/L	0 mmol/L bis 15,1 mmol/L in Schritten von 0,1
		0–70 g/L	0 g/L bis 246 g/L in Schritten von 0,01
Bin 2 (Balken 2)		7,1–9,0 g/dL	0,1 g/dL bis 24,7 g/dL in Schritten von 0,1
		4,4–5,6 mmol/L	0,1 mmol/L bis 15,2 mmol/L in Schritten von 0,1
	71–90 g/L	1 g/L bis 247 g/L in Schritten von 0,01	
Bin 3 (Balken 3)	9,1–11,0 g/dL	0,2 g/dL bis 24 8 g/dL in Schritten von 0,1	
	5,7–6,8 mmol/L	0,2 mmol/L bis 15,3 mmol/L in Schritten von 0,1	
	91–110 g/L	2 g/L bis 248 g/L in Schritten von 0,01	
Bin 4 (Balken 4)	11,1–14,0 g/dL	0,3 g/dL bis 24,9 g/dL in Schritten von 0,1	
	6,9–8,7 mmol/L	0,3 mmol/L bis 15,4 mmol/L in Schritten von 0,1	
	111–140 g/L	3 g/L bis 249 g/L in Schritten von 0,01	
Bin 5 (Balken 5)	14,1–25,0 g/dL	0,4 g/dL bis 25,0 g/dL in Schritten von 0,1	
	8,8–15,5 mmol/L	0,4 mmol/L bis 15,5 mmol/L in Schritten von 0,1	
	141–250 g/L	4 g/L bis 250 g/L in Schritten von 0,01	

\* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 68.

## SpOC-Einstellungen

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

**SpOC-Alarme** auf Seite 85.

**Info zu Parameterdaten** auf Seite 66.

**Trends** auf Seite 100.

**SpOC-Histogramm** auf Seite 85.

## SpOC-Alarme

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

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

## SpOC-Histogramm

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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)	Definition des Bereichs der Parameterwerte, die in der Histogrammansicht unter den betreffenden Balken angezeigt werden sollen.	0,0-10,0	0,0 bis 31,0 in Schritten von 1
Bin 2 (Balken 2)		11,0-13,0	1,0 bis 32,0 in Schritten von 1
Bin 3 (Balken 3)		14,0-15,0	2,0 bis 33,0 in Schritten von 1
Bin 4 (Balken 4)		16,0-20,0	3,0 bis 34,0 in Schritten von 1

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 5 (Balken 5)		21,0-35,0	4,0 bis 35,0 in Schritten von 1

\* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 68.

## SpMet-Einstellungen

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

**SpMet-Alarme** auf Seite 86.

**In vivo für SpMet** auf Seite 87.

**Info zu Parameterdaten** auf Seite 66.

**Trends** auf Seite 100.

**SpMet-Histogramm** auf Seite 87.

## SpMet-Alarme

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

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

## In vivo für SpMet

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

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

## SpMet-Histogramm

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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen*
Bin 1 (Balken 1)	Definition des Bereichs der Parameterwerte, die in der Histogrammansicht unter den betreffenden Balken angezeigt werden sollen.	0,0-3,0	0,00 bis 98,0 in Schritten von 0,1
Bin 2 (Balken 2)		3,1-6,0	0,01 bis 98,5 in Schritten von 0,01
Bin 3 (Balken 3)		6,1-9,0	0,02 bis 99,0 in Schritten von 0,01
Bin 4 (Balken 4)		9,1-12,0	0,03 bis 99,5 in Schritten von 0,01
Bin 5 (Balken 5)		12,1-100,0	0,04 bis 100,0 in Schritten von 0,01

\* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 68.

## SpCO-Einstellungen

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

**SpCO-Alarme** auf Seite 88.

**In vivo für SpCO** auf Seite 88.

**Info zu Parameterdaten** auf Seite 66.

**Trends** auf Seite 100.

**SpCO-Histogramm** auf Seite 89.

## SpCO-Alarme

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

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

## In vivo für SpCO

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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Enabled (Aktiviert)	Siehe <b><i>In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) im Überblick</i></b> auf Seite 67.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
Offset Amount (Versatzbetrag)	Siehe <b><i>In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) im Überblick</i></b> auf Seite 67.	0 %	Kann in Schritten von $\pm 0,1$ % auf eine Differenz von $\pm 9,0$ % angepasst werden

## SpCO-Histogramm

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

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

\* Weitere Informationen finden Sie unter **Histogrammeinstellungen** auf Seite 68.

## Töne



Auf dem Bildschirm *Töne* können Sie die Tonlautstärke und die Dauer der Audio-Pause des Radical-7 steuern. Benutzer können auch durch Drücken des Symbols *Töne* auf der Statusleiste auf den Bildschirm *Töne* zugreifen. Siehe **Allgemeines zur Statusleiste** auf Seite 52.

Option	Beschreibung	Werkseinstellung	Konfigurierbare Einstellungen
Alarm Volume (Alarmlautstärke)	Legt die Alarmlautstärke fest.	4	1 (minimal) bis 4 (maximal) in Schritten von 1
Pulse Tone Volume (Lautstärke des Pulstons)	Legt die Pulston-Lautstärke fest.	3	0 (stumm) bis 4 (maximal) in Schritten von 1
Audio Pause Duration (Dauer der Tonpause)	Stellt die Dauer der Stummschaltung des akustischen Alarms ein.	2 Minuten	1, 2 oder 3 Minuten, all mute (alle stumm)* oder all mute with reminder (alle stumm mit Erinnerung)*

Option	Beschreibung	Werkseinstellung	Konfigurierbare Einstellungen
Smart Tone (Intelligenter Ton)	Diese Funktion ermöglicht die fortgesetzte Ausgabe des Pulstons, wenn die plethysmografische Kurve Bewegungen verzeichnet.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)

\* Bei Auswahl von All Mute (Alle stumm) ertönen keine akustischen Alarmer. Visuelle Alarmer werden jedoch weiterhin angezeigt. Bei Auswahl von All Mute with Reminder (Alle stumm mit Erinnerung) ertönt alle drei (3) Minuten ein Ton und erinnert daran, dass All mute (Alle stumm) aktiviert ist. Der Benutzer muss *All Mute Enabled* (Alles stummgeschaltet) im Menü *Access Control* (Zugriffssteuerung) aktiviert haben. Siehe **Zugriffssteuerung** auf Seite 95.

## Geräteeinstellungen



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



### Screen Orientation (Bildschirmausrichtung)

Siehe **Bildschirmausrichtung** auf Seite 91.



### Localization (Lokalisierung)

Siehe **Lokalisierung** auf Seite 92.



### Wi-Fi (WLAN)

Siehe **WLAN** auf Seite 93.



### Bluetooth (Bluetooth)

Siehe **Bluetooth** auf Seite 93.



### Radical-7 Battery (Batterie des Radical-7)

Siehe **Batterie des Radical-7** auf Seite 94.



### Brightness (Helligkeit)

Siehe **Helligkeit** auf Seite 95.

**Sounds (Töne)**

Siehe **Töne** auf Seite 89.

**Zugriffssteuerung (Access Control)**

Siehe **Zugriffssteuerung** auf Seite 95.

**Device Output (Geräteausgabe)**

Siehe **Geräteausgabe** auf Seite 98.

## Bildschirmausrichtung



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

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

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

## Lokalisierung



Verwenden Sie den Bildschirm *Localization (Lokalisierung)*, um das aktuelle Datum und die aktuelle Zeit anzuzeigen und Einstellungen für lokale Uhrzeit, Sprache und Standort zu konfigurieren. Benutzer können auch durch Drücken auf die aktuelle Zeit auf der Statusleiste auf den Bildschirm *Localization (Lokalisierung)* zugreifen. Siehe **Allgemeines zur Statusleiste** auf Seite 52.

Option	Beschreibung	Werkseinstellung	Konfigurierbare Einstellungen
Current Date (Aktuelles Datum)	Zeigt das auf dem Gerät eingestellte aktuelle Datum an	--	--
Current Time (Aktuelle Uhrzeit)	Zeigt die auf dem Gerät eingestellte aktuelle Uhrzeit an	--	--
Language (Sprache)	Wählt die Sprachanzeige für das Radical-7 aus.	Englisch	Englisch (English), Japanisch (日本語), Französisch (Français), Deutsch, Italienisch (Italiano), Spanisch (Español), vereinfachtes Chinesisch (简体中文), Dänisch (Dansk), Schwedisch (Svenska), Portugiesisch (Português) oder Arabisch (عربي)
Date Format (Datumsformat)	Stellt das Anzeigeformat des aktuellen Datum ein.	MM/TT/JJ	MM/TT/JJ oder TT/MM/JJ
Time Format (Zeitformat)	Stellt das Anzeigeformat der aktuellen Uhrzeit ein.	12 Stunden	12 oder 24 Stunden
Line Frequency (Netzfrequenz)	Stellt die regionale Stromnetzfrequenz ein.	60 Hz	50 Hz oder 60 Hz
Date (Datum)	Stellt das aktuelle Datum ein.	--	--
Time (Zeit)	Stellt die aktuelle Uhrzeit ein.	--	--

## WLAN



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

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

Verwenden Sie den *Wi-Fi (WLAN)*-Bildschirm, um die WLAN-Konnektivität zu aktivieren bzw. deaktivieren. Wenn das Radical-7 an ein WLAN-Netzwerk angeschlossen ist, signalisiert das WLAN-Symbol in der Statusleiste die Stärke der Verbindung. Benutzer können auch durch Drücken auf das WLAN-Symbol auf der Statusleiste auf den Wi-Fi (WLAN)-Bildschirm zugreifen. Siehe **Allgemeines zur Statusleiste** auf Seite 52.

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

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

## Bluetooth



Verwenden Sie den Bildschirm *Bluetooth* (Bluetooth), um die Bluetooth-Konnektivität zu aktivieren bzw. deaktivieren. Das Bluetooth-Symbol wird auf der Statusleiste angezeigt, wenn die Bluetooth-Konnektivität aktiviert ist. Benutzer können auch durch Drücken auf das Bluetooth-Symbol auf der Statusleiste auf den Bluetooth-Bildschirm zugreifen. Siehe **Allgemeines zur Statusleiste** auf Seite 52.

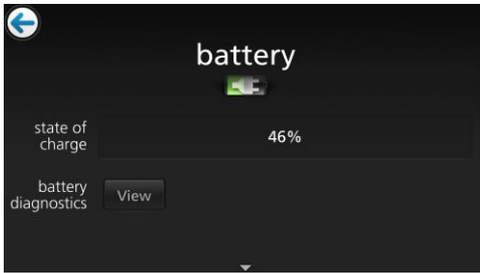
Option	Beschreibung	Werkseinstellungen	Konfigurierbare Einstellungen
Bluetooth (Bluetooth)	Aktiviert bzw. deaktiviert die Bluetooth-Konnektivität.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)

Option	Beschreibung	Werkseinstellungen	Konfigurierbare Einstellungen
MAC address (MAC-Adresse)	Wenn Bluetooth eingeschaltet ist, wird die MAC-Adresse für das Gerät angezeigt	–	–

## Batterie des Radical-7



Verwenden Sie den Batterie-Bildschirm, um die verbleibende Batterieladung in Prozent des Radical-7 anzuzeigen. Benutzer können auch durch Drücken auf das Batterie-Symbol auf der Statusleiste auf den Batterie-Bildschirm zugreifen. Siehe **Allgemeines zur Statusleiste** auf Seite 52.



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

## Helligkeit



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

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

## Zugriffssteuerung



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



### Verwenden des Kennwort-Bildschirms

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



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



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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Power On Profile (Einschaltprofil)	Hier kann der Benutzer ein bestimmtes Profil auswählen, das beim nächsten Einschalten des Geräts geladen werden soll. Dies kann eines der voreingestellten Profile sein (also Erwachsener, Kinder, Neugeborene), ein benutzerdefiniertes Profil oder die letzte aktive Konfiguration vor dem Ausschalten des Geräts.	Previous Profile (Vorheriges Profil)	Previous Profile (Vorheriges Profil), Adult (Erwachsene), Pediatric (Kinder), Neonatal (Neugeborene), Custom (Benutzerdefiniert), Profile 1 (Profil 1), Profile 2 (Profil 2), Profile 3 (Profil 3), Profile 4 (Profil 4), Profile 5 (Profil 5), Profile 6 (Profil 6), Profile 7 (Profil 7), Profile 8 (Profil 8)
All Mute Enabled (Alle stummschalten aktiviert)	Alle Patientenalarmbedingungen sind stummgeschaltet. Nur Systemalarne werden durch einen akustischen Alarm angezeigt.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus) Wenn diese Option aktiviert ist, werden <i>Alle stumm</i> und <i>Alle stumm mit Erinnerung</i> verfügbare Einstellungen der Option <i>Dauer der Stummschaltung</i> auf dem Bildschirm <i>Töne</i> . Siehe <b>Töne</b> auf Seite 89.
Lock Alarm Volume (Alarmlaut. sperr.)	Bei der Einstellung 3 oder 4 ist im <i>Alarmlautstärkebereich</i> des <i>Alarmmenü</i> -Bildschirms eine abgeblendete 3 bzw. 4 zu sehen und die Einstellung kann nicht geändert werden.	Off (Aus)	3, 4, Off (Aus)
SpO <sub>2</sub> Low % Limit (Unt. SpO <sub>2</sub> -Grenze)	Schwellenwert, bei der der untere SpO <sub>2</sub> - Alarmgrenzwert nicht weiter verringert werden kann.	Off (Aus)	Off (Aus), 1 % bis 98 % in Schritten von 1 %
Sensor off Alarm Delay (Alarm-Verzögerung bei SENSOR AUS)	Wenn ein Alarmzustand vorliegt, verzögert diese Funktion die akustische Komponente eines SENSOR-AUS-Alarms.	0 Sekunden	0, 5, 10, 15, 30 oder 60 Sekunden

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Lock Layout (Layout sperren)	Benutzerseitige Änderungen des Parameter- Layouts werden verhindert.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
Screen Lock (Bildschirm Sperre)	Verhindert eine unbeabsichtigte Interaktion mit dem Touchscreen.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
Legacy Mode (Vorgängerversionen- modus)	Ändert die Farbanzeige der Display-Ansicht in eine monochrome Anzeige.	Color (Farbe)	Mono, Color (Farbe)
Data Collection Enabled (Datenerfass. aktiviert)	Ermöglicht Datenabruf nur für Masimo-Angestellte.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
Nurse Call Trigger (Schwesternruf-Auslöser)*	Der Schwesternruf-Ausgang wird von Alarmereignissen aktiviert. Der Schwesternruf wird bei schwachem Signal, bei Alarmen und bei „Schw. Signal IQ“-Ereignissen aktiviert.	Alarms (Alarme)	Alarms (Alarme), Low SIQ (Niedrige SIQ) oder Alarms +SIQ (Alarme + SIQ)
Nurse Call Polarity (Polarität des Schwesternrufs)*	Schaltet die Polarität des Schwesternrufanschlusses an der Rückseite der Dockstation an. Die Polarität kann zur Anpassung an das vorhandene Schwesternrufsystem umgekehrt werden.	Normal	Normal oder Inverted (Invertiert)
Save as Adult (Für Erwachsene speichern)	Vorkonfigurierte Profile für erwachsene Patienten werden gespeichert.	entfällt	Drücken Sie <b>Save</b> (Speichern), um alle Gerätekonfigurationseinstellungen in einem Profil für Erwachsene zu speichern.
Save as pediatric (Für Kinder speichern)	Vorkonfigurierte Profile für Kinder werden gespeichert	--	Drücken Sie <b>Save</b> (Speichern), um alle Gerätekonfigurationseinstellungen in einem Profil für Kinder zu speichern.
Save as New (Für Neugeborene speichern)	Vorkonfigurierte Profile für neugeborene Patienten werden gespeichert.	entfällt	Drücken Sie <b>Save</b> (Speichern), um alle Gerätekonfigurationseinstellungen in einem Profil für Neugeborene zu speichern.

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Factory Defaults (Werks. Standard)**	Für die Optionen werden die Werkseinstellungen wiederhergestellt.	--	Drücken Sie <b>Restore</b> (Wiederherstellen), um die Werte auf die Werkseinstellungen zurückzusetzen.

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

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

## Geräteausgabe



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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Serial (Seriell)*, **	Die Ausgabe an serielle Geräte über die serielle Ausgangsbuchse basiert auf RS-232.  Siehe <b>Dockstation, Rückseite</b> auf Seite 39.	IAP (IAP)	ASCII 1 (ASCII 1), ASCII 2L (ASCII 2L), IAP (IAP), IntelliBridge (IntelliBridge), HP Vuelink (HP Vuelink) oder SpaceLabs Flexport (SpaceLabs Flexport)
		ASCII 2L (ASCII 2L)	ASCII 2L (ASCII 2L) oder HP VueLink (HP VueLink)***
Analog 1 (Analog 1)	An der Dockstation befindet sich ein Anschluss als Schnittstelle zu verschiedenen analogen Aufzeichnungsgeräten und/oder Streifenrecordern.	SpO <sub>2</sub> 0–100 % (SpO <sub>2</sub> 0–100 %)	Pulse Rate (Pulsfrequenz), Pleth (Pleth), SIQ (SIQ), 0V Output (0 V Ausgangsspannung), 1V Output (1 V Ausgangsspannung), SpO <sub>2</sub> 0 % bis 100 %, SpO <sub>2</sub> 50 % bis 100 %
Analog 2 (Analog 2)	Je nach Konfiguration werden folgende Parameter kontinuierlich auf Analog 1 und Analog 2 ausgegeben.	Pulse Rate (Pulsfrequenz)	

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Interface Alarm (Schnittstellenalarm)	Dadurch wird die Übertragung von SpO <sub>2</sub> - und PR-Alarmen an angeschlossene Geräte aktiviert, wenn SatShare verwendet wird.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
SatShare Diagnostics (SatShare-Diagnose)*, ****	Erleichtert die Diagnose von SatShare nur für die Verwendung durch Masimo-Mitarbeiter.	Deaktiviert	Aktiviert oder deaktiviert (erfordert Kennwort zur Aktivierung)
Docking Station Baud Rate (Dockstation-Baudrate)*, ***	Stellt die Baudrate auf serielle Geräte ein.	9600	9600, 19200, 28800, 38400 oder 57600

\* Die Einstellungen variieren je nach Dockstation. Informationen zur Bestimmung der verwendeten Dockstation finden Sie unter **Dockstation** auf Seite 37.

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

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

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

## Info



Informationen zu Parametern finden Sie unter **Info zu Parameterdaten** auf Seite 66.

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

Optionen*	Beschreibung
Serial Number (Seriennummer)	Zeigt die Seriennummer des Handgeräts an.
MCU (MCU)	Zeigt die Versionsnummer der Gerätefirmware an.
MX Board (MX-Karte)	Zeigt die Versionsnummer der Technologiesoftware an.
Processor (Prozessor) **	Zeigt die Versionsnummer der Systemsoftware an.

Optionen*	Beschreibung
Docking Station (Dockstation) **	Wenn das Handgerät eingesetzt ist, wird die aktuelle Softwareversion der Dockstation (RDS) angezeigt. Informationen in diesem Feld können bei der Bestimmung der Dockstation helfen. Siehe <b>Dockstation</b> auf Seite 37.

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

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

## Trends



Die Trendeinstellungen erlauben es dem Benutzer, das Maximum der Y-Achse und das Minimum der Y-Achse für jeden Parameter zu konfigurieren. Die möglichen Werte für Maximum und Minimum sind unterschiedlich und sind vom ausgewählten Parameter abhängig. Siehe **Anpassen der Trendansichten** auf Seite 58 bzgl. weiterer Informationen.

## Trendeinstellungen

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

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

Option	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Pi (Pi)	Y-Achse Maximum	20,0	1,0 bis 20,0 in Schritten von 1,0
	Y-Achse Minimum	0,0	0,0 bis 19,0 in Schritten von 1,0
PVi	Y-Achse Maximum	30	1 bis 100 in Schritten von 1
	Y-Achse Minimum	0	0 bis 99 in Schritten von 1
RRa (RRa)	Y-Achse Maximum	35	1 bis 120 in Schritten von 1
	Y-Achse Minimum	0	0 bis 119 in Schritten von 1
RRp	Y-Achse Maximum	35	1 bis 120 in Schritten von 1
	Y-Achse Minimum	0	0 bis 119 in Schritten von 1
SpHb g/dL	Y-Achse Maximum	20,0 g/dL	0,1 bis 25,0 g/dL in Schritten von 0,1
	Y-Achse Minimum	5,0 g/dL	0,0 bis 24,9 g/dL in Schritten von 0,1
SpHb mmol/L (SpHb mmol/L)	Y-Achse Maximum	12,4 mmol/L	0,1 bis 15,5 mmol/L in Schritten von 0,1
	Y-Achse Minimum	3,1 mmol/L	0,0 bis 15,4 mmol/l in Schritten von 0,1
SpHb g/L (SpHb g/L)	Y-Achse Maximum	200	1 bis 250 g/L in Schritten von 1
	Y-Achse Minimum	50	0 bis 249 g/L in Schritten von 1
SpOC (SpOC)	Y-Achse Maximum	20	1 bis 35 in Schritten von 1
	Y-Achse Minimum	0	0 bis 34 in Schritten von 1
SpMet	Y-Achse Maximum	15,0	1,0 bis 100,0 in Schritten von 0,5
	Y-Achse Minimum	0,0	0,0 bis 99,5 in Schritten von 0,5
SpCO	Y-Achse Maximum	40	1 bis 100 in Schritten von 1
	Y-Achse Minimum	0	0 bis 99 in Schritten von 1



# Kapitel 5: Profile



Das Radical-7 kann für verschiedene Patientenpopulationen konfiguriert werden.

## Profile im Überblick

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

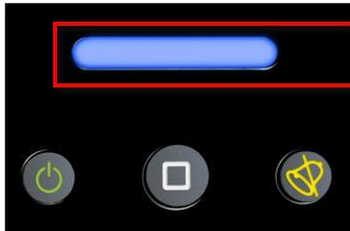
- **Adult** (Erwachsener) – Das werkseitige Standardprofil. Wird in der Statusleiste als *ADULT* (ERWACHSENER) angezeigt und die Profil-Taste wird blau.
- **Pediatric** (Kind) – Wird in der Statusleiste als *PEDIATRIC* (KIND) angezeigt und die Profil-Taste wird grün.
- **Neonatal** (Neugeborenes) – Wird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

**Hinweis:** Die drei vorgegebenen Alarmprofile können nicht entfernt werden.

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



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



## Ändern der Profile

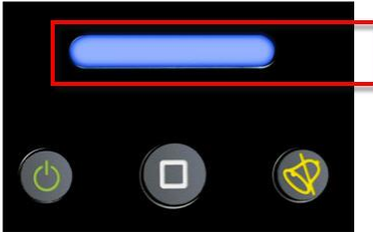
Das Profil *Adult* (Erwachsene) ist das werkseitige Standardprofil. Profile können im Bildschirm *Profileinstellungen* geändert werden. Wenn von *Adult* (Erwachsener) in ein anderes Profil gewechselt wird, dann wird Radical-7 nach Aus-/Einschalten des Geräts das gewählte Profil aufrufen und nicht automatisch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

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

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



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

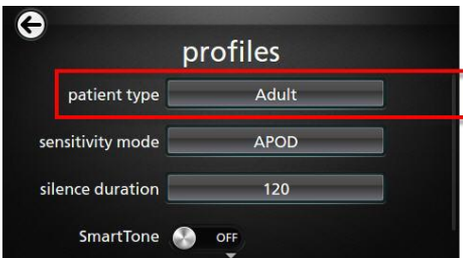


- Sie können alternativ dazu im Bildschirm mit dem *Hauptmenü* das Symbol *Profile* berühren.



### So ändern Sie den Patiententyp

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



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



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

## Profileinstellungen

Das Radical-7 kann für verschiedene Patiententypen über die Profiloption in den Hauptmenüoptionen konfiguriert werden. Siehe **Auf die Optionen des Hauptmenüs zugreifen** auf Seite 64.

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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Patient Type (Patiententyp)	Definiert die Patientenpopulation, für die das Gerät in Betrieb genommen wird.	Adult (Erwachsener)*	Adult (Erwachsener), Pediatric (Kind), Neonatal (Neugeborenes) oder benutzerdefiniertes Profil 1 bis 8.
Sensitivity Modes (Empfindlichkeitsmodi)	Definiert die Empfindlichkeitsstufe, für die das Gerät in Betrieb genommen wird. Siehe <b>Empfindlichkeitsmodi im Überblick</b> auf Seite 54.	APOD	NORM (NORM), MAX (MAX) oder APOD (APOD)
Silence Duration (Dauer der Stummschaltung)	Die Zeitdauer, über die der akustische Teil des Alarms stummgeschaltet wird. Siehe <b>Stummschalten der Alarme</b> auf Seite 108.	2 Min.	1 Min., 2 Min. oder 3 Min.
Smart Tone (Intelligenter Ton)	Diese Funktion ermöglicht die fortgesetzte Ausgabe des Pulstons, wenn die plethysmographische Wellenform Bewegungen verzeichnet.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)

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

## Ersetzen der Werkseinstellungen der Profile für Erwachsene und Neugeborene

Die Profile *Adult* (Erwachsener), *Pediatric* (Kind) und *Neonatal* (Neugeborene) können je nach spezifischen Anforderungen geändert werden. Außerdem können die Werkseinstellungen für diese Profile ersetzt werden. Dabei speichert das Radical-7 nach dem Aus-/Einschalten die bevorzugten Einstellungen für die Profile *Adult* (Erwachsener), *Pediatric* (Kind) und *Neonatal* (Neugeborene) und ersetzt damit die Werkseinstellungen. Wenn anstelle der Werkseinstellungen die bevorzugten Einstellungen für die Profile *Adult* (Erwachsener), *Pediatric* (Kind) und *Neonatal* (Neugeborene) gespeichert werden, ändert die *Profil*-Taste weiterhin die Farbe zu Blau, Grün oder Rosa. Siehe **Profil im Überblick** auf Seite 103.

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

### Ändern der Standardprofil-Einstellungen:

1. Ändern Sie die Profileinstellungen *Adult* (Erwachsener), *Pediatric* (Kind) oder *Neonatal*(Neugeborene) des Radical-7 auf die gewünschte Konfiguration.
2. Navigieren Sie zum Bildschirm *Access Control* (Zugriffssteuerung). Siehe **Zugriffssteuerung** auf Seite 95.
3. Führen Sie den Bildlauf des Bildschirms *Access Control* (Zugriffssteuerung) nach unten und wählen Sie *Save* (Speichern) neben *Adult* (Erwachsener), *Pediatric* (Kind) oder *Neo* (Neugeborene) und dann *OK* (OK) aus.
4. Bestätigen Sie die Änderungen durch Aus- und Einschalten des Radical-7 und vergewissern Sie sich, dass die geänderten Einstellungen erhalten bleiben.

### Wiederherstellen der Werkseinstellung des Profils:

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

# Kapitel 6: Alarme und Meldungen

Das folgende Kapitel enthält Informationen zu Alarmen und Meldungen.

Weitere Informationen finden Sie in **Kapitel 7: Fehlerbehebung** auf Seite 119.

## Informationen zu Alarmen

Das Radical-7 gibt für alle vom System erkannten Zustände visuelle und akustische Alarmsignale aus. Akustische Alarmsignale können stummgeschaltet werden, während weiterhin visuelle Alarme ausgegeben werden. Siehe **Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen** auf Seite 11.

Für Alarme sind drei Prioritäten definiert:

- Hoch
- Mittel
- Niedrig

### Alarmverzögerung

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

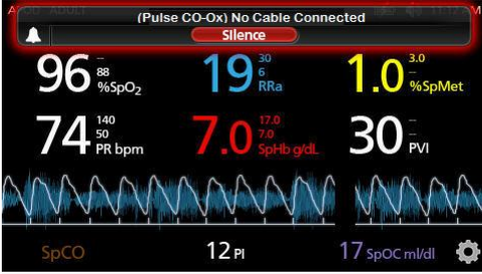
## Alarmschnittstelle

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

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

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

Alarmquellen / Beispiele	Erklärung
	<p><b>Parameterebene</b></p> <p>Dieses Beispiel ist ein SpO<sub>2</sub>-Alarm (SpO<sub>2</sub> niedrig), da der Wert den unteren Alarmgrenzwert überschreitet.</p> <p><b>Hinweis:</b> Der SpO<sub>2</sub>-Parameter wird rot angezeigt und die Option „Silence“ (Alarm stumm) wird oben auf dem Bildschirm angezeigt.</p>

Alarmquellen / Beispiele	Erklärung
	<p><b>Systemebene</b></p> <p>Das Beispiel ist ein Alarm für „No Cable Connected“ (Kein Kabel angeschlossen).</p> <p><b>Hinweis:</b> Die Option „Silence“ (Alarm stumm) wird oben auf dem Bildschirm angezeigt und die Erklärung zu dem Alarm wird angezeigt (No Cable Connected (Kein Kabel angeschlossen)).</p>

## Stummschalten der Alarme

### Stummschalten oder Ausschalten von Alarmen:

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

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

### Stummschalten von akustischen Alarmen:

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



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



3. Die Dauer der Stummschaltung kann mit der entsprechenden Funktion im Bildschirm *Sounds* (Töne) geändert werden. Siehe **Töne** auf Seite 89.

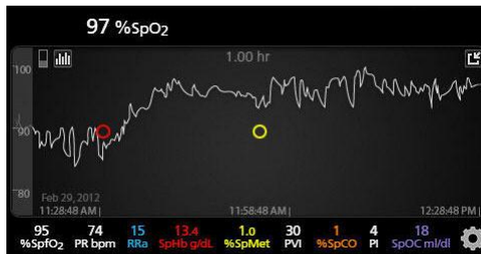
## Ereignisfunktion

Mit der Ereignisfunktion werden Alarme für Parameter oder Messungen und nicht kritische Ausnahmemeldungen grafisch angezeigt. Diese Funktion kann nur im Bildschirm „Vollständiger Trend“ angezeigt werden. Allerdings ist sie jederzeit bei allen Parametern und Messungen verfügbar. Siehe **Anpassen der Trendansichten** auf Seite 58.

Ereignisse werden als farbcodierte Kreise entlang des Trends eines Parameters oder einer Messung angezeigt.

Farbe des Ereigniskreises	Sichtbarkeit	Beschreibung	Beispielmeldungen
Rot	Bezieht sich auf Parameter und Messungen, die im Bildschirm „Vollständiger Trend“ angezeigt werden.	Alarm für Parameter oder Messungen	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <i>SpO<sub>2</sub> niedrig</i></li> <li>• <i>SpCO hoch</i></li> <li>• <i>PR niedrig</i></li> </ul>
		Ändern Sie den In-vivo-Versatz	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <i>SpO<sub>2</sub> In-vivo-Offset geändert: -1,9</i></li> </ul>
Gelb	Immer im Bildschirm „Vollständiger Trend“	Nicht kritische Ausnahme	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <i>Sensor ersetzen</i></li> <li>• <i>Niedriger Batterieladezustand</i></li> <li>• <i>Kein Kabel angeschlossen</i></li> </ul>

Im Beispiel unten mit zwei (2) Ereignissen stellt der gelbe Kreis eine Systemausnahme dar und der rote Kreis einen Parameteralarm in Verbindung mit der SpO<sub>2</sub>-Sättigung des Patienten.



Werden zwei (2) Parameter und/oder Messungen im Bildschirm „Vollständiger Trend“ angezeigt, sind nur Ereignisse sichtbar, die mit diesen Parametern und/oder Messungen in Verbindung stehen.

Wenn Sie in diesem Beispiel auf den roten Kreis tippen, erscheint ein Nachrichtenfenster, in dem der Alarm (*Start-SpO<sub>2</sub> niedrig*), der Wert (*SpO<sub>2</sub> 87*) und der mit der Position der vertikalen blauen Linie übereinstimmende Zeitstempel (*11:34:56 AM*) angezeigt werden.



Tippen Sie auf eine beliebige Stelle entlang des Trends, um die Informationen zu Uhrzeit und Wert eines bestimmten Parameters oder einer bestimmten Messung anzuzeigen.

Wenn Sie in diesem Beispiel auf einen Kurvenbereich weiter rechts tippen, erscheint ein Nachrichtenfenster, in dem der Parameterwert (*SpO<sub>2</sub> 96*) und der entsprechende Zeitstempel (*12:11:32 PM*) angezeigt werden.



## Funktion „Adaptive Threshold Alarm“ (ATA)

Die Funktion „Adaptive Threshold Alarm“ (ATA) ist eine benutzerwählbare Funktion für adaptive Alarmgrenzwerte, um das Auftreten unnötiger akustischer Alarme bei der kontinuierlichen Überwachung von SpO<sub>2</sub> zu reduzieren.

ATA verwendet auf den Ausgangswert des Patienten für den SpO<sub>2</sub>-Parameter bezogene Alarmgrenzwerte. Die Alarmgrenzwerte dienen als Zusatz zum herkömmlichen unteren SpO<sub>2</sub>-Alarmgrenzwert und zum unteren Alarmgrenzwert der schnellen Entsättigung.

SpO<sub>2</sub>-Werte, die den unteren Grenzwert für schnelle Entsättigung unterschreiten, lösen unabhängig von der Änderungsgeschwindigkeit einen akustischen Alarm aus. Bei aktiviertem ATA ist die untere Alarmgrenze für schnelle Entsättigung stets aktiv. SpO<sub>2</sub>-Werte, die unter den herkömmlichen unteren Alarmgrenzwert abfallen jedoch über dem unteren ATA-Grenzwert liegen, aktivieren visuelle Alarme und eine temporäre akustische Benachrichtigung. Bei Unterschreitung des unteren ATA-Alarmgrenzwerts wird ein akustischer und visueller Alarm aktiviert. Sofern der patientenspezifische Ausgangswert immer weiter abfällt, wird der untere ATA-Grenzwert durch den unteren Grenzwert der schnellen Entsättigung begrenzt.

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

ATA verfügt nach der Aktivierung über die folgenden automatischen Sicherheitsmerkmale:

**Erinnerungstöne**

Wenn der SpO<sub>2</sub>-Wert eines Patienten unter den vom Benutzer festgelegten unteren Standard-Alarmgrenzwert fällt, werden ein visueller Alarm sowie alle 15 Minuten ein Erinnerungston ausgegeben, solange der Zustand anhält. Wenn der SpO<sub>2</sub>-Wert unter den unteren ATA-Alarmgrenzwert fällt, wird ein akustischer Alarm aktiviert.

**Schutz für schnelle Entsättigung**

Die Funktion zur Erkennung von schneller Entsättigung ist immer aktiv, wenn ATA eingeschaltet ist. Dies bedeutet, dass starke Entsättigungen (5 % oder 10 %), bezogen auf den unteren SpO<sub>2</sub>-Standard-Alarmgrenzwert, akustische und visuelle Alarmer auslösen. In Verbindung mit ATA besteht mit der schnellen Entsättigung ein Schutz vor Unterschreiten einer absoluten Alarmuntergrenze. SpO<sub>2</sub>-Werte, die den unteren Grenzwert für schnelle Entsättigung überschreiten, lösen unabhängig von der Änderungsgeschwindigkeit einen akustischen und visuellen Alarm aus. Der Benutzer kann für die schnelle Entsättigung einen Standardwert von 5 % oder 10 % auswählen.

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

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

Siehe **Alarmschnittstelle** auf Seite 107.

Siehe **SpO<sub>2</sub>-Alarmer** auf Seite 70.

**3D-Alarmer**

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



**Entsättigungsindex** auf Seite 112



**Informationen zum Entsättigungsindex** auf Seite 112



**Pi-Delta** auf Seite 113



**Informationen zu Pi-Delta** auf Seite 112

## Informationen zum Entsättigungsindex

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

Herkömmliche Hoch- und Niedrig-SpO<sub>2</sub>-Alarmergrenzen alarmieren den Arzt bei Sättigungswerten, die benutzerdefinierte Grenzwerte überschreiten. Diese Grenzwerte werden gewöhnlich zum Erkennen von signifikanten Veränderungen der Ausgangs-Sättigungswerte des Patienten verwendet. Bei einigen Patientenpopulationen können jedoch kleinere transiente Sättigungszyklen über einen begrenzten Zeitraum bedeutenden Sättigungsereignissen, die über einem typischen Niedrigalarmergrenzwert liegen, vorausgehen. Die Fähigkeit, den Arzt beim Auftreten von Zyklen mit kleineren transienten Entsättigungen zu alarmieren, kann dabei helfen, einen potentiellen signifikanten sich verschlechternden Patienten Zustand zu erkennen und so eine gezieltere Überwachung und/oder Änderung der Behandlung zu veranlassen.

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

Weitere Informationen zum Einstellen eines 3D-Entsättigungsindexalarms finden Sie unter **Entsättigungsindex** auf Seite 112.

## Entsättigungsindex

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

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

## Informationen zu Pi-Delta

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

Der Perfusionsindex beschreibt die Durchblutung an der Überwachungsstelle. Das Radical-7 misst die Durchblutung an der SpO<sub>2</sub>-Messstelle durch einen Vergleich zwischen dem Pulssignal und Nicht-Pulssignal. Das Verhältnis wird in Prozent ausgedrückt. Es ist klinisch bestätigt, dass der Pi-Wert zur Vorhersage des Krankheitsgrades bei Neugeborenen und Erwachsenen hilfreich ist. Außerdem hat sich gezeigt, dass der Pi-Wert sich stark aufgrund sympathischer Änderungen durch inhalative Mittel und

Schmerzstimulation ändern kann.\* Wenn sich der Pi-Wert mit der Zeit verringert, kann dies physiologische Gründe haben, die behandelt werden müssen.

Das Pi-Delta alarmiert den Benutzer akustisch und visuell bei wichtigen Änderungen bei der Durchblutung im Vergleich zum Ausgangs-Pi-Wert des Patienten. Sobald der Benutzer den Alarm aktiviert hat, wird der Ausgangswert vom Radical-7 festgelegt und repräsentiert 30 Sekunden des momentan gemittelten Pi-Werts. Siehe **Pi-Delta** auf Seite 113 bzgl. des Einstellens eines Pi-Delta Alarms. Die Funktion umfasst einen vom Benutzer definierbaren Pi-Delta-Alarm. Es wird ein akustisches und visuelles Alarmsignal abgegeben, wenn die Durchblutung an der Sensormessstelle in einem bestimmten Zeitraum um einen bestimmten Wert (Differenz) abnimmt. Drei der Variablen werden vom Benutzer innerhalb bestimmter Bereiche ausgewählt. Siehe hierzu „Pi-Delta-Alarme“.

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

## Pi-Delta

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

Optionen	Beschreibung	Werkseinstellungen	Vom Benutzer konfigurierbare Einstellungen
Set Baseline (Ausgangswert einstellen)	Stellt den Wert des Perfusionsindex (Pi) auf den Ausgangswert ein.	Off (Aus)	On (Ein) oder Off (Aus)
Percent Change (Prozentuale Änderung)	Die Differenz in Pi vom Ausgangswert löst akustische und visuelle Alarme aus, sofern diese für die Dauer des Timeout beibehalten werden.	50 %	10 % bis 99 % in Schritten von 1 %
Timeout (Zeitüberschreitung)	Der Zeitraum, in dem die prozentuale Differenz in Pi überwacht wird.	None (Keine)	None (Keine) oder 1, 5, 30 Minuten, 1, 4, 8, 12, 24, 36, 48 Stunden

## Meldungen beim Radical-7

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

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

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>(Pulse CO-Ox) Sensor Near Expiration [(Puls-CO-Ox) Sensor läuft bald ab]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) Sensor Near Expiration [(RAM) Sensor läuft bald ab]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Die verbleibende Lebensdauer des wiederverwendbaren Sensors für die aktive Überwachung beträgt unter 10 %.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ersetzen Sie ihn durch einen neuen wiederverwendbaren Sensor.</li> </ul>
<p><i>(Pulse CO-Ox) No Sensor Connected [(Puls-CO-Ox) Kein Sensor angeschlossen]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) No Sensor Connected [(RAM) Kein Sensor angeschlossen]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Sensor nicht richtig an der Sensorbuchse angeschlossen. Möglicherweise falscher Sensor oder Sensor oder Kabel defekt.</li> <li>• Das Gerät sucht den Puls des Patienten.</li> <li>• Der Sensor ist nicht mit dem Patientenkabel verbunden. Der Sensor ist verkehrt herum mit dem Patientenkabel verbunden.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Trennen Sie den Sensor und schließen Sie ihn wieder an. Beachten Sie die Informationen in der Gebrauchsanweisung des Sensors.</li> <li>• Trennen Sie den Sensor vom Patientenkelanschluss und schließen Sie ihn wieder an.</li> <li>• Überprüfen Sie, ob die Sensor-LED blinkt. Trennen Sie den Sensor und verbinden Sie ihn dann erneut. Wenn die LED nicht leuchtet, tauschen Sie den Sensor aus.</li> </ul>
<p><i>(Pulse CO-Ox) Incompatible Sensor [(Puls-CO-Ox) Inkompatibler Sensor]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) Incompatible Sensor [(RAM) Inkompatibler Sensor]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Kein zulässiger Masimo-Sensor.</li> <li>• Sensor wurde an ein Gerät ohne einen entsprechenden Parameter angeschlossen.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ersetzen Sie den Sensor durch einen zulässigen Masimo-Sensor.</li> <li>• Verwenden Sie einen kompatiblen Sensor. Wenden Sie sich an Ihren Masimo-Vertreter, um mehr über optionale Parameter-Upgrades zu erfahren.</li> </ul>
<p><i>(Pulse CO-Ox) Replace Adhesive Sensor [(Puls-CO-Ox) Klebesensor ersetzen]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) Replace Adhesive Sensor [(RAM) Klebesensor ersetzen]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Wenn ein für den Einpatientengebrauch bestimmter Sensor verwendet wird, ist der Klebestreifen des Sensors beschädigt oder die Haltbarkeit des Klebestreifens abgelaufen.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Tauschen Sie den Klebestreifen des Sensors aus.</li> </ul>

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>(Pulse CO-Ox) Adhesive Near Expiration [(Puls-CO-Ox) Klebesensor läuft bald ab]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) Adhesive Near Expiration [(RAM) Klebesensor läuft bald ab]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Die verbleibende Lebensdauer des Einwegensors für die aktive Überwachung beträgt unter 10 %.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Ersetzen Sie ihn durch einen neuen Einwegsensor.</li> </ul>
<p><i>(Pulse CO-Ox) No Adhesive Sensor Connected [(Puls-CO-Ox) Kein Klebesensor angeschlossen]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) No Adhesive Sensor Connected [(RAM) Kein Klebesensor angeschlossen]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Wenn ein für den Einpatientengebrauch bestimmter Sensor verwendet wird, ist der Klebestreifen des Sensors nicht angebracht.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Vergewissern Sie sich, dass der Klebestreifen fest am Sensor angebracht ist.</li> </ul>
<p><i>(Pulse CO-Ox) Incompatible Adhesive Sensor [(Puls-CO-Ox) Inkompatibler Klebesensor]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) Incompatible Adhesive Sensor [(RAM) Inkompatibler Klebesensor]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Kein zulässiger Masimo-Sensor.</li> <li>Sensor wurde an ein Gerät ohne einen entsprechenden Parameter angeschlossen.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Ersetzen Sie den Sensor durch einen zulässigen Masimo-Sensor.</li> <li>Verwenden Sie einen kompatiblen Sensor. Wenden Sie sich an Ihren Masimo-Vertreter, um mehr über optionale Parameter-Upgrades zu erfahren.</li> </ul>
<p><i>(Pulse CO-Ox) Sensor Initializing [(Puls-CO-Ox) Sensor wird initialisiert]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Gerät prüft den Sensor auf ordnungsgemäße Funktionsweise und Leistung.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Werden innerhalb von 30 Sekunden keine Werte angezeigt, Sensor entfernen und wieder anschließen. Wenn noch immer keine Werte angezeigt werden, durch neuen Sensor ersetzen.</li> </ul>
<p><i>(Pulse CO-Ox) Sensor Off Patient [(Puls-CO-Ox) Sensor vom Patienten abgelöst]</i></p> <p>oder</p> <p><i>(RAM) Sensor Off Patient [(RAM) Sensor vom Patienten abgelöst]</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Sensor nicht einwandfrei am Patienten befestigt.</li> <li>Der Sensor ist nicht ordnungsgemäß am Patienten angebracht. Der Sensor ist beschädigt.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Trennen Sie den Sensor und schließen Sie ihn wieder an. Sensor wieder ansetzen.</li> <li>Bringen Sie den Sensor ordnungsgemäß am Patienten an und verbinden Sie den Sensor wieder mit dem Gerät bzw. dem Patientenkabel. Ist der Sensor beschädigt, muss er ersetzt werden.</li> </ul>

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<i>(RAM) RAM Check Sensor</i> [(RAM) RAM Sensor prüfen]	<ul style="list-style-type: none"> <li>RAM kann keine Daten über RAM-Sensor erfassen.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Stellen Sie sicher, dass der Sensor richtig angelegt ist. Stellen Sie sicher, dass kein Gegenstand am Sensorkabel zieht. Dies kann ein Ablösen des Sensors verursachen.</li> </ul>
<i>(RAM) Sensor Initializing</i> [(RAM) Sensor initialisiert sich]	<ul style="list-style-type: none"> <li>Gerät prüft den Sensor auf ordnungsgemäße Funktionsweise und Leistung.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Werden innerhalb von 30 Sekunden keine Werte angezeigt, Sensor entfernen und wieder anschließen. Wenn noch immer keine Werte angezeigt werden, durch neuen Sensor ersetzen.</li> </ul>
<i>(Pulse CO-Ox) Low Perfusion Index</i> [(Puls-CO-Ox) Niedriger Perfusionsindex]	<ul style="list-style-type: none"> <li>Signalstärke zu schwach.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Platzieren Sie den Sensor an einer besser durchbluteten Stelle. Siehe <b>Messungen – Fehlerbehebung</b> auf Seite 119.</li> </ul>
<i>(Pulse CO-Ox) Low Signal IQ</i> [(Puls-CO-Ox) Niedrige Signal IQ]	<ul style="list-style-type: none"> <li>Gibt die niedrige Signalgüte des angezeigten Wertes aufgrund schlechter Signalstärke an.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Stellen Sie sicher, dass der Sensor richtig angelegt ist. Platzieren Sie den Sensor an einer besser durchbluteten Stelle. Siehe <b>Signal-IQ-Indikatoren</b> auf Seite 57.</li> </ul>
<i>(Pulse CO-Ox) Pulse Search</i> [(Puls-CO-Ox) Pulssuche]	<ul style="list-style-type: none"> <li>Das Gerät sucht nach dem Puls.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Wenn das Gerät nicht innerhalb von 30 Sekunden den Puls anzeigt, trennen Sie es und schließen es erneut an. Wenn der Puls weiterhin gesucht wird, platzieren Sie den Sensor an einer besser durchbluteten Stelle.</li> </ul>
<i>(Pulse CO-Ox) Interference Detected</i> [(Puls-CO-Ox) Störung erkannt] oder <i>(RAM) Interference Detected</i> [(RAM) Störung erkannt]	<ul style="list-style-type: none"> <li>Licht mit hoher Intensität (pulsierendes Stroboskoplicht, übermäßig starkes Umgebungslicht, wie z. B. OP-Leuchten oder direktes Sonnenlicht) oder andere Monitoranzeigen.</li> <li>Inkorrekte Monitor-Netzfrequenzeinstellung (Hz).</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Platzieren Sie ein Masimo Optical Light Shield über dem Sensor.</li> <li>Ändern Sie die Netzfrequenzeinstellung auf die richtige Hz-Einstellung. Siehe <b>Geräteeinstellungen</b> auf Seite 90.</li> </ul>
<i>(Pulse CO-Ox) SpO<sub>2</sub> Only Mode</i> [(Puls CO-Ox) Nur SpO <sub>2</sub> -Modus]	<ul style="list-style-type: none"> <li>Die Meldung wird während einer fehlgeschlagenen Sensorinitialisierungs-/Pulssuchroutine oder einer Überwachung bei fehlgeschlagenen Überwachungsbedingungen angezeigt.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Beachten Sie die Informationen in der Gebrauchsanweisung des Sensors. Platzieren Sie ein Masimo Light Shield über dem Sensor, und justieren Sie den Sensor.</li> </ul>

Meldung	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<i>Low SpCO SIQ</i> (Niedrige SpCO-SIQ)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Zeigt eine niedrige Signalgüte bei der SpCO-Messung an.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Stellen Sie sicher, dass der Sensor richtig angelegt ist. Überprüfen Sie, ob der Sensor ordnungsgemäß funktioniert. Tauschen Sie den Sensor andernfalls aus. Siehe <b>Erfolgreiche Überwachung von SpCO</b> auf Seite 30.</li> </ul>
<i>Low SpMet SIQ</i> (Niedrige SpMet-SIQ)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Zeigt eine niedrige Signalgüte bei der SpMet-Messung an.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Stellen Sie sicher, dass der Sensor richtig angelegt ist. Überprüfen Sie, ob der Sensor ordnungsgemäß funktioniert. Tauschen Sie den Sensor andernfalls aus. Siehe <b>Erfolgreiche Überwachung von SpMet</b> auf Seite 30.</li> </ul>
<i>Low SpHb SIQ</i> (Niedrige SpHb-SIQ)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Zeigt eine niedrige Signalgüte bei der SpHb-Messung an.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Stellen Sie sicher, dass der Sensor richtig angelegt ist. Überprüfen Sie, ob der Sensor ordnungsgemäß funktioniert. Tauschen Sie den Sensor andernfalls aus. Siehe <b>Erfolgreiche Überwachung der SpHb-Konzentration</b> auf Seite 28.</li> </ul>
„- -“ (Striche als Parameterwert angezeigt – Ungültiger Parameteralarm)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Es kann kein Parameterwert angezeigt werden.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Überprüfen Sie das Befinden des Patienten.</li> </ul>
<i>Low Battery</i> (Geräteakku schwach)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Die Akkuladung ist niedrig.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Laden Sie den Akku auf, indem Sie das Handgerät in die Dockstation einsetzen und das Gerät mit Netzstrom betreiben. Akku nötigenfalls ersetzen.</li> </ul>
<i>Speaker Failure</i> (Lautsprecherausfall)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Das Gerät muss gewartet werden.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Verständigen Sie den technischen Support von Masimo. Siehe <b>Kapitel 9: Wartung und Pflege</b> auf Seite 145.</li> </ul>
<i>RTC Battery Low (RTC-Batterieladung niedrig)</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Das Gerät muss gewartet werden.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Verständigen Sie den technischen Support von Masimo. Siehe <b>Kapitel 9: Wartung und Pflege</b> auf Seite 145.</li> </ul>

# Kapitel 7: Fehlerbehebung

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

## Messungen – Fehlerbehebung

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

Weitere Informationen finden Sie unter **Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen** auf Seite 11.

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<i>Anzeige von Meldung für niedrige SIQ (niedrige Signalqualität).</i>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Sensor ist beschädigt oder funktioniert nicht.</li><li>• Ungeeigneter Sensortyp oder nicht ordnungsgemäßes Anbringen.</li><li>• Übermäßige Bewegung.</li><li>• Schwache Durchblutung.</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Überprüfen Sie Typ und Größe des Sensors und legen Sie den Sensor erneut an. Siehe <i>Gebrauchsanweisung</i> des Sensors.</li><li>• Prüfen Sie, ob der Blutfluss zur Sensormessstelle eingeschränkt ist.</li><li>• Überprüfen Sie die Platzierung des Sensors. Bringen Sie den Sensor erneut an oder platzieren Sie ihn an einer anderen Stelle.</li><li>• Ersetzen Sie den Sensor.</li><li>• Reduzieren oder stoppen Sie Bewegungen an der überwachten Stelle.</li><li>• Stellen Sie auf „Maximum Sensitivity“ (Maximale Empfindlichkeit) ein. Siehe <b>Empfindlichkeitsmodi im Überblick</b> auf Seite 54.</li></ul>

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>Schwierigkeiten beim Erhalten eines Messwerts.</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Sensor bzw. Sensorgröße ungeeignet.</li> <li>• Ungeeigneter Sensortyp oder nicht ordnungsgemäßes Anbringen.</li> <li>• Schwache Durchblutung.</li> <li>• Übermäßige Bewegungsartefakte.</li> <li>• Übermäßiges Umgebungs- oder Stroboskoplicht.</li> <li>• Niedriger Batterieladezustand/nicht an Stromnetz angeschlossen.</li> <li>• Störung durch induziertes Rauschen verursacht durch Netzfrequenz.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Warten Sie lange genug, bis sich der Parameterwert stabilisiert hat.</li> <li>• Überprüfen Sie Typ und Größe des Sensors und legen Sie den Sensor erneut an. Siehe <i>Gebrauchsanweisung</i> des Sensors.</li> <li>• Prüfen Sie, ob der Blutfluss zur Sensormessstelle eingeschränkt ist.</li> <li>• Überprüfen Sie die Platzierung des Sensors. Bringen Sie den Sensor erneut an oder platzieren Sie ihn an einer anderen Stelle.</li> <li>• Ersetzen Sie den Sensor.</li> <li>• Achten Sie darauf, dass Gerät und Sensor mit dem Parameter konfiguriert sind.</li> <li>• Überprüfen Sie, ob der richtige Sensor und eine für den Patienten geeignete Sensorgröße gewählt wurde.</li> <li>• Schirmen Sie den Sensor vor übermäßigem Umgebungslicht oder Stroboskoplicht ab.</li> <li>• Reduzieren oder stoppen Sie Bewegungen an der überwachten Stelle.</li> <li>• Schieben Sie das Handgerät in die Dockstation. Überprüfen Sie, ob das Netzkabel der Dockstation eingesteckt ist und ihre Betriebsanzeige leuchtet.</li> <li>• Überprüfen Sie die 50- bzw. 60-Hz-Menü-Einstellung und ändern Sie sie gegebenenfalls. Siehe <b>Lokalisierung</b> auf Seite 92.</li> </ul>
<p><i>Parameterwerte werden als Striche angezeigt.</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Parameter hat sich möglicherweise nicht stabilisiert.</li> <li>• Gerät ist möglicherweise mit diesem Parameter nicht konfiguriert.</li> <li>• Sensor ist mit diesem Parameter nicht kompatibel.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Warten Sie lange genug, bis sich der Parameterwert stabilisiert hat.</li> <li>• Überprüfen Sie Typ und Größe des Sensors und legen Sie den Sensor erneut an. Siehe <i>Gebrauchsanweisung</i> des Sensors.</li> <li>• Prüfen Sie, ob der Blutfluss zur Sensormessstelle eingeschränkt ist.</li> <li>• Überprüfen Sie die Platzierung des Sensors. Bringen Sie den Sensor erneut an oder platzieren Sie ihn an einer anderen Stelle.</li> <li>• Ersetzen Sie den Sensor.</li> <li>• Achten Sie darauf, dass Gerät und Sensor mit dem Parameter konfiguriert sind.</li> </ul>

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<i>Abgeblendete Parameter</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Geringe Signalqualität</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Untersuchen Sie den Patienten.</li> <li>• Überprüfen Sie Typ und Größe des Sensors und legen Sie den Sensor erneut an. Siehe <i>Bedienungsanleitung</i> des Sensors.</li> <li>• Prüfen Sie, ob der Blutfluss zur Sensormessstelle eingeschränkt ist.</li> <li>• Überprüfen Sie die Platzierung des Sensors. Bringen Sie den Sensor erneut an oder platzieren Sie ihn an einer anderen Stelle.</li> <li>• Ersetzen Sie den Sensor.</li> <li>• Reduzieren oder stoppen Sie Bewegungen an der überwachten Stelle.</li> <li>• Stellen Sie auf „MAX Sensitivity“ (maximale Empfindlichkeit) ein. Siehe <b><i>Empfindlichkeitsmodi im Überblick</i></b> auf Seite 54.</li> </ul>
<i>Parameterwerte entsprechen nicht dem Gesundheitszustand oder den arteriellen Blutgaswerten</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Schwache Durchblutung</li> <li>• Sensorablösung</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Überprüfen Sie, ob Fehlermeldungen angezeigt werden. Siehe <b><i>Kapitel 6: Alarmer und Meldungen</i></b> auf Seite 107.</li> <li>• Überprüfen Sie, ob der Sensor richtig platziert ist bzw. ob er zu fest sitzt. Bringen Sie den Sensor erneut an oder wählen Sie eine andere Messstelle. Stellen Sie das Gerät auf „MAX Sensitivity“ (maximale Empfindlichkeit) ein und überprüfen Sie, ob der Sensor ordnungsgemäß am Patienten angebracht ist. Siehe <i>Gebrauchsanweisung</i> des Sensors.</li> </ul>
<i>Unerwartete Parameterwerte</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Niedrige SIQ- oder Pi-Werte</li> <li>• Ungeeignete Sensorgröße oder nicht geeigneter Messort</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Bringen Sie den Sensor an einer anderen Stelle an, sodass die SIQ- und Pi-Messwerte eindeutig ablesbar sind. Ermitteln Sie einen Durchschnittswert aus an drei verschiedenen Stellen gemessenen Werten, um die Genauigkeit zu erhöhen. Geben Sie eine Blutprobe ab, um die CO-Oximetrie im Labor zu Vergleichszwecken testen zu lassen.</li> <li>• Überprüfen Sie, ob eine für den Patienten geeignete Sensorgröße gewählt wurde. Überprüfen Sie die korrekte Position des Sensors. Siehe <i>Gebrauchsanweisung</i> des Sensors.</li> </ul>

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<i>Unerwartet hoher SpCO-Messwert</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Methämoglobin-Konzentration ist möglicherweise erhöht.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Geben Sie eine Blutprobe ab, um die CO-Oximetrie im Labor testen zu lassen. Siehe den <b>Anhang: Konzepte der Alarmantwortverzögerung</b> auf Seite 153.</li> </ul>

## Fehlerbehebung beim Radical-7

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

Weitere Informationen finden Sie in **Kapitel 6: Alarme und Meldungen** auf Seite 107.

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<i>Gerät schaltet sich nicht ein</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Entladene Batterie.</li> <li>• Eine oder beide Sicherungen sind durchgebrannt.</li> <li>• Interner Fehler.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Laden Sie den Akku auf.</li> <li>• Überprüfen und ersetzen Sie die Sicherungen. Siehe <b>Auswechseln der Sicherungen</b> auf Seite 146.</li> <li>• Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe <b>Kontaktaufnahme mit Masimo</b> auf Seite 150.</li> </ul>
<i>Systemausfall, technischer Alarm aktiv (kontinuierlicher Lautsprecherton)</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Interner Fehler.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Unterdrücken Sie den Alarm durch Drücken der <i>Alarm-Stumm</i>-Taste. Wenn das Alarmsignal weiterhin ertönt, schalten Sie das Radical-7 aus. Ersetzen Sie nötigenfalls den Handgeräteakku.</li> <li>• Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe <b>Kontaktaufnahme mit Masimo</b> auf Seite 150.</li> </ul>

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<i>Lautsprecher funktioniert nicht</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Toneinstellungen am Gerät sind möglicherweise falsch.</li> <li>• Interner Fehler.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Schalten Sie das Radical-7 aus und wieder ein.</li> <li>• Überprüfen Sie, dass <i>Alarmer</i> und <i>Töne</i> nicht stummgeschaltet sind.</li> <li>• Überprüfen Sie die Lautstärkeinstellungen der <i>Alarmer</i> und <i>Töne</i>.</li> <li>• Überprüfen Sie, dass sich das Gerät nicht im Modus <i>All mute</i> (Alles stummgeschaltet) befindet.</li> <li>• Überprüfen Sie, dass der Gerätelautsprecher nicht verdeckt ist.</li> <li>• Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe <b>Kontaktaufnahme mit Masimo</b> auf Seite 150.</li> </ul>
<i>Gerätebildschirm ohne Anzeige</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Das Gerät ist ausgeschaltet</li> <li>• Inkorrekte Helligkeitseinstellung</li> <li>• Die Batterien sind möglicherweise entladen.</li> <li>• Interner Fehler.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Schalten Sie das Radical-7 aus und wieder ein.</li> <li>• Regulieren Sie die Helligkeitseinstellung. Siehe <b>Helligkeit</b> auf Seite 95.</li> <li>• Laden Sie den Akku auf.</li> <li>• Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe <b>Kontaktaufnahme mit Masimo</b> auf Seite 150.</li> </ul>
<i>Touchscreen/Tasten reagieren nicht auf Tastendruck</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• EMI (Elektromagnetische Interferenz)</li> <li>• Interner Fehler.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Überprüfen Sie, ob die Wechselstromversorgung ordnungsgemäß geerdet ist.</li> <li>• Stellen Sie das Gerät nicht in der Nähe anderer Geräte auf, die elektromagnetische Interferenzen verursachen können.</li> <li>• Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe <b>Kontaktaufnahme mit Masimo</b> auf Seite 150.</li> </ul>

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<i>Die Batterieladungszeit ist deutlich herabgesetzt.</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Die Batterie ist nicht vollständig aufgeladen.</li> <li>• Die Batterie ist defekt.</li> <li>• Batteriekapazität beeinträchtigt.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Überprüfen Sie die Akkuladungsanzeige.</li> <li>• Überprüfen Sie, ob die Batterie vollständig geladen ist.</li> <li>• Ersetzen Sie den Akku. Siehe <b>Auswechseln des Akkus</b> auf Seite 146.</li> <li>• Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe <b>Kontaktaufnahme mit Masimo</b> auf Seite 150.</li> </ul>
<i>Akku wird nicht aufgeladen</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Netzstromkabel abgetrennt.</li> <li>• Der Akku ist defekt.</li> <li>• Interner Fehler.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Schließen Sie das Netzstromkabel an die Dockstation an.</li> <li>• Ersetzen Sie den Akku. Siehe <b>Auswechseln des Akkus</b> auf Seite 146.</li> <li>• Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe <b>Kontaktaufnahme mit Masimo</b> auf Seite 150.</li> </ul>
<i>Gerät erkennt nicht den Anschluss des Patientenkabels</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Der Kabelstecker ist nicht ordnungsgemäß am Gerät angeschlossen.</li> <li>• Beschädigter Stecker.</li> <li>• Beschädigtes Kabel.</li> <li>• Kabel abgelaufen.</li> <li>• Interner Fehler.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ziehen Sie das Kabel ab und schließen Sie es erneut an.</li> <li>• Achten Sie darauf, dass der Stecker vollständig in das Gerät eingesteckt ist.</li> <li>• Ersetzen Sie das Kabel.</li> <li>• Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe <b>Kontaktaufnahme mit Masimo</b> auf Seite 150.</li> </ul>
<i>Gerät erkennt nicht den Anschluss des Sensors</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Der Sensor ist nicht ordnungsgemäß an das Gerät angeschlossen.</li> <li>• Falsche Platzierung des Sensors.</li> <li>• Sensor beschädigt.</li> <li>• Sensor abgelaufen.</li> <li>• Interner Fehler.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Entfernen Sie den Sensor und schließen Sie ihn erneut an.</li> <li>• Achten Sie darauf, dass der Stecker vollständig in das Gerät eingesteckt ist.</li> <li>• Legen Sie den Sensor erneut am Patienten an. Siehe <i>Gebrauchsanweisung</i> des Sensors.</li> <li>• Ersetzen Sie den Sensor.</li> <li>• Schalten Sie das Radical-7 aus und wieder ein.</li> <li>• Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe <b>Kontaktaufnahme mit Masimo</b> auf Seite 150.</li> </ul>

Symptom	Mögliche Ursachen	Nächste Schritte
<p><i>Gerät kommuniziert nicht mit anderen externen Geräten über kabelgebundene Verbindung</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Externes Gerät ist nicht kompatibel.</li> <li>• Die Einstellungen des Geräteanschlusses sind nicht ordnungsgemäß konfiguriert.</li> <li>• Das Kommunikationskabel ist nicht ordnungsgemäß angeschlossen.</li> <li>• Das angeschlossene Netzwerk ist nicht verfügbar.</li> <li>• Interner Fehler.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Überprüfen Sie die Kompatibilität des externen Geräts.</li> <li>• Überprüfen Sie die Geräteeinstellungen des Datenanschlusses. Siehe <b>Geräteausgabe</b> auf Seite 98.</li> <li>• Überprüfen Sie den Anschluss des Kommunikationskabels.</li> <li>• Überprüfen Sie die Einstellungen des angeschlossenen Netzwerks und dessen Verfügbarkeit.</li> <li>• Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe <b>Kontakttaufnahme mit Masimo</b> auf Seite 150.</li> </ul>
<p><i>Gerät kommuniziert nicht mit anderen externen Geräten über drahtlose Verbindung</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Externes Gerät ist nicht kompatibel.</li> <li>• WLAN ist nicht eingeschaltet und/oder nicht ordnungsgemäß konfiguriert.</li> <li>• Der Standort verfügt über keine Drahtlosverbindung.</li> <li>• Das angeschlossene Netzwerk ist nicht verfügbar.</li> <li>• Interner Fehler.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Überprüfen Sie die Kompatibilität des externen Geräts.</li> <li>• Überprüfen Sie, dass die Drahtlosfunktionalität aktiviert und ordnungsgemäß konfiguriert ist. Siehe <b>WLAN</b> auf Seite 93.</li> <li>• Überprüfen Sie die WLAN-Verfügbarkeit für diesen Standort.</li> <li>• Überprüfen Sie die Einstellungen des Netzwerks und dessen Verfügbarkeit.</li> <li>• Wenden Sie sich an den Masimo-Kundendienst. Siehe <b>Kontakttaufnahme mit Masimo</b> auf Seite 150.</li> </ul>
<p><i>LEDs an der Dockstation blinken dauernd</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Softwareversionen des Handgeräts und der Dockstation sind inkompatibel.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Auf aktuelle Softwareversionen aktualisieren.</li> <li>• Kompatible Softwareversionen für Handgerät und Dockstation verwenden.</li> </ul>



# Kapitel 8: Technische Daten

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

## Anzeigebereich

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

## Messgenauigkeit (ARMS\*)

Sauerstoffsättigung (SpO <sub>2</sub> )		
Keine Bewegung [1] (SpO <sub>2</sub> von 60 % bis 80 %)	Erwachsene, Kinder und Säuglinge	3%
Keine Bewegung [2] (SpO <sub>2</sub> von 70 % bis 100 %)	Erwachsene, Kinder und Säuglinge	2%
	Neugeborene	3%
Bewegung [3] (SpO <sub>2</sub> von 70 % bis 100 %)	Alle Patientenpopulationen	3%
Schwache Durchblutung [4] (SpO <sub>2</sub> von 70 % bis 100 %)	Alle Patientenpopulationen	2%
Pulsfrequenz (PR)		
Bereich	25 bis 240 Schläge/Min.	
Keine Bewegung	Alle Patientenpopulationen	3 Schläge/min
Bewegung [5]	Alle Patientenpopulationen	5 Schläge/min

Schwache Durchblutung	Alle Patientenpopulationen	3 Schläge/min
<b>Carboxyhämoglobinwert (SpCO) [1]</b>		
Bereich von 1 % bis 40 %	Erwachsene, Kinder und Säuglinge	3%
<b>Methämoglobinwert (SpMet) [1]</b>		
Bereich von 1 % bis 15 %	Alle Patientenpopulationen	1%
<b>Gesamthämoglobin SpHb [6]</b>		
Bereich von 8 g/dl bis 17 g/dl	Erwachsene, Kinder	1 g/dl
<b>Atemfrequenz (RRa) [7]</b>		
Bereich von 4 bis 70 Atemzüge/min	Erwachsene, Kinder	1 Atemzüge/min
<b>Atemfrequenz (RRp) [7]</b>		
Bereich von 4 bis 70 Atemzüge/min	Erwachsene, Kinder	1 Atemzüge/min

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

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

## Auflösung

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

## Stromversorgung

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

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

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

## Umgebungsbedingungen

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

## Physische Merkmale

Abmessungen	
Handgerät	22,3 cm x 8,9 cm x 4,3 cm (8,8 Zoll x 3,5 Zoll x 1,7 Zoll)
Standalone-Konfiguration*	26,7 cm x 8,9 cm x 19,5 cm (10,5 Zoll x 3,5 Zoll x 7,7 Zoll)

Gewicht	
Handgerät	0,62 kg (1,4 lbs)
Dockstation (RDS-1, RDS-3)	1,14 kg (2,5 lbs)
Standalone-Konfiguration*	1,76 kg (3,9 lbs)

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

## Verlaufsspeicher

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

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

## Alarmer

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

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

\* Bei Einstellung der Lautstärke auf die höchste Stufe.

## Anzeigeindikatoren

Element	Beschreibung
Trendspeicher	Max. 96 Stunden bei einer Auflösung von 2 Sekunden
Bildwiederholrate	1 Sekunde
Typ	Hintergrundbeleuchtete aktive Matrix TFT LCD

Element	Beschreibung
Pixel	480 x 272 Pixel
Pixelabstand	0,25 mm

## Einhaltung gesetzlicher Vorschriften

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

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

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

Kabelkonformität	
Kabel	Länge
Analogkabel	2 m (6,6 Fuß)
Satshare-Kabel	2,13 m (7 Fuß)

Kabelkonformität	
Serielles Kabel	2 m (6,6 Fuß)
Kabel für Potenzialausgleichserdung	3,75 m (12,3 Fuß)
Netzstromkabel	2 m (6,6 Fuß)
Patientenkabel	Detaillierte Informationen siehe Masimo-Webseite. (www.Masimo.com)

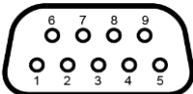
## Ausgangsschnittstelle

Dockstation
Serielle RS-232-Schnittstelle (RDS-1, RDS-3)*
Schwachstromruf/Analogausgang (RDS-1, RDS-3)
SatShare (RDS-1). Siehe <b>Technische Daten zur seriellen Schnittstelle</b> auf Seite 132.

\* Die verfügbaren Optionen für das Kommunikationsprotokoll finden Sie unter **Geräteausgabe** auf Seite 98.

## Technische Daten zur seriellen Schnittstelle

Die digitale Schnittstelle für serielle Kommunikation beruht auf dem genormten RS-232-Protokoll. Siehe **Handgerät, Rückansicht** auf Seite 36. Das Radical-7 gibt standardmäßig ASCII 1-Textdaten über den seriellen Anschluss aus. Der Benutzer kann jedoch einen anderen Ausgabemodus wählen. Die serielle Schnittstelle des Radical-7 steht nur zur Verfügung, wenn das Radical-7-Handgerät korrekt in die Dockstation eingesetzt ist.



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

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

Pol	Signal-Bezeichnung
7	Nicht verwendet
8	Nicht verwendet
9	Nicht verwendet

## Einrichtung der seriellen Schnittstelle

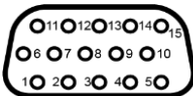
Um eine Verbindung mit dem Radical-7 herzustellen und serielle Textdaten zu empfangen, muss ein serielles Schnittstellenkabel mit einem Ferritkern an die serielle Ausgangsbuchse auf der Rückseite der Radical-7-Dockstation angeschlossen werden. Siehe **Handgerät, Rückansicht** auf Seite 36. Nach Aufbau der seriellen Kommunikation werden die Datenpakete in Intervallen von 1 Sekunde übertragen. Siehe **Geräteeinstellungen** auf Seite 90.

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

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

## Spezifikationen des Analogausgangs und Schwesternrufs

Analogausgang und Schwesternruf stehen über die gleiche DB-15-Anschlussbuchse zur Verfügung. Siehe **Handgerät, Rückansicht** auf Seite 36. Analogausgang und Schwesternruf-Schnittstelle stehen nur dann zur Verfügung, wenn das Handgerät mit der Dockstation verbunden ist. Es dürfen ausschließlich Analog- und Schwesternruf-Kabel mit Ferritkern verwendet werden.



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

Pol	Signal-Bezeichnung	Pol	Signal-Bezeichnung	Pol	Signal-Bezeichnung
1	+5 V (60 mA max.)	6	Schwernerruf (Schließerkontakt)	11	Erdung

Pol	Signal-Bezeichnung	Pol	Signal-Bezeichnung	Pol	Signal-Bezeichnung
2	Erdung	7	Schwesternruf (Öffnungskontakt)	12	Schwesternruf – Gemeinsame Leitung
3	Erdung	8	Erdung	13	Erdung
4	Erdung	9	Analog 1	14	Erdung
5	Erdung	10	Erdung	15	Analog 2

### Analogausgang

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

### Kalibrierung

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

### Schwesternruf

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

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

## WLAN-Spezifikationen

Kommunikation (WLAN)	
Typ	WLAN-Funkübertragung: IEEE 802.11 a/b/g
Häufigkeit	2,4 GHz – 802.11b/g/n: 2412–2472 MHz 5,0 GHz – 802.11a/n: 5150–5250 MHz, 5250–5350 MHz, 5470–5725 MHz, 5725–5825 MHz
Max. Spitzenausgangsleistung	18 dBm

<b>Kommunikation (WLAN)</b>	
Klassifizierung der Ausgangsnennleistung	Leitungsgeführt
Ausgangsleistungstyp	Werkseitig festgelegt
Modulationstypen	OFDM, BPSK, CCK
Modulationssignale	Analog und digital
Verfügbare Datenraten	802.11a – 6, 9, 12, 18, 24, 36, 48, 54 Mbps. 802.11b – 1, 2, 5,5, 11 Mbps. 802.11g – 6, 9, 12, 18, 24, 36, 48, 54 Mbps. 802.11n – MCS 0-7 HT20/HT40

<b>Kommunikation (Bluetooth)</b>	
Typ	Bluetooth
Häufigkeit	2402-2480 MHz
Max. Spitzenausgangsleistung	< 12 dBm
Klassifizierung der Ausgangsnennleistung	Leitungsgeführt
Ausgangsleistungstyp	Werkseitig festgelegt
Modulationstypen	DH5
Modulationssignale	Analog und digital
Verfügbare Datenraten	1, 2, 3 Mbps

<b>Kommunikation (WLAN und Bluetooth)</b>	
Tastgrad	6 % (Maximum) <i>(Hinweis: Die Software sendet 120 Bytes zu 62,5 Hz für 7500 Bytes pro Sekunde oder 60 Kbps. Schlechtester Tastgrad bei minimaler Übertragungsrate von 1,1 Mbps. Also ist der kalkulierte Tastgrad 0,06 Mbps/1,1 Mbps, was in einem Tastgrad von ca. 6 % resultiert.)</i>

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

Funktechnische Compliance	
USA	FCC-ID: VKF-RAD7A oder VKF-RAD7B FCC-Modell: Radical-7 FCC, Titel 47, Teil 15
Kanada*	IC-ID: 7362A-RAD7A oder 7362A-RAD7B IC-Modell: VKF-RAD7A oder VKF-RAD7B RSS-247
Europa	EU-Funkanlagen-Richtlinie (RED 2014/53/EU) EN 300 328:V2.1.1 EN 301 893:V2.1.1 EN 301 489-1:V2.2.0 EN 301 489-17 V3.1.1 EN 62311
Japan	TELEC Artikel 2-1-19 Artikel 2-1-19-3 Artikel 2-1-19-3-2
Korea	KN 301 489-1 V2.2.0 KN 301 489-17 V3.1.1
China	CMIIT ID: 2020AP7883

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

## Leitfaden und Herstellererklärungen – Elektromagnetische Kompatibilität

### Elektromagnetische Emissionen

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

Elektromagnetische Emissionen		
Störaussendungstest	Einhaltung gesetzlicher Vorschriften	Elektromagnetisches Umfeld – Richtlinien
HF-Emissionen CISPR 11	Gruppe 1	Das ME-Gerät verwendet HF-Energie nur für interne Funktionen. Daher sind die abgestrahlten HF-Emissionen gering und dürften keine Störung bei in der Nähe befindlichen elektronischen Geräten verursachen.
HF-Emissionen CISPR 11	Klasse B	Geeignet für den Einsatz an allen Betriebsstätten, einschließlich häuslicher Betriebsstätten und direkt an das öffentliche Niederspannungsnetzwerk angeschlossener Gebäude, die zu Wohnzwecken genutzt werden.
Oberwellenemissionen IEC 61000-3-2	Klasse A	
Spannungsschwankungen/Flicker IEC 61000-3-3	Erfüllt	

## Elektromagnetische Störfestigkeit

Elektromagnetische Störfestigkeit			
Das medizinische elektrische Gerät ist für einen Einsatz im nachstehend erläuterten elektromagnetischen Umfeld vorgesehen. Der Kunde bzw. der Benutzer des medizinischen Geräts muss sicherstellen, dass es ausschließlich in einem solchen Umfeld verwendet wird.			
Störfestigkeitsprüfung	Prüfpegel gemäß IEC 60601	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetisches Umfeld – Richtlinien
Elektrostatische Entladung (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV direkter Kontakt ±8 kV Luft	±6 kV direkter Kontakt ±8 kV Luft	Böden sollten aus Holz, Beton oder Keramikfliesen bestehen. Bei Kunststoffbelägen sollte die relative Feuchtigkeit mindestens 30 % betragen.
Transiente Störsignale / Burst IEC 61000-4-4	+/- 2 kV für Netzleitungen +/- 1 kV für Eingangs-/ Ausgangsleitungen		Die Netzstromversorgung sollte die für Industrie- und Krankenhausumgebungen übliche Qualität aufweisen.

<b>Elektromagnetische Störfestigkeit</b>			
Stoßspannungen IEC 61000-4-5	+/- 1 kV Gegentakt +/-2 kV Gleichtakt		Die Netzstromversorgung sollte die für Industrie- und Krankenhausumgebungen übliche Qualität aufweisen.
Spannungseinbrüche, Kurzzeitunterbrechungen und Spannungsschwankungen der Stromversorgungsleitungen IEC 61000-4-11	100 % Abfall der Netzspannung für 0,5 Zyklen 60% Abfall der Netzspannung für 5 Zyklen 30% Abfall der Netzspannung für 25 Zyklen		Die Netzstromversorgung sollte die für Industrie- und Krankenhausumgebungen übliche Qualität aufweisen.
Magnetfelder mit energietechnischen Frequenzen (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Die Magnetfeldeinstrahlung auf die Netzfrequenz sollte innerhalb der für Industrie- und Krankenhausumgebungen üblichen Grenzen liegen.
Tragbare und mobile Hochfrequenzkommunikationsgeräte sollten maximal im empfohlenen Abstand zu Teilen des medizinischen elektrischen Geräts, einschließlich Kabeln, verwendet werden. Dieser Abstand wird aus einer der Senderfrequenz entsprechenden Gleichung ermittelt.			
<b>Störfestigkeitsprüfung</b>	<b>Prüfpegel gemäß IEC 60601</b>	<b>Übereinstimmungspegel</b>	<b>Empfohlener Abstand</b>
Leitungsgeführte HF IEC 61000-4-6	3Vrms	3 V	$d = \left[ \frac{3,5}{V_1} \right] \sqrt{P}$
Ausgestrahlte HF IEC 61000-4-3	20 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz	20 V/m	$d = \left[ \frac{3,5}{E_1} \right] \sqrt{P}$ 80 MHz bis 800 MHz  $d = \left[ \frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$ 800 MHz bis 2,5 GHz  Wobei P die maximale Ausgangsnennleistung des Senders in Watt (W) lt. Herstellerangaben ist und d den empfohlenen Abstand in Metern (m) darstellt.

Elektromagnetische Störfestigkeit			
			<p>Die Feldstärken stationärer Funksender, die durch eine EMV-Prüfung vor Ort ermittelt wurden<sup>a</sup>, sollten in jedem Frequenzbereich<sup>b</sup> unter dem Übereinstimmungspegel liegen.</p> <p>In der Nähe von Geräten, die mit dem folgenden Symbol gekennzeichnet sind, können Störungen auftreten:</p> 
<p><b>Hinweis 1:</b> Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der Abstand für den höheren Frequenzbereich.</p> <p><b>Hinweis 2:</b> Diese Richtlinien treffen u. U. nicht auf alle Situationen zu, da die Ausbreitung elektromagnetischer Wellen auch durch Absorption und Reflexion von in der Nähe befindlichen Bauwerken, Gegenständen und Menschen beeinflusst wird.</p>			
<p>(a) Feldstärken von stationären Sendern wie z. B. Basisstationen für Funktelefone (Handy oder kabellos) und terrestrischen Mobilfunk, Amateurfunk, sowie amplitudenmodulierte (AM) und frequenzmodulierte (FM) Rundfunk- bzw. Fernsehsendungen können theoretisch nicht genau abgeschätzt werden. Zur Beurteilung des elektromagnetischen Umfelds, das durch solche stationären Funksender erzeugt wird, sollte eine EMV-Prüfung vor Ort in Betracht gezogen werden. Wenn die gemessenen Feldstärken am Standort, an dem das medizinische elektrische Gerät zum Einsatz kommt, die anwendbare, oben genannte HF-Konformitätsstufe überschreitet, muss überprüft werden, ob das medizinische elektrische Gerät einwandfrei funktioniert. Bei abnormaler Funktion sind entsprechende zusätzliche Maßnahmen zu treffen, z. B. eine Neuausrichtung des ME-Geräts oder die Wahl eines anderen Aufstellplatzes.</p> <p>(b) Im Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHz sollten die Feldstärken unter [V1] V/m liegen.</p>			

## Testspezifikationen für ENCLOSURE PORT IMMUNITY zu RF Wireless Communication Equipment

Test- frequenz (MHz)	Band (a) (MHz)	Service (a)	Modu- lation (b)	Maxi- male Leis- tung (W)	Ab- stand (m)	Level Störfes- tigkeits- prüfung (V/m)
385	380-395	TETRA 400	Pulsmodulation (b) 18 Hz	1,8	0,3	27
450	430-470	GMRS 460, FRS 460	FM (c) +/- 5 kHz Abweichung 1 kHz Sinus	2	0,3	28
710	704-787	LTE-Band 13, 17	Pulsmodulation (b) 217 Hz	0,2	0,3	9
745						
780						
810	800-960	GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, LTE Band 5	Pulsmodulation (b) 18 Hz	2	0,3	28
870						
930						
1 720	1 700-1 990	GSM 1800; CDMA 1900; GSM 1900; DECT; LTE Band 1, 3. 4. 35: UMTS	Pulsmodulation (b) 217 Hz	2	0,3	28
1 845						
1 970						
2 450	2 400-2 570	Bluetooth, WLAN, 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 7	Pulsmodulation (b) 217 Hz	2	0,3	28
5 240	5 100-5 800	WLAN 802.11 a/n	Pulsmodulation (b) 217 Hz	0,2	0,3	9
5 500						
5 785						

**Hinweis:** Wenn IMMUNITY TEST LEVEL (Level Störfestigkeitsprüfung) erforderlich, kann der Abstand zwischen der sendenden Antenne und ME EQUIPMENT oder ME SYSTEM auf 1 m reduziert werden. Der Testabstand von 1 m ist laut IEC 61000-4-3 zulässig.

**(a)** Für manche Dienste sind Uplink-Frequenzen enthalten.

**(b)** Der Träger wird für 50% Tastgrad Rechtecksignal moduliert.

**(c)** Als Alternative zu FM-Modulation kann 50% Pulsmodulation bei 18 Hz verwendet werden. Dies repräsentiert nicht die tatsächliche Modulation sondern den schlechtesten Fall.

## Empfohlene Mindestabstände

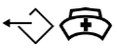
Empfohlener Abstand zwischen tragbaren und mobilen Hochfrequenzkommunikationsgeräten und dem ME-Gerät			
Das ME-Gerät ist für die Verwendung in einer elektromagnetischen Umgebung bestimmt, in der HF-Störstrahlungen kontrolliert werden. Der Kunde bzw. Benutzer des ME-Geräts kann zur Vermeidung elektromagnetischer Störungen beitragen, indem er den Mindestabstand zwischen tragbaren Kommunikationsgeräten sowie mobilen HF-Funkgeräten (Sendern) und dem ME-Gerät entsprechend der nachstehenden Empfehlungen einhält. Diese Empfehlungen basieren auf der maximalen Ausgangsleistung der Kommunikationsgeräte.			
Maximale Ausgangsnennleistung des Senders (W)	Abstand im Verhältnis zur Senderfrequenz (m)		
	150 kHz bis 80 MHz $d = 1,17 \cdot \sqrt{P}$	80 MHz bis 800 MHz $d = 0,18 \cdot \sqrt{P}$	800 MHz bis 2,5 GHz $d = 0,35 \cdot \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,018	0,035
0,1	0,37	0,057	0,11
1	1,17	0,18	0,35
10	3,7	0,57	1,1
100	11,7	1,8	3,5
Bei Sendern mit einer oben nicht aufgeführten maximalen Ausgangsnennleistung kann der empfohlene Abstand „d“ in Metern (m) durch die der Senderfrequenz entsprechende Formel geschätzt werden, wobei „P“ die vom Hersteller angegebene maximale Ausgangsnennleistung des Senders in Watt (W) ist.			
<p><b>Hinweis 1:</b> Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der Abstand für den höheren Frequenzbereich.</p> <p><b>Hinweis 2:</b> Diese Richtlinien treffen u. U. nicht auf alle Situationen zu, da die Ausbreitung elektromagnetischer Wellen auch durch Absorption und Reflexion von in der Nähe befindlichen Bauwerken, Gegenständen und Menschen beeinflusst wird.</p>			

## Symbole

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

Symbol	Beschreibung	Symbol	Beschreibung
	Gebrauchsanweisung befolgen		Gebrauchsanweisung beachten
	Konformitätszeichen bezüglich Richtlinie 93/42/EWG für Medizingeräte		ANSI/AAMI ES60601-1 Zertifizierung

Symbol	Beschreibung	Symbol	Beschreibung
IPX1	Schutz vor senkrecht fallenden Wassertropfen		Sicherungsaustausch – Nur gegen in dieser Gebrauchsanweisung angegebene zeitlich verzögerte Sicherungen austauschen.
	Nicht steril		Defibrillationssicher. Anwendungsteil vom Typ BF
	Getrennte Sammlung von Elektro- und Elektronikgeräten (WEEE, Waste from Electronic & Electrical Equipment, Abfall von elektronischen und elektrischen Geräten)		Recyclebar
<b>Rx ONLY</b>	<b>Vorsicht:</b> Gemäß US-amerikanischem Bundesgesetz darf dieses Gerät nur an einen Arzt oder auf Bestellung eines Arztes verkauft werden	<b>EC REP</b>	Autorisierter Vertreter in der europäischen Gemeinschaft
<b>FC</b>	Federal Communications Commission-(FCC-)Zulassung	<b>FCC ID:</b>	Bestätigt, dass die Einheit als Funkgerät registriert ist
	Nicht-ionisierende elektromagnetische Strahlung	<b>IC Model:</b>	Innovation, Science and Economic Development Canada (ISED)
	Warnung, Elektrizität		Biogefährlicher Abfall
	Elektrostatische Entladung		Nicht für die kontinuierliche Überwachung verwenden (Kein SpO <sub>2</sub> -Alarm)
	Keine Parameteralarme		Dieses Produkt enthält kein PVC (Polyvinylchlorid)
	Vorsicht		Enthält keinen Latex aus Naturkautschuk
	Hersteller	<b>REF</b>	Katalognummer (Modellnummer)
	Herstellungsjahr JJJJ-MM-TT	<b>###</b>	Masimo-Referenznummer
	Lagertemperaturbereich	<b>SN</b>	Seriennummer

Symbol	Beschreibung	Symbol	Beschreibung
	Darf nicht in Kontakt mit Flüssigkeit kommen		Vorsicht, zerbrechlich
	Luftfeuchtigkeit bei Lagerung		Das Produkt darf nicht verwendet werden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
	Einschränkungen des atmosphärischen Drucks		Erdungsanschluss mit Potenzialausgleich
	Wechselstrom		SatShare-Schnittstelle
	Sicherung		Stufe des Funksymbols
	Standby		Funkfunktionen können in Mitgliedsstaaten verwendet werden, wobei die Verwendung in Frankreich auf Innenräume eingeschränkt ist – Funkgerät der Klasse 2
 RS-232	RS-232-Schnittstelle		Iris-Anschluss
	Analogausgangs-Schnittstelle		Ethernet
	USB-Anschluss		Schnittstelle für Schwesterruf
	Kleiner als		Größer als
	Medizinprodukt		Akku, allgemein
	Reduzierung von Schadstoffen für China		Namen und Inhalt giftiger und gefährlicher Substanzen oder Elemente sollen in der Anleitung des Produkts angegeben werden
	Anleitungen/Gebrauchsanweisungen/Handbücher sind im elektronischen Format unter <a href="http://www.Masimo.com/TechDocs">http://www.Masimo.com/TechDocs</a> verfügbar. <b>Hinweis:</b> eFU ist nicht in allen Ländern verfügbar.		

## Literaturhinweise

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

# Kapitel 9: Wartung und Pflege

---

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

## Reinigung

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

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

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

So reinigen Sie die Oberfläche des Radical-7:

- Verwenden Sie zum Reinigen der Außenflächen ein weiches, mit einer der empfohlenen Reinigungslösungen angefeuchtetes Tuch. Wischen Sie damit die Oberflächen mindestens zweimal ab, bis diese frei von sichtbaren Rückständen sind.

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

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

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

Die Oberflächen des Radical-7 können mit der/den folgenden Lösungs- oder Reinigungsmitteln gereinigt werden:

- 70%iger Isopropylalkohol
- Glutaraldehyd
- 0,5%ige Natriumhypochlorit/Wasser-Lösung
- Beschleunigte Wasserstoffperoxidlösungen (z. B. Oxivir TB)
- Quartäre Ammoniumchloridlösung

## Akkubetrieb und Wartung

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

Vor Inbetriebnahme des Radical-7 als Handgerät oder transportables Überwachungsgerät müssen der Akku des Handgeräts und der optionale Akku der Dockstation vollständig aufgeladen werden. Weitere Informationen zum Aufladen des Akkus finden Sie unter **Erstes Aufladen des Akkus** auf Seite 42.

## Geschätzte Akkubetriebszeit

Die folgenden Tabellen geben die geschätzten Betriebszeiten des Radical-7 Radical bei Batteriebetrieb an. Bei der Schätzung wurden ein Radical-7 mit vollständig aufgeladene Batterien zugrunde gelegt. In

den Zeitschätzungen ist außerdem berücksichtigt, ob die Hintergrundbeleuchtung des Radical-7 eingeschaltet ist oder nicht.

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

## Laufzeit nur für Handgerät

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

Optimale Akkulaufzeit wird erreicht, wenn die automatische Helligkeitseinstellung des Geräts aktiviert wird. Siehe **Helligkeit** auf Seite 95.

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

## Auswechseln des Akkus

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

### Austauschen des Handgeräteakkus

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

Siehe **Akkubetrieb und Wartung** auf Seite 145.

## Auswechseln der Sicherungen

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

### Die Sicherungen werden wie folgt ausgewechselt:

1. Das Gerät von der Netzstromversorgung trennen.
2. Das Netzkabel am rückseitigen Netzteil der Dockstation entfernen.

3. Die Sicherungsabdeckung mit dem Schraubendreher im linken Teil des Netzteils vorsichtig heraushebeln und den Sicherungshalter freilegen.
4. Den Sicherungshalter vorsichtig mit dem Schraubendreher entfernen.
5. Die Position der vorhandenen Sicherungen im Sicherungshalter notieren.
6. Die Sicherungen mit dem Flachsraubendreher am Boden des Metallteils, wo der Glasteile befestigt ist, heraushebeln.
7. Neue Sicherung(en) in der richtigen Ausrichtung in den Sicherungshalter einsetzen. Die technischen Daten für die Sicherungen finden Sie unter **Stromversorgung**.  
**WARNUNG:** Feuergefahr: Aus Brandschutzgründen dürfen die vorhandenen Sicherungen nur durch solche gleichen Typs, gleicher Stärke und gleicher Nennspannung ausgewechselt werden.
8. Den Sicherungshalter zurück in das Netzteil schieben und kräftig eindrücken, bis er fest einschnappt.
9. Den Deckel des Sicherungshalters schließen und leicht andrücken, so dass er bündig mit der Rückwand der Dockstation sitzt. Das Gerät kann jetzt wieder an die Netzstromversorgung angeschlossen werden. Falls die Sicherungen sofort wieder durchbrennen, muss das Gerät gewartet werden.

## Leistungsprüfung

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

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

Führen Sie vor den Tests die folgenden Schritte aus:

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

## Selbsttest nach dem Einschalten (POST)

### Durchführen eines Selbsttests nach dem Einschalten

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

## Touchscreen-Funktionstest

### So führen Sie einen Touchscreen-Funktionstest durch:

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

## Test der Alarmgrenzen

### Test der Alarmgrenzen

1. Schließen Sie einen Sensor an das Radical-7 an. Legen Sie den Sensor an einen Finger an, um einen SpO<sub>2</sub>-Wert zu erhalten.
2. Ändern Sie den Alarmparameter für hohes SpO<sub>2</sub> auf einen Wert, der zwei Punkte unterhalb des momentan ausgewählten Werts liegt. Siehe **SpO<sub>2</sub>-Alarme** auf Seite 70.
3. Überprüfen Sie, ob der neu festgelegte Parameter auf der *Anzeige* zu sehen ist.
4. Setzen Sie den Parameter auf die Ausgangseinstellung zurück.
5. Wiederholen Sie die Schritte 1 bis 3 für alle aktiven Parameter.
6. Setzen Sie die Alarmgrenzwerte erneut auf die Ausgangseinstellungen zurück.

## Testen mit dem optionalen Masimo SET-Tester

### Test mit dem optionalen Masimo SET®-Tester

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

## Test des Schwesternrufs

### Testen des Schwesternrufs

1. Trennen Sie alle Patienten kabel, Sensoren und sonstiges Zubehör vom Radical-7.
2. Schalten Sie das Radical-7 aus und wieder ein. Stellen Sie sicher, dass keine akustischen Alarme vorliegen oder stummgeschaltet sind.
3. Vergewissern Sie sich, dass die Schwesternruf-Polarität auf „Normal“ eingestellt ist. Siehe **Zugriffssteuerung** auf Seite 95.
4. Bereiten Sie ein digitales Multimeter vor, um den Widerstand zu messen.
5. Schließen Sie die gemeinsame Anschlussleitung eines digitalen Multimeters an Pol 12 (Schwesternruf – gemeinsame Leitung) des Analogausgangs am RDS an. Siehe **Spezifikationen des Analogausgangs und Schwesternrufs** auf Seite 133.
6. Schließen Sie die positive Anschlussleitung eines digitalen Multimeters an Pol 6 (Schwesternruf – Schließerkontakt) des Analogausgangs am RDS an.
7. Bestätigen Sie, dass der Widerstand über 1 Megaohm (offener Kreis) liegt.

8. Lösen Sie einen Alarm am Radical-7 aus (z. B. durch Verbinden und Abnahme eines Sensors während der Datenmessung).
9. Bestätigen Sie, dass der Widerstand unter 35 Ohm liegt.

## Analogausgang-Test

### Testen des Analogausgangs

1. Trennen Sie alle Patientenkel, Sensoren und sonstiges Zubehör vom Radical-7. Schalten Sie das Radical-7 aus und wieder ein.
2. Schließen Sie die gemeinsame Anschlussleitung eines digitalen Voltmessers am Pol 2 (Erdung) des Analogausgangs am Radical-7 an. Schließen Sie die positive Anschlussleitung des Voltmessers am Pol 9 (Analog 1) des Analogausgangs an.
3. Wählen Sie im Bildschirm *Device Output* (Geräteausgabe) für die Option *Analog 1* (Analog 1) die Einstellung **0V Output** (0 V Ausgangsspannung). Siehe **Geräteausgabe** auf Seite 98.
4. Kontrollieren Sie, dass das Voltmeter eine Spannung von ungefähr 0 V misst.
5. Ändern Sie die Einstellung für *Analog 1* (Analog 1) in **1V Output** (1 V Ausgangsspannung).
6. Kontrollieren Sie, dass das Voltmeter eine Spannung von ungefähr 1,0 V misst.
7. Wiederholen Sie Schritt 5 und 6 mit Anschluss der positiven Anschlussleitung des Voltmessers an Pol 15 (*Analog 2* (Analog 2)). Siehe **Technische Daten zur seriellen Schnittstelle** auf Seite 132.
8. Schließen Sie ein Patientenkel und einen Sensor an und bestätigen Sie, dass die Spannung am Pol 9 und 15 zwischen 0 V und 1,0 V liegt, während eine Sättigung und Pulsfrequenz gemessen wird.

## Akkutest

### Testen des Akkus

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

## Reparaturrichtlinien

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

Bitte reinigen Sie kontaminierte bzw. verschmutzte Geräte vor der Rückgabe, indem Sie die unter **Reinigung** auf Seite 145 beschriebenen Schritte befolgen. Vergewissern Sie sich, dass das Gerät vor dem Einpacken vollständig trocken ist.

Beachten Sie bei der Einsendung des Geräts an den Reparaturdienst den Abschnitt mit den **Richtlinien zur Rückgabe** auf Seite 150.

## Richtlinien zur Rückgabe

Reinigen Sie verschmutzte oder kontaminierte Geräte vor der Rücksendung, wie im Abschnitt **Reinigung** auf Seite 145 beschrieben. Vergewissern Sie sich, dass das Gerät vor dem Einpacken vollständig trocken ist. Setzen Sie sich unter der Telefonnummer +49 89 800 658 990 mit Masimo in Verbindung und fragen Sie nach dem technischen Kundendienst. Bitten Sie um eine RMA-Nummer. Verpacken Sie das Gerät sicher (wenn möglich in der Originalverpackung) und legen Sie folgende Informationen oder Dokumente bei:

- Eine detaillierte Beschreibung aller Schwierigkeiten, die bei der Verwendung des Radical-7 aufgetreten sind. Bitte geben Sie die RMA-Nummer in der Beschreibung an.
- Garantieinformationen – eine Kopie der Rechnung oder ein anderes entsprechendes Dokument muss enthalten sein.
- Bestellnummer zur Durchführung einer Reparatur, wenn für das Radical-7 keine Gewährleistung mehr gilt, oder zur Rückverfolgung, wenn eine Gewährleistung gilt.
- Versandadresse und Rechnungsanschrift.
- Kontaktperson (Name, Telefon-/Telex-/Fax-Nummer und Land), die bei Fragen kontaktiert werden kann.
- Eine Bescheinigung, dass das Radical-7 von hämatogenen Krankheitserregern befreit wurde.
- Senden Sie das Radical-7 an die Adresse, die im Abschnitt **Kontaktaufnahme mit Masimo** auf Seite 150 genannt ist.

## Kontaktaufnahme mit Masimo

Masimo Corporation  
52 Discovery  
Irvine, Kalifornien 92618

Tel.: +1 949 297 7000  
Fax.: +1 949 297 7001

## Eingeschränkte Garantie

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

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

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

## Ausschlüsse

Die Gewährleistung gilt nicht für Produkte oder Software, die nicht die Marke Masimo tragen, auch wenn sie dem Produkt beiliegen, oder für Produkte, für die Folgendes gilt: (a) Sie waren bei Lieferung an den Käufer nicht neu oder nicht in der Originalverpackung; (b) sie wurden ohne schriftliche Genehmigung von Masimo modifiziert; (c) es handelt sich um produktfremde(s) Zubehör, Geräte oder Systeme; (d) sie wurden von einer nicht von Masimo autorisierten Person demontiert, erneut montiert oder repariert; (e) sie wurden zusammen mit anderen Produkten, z. B. neuen oder wiederaufbereiteten Sensoren, verwendet, die nicht von Masimo für die Verwendung mit dem Produkt vorgesehen sind; (f) sie wurden anders als im Bedienungsanleitung oder anderer Dokumentation vorgesehen verwendet oder gewartet; (g) sie wurden wiederaufbereitet oder wiederverwertet; oder (h) sie wurden durch Unfall, Missbrauch, Benutzerfehler, Kontakt mit Flüssigkeiten, Brand, Erdbeben oder andere äußere Einflüsse beschädigt.

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

## Beschränkung der Gewährleistung

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

## Vertriebs- und Endbenutzerlizenzvertrag

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

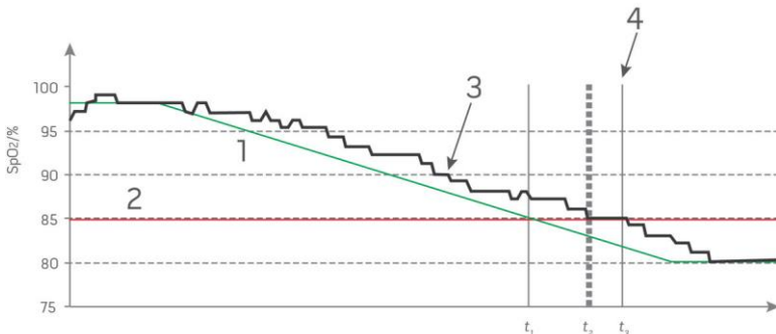
## Einschränkungen

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

# Anhang: Konzepte der Alarmantwortverzögerung

## Konzepte der Alarmantwortverzögerung

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



Referenz	Bedeutung	Referenz	Bedeutung
1	SaO <sub>2</sub>	4	Alarmsignalgenerierung
2	Alarmgrenzwert	SpO <sub>2</sub>	Sättigung
3	Angezeigtes SpO <sub>2</sub>	t	Zeit

Die Alarmbedingungsverzögerung wird in der Abbildung oben als  $t_2 - t_1$  grafisch dargestellt, um die Verzögerung aufgrund von Verarbeitung und Mittelwertbildung zu zeigen.

Die Alarmsignal-Generierungsverzögerung wird in der Abbildung oben als  $t_3 - t_2$  grafisch dargestellt, um die Verzögerung aufgrund der Alarmsystemstrategie und der Kommunikationszeit zu zeigen.

Die Gesamtverzögerung des Alarmsystems wird als  $t_3 - t_1$  grafisch dargestellt.

Siehe ISO 80601-2-61 bzgl. weiterer Informationen zur Alarmantwortverzögerung.



# Index

---

## 3

3D-Alarme • 65, 111

## A

Akkubetrieb und Wartung • 36, 44, 145, 146

Akkuladezustandsanzeige • 52, 53

Akkutest • 149

Alarme • 130

Alarmschnittstelle • 107, 111

Allgemeine Beschreibung der Atemfrequenz (RRp) • 30

Allgemeine Beschreibung der Pulsfrequenz (PR) • 25

Allgemeine Beschreibung der Sauerstoffsättigung (SpO<sub>2</sub>) • 24

Allgemeine Beschreibung des arteriellen Gesamtsauerstoffgehalts (CaO<sub>2</sub>) • 29

Allgemeine Beschreibung des Carboxyhämoglobins (SpCO) • 29

Allgemeine Beschreibung des Gesamthämoglobins (SpHb) • 28

Allgemeine Beschreibung des Methämoglobins (SpMet) • 30

Allgemeine Beschreibung des Perfusionsindex (PI) • 25

Allgemeine Beschreibung des Plethysmographie-Variabilitätsindex (PVi) • 25

Allgemeine Beschreibung von SpOC • 29

Allgemeine Systembeschreibung • 33

Allgemeines zu Trendansichten • 59

Allgemeines zur Statusleiste • 26, 51, 52, 89, 92, 93, 94

Analogausgang-Test • 149

Ändern der Empfindlichkeitsmodi • 54

Ändern der Profile • 55, 103

Ändern des Zeitintervalls von Verlaufsdaten • 59

Anhang

Konzepte der Alarmantwortverzögerung • 122, 153

Anpassen der Fenster • 58, 61

Anpassen der Trendansichten • 58, 100, 109

Ansicht der akustischen Wellenform • 57

Anwendungsgebiete • 10

Anzeigebereich • 127

Anzeigeindikatoren • 130

Architektur des rainbow Acoustic Monitoring • 31

Atemfrequenz-(RR-)Einstellungen • 67, 76

www.masimo.com

Auf die Optionen des Hauptmenüs zugreifen • 51, 54, 64, 105

Auflösung • 128

Ausgangsschnittstelle • 132

Auspacken und Überprüfen • 41

Ausschlüsse • 151

Auswechseln der Sicherungen • 122, 146

Auswechseln des Akkus • 124, 146

## B

Batterie des Radical-7 • 53, 54, 90, 94

Bearbeiten der Anzeige von Verlaufsdaten • 61

Beschränkung der Gewährleistung • 151

Betriebsanzeige • 42, 52, 53

Bildschirmausrichtung • 90, 91

Bluetooth • 52, 90, 93

## D

Die wichtigsten Leistungsmerkmale und Funktionen • 9

Dockstation • 37, 99, 100

Dockstation, Rückseite • 37, 39, 43, 98

Dockstation, Vorderansicht • 38, 42

## E

Eingeschränkte Garantie • 150

Einhaltung gesetzlicher Vorschriften • 43, 44, 45, 131

Einleitung • 7

Einrichtung der Dockstation • 42

Einrichtung der seriellen Schnittstelle • 133

Einrichtung des Root-Systems • 43

Einrichtung von SpaceLabs Flexport • 44

Einschalten, Bereitschaftsmodus und Ausschalten des Radical-7 • 41, 47

Einschränkungen • 152

Einstellung und Verwendung von SatShare • 40, 43

Elektromagnetische Emissionen • 136

Elektromagnetische Störfestigkeit • 137

Empfindlichkeitsmodi im Überblick • 52, 54, 105, 119, 121

Empfohlene Mindestabstände • 141

Entsättigungsindex • 69, 111, 112

Ereignisfunktion • 109

Erfassungssystem • 32

Erfolgreiche Überwachung der SpHb-Konzentration • 28, 118

Erfolgreiche Überwachung von SpCO • 30, 118

Erfolgreiche Überwachung von SpMet • 30, 118

Ersetzen der Werkseinstellungen der Profile für Erwachsene und Neugeborene • 106

Erstes Aufladen des Akkus • 42, 145

## F

FastSat im Überblick • 71

Fehlerbehebung beim Radical-7 • 122

Funktion • 71, 110

Funktionelle Sauerstoffsättigung (SpO<sub>2</sub>) • 24

Funktionen des Radical-7 • 33

## G

Gegenanzeigen • 10

Geräteausgabe • 44, 91, 98, 125, 132, 149

Geräteeinstellungen • 65, 90, 117, 133

Geschätzte Akkubetriebszeit • 145

## H

Handgerät • 35

Handgerät, Rückansicht • 36, 132, 133

Handgerät, Vorderansicht • 35

Helligkeit • 90, 95, 123, 146

Histogrammeinstellungen • 68, 72, 73, 75, 76, 81, 84, 86, 88, 89

## I

In Vivo Adjustment (In-vivo-Anpassung) im Überblick • 67, 72, 83, 88

In vivo für SpCO • 68, 88

In vivo für SpHb • 68, 81, 83

In vivo für SpMet • 68, 86, 87

In vivo für SpO<sub>2</sub> • 68, 69, 72

Info • 65, 99

Info zu Fenstern • 48, 51, 55

Info zu Parameterdaten • 66, 69, 72, 73, 75, 76, 77, 79, 81, 85, 86, 88, 99

Informationen zu Alarmen • 107

Informationen zu Pi-Delta • 111, 112

Informationen zum Entsättigungsindex • 69, 111, 112

Informationen zum Hauptbildschirm • 47, 51

## K

Kapitel 1

Technologieübersicht • 23

Kapitel 2

Beschreibung • 33

Kapitel 3

Einrichtung • 41

Kapitel 4

Bedienung • 47

Kapitel 5

Profile • 35, 47, 52, 64, 103

Kapitel 6

Alarmer und Meldungen • 107, 121, 122

Kapitel 7

Fehlerbehebung • 107, 119

Kapitel 8

Technische Daten • 127

Kapitel 9

Wartung und Pflege • 118, 145

Kite • 12, 18

Kontaktaufnahme mit Masimo • 122, 123, 124, 125, 150

Konzepte der Alarmantwortverzögerung • 153

Kurztrend-Ansicht für Parameter • 60

## L

Laufzeit nur für Handgerät • 146

Leistungsbedingte Warn- und Vorsichtshinweise • 13

Leistungsprüfung • 147

Leitfaden und Herstellererklärungen – Elektromagnetische Kompatibilität • 136

Literaturhinweise • 32, 144

Literaturhinweise für den Plethysmographie-Variabilitätsindex (PVI) • 25

Lokalisierung • 53, 90, 92, 120

## M

Masimo rainbow SET®-Parallelalgorithmen • 23

Masimo SET® DST • 24

Meldungen beim Radical-7 • 114

Messgenauigkeit (ARMS\*) • 127

Messungen – Fehlerbehebung • 29, 117, 119

## N

Navigation im Hauptmenü • 65

## P

Parametereinstellungen • 64, 66

Patient • 31

Patient SafetyNet • 18

Philips, Agilent oder HP VueLink Einrichtung • 44

Physische Merkmale • 129

Pi-Alarmer • 73, 74

Pi-Delta • 74, 111, 113

Pi-Einstellungen • 67, 73

Pi-Histogramm • 74  
 Pleth + Sig IQ + Akustische Ansicht • 57  
 PR-Alarme • 72, 73  
 PR-Einstellungen • 67, 72  
 PR-Histogramm • 73  
 Produktbeschreibung, Leistungsmerkmale und Anwendungsgebiete • 9  
 Profile im Überblick • 103, 106  
 Profileinstellungen • 105  
 Pulsbalken • 59  
 Puls-CO-Oximetrie im Vergleich zu Messungen mit Vollblutproben • 28  
 PVi-Alarme • 75  
 PVi-Einstellungen • 67, 75  
 PVi-Histogramm • 75, 76

## R

rainbow Acoustic Monitoring® (RAM®) • 31, 77  
 Rainbow Pulse CO-Oximetry Technology • 26  
 Reinigung • 145, 149, 150  
 Reparaturrichtlinien • 149  
 Richtlinien zur Rückgabe • 41, 149, 150  
 Root-System • 40  
 RRa-Alarme • 76, 77  
 RRa-Einstellungen • 77  
 RR-Histogramm • 77, 79, 80  
 RRp-Alarme • 76, 79  
 RRp-Einstellungen • 79

## S

Selbsttest nach dem Einschalten (POST) • 147  
 Sensor • 31  
 Sicherheitshinweise, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen • 11, 29, 30, 43, 107, 119  
 Sicherheitswarnungen und Vorsichtsmaßnahmen • 11  
 Signal Extraction Technology® (SET®) • 23  
 Signal IQ • 26  
 Signal-IQ-Indikatoren • 57, 59, 117  
 Signalverarbeitung • 32  
 SpCO-, SpMet- und SpHb-Messungen während der Bewegung des Patienten • 30  
 SpCO-Alarme • 88  
 SpCO-Einstellungen • 67, 88  
 SpCO-Histogramm • 88, 89  
 Spezifikationen des Analogausgangs und Schwesternrufs • 133, 148  
 SpHb-Alarme • 81

SpHb-Einstellungen • 67, 81  
 SpHb-Histogramm • 81, 84  
 SpMet-Alarme • 86  
 SpMet-Einstellungen • 67, 86  
 SpMet-Histogramm • 86, 87  
 SpO2-Alarme • 69, 70, 111, 148  
 SpO2-Einstellungen • 67, 69  
 SpO2-Histogramm • 69, 72  
 SpOC-Alarme • 85  
 SpOC-Einstellungen • 67, 85  
 SpOC-Histogramm • 85  
 Stromversorgung • 129, 147  
 Stummschalten der Alarme • 35, 47, 105, 108  
 Symbole • 141

## T

Tabelle zur Visualisierung der Parameter • 64  
 Technische Daten zur seriellen Schnittstelle • 39, 44, 45, 132, 149  
 Test der Alarmgrenzen • 148  
 Test des Schwesternrufs • 148  
 Testen mit dem optionalen Masimo SET-Tester • 148  
 Testspezifikationen für ENCLOSURE PORT IMMUNITY zu RF Wireless Communication Equipment • 140  
 Töne • 52, 64, 89, 91, 96, 108  
 Touchscreen-Funktionstest • 148  
 Trendeinstellungen • 100  
 Trendfeld • 58  
 Trends • 65, 69, 73, 74, 75, 77, 79, 81, 85, 86, 88, 100

## U

Überwachungsschnittstelle mit SatShare • 40  
 Umgebungsbedingungen • 47, 129

## V

Verlaufsspeicher • 130  
 Vertriebs- und Endbenutzerlizenzvertrag • 151  
 Verwenden der Bildschirmsperre • 55  
 Verwenden der Histogrammfunktion • 62  
 Verwenden der Touchscreen-Bedienschnittstelle • 48  
 Verwendung des Touchscreens und der Tasten • 47  
 Visualisierung • 63  
 Visualizer der Farbbeschreibungstabelle • 63  
 Voraussetzungen für den elektrischen Anschluss der Dockstation • 42

## W

- Warn- und Vorsichtshinweise bezüglich der Einhaltung gesetzlicher Vorschriften • 20
- Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen bezüglich Reinigung und Wartung • 19
- Wechseln zwischen den Trendansichten • 60, 62
- Weitere Einstellungen für Pi • 73, 74
- Weitere Einstellungen für PVi • 75, 76
- Weitere Einstellungen für RRa • 76, 77, 78
- Weitere Einstellungen für RRp • 76, 79, 80
- Weitere Einstellungen für SpHb • 81, 82
- Weitere Einstellungen für SpO2 • 69, 71
- Wellenform auswählen • 56, 58
- Wellenform-Ansichten • 51, 55
- WLAN • 52, 90, 93, 125
- WLAN-Spezifikationen • 134

## Z

- Zugriffssteuerung • 55, 90, 91, 95, 106, 148
- Zuverlässige Überwachung von SpO2, PR und Pi • 24





[www.masimo.com](http://www.masimo.com)

35361/LAB-7251H-1122 E-5476L