BREAS Klinikhandbuch Vivo 45 LS

Inhaltsverzeichnis

1	Cinfol	hrung	11	
1	1.1	Was ist das Vivo 45 LS?		
	1.1			
		Bestimmungsgemäßer Gebrauch		
	1.3 1.4	Kontraindikationen		
		Vorgesehene Anwendungsumgebung		
	1.5	Anwenderkreis		
		1.5.2 Laien-Anwender		
		1.5.3 Servicepersonal		
	1.6	Zu dieser Gebrauchsanweisung		
	1.0	•		
		3 11		
	1.7	1.6.2 In dieser Gebrauchsanweisung verwendete Symbole Herstellerangaben		
2		rheitshinweise		
2				
	2.1	Allgemeine Vorsichtsmaßnahmen		
	0.0	2.1.1 Anforderungen an lebenserhaltende Maßnahmen		
	2.2	Elektrische Sicherheit		
	2.3	Umgebungsbedingungen		
	2.4	Verwendung des Patientenschlauchsystems		
	2.5	Verwendung von Filtern		
	2.6	Luftbefeuchtung		
	2.7	Reinigung und Wartung		
_	2.8	Verwendung von Sauerstoff		
3		uktbeschreibung		
	3.1	Hauptkomponenten		
	3.2	Vorderansicht		
	3.3	Seitenansichten		
		3.3.1 Abnehmen und Wiedereinsetzen der Seitenteile		
	3.4	Typenschild		
		3.4.1 Weitere Symbole		
4		ereitung des Vivo 45 LS		
	4.1	Kontrolle des Vivo 45 LS vor der Inbetriebnahme	45	
	4.2	Aufstellen des Vivo 45 LS		
	4.3	Anschluss des Vivo 45 LS an das Netz	47	
	4.4	Anschluss des Patientenschlauchsystems	48	
	4.5	Überprüfung des Vivo 45 LS vor der Inbetriebnahme	49	
	4.6	Patienteneinstellungen des Vivo 45 LS anpassen		
	4.7	Durchführen des Inbetriebnahmetests	51	
5	Bedie	enung des Vivo 45 LS	53	
	5.1	Ein- und Ausschalten des Vivo 45 LS	53	
	5.2	Arbeiten mit dem Menü	54	

	5.2.1	Navigation mit den Tasten	54
	5.2.2	Menüsymbole	55
	5.2.3	Menü-Übersicht	57
	5.2.4	Überblick Display	59
	5.2.5	Das Hauptdisplay im Heimmodus	60
	5.2.6	Der Bereich Modus	61
	5.2.7	Bereich Setup im Klinikmodus	62
	5.2.8	Bereich "Setup" im Heimmodus	63
	5.2.9	Der Bereich "Alarm"	64
	5.2.10	Der Bereich "Monitor"	65
	5.2.11	Bereich "Extras"	68
5.3	Überwa	chte Werte des Vivo 45 LS	72
	5.3.1	Ppeak	73
	5.3.2	PEEP	73
	5.3.3	Pmean	74
	5.3.4	Leckage	74
	5.3.5	MVe	74
	5.3.6	MVi	74
	5.3.7	Vte	74
	5.3.8	Vti	74
	5.3.9	FiO ₂	74
	5.3.10	% in TgV	75
	5.3.11	Akt. Frequ	75
	5.3.12	Spont. Fr	75
	5.3.13	% Spont	75
	5.3.14	SpO ₂ (Sauerstoffsättigung)	75
	5.3.15	Puls	75
	5.3.16	I/E	76
	5.3.17	Insp Zeit	76
	5.3.18	Anstieg	76
	5.3.19	EtCO ₂	76
	5.3.20	InspCO ₂	76
	5.3.21	PtcCO ₂	76
5.4	Modi de	s Vivo 45 LS	76
	5.4.1	Standby- und Betriebsmodus	76
	5.4.2	Gerätemodus	77
	5.4.3	Patientenmodus	77
	5.4.4	Beatmungs- und Atemmodi	78
5.5	Funktion	nen und Parameter des Vivo 45 LS Vivo 45 LS	83
	5.5.1	Parameter-Verfügbarkeit in den einzelnen Modi	83
	5.5.2	Insp Druck	86
	5.5.3	PEEP	86

	5.5.4	Auto-EPAP	86
	5.5.5	Atemfrequenz	88
	5.5.6	Backup-Frequenz	89
	5.5.7	SIMV-Frequenz	89
	5.5.8	Insp Zeit (Inspirationszeit)	89
	5.5.9	Backup-Insp. Zeit (Backup Inspiratory Time)	90
	5.5.10	Seufzer-Parameter	90
	5.5.11	Anstieg	91
	5.5.12	Insp Trigger (Inspirationstrigger)	91
	5.5.13	Sup. Druck (SIMV-Modus)	92
	5.5.14	Exp. Trigger (Expirationstrigger)	92
	5.5.15	Max. Insp. Zeit (Maximale Inspirationszeit)	92
	5.5.16	Min. Insp. Zeit (Minimum Inspiratory Time)	92
	5.5.17	Zielvolumen (TgV)	93
	5.5.18	Atemzugvolumen	94
	5.5.19	Flow-Muster	94
	5.5.20	CPAP	95
	5.5.21	"Befeuchter"	95
	5.5.22	Befeuchtereinstellung	95
	5.5.23	"Temp. Schlauchheizung"	95
	5.5.24	"Circuit Heating" (Schlauchheizung)	95
5.6	Datenül	bertragung zwischen dem Beatmungsgerät und einem PC	96
	5.6.1	Datenübertragung mit einer Speicherkarte	96
	5.6.2	Datenübertragung mit einem Datenkabel	97
5.7	Verwen	dung der Akkus	98
	5.7.1	Spannungsquellenpriorität	98
	5.7.2	Stromumschaltungstests	98
	5.7.3	Laden der Akkus	99
	5.7.4	Akku-Symbole	100
	5.7.5	Interner Akku	101
	5.7.6	Klick-Akku	101
	5.7.7	Akku-Betriebszeit (interner Akku und Klick-Akku)	103
	5.7.8	Aufbewahrung des internen Akkus und des Klick-Akkus	103
	5.7.9	Externe Gleichstromversorgung	104
5.8	Verwen	dung von Zubehör	104
	5.8.1	Verbinden und Trennen der Kabel	104
	5.8.2	Verwendung des Beatmungsgeräts mit einem Schwesternrufsystem	105
	5.8.3	Verwendung des Beatmungsgeräts mit dem FiO ₂ -Sensor	
	5.8.4	Verwendung des Beatmungsgeräts mit Fernalarm	
	5.8.5	Verwendung des Beatmungsgeräts zusammen mit dem EtCC	
		Sensor	

		5.8.6	Verwendung des Beatmungsgeräts zusammen mit dem PtcCO ₂ -Kabel	113
		5.8.7	Verwendung des Beatmungsgeräts mit dem SpO ₂ -Modul	114
		5.8.8	Verwendung des Beatmungsgeräts mit Effort-Messgurten	114
		5.8.9	Verwendung des Beatmungsgeräts mit Fern-Start/Stopp	116
		5.8.10	Verwendung des Beatmungsgeräts mit dem Fallschutzkoffer	116
		5.8.11	Verwendung des Vivo 45 LS mit dem Fahrgestell	117
		5.8.12	Verwendung der Klick-in-Befeuchterkammer	118
		5.8.13	Einsetzen der Befeuchterkammer	119
		5.8.14	Herausnehmen der Befeuchterkammer	121
		5.8.15	Verwendung des Patientenschlauchsystems mit Schlauchheizung	124
6	Alarme			126
	6.1	Alarmfur	nktion	126
		6.1.1	Alarmanzeige	126
		6.1.2	Stummschaltung des akustischen Signals	127
		6.1.3	Vorab-Stummschaltung des akustischen Signals	128
		6.1.4	Alarmrücksetzung	128
	6.2	Bediene	rposition	128
	6.3	Physiolo	gische Alarmegische Alarme	129
		6.3.1	Druck-Hoch-Alarm	130
		6.3.2	Druck-Tief-Alarm	131
		6.3.3	HochPEEP-Alarm	132
		6.3.4	TiefPEEP-Alarm	132
		6.3.5	Vt _i hoch (Alarm "Eingeatmetes-Atemzugvolumen-Hoch")	133
		6.3.6	Alarm "Vti-Tief" (Eingeatmetes Atemzugvolumen Tief)	134
		6.3.7	Alarm "MV _i -Hoch" (Alarm "Eingeatmetes Minutenvolumen hoch")	135
		6.3.8	MV _i Tief (Alarm "Eingeatmetes Minutenvolumen Tief")	136
		6.3.9	Alarm "Vt _e -Hoch" (Hohes ausgeatmetes AtemzugVolumenn)	137
		6.3.10	Alarm "Vte-Tief" (Tiefes ausgeatmetes Atemzugvolumen)	138
		6.3.11	Alarm "MV _e -Hoch" ("Ausgeatmetes-Minutenvolumen-Hoch"-Alarm)	139
		6.3.12	Alarm "MV _e -Tief" (Tiefes ausgeatmetes Minutenvolumen)	140
		6.3.13	Frequenz-Hoch -Alarm	141
		6.3.14	Frequenz-Tief-Alarm	142
		6.3.15	Apnoe Alarm	143
		6.3.16	Diskonnektions-Alarm	143
		6.3.17	Rückatmungs-Alarm	145
		6.3.18	Obstruktionsalarm	146
		6.3.19	Alarm "FiO ₂ -Hoch"	146

	6.3.20	Alarm "FiO ₂ Tief"	147
	6.3.21	SpO ₂ -Hoch-Alarm	
	6.3.22	SpO ₂ -Tief-Alarm	
	6.3.23	Alarm "EtCO ₂ Hoch"	
	6.3.24	Alarm "EtCO ₂ Tief"	
	6.3.25	InspCO ₂ -Hoch.Alarm (Eingeatmetes CO ₂ zu hoch)	
	6.3.26	Puls-Hoch-Alarm	
	6.3.27	Puls-Tief-Alarm	
	6.3.28	Alarm "PtcCO ₂ "	152
6.4	Technis	che Alarme	153
	6.4.1	Netzausfall-Alarm	153
	6.4.2	Patientenluft Temp. hoch (Patientenlufttemperatur Hoch)	153
	6.4.3	Patientenluft-Temp. Tief (Alarm "Patientenluft-Temp. Tief")	154
	6.4.4	Letzte Spannungsquelle Tief"	154
	6.4.5	Krit. Alarm "Letzte Spannungsquelle Tief"	154
	6.4.6	Alarm "Netzspannungsausfall"	155
	6.4.7	Fehlermeldung der Ausatemventilsteuerung	155
	6.4.8	SpO ₂ diskonnektiert (SpO ₂ - Sensor-Ausfall/ Diskonnektionsalarm	156
	6.4.9	Alarm SpO ₂ -Signal verloren	156
	6.4.10	SpO ₂ -Signal schwach	157
	6.4.11	CO ₂ diskonnektiert (Alarm "Fehler im CO ₂ -Sensor/ Diskonnektion")	157
	6.4.12	Alarm "CO ₂ -Präzisionsfehler"	157
	6.4.13	Alarm "CO ₂ -Adapter" prüfen	158
	6.4.14	Alarm "CO ₂ -Sensorfehler"	158
	6.4.15	FiO ₂ diskonnektiert (FiO ₂ -Sensorfehler/ Diskonnektionsalarm)	158
	6.4.16	Umgebungsdruckausgleichsverlust-Alarm	159
	6.4.17	Temperatur-Komp. Verlust (Alarm "Umgebungstemperatur-Druckausgleichsverlust")	159
	6.4.18	Feuchte-Komp. Verlust (Alarm "Feuchteausgleichsverlust)	160
	6.4.19	Alarm "LED Fehler"	160
	6.4.20	Alarmbatterie Tief Alarm	160
	6.4.21	Alarm "Alarmbatterie-Fehler"	161
	6.4.22	Alarm "Interner Akku Temp. hoch" bzw. "Klick-Akku heiß"	161
	6.4.23	Temp. Schlauchheizung Alarm	162
	6.4.24	Temp. Befeuchter hoch Alarm	162
	6.4.25	Alarm "Befeuchter-Fehler"	163
	6.4.26	Alarm "Fehler Schlauchheizung"	163
	6.4.27	Interner Fehler	164

	6		Alarm "Interner Fehler"	
		.4.30	Alama Datanbank luta wititafablan	
	6		Alarm Datenbank-Integritätsfehler	165
		.4.31	Alarm "Fehler Kühlungslüfter"	165
	6	.4.32	Alarm "Uhr ausgefallen"	166
	6	.4.33	Alarm "Interne Temp. Hoch"	166
	6	.4.34	Alarm "Befeuchter/Bypass lose"	166
6	6.5 A	larmtest		167
	6	.5.1	Alarmsignaltest	167
	6	.5.2	Vorgeschriebene Alarmtests	167
	6	.5.3	Optionale Alarmtests	170
7 F	Reinigung	und Wa	rtung	172
7	7.1 R	Reinigung	des Vivo 45 LS	172
	7	.1.1	Haupteinheit	173
	7	.1.2	Desinfektion des Luftwegs	173
	7	.1.3	Patientenschlauchsystem	174
7	7.2 L	uftfilter re	einigen und austauschen	174
	7	.2.1	Grobfilter (grau, waschbar)	175
	7	.2.2	Feinfilter (weiß, Einweg)	175
7	7.3 P	atienten	wechsel	175
7	7.4 R	Regelmäß	Sige Wartung	176
7	7.5 S	ervice ur	nd Reparatur	176
7	7.6 A	ufbewah	rung	176
7	7.7 E	ntsorgur	ıg	177
8 T	Гесhnisch	e Spezifi	kationen	178
8	3.1 S	ystembe	schreibung	178
	8	.1.1	Druckluftplan für das Beatmungsgerät	179
8	3.2 D	aten		179
			Genauigkeit im ungünstigsten Fall	
	8	.2.2	Modi-Spezifikationen	179
	8	.2.3	Parameterspezifikationen	180
	8	.2.4	Spezifikationen überwachte Werte	185
	8	.2.5	Stromversorgung	187
	8	.2.6	Umgebungsbedingungen	187
	8	.2.7	Sonstiges	188
8	3.3 E	MV-Erkl	ärung	189
	8	.3.1	Vivo 45 LS Wesentliche Leistung	189
	8		Hinweise und Erklärung des Herstellers – Elektromagnetische Störfestigkeit	190
	8	.3.3	Hinweise und Erklärung des Herstellers – Elektromagnetische Emissionen	

	8.3.4	Empfohlene Trennungsabstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten und dem Beatmungsgerät		
	8.3.5	Empfohlene Trennungsabstände zwischen externen Stromleitern und dem Beatmungsgerät	195	
	8.3.6	Empfohlene Trennungsabstände zwischen externen Stromleitern und dem Beatmungsgerät	195	
8.4	Werkseit	tige Einstellungen	196	
Zubehö	r und Teile	e	199	
9.1	Patientenschlauchsysteme und Zubehör			
9.2	Stromversorgungs-Zubehör			
9.3	9.3 Monitoring-Zubehör			
9.4	Filter und	d abnehmbare Teile des Beatmungsgeräts	210	
9.5	Sonstige	es Zubehör	212	
Patiente	ienteneinstellungen			
FAA-Kc				
	Zubehö 9.1 9.2 9.3 9.4 9.5 Patiente	8.3.5 8.3.6 8.4 Werksei Zubehör und Teile 9.1 Patiente 9.2 Stromve 9.3 Monitori 9.4 Filter un 9.5 Sonstige Patienteneinstelle	8.3.5 Empfohlene Trennungsabstände zwischen externen Stromleitern und dem Beatmungsgerät 8.3.6 Empfohlene Trennungsabstände zwischen externen Stromleitern und dem Beatmungsgerät 8.4 Werkseitige Einstellungen Zubehör und Teile 9.1 Patientenschlauchsysteme und Zubehör 9.2 Stromversorgungs-Zubehör 9.3 Monitoring-Zubehör 9.4 Filter und abnehmbare Teile des Beatmungsgeräts	

1 Einführung



WARNUNG



Verletzungsgefahr

Der Vivo 45 LS darf nur verwendet werden:

- zur vorgesehenen Behandlung gemäß diesem Handbuch und den Anweisungen des zuständigen Klinikpersonals
- gemäß den in der Gebrauchsanweisung angegebenen Betriebsbedingungen
- In seiner ursprünglichen, unveränderten Form und nur mit von Breas Medical zugelassenem Zubehör

Jede andere Anwendung kann zu körperlichen Schäden führen!

VORSICHT



Lesen Sie die Gebrauchsanweisung, bevor Sie das Vivo 45 LS verwenden, damit Sie genau wissen, wie es bedient und gewartet werden muss, um eine korrekte Anwendung und eine maximale Leistung und Lebensdauer zu gewährleisten. Laien-Pflegepersonen (z.B. Familienmitglieder) sollten bei Fragen zu Funktion, bestimmungsgemäßer Verwendung, Bedienung, Wartung und Instandhaltung des Vivo 45 LS den Atmungstherapeuten des Gerätelieferanten zurate ziehen.



Breas Medical Breas Medical behält sich das Recht vor, dieses Produkt ohne Vorankündigung zu ändern.

1.1 Was ist das Vivo 45 LS?

Das Vivo 45 LS ist ein Druck- und Volumen-Beatmungsgerät kontinuierlichen oder intermittierenden Atemunterstützung von sowohl beatmungsabhängigen Patienten als auch -unabhängigen Patienten, die eine invasive oder nicht-invasive mechanische Beatmung benötigen. Das Vivo 45 LS ist für den Dauerbetrieb ausgelegt.

Das Vivo 45 LS kann in den folgenden Beatmungsmodi betrieben werden:

- PSV (Pressure Support Ventilation, druckunterstützte Beatmung). Kann kombiniert werden mit:
 - TgV (Target Volume, Zielvolumen)
 - AE (Auto-EPAP)
- PCV (Pressure Controlled Ventilation, druckgesteuerte Beatmung) Kann kombiniert werden mit:
 - A (Inspirationstrigger)
 - TgV (Target Volume, Zielvolumen)

- AE (Auto-EPAP)
- MPV (Mouthpiece Ventilation, Mundstückbeatmung)
- SIMV (Synchronized Intermittent Mandatory Ventilation, synchronisierte intermittierende maschinelle Beatmung)
- VCV (Volume Controlled Ventilation, volumenkontrollierte Beatmung) Kann kombiniert werden mit:
 - A (Inspirationstrigger)
 - MPV (Mouthpiece Ventilation, Mundstückbeatmung)
 - SIMV (Synchronized Intermittent Mandatory Ventilation, synchronisierte intermittierende maschinelle Beatmung)
- CPAP (Continuous Positive Airway Pressure, Kontinuierlicher positiver Atemwegdruck)

Kompatible Patientenschlauchsysteme

Das Vivo 45 LS kann mit einem Leckage-Schlauchsystem, einem MPV-System oder mit einem Schlauchsystem mit aktivem Ausatemventil verwendet werden. Detaillierte Informationen über zugelassene Patientenschlauchsysteme siehe 9 Zubehör und Teile, Seite 199.

Für Leckage-Schlauchsysteme: Das Patientenschlauchsystem muss ISO 17510 entsprechen. Die Leckage der sollte mindestens 12 l/min bei 4 cmH₂O betragen, um ein unerwünschtes erneutes Einatmen der ausgeatmeten Luft zu vermeiden. Die empfohlene Leckage beträgt 20 bis 50 l/min bei 10 cmH₂O Druck.

Kompatible Patientenschnittstellen

Bei invasiver Anwendung kann die Patientenschnittstelle eine Trachealkanüle (mit oder ohne Cuff) sein.

Bei nicht-invasiver Anwendung kann sie eine Maske, Mundstück oder eine Pillow-Maske sein. Beachten Sie die Anwendungshinweise für den verwendeten Patientenschluss.

Datenprotokoll

Das Vivo 45 LS hat einen internen Speicher mit einem Datenprotokoll, das folgende Daten enthält:

- Betriebsstunden
- Technische Alarme
- Einstellungen
- Gerätedaten
- Therapiestunden
- Therapieeinstellungen
- Seriennummer des Geräts
- Physiologische Alarme
- Detail-Log mit klinischen Daten von mindestens 24 Stunden (überwachte Werte)
- Atem-Log mit klinischen Daten von mindestens 30 Tagen (überwachte Werte)
- Einsatz-Log (enthält die nichtklinischen Ereignisse, Alarme und Einstellungen aus mindestens einem Jahr)

Die Daten im internen Speicher bleiben auch bei einem Stromausfall erhalten. Sie können auf einen Computer kopiert, ausgedruckt und mittels Breas Software analysiert werden.



Weitere Informationen zu Breas-Softwareprodukten erhalten Sie bei Ihrem Breas-Fachhändler.

Voraussichtliche Gebrauchsdauer

Die voraussichtliche Gebrauchsdauer des Vivo 45 LS beträgt 8 Jahre.

1.2 Bestimmungsgemäßer Gebrauch

Das Beatmungsgerät Vivo 45 LS (mit oder ohne SpO₂ - und CO₂-Sensor) dient zur kontinuierlichen oder intermittierenden Atemunterstützung für vom Gerät abhängig und unabhängig beatmete Personen. Das Beatmungsgerät ist speziell für Kinder und Erwachsene mit einem Gewicht von über 5 kg ausgelegt.

Vivo 45 LS mit SpO₂-Sensor dient zur Messung der funktionellen Sauerstoffsättigung des arteriellen Hämoglobins (% SpO₂) und der Pulsfrequenz.

Das Vivo 45 LS mit CO₂ -Sensor misst den CO₂-Gehalt im Inspirations- und Expirationsgas.

Das Gerät ist in der häuslichen Betreuung sowie in Pflegeeinrichtungen, Krankenhäusern und ortsbeweglichen Anwendungen wie Rollstühlen und fahrbaren Krankentragen einsetzbar. Es kann sowohl für invasive als auch für nicht-invasive Beatmung verwendet werden. Das Vivo 45 LS ist nicht als Ersatz für ein Notfall- und Transportbeatmungsgerät oder für einen Intensivrespirator geeignet.

1.3 Kontraindikationen

- Die Verwendung des Vivo 45 LS ist kontraindiziert, wenn ein Patient mit einer höheren Sauerstoffkonzentration (FiO2) beatmet werden muss als jene, die sich durch eine Niederdruck-Sauerstoffversorgung von 15 l/min kombiniert mit den jeweiligen Beatmungsgeräteeinstellungen erzielen lässt.
- Im Allgemeinen sollte nach einem Eingriff der Chirurg konsultiert werden, um Organschäden zu vermeiden und Beatmungsgeräteparameter festzulegen, welche die Hämodynamik oder den Gesundheitszustand des Patienten nicht beeinträchtigen.
- Nach gesichtschirurgischen Eingriffen ist eine geeignete Patientenschnittstelle zu wählen, um Unbehagen und Verletzungen zu vermeiden.
- Das Vivo 45 LS ist nicht als Ersatz für ein Notfall- und Transportbeatmungsgerät oder als Ersatz für einen Intensivrespirator geeignet.

Unerwünschte Nebenwirkungen

Wenn der Patient bei der Verwendung des Vivo 45 LS ein unbehagliches Gefühl oder Schmerzen in der Brust hat, unter starken Kopfschmerzen oder Kurzatmigkeit leidet, sollte sofort ein Arzt oder das verantwortliche Klinikpersonal informiert werden.

Die nachfolgend aufgeführten Nebenwirkungen können im Verlauf der Therapie mit Vivo 45 LS auftreten. Patienten sollten alle neuen oder veränderten Nebenwirkungen ihrem Arzt melden:

- Trockenheit von Nase, Hals oder Mund
- Nasenbluten
- Abdominale Blähungen
- Ohrenschmerzen oder Beschwerden der Nebenhöhlen
- Reizung der Augen
- Hautausschläge

1.4 Vorgesehene Anwendungsumgebung

Das Vivo 45 LS ist für den Einsatz in klinischen Umgebungen (z.B. Krankenhäuser, Pflegeeinrichtungen), öffentlichen Räumen und zu Hause vorgesehen. Ein Einsatz in ortsbeweglichen Anwendungen wie Rollstühlen, PKW, Krankenwagen und Zivilflugzeugen (mit Ausnahme von Hubschraubern) ist ebenfalls zulässig.

Das Gerät ist nicht für Notfalltransporte ausgelegt.

1.5 **Anwenderkreis**

Dieser Abschnitt beschreibt den vorgesehenen Anwenderkreis für das Vivo 45 LS sowie die erforderlichen Qualifikationen und die zugehörigen Unterlagen.

1.5.1 Atemtherapiespezialisten

Dazu zählen medizinische Fachkräfte wie Ärzte und Beatmungstherapeuten mit klinischer Kompetenz für den Betrieb mechanischer Beatmungsgeräte.

Sie sind mit dem Atemwegsystem des Menschen vertraut und verfügen über allgemeine Kenntnisse in Bezug auf mechanische Beatmungsgeräte.

Sie sind berechtigt, die klinischen Einstellungen von Beatmungsgeräten zu ändern und neue Einstellungen zu verordnen. Sie sind außerdem berechtigt, Softwareanwendungen zur Nachbeobachtung der Atemtherapie zu bedienen.

Training

Die Atemtherapiespezialisten sind so zu unterweisen, dass sie mit der Funktionsweise und den Einstellmöglichkeiten des Vivo 45 LS vertraut sind. Das Training umfasst die komplette Lektüre des Klinikhandbuchs und ist vor der Inbetriebnahme des Vivo 45 LS durchzuführen.

Relevante Unterlagen

Das Klinikhandbuch richtet sich an Atemtherapiespezialisten. Es dient zur Schulung neuen Personals und als Referenz für den Betrieb des Vivo 45 LS.

1.5.2 Laien-Anwender

Dazu zählen Tagesbetreuer, Patienten, Angehörige und andere nicht-professionelle Anwender, die das Vivo 45 LS mit den vorgeschriebenen Einstellungen betreiben.

Sie sind berechtigt, das Vivo 45 LS im Heimmodus zu bedienen. Laien-Anwender dürfen einfache Wartungsaufgaben ausführen, die keine Spezialgeräte oder eine bestimmte Serviceumgebung erfordern.

Im Heimmodus ist das Gerät gesperrt. Bestimmte Einstellungen, Funktionen und Bedienelemente sind in diesem Modus nicht verfügbar.

Die Gebrauchsanweisung enthält die Informationen, die für Patienten und Laien-Anwender bestimmt sind.

Training

Laien-Anwender sind so zu unterweisen, dass sie mit den Grundlagen des Vivo 45 LS vertraut sind und die ihnen übertragenen spezifischen Tätigkeiten ausüben können. Das Training ist auf Grundlage der Gebrauchsanweisung durchzuführen. Das zuständige klinische Personal legt das erforderliche Trainingsniveau für jeden Laien-Anwender individuell fest.

Relevante Unterlagen

Die Gebrauchsanweisung ist für Laien-Anwender konzipiert. Es muss für das Training und als Referenz für die Bedienung des Vivo 45 LS verfügbar sein.

1.5.3 Servicepersonal

Dazu zählen zertifizierte Servicemitarbeiter, die für die ordnungsgemäße Wartung der Geräte verantwortlich sind. Sie verfügen über eine technische Ausbildung bzw. relevante technische Erfahrungen im Umgang mit elektrischen Geräten. Eventuell bestehende örtliche oder nationale Vorschriften hinsichtlich erforderlicher Zulassungen oder Kompetenzen sind ebenfalls zu erfüllen.

Zertifiziertes Servicepersonal darf alle Reparaturen, Upgrades und Wartungsarbeiten durchführen, für die es zertifiziert ist, sofern es über die erforderliche Ausrüstung verfügt und die Arbeiten in der dafür vorgesehenen Umgebung erfolgen. Das Personal darf auch die zugehörige Software zur Nachbeobachtung des Gerätebetriebs und zur Störungsbehebung bedienen.

Training und Zertifizierung

Das Servicepersonal muss am Vivo 45 LS unterwiesen und von Breas für die Ausübung von Service-, Reparatur- und anderen Tätigkeiten am Vivo 45 LS zertifiziert worden sein. Das Training umfasst die vollständige Lektüre des Servicehandbuchs. Nach Abschluss des Trainings kann der Zertifizierungstest durchgeführt werden.

Relevante Unterlagen

- Servicehandbuch
- Benutzerhandbuch
- Servicemitteilungen für zertifiziertes Servicepersonal (via Breas-Extranet)

1.6 Zu dieser Gebrauchsanweisung



VORSICHT



Lesen Sie diese Gebrauchsanweisung, bevor Sie das Vivo 45 LS installieren und verwenden oder Wartungsarbeiten am Gerät ausführen, denn nur bei vorschriftsmäßiger Bedienung können maximale Leistung und Lebensdauer garantiert werden.

1.6.1 Zielgruppe

Die vorliegende Gebrauchsanweisung richtet sich in erster Linie an Pflegepersonal, Klinikpersonal, Ärzte und andere, die sich im Umgang mit dem Vivo 45 LS System auskennen müssen. Die Gebrauchsanweisung enthält detaillierte Informationen über die Einstellungen und Funktionen des Vivo 45 LS, die nur von geschultem Fachpersonal ausgeführt werden dürfen.



- Patienten und Hilfspflegekräfte werden vom verantwortlichen Pflegepersonal in die Bedienung des Geräts eingewiesen und können anschließend zusätzlich die Gebrauchsanweisung konsultieren.
- Servicetechniker können das Servicehandbuch anfordern, das genaue technische Informationen zu Wartung, Service, Reparatur und Entsorgung enthält.

1.6.2 In dieser Gebrauchsanweisung verwendete Symbole

In dieser Gebrauchsanweisung werden Symbole verwendet, um Sie auf besondere Sachverhalte aufmerksam zu machen. Die Bedeutung dieser Symbole wird in der nachstehenden Tabelle erläutert.

Symbol	Erläuterung
\triangle	Warnung! Lebensgefahr oder Gefahr schwerer Verletzungen.
	Warnung! Gefahr von Kreuzkontamination.
4	Warnung! Gefahr von Stromschlägen.
	Warnung! Heiße Oberflächen, Verbrennungsgefahr.
	Warnung! Entzündbares Material, Brandgefahr.
Â	Vorsicht! Gefahr von Sachschäden, Datenverlust, zusätzlicher Arbeit oder unerwarteten Ergebnissen.
i	Hinweis Informationen, die zwar nicht von erheblicher Bedeutung sind, aber dennoch wertvoll sein können, Tipps.
G	Referenz Verweis auf andere Gebrauchsanweisungen, in denen Sie zusätzliche Informationen zu einem bestimmten Thema finden können.

1.7 Herstellerangaben

Hersteller

((2797

Anschrift

Breas Medical AB Företagsvägen 1 SE-435 33 Mölnlycke Schweden

Web

www.breas.com

E-Mail-Adresse

breas@breas.com

Telefon

+46 31 868800, Bestellungen: +46 31 868820, Technischer Support: +46 31 868860

Fax

+46 31 868810

Lokale Vertreter

www.breas.com/contact-us/

2 Sicherheitshinweise

2.1 Allgemeine Vorsichtsmaßnahmen

WARNUNG



Verletzungsgefahr

Der Vivo 45 LS darf nur verwendet werden:

- zur vorgesehenen Behandlung gemäß diesem Handbuch und den Anweisungen des zuständigen Klinikpersonals
- gemäß den in der Gebrauchsanweisung angegebenen Betriebsbedingungen
- In seiner ursprünglichen, unveränderten Form und nur mit von Breas Medical zugelassenem Zubehör

Jede andere Anwendung kann zu körperlichen Schäden führen!



Risiko unzureichender Beatmung

Bei einer Anwendung außerhalb der spezifizierten Betriebsbedingungen kann es zu Leistungseinbußen kommen.

Das Vivo 45 LS darf ausschließlich unter den in diesem Handbuch beschriebenen Betriebsbedingungen verwendet werden.



Risiko von Sicherheits- und Leistungseinbußen

Die Verwendung ungetesteten Zubehörs kann die Sicherheitseigenschaften und die Leistung des Geräts beeinträchtigen. Vivo 45 LS Verwenden Sie für das Vivo 45 LS ausschließlich Zubehör, das von Breas Medical genehmigt worden ist.

Inkompatible Teile können die Geräteleistung mindern und den Druckgradienten verfälschen.

Bei Verwendung nicht genehmigten Zubehörs haftet Breas Medical nicht für den sicheren und effektiven Betrieb des Vivo 45 LS.

Die zuständige Organisation ist für die Kompatibilität des Beatmungsgeräts mit allen Anschlussteilen, mit denen der Patient vor der Anwendung verbunden wird, verantwortlich.



Veränderungen am Patientenschlauchsystem (Hinzufügen oder Entfernen von Zubehör, Typ- oder Längenänderung des Beatmungsschlauchs usw.) können die Konformität des Schlauchsystems und die Bedingungen für die Alarmauslösung beeinflussen. Nach Veränderungen am Patientenschlauchsystem sollte ein Inbetriebnahmetest durchgeführt und die Alarmfunktion getestet werden.



Während der Beatmung eines Patienten muss eine Aufsichtsperson anwesend sein, die auf die Alarme und Zustände reagiert, um die sich der Patient nicht selbst kümmern kann.



Es muss stets unmittelbarer Zugang zu einer alternativen Beatmungsgmöglichkeit gewährleistet sein, um den Tod oder schwerwiegende Verletzungen des Patienten zu vermeiden. Anderenfalls kann der Patient bei einem Ausfall des Beatmungsgeräts schwere Verletzungen davontragen oder sterben.



Zur Vermeidung von Todesfällen oder schwere Verletzungen müssen Patient und Beatmungsgerät regelmäßig überwacht werden, um festzustellen, ob bei einem Alarm oder einer Fehlfunktion des Beatmungsgeräts eine Notbeatmung erforderlich ist.



Wenn das Beatmungsgerät in einem Transportkoffer verwendet wird, darf nur zugelassenes Zubehör verwendet werden, um eine Beeinträchtigung der Funktion des Beatmungsgeräts, die zum Tod des Patienten führen kann, zu vermeiden.



Die Messwerte für Volumen und ausgeatmetes CO2 können aufgrund von unbeabsichtigten Leckagen von den tatsächlichen Patientenwerten abweichen.



Die Gaszufuhröffnung muss frei sein.



Um eine Trennung des Patientenschlauchsystems während der Anwendung zu verhindern, dürfen nur Schläuche verwendet werden, die ISO 5367 oder ISO 80601-2-74 entsprechen.



Es kann zu Funktionsstörungen am Beatmungsgerät kommen, wenn es fallengelassen oder beschädigt wird oder mit Wasser in Kontakt kommt.

WARNUNG



Verbrennungsgefahr

Das Abdecken von Schläuchen (z.B. durch eine Decke) und das Anwärmen von Schläuchen mit einem Heizstrahler kann die Therapiequalität beeinträchtigen oder den Patienten verletzen.

WARNUNG



Risiko von Fehlbehandlungen

Wenn der Patient ins Krankenhaus eingeliefert wird oder eine andere Form der medizinischen Behandlung verordnet bekommt, informieren Sie das medizinische Personal stets über die mechanische Beatmungsbehandlung.



Risiko von Fehlbehandlungen

Das Vivo 45 LS darf in folgenden Fällen nicht verwendet werden:

- falls der Verdacht auf Geräteschäden besteht bzw. Alarme aufgrund interner Funktionsstörungen auftreten
- falls unerwartete Patientensymptome während der Behandlung auftreten,
- falls es während des Betriebs zu unerklärlichen oder plötzlichen Druck-, Leistungs- oder Geräuschänderungen kommt
- falls die vom Gerät kommende Luft ungewöhnlich warm ist oder merkwürdig

Wenden Sie sich in diesen Fällen zwecks einer Überprüfung an das zuständige Pflegepersonal.



Risiko von Fehlbehandlungen

Die verantwortliche Organisation sollte regelmäßig die Wirksamkeit der Therapieeinstellungen kontrollieren.



Die Einstellungen am Beatmungsgerät dürfen nur nach medizinischer Empfehlung und durch befugtes Klinikpersonal vorgenommen werden. Bei Änderungen der Therapieeinstellungen oder einem Wechsel des Geräts muss im Rahmen einer klinischen Beurteilung festgestellt werden, ob eine Blutgasmessung durchgeführt werden muss.



Vor Therapiebeginn ist stets das Verfahren 4.5 Überprüfung des Vivo 45 LS vor der Inbetriebnahme, Seite 49 durchzuführen.



Risiko unerkannter kritischer Bedingungen

- Sämtliche Alarme des Vivo 45 LS müssen so eingestellt werden, dass der Bediener bei möglichen Gefahren effizient gewarnt wird.
 - Beim Einstellen der Alarmgrenzen müssen die Patienteneinstellungen in Betracht gezogen werden.
- Jede Änderung der Therapieeinstellungen und jeder Austausch von Komponenten des Beatmungssystems kann eine Anpassung der Alarmgrenzen erforderlich machen.
- Die Alarmlautstärke muss so eingestellt werden, dass der Alarm deutlich hörbar ist. Die Alarmlautstärke auf einen Wert einzustellen, der unter dem Umgebungsgeräuschpegel liegt, kann die Erkennung von Alarmzuständen beeinträchtigen.

VORSICHT



Das Klinikpersonal muss das Klinikhandbuch sorgfältig gelesen und die Funktionsweise des Beatmungsgerätes verstanden haben, bevor dieses eingerichtet und verwendet wird.



- Gehen Sie mit dem Beatmungsgerät vorsichtig um.
- Verwenden Sie das Beatmungsgerät nicht, solange es sich in der Tasche befindet.
- Verwenden Sie das Beatmungsgerät nicht mit Stickoxid, Helium oder Heliumgemischen.



Kontaktverletzungen: Durch längeres Tragen einer Maske (sofern verwendet) bzw. längere Verwendung des SpO₂-Moduls kann es zu Hautreizungen kommen.



Achten Sie darauf, dass die Kühllufteinlässe nicht blockiert sind. Bei blockierten Einlässen, insbesondere in warmen Betriebsumgebungen, kann die Oberflächentemperatur des Patientenschlauchsystems auf über 41 °C steigen. Bei einer Umgebungstemperatur von 40 °C und blockierten Kühllufteinlässen kann die Oberflächentemperatur sogar 50 °C erreichen. Vor dem Erreichen einer Gefahrentemperatur wird der Alarm "Pat.luft Temp Hoch" ausgegeben. Bei Auftreten dieses Alarms kontrollieren Sie, dass der Kühllufteinlasspfad des Beatmungsgeräts nicht verstopft oder blockiert ist und dass das Schlauchsystem nicht direkt den Patienten berührt.

WARNUNG



Gefahr von Stromschlägen

Die Modifizierung des Beatmungsgeräts oder die Verwendung von Zubehör, das nicht von Breas spezifiziert oder zugelassen worden ist, kann Herzrhythmusstörungen verursachen.

Das Vivo 45 LS darf nur in seiner ursprünglichen, unveränderten Form und nur mit von Breas Medical spezifiziertem oder zugelassenem Zubehör betrieben werden. Die unsachgemäße Anwendung des Geräts oder des Zubehörs kann zu Behandlungsverlust oder Leistungsminderung führen.

HINWEIS!



Ernste Vorfälle im Zusammenhang mit diesem Gerät sind der zuständigen Behörde und dem Hersteller zu melden.

2.1.1 Anforderungen an lebenserhaltende Maßnahmen

Lebenserhaltende Maßnahmen setzen Folgendes voraus:

- Notfallausrüstung (z. B. Beatmungsbeutel) ist vorhanden.
- Eine der folgenden Überwachungsmethoden wird empfohlen:
 - Verwendung des EtCO₂-Sensorzubehörs oder eines externer EtCO₂-Monitor (Kapnometer). Diese Überwachungsmethode kann sowohl für die Beatmung mit Patientenschlauchsystemen mit aktivem Ausatemventil als auch mit solchen mit Leckageanschlüssen verwendet werden.

Der CO₂-Sensor ist zwischen dem Patienten und dem Ausatemventil oder dem Leckageanschluss anzuschließen, damit die ausgeatmeten Atemgase gemessen werden können. Bei Verwendung eines externen CO2-Monitors müssen die Anforderungen von ISO 80601-2-55 (Medizinische elektrische Geräte – Besondere Festlegungen für die grundlegende Sicherheit und grundlegenden Leistungsmerkmale von Überwachungsgeräten für Atemgase) erfüllt werden.

Kontrolle der Überwachung des ausgeatmeten Volumens durch das Beatmungsgerät. Diese Überwachungsmethode kann nur für die Beatmung mit Leckage-Schlauchsystemen verwendet werden.

2.2 **Elektrische Sicherheit**

WARNUNG



Gefahr von Stromschlägen

Der Kontakt mit Hochspannung kann Herzrhythmusstörungen auslösen.

- Verwenden Sie das Vivo 45 LS nicht, wenn Versorgungskabel, Stromversorgung oder Gehäuse beschädigt sind.
- Zur Vermeidung von Stromschlägen darf das Vivo 45 LS nur entsprechend den Anweisungen in diesem Handbuch gereinigt werden. Tauchen Sie das Vivo 45 LS nicht in Flüssigkeit.
- Verwenden Sie ausschließlich eine zugelassene Stromversorgung.
 - Bei Verwendung nicht zugelassener Stromversorgungsquellen ist die Potentialtrennung nicht gewährleistet und es besteht das Risiko von Stromschlägen.
- Es darf maximal eine mobile Mehrfachsteckdose bzw. ein Verlängerungskabel verwendet werden.
 - Bei Verwendung einer mobilen Mehrfachsteckdose darf diese nicht auf dem Fußboden platziert werden.
- Der Bediener darf nicht gleichzeitig zugängliche Anschlusskontakte und den Patienten berühren.
- Der Schwesternruf darf nur an ein Sicherheitssystem mit Kleinspannung angeschlossen werden, das von der Netzspannung isoliert ist und die Anforderungen von IEC 60601-1 erfüllt.

WARNUNG



Risiko von Fehlbehandlungen

Elektromagnetische Störstrahlung kann bei elektrischen Geräten zu Fehlfunktionen führen.

- Die Aspekte der elektromagnetischen Verträglichkeit müssen berücksichtigt werden.
 - Das Vivo 45 LS sollte nicht neben oder auf anderen Geräten verwendet werden. Ist eine solche Positionierung trotzdem erforderlich, muss das Vivo 45 LS überwacht werden, um den normalen Betrieb in dieser Konfiguration zu überprüfen.
 - Mobile oder tragbare Funksender können zu Interferenzen mit dem Vivo 45 LS führen.
 - Weitere Hinweise zur sicheren Installation des Beatmungsgeräts finden Sie im Kapitel über die EMV-Erklärung.
- Bei Einsatz einer mobilen AC-Stromversorgungseinheit muss sichergestellt sein, dass die Spannungsschwankungen innerhalb der Betriebsgrenzen des Vivo 45 LS liegen.
- Tragbare HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräten wie Antennenkabeln und externen Antennen) müssen mindestens 30 cm von allen Teilen des Vivo 45 LS entfernt sein. Dazu gehören auch die vom Hersteller spezifizierten Kabel. Anderenfalls kann die Funktion des Geräts beeinträchtigt werden.

WARNUNG



Vermeiden Sie die Berührung der Kontakte im Akkufach des Beatmungsgeräts. Unter bestimmten Bedingungen können die Berührungsstromgrenzwerte gemäß IEC 60601-1 überschritten werden.

2.3 Umgebungsbedingungen



WARNUNG



Intoxikationsrisiko

Verwenden Sie das Vivo 45 LS niemals in toxischen Umgebungen.

WARNUNG



Brandrisiko

Verwenden Sie das Vivo 45 LS nicht in Umgebungen, in denen explosive Gase oder andere entzündliche anästhetische Mittel vorkommen.

WARNUNG



Die zugeführte Patientenluft darf maximal 4° C wärmer sein als die Umgebungstemperatur. Verwenden Sie das Gerät bei Raumtemperaturen von mehr als 36° C mit besonderer Vorsicht.



Risiko von Fehlbehandlungen

Raumwarmluftbefeuchter müssen mindestens 2 m vom Vivo 45 LS entfernt aufgestellt werden.



Risiko einer Fehlbehandlung

Die Leistung des Vivo 45 LS kann in Höhen oder bei Umgebungstemperaturen außerhalb der im Abschnitt "Technische Daten" spezifizierten Betriebsbedingungen abnehmen. Technische Spezifikationen angegebenen Betriebsbedingungen beeinträchtigt sein.

- Verwenden Sie das Beatmungsgerät nicht an warmen Orten (z.B. Heizungsnähe, direktes Sonnenlicht), da sonst die zulässige Betriebstemperatur überschritten werden kann.
- Betreiben Sie das Beatmungsgerät nicht in einer Überdruckkammer, da in einem solchen Fall der Umgebungsdruck außerhalb der Spezifikationen liegen würde.
- Verwenden Sie das Beatmungsgerät niemals unmittelbar, nachdem es außerhalb der empfohlenen Betriebsbedingungen gelagert oder transportiert worden ist.



Risiko von Fehlbehandlungen



Das Vivo 45 LS darf nicht in Magnetresonanz(MR)-Umgebungen verwendet werden. Die Verwendung des Vivo 45 LS in einer MR-Umgebung kann zu Fehlfunktionen des Vivo 45 LS führen und den Patienten, das medizinische Personal oder andere Personen nicht tragbaren Risiken aussetzen.



Schwankende Anzeigewerte für gelieferte Volumen oder Drücke und das Auftreten von Alarmzuständen ohne offensichtliche Ursache können auf Leistungsverluste aufgrund elektromagnetischer Störungen hindeuten. Befolgen Sie die obenstehenden Anweisungen und die Hinweise unter 8.3 EMV-Erklärung, Seite 189, um die Auswirkungen elektromagnetischer Störungen zu mindern.

VORSICHT



Das Beatmungsgerät, jegliches Zubehör und alle ausgetauschten Teile müssen gemäß den vor Ort geltenden Umweltrichtlinien für gebrauchte Geräte und Teile entsorgt werden.

2.4 Verwendung des Patientenschlauchsystems

WARNUNG



Das Beatmungsgerät unterstützt Leckage-Schlauchsysteme, Schlauchsysteme mit aktivem Ausatemventil und Schlauchsysteme mit Mundstückanschluss. Der Verzicht auf eine Maske oder auf Zubehör, das die Rückatmung von Kohlendioxid minimiert oder Spontanatmung zulässt, kann zu Asphyxie führen.



Damit das Beatmungsgerät die den Einstellungen entsprechende Beatmung liefert, muss die Wahl des Patientenschlauchsystems korrekt vorgenommen werden.



Risiko unzureichender Beatmung

Eine unzureichende Beatmung kann eine vorübergehende Hypoxie auslösen. Vor dem Einschalten sind stets folgende Schritte durchzuführen:

- Stellen Sie sicher, dass das Patientenschlauchsystem und die zugehörigen Teile unbeschädigt und korrekt angeschlossen sind, um unerwünschte Leckagen zu vermeiden.
- Für Leckage-Schlauchsysteme: Stellen Sie sicher, dass das Leckageventil des Schlauchs oder der Maske nicht obstruiert oder blockiert ist. Das Ventil leitet die ausgeatmete Luft ab und verhindert so eine Rückatmung.
- Für Patientenschlauchsysteme mit aktivem Ausatemventil gilt: Kontrollieren Sie die ordnungsgemäße Funktion des Ausatemventils. Kontrollieren Sie außerdem, dass das Ventil nicht obstruiert oder blockiert ist.
- Schalten Sie das Vivo 45 LS ein und kontrollieren Sie vor der Verwendung des Geräts die Funktion des Leckageventils. Der aufgebaute Druck des Vivo 45 LS bewirkt einen kontinuierlichen Luftstrom durch das Leckageventil und ermöglicht dadurch den Abtransport der ausgeatmeten Luft.



Erstickungsrisiko

Helfen Sie dem Patienten, wenn er Unterstützung beim Abnehmen des Patientenanschlusses benötigt. So wird die Gefahr einer Rückeinatmung von CO₂ vermieden, falls eine Störung des Beatmungsgeräts auftreten sollte.

Atmen Sie nur in das angeschlossene Patientenschlauchsystem, wenn das Beatmungsgerät eingeschaltet ist und bestimmungsgemäß arbeitet.

WARNUNG



Gefahr von Stromschlägen

Verwenden Sie für das Beatmungsgerät keine antistatischen oder elektrisch leitenden Schläuche. Die Verwendung solcher Schläuche könnte zu Stromschlägen führen.

WARNUNG



Die mit dem Patienten verbundenen Komponenten müssen regelmäßig ausgetauscht werden, um die einwandfreie Funktion des Beatmungsgeräts sicherstellen zu können. Alle ausgetauschten Teile müssen gemäß den vor Ort geltenden Umweltrichtlinien im Hinblick auf die Entsorgung gebrauchter Geräte und Teile entsorgt werden.



Mit dem Beatmungsgerät verwendete Patientenschlauchsysteme sollten folgende Voraussetzungen erfüllen:

Länge: max. 2 Meter

Anschluss: 22 mm

Widerstand: Maximal 2 bar bei 40 l/min



Bei Verwendung eines aktiven Ausatemventils:

- Innendurchmesser des Ausatemventil-Steuerschlauchs: 3 mm
- Das Ausatemventil muss im drucklosen Zustand offen sein (zum Ausleiten der Ausatemluft des Patienten).



Durch einen Inbetriebnahmetest (siehe 4.7 Durchführen des Inbetriebnahmetests, Seite 51) kann die Kompatibilität der gesamten Patientenschlauchsystem-Konfiguration mit dem Beatmungsgerät überprüft werden. Ist der Inbetriebnahmetest erfolgreich, erfüllt die Schlauchsystemkonfiguration die erforderlichen Voraussetzungen. Führen Sie immer einen Inbetriebnahmetest durch, wenn das Patientenschlauchsystem ausgetauscht oder modifiziert wird. Kontrollieren Sie außerdem die Alarmeinstellungen, da Änderungen am Patientenschlauchsystem die Alarmauslösung beeinflussen können.



Erstickungsrisiko

Kontrollieren Sie das Patientenschlauchsystem regelmäßig auf Feuchtigkeit. Entfernen Sie etwaige Feuchtigkeit. Bevor Sie versuchen, das Patientenschlauchsystem zu trocknen, ziehen Sie es so vom Vivo 45 LS ab, dass kein Wasser in das Vivo 45 LS zurücklaufen kann.

Die Häufigkeit, mit der diese Kontrollen durchgeführt werden müssen, hängt von der Umgebungstemperatur und der Dauer der Benutzung ab. Die verantwortliche Pflegekraft sollte dies von Fall zu Fall gemäß den Bedürfnissen des Patienten entscheiden.



Stellen Sie bei invasiver Anwendung des Beatmungsgeräts sicher, dass die Grenzen für den Alarm "Volumen Tief" und den Alarm "FrequenzTief" sorgfältig gewählt wurden, um eine Sicherheit zu gewährleisten.



Risiko unzureichender Beatmung

Eine unzureichende Beatmung kann eine vorübergehende Hypoxie auslösen. Der Einsatz von Trachealkanülen, Endotrachealtuben, Adaptoren usw. mit geringem Innendurchmesser oder von Bakterienfiltern mit hohem Widerstand, Luftbefeuchtern usw. erhöht den Widerstand im Patientenschlauchsystem, was die Patienten-Diskonnektions-Erkennung beeinträchtigen kann. Dies gilt auch für die Triggerfunktion des

Diese Wirkung lässt sich durch einen Inbetriebnahmetest reduzieren.



Vergewissern Sie sich, dass das Ausatemventil oder der Leckageanschluss nicht verstopft oder blockiert sind.



Einklemmungsrisiko

Das Verheddern in Kabeln oder Schläuchen kann die Atemwege verengen und zur Asphyxie führen.

Achten Sie darauf, dass sich am Kopfende des Bettes keine langen Schläuche oder Kabel befinden. Diese könnten sich um den Kopf oder den Hals des Patienten wickeln, während dieser schläft.



Das Beatmungsgerät hat einen Rückatmungsalarm. Der Alarm ersetzt nicht die Beobachtungspflicht des Bedieners, dass der Leckageanschluss bzw. das Ausatemventil durchgängig ist. Überprüfen Sie das Patientenschlauchsystem regelmäßig.



Generell erhöhen niedrige Drücke die Möglichkeit der Rückatmung. Niedrige Drücke verursachen einen geringeren Flow durch den Leckageanschluss, was dazu führen kann, dass nicht das ganze CO2 aus dem Schlauchsystem gespült wird, um eine Rückatmung zu vermeiden.



Risiko zu hohen Kohlendioxidgehalts

Der unzureichende Abtransport von Kohlendioxid kann eine arterielle Azidämie auslösen.

Um das Risiko einer CO₂-Rückatmung zu reduzieren, ist darauf zu achten, dass sich das Leckageventil möglichst nahe am Patientenanschluss befindet. Das ist noch wichtiger für Niederdruckbehandlungen mit reduziertem Flow im Leckageventil.

WARNUNG



Gefahr von Kreuzkontamination

Das Patientenschlauchsystem kann durch ausgeatmete Gase verunreinigt werden. Zur Vermeidung von Kreuzkontamination verwenden Sie stets ein sachgerecht gereinigtes oder neues Patientenschlauchsystem, wenn das Vivo 45 LS von einem neuen Patienten benutzt werden soll.

HINWEIS!



Bei Masken und Zubehör sind stets die Herstelleranweisungen zu beachten.

2.5 Verwendung von Filtern

WARNUNG



Verwenden Sie das Beatmungsgerät niemals ohne installierten Filter am Patientenlufteinlass. Verwenden Sie für das Beatmungsgerät ausschließlich von Breas Medical empfohlenes Zubehör.



Risiko unzureichender Beatmung

Eine unzureichende Beatmung kann eine vorübergehende Hypoxie auslösen. Ersetzen oder reinigen Sie die Einlassfilter gemäß den Anweisungen im Kapitel "Wartung". Kapitel Wartung.

Bei Weiterverwendung alter oder verstopfter Filter kann die Betriebstemperatur des Vivo 45 LS auf unerwünschte Werte steigen.

Stellen Sie beim Betrieb des Vivo 45 LS sicher, dass der Lufteinlass und der Filter nicht blockiert oder verstopft sind.



Risiko unzureichender Beatmung

Eine unzureichende Beatmung kann eine vorübergehende Hypoxie auslösen. Verwenden Sie keine Bakterienfilter mit hohem Widerstand am Luftauslass des Vivo 45 LS. Die Verwendung eines Bakterienfilters mit hohem Widerstand zwischen Luftauslass und Patientenanschluss kann die Patienten-Diskonnektions-Erkennung stören. Dies gilt auch für die Triggerfunktion des Geräts.

WARNUNG



Gefahr von Kreuzkontamination

Tiefgewebe- oder Schleimhautkontakt mit Infektionserregern kann Infektionen auslösen:

Wird das Vivo 45 LS von mehreren Patienten benutzt, muss zwischen dem Luftauslass und dem Patientenschlauch ein Bakterienfilter mit geringem Widerstand eingesetzt werden, um eine Kreuzkontamination zu vermeiden. Das Wiederverwenden des Bakterienfilters, des Patientenschlauchsystems oder der Maske könnte den Patienten ansteckenden Substanzen aussetzen.

2.6 Luftbefeuchtung

WARNUNG



Nach dem Anbringen oder Entfernen eines HME-Filters (Wärme- und Feuchtigkeitstauscher, künstliche Nase) oder eines HCH (Hygroscopic Condenser Humidifier) sind die Einstellungen (inkl. der Alarmeinstellungen) zu überprüfen und es ist ein Inbetriebnahmetest durchzuführen.



Erstickungsrisiko

Wenn der abnehmbare Warmluftbefeuchter angeschlossen ist, muss das Vivo 45 LS auf einer ebenen Fläche und unterhalb des Patienten stehen. Dies dient der Verhinderung von Schäden durch versehentliches Verschütten, durch überschüssiges Wasser oder Kondensation im Patientenschlauch und in der Maske. Bei Patienten, die ihre Atemwege nicht selbst schützen oder die Maske nicht selbst abnehmen können, sind besondere Vorsichtsmaßnahmen zu ergreifen.



Bei Verwendung eines Befeuchters oder Verneblers muss der Patienten-Luftfilter häufiger ausgetauscht werden, um eine Erhöhung des Widerstands oder Blockierungen zu vermeiden.



Die Genauigkeit des Beatmungsgeräts kann durch das zusätzliche Gas aus einem pneumatischen Vernebler abnehmen.

WARNUNG



Gefahr von Stromschlägen

Vor der Verwendung des Fallschutzkoffers bzw. der Tragetasche muss der abnehmbare Wasserbehälter entfernt werden. Wasserspritzer können zu Stromschlägen führen.

WARNUNG



Die Verwendung eines Patientenschlauchsystems mit Heizung reduziert die Kondensation im Schlauchsystem.



Bei einer invasiven Anwendung wird der Einsatz eines geeigneten externen Warmluftbefeuchters oder HME empfohlen.



Wenn die Kondensation im Patientenschlauchsystem zu stark ist, kann bei Verwendung eines Warmluftbefeuchters die Installation einer Wasserfalle im Patientenschlauchsystem erforderlich sein. Die Wasserfalle verhindert, dass kondensiertes Wasser im Patientenschlauchsystem in die Atemwege gelangt und Verletzungen verursacht.



Ein an das Beatmungsgerät angeschlossener externer Befeuchter muss die Anforderungen nach ISO 8185 oder 80601-2-74 erfüllen.



Der an das Beatmungsgerät angeschlossene HME-Filter muss die Anforderungen der EN ISO 9360 erfüllen.



Verwenden Sie kein Zubehör für den Befeuchter, das nicht in der Befeuchterdokumentation aufgeführt ist, da sonst der bestimmungsgemäße Betrieb des Befeuchters nicht mehr gewährleistet ist, worunter die Therapiequalität leiden und der Patient einem Verletzungsrisiko ausgesetzt würde.



Die Verwendung eines HME-Filters oder eines externen Befeuchters kann eine Neueinstellung des Alarmes "Druck Tief" am Beatmungsgerät erforderlich machen.



Einige HME-Filter und HCHs sind für die Befeuchtung bei invasiver Anwendung des Beatmungsgeräts geeignet. Beachten Sie die jeweiligen Empfehlungen des Herstellers.

HINWEIS!



Das Beatmungsgerät wurde mit dem MR850-Warmluftbefeuchter von Fisher & Paykel getestet und validiert.

2.7 Reinigung und Wartung

WARNUNG



Gefahr von Stromschlägen

Eine Reinigung mit übermäßig viel Wasser oder die Öffnung des Geräts ohne zertifiziertes Training kann zu Stromschlägen führen.

Das Vivo 45 LS muss regelmäßig gemäß den Anweisungen in diesem Betriebshandbuch gereinigt und gewartet werden.

WARNUNG



Risiko von Fehlbehandlungen

Service- und Wartungsarbeiten am Vivo 45 LS dürfen nicht durchgeführt werden, wenn sich das Vivo 45 LS in Betrieb befindet.

WARNUNG



Gefahr von Stromschlägen

Der Kontakt mit Hochspannung kann Herzrhythmusstörungen auslösen. Reparaturen und Modifikationen dürfen ausschließlich von autorisierten Technikern und nur entsprechend den Anweisungen von folgendem Unternehmen durchgeführt werden: Breas Medical

- Das Vivo 45 LS darf nicht von unbefugten Personen geöffnet, repariert oder modifiziert werden. Bei unbefugten Eingriffen haftet Breas Medical nicht mehr für die Leistung und Sicherheit des Geräts und alle Garantien und Gewährleistungen erlöschen.
- Das Vivo 45 LS darf nicht modifiziert oder an nicht zugelassene Geräte angeschlossen werden.



VORSICHT



Versuchen Sie nicht, das Vivo 45 LS zu autoklavieren oder zu sterilisieren.

2.8 Verwendung von Sauerstoff

Bei Verwendung des Vivo 45 LS mit Sauerstoff stets die Anweisungen des Sauerstofflieferanten befolgen und ausschließlich medizinischen Sauerstoff verwenden, der den örtlichen Vorschriften entspricht.

WARNUNG



Da dieses medizinische Gerät einen alternativen Steckverbinder mit kleiner Bohrung verwendet, der sich von den in der ISO80369-Reihe spezifizierten unterscheidet, kann es zu einer Fehlverbindung zwischen diesem und einem medizinischen Gerät kommt, das einen anderen alternativen Steckverbinder mit kleiner Bohrung verwendet. Dies kann zu einer gefährlichen Situation für den Patienten führen kann. Der Anwender muss spezielle Maßnahmen ergreifen, um diese absehbaren Risiken zu mildern.

WARNUNG



Brandrisiko

Das Vorhandensein von Sauerstoff kann das Entzünden von brennbaren Materialien beschleunigen.



Brandrisiko

Wenn zusammen mit dem Vivo 45 LS Sauerstoff verwendet wird, muss die Sauerstoffzufuhr ausgeschaltet werden, wenn das Vivo 45 LS außer Betrieb ist. Der in den Patientenschlauch eingeleitete Sauerstoff kann sich im Gerät ansammeln. Erhöhte Sauerstoffkonzentrationen im Schlauch oder Gerät steigern das Brandrisiko.

WARNUNG



Zur Befeuchtung des Sauerstoffs darf kein Luftbefeuchter zwischen Sauerstoffquelle und Beatmungsgerät verwendet werden.

Sollte eine Befeuchtung erforderlich sein, verwenden Sie den abnehmbareren Warmluftbefeuchter oder einen extern Warmluftbefeuchter am Patientenluftauslass.

WARNUNG



Brandrisiko

Sorgen Sie für eine ausreichende Lüftung des Raums. Rauchen Sie nicht in Räumen, in denen Sauerstoff verwendet wird.



Brandrisiko

Ungeschützte Lichtquellen und andere Entzündungsquellen müssen mindestens 2 m von der Sauerstoffflasche und anderen Komponenten des Patientenschlauchsystems entfernt sein.



Brandrisiko

Verwenden Sie keine Treibgase oder Lösungsmittel in der Nähe der Sauerstoffversorgung, auch wenn diese ausgeschaltet ist.

WARNUNG



Risiko einer Fehlbehandlung

Bei einer festen Durchflussrate des zugeführten Sauerstoffs variiert die Konzentration des eingeatmeten Sauerstoffs je nach geliefertem Druck, Atmungsmuster des Patienten, Wahl der Maske oder Größe der Leckage.

Zur Überwachung der inspiratorischen Sauerstoffkonzentration verwenden Sie den FIO₂-Sensor (Zubehör).



Die Sauerstoffzufuhr darf 15 l/min und 100 kPa nicht überschreiten.

VORSICHT



Die Sauerstoffzufuhr erfolgt vor dem Volumensensor und wird dadurch in den Messungen berücksichtigt. Die Sauerstoffkonzentration wirkt sich dennoch auf die Volumenmessung für die zugeführte Luft aus.

Diese Messung basiert auf einer normalen Sauerstoffkonzentration von 21 %. Bei einer höheren Sauerstoffkonzentration weicht das tatsächlich eingeatmete Volumen vom gemessenen Volumen wie folgt ab:

- 40 % Sauerstoffkonzentration: -2,5 % Abweichung
- 60% Sauerstoffkonzentration: -5% Abweichung
- 80% Sauerstoffkonzentration: -7,5% Abweichung

3 Produktbeschreibung

3.1 Hauptkomponenten

Dieser Abschnitt beschreibt die wichtigsten Komponenten des Vivo 45 LS.

HINWEIS!



- Bei der Konfiguration der Hauptkomponenten kann es regionale Abweichungen geben.
- Das Vivo 45 LS (Standardausführung) und seine Verpackung enthalten kein Naturlatex.

Tasche

Funktion: Aufbewahrung für den

Transport

Art.-Nr.: 006014



Gebrauchsanweisung

Funktion: Produktinformation

Art.-Nr.:

Gebrauchsanweisung: 007480

Klinikhandbuch: 007481

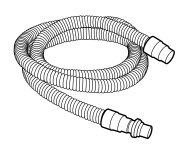


Patientenschlauchsystem

Funktion: Versorgung des Patienten mit Luft, Anwendungsteil

Welches Patientenschlauchsystem geliefert wird, hängt von der Auftragskonfiguration ab. Zugelassene Patientenschlauchsysteme siehe 9 Zube-

hör und Teile, Seite 199.



Patientenlufteinlass-Filter, fein, weiß, Einweg

Funktion: Feinfilterung der

Patientenluft.

Material: AS 100

NaCl-Penetration: (0,65 μm NaCl @

95 l/min = <7,35%

Art.-Nr.: 007103 (5 Stk.)

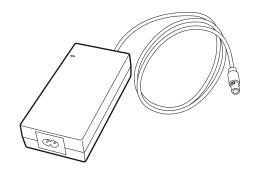


Stromversorgung

Funktion: Versorgt das Beatmungsge-

rät mit Strom

Art.-Nr.: 006396



Netzkabel

Funktion: Schließt das Netzteil an eine

Steckdose an

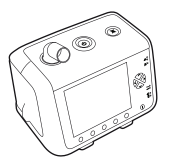
Art.-Nr.:

EU: 003520

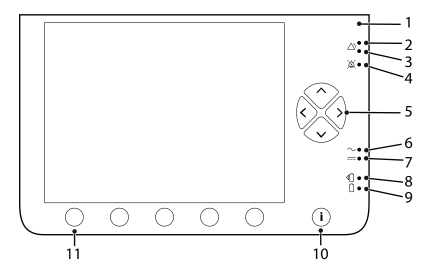


Vivo 45 LS Haupteinheit

Haupteinheit



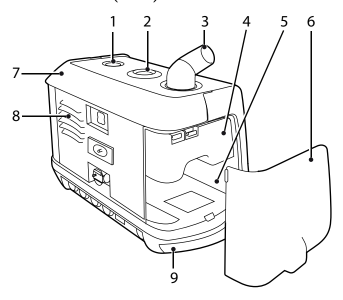
Vorderansicht 3.2



Nr.	Element	Funktion
1	Sensor	Umgebungslichtsensor
2, 3	Alarm-LEDs (rot & gelb)	Alarmanzeige Rot = hohe Priorität Gelb = mittlere Priorität
4	Stummschalt-LED	Anzeige der Alarmtonunterdrückung
5	Navigations-/Einstelltasten	Display-Navigation/Festlegung der Einstellungen
6	Netz-LED	Stromquellenanzeige: Netzspannung
7	Externe LED, Gleichstrom	Stromquellenanzeige: Externe Gleichstromversorgung
8	LED Klick-Akku	Stromquellenanzeige: Klick- Akku
9	LED Interner Akku	Stromquellenanzeige: Interner Akku
10	Informationstaste	Informationstext anzeigen/ ausblenden
11	Navigations-/Funktionsschaltflächen	Funktionen laut Display

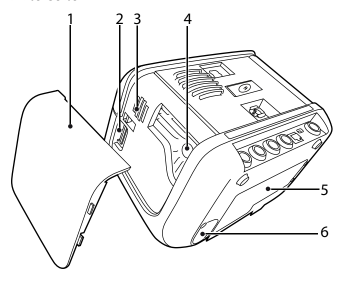
3.3 Seitenansichten

Einschubseite (Klick)



Nr.	Element	Funktion
1	Stummschaltung	Unterdrückt den Alarmton
2	Start/Stopp	Start/Stopp der Beatmung
3	Patientenluftauslass	Anschluss für das Patientenschlauchsystem
4	Luft-Bypass-Adapter	Adaptereinsatz für den Geräte- betrieb ohne Befeuchtereinsatz. (Der Befeuchtereinsatz ersetzt den Adapter.)
5	Einschub	Einschub für Zubehör (Befeuchtereinsatz oder Klick- Akku).
6	Seitenwand	Deckel
7	Tragegriff	Griff zum Heben des Beatmungsgeräts
8	Kühlluftauslass	Auslassöffnung für die interne Kühlung
9	Kühllufteinlass	Einlass interne Kühlung

Filterseite

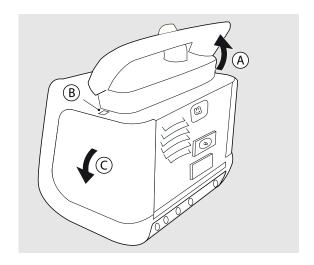


Nr.	Element	Funktion
1	Seitenwand	Deckel
2	Speicherkartenplatz (SD-Karte)	Speicher-Download
3	Alarmsignalgeber	Akustische Alarmmeldung
4	Patientenlufteinlass	Eingang Luftführung, austauschbare Filter
5	Interner Akku	Fach für die interne Batterie
6	FiO ₂ -Sensor-Öffnung	Fach für den optionalen FiO ₂ - Sensor

3.3.1 Abnehmen und Wiedereinsetzen der Seitenteile

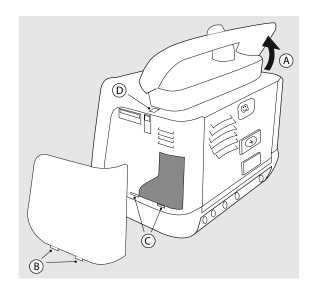
Abnehmen des Filter-Seitenteils

- Ziehen Sie den Griff nach oben, um an den Taster (A) zu gelangen.
- Von hinten gesehen drücken Sie den Taster über dem Seitenteil (B), um das Filter-Seitenteil freizugeben. Die Abdeckung wird freigegeben.
- 3 Nehmen Sie das Seitenteil ab. (C)



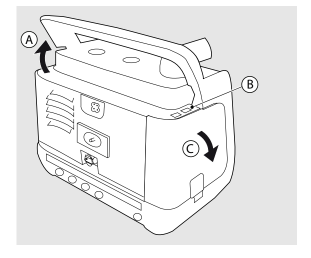
Wiedereinsetzen des Filter-Seitenteils

- Ziehen Sie den Griff nach oben, um an den Taster (A) zu gelangen.
- Zur Montage des Filter-Seitenteils stecken Sie die Haltenasen (B) an der Unterseite des Seitenteils in die Öffnungen (C).
- Drücken Sie das Seitenteil an das Gehäuse, bis die Klinke (D) einrastet.



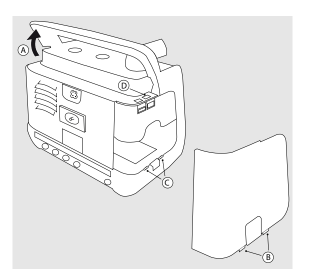
Abnehmen des Einschub-Seitenteils (Klick)

- Ziehen Sie den Griff nach oben, um an den Taster (A) zu gelangen.
- Tippen Sie auf den Menüpunkt ,,1".**1**,,1". (B).
 - ⇒ Die Abdeckung wird freigegeben.
- 3 Nehmen Sie das Seitenteil (C) ab.

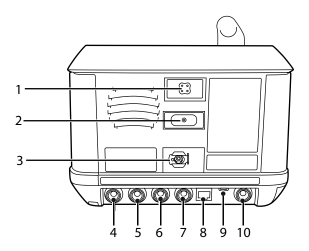


Wiedereinsetzen des Seitenteils

- Ziehen Sie den Griff nach oben, um an den Taster (A) zu gelangen.
- Stecken Sie die Haltenasen (B) an der Unterseite des Seitenteils in die Öffnungen (C), um das Einschub-Seitenteil zu montieren.
- Drücken Sie das Seitenteil an das Gehäuse, bis die Klinke (D) einrastet.



3.4 Typenschild



Nr.	Element/Symbol	Beschreibung	Farbe
1		Anschluss für das beheizte Patienten- schlauchsystem	
2	→	Ausatemventilan- schluss	
3	\bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc	Anschluss für Niederdruck- Sauerstoffquelle	
4	CO2	CO ₂ -Anschluss	
5	SP 🕅	SpO ₂ -Anschluss	
6		Anschluss für Fern- start/-stopp, Stumm- schaltung und Effort- Messgurt	
7		Anschluss für Fern- alarm und Schwesternruf	
8	윰	Anschluss für Netzwerk	
9	•	USB-Datenanschluss	
10	12-24V 90W	Anschluss für Netz- teil/externe Batterie	

3.4.1 **Weitere Symbole**

Dieser Abschnitt beschreibt die Symbole und Hinweise auf den Teilen des Vivo 45 LS bzw. auf der Verpackung.

Symbol	Beschreibung
	Interner Akku
REF	Produktnummer
	Lesen Sie die Gebrauchsanweisung.
\triangle	Achtung: Lesen Sie die Hinweise zum bestimmungsgemäßen Gebrauch. Lesen Sie das Sicherheitskapitel in diesem Handbuch.
	Das Produkt darf nicht dem offenen Feuer ausgesetzt werden.
	Dieses Produkt ist der Wiederverwertung zuzuführen.
	Lesen Sie 7.7 Entsorgung, Seite 177 für Informationen über Wiederverwertung und Entsorgung.
IP22	Schutzart durch Gehäuse: IP22. Ausführliche Informationen finden Sie in Abschnitt 8.2.6 <i>Umgebungsbedingungen</i> , Seite 187.
•••	Hersteller
SN	Seriennummer
MD	Dies ist ein Medizinprodukt.
	Herstellungsdatum
	IEC-Schutzart II: Doppelt isoliertes Gerät.

Symbol	Beschreibung
*	Kennzeichnung der Anwendungsteile (IEC 60601-1 Typ BF, Isolierte Anwendungsteile)
Rx Only	(Symbol nur in USA gültig) Vorsicht: Das US-Bundesgesetz beschränkt den Verkauf dieses Geräts durch oder im Auftrag eines zugelassenen Arztes.
C E 2797	Erfüllt alle Anforderungen der CE-Kennzeichnung gemäß den relevanten europäischen Gesundheits-, Sicherheits- und Umweltschutzgesetzen.
C€	Erfüllt alle Anforderungen der CE-Kennzeichnung gemäß den relevanten europäischen Gesundheits-, Sicherheits- und Umweltschutzgesetzen.
	Lufteinlässe und Luftauslass nicht blockieren.
	Gebrauch durch einen Patienten
	Heiße Oberfläche. Nicht berühren. (Heizplatte im Klick- Einschubfach)

4 Vorbereitung des Vivo 45 LS



WARNUNG



Vor dem Aufstellen des 2 Sicherheitshinweise, Seite 19 ist das Kapitel Vivo 45 LS zu

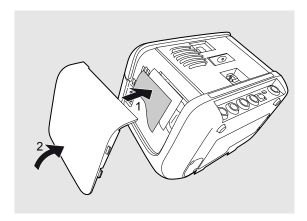
Kontrolle des Vivo 45 LS vor der Inbetriebnahme 4.1

Beim ersten Gebrauch des Vivo 45 LS beachten Sie bitte die nachfolgenden Anweisungen:

Überprüfen Sie, ob alle Hauptkomponenten und bestellten Zubehörteile geliefert wurden (nehmen Sie hierzu, falls vorhanden, den Lieferschein oder die Rechnung zu Hilfe).



- Stellen Sie sicher, dass sich die Ausrüstung in gutem Zustand befindet.
- Sollte das Gerät länger als einen Monat gelagert worden sein, schließen Sie das Vivo 45 LS an die Stromversorgung an, um die interne Batterie wieder aufzuladen.
- Achten Sie darauf, dass der graue und der weiße Filter installiert sind.



4.2 Aufstellen des Vivo 45 LS



WARNUNG



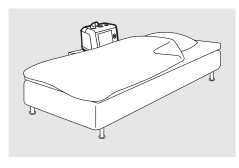
Lesen Sie 2.3 Umgebungsbedingungen, Seite 24 aufmerksam, um sicherzustellen, dass alle Bedingungen erfüllt und beachtet wurden.

Stellen Sie das Vivo 45 LS auf eine gerade, stabile und saubere Unterlage.

Das Vivo 45 LS sollte unterhalb des Patienten stehen, damit das Gerät nicht auf ihn fallen kann und das Kondenswasser ihn nicht erreicht.

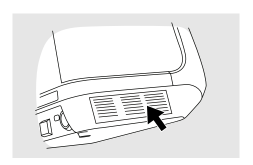
Nachts sollte das Vivo 45 LS so nahe am Patientenbett stehen, dass sich der Patient im Schlaf bewegen kann, ohne das Vivo 45 LS mitzuziehen.

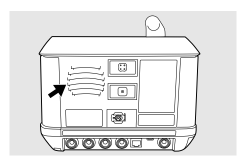
Stellen Sie sicher, dass der



Patienten-Lufteinlass nicht blockiert werden kann.

Stellen Sie sicher, dass der 3 Kühlluftein- oder -auslass nicht blockiert werden kann.



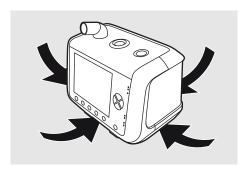


VORSICHT



Platzieren Sie das Vivo 45 LS nicht auf weichem Untergrund, da dies den Luftstrom auf der Unterseite des Geräts beeinträchtigt.

Das Gerät darf niemals abgedeckt werden.



Stellen Sie das Vivo 45 LS immer so auf, dass das Netzteil vollständig auf einer stabilen Unterlage liegt und keine Zugbelastung auf das Netzkabel wirkt. Das Vivo 45 LS muss bei Bedarf leicht von der Stromversorgung zu trennen sein.

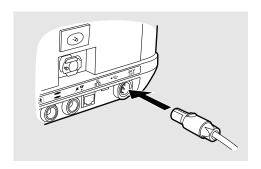
4.3 Anschluss des Vivo 45 LS an das Netz



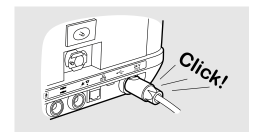
WARNUNG

Lesen Sie das Kapitel 2.2 Elektrische Sicherheit, Seite 23 aufmerksam durch, um sicherzugehen, dass alle dort angeführten Bedingungen beachtet wurden und erfüllt sind.

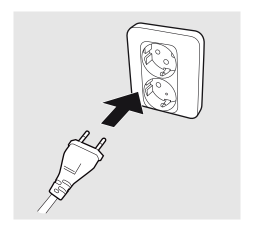
Stecken Sie das Netzkabel in die Anschlussbuchse des Vivo 45 LS.



Achten Sie darauf, dass Sie beim Einstecken ein Klicken hören. Nur wenn Sie das Klicken hören, ist die Stromversorgung korrekt mit dem Gerät verbunden.



Stecken Sie das Netzkabel in die Steckdose.





Diskonnektieren Sie das Netzteil, um das Vivo 45 LS von der Stromversorgung zu

Anschluss des Patientenschlauchsystems



WARNUNG

Lesen Sie das Kapitel 2.4 Verwendung des Patientenschlauchsystems, Seite 26 aufmerksam durch, um sicherzugehen, dass alle dort angeführten Bedingungen beachtet wurden und erfüllt sind.

Das Vivo 45 LS kann mit den folgenden Patientenschlauchsystem verwendet werden:

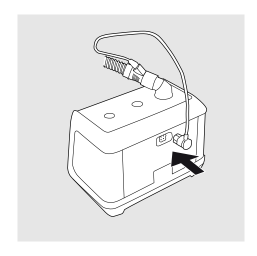
- Einschlauchsystem mit aktivem Ausatemventil
- Einschlauchsystem mit Leckageventil
- An die Patientenschnittstelle angeschlossenes Einschlauchsystem mit integriertem Leckageanschluss
- Schlauchsystem mit Mundstückanschluss

Anschließen des Patientenschlauchsystems

- Überprüfen Sie das Patientenschlauchsystem auf Beschädigungen.
- Schließen Sie das Patientenschlauchsystem am Patienten-Luftauslass des Beatmungsgeräts an.



Bei einem beheizten Patientenschlauchsystem stecken Sie den Stecker der Schlauchheizung in die Buchse des Beatmungsgeräts.



Bei einem Patientenschlauchsystem mit aktivem Ausatemventil schließen Sie den Steuerdschlauch auf der Rückseite des Beatmungsgeräts an.



- Schließen Sie das andere Ende des Patientenschlauchsystems an die Patientenschnittstelle an.
 - Bei einem Leckage-Schlauchsystem und einer Patientenschnittstelle ohne integrierten Leckageanschluss: Vergewissern Sie sich, dass zwischen dem Schlauchsystem und der Patientenschnittstelle ein Leckageanschluss verwendet wird.
- Achten Sie bei Verwendung eines Leckage-Schlauchsystems oder eines Patientenschlauchsystems mit aktivem Ausatemventil auf die richtige Einstellung für den jeweiligen Schlauchsystemtyp. Siehe 5.2.11.1 Patientenschlauchsystem wählen, Seite 68.

Bei MPV-Systemen wird der Schlauchsystemtyp bei der Aktivierung des MPV-Modus eingestellt.

4.5 Überprüfung des Vivo 45 LS vor der Inbetriebnahme

Überprüfung des Geräts

- Es dürfen keine sichtbaren Schäden vorhanden sein.
- Die Oberfläche muss sauber sein.

Überprüfung der Kabel

- Achten Sie darauf, dass alle Kabel von Breas empfohlen werden.
- Die Kabel müssen unbeschädigt sein.
- Die Kabel müssen korrekt angeschlossen sein.

Überprüfung der Position

- Das Vivo 45 LS muss auf einer stabilen, ebenen Fläche und unterhalb des Patienten platziert sein (siehe 4.2 Aufstellen des Vivo 45 LS, Seite 45).
- Stellen Sie sicher, dass der seitliche Lufteinlass nicht blockiert wird.

Kontrolle beim Start des Beatmungsgeräts

Dieses Verfahren dient zur Kontrolle des Alarm- und Stromquellenmanagements des Beatmungsgeräts. Wenn bei einer Kontrolle ein Fehler ausgegeben wird, nehmen Sie das Beatmungsgerät außer Betrieb und kontaktieren Sie Ihren Kundendienst.

- Schließen Sie ein Patientenschlauchsystem an das Beatmungsgerät an.
- Schließen Sie das Beatmungsgerät an die Stromversorgung an. Wenn das Beatmungsgerät bei eingeschalteter Stromversorgung abgeschaltet ist, drücken Sie die Start/Stopp-Taste.
 - ⇒Das Beatmungsgerät schaltet sich jetzt ein und wechselt in den Standby-Modus. Wenn das Beatmungsgerät das erste Mal eingeschaltet wird, müssen Sie auch die Sprache einstellen.
- Führen Sie bei Bedarf einen Inbetriebnahmetest durch.
- Um mit der Behandlung zu beginnen, halten Sie die Start/Stopp-Taste gedrückt, bis der Fortschrittsbalken komplett ist.
 - ⇒Zu Beginn der Behandlung führt das Beatmungsgerät einen Alarmtest durch. Kontrollieren Sie, dass:
 - die Alarm-LEDs blinken
 - das Beatmungsgerät piept
- Ziehen Sie das Netzkabel und warten Sie mindestens 5 Sekunden.
 - ⇒Das Beatmungsgerät schaltet jetzt auf den internen Akku (oder auf den Klick-in-Akku, falls angeschlossen). Kontrollieren Sie, dass der Alarm "Netzspannungsausfall" ausgegeben wird. ausgegeben wird.
- Stellen Sie den Netzanschluss wieder her.
 - Vergewissern Sie sich, dass das Gerät auf die Netzversorgung umschaltet (dies wird durch eine Informationsmeldung und einen Piepton angezeigt).
- Stellen Sie sicher, dass die Behandlungs- und Alarmeinstellungen vorschriftsmäßig eingestellt sind, bevor Sie das Beatmungsgerät in Betrieb nehmen.

4.6 Patienteneinstellungen des Vivo 45 LS anpassen



WARNUNG

Die Vivo 45 LS-Therapieeinstellungen müssen immer durch einen Arzt verordnet und von dazu befugtem Fachpersonal ausgeführt werden.

Ausführliche Informationen über die Therapieparameter des Vivo 45 LS enthält der Abschnitt 5.5 Funktionen und Parameter des Vivo 45 LS Vivo 45 LS, Seite 83.

Folgen Sie den nachfolgenden Anweisungen, wenn Sie das Vivo 45 LS einstellen:

- Justieren Sie die Einstellungen, um den besten Atemkomfort für den Patienten zu erreichen.
- Wenn Sie den Beatmungsmodus geändert haben, wählen Sie "Weiter" und überprüfen Sie die Einstellungen, bevor Sie "Confirm" (Bestätigen) drücken..
- Dokumentieren Sie stets die Patienteneinstellungen.
- Das Beatmungsgerät startet immer in dem Modus und mit den Einstellungen, die beim Ausschalten aktiv waren.

4.7 Durchführen des Inbetriebnahmetests

Der Inbetriebnahmetest ist erforderlich, um den Typ und die Eigenschaften des Patientenschlauchsystems zu erkennen, das an das Vivo 45 LS angeschlossen ist. Resistance und Compliance des Patientenschlauchsystems werden gemessen und berechnet. Die Werte dienen zur Kompensation des Druckabfalls im Patientenschlauchsystem und der Compliance des Patientenschlauchsystems.

Während des Inbetriebnahmetests darf der Patient nicht angeschlossen sein.

HINWEIS!



Wenn kein Inbetriebnahmetest durchgeführt wurde, arbeitet das Vivo 45 LS mit der Standard-Schlauchsystemkompensation.

Das Akzeptanzkriterium für die Compliance (des gesamten Patientenschlauchsystems und des angeschlossenen Zubehörs) muss zwischen 0,1 und 5,0 ml/cmH₂O liegen.

Die Compliance dient zur Korrektur des dem Patienten zugeführten Luftvolumens. Dazu wird die beim Druckaufbau im Patientenschlauchsystem verbliebene Luft herausgerechnet.

Inbetriebnahmetest manuell starten

- Im Menü "Extras", "Weiter" "Inbetriebnahmetest" und danach Inbetriebn.test starten.
- Befolgen Sie die Anweisungen auf dem Display.

Inbetriebnahmetest-Aufforderung aktivieren

- Wählen Sie im Menü "Others" (Extras) "Pre-use Test" (Inbetriebnahmetest).
- Setzen Sie "Inbetriebnahmetest" auf "On" (Ein).

Inbetriebnahmetest-Sequenz

Während des Inbetriebnahmetests führen Sie die auf dem Display angezeigten Anweisungen durch die nachstehend beschriebene Sequenz.

Schritt	Maßnahme		
1	Start des Inbetriebnahmetests.		
2	Patientenschlauchsystem anschließen.		
3	Das patientenseitige Ende des Schlauchsystems darf nicht blockiert sein.		
4	Warten Sie, während das Vivo 45 LS die Resistance des Patientenschlauchsystems prüft. Wenn der Widerstand außerhalb der Grenzwerte liegt, endet der Test ohne Durchführung der nachstehenden Schritte. Das Ergebnis wird angezeigt und kann überprüft werden.		
5	Blockieren Sie das Ende des Patientenschlauchsystems mit einem luft- dichten Objekt.		
6	Warten Sie, während das Vivo 45 LS die Compliance und Leckage des Patientenschlauchsystems prüft.		
7	Test abgeschlossen. Kontrolle der Testergebnisse.		

5 Bedienung des Vivo 45 LS



WARNUNG

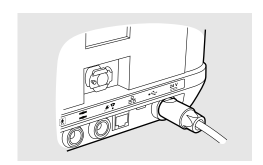


Lesen Sie 2 Sicherheitshinweise, Seite 19, bevor Sie das Beatmungsgerät verwenden. Wenn das Beatmungsgerät dem Patienten übergeben wird, muss dieser vom behandelnden Arzt oder Klinikpersonal über die Funktionsweise des Geräts informiert

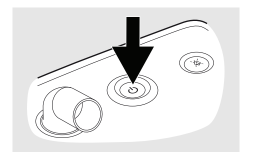
5.1 Ein- und Ausschalten des Vivo 45 LS

Gerät einschalten und in den Standby-Modus schalten

- Schließen Sie die Netzstromversorgung an, falls vorhanden.
 - ⇒Das Vivo 45 LS startet nun und wechselt in den Standby-Modus.



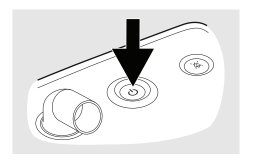
- Wenn das Vivo 45 LS mit dem internen Akku oder dem Klick-in-Akku betrieben wird, drücken Sie die Start/Stopp-Taste.
 - ⇒Das Vivo 45 LS startet nun und wechselt in den Standby-Modus.



Beantworten Sie die Frage "Inbetriebnahmetest durchführen" mit "Ja" oder "Nein". (Das Vivo 45 LS kann so konfiguriert werden, dass es beim Einschalten nicht fragt, ob der Inbetriebnahmetest durchgeführt werden soll. Siehe 5.2.11 Bereich "Extras", Seite 68.

Therapie starten

Halten Sie die Start/Stopp-Taste am Vivo 45 LS gedrückt.

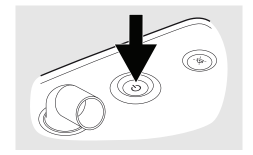


Lassen Sie die Start/Stopp-Taste wieder los, sobald die Fortschrittsanzeige gefüllt ist.

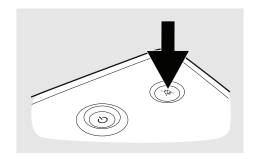
Tipp: Sie können auch die Starttaste kurz drücken und die Frage nach dem Therapiestart mit "Ja" beantworten.

Ende der Beatmung und Ausschalten

Betätigen und halten Sie den Start/ Stopp-Schalter gedrückt, um die Beatmung zu beenden und in den Standby-Modus zu wechseln.



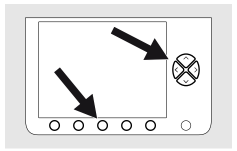
- Lassen Sie die Start/Stopp-Taste wieder los, sobald die Fortschrittsanzeige gefüllt ist.
- Drücken Sie auf "Ok" oder die Alarm-Stummschaltungstaste, um die Therapie zu stoppen. Drücken Sie auf "Abbruch", um das Stoppen abzubrechen und die Therapie fortzusetzen.



5.2 Arbeiten mit dem Menü

5.2.1 Navigation mit den Tasten

Verwenden Sie die fünf Navigationstasten und die Tasten "Auf" und "Ab" auf dem Bedienfeld, um sich im Menü zu bewegen.



Die Navigationstasten werden verwendet, um die verschiedenen Bereiche anzuzeigen, die über der jeweiligen Navigationstaste angegeben sind. Sie können dieselbe Navigationstaste verwenden, um sich in einigen Bereichen zusätzliche Information anzeigen zu lassen, oder es kann ihr eine temporäre Funktion zugeordnet sein, während ein Ereignis-Fenster aktiv ist.



- Der aktuell angezeigte Abschnitt wird durch einen Titel in blauer Schrift angezeigt.
- Bei Abschnitten mit mehreren Seiten drücken Sie wiederholt die Navigationstaste, um zwischen den Seiten zu wechseln. Mehrere Seiten werden durch gepunktete Tabs in der rechten oberen Ecke angezeigt.

HINWEIS!



Betätigen Sie die Tasten "Auf" oder "Ab", um die Menüleiste zu öffnen.

Betätigen Sie die Tasten "Auf" oder "Ab", um in einer Menüleiste zu blättern oder verschiedene Parameter auszuwählen. Mit der Links- und Rechtspfeiltaste ändern Sie Parameter, rufen Unterbereiche auf und verlassen diese wieder.



5.2.2 Menüsymbole



Interner Akku.

Ausführliche Informationen zur Ladestandsanzeige vgl. 5.7.4 Akku-Symbole, Seite 100.



Ladestand Klick-Akku

Ausführliche Informationen zur Ladestandsanzeige vgl. 5.7.4 Akku-Symbole, Seite 100.

Heimmodus aktiviert

Schwesternruf angeschlossen

Fernalarmeinheit angeschlossen

Befeuchter bzw. Schlauchheizung angeschlossen

Die Zahl im Tropfensymbol gibt die Feuchtigkeitseinstellung an. Wenn der Befeuchter angeschlossen, aber nicht aktiviert ist, wird der Tropfen durchgekreuzt. Die Temperatur über dem Heizungssymbol gibt die Temperatureinstellung der Schlauchheizung an. Wenn die Schlauchheizung angeschlossen, aber nicht aktiviert ist, erscheint stattdessen die Meldung "Aus".

Einschlauchsystem mit Ausatemventil ausgewählt (Leckage)

Einschlauchsystem mit aktivem Ausatemventil ausgewählt (Ausatemvent.)

Atemmodus MPV ausgewählt.

Es ist ein Schlauchsystem mit Mundstückanschluss zu verwenden.

SpO2-Sensor angeschlossen

FiO₂ angeschlossen

Et CO2 EtCO2 angeschlossen

Ptc CO2 PtcCO₂ angeschlossen

Effort-Messgurt angeschlossen

Ein Verbindungsausfall wird durch rote Gurte angezeigt.

Mehrfachauswahl – Seite 1 von 3

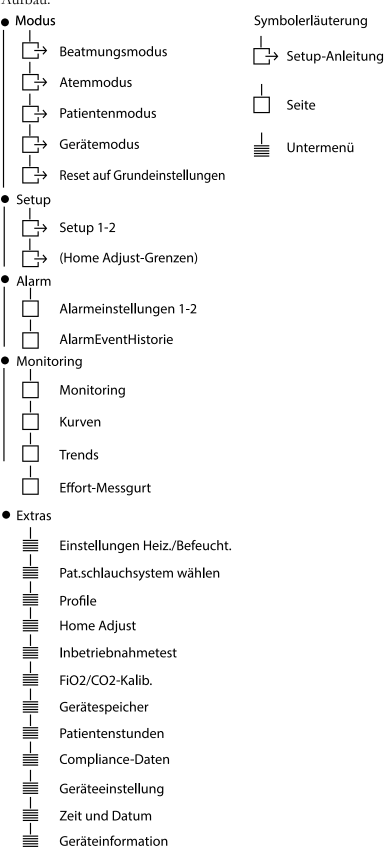
Alarm-Event mit hoher Priorität in Historienliste

Alarm-Event mit mittlerer Priorität in Historienliste

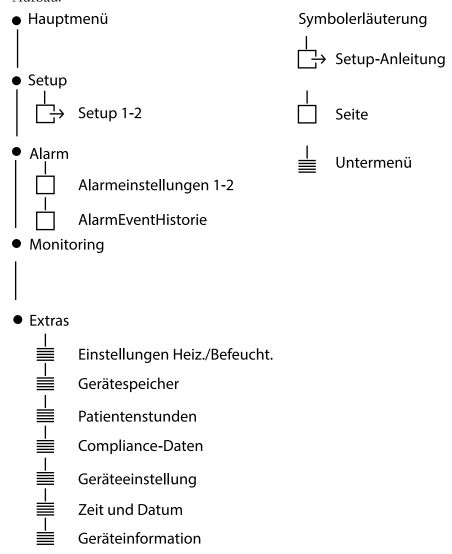
Größe und Farbe der Symbole hängen vom Anzeigemodus ab.

Menü-Übersicht 5.2.3

Im Modus KlinikmodusIm "Klinikmodus" hat das Menü des Vivo 45 LS den folgenden Aufbau:



Im Modus Heimmodus Im "Klinikmodus" hat das Menü des Vivo 45 LS den folgenden Aufbau:



Überblick Display 5.2.4

Dieser Abschnitt beschreibt die Bereiche auf dem Display.



1. Titel und Symbole

Das Gerät unterscheidet zwischen Beatmungsmodus, Atemmodus, Patientenmodus und Gerätemodus. Bei Verwendung von mehr als 1 Profil wird das aktive Profil angezeigt.

2. Druck- und Volumenanzeigen

Die Skalenanzeigen informieren über die aktuellen Werte für Druck, PEEP und Ppeak, Druck- und Volumen-Alarmgrenzen sowie das eingeatmete/ausgeatmete Atemzugvolumen.

Die roten Linien zeigen die Alarme für tiefen und hohen Druck sowie die Alarme für tiefes und hohes Atemzugvolumen an.

3. Symbole/Alarmmeldung

Hier geben Informationssymbole einen schnellen Überblick über den grundlegenden Status des Vivo 45 LS (siehe 5.2.2 Menüsymbole, Seite 55).

4. Monitoring-Feld

Dieses Feld bietet eine kurze Übersicht über die wichtigsten Monitoring-Werte. Der Bereich "Monitor" informiert über alle verfügbaren Werte.

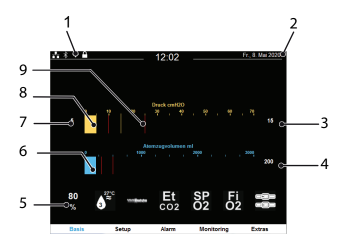
5. Fensterüberschrift und Kontextbereich

Dieses Feld zeigt die Einstellungen und Hinweise zur aktuellen Auswahl. Es werden auch die Fensterüberschrift, die Seitenzahl (falls es mehrere Seiten gibt) und die Uhrzeit angezeigt.

6. Navigationsfeld

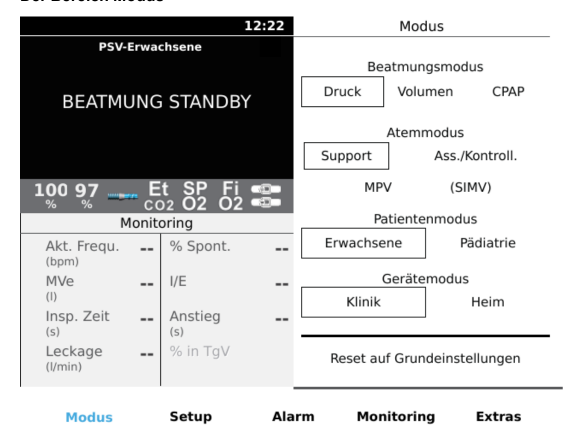
Dieses Feld dient hauptsächlich der Anzeige der Bereichsstruktur des Menüs und der Festlegung der Funktionen für die einzelnen Navigationstasten. Abhängig vom aktuellen Betrieb können den Navigationstasten zeitweilige Funktionen wie "Ja" oder "Weiter" zugeordnet werden.

5.2.5 Das Hauptdisplay im Heimmodus



- 1. Anzeige der Einstellmöglichkeiten im Heimmodus. Angaben zu den einzelnen Symbolen vgl. 5.2.2 *Menüsymbole*, Seite 55.
- 2. Bei Verwendung von mehr als 1 Profil wird das aktive Profil angezeigt.
- 3. Ppeak (Maximaldruck beim letzten Atemzug)
- 4. Atemzugvolumen beim letzten Atemzug
- 5. Anzeige des Akkustatus und der angeschlossenen Sensoren. Angaben zu den einzelnen Symbolen vgl. 5.2.2 *Menüsymbole*, Seite 55.
- 6. Balkenanzeige für das Atemzugvolumen
- 7. PEEP-Wert
- 8. Balkenanzeige für den aktuellen Druck
- 9. Rote Linien in Balken zeigen die Alarmgrenzen an

5.2.6 **Der Bereich Modus**



Der Bereich "Modus" dient zum Einstellen von Beatmungsmodus, Atemmodus, Patientenmodus und Gerätemodus. Der Beatmungsmodus kann "Druck", "Volumen" oder "CPAP" sein. Es ist eine Kombination mit dem Atemmodus "Support", "Ass./Kontroll.", "MPV" oder "SIMV" möglich.

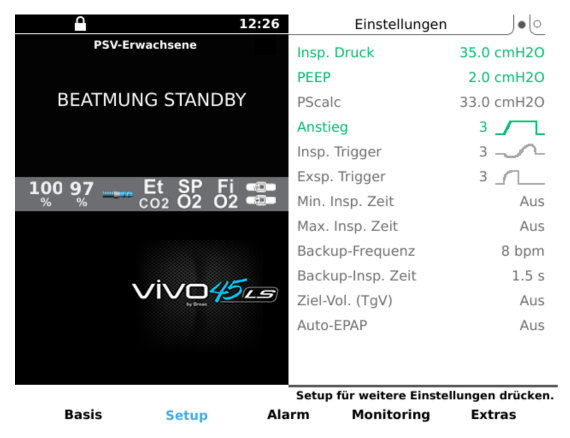
5.2.7 Bereich Setup im Klinikmodus

	12:	22	Einstellungen	J•[0
PSV-Erwachsene			Insp. Druck	35.0 cmH2O
			PEEP	2.0 cmH2O
BEATMUNG STANDBY			PScalc	33.0 cmH2O
			Anstieg	3
			Insp. Trigger	3 —
	E: 05 E: -		Exsp. Trigger	3
100 97	Et SP Fi 👊		Min. Insp. Zeit	Aus
Mon	itoring		Max. Insp. Zeit	Aus
Akt. Frequ.	- % Spont.		Backup-Frequenz	12 bpm
(bpm) MVe	_ I/E		Backup-Insp. Zeit	1.5 s
(1)	- '/-		Ziel-Vol. (TgV)	Aus
Insp. Zeit -	- Anstieg		Auto-EPAP	Aus
Leckage - (I/min)	- % in TgV			
			Setup für weitere Einstel	lungen drücken.
Modus	Setup	Alaı	rm Monitoring	Extras

Im Bereich "Setup" können die Therapieparameter geändert werden. Siehe 5.5 Funktionen und Parameter des Vivo 45 LS Vivo 45 LS, Seite 83.

Wenn Home Adjust im Bereich Extras auf "Ein" gestellt ist (siehe 5.2.11.4 *Home Adjust*, Seite 69), enthält der Bereich "Setup" eine zusätzliche Seite. Auf dieser Seite können die Grenzwerte Min und Max für Home Adjust geändert werden. Home Adjust wird zur Definition eines eingeschränkten Einstellbereichs für bestimmte Therapieparameter verwendet, die beim Betrieb des Vivo 45 LS im Heimmodus angepasst werden können.

5.2.8 Bereich "Setup" im Heimmodus



Im Bereich "Setup" können die Therapieparameter angezeigt werden. Siehe 5.5 Funktionen und Parameter des Vivo 45 LS Vivo 45 LS, Seite 83.

Wenn "Home Adjust" aktiviert ist, können bestimmte Parameter innerhalb der vom verordnenden Arzt festgelegten Grenzen eingestellt werden. Einstellbare Parameter werden grün dargestellt.

Profile mit Therapieeinstellungen (falls vorhanden) können im Bereich "Setup" ausgewählt werden. Das aktive Profil ist durch einen Rahmen gekennzeichnet.

Profil auswählen

Nachstehend wird beschrieben, wie Sie im Heimmodus zwischen voreingestellten Therapieprofilen auswählen, wenn der Arzt mehrere Profile eingerichtet hat.

Im Klinikmodus wählen Sie Profile im Bereich "Modus" aus. Bei der Änderung von Profilen werden Sie durch die Profileinstellungen geführt.

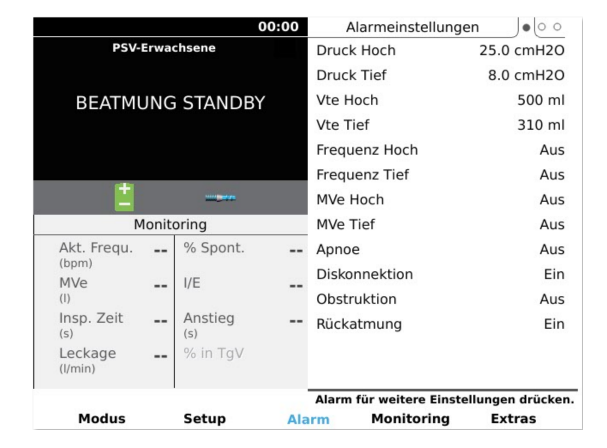
- Tippen Sie auf den Menüpunkt "Setup", um den Bereich "Setup" aufzurufen.
- Wählen Sie mit der Auf- oder Ab-Pfeiltaste die Profilauswahl aus.

3 Wählen Sie mit der Rechts- oder Links-Pfeiltaste das Profil aus. Die Therapieeinstellungen des Profils werden unter der Profilauswahl angezeigt.



4 Bestätigen Sie die Profiländerung durch Tippen auf den Menüpunkt "JA" "Einstellen".

5.2.9 Der Bereich "Alarm"



Klinikmodus

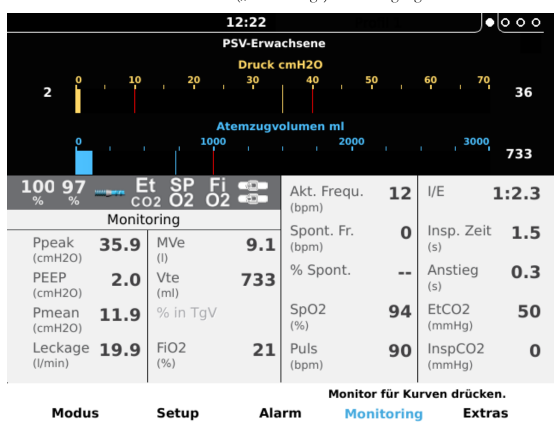
Im Bereich Alarm können die Alarmparameter geändert werden (siehe Alarme, Seite 126 für weitere Informationen). Im Fenster "Alarm-/Event-Historie" werden alle registrierten Events sowie die aufgetretenen Alarme aufgelistet. Die Events haben je nach Priorität eine andere Farbe und werden beibehalten, wenn das Vivo 45 LS ausgeschaltet ist. Der Punkt "Reset auf Grundeinstellungen" im Fenster "Modus" (nur im Standby-Modus verfügbar) setzte alle Einstellungen, darunter auch die Alarmeinstellungen, auf die werkseitigen Werte zurück.

Heimmodus

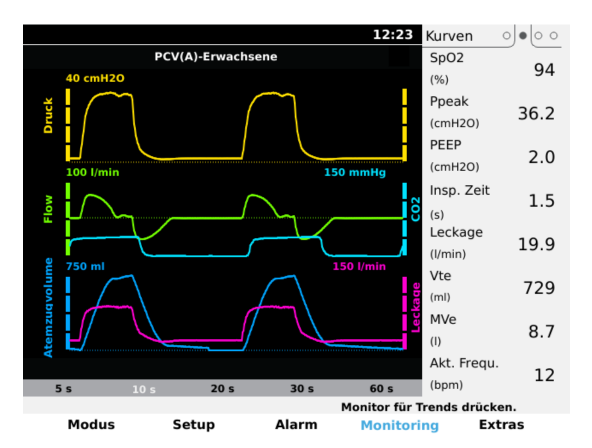
Der Bereich "Alarme" besteht aus drei Seiten: Die beiden ersten zeigen die Alarmeinstellungen und die dritte Seite zeigt die Alarm- und Eventhistorie an. Mit dem Menüpunkt Alarm wechseln Sie zwischen den einzelnen Seiten.

5.2.10 Der Bereich "Monitor"

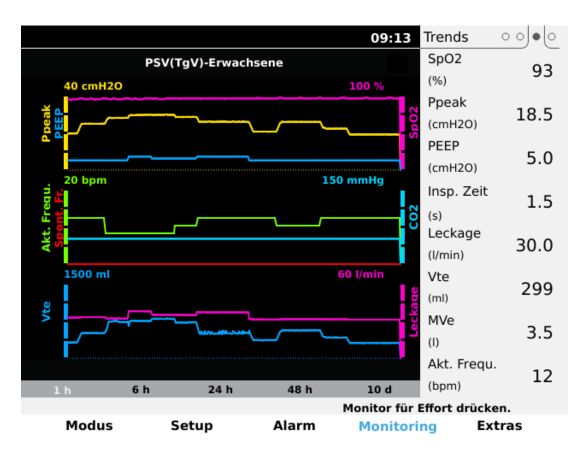
Der Bereich "Monitoring" enthält Seiten zur Anzeige der Therapiedaten in Echtzeit. Im Heimmodus steht nur die erste Seite ("Monitoring") zur Verfügung.



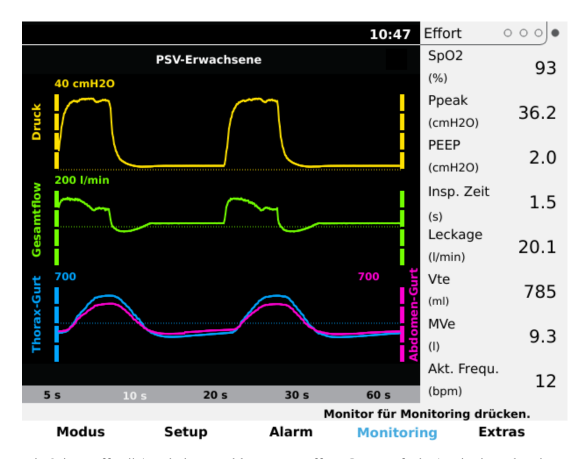
Sie enthält Balkenanzeigen für Druck und Volumen und ein Feld mit den Messwerten für die überwachten Therapieparameter. 5.3 Überwachte Werte des Vivo 45 LS, Seite 72 enthält eine Beschreibung der überwachten Werte.



Die Seite Kurven zeigt den Druck, den Flow, die CO2-Konzentration (falls gemessen) sowie die aktuellen Leckage- und Volumenkurven für die Therapiewerte an. Mit der Auf- oder Ab-Pfeiltaste wählen Sie einen Wert aus und mit der Linkspfeil- bzw. Rechtspfeiltaste ändern Sie die Skalierung oder den Zeitraum.



Die Seite "Trends" enthält die aufgezeichneten Monitoringdaten sowie (rechts) die aktuell überwachten Werte. Mit der Auf- oder Ab-Pfeiltaste wählen Sie einen Wert aus und mit der Linkspfeil- bzw. Rechtspfeiltaste ändern Sie die Skalierung oder den Zeitraum.



Die Seite "Effort" (nur bei angeschlossenem Effort-Gurt verfügbar) zeigt in Echtzeit die Druck- und Gesamtflow-Werte in Kombination mit der Thorax-/Abdomenbewegung entsprechend der Gurtmessung. Dabei werden rechts im Fenster zusätzliche wichtige, überwachte Werte angezeigt.

Mit der Auf- oder Ab-Pfeiltaste wählen Sie einen Wert aus und mit der Linkspfeil- bzw. Rechtspfeiltaste ändern Sie die Skalierung oder den Zeitraum.

5.2.11 Bereich "Extras"

5.2.11.1 Patientenschlauchsystem wählen

Das Patientenschlauchsystem kann nur im Standby-Modus gewählt werden. Das Symbol des gewählten Patientenschlauchsystems wird auf dem Display angezeigt.

Leckage-Schlauchsystem oder Ausatemventil-Schlauchsystem. Das Symbol des gewählten Patientenschlauchsystems wird im Feld Symbol/Alarmmeldung angezeigt.

- Leckage-Schlauchsystem
- Ausatemventil-Schlauchsystem



WARNUNG



Damit das Beatmungsgerät die den Einstellungen entsprechende Beatmung liefert, muss das richtige Patientenschlauchsystem ausgewählt werden.

HINWEIS!



Im Atemmodus MPV ist die Einstellung für den Patientenschlauchsystemtyp nicht verfügbar. Im Atemmodus MPV ist ein Schlauchsystem mit Mundstückanschluss zu verwenden.

5.2.11.2 Einstellungen Heiz./Befeucht.

- Einstellung Befeuchter Stellt die Feuchtigkeitsstufe ein.
- Befeuchter Aktiviert bzw. deaktiviert den Befeuchter.
- Temp. Schlauchheizung Stellt die Temperatur der Schlauchheizung ein.
- Schlauchheizung Aktiviert bzw. deaktiviert die Schlauchheizung.

5.2.11.3 Profile

Dieser Menüeintrag ist nur im Klinikmodus verfügbar. Drei verschiedene Profile werden zum Speichern der gesamten Parameter- und Alarmeinstellungen verwendet. Sie dienen als Schnellwahl für einen Patienten, der verschiedene Einstellungen verwendet, beispielsweise tagsüber und nachts. Die Profileinstellungen werden im Klinikmodus definiert. Die Wahl des Profils kann im Heimmodus geändert werden.

HINWEIS!



- Das aktuell gewählte Profil kann nicht ausgeschaltet werden.
- Beim Wechsel zwischen den Modi Erwachsene und Pädiatrie werden alle Profile zurückgesetzt und die Standardeinstellungen für den ausgewählten Patientenmodus verwendet.

5.2.11.4 Home Adjust

Dieser Menüeintrag ist nur im Klinikmodus verfügbar. Wenn "Home Adjust" im Bereich "Extras" auf "On" (Ein) eingestellt ist, kann der Anwender bestimmte Therapieparameter anpassen, wenn das Vivo 45 LS im Heimmodus betrieben wird. Diese Parameter haben einen eingeschränkten Einstellbereich, der vom Pflegepersonal festgelegt wird. Wenn "Home Adjust" auf "Aus"eingestellt ist, werden alle Parameter gesperrt und können im Heimmodus nicht geändert werden. Die Grenzwerte für "Home Adjust" werden im Bereich "Setup" definiert.

"Inbetriebnahmetest" 5.2.11.5

Dieser Menüeintrag ist nur im Klinikmodus verfügbar. Die Aufforderung zum Inbetriebnahmetest beim Einschalten kann ein- und ausgeschaltet werden. Der Inbetriebnahmetest lässt sich in diesem Menü auch manuell starten.

HINWEIS!



Im Atemmodus MPV ist kein Inbetriebnahmetest verfügbar.

5.2.11.6 FiO2/CO2-Kalibrierung

Dieser Menüeintrag ist nur im Klinikmodus verfügbar. In diesem Menü können die FiO2-Kalibrierung und CO2-Nullstellung durchgeführt werden sowie die Messung des CO2-Momentanwerts.

HINWEIS!



Der Inbetriebnahmetest, die FiO₂-Kalibrierung und die CO₂-Nullstellung können nur im Standby-Modus ausgeführt werden.

5.2.11.7 Gerätespeicher

Die Einstellung "Gerätespeicher" dient dazu, Daten auf eine Speicherkarte zu kopieren und Gerätedaten zu löschen (nur im Klinikmodus möglich). "Datenübertragung mit einer Speicherkarte" auf S. 106 enthält Hinweise zum Speichern von Daten auf der Karte und zum Löschen von Speicherdaten.

5.2.11.8 Patientenstunden

Zeigt die Gesamtanzahl Stunden, die ein Patient mit dem Vivo 45 LS therapiert wurde. Mit "Reset Patientenstunden" können Sie den Zähler auf 0 zurückstellen.

5.2.11.9 Compliancedaten

Diese Seite zeigt Informationen zur Nutzung des Beatmungsgeräts an.

Das Beatmungsgerät kann so konfiguriert werden, dass es im Heimmodus Compliancedaten anzeigt oder nicht.

- Min. tägliche Nutzung (Aus, 1 ... 24 h)
- Reset Compliance Daten (nur verfügbar im Standby-Modus)
- Startdatum
- Gesamtbetriebsstunden
- Gesamttage
- Tage mit Nutzung
- Durch. Nutzung Stunden
- Tage Compliant
- Mittelwert Ppeak

- Mittelwert PEEP
- Mittelwert Vt
- Mittelwert Leckage
- AHI (Apnoe/Hypopnoe Index), falls in den Geräteeinstellungen aktiviert.

5.2.11.10 Geräteeinstellung

Allgemeine Einstellungen für das Vivo 45 LS:

- Displayhelligkeit: Ein (beleuchtet das Display unabhängig vom Gebrauch), Auto (Automatisch) (passt die Helligkeit an das Umgebungslicht an), Verzögert (dimmt das Display nach 30 Sekunden oder mehr, je nach Modus und Akku-Setup. Bei Betätigung einer Taste oder Auslösung eines Alarms wird das Display wieder normal beleuchtet).
- Helligkeit (Einstellbereich: 1 bis 9, wobei 1 die Einstellung für die geringste und 9 für die höchste Helligkeit ist. Wenn die Beleuchtung auf ""Auto" eingestellt ist, kann die Helligkeit nicht eingestellt werden.)

Ist die Helligkeit zu tief eingestellt, kann das Umgebungslicht das Ablesen des Alarmtexts erschweren.

- Alarmlautstärke (Einstellbereich: 1 bis 5, wobei 1 = leise, 5 = laut). Kontrollieren Sie, dass der Alarm bei der gewählten Einstellung deutlich hörbar ist.
- Druckeinheit (cmH₂O, hPa oder mbar).
- CO₂-Einheit für EtCO₂ (mmHg, kPa oder %). Für PtcCO₂ zeigt das Vivo 45 LS die vom PtcCO₂-Überwachungsgerät eingestellte Einheit an.
- Temperatureinheit (° C oder °F)
- Tastensperre Ein, Aus).
- Kliniksprache: Wählt die Menüsprache für den Klinikmodus aus. Dieser Menüeintrag ist nur im Klinikmodus verfügbar.
- Heimsprache: Wählt die Menüsprache für den Heimmodus aus.
- Compliance im Heimmodus: Wählt aus, ob die Compliancedaten im Heimmodus angezeigt werden. Dieser Menüeintrag ist nur im Klinikmodus verfügbar.
- AHI: Wählt aus, ob der AHI im Rahmen der Compliancedaten ein- oder ausgeblendet werden soll. Der AHI ist nur im Erwachsenenmodus und nur für Leckage-Schlauchsysteme verfügbar. Dieser Menüeintrag ist nur im Klinikmodus verfügbar.

5.2.11.11 Uhrzeit und Datum

- Uhrzeit (eingestellte Uhrzeit: Stunden und Minuten)
- Zeitformat (wählbar zwischen den Formaten 24 h oder 12 h AM/PM)
- Datumsformat (wählbar zwischen den Formaten JJJJ-MM-TT, TT/MM/JJJJ, MM/ TT/JJJJ)
- Datum (eingestelltes Datum: Jahr, Monat und Tag)

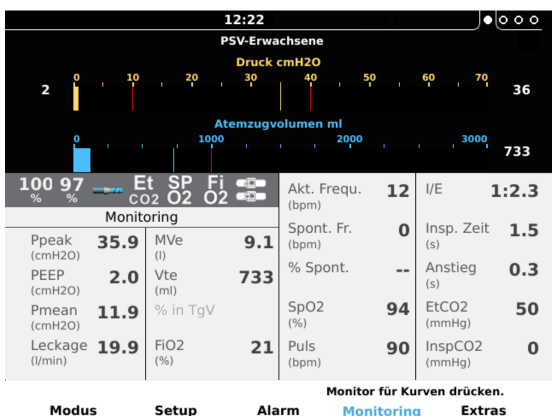
5.2.11.12 Geräteinformation

- Betriebsstunden (Stunden)
- Firmwareversion
- Sprache: Klinikmodus
- Sprache: Heimmodus
- ~ AC (Ein/Aus)
- Extern DC (V)
- Akkuzustand (%)
- Seriennummer

5.3 Überwachte Werte des Vivo 45 LS

Vom Vivo 45 LS überwachte Werte, die im Datenprotokoll gespeichert und auf dem Display angezeigt werden:

1. Monitoring-Bildschirm:



2. Monitoring-Feld:

	27C ≈ ——— Monito	Et SP F	i 💿 2 🖜	Akt. Frequ. (bpm)	12	I:E 1	:2.3
Ppeak (cmH2O)	35.9	MVe	7.6	Spont. Fr. (bpm)	0	Insp. Zeit	1.5
PEEP (cmH2O)	2.0	Vte (ml)	628	% Spont.		Anstieg (s)	0.2
Pmean (cmH2O)	11.9	% in TgV		SpO2 (%)	100	EtCO2 (mmHg)	50
Leckage (I/min)	18.0	FiO2 (%)	21	Puls (bpm)	90	InspCO2 (mmHg)	0

3. Feld rechts auf den Kurven- und Trend-Bildschirmen:



5.3.1 **Ppeak**

"Ppeak" ist der höchste während der Inspirationsphase aufgezeichnete Druck.

5.3.2 **PEEP**

PEEP zeigt den Druck am Ende der Expirationsphase an.

5.3.3 Pmean

"Pmean" gibt den errechneten Mittelwert des Drucks während eines kompletten Beatmungszyklus an (Inspirations- und Expirationsphase) an.

5.3.4 Leckage

"Leckage" gibt die gesamte Leckage (beabsichtigt und unbeabsichtigt) an, die auf dem Expirationsdruckniveau berechnet wurde.

5.3.5 MVe

"MVe" gibt das pro Minute ausgeatmete Volumen an, das sich aus dem ausgeatmeten Atemzugvolumen multipliziert mit der Gesamtatemfrequenz errechnet.

MVe wird angezeigt, wenn ein Leckage-Schlauchsystem verwendet wird.

5.3.6 MVi

"MVi" gibt das pro Minute eingeatmete Volumen an, das sich aus dem eingeatmeten Atemzugvolumen multipliziert mit der Gesamtatemfrequenz errechnet.

MVi wird angezeigt, wenn ein MPV-System oder ein Patientenschlauchsystem mit aktivem Ausatemventil verwendet wird.

5.3.7 Vte

"Vte" gibt das ausgeatmete Atemzugsvolumen an, das der Patient bei jedem Atemzug ausatmet.

Vte ist ein berechneter Wert.

Vte wird angezeigt, wenn ein Leckage-Schlauchsystem angeschlossen ist.

5.3.8 Vti

"Vti" gibt das eingeatmete Atemzugvolumen an, das das Beatmungsgerät bei jedem Atemzug liefert.

Vti wird angezeigt, wenn ein MPV-System oder ein Patientenschlauchsystem mit aktivem Ausatemventil verwendet wird.

5.3.9 FiO₂

"FiO₂" gibt den partiell eingeatmeten Sauerstoff an, der im Luftkanal des Beatmungsgeräts gemessen wurde. Ein FiO₂-Sensor zur Messung und Anzeige dieses Werts muss vorhanden sein (siehe Abschnitt über die Verwendung des Beatmungsgeräts mit FiO₂-Sensor.)

5.3.10 % in TgV

"% in TgV" gibt den Prozentsatz der Atemzüge an, bei denen das jeweils gelieferte Atemzugvolumen mit dem eingestellten Ziel-Volumen übereinstimmt (Errechnung erst nach 100 registrierten Atemzügen),

5.3.11 Akt. Frequ.

"Akt. Frequ." gibt die tatsächliche Gesamtatemfrequenz an, unabhängig davon, ob die Atemzüge vom Patienten oder vom Beatmungsgerät getriggert werden.

5.3.12 Spont. Fr.

"Spont. Fr." gibt die tatsächliche spontane Atemfrequenz an.

5.3.13 % Spont.

"% Spont." gibt den Prozentsatz der spontanen Atemzüge an, der seit dem letzten Start des Beatmungsgeräts errechnet wurde (Errechnung erst nach 100 registrierten Atemzügen).

5.3.14 SpO₂ (Sauerstoffsättigung)

"SpO2" ist die Patientensauerstoffsättigung, die mit dem SpO2-Zubehörmodul gemessen wird.

- Bei Verwendung des Beatmungsgeräts mit dem SpO2-Zubehörsensor zeigt das Display des Beatmungsgeräts die vom Sensor gemessene funktionelle Sauerstoffsättigung an.
- Das vom SpO2-Sensor emittierte Licht hat folgende Eigenschaften:
- 1. Peakwellenlänge (rot): 660 nm
- 2. Peakwellenlänge (Infrarot): 905 nm
- 3. Maximale optische Ausgangsleistung: 15 mW
- 4. Die Sensorgebrauchsanweisung informiert über die Peakwellenlänge, die maximale optische Leistung und die Verwendung des Sensors.
- Umwelteinflüsse können die Funktion oder Präzision des Pulsoximetersensors beeinträchtigen, so z. B. Umgebungslicht, physikalische Bewegungen, Diagnosetests, geringe Perfusion, elektromagnetische Interferenzen, dysfunktionales Hämoglobin, Vorhandensein bestimmter Farbstoffe sowie ungeeignete Positionierung des Pulsoximetersensors.
- Eine Funktionsprüfung zur Bestimmung der Genauigkeit einer Pulsoximetersonde oder eines Pulsoximetermonitors kann nicht durchgeführt werden.

5.3.15 Puls

"Puls" gibt den Patientenpuls an, der mit dem SpO2-Modul gemessen wird.

5.3.16 I/E

"I/E" gibt das Verhältnis zwischen der Länge der Inspiration und der Länge der Expiration an.

5.3.17 Insp.- Zeit

Insp.- "Insp.Zeit" gibt die Dauer des Inspirationszyklus an, der vom Beginn der Inspiration bis zum Beginn der Expiration gemessen wird.

5.3.18 Anstieg

"Anstieg" gibt die Dauer des Druck- oder Volumenanstiegs an, gemessen ab Beginn der Inspiration bis zur Erreichung des eingestellten Drucks oder Volumens.

5.3.19 EtCO₂

EtCO₂ zeigt das endtidale Kohlendioxid an, gemessen für den letzten Teil des ausgeatmeten Volumens, das den EtCO₂-Sensor passiert.

5.3.20 InspCO₂

InspCO2 zeigt das eingeatmete Kohlendioxid an.

5.3.21 PtcCO₂

PtcCO2 zeigt den transkutanen CO2-Druck von einem externen PtcCO2-Monitor an, falls dieser über das PtcCO2-Zubehörkabel angeschlossen ist.

5.4 Modi des Vivo 45 LS

Im Bereich "Modus" des Vivo 45 LS Displays wählt der Bediener den Beatmungsmodus, den Atemmodus, den Patientenmodus und den Gerätemodus für die Therapie aus.

5.4.1 Standby- und Betriebsmodus

Im Standby-Modus ist das Vivo 45 LS eingeschaltet, führt aber weder eine Therapie noch einen Inbetriebnahmetest aus.

Der Betriebsmodus ist definiert als der Status des Vivo 45 LS, wenn die Turbine in Betrieb ist und einen Luftstrom erzeugt.

Sie können zwischen Betriebs- und Standby-Modus umschalten, indem Sie das Beatmungsgerät ein- und ausschalten (siehe 5.1 Ein- und Ausschalten des Vivo 45 LS, Seite 53).

Einige Aktionen (wie z. B. die Einstellung von Zeit und Datum) sind nur im Standby-Modus möglich.

5.4.2 Gerätemodus

Die beiden Gerätemodi des Beatmungsgeräts werden zur Steuerung des Anwenderzugriffs auf die Beatmungsgeräteeinstellungen verwendet.

Im Klinikmodus hat das Fachpersonal vollen Zugriff auf die Therapieparameter des Beatmungsgeräts.

Der Heimmodus wird genutzt, um Patienten und Laienbedienern eingeschränkten Zugriff auf die Einstellungen zu gewähren.

Bei aktivierter Funktion "Home Adjust" hat der Patient die Möglichkeit, bestimmte, vom verantwortlichen Pflegepersonal festgelegte Patientenparameter zu ändern. Die eingeschränkten Einstellungen für den Heimmodus werden im Bereich "Setup" definiert.



Der Abschnitt 5.2.3 Menü-Übersicht, Seite 57 enthält eine Tabelle mit den Einstellungen, die im Klinik- und Heimmodus des Beatmungsgeräts zur Verfügung stehen.

HINWEIS!

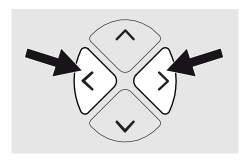


Im Heimmodus ist das Bedienfeld gesperrt; ein Wechsel zurück in den Klinikmodus ist nicht möglich, sodass die Einstellungen nicht versehentlich geändert werden können.

Wechseln zwischen Klinik- und Heimmodus

Wenn das Vivo 45 LS von Patienten oder Laienbedienern bedient werden soll, ist die Sperre im Heimmodus einzuschalten, um unbeabsichtigte Änderungen an den Therapieeinstellungen zu verhindern. Gehen Sie dabei wie folgt vor:

Halten Sie die Linkspfeil- und die Rechtspfeiltaste gleichzeitig gedrückt.



Lassen Sie sie wieder los, sobald die Fortschrittsanzeige gefüllt ist.

5.4.3 **Patientenmodus**

Das Vivo 45 LS kann im Erwachsenen- oder im Pädiatrie-Modus betrieben werden.

Im Pädiatriemodus haben einige Beatmungsgerätparameter, z.B. Atemfrequenz, Inspirationszeit und Ziel-Volumen, bestimmte Einstellgrenzen, um die Therapie für Pädiatrie-Patienten zu optimieren. Die Einstellungen und Alarmgrenzen des Vivo 45 LS werden beim Wechsel des Patientenmodus auf die Standardwerte zurückgesetzt.

5.4.4 **Beatmungs- und Atemmodi**

Die Beatmungs- und Atemmodi werden zur Steuerung der Beatmungstherapie mit dem Beatmungsgerät verwendet. Der gewählte Beatmungsmodus kann Druck, Volumen oder CPAP sein.

Der Druckmodus wird in Kombination mit dem Support-, Assistiert-/Kontrolliert-, MPV- oder SIMV-Atemmodus verwendet.

Der Volumenmodus wird mit dem Assistiert-/Kontrolliert-, MPV- oder SIMV-Atemmodus kombiniert.

Am Vivo 45 LS können folgende Kombinationen aus Beatmungs- und Atemmodi ausgewählt werden:

- PSV (Pressure Support Ventilation, druckunterstützte Beatmung). Kann kombiniert werden mit:
 - TgV (Target Volume, Zielvolumen)
 - AE (Auto-EPAP)
- PCV (Pressure Controlled Ventilation, druckgesteuerte Beatmung) Kann kombiniert werden mit:
 - A (Assistenz funktion Inspiration strigger)
 - TgV (Target Volume, Zielvolumen)
 - AE (Auto-EPAP)
 - MPV (Mouthpiece Ventilation, Mundstückbeatmung)
 - SIMV (Synchronized Intermittent Mandatory Ventilation, synchronisierte intermittierende maschinelle Beatmung)
- VCV (Volume Controlled Ventilation, volumenkontrollierte Beatmung) Kann kombiniert werden mit:
 - A (Assistenz funktion Inspiration strigger)
 - MPV (Mouthpiece Ventilation, Mundstückbeatmung)
 - SIMV (Synchronized Intermittent Mandatory Ventilation, synchronisierte intermittierende maschinelle Beatmung)
- CPAP (Continuous Positive Airway Pressure, Kontinuierlicher positiver Atemwegdruck)

5.4.4.1 Pressure Support Ventilation (Druckunterstützte Beatmung, PSV)

Im PSV-Modus wird die Spontanatmung des Patienten durch das Beatmungsgerät unterstützt. Der Patient steuert den Beginn der Inspiration mithilfe des Inspirationstriggers und den Beginn der Exspiration mithilfe des Exspirationstriggers.

Der eingestellte Druck wird als Ziel-Druck verwendet; wenn der Flow vor Erreichen des eingestellten Drucks auf die Exspirationstriggerstufe abfällt, beginnt die Exspiration.

Beim Start einer Inspiration, entweder wenn der Patient einen Atemzug triggert oder wenn die Backup-Frequenz-Einstellung eine Inspiration im Falle einer prolongierten Apnoeeinleitet, liefert das Beatmungsgerät einen Flow bis zu einer bestimmten

festgelegten Druckgrenze. Wurde der Atemzug vom Patienten eingeleitet, atmet der Patient beliebig lange weiter und beendet den Zyklus, wenn ein gewisser prozentualer Abfall im Spitzenwert des Inspirations-Flows (Expirationstrigger) erreicht wurde.

In drei Fällen stoppt die spontane Atmung und ein Ausatmen beginnt:

- Der Inspirationsflow ist auf den Wert abgefallen, der für den Exspirationstrigger eingestellt ist.
- Die Inspirationszeit ist länger als der Grenzwert für die maximale Inspirationszeit, oder die Inspirationszeit von 3 s ist erreicht.
- Der Grenzwert für den Druck-Hoch-Alarm ist erreicht.

5.4.4.2 Pressure Support Ventilation with Target Volume (PSV+ TgV) (Druckunterstützte Beatmung mit Zielvolumen)

Der PSV+TgV-Modus arbeitet wie der PSV-Modus, jedoch mit einer zusätzlichen Druckregulierung. Das Zielvolumen ist eine Funktion, die den Druck automatisch anpasst und so sicherstellt, dass das Vivo 45 LS das eingestellte Zielvolumen an den Patienten liefert. Das bereitgestellte Volumen wird mit dem eingestellten Zielvolumen auf der Basis von Atemzug zu Atemzug verglichen. Der gelieferte Druck für den nächsten Atemzug wird je nach Unterschied zwischen dem gelieferten Volumen und dem eingestellten Ziel-Volumen erhöht oder gesenkt. Zwischen zwei einstellbaren Grenzen (Min.-IPAPund Max.-IPAP) werden automatische Druckeinstellungen vorgenommen, damit der Patient die optimale Unterstützung erhält.



5.5.17 Zielvolumen (TgV), Seite 93 enthält weitere Angaben zum Zielvolumen.

5.4.4.3 (Druckunterstützte Beatmung) (PCV)

Im PCV-Modus wird die Beatmung durch das Vivo 45 LS gesteuert. Dies erfolgt mit den vom Bediener festgelegten Einstellungen für Druck, Atemfrequenz, Inspirationszeit und Anstieg. Der Patient hat auch die Möglichkeit, einen Atemzug mithilfe des Inspirationstriggers zu starten. Dieser vom Patienten getriggerte Atemzug wird mit den vom Bediener eingestellten Werten für Inspirationszeit, Anstieg und Druck geliefert.

In zwei Fällen stoppt die Inspiration und ein Ausatmen beginnt:

- Die Inspirationszeit ist abgelaufen.
- Der Grenzwert für den Druck-Hoch-Alarm ist erreicht.

Druckunterstützte Beatmung mit Zielvolumen (PCV+TgV) 5.4.4.4

Der PCV+TgV-Modus funktioniert wie der PCV-Modus, jedoch mit einer zusätzlichen Druckregulierung. Das Zielvolumen ist eine Funktion, die den Druck automatisch anpasst und so sicherstellt, dass das Vivo 45 LS das eingestellte Zielvolumen an den Patienten liefert. Bei jedem Atemzug wird das gelieferte Volumen mit dem eingestellten Ziel-Volumen verglichen. Der gelieferte Druck für den nächsten Atemzug wird je nach Unterschied zwischen dem gelieferten Volumen und dem eingestellten Ziel-Volumen erhöht oder gesenkt. Zwischen zwei einstellbaren Grenzen (Min. Druck und Max.

Druck) werden automatische Druckeinstellungen vorgenommen, damit der Patient die optimale Unterstützung erhält.



5.5.17 Zielvolumen (TgV), Seite 93 enthält weitere Angaben zum Zielvolumen.

5.4.4.5 PCV(A) – Assisted Pressure Controlled Ventilation (Assistierte druckunterstützte Beatmung)

Im PCV(A)-Modus wird die Beatmung durch das Beatmungsgerät gesteuert, jedoch kann der Patient einen Atemzug mithilfe des Inspirationstriggers starten. Dieser vom Patienten getriggerte Atemzug wird mit den vom Bediener eingestellten Werten für Inspirationszeit, Anstieg und Druck geliefert.

5.4.4.6 PCV(A+TgV) – Assisted Pressure Support Ventilation with Target Volume (Assistierte druckunterstützte Beatmung mit Zielvolumen)

Der PCV(A+TgV)-Modus arbeitet wie der PCV(A)-Modus, jedoch mit einer zusätzlichen Druckregulierung. Das Zielvolumen ist eine Funktion, die den Druck automatisch anpasst und so sicherstellt, dass das Beatmungsgerät das eingestellte Zielvolumen an den Patienten liefert. Das bereitgestellte Volumen wird mit dem eingestellten Zielvolumen auf der Basis von Atemzug zu Atemzug verglichen. Der gelieferte Druck für den nächsten Atemzug wird je nach Unterschied zwischen dem gelieferten Volumen und dem eingestellten Ziel-Volumen erhöht oder gesenkt. Zwischen zwei einstellbaren Grenzen (Min. Druck und Max. Druck) werden automatische Druckeinstellungen vorgenommen, damit der Patient die optimale Unterstützung erhält.

5.4.4.7 PCV-SIMV – Druckunterstützte Beatmung mit synchronisierter intermittierender maschineller Beatmung

Im PCV-SIMV-Modus synchronisiert das Beatmungsgerät die maschinellen, druckkontrollierten Atemhübe mit den Atembemühungen des Patienten.

In diesem Modus liefert das Beatmungsgerät maschinelle, druckkontrollierte Atemhübe mit einer voreingestellten Atemfrequenz, die als SIMV-Frequenz definiert wird. Die SIMV-Frequenz legt die SIMV-Zyklusdauer fest.

Bei jedem SIMV-Zyklus gibt es eine anfängliche mandatorische Phase, in der der Patient einen maschinellen Atemhub auslösen kann. Diese mandatorische Phase beträgt stets 80 % der SIMV-Zyklusdauer. Löst der Patient in diesem Zeitraum keinen Atemzug aus, liefert das Beatmungsgerät am Ende der Phase automatisch einen mandatorischen Atembub.

Zwischen den maschinellen Atemhüben kann der Patient spontan atmen, bis der nächste SIMV-Zyklus einsetzt. Das Beatmungsgerät reagiert auf die Atembemühungen des Patienten mit zusätzlichen Druck-Support-Atemzügen. Der Inspirationsdruck dieser Support-Atemzüge wird definiert durch den SIMV-Support-Druck und die Einstellungen für den Anstieg und den Expirationstrigger. Der Standardwert des SIMV-Support-Drucks ist der Inspirationsdruck in PCV.

Nach einem maschinellen Atemhub wartet das Vivo 45 LS stets mindestens eine Sekunde, bevor ein neuer maschineller Atemhub im nachfolgenden SIMV-Zyklus eingeleitet werden kann.

PCV-MPV- Pressure Controlled MouthPiece Ventilation 5.4.4.8 (Druckunterstützte Beatmung mit Mundstückbeatmung)

Mundstückbeatmung

Dieser Modus ist speziell für Patienten vorgesehen, die einen Mundstückanschluss in Verbindung mit einer druckgesteuerten Beatmung nutzen.

Er ist nur im Erwachsenen-Patientenmodus verfügbar.

Im Atemmodus MPV kann die Atemfrequenz auf null gesetzt werden, sodass Atemzüge nur vom Patienten per Mundstück ausgelöst werden. Die PEEP Einstellung ist nicht verfügbar und immer auf "Aus" gestellt, damit Luft nur dann aus dem Mundstück strömt, wenn ein Atemzug ausgeführt wird.

Da der Patient nicht immer an das Beatmungsgerät angeschlossen ist, sind mehrere Überwachungsfunktionen nicht wie in anderen Modi verfügbar:

- Ein Diskonnektionsalarm ist im MPV-Modus nicht verfügbar.
- Ein Druck-Tief-Alarm ist nur bei Atemzügen aktiv.
- Apnoe Die Zeiteinstellung für den Apnoe-Alarm kann verlängert werden. Dies ist eine wichtige Überwachungsfunktion, um sicherzustellen, dass der Patient regelmäßig eine unterstützende Beatmung erhält.

Beim Umschalten in den MPV-Modus werden alle Alarme mit Ausnahme des Druck-Hoch/Tief-Alarms automatisch deaktiviert, um eine Fehlalarmauslösung zu vermeiden. (Bei einem Profilwechsel werden die Alarmeinstellungen nicht deaktiviert. Ihr Zustand wird stattdessen durch die Profildefinition vorgegeben.)

5.4.4.9 VCV – Volumengesteuerte Beatmung

Im PCV-Modus wird die Beatmung vom Vivo 45 LS gesteuert. Dies erfolgt mit den vom Bediener programmierten Einstellungen für Atemzugvolumen, Atemfrequenz, Inspirationszeit und Anstieg.

In zwei Fällen stoppt die Inspiration und ein Ausatmen beginnt:

- Die Inspirationszeit ist abgelaufen.
- Der Grenzwert für den Druck-Hoch-Alarm ist erreicht.

5.4.4.10 VCV(A) – Assistierte volumengesteuerte Beatmung

Im VCV(A)-Modus wird die Beatmung vom Vivo 45 LS gesteuert, jedoch kann der Patient einen Atemzug mithilfe des Inspirationstriggers starten. Dieser vom Patienten getriggerte Atemzug wird mit den vom Bediener eingestellten Werten für Inspirationszeit, Anstieg und Atemzugvolumen geliefert.

5.4.4.11 VCV-SIMV – Volumengesteuerte Beatmung mit synchronisierter intermittierender maschineller Beatmung

Im VCV-SIMV-Modus synchronisiert das Vivo 45 LS die maschinellen, volumenkontrollierten Atemhübe mit den Atembemühungen des Patienten.

In diesem Modus liefert das Beatmungsgerät maschinelle, volumenkontrollierte Atemhübe mit einer voreingestellten Atemfrequenz, die als SIMV-Frequenz definiert wird. Die SIMV-Frequenz legt die SIMV-Zyklusdauer fest.

Bei jedem SIMV-Zyklus gibt es eine anfängliche mandatorische Phase, in der der Patient einen maschinellen Atemhub auslösen kann. Diese mandatorische Phase beträgt stets 80 % der SIMV-Zyklusdauer. Löst der Patient in diesem Zeitraum keinen Atemzug aus, liefert das Beatmungsgerät am Ende der Phase automatisch einen mandatorischen Atemhub.

Zwischen den maschinellen Atemhüben kann der Patient spontan atmen, bis der nächste SIMV-Zyklus einsetzt. Das Beatmungsgerät reagiert auf die Atembemühungen des Patienten mit zusätzlichen Druck-Support-Atemzügen. Der Inspirationsdruck dieser Support-Atemzüge wird definiert durch den SIMV-Support-Druck und die Einstellungen für den Anstieg und den Expirationstrigger. Der Standardwert des SIMV-Support-Drucks ist der in PCV oder PSV eingestellte Inspirationsdruck.

Nach einem maschinellen Atemhub wartet das Vivo 45 LS stets mindestens eine Sekunde, bevor ein neuer maschineller Atemhub im nachfolgenden SIMV-Zyklus eingeleitet werden kann.

5.4.4.12 VCV-MPV- Volume Controlled MouthPiece Ventilation (Volumenkontrollierte Beatmung mit Mundstückbeatmung)

Dieser Modus ist speziell für Patienten vorgesehen, die einen Mundstückanschluss in Verbindung mit einer volumengesteuerten Beatmung nutzen. Er ist nur im Erwachsenen-Patientenmodus verfügbar.

Im Atemmodus MPV kann die Atemfrequenz auf null gesetzt werden, sodass Atemzüge nur vom Patienten per Mundstück ausgelöst werden. Die PEEP Einstellung ist nicht verfügbar und immer auf "Aus" gestellt, damit Luft nur dann aus dem Mundstück strömt, wenn ein Atemzug ausgeführt wird.

Da der Patient nicht immer an das Beatmungsgerät angeschlossen ist, sind mehrere Überwachungsfunktionen nicht wie in anderen Modi verfügbar:

- Ein Diskonnektionsalarm ist im MPV-Modus nicht verfügbar.
- Ein Druck-Tief-Alarm ist nur bei Atemzügen aktiv.
- Die Zeiteinstellung für den Apnoe-Alarm kann verlängert werden. Dies ist eine wichtige Überwachungsfunktion, um sicherzustellen, dass der Patient regelmäßig eine unterstützende Beatmung erhält.

Beim Umschalten in den MPV-Modus werden alle Alarme mit Ausnahme des Druck-Hoch/Tief-Alarms automatisch deaktiviert, um eine Fehlalarmauslösung zu vermeiden. (Bei einem Profilwechsel werden die Alarmeinstellungen nicht deaktiviert. Ihr Zustand wird stattdessen durch die Profildefinition vorgegeben.)

WARNUNG



- Die Alarmwerte müssen je nach Patientenzustand und Therapieeinstellungen ausgewertet und angepasst werden.
- Der Atemmodus MPV darf nur mit einem Mundstückanschluss verwendet werden.
- Der MPV-Atemmodus darf nicht bei Patienten eingesetzt werden, die von einem Beatmungsgerät abhängig sind.

5.4.4.13 CPAP – Continuous Positive Airway Pressure

Im CPAP-Modus wendet das Vivo 45 LS einen kontinuierlichen positiven Druck auf die Atemwege an. Zur Aufrechterhaltung des eingestellten CPAP-Levels wird der Flow automatisch justiert.

Funktionen und Parameter des Vivo 45 LS Vivo 45 LS 5.5

Die Parameter, die vom Vivo 45 LS für die Kontrolle der Beatmung verwendet werden, werden nachfolgend beschrieben. Detaillierte Parameterdaten siehe auch 8.2.3 Parameterspezifikationen, Seite 180.

In bestimmten Konfigurationen sind die Parameter für die Heimmodus-Einstellung nicht verfügbar oder, wenn sich das Vivo 45 LS im Heimmodus befindet, nur innerhalb gewisser Grenzen einstellbar.

5.5.1 Parameter-Verfügbarkeit in den einzelnen Modi

Die Tabelle enthält eine Übersicht über die in den einzelnen Modi verfügbaren Parameter.

Modi Parameter	PSV	PSV (TgV)	PCV	PCV (TgV)	PCV (A)	PCV (A +TgV)	VCV (A)	PCV SIMV	VCV- SIMV	PCV- MPV	VCV- MPV	CPAP
Insp Druck	X		X		X			X		X		
PEEP	X	X	X	X	X	X	X	X	X			
Auto-EPAP: MIN. EPAP MAX. EPAP Druckgrenze EPAP-Schritt Stabilisierungs- zeit	X	X	X	X	х	X						
Atemfrequenz			X	X	X	X	X					
Insp Zeit			X	X	X	X	X	X	X	X	X	
Backup-Insp. Zeit	X	X										
Seufzer	X	X	X	X	X	X	X					
Anstieg	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
Insp Trigger	X	X			X	X	X	X	X	X	X	
Exp. Trigger	X	X						X	X			
Min. Insp. Zeit	X	X										
Max. Insp. Zeit	X	X										
Backup- Frequenz	X	X					X			X	X	
Zielvolumen: Max. Druck Min. Druck		X		X		X						

Modi Parameter	PSV	PSV (TgV)	PCV	PCV (TgV)	PCV (A)	PCV (A +TgV)	VCV (A)	PCV SIMV	VCV- SIMV	PCV- MPV	VCV- MPV	CPAP
Atemzugvolu- men							X	X	X			
Flow-Muster							X		X			
SIMV- Frequenz								X	X			
SIMV-Sup- port-Druck								X	X			
CPAP												X

5.5.2 Insp.- Druck

Die Einstellung Insp.- Druck definiert den Atemwegsdruck während der Inspirationsphase.

Der minimale/maximale IPAP wird durch eine softwaregesteuerte Regelung der Turbinendrehzahl im Verhältnis zum gemessenen Druck begrenzt/erreicht.

Einheit	Min.	Max.	Standard
cmH ₂ O	4	50	15

5.5.3 **PEEP**

Die Einstellung PEEP definiert den Atemwegsdruck am Ende der Expirationsphase.

Einheit	Min.	Max.	Standard
cmH ₂ O	2 Off ⁽¹⁾	20 (2)	5 (A) 2 (P)

Aus (für Patientenschlauchsysteme mit aktivem Ausatemventil)

(2)= Für Druckbeatmungsmodi: Die maximale Einstellung wird auch durch Insp.-

Druck -2 cmH₂O und den Mindestdruck von -2 mbar begrenzt.

(A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus

5.5.4 **Auto-EPAP**

Das Ziel von Auto-EPAP ist eine angemessene Durchgängigkeit der oberen Atemwege zu erreichen (innerhalb der vorgeschriebenen EPAP-Grenzen). Alle anderen EPAP-Funktionen bleiben in der Verantwortung des Arztes. Wenn Auto-EPAP aktiviert ist, ist der Arzt dafür verantwortlich sicherzustellen, dass die EPAP-Ober- und Untergrenzen so konfiguriert sind, dass die EPAP-Ziele erfüllt werden.

Funktion

Wenn Auto-EPAP aktiviert ist, stellt das Beatmungsgerät den EPAP innerhalb der voreingestellten Grenzen ein, wenn obstruktive Apnoe- und Hypopnoe-Ereignisse erkannt werden, um eine Wiederholung solcher Ereignisse zu verhindern.

- Wenn ein Apnoe-Ereignis erkannt wird, erhöht das Beatmungsgerät den EPAP nach dem Ereignis.
- Wenn ein Hypopnoe-Ereignis erkannt wird, erhöht das Beatmungsgerät den EPAP sofort.

Einschränkungen

- Auto-EPAP erfordert ein Leckage-Schlauchsystem.
- Auto-EPAP ist nur im Erwachsenenmodus verfügbar.

Auto-EPAP-Parameter

Wenn Auto-EPAP eingeschaltet ist, werden die folgenden Parameter aktiviert:

Min. EPAP

Der niedrigstmögliche EPAP-Wert während der Behandlung. Das ist der EPAP-Wert, mit dem die Behandlung begonnen wird und der in Zeiten angestrebt wird, in denen der Patient kontinuierlich normal atmet.

Einheit	Min.	Max.	Standard
cmH ₂ O	2	20 oder Aktuell <i>Max</i> . <i>EPAP</i>	5

Max. EPAP

Der höchste zulässige EPAP-Wert während der Behandlung

Einheit	Min.	Max.	Standard
cmH ₂ O	2 oder Aktuell <i>Min</i> . <i>EPAP</i>	20	5

PS

PS (Pressure Support, Druckunterstützung) ist der Druck, der in der Inspirationsphase zum EPAP hinzugefügt wird.

Wenn Auto-EPAP ohne TgV (Zielvolumen) verwendet wird, wird eine konstante Druckunterstützung verwendet, um den Inspirationsdruck während EPAP-Änderungen aufrechtzuerhalten.

Einheit	Min.	Max.	Standard
cmH ₂ O	2	50-Current <i>Max</i> . <i>EPAP</i>	10

Min. PS

Wenn Auto-EPAP gemeinsam mit TgV (Zielvolumen) verwendet wird, kann die Druckunterstützung zwischen den eingestellten Min-PS- und Max-PS-Werten zur Erreichung des Zielvolumens variieren. Wenn sowohl für Max PS als auch für Max EPAP hohe Werte eingestellt sind, wird auch der Gesamtdruck (EPAP und PS) durch den Druckgrenzenparameter begrenzt.

Einheit	Min.	Max.	Standard
cmH ₂ O	2	50–Current <i>Max</i> . <i>EPAP</i>	10

Max. PS

Wenn Auto-EPAP gemeinsam mit TgV (Zielvolumen) verwendet wird, kann die Druckunterstützung zwischen den eingestellten Min-PS- und Max-PS-Werten zur Erreichung des Zielvolumens variieren. Wenn sowohl für Max PS als auch für Max EPAP hohe Werte eingestellt sind, wird auch der Gesamtdruck (EPAP und PS) durch den Druckgrenzenparameter begrenzt.

Einheit	Min.	Max.	Standard
cmH ₂ O	2	50–Current <i>Max</i> . <i>EPAP</i>	10

Druckgrenze

Die Druckgrenze verhindert die Kombination von Max EPAP und Max PS, sodass der festgelegte Druck nicht überschritten werden kann.

Die Druckgrenze sollte auf einen niedrigeren Wert eingestellt sein als der Alarmwert für "Druck hoch".

Einheit	Min.	Max.	Standard
cmH ₂ O	Aktuell <i>Max</i> . <i>EPAP</i>	50	Druck Hoch Alarm-2
	+2		

EPAP-Schritt						
Die Größe jedes EPAP-Anpassungsschritts.						
Einheit	Einheit Min. Max. Standard					
cmH ₂ O	0,5	2	1			

Stabilisierungszeit

Die vorgeschriebene Dauer eines normalen Atemstatus, bevor die Senkung des tatsächlich angewendeten EPAP durch einen Algorithmus zugelassen wird.

Einheit	Min.	Max.	Standard
Minute	2	12	5
		Aus	

5.5.5 **Atemfrequenz**

Die Atemfrequenz-Einstellung legt die Mindestanzahl der vom Beatmungsgerät gelieferten Atemzüge fest, solange keine Inspirationstrigger-Bemühungen vom Patienten erkannt werden. Die Zyklen bestehen aus vom Beatmungsgerät getriggerten Atemzügen.

Die Kombination aus Atemfrequenz- und Inspirationszeit-Einstellung wird durch das I/E-Verhältnis auf den Bereich 1:9,9 bis 2:1 begrenzt.

Einheit	Min.	Max.	Standard	
1/Atemzug	4 (A) 6 (P)	40 (A) 60 (P)	12 (A) 20 (P)	
(A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus				

5.5.6 **Backup-Frequenz**

Die Backup-Frequenz-Einstellung legt die Mindestanzahl der vom gelieferten Atemzüge fest, solange keine Inspirationstrigger-Bemühungen vom Patienten erkannt werden. Die Zyklen bestehen aus vom Beatmungsgerät getriggerten Atemzügen.

Die Kombination aus den Einstellungen Backup-Frequenz und Inspirationszeit wird durch das I/E-Verhältnis auf den Bereich 1:9,9 bis 2:1 begrenzt.

Einheit	Min.	Max.	Standard	
1/Atemzug	4 (A) 6 (P) 0 (MPV)	40 (A) 60 (P)	12 (A) 20 (P) 0 (MPV)	
(A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus				

5.5.7 SIMV-Frequenz

Die Einstellung SIMV-Frequenz wird in den SIMV-Beatmungsmodi verwendet und definiert die Mindestfrequenz der maschinellen, vom Beatmungsgerät gesteuerten Atemhübe. Die maschinellen Atemhübe können entweder durch eine Einatmungsbemühung vom Patienten oder durch das Beatmungsgerät ausgelöst werden. Die Einstellung der SIMV-Frequenz definiert die SIMV-Zyklusdauer.

Die Kombination aus SIMV-Frequenz und Inspirationszeit-Einstellung wird durch das I/E-Verhältnis 2:1 begrenzt.

Einheit	Min.	Max.	Standard	
1/Atemzug	4 (A) 6 (P)	40 (A) 60 (P)	12 (A) 20 (P)	
(A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus				

5.5.8 Insp.- Zeit (Inspirationszeit)

Die Einstellung Inspirationszeit definiert die Länge jeder Inspiration ab dem Beginn der Inspiration über den Zyklus zur Exspiration.

Die Kombination aus Inspirationszeit- und Atemfrequenz- oder SIMV-Frequenz-Einstellung wird durch das I/E-Verhältnis 2/1 begrenzt.

Einheit	Min.	Max.	Standard	
S	0,3	5 (A) 2 (P)	1,5 ^(A) 1 ^(P)	
(A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus				

5.5.9 Backup-Insp. Zeit (Backup Inspiratory Time)

Die Einstellung Backup-Inspirationszeit definiert die Länge der Inspiration der vom Beatmungsgerät getriggerten Backup-Beatmung, eingeleitet durch die eingestellte Backup-Frequenz.

Die Kombination aus Backup-Inspirationszeit- und Backup-Frequenz-Einstellung wird durch das I/E-Verhältnis 2:1 begrenzt.

Einheit	Min.	Max.	Standard	
S	0,3	5 (A) 2 (P)	1,5 ^(A) 1 ^(P)	
(A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus				

Seufzer-Parameter 5.5.10

Die Seufzerfunktion des Beatmungsgeräts liefert periodisch tiefere Atemzüge.



HINWEIS!



In den Druck-Modi (während des Seufzer-Atemzugs) wird der Druck-Hoch-Alarm automatisch auf 10 cmH₂O über dem festgelegten Seufzerdruck eingestellt.

Wenn die Seufzerfunktion aktiviert ist, sind folgende Parameter verfügbar:

Seufzerfrequenz

Die Seufzerfunktion legt die Frequenz fest, in der Atemzüge mit erhöhtem Druck für den Patienten bereitgestellt werden.

Bei den Alarmen Druck hoch- oder Atemzugvolumen hoch wird die Seufzer-Funktion für die Alarmdauer deaktiviert.

Einheit	Min.	Max.	Standard
1/Atemzug	10	250	50

Seufzer %

Seufzer % legt den erhöhten Prozentsatz des festgelegten Drucks fest, der/das dem Patienten bereitgestellt wird.

Einheit	Min.	Max.	Standard
%	125	200	125

Seufzer-Inspirationszeit				
Seufzer-Inspirationszeit legt die Inspirationszeit während Seufzeratemzügen fest.				
Einheit	Min. Max. Standard			
S	Current Inpspira- tory Time or Backup Inspiratory Time	5 (A) 2 (P)	1.5 (A) 1 (P)	
(A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus				

5.5.11 Anstieg

Die Einstellung "Anstieg" regelt die Geschwindigkeit des Druck-/Volumenanstiegs vom Inspirationsbeginn auf den eingestellten Druck oder das eingestellte Volumen.

Eine niedrige Einstellung ergibt einen schnelleren Anstieg und daher ein längeres Plateau auf dem eingestellten Wert. Eine hohe Einstellung ergibt einen langsameren Anstieg und daher ein kürzeres Plateau.

Anstiegszeit im Druckmodus				
Einheit	Min. Max. Standard			
Schritt	1 (PSV- und PCV- Modi)	9 (PSV- und PCV- Modi)	1 (PSV- und PCV- Modi)	

Anstiegszeit im Volumenmodus				
Einheit	Min.	Max.	Standard	
Im volumenkontrollierten Modus (Volume Control mode, VCV) wird die Anstiegszeit zur Unterstützung als Prozentsatz der Inspirationszeit eingestellt.				
%	50% of set <i>Insp Time</i> .	90% of set <i>Insp Time</i> . Off	Off	
Im VCV-SIMV-Modus wird die Anstiegszeit als Prozentsatz eingestellt, wenn die Inspirationszeit für die mandatorischen Atemhübe gilt. Die Anstiegszeit für die vom Patienten ausgelösten Support-Atemzüge ist in Schritten eingestellt.				
Schritt	1	9	1	

5.5.12 Insp.- Trigger (Inspirationstrigger)

Der Inspirationstrigger definiert die zur Einleitung eines assistierten Atemzugs nötige Bemühung des Patienten. Wenn ein Patient zu atmen beginnt, kommt es im Patientenschlauchsystem zu einem erhöhten Flow. Wenn die Bemühung des Patienten die eingestellte Inspirationstriggerstufe erreicht, wird eine Inspiration eingeleitet.

Wenn der Patient keinen Atemzug auslösen kann, liefert das Beatmungsgerät Atemzüge gemäß der eingestellten Backup-Frequenz, Atemfrequenz oder SIMV-Frequenz.

Einheit	Min.	Max.	Standard
Schritt	1 (1)	9 Aus ⁽²⁾	3 (A) 2 (P)

⁽A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus

5.5.13 Sup. Druck (SIMV-Modus)

Die Einstellung "Support-Druck" wird in den SIMV-Beatmungsmodi verwendet und definiert den Inspirationsdruck für die vom Patienten ausgelösten Support-Atemzüge.

Einheit	Min.	Max.	Standard
cmH ₂ O	Current PEEP +2	50	15

5.5.14 Exp. Trigger (Expirationstrigger)

Die Einstellung Exspirationstrigger definiert den Moment des Übergangs des Beatmungsgeräts von der Inspirationsphase in die Exspirationsphase.

Einheit	Min.	Max.	Standard	
Schritt	1 (1)	9 (1)	3	
(1)= Ein niedriger Wert ist einfach, ein hoher Wert schwieriger auszulösen.				

5.5.15 Max. Insp. Zeit (Maximale Inspirationszeit)

Die Einstellung Maximale Inspirationszeit definiert die maximale Länge jeder Inspiration. Bei der auf Aus eingestellten maximalen Inspirationszeit ist die Länge der Inspiration und/oder minimalen Inspirationszeit abhängig vom eingestellten Exspirationstrigger.

Einheit	Min.	Max.	Standard	
S	0,3	5 (A) 2 (P) Aus	Aus	
(A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus				

Min. Insp. Zeit (Minimum Inspiratory Time)

Die Einstellung Minimale Inspirationszeit definiert die minimale Länge jeder Inspiration. Bei auf "Off" (Aus) eingestellter minimaler Inspirationszeit ist die Länge der Inspiration abhängig vom eingestellten Expirationstrigger.

⁽¹⁾⁼ Ein niedriger Wert ist einfach, ein hoher Wert schwieriger auszulösen.

^{(2)= &}quot;Aus" schaltet die assistierte Atmungsfunktion aus (Kontrollierter Modus).

Einheit	Min.	Max.	Standard	
S	0,3 Aus	3 (A) 2 (P)	Aus	
(A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus				

5.5.17 Zielvolumen (TgV)

HINWEIS!



Falls bei einem Patientenschlauchsystem mit aktivem Ausatemventil Zielvolumen verwendet wird, können Leckagen vom Beatmungsgerät fälschlicherweise als Anstieg des Atemzugvolumens interpretiert werden. Dies führt zu einem Absinken des Inspirationsdrucks (der Inspirationsdruck sinkt nicht unter den eingestellten Min.-Druck ab). Das kann zu Hypoventilation führen, da das tatsächlich gelieferte Atemzugvolumen abnimmt, sowohl infolge der Leckage als auch aufgrund des sinkenden Inspirationsdrucks. Hierzu kommt es nicht, wenn ein Patientenschlauchsystem mit Ausatemventil eingesetzt wird.

Die Einstellung "Zielvolumen" (TgV) definiert das vom Beatmungsgerät angestrebte Atemzugvolumen bei Beatmung des Patienten in einem Druckmodus. Zum Erreichen des eingestellten Volumens passt das Beatmungsgerät den Inspirationsdruck zwischen zwei einstellbaren Druckgrenzen an: Min. Druck und Max. Druck.

Bei aktivem Zielvolumen zeigt das Modusfeld auf dem Display des Beatmungsgeräts "(TgV)" an.

Einheit	Min.	Max.	Standard	
ml	Off 300 (A) 50 (P)	2000 (A) 500 (P)	Aus	
(A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus				

Zielvolumenparameter

Wenn das Zielvolumen eingeschaltet ist, sind folgende Parameter aktiviert:

Max. Druck

"Max. Druck" definiert die obere Druckgrenze, bis zu der das Beatmungsgerät zur Gewährleistung des eingestellten Zielvolumens den Druck erhöhen kann. Bei Nichterreichen des Zielvolumens bei max. Druck setzt das Beatmungsgerät die Beatmung mit dieser Einstellung des max. Drucks fort.

Einheit	Min.	Max.	Standard
cmH ₂ O	Aktuell Min. Druck	50	15

Min. Druck

"Min. Druck" definiert die untere Druckgrenze, bis zu der das Beatmungsgerät zur Gewährleistung des eingestellten Zielvolumens den Druck reduzieren kann. Bei einem größeren tatsächlichen Volumen als das Zielvolumen bei min. Druck setzt das Beatmungsgerät die Beatmung mit dieser Einstellung des min. Druck fort.

Einheit	Min.	Max.	Standard
cmH ₂ O	4	Aktuell Max. Druck	15

5.5.18 Atemzugvolumen

Die Einstellung Atemzugvolumen definiert das Volumen, das bei Verwendung von volumenkontrollierten Modi vom Vivo 45 LS bei jedem Atemzug bereitgestellt wird.

Im VCV-SIMV-Modus wird diese Einstellung für die maschinellen, vom Beatmungsgerät gesteuerten Atemhübe verwendet.

Einheit	Min.	Max.	Standard
ml	300 (A) 50 (P)	2000 (A) 500 (P)	500 (A) 150 (P)
(A)= Erwachs	senenmodus, (P)= Pädiat		130 (7)

5.5.19 Flow-Muster

Das Flow-Muster legt die Merkmale des Flow in den VCV-Modi fest.

Einheit	Min.	Max.	Standard
_	Rechteck (konstante Dezelerierend (linea kann Lufthunger ve	r abnehmender Flow,	Rechteck

5.5.20 CPAP

Die CPAP-Einstellung legt den Druck fest, der im CPAP-Modus auf die Atemwege ausgeübt wird.

Einheit	Min.	Max.	Standard	
cmH ₂ O	4	20	10 (A) 8 (P)	
(A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus				

5.5.21 "Befeuchter"

Mit dem Befeuchter kann der Anwender die Warmluftbefeuchtung starten bzw. stoppen. Die Funktion lässt sich nur einschalten, wenn die Befeuchterkammer eingesetzt ist.

Einheit	Min.	Max.	Standard
_	Aus	Ein	Aus

5.5.22 Befeuchtereinstellung

Die Option "Einstellung Befeuchter" legt fest, welchen Feuchtegehalt die dem Patienten zugeführte Luft hat.

Einheit	Min.	Max.	Standard
Schritt	1	5	3

"Temp. Schlauchheizung" 5.5.23

Die Einstellung "Temp. Schlauchheizung" legt fest, welche Temperatur die Schlauchheizung haben soll.

Einheit	Min.	Max.	Standard
°C	16/61	30/86	27/81

"Circuit Heating" (Schlauchheizung) 5.5.24

Mit der Einstellung "Schlauchheizung" startet oder stoppt der Anwender die Heizung des Patientenschlauchs.

Die Funktion lässt sich nur einschalten, wenn das Patientenschlauchsystem angeschlossen ist.

Einheit	Min.	Max.	Standard
	Aus	Ein	Aus

5.6 Datenübertragung zwischen dem Beatmungsgerät und einem PC



WARNUNG



Lesen Sie das Kapitel 2.2 Elektrische Sicherheit, Seite 23 aufmerksam durch, um sicherzugehen, dass alle dort angeführten Bedingungen beachtet wurden und erfüllt sind.



VORSICHT



Solange das Beatmungsgerät Daten überträgt, dürfen Sie weder die Speicherkarte herausnehmen noch das USB-Datenkabel abziehen. Andernfalls besteht die Gefahr des Datenverlusts und/oder von Geräteschäden.



HINWEIS!

Patientendaten können nur von der Breas PC-Software angezeigt werden.

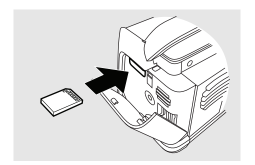


Die Anleitung zur Datenverwaltung in der Breas PC-Software finden Sie in der Software-Hilfe.

5.6.1 Datenübertragung mit einer Speicherkarte

Das Beatmungsgerät kann Daten auf die Speicherkarte kopieren und übertragen.

Stecken Sie die Speicherkarte in den entsprechenden Steckplatz an der Seite des Beatmungsgeräts ein. Achten Sie darauf, dass die Karte richtig sitzt.



Wenn die Speicherkarte eingesetzt wird, erscheint ein Dialogfenster auf dem Display des Beatmungsgeräts. Tippen Sie auf "Ja", um die Daten auf der Speicherkarte zu speichern.



Warten Sie, bis das Beatmungsgerät die Daten auf die Speicherkarte geschrieben hat.

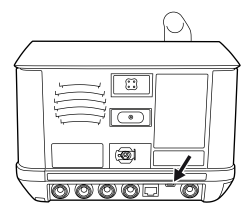


Entfernen Sie die Speicherkarte aus dem Beatmungsgerät und stecken Sie die Karte in den Computer ein. Sie benötigen Breas Software, um die Daten auf der Karte zu lesen.

5.6.2 Datenübertragung mit einem Datenkabel

Mit einem USB-Kabel können auch Echtzeitdaten zwischen Beatmungsgerät und PC übertragen werden.

Schließen Sie das USB-Kabel an das Beatmungsgerät an. Achten Sie darauf, dass es korrekt angeschlossen wird.



Schließen Sie das andere Kabelende an einen PC an, auf dem die Breas PC-Software installiert ist.

WARNUNG



In diesem Fall muss sich der PC außerhalb des Patientenbereichs befinden (d. h. mehr als 2 m vom Patienten entfernt).

5.7 Verwendung der Akkus

Da grundsätzlich die Leistung aller Akkus mit der Zeit nachlässt, halten sie sich an die nachstehenden Empfehlungen, um eine maximale Leistung der Akkus des Beatmungsgeräts sicherzustellen.

Die internen Akkus und die Klick-Akkus des Beatmungsgeräts sind leistungsstarke Lithium-Ionen-Akkus. Die erwartete Lebensdauer ist sehr hoch, das Gewicht im Verhältnis zur Kapazität niedrig und die Selbstentladung gering.

5.7.1 **Spannungsquellenpriorität**

- 1. Netzspannung
- 2. Externe Gleichstromversorgung
- 3. Klick-Akku
- 4. Interner Akku

Wenn eine Spannungsquelle ausfällt, schaltet das Beatmungsgerät auf die externe Batterie (falls vorhanden), auf den Klick-Akku (falls installiert) oder den internen Akku um und setzt eine Meldung im Display ab.

5.7.2 **Stromumschaltungstests**

Dieser Abschnitt beschreibt Methoden zum Test der Umschaltung des Beatmungsgeräts von einer Stromquelle auf eine andere.

Umschalttest interner Akku

Testbedingungen

- Netzanschluss
- · Kein Klick-Akku eingelegt
- Therapie läuft
- Trennen Sie das AC-Netzkabel von der Stromversorgung.
- Vergewissern Sie sich, dass:
 - die LED für den internen Akku leuchtet
 - der Alarm "Netzspannungsausfall" (mittlere Priorität) ausgelöst wird
 - der Hinweis "Wechsel auf internen Akku" angezeigt wird

Umschalttest Klick-Akku

Testbedingungen

- Netzanschluss
- Klick-Akku eingelegt
- Therapie läuft
- Trennen Sie das AC-Netzkabel von der Stromversorgung.
- Vergewissern Sie sich, dass:
 - Stromquellen-LED für Klick-Akku leuchtet
 - der Alarm "Netzspannungsausfall" (mittlere Priorität) ausgelöst wird
 - · der Hinweis "Wechsel auf Klick-Akku" angezeigt wird

Umschalttest externe Gleichstromversorgung

Testbedingungen

- Netzanschluss
- Externe Gleichstromversorgung angeschlossen
- Therapie läuft
- Trennen Sie das AC-Netzkabel von der Stromversorgung. 1
- Vergewissern Sie sich, dass:
 - die LED "Stromquelle für externe Gleichstromversorgung" leuchtet
 - der Alarm "Netzspannungsausfall" (mittlere Priorität) ausgelöst wird
 - der Hinweis "Wechsel auf externe Gleichstromversorgung" angezeigt wird

5.7.3 Laden der Akkus



VORSICHT

Laden Sie das Vivo 45 LS nicht, solange es sich in der Tasche oder in anderen geschlossenen oder nicht belüfteten Räumen befindet.

Die internen Akkus und die Klick-Akkus werden automatisch geladen, wenn das Beatmungsgerät an das Netz angeschlossen ist. Um die vollständige Ladung der Akkus sicherzustellen, wird ein Ladezyklus ausgeführt. Die Batterien werden nicht geladen, wenn das Beatmungsgerät an einen externen Akku angeschlossen wird. Während des Ladevorgangs wird der aktuelle Ladezustand dargestellt. Die Batterien werden nur geladen, wenn die internen Temperaturen zwischen 0 und 45 °C liegen. Einstellungen mit hohem Stromverbrauch in Kombination mit hohen Umgebungstemperaturen können zu einem Anstieg der Batterietemperatur auf über 45 °C führen.

HINWEIS!



Die Akkus werden nur aufgeladen, wenn ihre Kapazität unter 95% gefallen ist.

Verhalten des Beatmungsgeräts während des Aufladens des internen Akkus bzw. des Klick-Akkus

Das Beatmungsgerät funktioniert während des Aufladens normal. Das Akkusymbol ist während des Ladens animiert (es füllt sich von unten nach oben).

Ladezeiten

Akku	Ladegerät	Zeit
Interner Akku	Vivo 45 LS	2 h
Klick-Akku	Vivo 45 LS	4 h

^{*} Die Zeiten beziehen sich auf das Laden der Batterien.

5.7.4 Akku-Symbole

Wird das Gerät von einer Batterie betrieben, dann wird ihr Ladezustand anhand nachfolgender Symbole angezeigt:

Symbole		Ladezustand der Batterie
÷ -	↓	Hohe Restkapazität (über 50%)
+	₫	Mittlere Restkapazität (20% bis 50%)

Symbole	Ladezustand der Batterie
† _	Geringe Restkapazität (unter 20%)
	Batterie- bzw. Akkufehler
98	Das Informationsfeld zeigt die Restkapazität an (ändert sich im Standby-Modus zusammen mit dem Batteriesymbol darüber)
2h 18m	Das Informationsfeld zeigt die geschätzte restli- che Therapiedauer an (ändert sich im Therapie- modus zusammen mit dem Batteriesymbol darüber)

5.7.5 Interner Akku

Der interne Akku dient als Notstromversorgung, wenn die primäre Stromversorgung ausfällt. Er kann auch als temporäre Spannungsquelle genutzt werden, beispielsweise während des Transports von einer stationären Spannungsquelle zur nächsten.

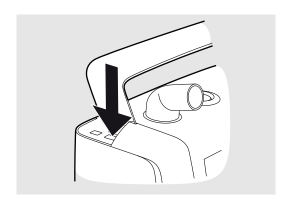
5.7.6 Klick-Akku

Der Klick-Akku dient als Spannungsquelle während des Transports oder wenn die primäre Netzstromversorgung ausfällt.

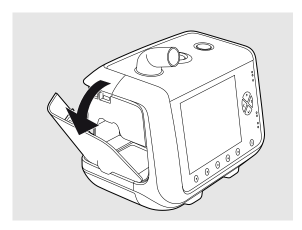
Der Klick-Akku kann während der Therapie ausgetauscht werden, sofern der interne Akku geladen ist.

Klick-Akku anschließen

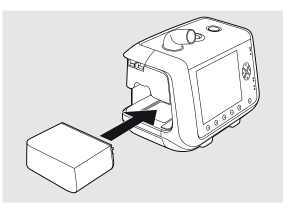
Drücken Sie die Taste unter dem Griff, um das Seitenteil freizugeben.



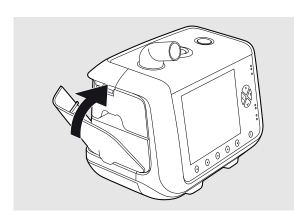
Entfernen Sie die Abdeckung.



Installieren Sie den Klick-Akku. Achten Sie darauf, dass die Verriegelung am Fachboden einrastet.



Setzen Sie die Abdeckung wieder ein. Beim Schließen muss ein Klickgeräusch zu hören sein.





Halten Sie beim Herausnehmen des Akkus die Verriegelung am Fachboden gedrückt und neigen Sie das Beatmungsgerät zur Seite. Setzen Sie die Abdeckung nach dem Herausnehmen des Klick-Akkus wieder ein.

5.7.7 Akku-Betriebszeit (interner Akku und Klick-Akku)

Die Betriebszeit hängt vom Zustand des Akkus, seiner Kapazität, der Umgebungstemperatur und den Betriebsdruck-Einstellungen des Beatmungsgeräts ab. Diese Daten basieren auf neuen und voll geladenen Batterien.

Zustand	Wert	
Umgebungsbedingungen		
Umgebungstemperatur	20 °C	
Beatmungsgeräteeinstellungen		
Modus	PCV	
Druck*	$20 \text{ cmH}_2\text{O}$	
PEEP	4 cmH ₂ O	
Atemfrequenz*	20 bpm	
Insp Zeit*	1,0 s	
I/E	1:2	
Insp Trigger	Aus	
Anstieg	1	
Zielvolumen (TgV)	Aus	
Display-Beleuchtung*	Aus	
Beleuchtungsstärke*	-	
Sonstiges	•	
Atemzugvolumen	800 ml	
Widerstand	5 hPa (l/s)-1	
Konformität	50 ml (hPa)-1	

^{*:} Diese Beatmungsgeräteeinstellungen haben erhebliche Auswirkungen auf die Betriebszeit.

Akku	Betriebszzeit
Interner Akku	2,5 h
Klick-Akku	6,5 h

5.7.8 Aufbewahrung des internen Akkus und des Klick-Akkus

Sollen die Akkus länger als 1 Monat aufbewahrt werden, müssen sie zu Beginn der Lagerung zur Hälfte geladen sein, um die maximale Kapazität beizubehalten. Die optimale Aufbewahrungstemperatur liegt bei 5 bis 30 °C.

5.7.9 **Externe Gleichstromversorgung**



WARNUNG

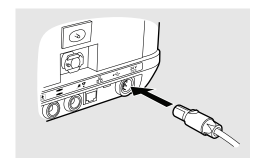
Schließen Sie das Vivo 45 LS nicht an einen Rollstuhl an, sofern dies gemäß der Gebrauchsanweisung für den Rollstuhl nicht ausdrücklich erlaubt ist. Ansonsten kann die Funktion des Vivo 45 LS beeinträchtigt werden, was den Tod des Patienten zur Folge haben kann.

Das Beatmungsgerät kann mit folgenden Stromquellen betrieben werden:

- Externe 12V-DC-Spannungsquelle unter Verwendung des 12/24-V-DC-Adapters.
- Externe 24-V-Batterie mithilfe des externen Batteriekabels.
- Netzspannung und externe Batterie mithilfe des Y-Kabels.

Wenn das Beatmungsgerät an eine Steckdose und gleichzeitig an eine externe Batterie angeschlossen ist, schaltet es beim Ausfall der Steckdose automatisch auf die Batterie um. Der externe Spannungswert ist im Menü unter "Extras", "Geräteinformation" angeführt.

Schließen Sie das externe Gleichstromkabel an das Beatmungsgerät an. Achten Sie darauf, dass es korrekt angeschlossen ist.

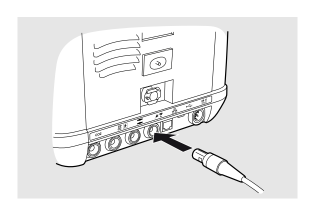


2 Schließen Sie das andere Ende des Kabels an die Batterie an.

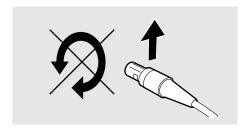
5.8 Verwendung von Zubehör

5.8.1 Verbinden und Trennen der Kabel

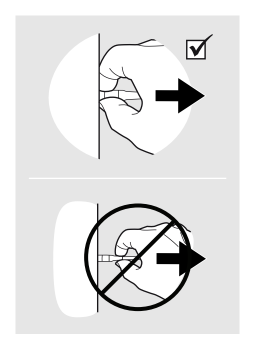
Schließen Sie die Kabel an.



Führen Sie den Stecker mit der Markierung nach oben ein.



Ziehen Sie am Stecker und nicht am Kabel oder an der Kabelmanschette, um den Kontakt zu lösen.

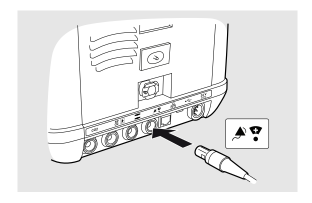


5.8.2 Verwendung des Beatmungsgeräts mit einem Schwesternrufsystem

Das Beatmungsgerät kann an ein Schwesternrufsystem angeschlossen werden, wenn das Schwesternrufkabel verwendet wird. Nach dem Anschluss werden auch die Alarme des Beatmungsgeräts an das Schwesternrufsystem weitergeleitet.

5.8.2.1 Anschluss des Beatmungsgeräts an ein Schwesternrufsystem

Schließen Sie das 1 Schwesternrufkabel an der Rückseite des Beatmungsgeräts an.



Führen Sie einen Verbindungstest durch, indem Sie einen Alarm am Beatmungsgerät auslösen und prüfen, ob das Schwesternrufsystem aktiviert wird.

5.8.3 Verwendung des Beatmungsgeräts mit dem FiO₂-Sensor

Der FiO₂-Sensor kann verwendet werden, um die FiO₂-Messungen zu überwachen und zu speichern. Der FiO2-Sensor misst den partiell eingeatmeten Sauerstoff im Luftkanal des Beatmungsgeräts. Die FiO2-Messungen werden im Datenspeicher abgelegt und können auf einen PC kopiert und mit der Breas Software gelesen werden.

Verwendung	Zeit
Betriebstemperatur	10 bis 40 °C
Betriebsdruck	700 bis 1250 mbar
Erwartete Nutzungsdauer	<3 Jahre (in Umgebungsluft) oder 500.000 Vol. % h, was jeweils zuerst erreicht wird.
Lagerfähigkeit	< 6 Monate (empfohlen)

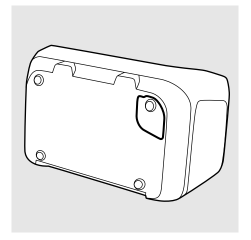
VORSICHT



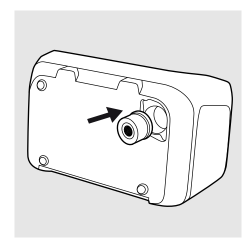
Die Betriebsbedingungen für den FiO2-Sensor unterscheiden sich von denen für das Beatmungssystem. Falls der Sensor nicht unter seinen normalen Betriebsbedingungen zum Einsatz kommt, können die FiO₂-Messungen abweichen.

5.8.3.1 FiO₂-Sensor installieren

- Platzieren Sie das Beatmungsgerät so, dass der Boden zugänglich ist. 1
- Entfernen Sie die Klappe für den FiO₂-Sensor. Verwenden Sie einen Torx-TX10-Schraubendreher.



Installieren Sie den FiO₂-Sensor. Der elektrische Anschluss muss nach innen weisen.



- Setzen Sie die Klappe wieder ein.
- Kalibrieren Sie den FiO₂-Sensor in den erweiterten Einstellungen des Hauptmenüs.



Das Beatmungsgerät erkennt automatisch den installierten Sensor (auch nach dem Aus-/Einschalten und nach einem Stromausfall).

5.8.3.2 FiO₂-Sensor kalibrieren

Der FiO₂-Sensor sollte vor der Inbetriebnahme und mindestens einmal pro Monat kalibriert werden.



Die FiO₂-Kalibrierung kann auf der Seite "FiO₂//CO₂-Kalibrierung" im Bereich "Extras" des Hauptmenüs durchgeführt werden.

5.8.4 Verwendung des Beatmungsgeräts mit Fernalarm



Sicherheitshinweise, Warnvorschriften, Produktbeschreibung, Installations-, Bedienungs-, Reinigungs- und Wartungsvorschriften sowie technische Daten entnehmen Sie der Gebrauchsanweisung für den Fernalarm.

Mit dem Fernalarm können Pflege- und Klinikpersonal die Alarme des Beatmungsgeräts auf Distanz überwachen. Der Fernalarm wiederholt Alarme des Beatmungsgeräts. Sobald ein Alarm ertönt, müssen sich Pflege- oder Klinikpersonal umgehend um den Patienten kümmern.

Bei der Installation eines Fernalarms müssen Sie vor Therapiebeginn kontrollieren, dass der Alarm bestimmungsgemäß funktioniert.

5.8.5 Verwendung des Beatmungsgeräts zusammen mit dem EtCO₂-Sensor

Der EtCO₂-Sensor kann an das Patientenschlauchsystem und ein Vivo 45 LS angeschlossen werden, um die CO₂-Messungen zu überwachen und zu speichern. Die CO₂-Messungen werden im Datenspeicher des Beatmungsgeräts gespeichert, der auf einen

PC heruntergeladen und mit der PC-Software des Beatmungsgeräts gelesen werden kann.



Nähere Informationen zu Sicherheit, Warnvorschriften, Produktbeschreibung, Installations-, Bedienungs-, Reinigungs- und Wartungsvorschriften sowie technische Daten entnehmen Sie der Gebrauchsanweisung des EtCO₂-Sensors.

5.8.5.1 Sicherheitshinweise

WARNUNG



Lesen Sie die Gebrauchsanweisung, bevor Sie den EtCO₂-Sensor verwenden, damit Sie genau wissen, wie er bedient wird, um eine korrekte Anwendung und eine maximale Leistung garantieren zu können.

Breas Medical Breas Medical behält sich das Recht vor, dieses Produkt ohne Vorankündigung zu ändern.



Verwenden Sie niemals einen defekten CO₂-Sensor oder Adapter. Der CO₂-Sensor darf nur von befugtem, dafür geschultem medizinischen Personal verwendet werden.



Der CO₂-Sensor ist nur als Hilfsmittel bei der Patientenbeurteilung vorgesehen. Darüber hinaus ist die weitere Einschätzung klinischer Merkmale und Symptome erforderlich.



Der Totraum der Maske, die Patientenvolumina und unbeabsichtigte Leckagen können dazu führen, dass die CO2-Messungen unzuverlässig sind.

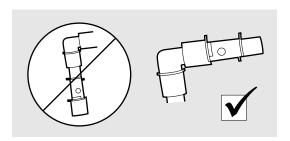


Verwendete Atemwegadapter müssen entsprechend den vor Ort geltenden Bestimmungen für medizinischen Abfall entsorgt werden.



Die Messungen können den Einflüssen von mobilen und HF-Kommunikationsgeräten ausgesetzt sein. Stellen Sie sicher, dass der CO₂-Sensor in der elektromagnetischen Umgebung eingesetzt wird, die im Abschnitt 8.3 EMV-Erklärung, Seite 189 angegeben ist.





Platzieren Sie den Atemwegadapter nicht zwischen dem Endotrachealtubus und einer Tubusverlängerung, da hierdurch die Patientensekrete die Adapterfenster blockieren und zu fehlerhaftem Betrieb führen können.



Eine fehlerhafte CO₂-Nullstellung führt zu falschen Gaswerten. Tauschen Sie den Atemwegadapter aus, wenn Kondensation innerhalb des Adapters auftritt bzw. sich dort Flüssigkeit ansammelt.



Verwenden Sie nur von Breas Medical empfohlene Atemwegadapter. Das CO₂-Sensorkabel darf keiner Belastung ausgesetzt werden.



Um zu verhindern, dass sich Sekrete und Feuchtigkeit an den Fenstern ansammeln, muss der CO₂-Sensor stets senkrecht positioniert werden, sodass die grüne LED nach oben weist.

WARNUNG



Einweg-Atemwegadapter dürfen nicht wiederverwendet werden. Die Wiederverwendung eines Einwegadapters kann zu einer Kreuzinfektion führen.

VORSICHT



Wird bewusst ein Leckageanschluss verwendet, vergewissern Sie sich, dass der CO₂-Sensor zwischen der Patientenschnittstelle und dem Leckageanschluss platziert ist. Bei Verwendung einer Patientenschnittstelle mit integrierter Leckage können die überwachten CO₂-Werte beeinträchtigt werden.



Der CO₂-Sensor ist so nah wie möglich an der Patientenschnittstelle zu platzieren. Wird ein HME verwendet, ist dieser zwischen Patientenanschluss und CO₂-Sensor zu installieren. Dadurch wird der Atemwegadapter vor Sekreten und den Einflüssen von Wasserdämpfen geschützt und muss weniger häufig ausgetauscht werden.

HINWEIS!



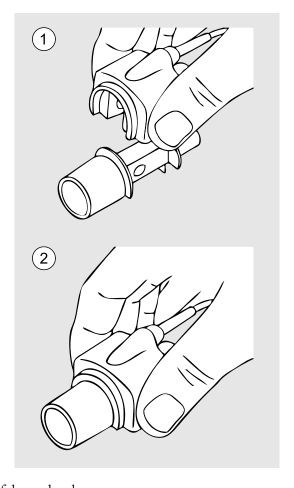
Die CO2-Überwachung gleicht Veränderungen des Umgebungsluftdrucks automatisch aus. Der CO₂-Monitor muss die Anforderungen gemäß ISO 80601-2-55 erfüllen (Medizinische elektrische Geräte – Besondere Festlegungen für die grundlegende Sicherheit und grundlegenden Leistungsmerkmale von Überwachungsgeräten für Atemgase).

5.8.5.2 So schließen Sie den EtCO₂-Sensor an

Schließen Sie das CO₂-Sensorkabel an den CO₂-Anschluss am Beatmungsgerät an (gemäß Anleitung 5.8.1 Verbinden und Trennen der Kabel, Seite 104).

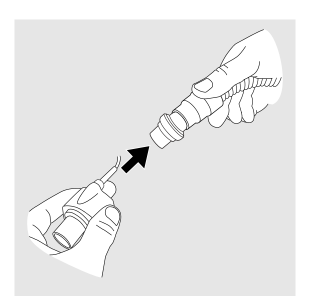
Eine grüne LED zeigt an, dass der CO₂-Sensor betriebsbereit ist.

2 Klicken Sie den CO₂-Sensor auf den Atemwegadapter. Wenn er ordnungsgemäß aufgesteckt ist, rastet er hörbar ein.

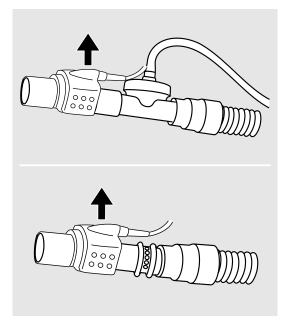


Führen Sie ein CO₂-Nullstellungsverfahren durch.

Schließen Sie den Atemwegadapter an das Patientenschlauchsystem an.



Achten Sie darauf, den CO₂-Sensor mit der LED nach oben zu positionieren.



Das Beatmungsgerät erkennt automatisch den installierten Sensor (auch nach dem Aus-/Einschalten oder nach einem Stromausfall).

WARNUNG



Der CO₂-Sensor darf nicht mit dem Patienten in Berührung kommen.

CO₂-Nullstellung

Wenn der Atemwegadapter ausgetauscht wird, sollte eine CO₂-Nullstellung durchgeführt werden. Darüber hinaus ist eine Nullstellung nur erforderlich, wenn ein Versatz der überwachten CO2 -Werte beobachtet wird oder wenn die Meldung "CO2-Sensor-Präzision unspezifiziert" angezeigt wird.



Die CO₂-Nullstellung kann über die Seite "FiO₂/CO₂-Kalibrierung" durchgeführt werden, siehe 5.2.3 Menü-Übersicht, Seite 57

LED-Status	Beschreibung
Dauerhaftes grünes Licht	System intakt
Blinkendes grünes Licht	Nullstellung läuft
Dauerhaftes rotes Licht	Sensorfehler
Blinkendes rotes Licht	Adapter prüfen

Wartung

Der CO₂-Sensor braucht nicht regelmäßig gewartet zu werden.

Um die CO₂-Sensorwerte zu verifizieren, ist jährlich eine Gas-Referenzpunktkontrolle durchzuführen, vorzugsweise anlässlich des Service des Beatmungsgeräts.



Durchführung der Gas-Referenzpunktkontrolle siehe Servicehandbuch des Beatmungsgeräts.



WARNUNG

Versuchen Sie unter keinen Umständen, den CO₂-Sensor selbst zu reparieren. In diesem Fall übernimmt der Hersteller keinerlei Verantwortung für die Leistung und Sicherheit des CO₂-Sensors.

Reinigung

WARNUNG



- Gehen Sie beim Reinigen des Geräts stets vorsichtig vor, um Beschädigungen zu vermeiden.
- Es darf keine Flüssigkeit in den CO₂-Sensor gelangen.
- Reinigen Sie das T-Stück mit Stopfen immer, wenn es von einem neuen Patienten benutzt werden soll. Alle Teile, die mit dem Atemgas in Kontakt kommen, müssen gereinigt werden.



- Nehmen Sie den Atemwegadapter vor der Reinigung ab.
- Der CO₂-Sensor darf nicht sterilisiert werden.
- Der CO₂-Sensor darf nicht autoklaviert werden.

Reinigen Sie die Außenseite des CO₂-Sensors mit einem fusselfreien Tuch, das leicht mit Ethanol oder Isopropylalkohol (< 70 %) angefeuchtet wurde.

Entsorgung

Der CO₂-Sensor muss gemäß den vor Ort geltenden Umweltrichtlinien im Hinblick auf die Entsorgung gebrauchter Geräte und Teile entsorgt werden.

5.8.6 Verwendung des Beatmungsgeräts zusammen mit dem PtcCO₂-Kabel

Zur Überwachung des transkutanen CO₂-Partialdrucks (PtcCO₂) kann ein externer Monitor an das Beatmungsgerät angeschlossen werden. Dazu wird das PtcCO₂-Zubehörkabel benötigt. Angaben zum PtcCO₂-Kabel siehe 9 Zubehör und Teile, Seite 199.

HINWEIS!



Das PtcCO₂-Kabel und der EtCO₂-Sensor werden mit dem gelben CO₂-Anschluss des Beatmungsgeräts verbunden. Es kann immer nur ein CO₂-Messinstrument angeschlossen werden.

Nach dem Anschluss kann das Beatmungsgerät folgende Funktionen ausführen:

- Anzeige der überwachten Werte und Aufnahme dieser Werte in die Trendansichten.
- Speicherung der überwachten Werte im internen Speicher. Die PtcCO₂-Werte werden auch in den Datenbestand einbezogen, der von der Breas PC-Software heruntergeladen und analysiert werden kann.
- Wiedergabe der CO₂-Alarme auf dem externen PtcCO₂-Monitor.
- Automatische Erkennung des Sensors (auch nach dem Aus-/Einschalten oder nach einem Stromausfall).

5.8.7 Verwendung des Beatmungsgeräts mit dem SpO₂-Modul



Sicherheitshinweise, Warnvorschriften, Produktbeschreibung, Installations-, Bedienungs-, Reinigungs- und Wartungsvorschriften sowie technische Daten entnehmen Sie der Gebrauchsanweisung für das SpO₂-Modul.

Das SpO₂-Modul ermöglicht den Anschluss an einen SpO₂-Sensor zur Messung der funktionellen Sauerstoffsättigung des arteriellen Hämoglobins (SpO₂) und der Pulsfrequenz. Das SpO₂-Modul kann an das Vivo 45 LS angeschlossen werden, um die SpO₂-Messungen zu überwachen und zu speichern.

Die SpO₂-Messungen werden im Datenspeicher gespeichert, der auf einen PC heruntergeladen und mit der PC-Software des gelesen werden kann.

Das Vivo 45 LS erkennt automatisch den installierten Sensor (auch nach dem Aus-/Einschalten und nach einem Stromausfall).

5.8.8 Verwendung des Beatmungsgeräts mit Effort-Messgurten



HINWEIS!

Das Effort-Messgurt-Modul und die Fernstart-/Fernstopptaste nutzen den gleichen Anschluss am Beatmungsgerät. Es kann immer nur ein Zubehörteil angeschlossen werden.

Effort-Gurt-Kommunikationsbox

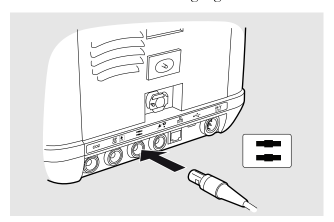
An das Beatmungsgerät können maximal zwei Effort-Messgurte angeschlossen werden. Dazu sind die Gurte an das Messmodul anzuschließen.

Wenn das Effort-Messgurt-Modul angeschlossen ist, kann das Beatmungsgerät folgende Funktionen ausführen:

- Durchführung eines Inbetriebnahmetests bei angeschlossenem Effort-Messgurt.
- Prüfung des Gurts auf interne Schäden.
- Anzeige der Echtzeitwerte von Effort-Messgurten auf der Monitoring-Seite.
- Aufnahme der Gurtmessungen in den internen Speicher. Die Gurtmesswerte werden auch in den Datenbestand einbezogen, der von der Breas PC-Software heruntergeladen und analysiert werden kann.
- Automatische Erkennung angeschlossener Gurte (auch nach dem Aus-/Einschalten oder nach einem Stromausfall).

Effort-Messgurt anschließen

- 1. Verbinden Sie die schwarzen Pins des Kabelsatzes mit dem Effort-Messgurt.
- Verbinden Sie den Kabelstecker mit dem Modul.
- 3. Schließen Sie das Übertragungsmodul an das Beatmungsgerät an.



Verbindungsstatus des Effort-Messgurts

Der Verbindungsstatus der Effort-Messgurte wird von den LEDs am Modul und vom Gurtsymbol im Display angezeigt.

Status	Anzeige
Verbindung OK	 Übertragungsmodul Grüne LED für jeden Effort-Messgurt. Vivo 45 LS Display Weiße Gurte als Symbol.
Übertragungsmodul angeschlossen, aber kein Gurt angeschlossen	 Übertragungsmodul Rote LED für den nicht angeschlossenen Gurt. Grüne LED für den angeschlossenen Gurt. Vivo 45 LS Display Weißer Gurt für den angeschlossenen Gurt. Roter Gurt für den nicht angeschlossenen Gurt.
Übertragungsmodul nicht angeschlossen	 Übertragungsmodul Keine LED leuchtet. Vivo 45 LS Display Kein Gurtsymbol.

5.8.9 Verwendung des Beatmungsgeräts mit Fern-Start/Stopp

HINWEIS!

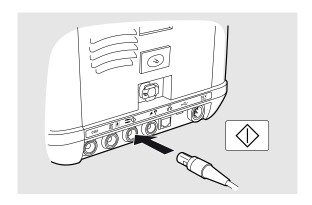


Das Effort-Messgurt-Modul und die Fernstart-/Fernstopptaste nutzen den gleichen Anschluss am Beatmungsgerät. Es kann immer nur ein Zubehörteil angeschlossen werden.

5.8.9.1 Fern-Start/Stopp anschließen

Schließen Sie das Fernstart-/-Stopp-Kabel an das Beatmungsgerät an.

> Sicherheitshinweise, Warnvorschriften, Produktbeschreibung, Installations-, Bedienungs-, Reinigungs- und Wartungsvorschriften sowie technische Daten entnehmen Sie der Gebrauchsanweisung für den Fern-Start/Stopp.

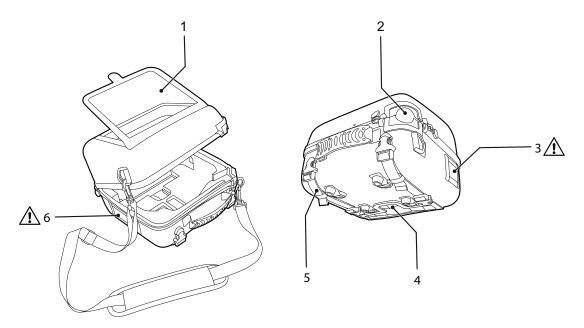


Verwendung des Beatmungsgeräts mit dem Fallschutzkoffer 5.8.10

Der Fallschutzkoffer dient dem zusätzlichen Schutz des Beatmungsgeräts beim Transport sowie im Krankenhaus, in Pflegeeinrichtungen und häuslichen Umgebungen. Er kann während des Betriebs des Beatmungsgeräts verwendet werden, z.B. montiert an einem Rollstuhl, in einem Fahrzeug oder während des Tragens von Hand.

Der Fallschutzkoffer schützt das Beatmungsgerät während des normalen Gebrauchs vor äußeren Einwirkungen wie Stößen, Wasserspritzern, Sonnenlicht, Staub und Verunreinigungen.

Der Fallschutzkoffer hat folgende Funktionen:



- 1. Klarsichtfenster für den Zugriff auf Bedienfeld und Tasten
- Anschluss für Patientenschlauchsystem
- 3. Kühllufteinlass
- 4. Anschluss für Kabel und O2-Zufuhr
- Befestigungslaschen
- 6. Patientenlufteinlass

VORSICHT



Die Luftein- und -auslässe dürfen nicht abgedeckt werden.

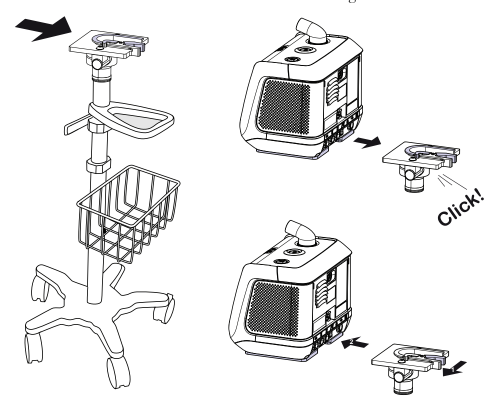
5.8.11 Verwendung des Vivo 45 LS mit dem Fahrgestell

Bestimmungsgemäßer Gebrauch

Das Fahrgestell dient dazu, den Patienten während der Beatmungsbehandlung mobil zu halten. Das Fahrgestell darf nur in Innenräumen und in der Krankenhausumgebung verwendet werden. Das Fahrgestell besteht aus einem Fahrwerk und einer Halterung.

Dieser Abschnitt beschreibt die Verwendung des Vivo 45 LS mit einem Fahrgestell mit Montageplatte.

Montieren und demontieren Sie das Vivo 45 LS wie abgebildet:



Die Grundplatte wird mit zwei Schrauben am Fahrgestell befestigt.

Gehen Sie mit dem Fahrgestell vorsichtig vor, wenn das Beatmungsgerät montiert ist, um ein Fallen des Gestells zu vermeiden. Das Fahrgestell kann bis zu 10° gekippt und wieder in die vertikale Position gebracht werden, wenn es gemäß den nachstehenden Gewichtsangaben beladen wird.

WARNUNG



Das zulässige Höchstgewicht des Fahrgestells mitsamt Zubehör beträgt 37 kg. (Grundgewicht Fahrgestell = 12 kg, max. externe Zusatzlast = 25 kg)

- Die zulässige Höchstlast des Fahrgestellkorbs beträgt 0,9 kg.
- Die zulässige Höchstbelastung des IV-Ständers beträgt 3 kg.
- Die zulässige Höchstbelastung der Dreieckshalterung am Fahrgestell beträgt 9 kg.
- Die zulässige Höchstbelastung des E-Zylinder-Halters beträgt 7,9 kg.

Wartungsfrei.

5.8.12 Verwendung der Klick-in-Befeuchterkammer



WARNUNG



Vor der Verwendung des Vivo 45 LS mit dem Befeuchter ist das Kapitel "Befeuchtung" zu lesen.

VORSICHT



Klick-in-Befeuchterkammer und Schlauchheizung sind nur bei Netzanschluss aktivierbar. Bei Ausfall der Netzspannung und Einschalten der internen bzw. externen Batterie werden der Befeuchtereinsatz und die Schlauchheizung automatisch ausgeschaltet.

HINWEIS!



Maximale Aufwärmphase des Befeuchters im Normalbetrieb: 30 Minuten

Die Befeuchterkammer befeuchtet die Atemluft des Patienten. Er ist ausschließlich für die nichtinvasive Anwendung vorgesehen. Die Befeuchterkammer darf nur für einen einzigen Patienten verwendet werden. Eine Wiederverwendung für andere Patienten birgt das Risiko von Keimverschleppung. Das Vivo 45 LS darf nicht bewegt oder transportiert werden, wenn eine gefüllte Befeuchterkammer installiert ist.

5.8.12.1 Voraussetzungen

- Die Befeuchterkammer muss installiert sein, um auf die Befeuchtereinstellungen im Menü des Beatmungsgeräts zugreifen zu können. Das gilt sowohl im Klinik- als auch im Heimmodus. Wenn die Befeuchterkammer entnommen und nach der Verwendung wieder eingesetzt wird, merkt sich das Beatmungsgerät die verwendete Luftfeuchteeinstellung.
- Der Befeuchtereinsatz ist nur während der Therapie aktiv. Wenn sich das Beatmungsgerät im Standby-Modus befindet, stoppt die Luftbefeuchtung.

5.8.13 Einsetzen der Befeuchterkammer



VORSICHT



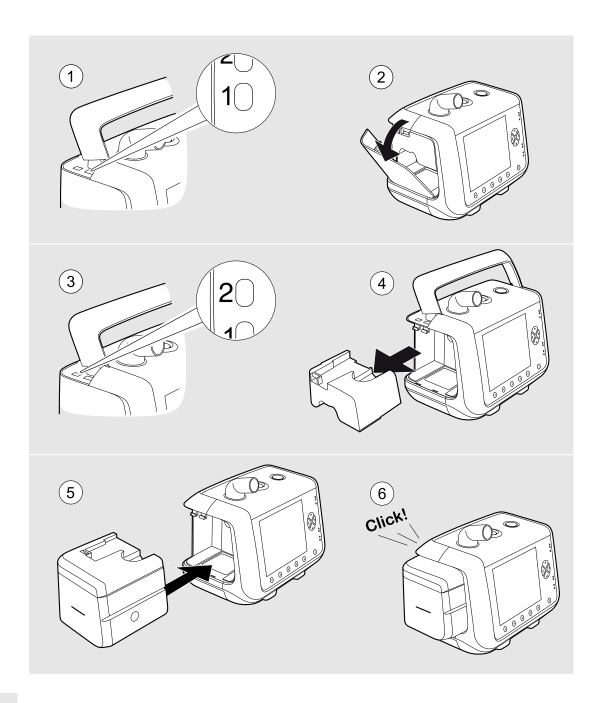
Schalten Sie den Luftbefeuchter nicht ein, wenn die Befeuchterkammer nicht gefüllt ist, da sonst die Befeuchterelektronik beschädigt werden könnte.

HINWEIS!



Falls ein Klick-in-Akku im Beatmungsgerät installiert ist, muss er vor dem Einsetzen der Befeuchterkammer herausgenommen werden.

Führen Sie die Schritte aus der nachstehenden Abbildung durch, um die Befeuchterkammer in das Beatmungsgerät einzusetzen.



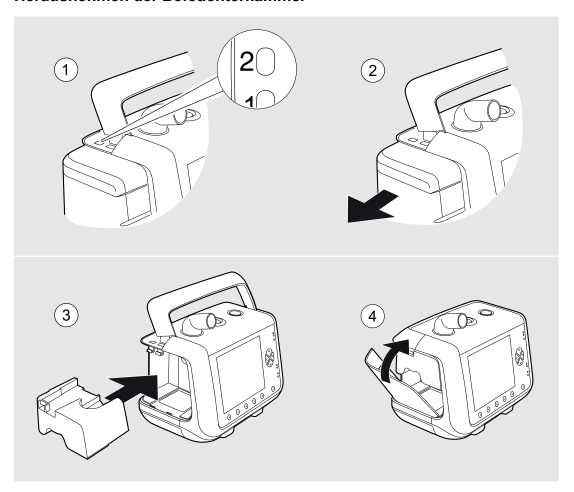
VORSICHT



Vergewissern Sie sich vor dem Einschalten, dass die Befeuchterkammer korrekt eingesetzt worden ist.

Lagern Sie den Luftwegs-Adapter an einem sauberen, staubfreien Ort.

5.8.14 Herausnehmen der Befeuchterkammer



VORSICHT



Der Luftwegs-Adapter darf erst nach dem Herausnehmen der Befeuchterkammer eingesetzt werden.

WARNUNG



Vor dem Einsetzen oder Herausnehmen der Befeuchterkammer immer die Therapie

Achten Sie darauf, dass das Vivo 45 LS mit eingesetzter Befeuchterkammer tiefer als der Patient und auf einer geraden, stabilen Fläche steht. Das dient der Verhinderung von Schäden durch versehentliches Verschütten oder durch Kondensation bzw. überschüssiges Wasser, das aus dem Patientenschlauch in den Patientenanschluss fließt.



Füllen Sie niemals Wasser in die Befeuchterkammer oder entleeren Sie diese, wenn diese an das Beatmungsgerät angeschlossen wird.

Sollte der Behälter nach dem Befüllen außen nass sein, trocknen Sie ihn mit einem fusselfreien Tuch ab, bevor Sie ihn wieder an das Beatmungsgerät anschließen.

WARNUNG



Vermeiden Sie den Kontakt mit der Heizplatte oder dem heißen Wasser in der Befeuchterkammer, wenn der Befeuchter eingeschaltet oder noch nicht abgekühlt ist, da dies zu Verbrennungen führen kann. Lassen Sie die Heizplatte und das Wasser 10 Minuten abkühlen.

5.8.14.1 Wasser in die Befeuchterkammer einfüllen

VORSICHT



Die Befeuchterkammer darf nur mit destilliertem oder sterilisiertem Wasser oder abgekochtem, abgekühltem Leitungswasser befüllt werden. Dadurch werden Ablagerungen reduziert und die Lebensdauer des Wasserbehälters verlängert.



Füllen Sie niemals heißes Wasser in die Befeuchterkammer.



Beachten Sie das maximale Fassungsvermögen des Behälters. Füllen Sie die Befeuchterkammer nur maximal bis zur Höchstmarke auf.



Achten Sie nach dem Befüllen und Einsetzen des Behälters darauf, dass der Deckel mit seiner Dichtung fest abschließt. Stellen Sie außerdem sicher, dass die Befeuchterkammer korrekt positioniert ist und fest im Beatmungsgerät sitzt.



Bei normalem täglichem Gebrauch sollte die Dichtung nicht vom Deckel entfernt werden.



Achten Sie darauf, dass alle Teile trocken sind, bevor Sie das Beatmungsgerät an die Netzspannung anschließen und in Betrieb nehmen.

HINWEIS!



Zulässige Betriebsdauer mit einer Befeuchterfüllung

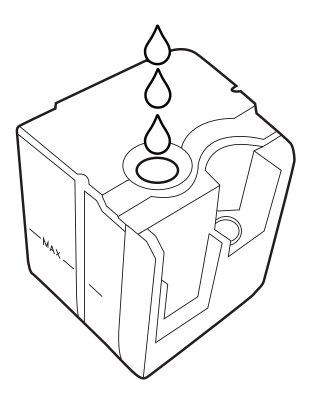
Voreinstellung (3): 16 Stunden und 40 Minuten Maximale Einstellung (5): 8 Stunden und 40 Minuten

Nehmen Sie den Befeuchterkammer heraus; vgl. 5.8.14 Herausnehmen der Befeuchterkammer, Seite 121.

Das Wasser wird über einen der Luftweganschlüsse in den Behälter eingefüllt.

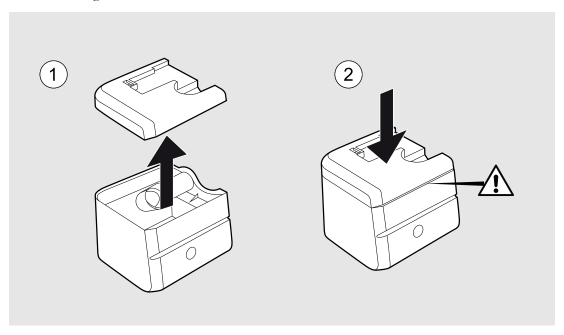
Nicht die Höchststandsmarke überschreiten! Eine bis zum Höchstfüllstand gefüllte Befeuchterkammer enthält etwa 350 ml.

Sie können auch den Deckel abnehmen und das Wasser von oben in den Behälter gießen.



5.8.14.2 Öffnen der Befeuchterkammer

Nehmen Sie den Deckel der Befeuchterkammer ab, wenn Sie den Behälter manuell leeren oder reinigen wollen.



VORSICHT



Achten Sie darauf, dass die Befeuchterkammer mit dem Deckel vollständig abgedichtet ist.

5.8.14.3 Befeuchtung aktivieren

- Füllen Sie Wasser in den Behälter und setzen Sie den Behälter ein.
- Schließen Sie das Beatmungsgerät an eine Steckdose an.
- 1. Wählen Sie auf der Seite **Wählen Sie im Menü "Extras"** die Einstellungen für **Einstellungen Heiz./Befeucht.**.
- 2. Wählen Sie die **Befeuchtereinstellung** und legen Sie den Feuchtegrad fest. 1 ist die niedrigste Einstellung, 5 die höchste.
- 3. Wählen Sie "Befeuchter" und setzen Sie die Einstellung auf "Ein".
- 4. Der Luftbefeuchter ist jetzt aktiviert. Bei Therapiebeginn schaltet er sich ein.

5.8.14.4 Reinigen der Befeuchterkammer

- 1 Öffnen Sie die Befeuchterkammer wie in 5.8.14.2 Öffnen der Befeuchterkammer, Seite 123 beschrieben.
- 2 Reinigen Sie die Teile der Befeuchterkammer entweder manuell mit einem milden Reinigungsmittel oder im Geschirrspüler.
- 3 Bei Mineralablagerungen in der Befeuchterkammer lösen Sie diese, indem Sie Zitronensäure 30 Minuten lang einwirken lassen und diese mit warmem Wasser abspülen.

Zur Desinfektion der Befeuchterkammer verwenden Sie die nachstehend aufgeführten Reinigungsmittel. Die Befeuchterkammer kann mindestens 20 Mal desinfiziert werden, ohne dass sich ihr Zustand verschlechtert.

Desinfektionsmittel	Dauer
Gigasept® FF 5%-Lösung	15 Minuten
Steranios 2%-Lösung	10 Minuten

5.8.15 Verwendung des Patientenschlauchsystems mit Schlauchheizung

Das Beatmungsgerät kann mit dem optionalen Patientenschlauchsystem mit Schlauchheizung verwendet werden.

Bei Verwendung der Schlauchheizung kann es bis zu 3 Minuten dauern, bevor die Patientenluft bei einer Ausgangstemperatur von 23 \pm 2° C die eingestellte Betriebstemperatur erreicht.

Voraussetzungen

Die Schlauchheizung arbeitet nur während der Therapie. Wenn sich das Beatmungsgerät im Standby-Modus befindet, stoppt die Schlauchheizung.



Lesen Sie vor Verwendung des Patientenschlauchsystems die Bedienungsanleitung für das Patientenschlauchsystem mit Schlauchheizung.

5.8.15.1 **Anschluss des Patientenschlauchsystems**

Schließen Sie das Schlauchsystem wie in 4.4 Anschluss des Patientenschlauchsystems, Seite 48 beschrieben an.

Wenn das Patientenschlauchsystem angeschlossen ist, aktivieren Sie die Schlauchheizung.

5.8.15.2 Aktivieren der Schlauchheizung

Schließen Sie das Beatmungsgerät an eine Steckdose an.

- Wählen Sie auf der Seite Wählen Sie im Menü "Extras" die Einstellungen für Einstellungen Heiz./Befeucht..
- Wählen Sie "Temp. Schlauchheizung" und stellen Sie die vom Atemtherapeuten verordnete Temperatur ein.
- Wählen Sie "Schlauchheizung" und "Ein".

Die Schlauchheizung ist jetzt aktiviert. Bei Therapiebeginn schaltet sie sich ein.

6 **Alarme**

WARNUNG



Die einstellbaren Alarmgrenzen sollten jedes Mal, wenn Beatmungseinstellungen am Beatmungsgerät verändert werden, neu angepasst werden.

VORSICHT



Lassen Sie während eines Alarmzustands einen Patienten niemals unbeaufsichtigt.



Die Einstellung der Alarmgrenzen auf extreme Werte kann den Patienten Gefahren aussetzen.

Zulässige verteilte Alarmsysteme sind ausschließlich der Vivo 45 LS-Fernalarm mit Kabel und die Vivo 45 LS-Schwesternrufkabel von Breas Medical.

HINWEIS!



Die Alarmeinstellungen werden während eines längeren Stromausfalls beibehalten.

Dieses Kapitel beschreibt die Alarmfunktionen des Beatmungsgeräts.

6.1 **Alarmfunktion**

Die Alarmfunktion des Beatmungsgeräts besteht aus den Alarm-LEDs am Bedienfeld, einem akustischen Alarm und Alarmmeldungen auf dem Display (Überblick über die Positionen der LEDs siehe Abschnitt "Bedienfeld").

6.1.1 Alarmanzeige

Sobald ein Alarmzustand erkannt wird, setzen das Beatmungsgerät und (falls angeschlossen) die Fernalarm-Einheit ohne Verzögerung einen Alarm ab.

Wenn ein Alarmzustand eintritt, wird der Alarm auf drei Arten angezeigt:

Farbige LED auf dem Bedienfeld:

Gibt die Priorität des aktiven Alarms an.

- Hohe Priorität: rot, blinkt 2 Mal pro
- Mittlere Priorität: gelb, blinkt alle 2



Alarmtext auf dem Display:

Zeigt den Namen des aktiven Alarms

Wenn mehrere Alarmzustände erreicht wurden, laufen die Alarmbeschreibungen über das Display. Die Alarme mit der höchsten Priorität werden zuerst angezeigt. Das Symbol ">>" weist darauf hin, dass mehr als 1 Alarm abgesetzt wurde.

Für detaillierte Informationen über einen Alarm drücken Sie die Info-Taste auf der Vorderseite links unten.

Rückatmung

Akustische Signale

- Hohe Priorität: 3 Signale gefolgt von 2 weiteren. Die Signalfolge wird nach einer Pause von 0,5 s und danach mit einer Pause von 3 s wiederholt.
- Funktionsfehler: Dasselbe Signal wie der Hochprioritätsalarm oder ein konstantes Signal, je nach Art des Funktionsfehlers.
- Mittlere Priorität: 3 Signale, mit niedrigerer Frequenz als der Hochprioritätsalarm. Die Signalfolge wird nach einer Pause von 6 s wiederholt.
- **Informationen:** 1 Signal mit niedriger Frequenz. Das Signal wird nach 5 s Pause wiederholt. Nach fünfmaliger Wiederholung stoppt das Signal.

Lautstärke Alarmsignal: Einstellbar von 45 bis 85 dB(A), gemessen aus 1 m. Genauigkeit: \pm 5 dB(A).



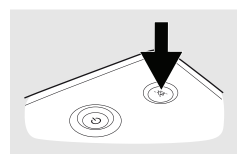
Bei Stromausfall ertönt ein Netzausfallsignal.

Falls die externe Gleichspannungsquelle unter die Warngrenze absinkt und dies die letzte Stromquelle ist, erscheint die Warnung für niedrige externe Batterie. Wenn die Kapazität des Akkus, die als letzte Stromversorgungsquelle dient, unter die Warngrenze fällt, löst der Alarm "Letzte Spg-Qu. Tief" aus.

6.1.2 Stummschaltung des akustischen Signals

Das akustische Alarmsignal eines aktiven Alarms kann durch Drücken der Stummschaltungstaste 60 Sekunden lang stummgeschaltet werden. Das akustische Alarmsignal kann durch erneutes Drücken der Taste "Stummschaltung" wieder aktiviert werden.

Wenn während der Stummphase ein neuer Alarmzustand eintritt, wird das akustische Alarmsignal erneut aktiviert.



6.1.3 Vorab-Stummschaltung des akustischen Signals

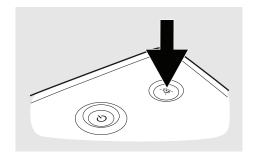
Das akustische Signal kann für die nächsten 2 Minuten abgeschaltet werden.



VORSICHT

In dieser Zeit werden neue Alarme nur durch visuelle Signale angezeigt und das akustische Signal wird nicht aktiviert.

- Drücken und halten Sie ca. 3 Sekunden lang die Stummschaltungstaste.
 - ⇒Eine Bestätigungsaufforderung wird angezeigt.



Zum Bestätigen OK drücken.

6.1.4 Alarmrücksetzung

Ein Alarm wird automatisch rückgestellt, sobald die Ursache für den Alarm behoben ist.

Lesen Sie in den Alarmbeschreibungen die Informationen über mögliche Ursachen und führen Sie gegebenenfalls Behebungsmaßnahmen durch.



WARNUNG



Falls ein Alarmzustand nicht behoben werden kann, unterbrechen Sie die Behandlung und veranlassen einen Service für das Beatmungsgerät.

Bedienerposition 6.2

Um den akustischen Anteil eines Alarms wahrzunehmen, muss sich der Bediener in Hörweite des Beatmungsgerätes aufhalten. Die Alarmlautstärke kann angepasst werden. Um den optischen Anteil eines Alarms und dessen Priorität wahrzunehmen, darf sich der Bediener nicht weiter als 4 m vom Beatmungsgerät entfernt und innerhalb eines Winkels von 30° zum Display des aufhalten.

6.3 Physiologische Alarme

Das Beatmungsgerät aktiviert nur die Alarme, die für die angewendete Behandlung relevant sind. Wenn Sie Modi oder Behandlungseinstellungen ändern, prüfen Sie die Alarmeinstellungen.

6.3.1 Druck-Hoch-Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Druck Hoch
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Ein Druck-Hoch-Alarm wird ausgelöst, wenn der Patientendruck die eingestellte Druck-Hoch-Alarmgrenze für drei aufeinanderfolgende Atemzüge erreicht. Auch bei einer Überschreitung von 76 cmH ₂ O wird der Alarm aktiviert.
mögliche Ursachen	Diskrepanz zwischen Druck- und Alarmeinstellung.
	Husten während der Inspiration.
	 Veränderungen von Atemwegwiderstand und/oder Compliance.
Reset-Bedingung	Ein voller Atemzug erfolgt mit Höchstdruck unterhalb der Alarmgrenze.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS setzt die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort. Der aktuelle Atemzug wird jedoch beendet, wenn die Druck-Hoch-Alarmgrenze erreicht wird.
Einstellbereich	• 5 cmH ₂ O bis 70 cmH ₂ O
	Bitte beachten Sie, dass der Alarm Druck hoch nicht für einen Wert unterhalb des Alarms Druck Tief eingestellt wer- den kann .
Einstellungsraster	Unter 10 cm H_2O : 0,5 cm H_2O Über 10 cm H_2O : 1,0 cm H_2O
Anzeige	Die Alarmeinstellung "Druck Hoch" wird durch eine rote Linie im Druckbalken dargestellt.
	11:04 PCV(A)-Erwachsene Druck cmH2O 2

6.3.2 Druck-Tief-Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Druck Tief
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Ein Druck-Tief-Alarm wird ausgelöst, wenn das Vivo 45 LS die Druck-Tief-Alarmgrenze länger als 15s nicht erreicht.
mögliche Ursachen	Diskonnektion des Patientenschlauchsystems.
	Diskrepanz zwischen Druck- und Alarmeinstellung.
	 Leckage der Maske oder anderer Komponenten im Patientenschlauchsystem.
Reset-Bedingung	Der Druck steigt über die Alarmgrenze.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS setzt die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort.
Einstellbereich	• 1 cmH ₂ O bis 50 cmH ₂ O
	Bitte beachten Sie, dass der Alarm "Druck Tief" nicht über dem Wert für Insp Druck oder dem Alarm "Druck Hoch" eingestellt werden kann.
Einstellungsraster	Unter 10 cmH ₂ O: 0,5 cmH ₂ O Über 10 cmH ₂ O: 1,0 cmH ₂ O
Einstellungs-Display	Die Alarmeinstellung Druck tief wird durch eine rote Linie im Druckbalken dargestellt.
	11:04
	PCV(A)-Erwachsene
	Druck cmH2O 0 10 20 30 40 50 60 70 2
	Atemzugvolumen ml 0 1000 2000 3000

6.3.3 HochPEEP-Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Hoch PEEP
Priorität	Mittel
Alarmbedingung	Der Alarm HochPEEP wird ausgelöst, wenn der gemessene PEEP den eingestellten Wert länger als 15 s um 30% überschreitet.
mögliche Ursachen	Leckageventil ist blockiert.
	Zu kurze Exspirationszeit.
	 Veränderungen von Atemwegwiderstand und/oder Compliance.
	Defektes Ausatemventil.
	Obstruiertes Ausatemventil.
Reset-Bedingung	PEEP PEEP ist unter die Alarmgrenze gefallen (weniger als 30% über dem Sollwert).
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS setzt die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort.
Einstellbereich	• "Ein"
	• Aus

6.3.4 TiefPEEP-Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Tief PEEP
Priorität	Mittel
Alarmbedingung	Der Alarm Tief PEEP wird ausgelöst, wenn der gemessene PEEP mindestens 60 s um 30% unter dem Sollwert liegt.
mögliche Ursachen	Übermäßige Leckage.Defektes Ausatemventil.
Reset-Bedingung	PEEP PEEP hat die Alarmgrenze überschritten (mehr als 30% unter dem Sollwert).
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS setzt die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort.
Einstellbereich	• "Ein"
	• Aus

Vti hoch (Alarm "Eingeatmetes-Atemzugvolumen-Hoch") 6.3.5

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Vti Hoch
Priorität	Mittel
Alarmbedingung	Ein Alarm "Eingeatmetes Atemzugvolumen Hoch" wird ausgelöst, wenn das überwachte eingeatmete Atemzugvolumen die eingestellte Alarmgrenze für "Eingeatmetes Atemzugvolumen Hoch" 15 Sekunden überschreitet.
Mögliche Ursache	Diskrepanz zwischen eingeatmetem Atemzugvolumen- und Alarmeinstellung.
	• Druckeinstellungen führen zur Überschreitung des eingestellten Alarmniveaus durch das eingeatmete Atemzugvolumen.
	• Leckage der Maske oder anderer Komponenten im Patientenschlauchsystem.
	• Diskrepanz zwischen gewähltem und verwendetem Patientenschlauchsystem.
Reset-Bedingung	Wenn das eingeatmete Atemzugvolumen unterhalb der eingestellten Alarmgrenze liegt
Einstellbereich	• Erwachsenenmodus: 150 ml bis 2500 ml
	• Pädiatriemodus: 30 ml bis 600 ml
	• Aus
Einstellungsraster	10 unter 600 ml, 100 über 600 ml
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

6.3.6 Alarm "Vti-Tief" (Eingeatmetes Atemzugvolumen Tief)

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Vti Tief
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Ein Alarm "Eingeatmetes Atemzugvolumen Tief" wird ausgelöst, wenn das überwachte eingeatmete Atemzugvolumen die eingestellte Alarmgrenze für "Eingeatmetes Atemzugvolumen Tief" 15 Sekunden nicht erreicht.
Mögliche Ursache	Diskrepanz zwischen eingeatmetem Atemzugvolumen- und Alarmeinstellung.
	 Veränderungen von Atemwegwiderstand und/oder Compliance.
Einstellbereich	• Erwachsenenmodus: 100 ml bis 2000 ml
	• Pädiatriemodus: 20 ml bis 500 ml
	• Aus
Einstellungsraster	10 unter 600 ml, 100 über 600 ml
Reset-Bedingung	Ein voller Atemzug über der eingestellten Alarmgrenze
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

Alarm "MV_i-Hoch" (Alarm "Eingeatmetes Minutenvolumen hoch") 6.3.7

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	MVi Hoch
Priorität	Mittel
Alarmbedingung	Ein Alarm "Eingeatmetes Minutenvolumen Hoch" wird ausgelöst, wenn das gemessene eingeatmete Minutenvolumen die Alarmgrenze 15 Sekunden überschreitet.
Mögliche Ursache	Diskrepanz zwischen Atemfrequenz, Eingeatmetes-Atem- zugvolumen-Einstellungen und Alarmeinstellung.
	• Erhöhte Atemfrequenz.
	 Leckage an einer Maske oder Komponente im Patientenschlauchsystem.
Reset-Bedingung	Wenn das eingeatmete Minutenvolumen unterhalb der eingestellten Alarmgrenzen liegt
Einstellbereich	• Erwachsenenmodus: 1,0 bis 40 l/min
	• Pädiatriemodus: 1,0 bis 20 l/min
	• Aus
Einstellungsraster	0,5 l/min
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

6.3.8 MV_i Tief (Alarm "Eingeatmetes Minutenvolumen Tief")

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	MVi Tief
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Ein Alarm "Eingeatmetes Minutenvolumen Tief" wird ausgelöst, wenn das überwachte Minutenvolumen die eingestellte Alarmgrenze länger als 15 Sekunden nicht erreicht.
Mögliche Ursache	Diskrepanz zwischen Atemfrequenz und Eingeatmetes- Atemzugvolumen-Einstellungen und der Alarmeinstellung.
	 Veränderungen von Atemwegwiderstand und/oder Compliance.
	Reduzierte Atemfrequenz.
Einstellbereich	 1,0 l/min bis 30 l/min (Erwachsenenmodus) 0,1 l/min bis 10 l/min (Pädiatriemodus)
	• Aus
Einstellungsraster	0,1 l bis 1,0 l, 0,5 l über 1,0 l.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

Alarm "Vte-Hoch" (Hohes ausgeatmetes AtemzugVolumenn) 6.3.9

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Vte Hoch
Priorität	Mittel
Alarmbedingung	Ein Alarm "Ausgeatmetes Atemzugvolumen Hoch" wird ausgelöst, wenn das überwachte Atemzugvolumen die eingestellte Alarmgrenze für "Atemzugvolumen Hoch" 15 Sekunden überschreitet.
Mögliche Ursache	Diskrepanz zwischen ausgeatmetem Atemzugvolumen- und Alarmeinstellung.
	 Diskrepanz zwischen gewähltem und verwendetem Patientenschlauchsystem.
	 Druckeinstellungen führen zur Überschreitung des einge- stellten Alarmniveaus durch das ausgeatmete Atemzugvolumen.
Einstellbereich	• 150 ml bis 2500 ml (Erwachsenenmodus)
	• 30 ml bis 600 ml (Pädiatriemodus)
	• Aus
Einstellungsraster	10 unter 600 ml, 100 über 600 ml
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

6.3.10 Alarm "Vt_e-Tief" (Tiefes ausgeatmetes Atemzugvolumen)

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Vte Tief
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Ein Alarm "Ausgeatmetes Atemzugvolumen Tief" wird ausgelöst, wenn das überwachte ausgeatmete Atemzugvolumen die eingestellte Alarmgrenze für "Ausgeatmetes Atemzugvolumen Tief" 15 Sekunden nicht erreicht.
Mögliche Ursache	Diskrepanz zwischen ausgeatmetem Atemzugvolumen- und Alarmeinstellung.
	 Veränderungen von Atemwegwiderstand und/oder Compliance.
	 Leckage an einer Maske oder Komponente im Patientenschlauchsystem.
Reset-Bedingung	Voller Atemzug über eingestellter Alarmgrenze
Einstellbereich	• 100 ml bis 2000 ml (Erwachsenenmodus)
	• 20 ml bis 500 ml (Pädiatriemodus)
	• Aus
Einstellungsraster	10 unter 600 ml, 100 über 600 ml
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

6.3.11 Alarm "MV_e -Hoch" ("Ausgeatmetes-Minutenvolumen-Hoch"-Alarm)

Element	Beschreibung
Alarmtext	MVe Hoch
Priorität	Mittel
Alarmbedingung	Der Alarm "Ausgeatmetes Minutenvolumen Hoch" wird ausgelöst, wenn das Minutenvolumen die eingestellte Alarmgrenze 15 Sekunden überschreitet.
Mögliche Ursache	 Diskrepanz zwischen Atemfrequenz, Atemzugvolumen- Einstellungen und Alarmeinstellung. Erhöhte Atemfrequenz.
Einstellbereich	 Erwachsenenmodus: 1,0 bis 40 l/min Pädiatriemodus: 1,0 bis 20 l/min Aus
Einstellungsraster	0,5 l/min
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

$\textbf{6.3.12} \quad \textbf{Alarm "MV}_{e}\textbf{-Tief" (Tiefes ausgeatmetes Minutenvolumen)}$

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	MVe Tief
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Der Alarm "Ausgeatmetes Minutenvolumen Tief" wird ausgelöst, wenn das Minutenvolumen die Alarmgrenze 15 Sekunden unterschreitet.
Mögliche Ursache	Diskrepanz zwischen Atemfrequenz, Atemzugvolumen- Einstellungen und Alarmeinstellung.
	 Veränderungen von Atemwegwiderstand und/oder Compliance.
	Reduzierte Atemfrequenz.
	 Leckage an einer Maske oder Komponente im Patientenschlauchsystem.
Einstellbereich	• 1,0 l/min bis 30 l/min (Erwachsenenmodus)
	• 0,1 l/min bis 10 l/min (Pädiatriemodus)
	• Aus
Einstellungsraster	0,1 l bis 1,0 l, 0,5 l über 1,0 l.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

6.3.13 Frequenz-Hoch -Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Frequenz Hoch
Priorität	Mittel
Alarmbedingung	Der Alarm Frequenz hoch wird ausgelöst, wenn die Alarm- grenze länger als 15 Sekunden überschritten wurde.
mögliche Ursachen	Diskrepanz zwischen Atemfrequenz- und Alarmeinstellung.
	• Erhöhte Atemfrequenz.
	• Zu empfindliche Einstellung des Inspirationstriggers.
Reset-Bedingung	Die Atemfrequenz fällt wieder unter die Alarmgrenze.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS setzt die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort.
Einstellbereich	• 10 bpm bis 70 bpm (Erwachsenen-Modus)
	• 10 bpm bis 99 bpm (Pädiatrie-Modus)
	• Aus
Einstellungsraster	1 bpm

6.3.14 Frequenz-Tief-Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Frequenz Tief
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Der Alarm Frequenz tief wird ausgelöst, wenn die gemessene Atemfrequenz die Alarmgrenze länger als 15 s unterschreitet.
mögliche Ursachen	Diskrepanz zwischen Atemfrequenz- und Alarmeinstellung.
	• Der Patient kann keine Atemzüge triggern, da die Inspirationstriggereinstellung zu hoch ist.
	• Schwächerwerden der spontanen Atmung des Patienten.
	• Diskonnektion des Patientenschlauchsystems.
Reset-Bedingung	Die Atemfrequenz steigt wieder über die Alarmgrenze.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS setzt die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort.
Einstellbereich	• 4 bpm bis 30 bpm (Erwachsenen-Modus, MPV-Modi)
	• 1 bpm bis 30 bpm (Erwachsenen-Modus, MPV-Modi)
	• 6 bpm bis 50 bpm (Pädiatrie-Modus)
	• Aus
Einstellungsraster	1 bpm

6.3.15 Apnoe Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Apnoe
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Der Alarm "Apnoe" wird ausgelöst, wenn im Sollzeitraum kein vom Patienten getriggerter Atemzug erkannt wird. Der Alarm "Apnoe" ist nur bei aktiviertem Inspirationstrig- ger verfügbar.
mögliche Ursachen	Patient atmet nicht mehr.
	Patient reduziert die spontane Atmung.
	• Diskonnektion des Patientenschlauchsystems.
	• Zu hohe Einstellung des Inspirationstriggers.
Reset-Bedingung	Das Vivo 45 LS hat einen Inspirationsversuch erkannt.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS setzt die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort.
Einstellbereich	• 5 bis 60 s. (Nicht-MPV-Modus)
	• 15 bis 900 s (MPV-Modus)
	• Aus
Einstellungsraster	5 s unter 15 s, 15 s über 15 s. MPV-Modus: 15 s unter 60 s. 60 s über 60 s.

6.3.16 **Diskonnektions-Alarm**



VORSICHT

Aufgrund der möglichen Kombinationsvielfalt von Therapieeinstellungen, Schlauchsystemkonfigurationen und Patientenanschlüssen kann ein einzelner Alarm in keinem Fall zuverlässig alle Diskonnektionen erkennen. Um zu gewährleisten, dass das Gerät die Trennung des Patienten (z. B. eine versehentliche Trennung des Patientenanschlusses vom Patienten) erkennt, sollte vor Therapiebeginn die Funktionsfähigkeit des Alarms Diskonnektion in der realen Therapiekonfiguration einschließlich Filter, Schlauchsystem, Verbindungen und Schnittstellen (Maske, Sonde, Kanäle usw.) geprüft werden.

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Diskonnektion
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Ein Diskonnektionsalarm wird ausgelöst, wenn der gemessene Flow den erwarteten Leckage-Flow mindestens 15 s überschreitet.
mögliche Ursachen	Zu hohe Leckage im Patientenschlauchsystem.
	Der Patient hat die Maske abgenommen.
	• Diskonnektion des Patientenschlauchsystems.
	Ventilsteuerung-Schlauchdiskonnektion
Reset-Bedingung	Die Leckage liegt wieder innerhalb der Grenzwerte.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS setzt die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort.
Einstellbereich	• "Ein"
	• Aus

6.3.17 Rückatmungs-Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Rückatmung (mit Leckage-Schlauchsystem) Rückatmung (mit Patientenschlauchsystem mit aktivem Ausatemventil)
Priorität	Hoch (mit Leckage-Schlauchsystem) Mittel (mit Patientenschlauchsysteme mit aktivem Ausatemventil)
Alarmbedingung	Leckage-Schlauchsystem Der Rückatmungs-Alarm wird ausgelöst, wenn die Leckage länger als 15 s unter dem Sollwert bleibt. Ausatemventil-Schlauchsystem Ein Rückatmmungsalarm wird ausgelöst, wenn das Ausatemventil länger als 10 aufeinanderfolgende Atemzüge blockiert ist. MPV-System Ein Rückatmungs-Alarm wird ausgelöst, wenn Luft länger als 10 aufeinanderfolgende Atemzüge in zurückströmt.
mögliche Ursachen	 Verstopftes oder blockiertes Patientenschlauchsystem. Fehlerhaftes Patientenschlauchsystem. Der Patient atmet durch das Mundstück aus. Verstopfter oder entfernter CO₂-Anschluss vom Leckage-Schlauchsystem.
	Diskonnektierte Steuerleitung von der Rückseite des Geräts oder vom aktiven Ausatemventil.
Reset-Bedingung	Die Leckage liegt wieder innerhalb der Grenzwerte. Der Bias-Flow wird wieder erreicht.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS setzt die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort.
Einstellbereich	"Ein"Aus

6.3.18 Obstruktionsalarm

Obstruktion
Hoch
Ein Obstruktionsalarm wird ausgelöst, wenn der Inspirationsatemschlauch blockiert wird und für mindestens zwei aufeinanderfolgende Atemzüge blockiert bleibt.
Sobald eine Obstruktion erkannt wird, verringert das Beat- mungsgerät bei jedem Atemzug den Atemwegsdruck auf den eingestellten PEEP. Die Therapie wird mit Beginn des nächsten Atemzyklus wie- der aufgenommen.
Wenn die überwachte Compliance und der überwachte Widerstand nach einem Atemzug normal werden.
 Hoch Tief Aus

6.3.19 Alarm "FiO₂-Hoch"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	FiO2 Hoch
Priorität	Mittel
Alarmbedingung	Ein Alarm "FiO ₂ -Hoch" wird ausgelöst, wenn der gemessene FiO ₂ -Wert die Alarmgrenze länger als 30 Sekunden überschreitet.
Mögliche Ursache	Erhöhter Sauerstoffzufluss.
	Rückgang der Minutenbeatmung.
Reset-Bedingung	FiO ₂ sinkt unter die Alarmgrenze
Einstellbereich	21% bis 100 %Aus
Einstellungsraster	1%
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

6.3.20 Alarm "FiO₂ Tief"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	FiO2 Tief
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Ein Alarm "FiO ₂ Tief" wird ausgelöst, wenn der gemessene FiO ₂ -Wert die Alarmgrenze länger als 30 Sekunden unterschreitet.
Mögliche Ursache	Reduzierter Sauerstoffzufluss.
	Diskonnektion am Sauerstoffeinlass.
	Anstieg der Minutenbeatmung.
	Hohe Leckage.
Einstellbereich	• 21% bis 100 %
	• Aus
Einstellungsraster	1%
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

$6.3.21 \quad SpO_2 \text{ -Hoch-Alarm}$

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	SpO2 Hoch
Priorität	Mittel
Alarmbedingung	Ein SpO ₂ -Hoch-Alarm wird ausgelöst, wenn der gemessene SpO ₂ die Alarmgrenze länger als 30 s überschreitet.
mögliche Ursachen	Sauerstoffzugabeflow zu hoch.
Reset-Bedingung	Der SpO ₂ -Wert fällt wieder unter die Alarmgrenze.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS setzt die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort.
Einstellbereich	• 90 bis 100 %
	• Aus
Einstellungsraster	1 %

Dieser Alarm erfordert einen angeschlossen SpO2 -Sensor.

6.3.22 SpO₂-Tief-Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	SpO2 Tief
Priorität	Hoch
Definition	Ein SpO ₂ -Tief-Alarm wird ausgelöst, wenn der gemessene SpO ₂ die Alarmgrenze länger als 30 s unterschreitet.
mögliche Ursachen	Sauerstoffzufuhr unzureichend.
	• Diskonnektion des Sauerstoffeinlasses.
	Gelieferte Atemzugvolumina zu gering.
Einstellbereich	85% bis 100 %
Einstellungsraster	1%
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

Dieser Alarm erfordert einen angeschlossen SpO2 -Sensor.

6.3.23 Alarm "EtCO₂ Hoch"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	EtCO2 Hoch
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Ein Alarm "EtCO ₂ -Hoch" wird ausgelöst, wenn der gemessene EtCO ₂ die Alarmgrenze länger als 30 Sekunden überschreitet.
Mögliche Ursache	Alarmgrenze zu tief eingestellt.
	Atemfrequenz zu tief.
	Geliefertes Atemzugvolumen zu tief.
	 Zu großer Totraum zwischen Patient und Leckageanschluss.
	• Der Ausatemanschluss/das Ausatemventil ist verstopft.
Einstellbereich	1 bis 99mmHg Aus
Einstellungsraster	1 mmHg
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

Dieser Alarm erfordert einen angeschlossen EtCO2-Sensor.

6.3.24 Alarm "EtCO₂ Tief"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	EtCO2 Tief
Priorität	Mittel
Alarmbedingung	Ein Alarm "EtCO ₂ -Tief" wird ausgelöst, wenn der gemessene EtCO ₂ die Alarmgrenze länger als 30 Sekunden unterschreitet.
Mögliche Ursache	Alarmgrenze zu hoch eingestellt.
	 Diskonnektion des Beatmungsgeräts.
	 Extreme Leckage im Patientenschlauchsystem/ Schnittstelle.
	Teilweise Obstruktion der Atemwege.
	Atemfrequenz zu hoch.
	Geliefertes Atemzugvolumen zu hoch.
	 Selbsttriggern des Beatmungsgeräts.
Einstellbereich	1 bis 99mmHg Aus
Einstellungsraster	1 mmHg
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

Dieser Alarm erfordert einen angeschlossen EtCO2-Sensor.

6.3.25 InspCO₂-Hoch.Alarm (Eingeatmetes CO₂ zu hoch)

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	InspCO2 Hoch
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Ein Alarm "Eingeatmetes CO ₂ Hoch" wird ausgelöst, wenn das gemessene eingeatmete CO ₂ die Alarmgrenze länger als 30 Sekunden überschreitet.
Mögliche Ursache	 Alarmgrenze zu tief eingestellt. Zu großer Totraum zwischen Patient und Ausatemventil/
	Leckageanschluss.
	Leckageanschluss/-ventil verstopft.
Einstellbereich	1 bis 99mmHg Aus
Einstellungsraster	1 mmHg
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

Dieser Alarm erfordert einen angeschlossen EtCO₂-Sensor.

6.3.26 Puls-Hoch-Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Puls Hoch
Priorität	Mittel
Alarmbedingung	Ein Puls-Hoch-Alarm wird ausgelöst, wenn der gemessene Puls die Alarmgrenze länger als 15 s überschreitet.
mögliche Ursachen	Unzureichende Atemunterstützung.
	 Sauerstoffzufuhr unzureichend.
	• Der PEEP-Wert ist zu hoch.
	• Mangelhafte Position der Fingersonde.
Reset-Bedingung	Der Puls fällt wieder unter die Alarmgrenze.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS setzt die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort.
Einstellbereich	30 bis 230 bpm (Schläge pro Minute) Aus
Einstellungsraster	5 bpm (Schläge pro Minute)

Dieser Alarm erfordert einen angeschlossen $\ensuremath{\mathsf{SpO}}_2$ -Sensor.

6.3.27 Puls-Tief-Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Puls Tief
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Ein Puls-Tief-Alarm wird ausgelöst, wenn der gemessene Puls die Alarmgrenze länger als 15 s unterschreitet.
mögliche Ursachen	Mangelhafte Position der Fingersonde.
	Sauerstoffzufuhr unzureichend.
	Unzureichende Atemunterstützung.
Reset-Bedingung	Der Puls steigt wieder über die Alarmgrenze.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS setzt die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort.
Einstellbereich	30 bis 230 bpm (Schläge pro Minute) Aus
Einstellungsraster	5 bpm (Schläge pro Minute)

Dieser Alarm erfordert einen angeschlossen \mbox{SpO}_2 -Sensor.

6.3.28 Alarm "PtcCO₂"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	PtcCO2 außerhalb der Grenzwerte
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Ein Alarm "PtcCO ₂ " wird ausgelöst, wenn der PtcCO ₂ -Wert außerhalb der Alarmgrenzen liegt. Kontrollieren Sie den PtcCO ₂ -Monitor.
Mögliche Ursache	• Der externe PtcCO ₂ -Monitor arbeitet außerhalb seiner Alarmgrenzen.
	• Die Atemfrequenz muss angepasst werden.
	• Das bereitgestellte Atemzugvolumen muss angepasst werden.
	• Zu großer Totraum zwischen Patient und Ausatemventil/ Leckageanschluss.
	Leckageanschluss/-ventil verstopft.
	Diskonnektion des Beatmungsgeräts.
	 Extreme Leckage im Patientenschlauchsystem/ Schnittstelle.
	Teilweise Obstruktion der Atemwege.
	Selbsttriggern des Beatmungsgeräts.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

Dieser Alarm erfordert einen angeschlossen PtcCO2-Sensor.

6.4 **Technische Alarme**

6.4.1 **Netzausfall-Alarm**

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Ein Alarmsignal ertönt und im Display blinkt die Alarmmeldung. <mark>Stromausfall</mark>
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Der Alarm "Netzausfall" wird gemeldet, wenn die letzte verfügbare Stromquelle das Beatmungsgerät nicht mehr versorgen kann.
mögliche Ursachen	Die letzte verfügbare Stromquelle kann das Beatmungsgerät nicht mehr versorgen. Batterie leer oder Batterieausfall.
Reset-Bedingung	Externe Stromversorgung an Beatmungsgerät angeschlossen.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS stoppt die Therapie, und meldet mindestens 2 min lang den Alarm "Netzausfall". Wird die Stromversorgung innerhalb der Alarmdauer wiederhergestellt, setzt das Beatmungsgerät automatisch die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort. Nach der Wiederaufnahme des Betriebs wird der Stromausfall protokolliert.

Patientenluft Temp. hoch (Patientenlufttemperatur Hoch) 6.4.2

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Patientenlufttemperatur Hoch
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Ein Patientenlufttemperatur-Hoch-Alarm wird ausgelöst, wenn die Atemlufttemperatur des Patienten 43 °C überschreitet.
mögliche Ursachen	Blockierung der Lufteinlässe.Blockierung der Kühlluftauslässe.Zu hohe Umgebungstemperatur.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät stoppt die Therapie und gibt einen Alarm aus, der bis zu 2 Minuten dauert. Wird die Stromversorgung innerhalb der Alarmdauer wiederhergestellt, setzt das Beatmungsgerät automatisch die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort.
Reset-Bedingung	Die Temperatur fällt wieder unter den Grenzwert.

6.4.3 Patientenluft-Temp. Tief (Alarm "Patientenluft-Temp. Tief")

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Patientenluft-Temp. Tief
Alarmbedingung	Der Alarm "Patientenluft Temp. Tief" wird ausgelöst, wenn die Patientenluft-Temperatur unter dem eingestellten Grenzwert von -30° C liegt.
Priorität	Hoch
Mögliche Ursache	Umgebungstemperatur zu niedrig
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

6.4.4 Letzte Spannungsquelle Tief"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Letzte Spannungsquelle tief
Priorität	Mittel
Alarmbedingung	Dieser Alarm wird ausgelöst, wenn die interne Batterie (als letzte verfügbare Stromquelle) mit den aktuellen Einstellun- gen nur noch 15 min Betriebszeit erlaubt.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS setzt die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort.

6.4.5 Krit. Alarm "Letzte Spannungsquelle Tief"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Krit. Letzte Spannungsquelle tief
Alarmbedingung	Der Alarm "Krit. Letzte Spg-Qu. Tief" wird ausgelöst, wenn die letzte Batteriequelle (interne Batterie oder Klick-Akku) mit den aktuellen Einstellungen noch 5 min Betriebszeit aufweist.
Priorität	Hoch
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Reset	Anschluss einer "höheren" Stromquelle.

6.4.6 Alarm "Netzspannungsausfall"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Netzspannungsausfall
Alarmbedingung	Der Alarm "Netzspannungsausfall" wird ausgelöst, wenn das Beatmungsgerät bei Stromausfall von der Steckdose zu einer anderen Stromquelle umschaltet.
Priorität	Mittel
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort. Auf dem Display wird ein Hinweis angezeigt.
Reset	Bestätigung durch den Benutzer oder Wiedereinschalten der Netzspannung

6.4.7 Fehlermeldung der Ausatemventilsteuerung

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Fehler der Ausatemventilsteuerung
Alarmbedingung	Ein Alarm "Fehler in der Ausatemventilsteuerung" wird ausgelöst, wenn das Beatmungsgerät das interne/externe Ausatemventil nicht ansteuert.
Priorität	Hoch
Mögliche Ursache	 Ausatemventil blockiert Steuerungsschlauch für das Ausatemventil diskonnektiert Interner Funktionsfehler der Ausatemventilsteuerungen
Reset	Der Steuerdruck erhält einen normalen Wert.

$6.4.8 \hspace{0.5cm} SpO_2 \hspace{0.1cm} diskonnektiert \hspace{0.1cm} (SpO_2\text{-}\hspace{0.1cm} Sensor\text{-}\hspace{0.1cm} Ausfall/\hspace{0.1cm} Diskonnektionsalarm$

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	SpO2 diskonnektiert
Alarmbedingung	Ein SpO ₂ -Sensorausfall-/Diskonnektionsalarm wird ausgelöst, wenn vom SpO ₂ -Sensor länger als 2 Sekunden kein Signal oder ein Fehlersignal erkannt wird. SpO ₂ -Sensor prüfen.
Priorität	Hoch
Mögliche Ursache	Das SpO ₂ -Elektronikkabel wurde diskonnektiert und in der Folge fällt die Kommunikation (möglicherweise aufgrund der Diskonnektion) 2 Sekunden lang aus. Störung des SpO ₂ -Sensors.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Reset	Bestätigung durch den Nutzer oder Neuanschluss/ Änderung-

6.4.9 Alarm SpO₂-Signal verloren

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	SpO2-Signal verloren
Alarmbedingung	SpO ₂ -Signal verloren.
Priorität	Hoch
Mögliche Ursache	Meldung des Signalverlusts durch die SpO ₂ -Elektronik (weil der Patient die Sonde vom Finger entfernt hat oder weil sich der Sensor von der SpO ₂ -Elektronik gelöst hat.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Reset	Der Benutzer drückt "OK", das Elektronikkabel wird vom Benutzer getrennt, oder der Sensor wird wieder an den Finger angeschlossen.

6.4.10 SpO₂-Signal schwach

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	SPO2-Signal gestört
Alarmbedingung	Der Alarm "SpO ₂ -Signal schwach" wird ausgelöst, wenn das SpO ₂ -Signal nicht korrekt ist. SpO ₂ -Sensor prüfen.
Priorität	Hoch
Mögliche Ursache	SpO ₂ -Elektronik meldet Artefakt oder geringe Perfusion
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Reset	OK-Meldung von der SpO ₂ -Elektronik, SpO ₂ -Elektronik wird vom Benutzer diskonnektiert oder der Alarm "SpO ₂ -Signal verloren" wird ausgelöst.

6.4.11 CO₂ diskonnektiert (Alarm "Fehler im CO₂-Sensor/Diskonnektion")

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	CO2-Sensor diskonnektiert
Alarmbedingung	Ein CO ₂ -Sensorausfall-/Diskonnektionsalarm wird ausgelöst, wenn die Kommunikation zwischen dem Beatmungsgerät und dem CO ₂ -Sensor 2 Sekunden lang unterbrochen ist. CO ₂ -Sensor prüfen.
Priorität	Hoch
Mögliche Ursache	 CO₂ -Sensor diskonnektiert. Störung des CO₂ -Sensors.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Reset	Bestätigung durch den Nutzer oder Neuanschluss/Änderung.

6.4.12 Alarm "CO₂ -Präzisionsfehler"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	CO2-Präzisionsfehler
Alarmbedingung	Der Alarm "CO ₂ -Präzisionsfehler" wird ausgelöst, wenn bei der CO ₂ -Messung ein Präzisionsfehler aufgetreten ist.
Priorität	Hoch
Priorität Maßnahme des Beatmungsgeräts	Hoch Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

6.4.13 Alarm "CO₂-Adapter" prüfen

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	CO2-Adapter prüfen
Alarmbedingung	Ein Alarm "CO ₂ -Adapter prüfen" wird ausgelöst, wenn der Atemwegadapter nicht ordnungsgemäß am CO ₂ -Sensor ange- bracht ist. Atemwegadapter prüfen/austauschen.
Priorität	Hoch
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Reset	OK-Meldung des Sensors oder Sensor vom Nutzer getrennt.

6.4.14 Alarm "CO₂-Sensorfehler"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	CO2-Sensorfehler
Alarmbedingung	Ein Alarm "CO ₂ -Sensorfehler" wird ausgelöst, wenn eine Störung des CO ₂ -Sensors aufgetreten ist. CO ₂ -Sensor austauschen. In diesem Fall kann kein CO ₂ - Monitoring durchgeführt werden.
Priorität	Hoch
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Reset	OK-Meldung des Sensors oder Sensor vom Nutzer getrennt.

6.4.15 FiO₂ diskonnektiert (FiO₂-Sensorfehler/Diskonnektionsalarm)

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	FiO2 diskonnektiert
Alarmbedingung	Ein Alarm "FiO ₂ -Sensorausfall-/Diskonnektion" wird ausgelöst, wenn vom FiO ₂ -Sensor länger als 2 Sekunden kein Signal erkannt wurde. FiO ₂ -Sensor prüfen.
Priorität	Hoch
Mögliche Ursache	 FiO₂-Sensor diskonnektiert. Kommunikation mit dem FiO₂-Sensor fehlgeschlagen.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Reset	Bestätigung durch den Nutzer oder Neuanschluss/Änderung.

6.4.16 Umgebungsdruckausgleichsverlust-Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Druckkomp. gestört
Priorität	Mittel
Alarmbedingung	Ein Umgebungsdruckausgleichsverlust-Alarm wird ausgelöst, wenn der automatische Umgebungsdruckausgleich nicht funktioniert.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Vivo 45 LS setzt die Therapie mit den aktuellen Einstellungen fort. Die provisorische Umgebungsdruckkompensation erfolgt durch Abgleich mit dem normalen Atmosphärendruck auf Meereshöhe. Bei Verwendung in anderen Höhenlagen können die gelieferten und gemessenen Drücke abweichen.
Reset	Reset des Beatmungsgeräts.

6.4.17 Temperatur-Komp. Verlust (Alarm "Umgebungstemperatur-Druckausgleichsverlust")

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Temperatur Ausgl. Verlust
Alarmbedingung	Ein Alarm "Umgebungstemperatur Druckausgleichsverlust" wird ausgelöst, wenn der automatische Umgebungstemperaturausgleich nicht funktioniert. Keine Kommunikation mit dem Temperatursensor oder Wert außerhalb des zulässigen Bereichs (unter -30° C oder über 70° C)
Priorität	Mittel
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort. Die Präzision der Volumenmessung kann beeinträchtigt sein.
Reset	Umgebungstemperatur innerhalb des Gültigkeitsbereichs.

6.4.18 Feuchte-Komp. Verlust (Alarm "Feuchteausgleichsverlust)

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Feuchtekomp. Verlust
Alarmbedingung	Ein Alarm "Feuchteausgleichsverlust" wird ausgelöst, wenn der automatische Feuchteausgleich nicht funktioniert. 50 % relative Luftfeuchte wird zur vorübergehenden Kompensation verwendet. Wenn das Beatmungsgerät bei anderen Feuchtewerten verwendet wird, können der gelieferte und gemessene Druck und Flow abweichen.
Priorität	Mittel
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort. Die Präzision der Volumenmessung kann beeinträchtigt sein.
Reset	Luftfeuchtessensor-Werte (RH und Temperatur) innerhalb des Gültigkeitsbereichs.

6.4.19 Alarm "LED Fehler"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	LED-Fehler
Alarmbedingung	Der Alarm "LED-Fehler" wird ausgelöst, wenn eine oder mehrere LEDs am Bedienfeld defekt sind.
Priorität	Mittel
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Reset	Power-on-Reset des Beatmungsgeräts (oder Reparatur).

6.4.20 Alarmbatterie Tief Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Alarmbatterie Tief
Alarmbedingung	Ein Alarm "Alarmbatterie Tief" wird ausgegeben, wenn die Alarmbatterie nicht ausreichend aufgeladen ist, um mindestens 2 Minuten lang den Alarm "Stromausfall" auszugeben.
Priorität	Mittel
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit den gewählten Einstellungen fort und beginnt mit dem Aufladen der Alarmbatterien.
Reset	Wenn der Alarmenergiespeicher ausreicht, um mindestens 2 Minuten einen Alarm auszugeben.

6.4.21 Alarm "Alarmbatterie-Fehler"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Alarmbatterie-Fehler
Alarmbedingung	Kommunikation mit Superkondensator und Lesen des Kondensatorstatus nicht möglich.
Priorität	Mittel
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Reset	Wenn die auslösende Bedingung entfernt wird.

6.4.22 Alarm "Interner Akku Temp. hoch" bzw. "Klick-Akku heiß"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Interner Akku – Interner Akku Heiß Klick-Akku – Klick-Akku Heiß
Alarmbedingung	Der Alarm, wenn der interne Akku bzw. der Klick-Akku zu heiß sind, wird ausgelöst, wenn der interne Akku oder der Klick-Akku 55° C erreicht.



HINWEIS!

Die Batterieelektronik stellt bei 60 °C automatisch den Entladebetrieb ein.

Priorität	Hoch
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort. Die Batterieentladung wird deaktiviert (von der Batterieelektronik), sobald die Temperatur 60° C erreicht. (Wenn die Batterie die letzte Stromquelle ist, stellt das Beatmungsgerät den Betrieb ein).

6.4.23 Temp. Schlauchheizung Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Temp. Schlauchheizung
Alarmbedingung	Der Alarm "Temp. Schlauchheizung" wird ausgelöst, wenn die gemessene Temperatur der Schlauchheizung außerhalb der Toleranzen liegt.
Priorität	Mittel
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Priorität	Mittel
Reset	Die in der Schlauchheizung gemessene Temperaturtoleranz liegt innerhalb der Grenzwerte.

6.4.24 Temp. Befeuchter hoch Alarm

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Temp. Befeuchter hoch
Alarmbedingung	Der Alarm "Temp. Befeuchter hoch" wird ausgelöst, wenn die Temperatur der Befeuchter-Heizplatte länger als 2 Sekunden über 76° C liegt.
Priorität	Mittel
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät schaltet den Klick-Befeuchter aus und setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort. Auf dem Display erscheint eine Meldung mit der Option, den Befeuchter wieder einzuschalten.
Reset	Der Alarm wird verworfen, wenn die Befeuchtertemperatur unter 76° C (die eingestellte Befeuchtertemperatur) fällt.

6.4.25 Alarm "Befeuchter-Fehler"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Befeuchter-Fehler
Alarmbedingung	Alle Befeuchter-Aktivierungsbedingungen wurden 10 Minuten lang erfüllt, und
	• die Befeuchtereinstellungen wurden 10 Minuten lang nicht geändert, und
	 die Heizplattentemperatur beträgt < 50° C
	 die eingestellte Befeuchtertemperatur liegt über der Umgebungstemperatur und
	 die Heizplattentemperatur liegt um mehr als 5° C unter der eingestellten Temperatur oder < -20° C oder über 400° C
Priorität	Mittel
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät schaltet den Befeuchter aus und setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort. Der Befeuchter muss manuell neu gestartet werden, sobald die Alarmursache beseitigt worden ist.

6.4.26 Alarm "Fehler Schlauchheizung"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Fehler Schlauchheizung
Alarmbedingung	Der Alarm "Fehler Schlauchheizung" wird ausgelöst, wenn das Gerät einen Fehler in der Elektronik der Schlauchheizung oder im Temperaturfühler feststellt.
Priorität	Mittel
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät schaltet die Schlauchheizung aus und setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort. Die Schlauchheizung muss manuell neugestartet werden, sobald die Alarmursache beseitigt worden ist.
Reset	Der Alarm wird verworfen, wenn die Einstellung für die Schlauchheizung auf "Aus" gestellt oder die Therapie gestoppt wird. Die Stromversorgung des Schlauchheizungssystems wird wieder aktiviert, wenn alle aktivierenden Bedingungen erfüllt sind.

6.4.27 Interner Fehler

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Int. Funktionsfehler
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Der Ausfall einer internen Funktion verhindert die Therapie oder den Normalbetrieb des Beatmungsgeräts. Die Fehlercode hinter dem Alarmtext gibt die Art des Fehlers an. Alle Fehlercodes dieses Alarmtyps werden im Servicehandbuch des Beatmungsgeräts beschrieben.
Reset-Bedingung	Starten Sie das Beatmungsgerät neu.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät stoppt die Therapie und schaltet sich aus.
Erforderliche Maßnahme	Starten Sie das Vivo 45 LS neu. Falls der Alarm fortbesteht oder erneut auftritt: Notieren Sie den Fehlercode und informieren Sie den Anbieter des Vivo 45 LS.

6.4.28 Lufttemp. Alarm "Sensorausfall"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	LufttempSensor-Ausfall
Alarmbedingung	Der Alarm wird ausgelöst, wenn der Temperatursensor nicht auf Gerätesignale reagiert oder eine Temperatur außerhalb des zulässigen Bereichs meldet (unter -30° C oder über 60° C).
Priorität	Mittel
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.

6.4.29 Alarm "Interner Fehler"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Interner Fehler
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Der Alarm "Interner Fehler" wird ausgelöst, wenn es beim Beatmungsgerät zu einer internen Funktionsstörung gekom- men ist. Das Gerät zeigt den entsprechenden Fehlercode an. Alle Fehlercodes dieses Alarmtyps werden im Servicehand- buch des Beatmungsgeräts beschrieben.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Aktion erneut durchführen	Beatmungsgerät ausschalten und neu starten.

6.4.30 Alarm Datenbank-Integritätsfehler

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Datenbank-Integritätsfehler
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Dieser Alarm wird ausgegeben, wenn die Überprüfung der Datenbankintegrität fehlschlägt.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Aktion erneut durchführen	Datenbank neu aufbauen und Beatmungsgerät neu starten.

6.4.31 Alarm "Fehler Kühlungslüfter"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Fehler Kühlungslüfter
Alarmbedingung	Der Alarm "Fehler Kühlungslüfter" wird ausgelöst, wenn die Lüfterdrehzahl zu Tief ist.
Priorität	Hoch
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Reset	Wenn die Kühlungslüfterdrehzahl über 275 rpm liegt.

6.4.32 Alarm "Uhr ausgefallen"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Uhr ausgefallen
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Der Alarm wird ausgelöst, wenn die Echtzeituhr ungültige Werte liefert.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Aktion erneut durchführen	Starten Sie das Beatmungsgerät neu.

6.4.33 Alarm "Interne Temp. Hoch"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Interne Temp. Hoch
Priorität	Hoch
Alarmbedingung	Der Alarm "Interne Temp. Hoch" wird ausgelöst, wenn die Temperatur im Beatmungsgerät hoch ist. Der Alarm "Interne Temp. Hoch" wird ausgelöst, wenn die Temperatur der PTU/Sensorplatine über 65° C, die Temperatur der Hauptplatine über 65° C oder die Motortemperatur über 85° C liegt.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Reset	Wenn die auslösenden Bedingungen gelöst sind.

6.4.34 Alarm "Befeuchter/Bypass lose"

Eigenschaft	Beschreibung
Alarmtext	Befeuchter/Adapter lose
Priorität	Mittel
Alarmbedingung	Der Alarm "Befeuchter/Bypass lose" wird ausgelöst, wenn der Luft-Bypass/die Befeuchterverriegelung länger als 5 Sekunden in der unteren Stellung verharrt.
Maßnahme des Beatmungsgeräts	Das Beatmungsgerät setzt die Therapie mit unveränderten Einstellungen fort.
Aktion erneut durchführen	Setzen Sie den Luft-Bypass Adapter/Luftbefeuchter richtig ein und achten Sie darauf, dass die Verriegelung schließt.

6.5 **Alarmtest**

6.5.1 **Alarmsignaltest**

Zu Therapiebeginn führt das Gerät automatisch einen Alarmsignaltest durch. Kontrollieren Sie, ob der Test erfolgreich war. Folgende Bedingungen müssen erfüllt sein:

- Es ertönt ein kurzer Signalton (zur Kontrolle des Audiosystems).
- Die Alarm-LED leuchtet zuerst gelb und dann rot (zur Kontrolle des optischen Signalsystems).
- Die Stummschaltungs-LED leuchtet gelb.
- Nach einer Sekunde erlöschen beide LEDs.

Sollte der Test fehlschlagen, darf das Vivo 45 LS nicht in Betrieb genommen werden. Beauftragen Sie beim Anbieter des Vivo 45 LS eine technische Prüfung.

6.5.2 **Vorgeschriebene Alarmtests**

Dieser Alarmtest sollte bei einem Patientenwechsel ausgeführt werden oder wenn die Funktion des Beatmungsgeräts aus einem anderen Grund überprüft werden muss, zumindest aber alle 12 Monate.

Der Alarmtest sollte im Rahmen der regulären Wartungsinspektionen durchgeführt werden.

Der Alarmtest wird wie folgt ausgeführt:

Vorbereitung des Alarmtests

- Schließen Sie das Patientenschlauchsystem des Beatmungsgeräts an eine Testlunge an.
- Schließen Sie das Beatmungsgerät an die Stromversorgung an.
- 3 Schalten Sie das Beatmungsgerät ein.
- Nehmen Sie folgende Einstellungen vor:

Einstellung	Wert
Beatmungsmodus	Pressure Support Ventilation (Druckunterstützte Beatmung, PSV)
Patientenmodus	Erwachsene
Insp Druck	15 cmH ₂ O
PEEP	5 cmH ₂ O
Anstieg	9
Insp Trigger	9

Exp. Trigger 3

Min. Insp. Zeit Aus

Max. Insp. Zeit Aus

Backup-Frequenz 12 bpm

Backup-Insp. Zeit 2,0 s

Zielvolumen (TgV) Aus

- 5 Alle Alarmeinstellungen sind nach Möglichkeit auf Aus zu stellen.
- **6** Starten Sie die Therapie.

6.5.2.1 Test der Alarme "Druck Hoch"- und "Druck Tief"

- 1 Stellen Sie den Alarm "Druck Hoch" auf 10 cmH₂O ein.
 - ⇒ Der Alarm "Druck Hoch" muss ausgelöst werden.
- 2 Stellen Sie den Alarm "Druck Hoch" auf 55 cmH₂O ein.
- 3 Stellen Sie den Alarm "Druck Tief" auf 20 cmH₂O.
 - ⇒ Der Alarm "Druck Tief" muss ausgelöst werden.
- 4 Stellen Sie den Alarm "Druck Tief" auf 1,0 cmH₂O.

6.5.2.2 Test des Alarms "Ausatemzugvolumen" (Vt_e)

Dieser Alarm muss bei Patientenschlauchsystemen mit beabsichtigter Leckage durchgeführt werden.

- 1 Stellen Sie das Beatmungsgerät wie in *Vorbereitung des Alarmtests*, Seite 167 beschrieben ein.
- 2 Stellen Sie den Alarm "Vt_e-Hoch" auf 150 ml ein.
 - ⇒ Der Alarm "Vte-Hoch" muss ausgelöst werden.
- 3 Stellen Sie den Alarm "Vte-Hoch" auf "Off" (Aus).
- 4 Stellen Sie den Alarm "Vte-Tief" auf 400 ml.

Der Alarm "Vte-Tief" muss ausgelöst werden.

6.5.2.3 Test des Alarms "Einatemzugvolumen" (Vt_I)

Dieser Alarmtest muss bei einem Patientenschlauchsystem mit Ausatemventil oder einem Patientenschlauchsystem mit Mundstück durchgeführt werden.

1 Stellen Sie das Beatmungsgerät wie in *Vorbereitung des Alarmtests*, Seite 167 beschrieben ein.

- Stellen Sie den Alarm "Vti-Hoch" auf 150 ml ein.
 - ⇒ Der Alarm "Vti Hoch" muss ausgelöst werden.
- 3 Stellen Sie den Alarm "Vt_i Hoch"aus.
- 4 Stellen Sie den Alarm "Vt_i Tief" auf 400 ml ein.
 - Der Alarm "Vti Tief" muss ausgelöst werden.

6.5.2.4 Test des Alarms "EtCO₂"

Dieser Alarmtest muss durchgeführt werden, wenn das EtCO2-Zubehör verwendet wird.

- Schließen Sie den EtCO₂-Sensor mit einem montierten Atemwegadapter an das Vivo 45 LS an.
- Trennen Sie den Atemwegadapter vom CO₂-Sensor.
 - ⇒ Der Alarm "CO₂-Adapter prüfen" muss ausgelöst werden.
- Schließen Sie den Atemwegadapter wieder an den CO₂-Sensor an.

6.5.2.5 Test des Alarms "SpO₂"

Dieser Test muss durchgeführt werden, wenn das SpO2-Zubehör verwendet wird.

- Verbinden Sie den SpO₂-Sensor mit dem Gerät und Ihrem Finger.
- Stellen Sie den Alarm "SpO₂Tief" auf 85%.
- Stellen Sie den Alarm "SpO₂Hoch" auf 90%.
- Starten Sie die Therapie und warten Sie 30 s.
 - ⇒ Der Alarm "SpO₂Hoch" sollte ausgelöst werden.
- Beenden Sie die Therapie.
- Schalten Sie den Alarm "SpO₂Hoch" auf "Aus" (Aus).
- Stellen Sie den Alarm "SpO₂Tief" auf 100%.
- Starten Sie die Therapie und warten Sie 30 s.
 - ⇒ Der Alarm SpO₂ Tief" sollte ausgelöst werden.
- Stoppen Sie die Therapie.
- 10 Stellen Sie den Alarm "SpO₂Tief" auf 85%.
- 11 Schalten Sie den Puls-Tief-Alarm aus.
- 12 Stellen Sie den Puls-Hoch-Alarm auf 30 bpm.
- 13 Starten Sie die Therapie und warten Sie 30 s.
 - ⇒ Der Alarm "Puls Hoch" sollte ausgelöst werden.
- **14** Beenden Sie die Therapie.
- 15 Schalten Sie den Puls-Hoch-Alarm aus.

- 16 Stellen Sie den Puls-Tief-Alarm auf 230 bpm.
- 17 Starten Sie die Therapie und warten Sie 30 s.
 - ⇒ Der Alarm "Puls Tief" sollte muss ausgelöst werden.
- 18 Stoppen Sie die Therapie.
- 19 Schalten Sie den Puls-Tief-Alarm aus.

6.5.2.6 Tests der Stromversorgungsalarme

- 1 Wenn der Klick-Akku eingelegt ist, entnehmen Sie ihn.
- 2 Vergewissern Sie sich, dass der interne Akku voll geladen ist und unterbrechen Sie die Stromversorgung während der laufenden Therapie.
 - ⇒ Der Alarm "Netzspannungsausfall" muss ausgelöst werden.
- 3 Starten Sie einen Timer und notieren Sie die Zeit bis zur Anzeige der folgenden Alarme.
 - Der Alarm "Letzte Spannungsquelle Tief" muss nach einer Betriebszeit von mindestens 1 Stunde 40 Minuten ausgegeben werden. Das Beatmungsgerät läuft noch mindestens 15 Minuten lang.
 - Bei Ausgabe des Alarms "Letzte Spannungsquelle Kritisch Tief" läuft das Beatmungsgerät noch mindestens fünf Minuten.
 - Bei Ausgabe des Alarms "Stromausfall" wird die Therapie gestoppt. Der Alarm ertönt noch ca. zwei Minuten lang.

Das Beatmungsgerät muss noch mindestens 2 Stunden lang mit dem internen Akku betrieben werden können, bevor der Alarm "Stromausfall" ausgelöst wird.

6.5.3 Optionale Alarmtests

In diesem Kapitel werden Methoden für weitere Alarmtests beschrieben. Diese Tests sind optional und für die sichere Verwendung des Beatmungsgeräts nicht erforderlich.

6.5.3.1 Alarm "HochPEEP"

- 1 Schließen Sie das Patientenschlauchsystem des Beatmungsgeräts an eine Testlunge und ein CPAP-Gerät an.
- 2 Stellen Sie den Therapiedruck des CPAP-Geräts auf 10 cmH₂O ein.
- 3 Nehmen Sie folgende Einstellungen am Beatmungsgerät vor:

Einstellung	Wert
Beatmungsmodus	Druck
Atemmodus	Ass./Kontroll.

Insp.- Druck 15 cmH₂O

PEEP $5 \text{ cmH}_2\text{O}$

Atemfrequenz 12 bpm

Insp.- Zeit 1,5 s

Anstieg 5

Insp.- Trigger Aus

Zielvolumen (TgV) Aus

- 4 Starten Sie die Therapie am Beatmungsgerät und am CPAP-Gerät.
- 5 Der Alarm "Hoch"PEEP muss nach ungefähr 15 Sekunden ausgelöst werden.
- **6** Beenden Sie die Therapie. Der Test ist abgeschlossen.

6.5.3.2 Alarme "Druck Tief" und "Diskonnektion"

- 1 Starten Sie die Therapie, und trennen Sie das Patientenschlauchsystem.
- **2** Warten Sie 15 Sekunden.
- 3 Der Druck-Tief-Alarm und/oder der Diskonnektionsalarm werden ausgelöst.
- 4 Beenden Sie die Therapie. Der Test ist abgeschlossen.

6.5.3.3 Test des Diskonnektionsalarms

- 1 Stellen Sie den Diskonnektionsalarm auf "Ein".
- 2 Trennen Sie das Patientenschlauchsystem.
 - ⇒ Der Diskonnektionsalarm muss ausgelöst werden.
- 3 Stellen Sie den Diskonnektionsalarm auf "Aus".

6.5.3.4 Obstruktionsalarm

- 1 Starten Sie die Therapie und blockieren Sie das Patientenschlauchsystem vollständig, um eine Blockierung zu simulieren.
- 2 Warten Sie ungefähr 10 Sekunden.
- 3 Der Obstruktionsalarm wird ausgelöst.
- 4 Beenden Sie die Therapie. Der Test ist abgeschlossen.

7 Reinigung und Wartung

WARNUNG



Wartung, Service und Kontrolle sowie Aktualisierungen des Vivo 45 LS müssen gemäß den Serviceanweisungen von Breas erfolgen.



Das Vivo 45 LS darf nur gemäß dem Breas-Servicehandbuch, den technischen Blättern und den speziellen Serviceanweisungen von Servicepersonal repariert und/oder modifiziert werden, das nach einer Serviceschulung für das Breas Vivo 45 LS dazu befugt ist.



Versuchen Sie unter keinen Umständen, das Beatmungsgerät selbst zu reparieren. In diesem Fall übernimmt der Hersteller keinerlei Verantwortung für die Leistung und Sicherheit des Beatmungsgeräts.

Abweichungen von diesen Serviceanweisungen können zu körperlichen Schäden führen!

Die Komponenten, die mit dem Patienten verbunden sind, müssen regelmäßig gereinigt und ausgetauscht werden, um die einwandfreie Funktion des Beatmungsgeräts sicherzustellen. Die gebrauchten Teile müssen gemäß den regionalen Umweltbestimmungen bezüglich der Entsorgung gebrauchter Geräte und Teile entsorgt werden.

7.1 Reinigung des Vivo 45 LS

WARNUNG



Um einen Stromschlag zu vermeiden, unterbrechen Sie vor dem Reinigen des Beatmungsgeräts die Stromversorgung. Tauchen Sie das Beatmungsgerät nicht in Flüssigkeit ein.

VORSICHT



Gehen Sie beim Reinigen des Geräts stets vorsichtig vor, um Beschädigungen zu vermeiden.



Es darf keine Flüssigkeit in das Beatmungsgerät gelangen.



Sprühen, spritzen oder schütten Sie keine Flüssigkeiten auf das Beatmungsgerät. Verwenden Sie zur Reinigung ein angefeuchtetes fusselfreies Tuch.



Gehen Sie beim Reinigen des Beatmungsgeräts sparsam mit Flüssigkeit um.



Das Beatmungsgerät darf nicht autoklaviert werden.

7.1.1 Haupteinheit

- Schalten Sie das Vivo 45 LS aus und trennen Sie die Stromversorgung.
- Entfernen Sie das Patientenschlauchsystem.
- Trennen Sie alle Elektrokabel ab.
- Reinigen Sie die Außenseite des Vivo 45 LS mit einem fusselfreien Tuch mit milder Seifenlauge und/oder 70%igem Ethanol zur Oberflächendesinfektion.
- 5 Reinigen Sie den Klick-Befeuchter, wenn dieser verwendet wird, wie in 5.8.14.4 Reinigen der Befeuchterkammer, Seite 124 beschrieben.
- Schließen Sie das Patientenschlauchsystem wieder an. Stellen Sie sicher, dass alle Teile trocken sind, bevor das Beatmungsgerät wieder in Betrieb genommen wird.

7.1.2 **Desinfektion des Luftwegs**

Die nachstehende Tabelle listet die Teile auf, die durch ausgeatmete Gase oder Körperflüssigkeiten bei normaler Anwendung bzw. einer Einzelstörung verunreinigt werden können.

Zustand	Teile
Mit Bakterienfilter	Patientenschlauchsystem
	 EtCO₂ Atemwegadapter (falls verwendet)
	Bakterienfilter
Ohne Bakterienfilter	Patientenschlauchsystem
	 EtCO₂ Atemwegadapter (falls verwendet)
	 FiO₂-Sensor (falls verwendet)
	Patienten-Luftauslass / Pneumatik-Einheit
	Luft-Bypass Adapter / Befeuchterkammer
	Turbine / Einlass-Schalldämpfer
	Lufteinlass mit Filtern

Kommt es zu einer Verunreinigung, kann der interne Luftweg des Vivo 45 LS maximal 10 Mal durch eine maximal 60 Minuten lange validierte Ozonbehandlung desinfiziert werden.

Ein Bakterienfilter mit geringem Widerstand (falls verwendet) sollte alle 24 Stunden ausgetauscht werden.

7.1.3 Patientenschlauchsystem



Das Patientenschlauchsystem muss gemäß den Anweisungen des Herstellers sowie ggf. des Pflegepersonals gereinigt und ausgetauscht werden. Sicherheitshinweise vgl. 2.4 Verwendung des Patientenschlauchsystems, Seite 26.

Überprüfen Sie das Patientenschlauchsystem regelmäßig auf Beschädigungen. Bei Beschädigungen ersetzen Sie das Patientenschlauchsystem.



VORSICHT



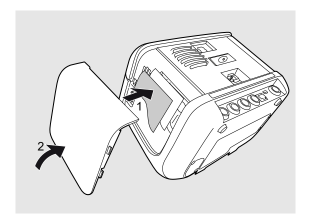
Befugtes Personal sollte auf Basis anerkannter Verfahren zur Infektionskontrolle über die Gebrauchsdauer des Patientenschlauchsystems entscheiden.

7.2 Luftfilter reinigen und austauschen

Die Filter am Patientenlufteinlass sitzen in der Filterkassette an der Seite des Beatmungsgeräts.

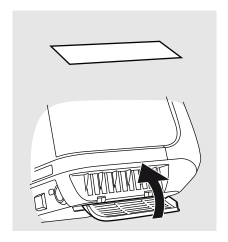
Es gibt zwei Arten von Filtern:

- Grobfilter (waschbar, grau)
- Feinfilter (Einweg, weiß)
- 1 Schalten Sie das Beatmungsgerät aus und stellen Sie es auf einen staubfreien Untergrund.
- 2 Setzen Sie die Filter in das Lufteinlassfach. Der Grobfilter muss außen, der Feinfilter innen liegen.



3 Schließen Sie die Seitenwand vorsichtig. Beim Schließen dürfen die Filter nicht verrutschen. Weitere Informationen zum Schließen der Seitenwand vgl. 3.3.1 Abnehmen und Wiedereinsetzen der Seitenteile, Seite 39.

Der Kühllufteinlassfilter befindet sich am Beatmungsgerät unten links.



7.2.1 Grobfilter (grau, waschbar)

Tauschen Sie den waschbaren Patientenluftfilter und den Kühllufteinlassfilter mindestens einmal pro Jahr aus. Waschen Sie die Filter mindestens einmal wöchentlich.

- 1 Waschen Sie den Filter mit warmem Wasser und milder Seifenlauge.
- Spülen Sie ihn gründlich aus.
- Trocknen Sie den Filter, indem Sie ihn in einem Handtuch ausdrücken. Der Filter darf nicht gewrungen werden.
- Achten Sie darauf, dass der Filter absolut trocken ist, wenn Sie ihn einsetzen.

7.2.2 Feinfilter (weiß, Einweg)

Erneuern Sie den Feinfilter mindestens einmal pro Monat bzw. bei hoher Luftverschmutzung oder pollenreicher Umgebung häufiger.



VORSICHT

Ein Einwegfilter darf weder gewaschen noch wiederverwendet werden.

7.3 **Patientenwechsel**

Wird das Beatmungsgerät in einem Krankenhaus von mehreren Patienten benutzt, muss zwischen dem Luftauslass und dem Patientenschlauch ein Bakterienfilter mit geringem Widerstand eingesetzt werden, um eine Kreuzkontamination zu vermeiden.

- Befolgen Sie die Anweisungen in 7.1.1 Haupteinheit, Seite 173, Schritte 1 bis 5.
- Tauschen Sie die Patientenfilter gemäß 7.2 Luftfilter reinigen und austauschen, Seite 174
- Falls ein Bakterienfilter mit niedrigem Widerstand verwendet wird, muss dieser ausgewechselt werden. Wenn kein Bakterienfilter verwendet wurde, sollte eine validierte Desinfektion mit Ozon durchgeführt werden, um eine

Kreuzkontamination zu vermeiden (siehe Abschnitt über die Innendesinfektion des Hauptgeräts).

4 Verwenden Sie ein neues Patientenschlauchsystem, wenn das Beatmungsgerät von einem neuen Patienten benutzt wird.

7.4 Regelmäßige Wartung

Regelmäßige Wartungsinspektionen und -kontrollen müssen alle 24 Monate ausgeführt werden, siehe Servicehandbuch des Beatmungsgeräts.

WARNUNG



Verwenden Sie das Gerät nicht und setzen Sie sich mit Ihrem Kundendienst zwecks Inspektion in Verbindung:

- falls unerwartete Patientensymptome während der Behandlung auftreten,
- falls unerklärliche oder plötzliche Druck-, Leistungs- oder Geräuschabweichungen während des Betriebs auftreten
- falls der Verdacht auf Geräteschäden besteht bzw. Alarme aufgrund interner Funktionsstörungen auftreten
- falls der Verdacht auf eine Beschädigung der Klickbatterie besteht bzw. es Anzeichen für undichte Batteriezellen gibt

7.5 Service und Reparatur

Service und Reparatur des Beatmungsgeräts dürfen nur von befugtem Servicepersonal gemäß den Serviceanweisungen von Breas vorgenommen werden. Die Serviceinspektionen müssen stets nach Reparaturarbeiten am Gerät durchgeführt werden.



Autorisierte Service-Werkstätten können das Servicehandbuch des Beatmungsgeräts bestellen, in dem die erforderliche technische Dokumentation für die Wartung und den Service des Beatmungsgerätes enthalten ist.

7.6 Aufbewahrung

Bewahren Sie das Beatmungsgerät in einem dunklen Raum und bei Temperaturen von – 20 bis + 60° C auf.

VORSICHT



Bewahren Sie das Beatmungsgerät nicht an einem warmen Ort auf, z.B. in der Nähe der Heizung oder unter direkter Sonneneinstrahlung. Für die Abkühlung von der zulässigen Lagerhöchsttemperatur von +60° C auf eine Umgebungstemperatur von +20° C benötigt das Gerät max. 30 Minuten.



Nach Lagerung in einer kalten Umgebung muss sich das Beatmungsgerät vor dem Gebrauch an die Raumtemperatur angepasst haben. Für die Anwärmung von der zulässigen Lagertiefsttemperatur von -20° C bei auf eine Umgebungstemperatur von +20° C benötigt das Gerät max. 30 Minuten.

7.7 **Entsorgung**

Das Beatmungsgerät, sämtliches Zubehör und alle ausgetauschten Teile müssen gemäß den vor Ort geltenden Umweltrichtlinien im Hinblick auf die Entsorgung und das Recycling gebrauchter Ausrüstung und Abfälle entsorgt werden. Nähere Informationen über die Entsorgung erhalten Sie bei Ihrem Kundendienst.

HINWEIS!







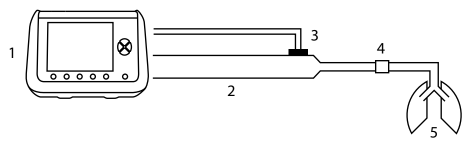
Mit dem Beatmungsgerät verwendete Batterien müssen gemäß den örtlichen Umweltbestimmungen wiederverwertet werden.

8 **Technische Spezifikationen**

Systembeschreibung 8.1

Konfiguration von Patientenschlauchsystemen mit aktivem **Ausatemventil**

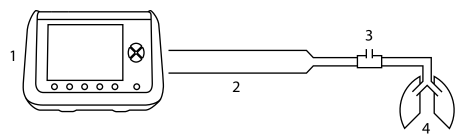
Dieses Diagramm zeigt ein Beatmungsgerätsystem, das mit einem Patientenschlauchsystem mit aktivem Ausatemventil verwendet wird.



- 1. Vivo 45 LS
- 2. Schlauch
- 3. Aktives Ausatemventil
- 4. Patientenschnittstelle
- 5. Patient

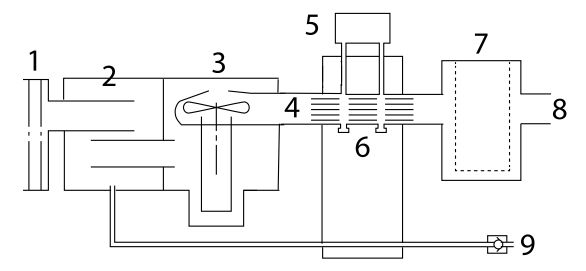
Konfiguration des Leckageanschlusses

Dieses Diagramm zeigt das Beatmungsgerätsystem, wenn dieses mit einem Patientenschlauchsystem mit Leckageanschluss verwendet wird.



- 1. Vivo 45 LS
- 2. Schlauch
- 3. Leckageventil/Patientenschnittstelle
- 4. Patient

8.1.1 Druckluftplan für das Beatmungsgerät



8.2 **Daten**

8.2.1 Genauigkeit im ungünstigsten Fall

Druckkontrollierte Modi

Die Worst-Case-Konfiguration des Vivo 45 LS ist ein 15-mm-Patientenschlauchsystem mit HCH-Befeuchter, Bakterienfilter und EtCO₂-Sensor.

Volumensteuerungs-Modi

Die Worst-Case-Konfiguration des Vivo 45 LS ist das 15-mm-Patientenschlauchsystem mit oder ohne HCH-Befeuchter, Bakterienfilter, FiO2 -Sensor und EtCO2 -Sensor.

8.2.2 **Modi-Spezifikationen**

In diesem Abschnitt sind die möglichen Einstellungen für die Betriebsmodi des Beatmungsgeräts aufgelistet.

Beatmungsmodi

- PSV (Pressure Support Ventilation, druckunterstützte Beatmung). Kann kombiniert werden mit:
 - TgV (Target Volume, Zielvolumen)
 - AE (Auto-EPAP)
- PCV (Pressure Controlled Ventilation, druckgesteuerte Beatmung) Kann kombiniert werden mit:
 - A (Assistenzfunktion Inspirationstrigger)
 - TgV (Target Volume, Zielvolumen)
 - AE (Auto-EPAP)
 - MPV (Mouthpiece Ventilation, Mundstückbeatmung)
 - SIMV (Synchronized Intermittent Mandatory Ventilation, synchronisierte intermittierende maschinelle Beatmung)
- VCV (Volume Controlled Ventilation, volumenkontrollierte Beatmung) Kann kombiniert werden mit:
 - A (Assistenz funktion Inspiration strigger)
 - MPV (Mouthpiece Ventilation, Mundstückbeatmung)
 - SIMV (Synchronized Intermittent Mandatory Ventilation, synchronisierte intermittierende maschinelle Beatmung)
- CPAP (Continuous Positive Airway Pressure, Kontinuierlicher positiver Atemwegdruck)

Gerätemodi

- Klinik
- Heim

Patientenmodi

- Erwachsene
- Pädiatrie

8.2.3 **Parameterspezifikationen**

In diesem Abschnitt sind die Parametermerkmale des Beatmungsgeräts aufgelistet.

Alle angegebenen Toleranzen berücksichtigen Messungenauigkeiten. Die Genauigkeiten wurden in allen zulässigen Konfigurationen geprüft. Die angegebenen Toleranzen sind Maximalwerte. Wenn die Toleranz eines Parameters sowohl mit absoluten als auch mit relativen Maßen beschrieben ist, gilt das größere Maß.

Einstellung	Einheit	Min.	Max.	Standard	Auflösung	Toleranz
Insp Druck	cmH ₂ O	4	50	15	0,5 < 10 1,0 ≥ 10	±0,5 cmH ₂ O oder ±5%
CPAP	cmH ₂ O	4	20	10 (A) 8 (P)	0.5 < 10 $1.0 \ge 10$	±0,5 cmH ₂ O oder ±5%
PEEP	cmH ₂ O	2 Off ⁽²⁾	20(3)	5 (A) 2 (P)	0.5 < 10 $1.0 \ge 10$	±0,5 cmH ₂ O oder ±5%
Atemfrequenz	bpm ⁽⁴⁾	4 (A) 6 (P)	40 ^(A) 60 ^(P)	12 (A) 20 (P)	1	± 2%
Backup-Frequenz	bpm ⁽⁴⁾	4 (A) 6 (P) 0 (MPV)	40 (A) 60 (P)	12 (A) 20 (P) 0 (MPV)	1	± 2%
Backup-Insp. Zeit	s	0,3	5 (A) 2 (P)	1,5 (A) 1 (P)	0,1	\pm (20 ms + 5% der Einstellung) oder \pm 0,1 s,
Inspirations- zeit	S	0,3	5 (A) 2 (P)	1,5 ^(A) 1 ^(P)	0,1	\pm (20 ms + 5% der Einstellung) oder \pm 0,1 s,
Min. Insp. Zeit	s	0,3 Aus	3 (A) 2 (P)	Aus	0,1	\pm (20 ms + 5% der Einstellung) oder \pm 0,1 s,
Max. Insp. Zeit	S	0,3	5 (A) 2 (P) Aus	Aus	0,1	\pm (20 ms + 5% der Einstellung) oder \pm 0,1 s,
Inspirationstrigger	Schritt	1	9 Aus ⁽⁵⁾	3 (A) 2 (P)	1	-

⁽A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus, (1)= $0.5 \text{ cmH}_2\text{O} < 10 \text{ cmH}_2\text{O}$, $1.0 \text{ cmH}_2\text{O} > 10 \text{ cmH}_2\text{O}$, (2)= Nur bei Patientenschlauchsystem mit aktivem Ausatemventil, (3) = Für Druck-Modi auch begrenzt durch Insp.- Druck- 2 cmH₂O, (4) = Atemzüge pro Minute, (5) = "Aus" ist nur im Kontroll-/Assistenzmodus verfügbar, 6) Werte >10 können beim Einschalten von Auto-EPAP zunächst mit einem Schritt von 0,5 eingestellt werden. Bei Änderung des Wertes werden ganze Zahlen verwendet.

Einstellung	Einheit	Min.	Max.	Standard	Auflösung	Toleranz
Exspirationstrigger	Schritt	1	9(5)	3	1	-
Anstiegszeit (Druckmodus)	Schritt	1	9	1	1	-
Anstiegszeit (Volumenmodus)	S	50% of set Insp Time.	90% of set <i>Insp</i> <i>Time</i> . Off	Off	10%	\pm (20 ms + 5% der Einstellung) oder \pm 0,1 s,
Max. Druck	cmH ₂ O	Aktuell Min. Druck	50	15	0,5 < 10 $1,0 \ge 10$	±0,5 cmH ₂ O oder ±5%
Min. Druck	cmH ₂ O	4	Aktuell Max. Druck	15	0,5 < 10 1,0 ≥ 10	±0,5 cmH ₂ O oder ±5%
Zielvolumen (TgV)	ml	Off 300 (A) 50 (P)	2000 (A) 500 (P)	Aus	10 <500 50 ≥500	±12 ml oder ±10%,
Atemzugvolumen	ml	300 ^(A) 50 ^(P)	2000 (A) 500 (P)	500 (A) 150 (P)	10 <500 50 ≥500	±12 ml oder ±10%,
Seufzer	-	Off	On	Off	-	-
Seufzerfrequenz	1/Atemzug	10	250	50	10	-
Seufzer-Inspirationszeit	S	Current Inpspiratory Time or Backup Inspiratory Time	5 (A) 2 (P)	1.5 (A) 1 (P)	0,1	\pm (20 ms + 5% der Einstellung) oder \pm 0,1 s,
SIMV-Frequenz	bpm ⁽⁴⁾	4 (A) 6 (P)	40 ^(A) 60 ^(P)	12 ^(A) 20 ^(P)	1	± 2%

⁽A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus, (1)= 0,5 cm H_2O < 10 cm H_2O , 1,0 cm H_2O > 10 cm H_2O , (2)= Nur bei Patientenschlauchsystem mit aktivem Ausatemventil, (3) = Für Druck-Modi auch begrenzt durch Insp.- Druck- 2 cmH₂O, (4) = Atemzüge pro Minute, (5) = "Aus" ist nur im Kontroll-/Assistenzmodus verfügbar, 6) Werte >10 können beim Einschalten von Auto-EPAP zunächst mit einem Schritt von 0,5 eingestellt werden. Bei Änderung des Wertes werden ganze Zahlen verwendet.

Einstellung	Einheit	Min.	Max.	Standard	Auflösung	Toleranz
SIMV-Support-Druck	cmH ₂ O	Current PEEP +2	50	15	0,5 < 10 1,0 \geq 10	±0,5 cmH ₂ O oder ±5%
Auto-EPAP	-	Aus	Ein	Aus	-	-
EPAP Min.	cmH ₂ O	2	20 oder Aktuell <i>Max</i> . <i>EPAP</i>	5	$0.5 < 10$ $1.0 \ge 10$	±0,5 cmH ₂ O oder ±5%
EPAP Max.	cmH ₂ O	2 oder Aktuell Min. EPAP	20	5	0.5 < 10 $1.0 \ge 10$	±0,5 cmH ₂ O oder ±5%
EPAP-Schritt	cmH ₂ O	0,5	2	1	0,5	±0,5 cmH ₂ O oder ±5%
PS	cmH ₂ O	2	50-Current Max. EPAP	10	0,5 < 10 1,0 \geq 10 (6)	±0,5 cmH ₂ O oder ±5%
Min. PS	cmH ₂ O	2	50-Current Max. EPAP	Variable ⁽¹⁾	0,5 < 10 1,0 \ge 10 (6)	±0,5 cmH ₂ O oder ±5%
Max. PS	cmH ₂ O	2	50-Current Max. EPAP	10	0,5 < 10 1,0 \geq 10 (6)	±0,5 cmH ₂ O oder ±5%
Druckgrenze	cmH ₂ O	Aktuell <i>Max</i> . <i>EPAP</i> +2	50	Druck Hoch Alarm-2	0.5 < 10 $1.0 \ge 10$	± 0.5 cmH ₂ O oder $\pm 5\%$
Stabilisierungszeit	Minute	2	12 Aus	5	1	\pm (20 ms + 5% der Einstellung) oder \pm 0,1 s,
Befeuchtereinstellung	Schritt	1	5	3	1	-

⁽A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus, (1)= 0,5 cm H_2O < 10 cm H_2O , 1,0 cm H_2O > 10 cm H_2O , (2)= Nur bei Patientenschlauchsystem mit aktivem Ausatemventil, (3)= Für Druck-Modi auch begrenzt durch Insp.- Druck- 2 cm H_2O , (4)= Atemzüge pro Minute, (5)= "Aus" ist nur im Kontroll-/Assistenzmodus verfügbar, 6) Werte >10 können beim Einschalten von Auto-EPAP zunächst mit einem Schritt von 0,5 eingestellt werden. Bei Änderung des Wertes werden ganze Zahlen verwendet.

Einstellung	Einheit	Min.	Max.	Standard	Auflösung	Toleranz
"Heated Circuit Temp" (Temp. Schlauchheizung)	°C	16/61	30/86	27/81	0,5	
Flow-Muster	-	`	nstanter Flow)		Rechteck	-
Lautstärke (akustischer Alarm)	Schritt	1	5	3	1	-

(A)= Erwachsenenmodus, (P)= Pädiatriemodus, (1)= 0,5 cm H_2O < 10 cm H_2O , 1,0 cm H_2O > 10 cm H_2O , (2)= Nur bei Patientenschlauchsystem mit aktivem Ausatemventil, (3)= Für Druck-Modi auch begrenzt durch Insp.- Druck- 2 cm H_2O , (4)= Atemzüge pro Minute, (5)= "Aus" ist nur im Kontroll-/Assistenzmodus verfügbar, 6) Werte >10 können beim Einschalten von Auto-EPAP zunächst mit einem Schritt von 0,5 eingestellt werden. Bei Änderung des Wertes werden ganze Zahlen verwendet.

8.2.4 Spezifikationen überwachte Werte

Dieser Abschnitt beschreibt die Bereiche und Toleranzen für die überwachten Werte des Vivo 45 LS.

Alle angegebenen Toleranzen berücksichtigen Messungenauigkeiten. Die Genauigkeiten wurden in allen zulässigen Konfigurationen geprüft. Die angegebenen Toleranzen sind Maximalwerte.

Ppeak

Einstellungsbereich/Leistung: 4 bis 99 cmH₂O.

Auflösung: ±0,5 cmH₂O oder ±10%, der jeweils höhere Wert

PEEP

Einstellungsbereich/Leistung: 0 bis 99 cmH₂O.

Auflösung: ±0,5 cmH₂O oder ±10%, der jeweils höhere Wert

Pmean

Einstellungsbereich/Leistung: 0 bis 99 cmH₂O.

Auflösung: ±0,5 cmH₂O oder ±10%, der jeweils höhere Wert

Leckage

Einstellungsbereich/Leistung: 0 bis 99,9 1/min (BTPS*)

Auflösung: ± 10 %

MV_i

Einstellungsbereich/Leistung: 0 bis 99,91 (BTPS*)

Auflösung: ±10% oder (±15 ml × bpm), der jeweils höhere Wert

MV_e

Einstellungsbereich/Leistung: 0 bis 99,9 l (BTPS*)

Auflösung: ±15% oder (±15 ml × bpm), der jeweils höhere Wert

Vti

Einstellungsbereich/Leistung: 0 bis 9999 ml (BTPS*)

Auflösung: Ausatemventil-Schlauchsystem: ±15 ml oder 10%, der jeweils höhere Wert. Leckage-Schlauchsystem: ± 15 ml oder 15%, der jeweils höhere Wert

Vte

Einstellungsbereich/Leistung: 0 bis 9999 ml (BTPS*)

Auflösung: ± 15 ml oder 15%, der jeweils höhere Wert

FiO₂

Einstellungsbereich/Leistung: 0 bis 100 %.

Auflösung: ± 2%

% in TgV

Einstellungsbereich/Leistung: 0 bis 100 %.

Auflösung: ± 1%

Akt. Frequ.

Einstellungsbereich/Leistung: 0 bis 99 bpm.

Auflösung: ±1 bpm

Spont. Fr.

Einstellungsbereich/Leistung: 0 bis 99 bpm.

Auflösung: ±1 bpm

% Spont.

Einstellungsbereich/Leistung: 0 bis 100 %.

SpO₂

Einstellungsbereich/Leistung: 70 bis 100 %.

Auflösung: ±3 Ziffern. Kein Bewegungs- und Flex-Sensor.

Puls

Einstellungsbereich/Leistung: 25 bis 240 bpm.

Auflösung: ±3 Ziffern. Kein Bewegungs- und Flex-Sensor.

I/E

Einstellungsbereich/Leistung: 1:10 bis 10:1.

Auflösung: \pm 0,1 Einheit für E < 9,9, sonst \pm 1 Einheit.

Insp.- Zeit

Einstellungsbereich/Leistung: 0,3 bis 5 s

Auflösung: $\pm 0,1$ s

Anstieg

Einstellungsbereich/Leistung: 0,1 bis 5 s

Auflösung: $\pm 10 \%$ oder $\pm 0,1 \text{ s, der jeweils höhere Wert}$

EtCO₂

Einstellungsbereich/Leistung: 0 bis 25%.

Auflösung: 0 bis 15 %: ±(0,3 Vol% + 4% des Messwerts).15 bis 25%: nicht spezifiziert

InspCO₂

Einstellungsbereich/Leistung: 0 bis 25%.

Auflösung: 0 bis 15 %: ±(0,3 Vol% + 4% des Messwerts).15 bis 25%: nicht spezifiziert

8.2.5 Stromversorgung

Netzstromversorgung: 100 bis 240 V AC, Toleranz: +10%/-20%, 50 bis 60 Hz, 1,0 -2,0 A.

Externe Gleichstromversorgung: 19 V DC, Toleranz: 19 V ± 6 V. Max 90 W.

Klick-Akku: Kapazität: 65 Wh. Li-ion.

Interner Akku: Kapazität: 25 Wh. Li-ion. Voraussichtliche Gebrauchsdauer: 500 volle Ladenzyklen.

8.2.6 Umgebungsbedingungen

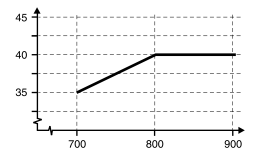
Betriebstemperaturbereich: 5 bis 40 ° C

Lager- und Transporttemperatur: -20° C bis +60° C

Umgebungsluftdruck:

700 bis 1100 mbar, entspricht ~4200 m über Normalnull bis ~700 m unter Normalnull, bei normalem Atmosphärendruck.

Die Graphik zeigt, dass das Beatmungsgerät bei einem sehr niedrigen Umgebungsdruck den eingestellten maximalen Druck nicht liefern kann.



Schutzart:

IP22

Festpartikelschutz: Gefährliche Teile sind gegen Kontakt mit Fingern und Objekten größer als 12 mm geschützt.

Flüssigkeitsschutz: Das Gerät ist gegen Abtropfwasser von weniger als 15 Grad aus der Senkrechten geschützt.

Die Schutzart wurde mit Wassertropfen getestet, die 3 mm Regen/Minute über 10 Minuten entsprechen (2,5 Minuten pro Winkelrichtung).

8.2.7 **Sonstiges**

Schlauchsystem-Leckage

Empfohlene Leckage: 20 bis 50 l/min bei 10 cmH₂O (Leckage-Schlauchsystem)

Minimale Leckage: 12 l/min bei 4 cmH₂O (Leckage-Schlauchsystem)

Sauerstoffeinlass

Sauerstoffeinlass: Maximaler Sauerstoffflow: 15 l/min (medizinischer Sauerstoff). Sauerstoffkupplung des Typs CPC PMCD181032.

Start-Sequenz

Startdauer nach dem Einschalten:ca. 20 Sekunden.

Betriebslautstärke

Pegel bei 10 cmH₂O im CPAP-Modus: Unter 30 dB (A). Gemessen in 1 m Entfernung.

Alarmlautstärke: Einstellbar 50–80 dB(A), gemessen aus 1 m. Toleranz: ± 5 dB(A).

Sonstiges

Maximaler Flow: > 300 1/min

Maximaler Flow bei 20 mbar: > 150 l/min

Maximaler, eingeschränkter Druck bei Single-Fault-Bedingung: 80 cmH2O (PCV, PSV & VCV) 30 cmH2O (CPAP)

Atmungswiderstand unter Single-Fault-Bedingungen: <6 cmH2O bei 30 l/min, <6 cmH2O bei 60 l/min

Bias-Flow bei Verwendung eines aktiven Ausatemventils: 8 l/min

Vivo 45 LS Abmessungen

 $\mathbf{B} \times \mathbf{H} \times \mathbf{T}$: 216 × 159 × 152 mm

Gewicht: 2,4 kg

Patientenluftauslass: 22 mm konischer Standardstecker

EtCO₂-Sensor

 $\mathbf{B} \times \mathbf{H} \times \mathbf{T}$: 8 × 37 × 34 mm

Kabellänge: 2,4 m

Gewicht: 75 g

Aufwärmzeit: 10 s

Systemreaktionszeit gesamt: 30 s

Störung durch medizinische Gase: O₂: <-0,1% relatives CO₂ pro % O₂

(kalibriert bei 21% O₂)

FiO₂-Sensor

Systemreaktionszeit gesamt: 20 s

Filter-/Glättungsverfahren

Druck: Low Pass, durchschnittl. Zeitkonstante 16 ms

Inspirationstrigger: Differentialdurchfluss, Auflösung 4 ms

Exspirationstrigger: Flow-Tiefpass-Filterung mit Niveauabtastung

SpO₂: Keine Datennachverarbeitung durch das Beatmungsgerät

Effort-Messgurt: Low-Pass-Filter: 5Hz, High-Pass-Filter: 0,1Hz

8.3 **EMV-Erklärung**

Gemäß IEC 60601-1-2:2014.

Die Ausführung aller Funktionen des Beatmungsgeräts gilt als wesentliche Voraussetzung für die Störfestigkeitsprüfung.

8.3.1 Vivo 45 LS Wesentliche Leistung

Das Beatmungsgerät liefert über den Patientenanschluss eine Beatmung im Rahmen der für das Gerät veröffentlichten Genauigkeitsspezifikationen und der vom Bediener festgelegten Alarmgrenzen oder generiert in folgenden Fällen einen Alarm: bei hohem bzw. niedrigem Druck, hohem PEEP, niedrigem Atemzugvolumen, niedrigem Minutenvolumen, niedriger Atemfrequenz, hohem EtCO₂, hohem bzw. niedrigem FiO₂, Blockierung, niedriger Restkapazität der letzten Stromquelle oder Stromausfall.

Das Beatmungsgerät liefert SpO2- und Pulsfrequenzwerte im Rahmen der für das Gerät veröffentlichten Genauigkeitsspezifikationen und generiert bei einem Tiefen SpO2-Wert einen Alarm. Das Beatmungsgerät zeigt an, wenn der SpO2-Wert oder die Pulsfrequenz potenziell falsch ist, und generiert einen Alarm, wenn der Aktualisierungszeitraum für den SpO₂-Wert 30 Sekunden überschritten hat.

Das Beatmungsgerät liefert EtCO₂- und FiO₂-Werte im Rahmen der für das Gerät veröffentlichten Genauigkeitsspezifikationen und generiert bei hohen und Tiefen EtCO2und FiO₂-Werten einen Alarm.

Für die Störfestigkeitsprüfung sind folgende Toleranzen zulässig:

- Abweichung des gelieferten Volumens und des PEEPeinzelner Atemzüge um bis zu 35 % sowie Abweichung des über ein Intervall von einer Minute gemittelten gelieferten Volumens und des PEEP um bis zu 25 %.
- Jede vorübergehende Verschlechterung der SpO2-, EtCO2- oder FiO2-Leistung nach einer Prüfung der Störfestigkeit gegen transiente Störgrößen muss sich innerhalb von 30 Sekunden von Unterbrechungen erholen.

Außerdem ist Folgendes nicht gestattet:

- Permanente Beschädigung oder nicht korrigierbare Funktionsverluste
- Änderungen an programmierbaren Parametern oder Einstellungen
- Rücksetzung auf die Standardeinstellungen
- Änderung des Betriebsmodus
- Einleitung eines unbeabsichtigten Betriebs

8.3.2 Hinweise und Erklärung des Herstellers – Elektromagnetische Störfestigkeit

Das Beatmungsgerät dient zur Verwendung in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung. Der Kunde bzw. der Benutzer des Beatmungsgeräts sollte sicherstellen, dass dieses in einer derartigen Umgebung eingesetzt wird.

Störfestigkeitsprüfung	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Umgebung – Richtlinien
Entladung statischer Elektrizität (IEC 61000-4-2)	±8 kV Kontakt ±15 kV Luft	Die relative Luftfeuchte sollte mindestens 5 % betragen.
Schnelle transiente elektrische Störgrö- ßen/Burst (IEC 61000-4-4)	±2 kV für Stromleitungen ±1 kV für Eingangs-/ Ausgangsleitungen	Die Netzstromqualität sollte der einer typischen Gewerbe-, Krankenhaus- oder Wohnum- gebung entsprechen.
Stoßspannungen (IEC 61000-4-5)	±1 kV, Leitung gegen Leitung	Die Netzstromqualität sollte der einer typischen Gewerbe-, Krankenhaus- oder Wohnum- gebung entsprechen.

Störfestigkeitsprüfung	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Umgebung – Richtlinien
Magnetfelder mit energietechnischen Frequenzen (IEC 61000-4-8)	30 A/m	Die Stärke von Magnetfeldern mit energietechnischen Fre- quenzen sollte denen einer typischen Gewerbe-, Kranken- haus- oder Wohnumgebung entsprechen.
Spannungseinbrüche, Kurzzeitunterbrechungen und Spannungsschwankungen (IEC 61000-4-11)	0% UT, 0,5 Zyklus (Mehrphasenanalyse); 0% UT, 1 Zyklus; 70% UT, 25/30 Zyklen (50/ 60 Hz); 0% UT, 250/300 Zyklen (50/ 60 Hz);	Vivo 45 LS Das Beatmungsgerät wird bei Spannungseinbrüchen, Kurzzeitunterbrechungen und Spannungsschwankungen an den Netzleitungen mit den internen Akkus betrieben.



 $U\Gamma$ ist die Netzwechselspannung vor Anwendung des Prüfpegels.





Tragbare HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräte wie Antennenkabel und externe Antennen) müssen mindestens 30 cm von allen Teilen des Beatmungsgeräts (einschließlich der vom Hersteller spezifizierten Kabel) entfernt sein. Anderenfalls kann die Funktion des Geräts beeinträchtigt werden.

Störfestigkeitsprü- fung	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Umgebung – Richtlinien
Leitungsgeführte Störgrößen, indu- ziert durch hochfre- quente Felder (IEC 61000-4-6)	$10~\mathrm{V_{rms}}150~\mathrm{kHz}$ bis $80~\mathrm{MHz}$	d = 0,35 * √Pm bei 150 kHz bis 80 MHz
Hochfrequente elektromagnetische Felder (IEC 61000- 4-3)	20 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz	d = 0,6 * √Pm bei 80 MHz bis 800 MHz d = 1,2 * √Pm bei 800 MHz bis 2,5 GHz Gleichungsbeschreibung: P ist die maximale Nennausgangsleistung des Senders in Watt (W) gemäß den Angaben des Senderherstellers, und d ist der empfohlene Schutzabstand in Metern (m). Die Feldstärke stationärer Funksender ist bei allen Frequenzen gemäß einer Untersuchung vor Ort a geringer als der Übereinstimmungspegel b. In der Umgebung von Geräten, die das folgende Bildzeichen tragen, sind Störungen möglich. ((♠))

HINWEIS!



Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der jeweils höhere Frequenzbereich.



Diese Richtlinien gelten unter Umständen nicht in allen Fällen. Die Ausbreitung elektromagnetischer Wellen wird durch Absorptionen und Reflexionen von Gebäuden, Gegenständen und Menschen beeinflusst.

- a) Die Feldstärken von stationären Sendern wie Basisstationen von Funk- bzw. Mobil-/schnurlosen Telefonen und mobilen Landfunkgeräten, Amateurfunk, MW-/ UKW-Rundfunk und Fernsehen sind theoretisch nicht genau vorhersagbar. Zur Beurteilung der durch stationäre HF-Sender geschaffenen elektromagnetischen Umgebung sollte eine elektromagnetische Standortmessung erwogen werden. Wenn die ermittelte Feldstärke am Standort des Beatmungsgeräts den oben angegebenen Übereinstimmungspegel überschreitet, muss das Beatmungsgerät beobachtet werden, um seinen ordnungsgemäßen Betrieb zu verifizieren. Wenn eine nicht ordnungsgemäße Funktion beobachtet wird, sind unter Umständen weitere Maßnahmen erforderlich, wie die Neuausrichtung des Beatmungsgeräts oder die Aufstellung an einem anderen Ort.
- b) Im Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHz sollten die Feldstärken weniger als 10 V/m betragen.

8.3.3 Hinweise und Erklärung des Herstellers – Elektromagnetische **Emissionen**

Das Beatmungsgerät dient zur Verwendung in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung. Der Kunde bzw. Anwender des Beatmungsgeräts muss sicherstellen, dass das Gerät nur in einer derartigen Umgebung betrieben wird.

Emissionsprüfung	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Umgebung – Richtlinien
Hochfrequente Emissionen CISPR 11	Gruppe 1	Hochfrequente Energie wird nur für die internen Funktio- nen des Beatmungsgeräts ver- wendet. Daher sind hochfrequente Emissionen durch das Gerät sehr schwach, und es ist unwahrscheinlich, dass die Funktion von Gerä- ten in seiner Umgebung beeinträchtigt wird.
Hochfrequente Emissionen CISPR 11	Klasse B	Das Beatmungsgerät ist für alle Umgebungen geeignet, einschließlich Wohngebieten und Einrichtungen, die direkt an das öffentliche Niederspannungsnetz für Wohngebäude angeschlossen sind.
Oberschwin- gungsströme IEC 61000-3-2	Klasse A	
Spannungsschwan- kungen/Flicker IEC 61000-3-3	Konform	

8.3.4 Empfohlene Trennungsabstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten und dem Beatmungsgerät

Das Beatmungsgerät ist für den Betrieb in einer elektromagnetischen Umgebung bestimmt, in der die abgestrahlten HF-Störgrößen kontrolliert sind. Der Kunde bzw. Anwender des Beatmungsgeräts kann dazu beitragen, die elektromagnetische Störung zu verhindern, indem wie unten empfohlen ein Mindestabstand zwischen dem tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgerät (Sender) und dem Beatmungsgerät eingehalten wird; dieser Mindestabstand richtet sich nach der maximalen Ausgangsleistung des Kommunikationsgerätes.

Maximale Nennaus- gangsleis- tung des Senders (W)	Trennabstand gemäß	3 Senderfrequenz (m)	
	150 kHz bis 80 MHz d= 0,35*√P m	80 MHz bis 800 MHz d= 0,6*√P m	800 MHz bis 2,5 GHz d= 1,2*√P m
0,01	0,035	0,06	0,12
0,1	0,11	0,19	0,36
1	0,35	0,60	1,2
10	1,1	1,9	3,6
100	3,5	6,0	12

Für Sender, deren maximale Ausgangsleistung oben nicht angegeben ist, kann der empfohlene Trennabstand d in Metern (m) mittels einer Gleichung geschätzt werden, die für die Frequenz des Senders anwendbar ist, wobei P die maximal abgegebene Leistung des Senders in Watt (W) nach Angaben des Senderherstellers ist.

HINWEIS!



Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der Trennungsabstand für den höheren Frequenzbereich.



Diese Richtlinien gelten unter Umständen nicht in allen Fällen. Die Ausbreitung elektromagnetischer Wellen wird durch Absorptionen und Reflexionen von Gebäuden, Gegenständen und Menschen beeinflusst.

8.3.5 Empfohlene Trennungsabstände zwischen externen Stromleitern und dem Beatmungsgerät

Maximale Nennstromstärke in Leiter (A)	Trennungsabstand (m)
	$50-60 \text{ Hz: } d = I/2\pi H = I/188$
1	0,005
10	0,05
30	0,16

Für Leiter, deren maximal abgegebene Leistung oben nicht angegeben ist, kann der empfohlene Trennabstand d in Metern (m) mittels der Gleichung d=I/2πH geschätzt werden, wobei I die maximale Nennstromstärke des Leiters in Ampere (A) nach Angaben des Senderherstellers ist und H dem Grad der Störfestigkeit (Übereinstimmungspegel) des gegen elektromagnetische Felder im Frequenzbereich von 50 bis 60 Hz (30 A/ m) entspricht.

8.3.6 Empfohlene Trennungsabstände zwischen externen Stromleitern und dem Beatmungsgerät

Maximale Nennstromstärke in Leiter (A)	Trennungsabstand (m)
	$50-60 \text{ Hz: } d = I/2\pi H = I/188$
1	0,005
10	0,05
30	0,16

Für Leiter, deren maximal abgegebene Leistung oben nicht angegeben ist, kann der empfohlene Trennabstand d in Metern (m) mittels der Gleichung d=I/2πH geschätzt werden, wobei I die maximale Nennstromstärke des Leiters in Ampere (A) nach Angaben des Senderherstellers ist und H dem Grad der Störfestigkeit (Übereinstimmungspegel) des gegen elektromagnetische Felder im Frequenzbereich von 50 bis 60 Hz (30 A/ m) entspricht.

Werkseitige Einstellungen 8.4

Bereitstellungseinstellungen: Modi und Funktionen

Beatmungsmodus: Druck

Atemmodus: Support

Patientenmodus: Erwachsene

Gerätemodus: Klinik Home Adjust: Aus

Profil 1: Aktiv

Profil 2: Aus

Profil 3: Aus

Bereitstellungseinstellungen, Alarme

Druck-Hoch-Alarm:

25 cmH₂O (Erwachsenenmodus)

20 cmH₂O (Pädiatriemodus)

Druck-Tief-Alarm: 10 cmH₂O

Alarm "HochPEEP": Aus

Alarm PEEP tief: Aus

Vt_i-Hoch-Alarm: 500 ml (Erwachsenenmodus), 400 ml (Pädiatriemodus) Vte-Hoch-Alarm: 500 ml (Erwachsenenmodus), 400 ml (Pädiatriemodus) Vt_i-Tief-Alarm: 300 ml (Erwachsenenmodus), 100 ml (Pädiatriemodus) Vt_e-Tief-Alarm: 300 ml (Erwachsenenmodus), 100 ml (Pädiatriemodus)

MV_i-Hoch-Alarm: Aus MVe-Hoch-Alarm: Aus MV_i-Tief-Alarm: Aus

MV_e-Tief-Alarm: Aus

Frequenz-Hoch-Alarm: Aus

Frequenz-Tief-Alarm: Aus

Apnoe Alarm: Aus

Diskonnektionsalarm: Ein Rückatmungsalarm: Ein Obstruktionsalarm: Aus Alarm "FiO₂ hoch": Aus Alarm "FiO₂ tief": Aus

Alarm "SpO₂ hoch": Aus **SpO₂-Tief-Alarm**: Aus

Alarm "EtCO₂ Hoch": 51 mmHg

Alarm "EtCO₂ Tief": Aus

Alarm InspCO₂ hoch": Aus

Puls Tief: Aus

Puls Hoch: Aus

Sonstiges

Patientenstunden: 0 h

Beleuchtung: Ein

Helligkeit: 9

Alarmlautstärke: 5

CO₂-Einheit: mmHg

AutoTastatursperre: Aus Inbetriebnahmetest: Ein

9 Zubehör und Teile



WARNUNG



Nur von Breas Medical empfohlenes Zubehör verwenden. Breas Medical Breas übernimmt keine Garantie im Hinblick auf Leistung und Sicherheit, wenn das Beatmungsgerät zusammen mit anderem Zubehör verwendet wird.

HINWEIS!



Die Zubehörteile, die an die analogen und digitalen Schnittstellen angeschlossen werden, müssen den Richtlinien der IEC-Standards entsprechen (z. B. IEC 60950 Sicherheit von Einrichtungen der Informationstechnik und IEC 60601-1 Sicherheit medizinischer elektrischer Geräte). Außerdem müssen alle Konfigurationen der gültigen Version des Systemstandards IEC 60601-1-1 entsprechen. Jeder, der zusätzliche Komponenten an eine Signaleingangs- oder -ausgangsschnittstelle anschließt, konfiguriert ein medizinisches System und ist somit verantwortlich dafür, dass das System den Anforderungen der gültigen Version des Systemstandards IEC 60601-1-1 entspricht. Bei Fragen wenden Sie sich an den technischen Service oder an Ihre Breas-Regionalvertretung.

Folgendes Breas Zubehör ist für das Vivo 45 LS zugelassen:

9.1 Patientenschlauchsysteme und Zubehör

Patientenschlauchsystem: Einschlauchsystem 22 mm, Einweg

Funktion: Zur Versorgung des Patienten mit Luft, Anwendungsteil

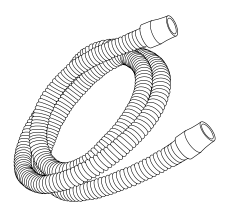


Patientenschlauchsystem: Einschlauchsystem 22 mm, Einweg

Funktion: Zur Versorgung des Patien-

ten mit Luft, Anwendungsteil

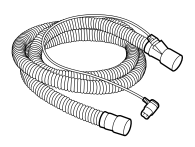
Art.-Nr.: 004465



Patientenschlauchsystem: Einschlauchsystem-Schlauchheizung 15 mm, Einweg,

Funktion: Zur Versorgung des Patienten mit angewärmter Luft, nichtinvasiv

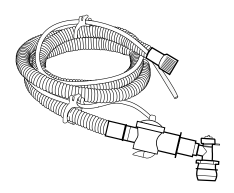
Art.-Nr.: 006193



Patientenschlauchsystem: Einschlauchsystem 22 mm mit Ausatemventil, Einweg

Funktion: Versorgung des Patienten

mit Luft, Anwendungsteil

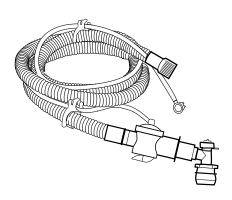


Patientenschlauchsystem: Einschlauchsystem 22 mm mit Ausatemventil und Steuerleitungsanschluss, Einweg

Funktion: Versorgung des Patienten

mit Luft, Anwendungsteil

Art.-Nr.: 007474

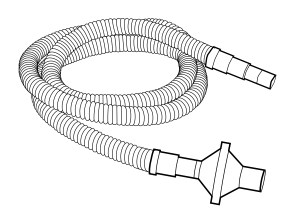


Patientenschlauchsystem: Einschlauchsystem 22 mm mit Leckageanschluss und Bakterienfilter, Einweg

Funktion: Versorgung des Patienten

mit Luft, Anwendungsteil

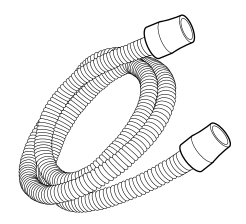
Art.-Nr.: 007615



Patientenschlauchsystem: Einschlauchsystem 15 mm

Funktion: Zur Versorgung des Patien-

ten mit Luft

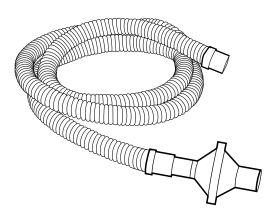


Patientenschlauchsystem: Einschlauchsystem 22 mm mit Bakterienfilter, Einweg

Funktion: Zur Versorgung des Patien-

ten mit Luft

Art.-Nr.: 007936

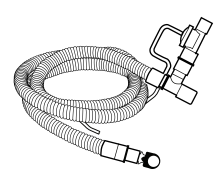


Patientenschlauchsystem: Einschlauchsystem 22 mm mit Ausatemventil, Einweg

Funktion: Zur Versorgung des Patien-

ten mit Luft

Art.-Nr.: 007616

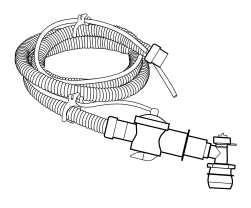


Patientenschlauchsystem: Smoothbore-Patientenschlauchsystem mit Ausatemventil, Einweg

Funktion: Zur Versorgung des Patien-

ten mit Luft

Art.-Nr.: 007857



Steuerleitungsanschluss

Anschluss des Steuerschlauch des Ausatemventils an den Anschluss des Ausatemventils des Vivo 45 LS.



Leckage-Port

Funktion: Leckage zur Ausleitung aus-

geatmeter Gase.

Art.-Nr.: 004426



Bakterienfilter mit geringem Widerstand (303 Respirgard-II-Filter)

Funktion: Filtert die Luft am Auslass

des Beatmungsgeräts

Eigenschaften

Widerstand: 1,8 cmH₂O @ 60 l/m

Totraum: 30 ml

BFE (bakterielle Filtereffizienz): 99,9%

• VFE (virale Filtereffizienz): 99,8 %

Art.-Nr.: 004185



Bakterienfilter mit geringem Widerstand mit CO₂-Anschluss

Funktion: Filtert die Luft am Auslass

des Beatmungsgeräts

Eigenschaften

- Widerstand: 0,5 cmH₂O @ 30 l/m 1,4 cmH₂O @ 60 l/m 2,76 cmH₂O @ 90 l/m
- Totraum: 33 ml
- BFE (bakterielle Filtereffizienz): 99,9999%
- VFE (virale Filtereffizienz): 99,999 %

Art.-Nr.: 007963



Funktion: Sauerstoffschlauchadapter mit Stecker für das Vivo 45 LS.



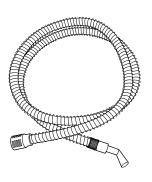


Patientenschlauchsystem: Einschlauchsystem für Mundstückbeatmung (MPV)

Funktion: Zur Versorgung des Patien-

ten mit Luft

Art.-Nr.: 006093

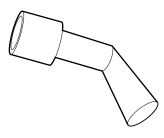


Mundstück

Funktion: Patientenschnittstelle für die

Mundstückbeatmung (MPV)

Art.-Nr.: 006094



MPV-Arm

Funktion: Hält das MPV-Schlauchsystem so, dass das Mundstück nahe am Patienten angebracht werden kann.



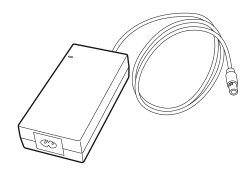
9.2 Stromversorgungs-Zubehör

Stromversorgung

Funktion: Versorgt das Beatmungsge-

rät mit Strom

Art.-Nr.: 006396



Netzkabel

Funktion: Schließt das Netzteil an eine

Steckdose an

Art.-Nr.:

EU: 003520



Klick-Akku

Funktion: Spannungsquelle für den

Transport

Art.-Nr.: 006265



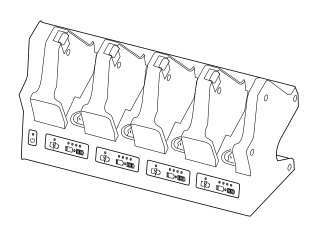
Ladegerät für Klick-Akku

Funktion: Externes Ladegerät for Klick-Akkus, erhältlich mit Bank für 2

oder 4 Akkus)

Art. Nr.:

07730 (Ladegerät für 2 Akkus) 007731 (4 Akkus charger)



Kabel, externe Batterie

Funktion: Externes DC-Kabel

Art.-Nr.:006709



Kabel, externe Batterie zu Beatmungsgerät-Adapter

Funktion: Anschluss des Beatmungs-

geräts an die externe Gleichstromversorgung

Art.-Nr.: 006710



Kabel, Y-Adapter, Steckdose / externe Batterie zu Beatmungsgerät

Funktion: Anschluss des Beatmungsgeräts gleichzeitig an das Netz und an die externe Gleichstromversorgung Wenn die Netzstromquelle verfügbar ist, hat sie Vorrang gegenüber der

Gleichstromquelle.

Art.-Nr.: 006711



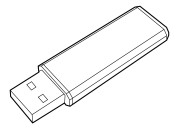
9.3 Monitoring-Zubehör

BREAS-PC-Software

Funktion: Fernbedienung/Compli-

ance-Daten-Software

Art.-Nr.: 006718



USB-Kabel

Funktion: Datenkabel: PC mit Vivo 45 LS (USB zu USB)

Speicherkarte

Funktion: Zum Speichern und Kopieren von Einstellungen, Patientendaten

und Anwendungsdaten

Art.-Nr.: 006705

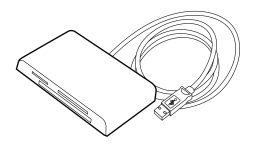


Lese-/Schreibgerät für Speicherkarten

Funktion: Liest/Beschreibt die

Speicherkarte

Art.-Nr.: 002185

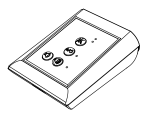


Fernalarm mit Kabel

Funktion: Fernüberwachung der

Alarme des Vivo 45 LS

Art.-Nr.: 10 m: 006348, 25 m: 006349

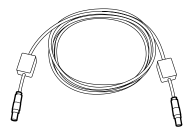


Fernalarmkabel

Funktion:

Art.-Nr.: 10 m: 006359, 25 m: 006360,

50 m: 006361



Schwesternrufkabel

Funktion: Anschluss des Beatmungsgeräts an ein Schwesternrufsystem

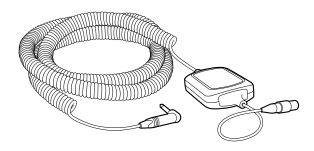
Art.-Nr.:

NO: 006365

NC: 006364

 $10 \text{ k}\Omega$, Schließer: 006363

 $10 \text{ k}\Omega$, Öffner: 006362



Fernstart/-stopp

Funktion: Fernstart und -stopp des

Beatmungsgeräts Zusätzlich

Fernstummschaltung.

Art.-Nr.: 006649



FiO₂-Sensor

Funktion: Messung des FiO₂-Werts

am Patienten.

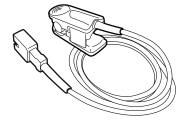
Art.-Nr.: 006172

Funktion: Verbindungsschnittstelle

Art.-Nr.: 006369







Funktion: Finger-Clip SpO₂-Sensor

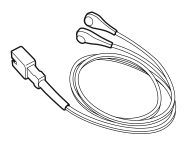
Art.-Nr.:

Erwachsene: 006589

Pädiatrie: 006590

SpO₂-Sensor

Funktion: Multisite SpO₂-Sensor

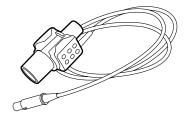


EtCO₂-Sensor

Funktion: Messung des CO₂-Wertes

im Luftstrom

Art.-Nr.: 006346



Atemwegadapter

Funktion: Anschluss des EtCO₂-Sensors an das Patientenschlauchsystem

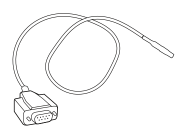
Art.-Nr.: 005263 (25 St.)



PtcCO₂-Kabel, Sentec

Funktion: Anschluss des Beatmungsgeräts an einen Sentec PtcCO₂-Monitor.

Art.-Nr.: 006179



PtcCO₂-Kabel, Radiometer

Funktion: Anschluss des Beatmungsgeräts an einen Radiometer-TCM5-

PtcCO₂ -Monitor.



Effort-Messgurt-Übertragungsmodul

Funktion: Anschluss des Beatmungsgeräts an einen oder zwei Effort-

Messgurte.

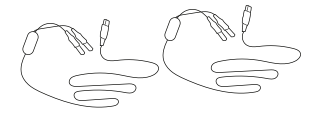
Art.-Nr.: 006182



Effort-Messgurt-Kabelsatz

Funktion: Verbindet einen Effort-Messgurt mit dem Übertragungsmodul

Art.-Nr.: 007083



Effort-Messgurt

Funktion: Misst die Atmungsaktivität

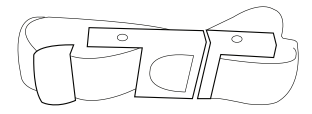
Art.-Nr.:

Erwachsene:

107–188 cm: 007085 114–312 cm: 007091

Pädiatrie:

41-107 cm: 007084



9.4 Filter und abnehmbare Teile des Beatmungsgeräts

Patientenlufteinlass-Filter, fein, weiß, Einweg

Funktion: Feinfilterung der

Patientenluft.

Material: AS 100

NaCl-Penetration: (0,65 μm NaCl @

95 l/min = <7,35%

Art.-Nr.: 007103 (5 Stk.)



Funktion: Grobfilterung der einström-

enden Luft,

Material: Bulpren S 28133

Filter-Durchmesser: 1080-1580

Mikron

Art.-Nr.: 007104 (5 Stk.)

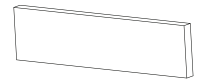


Kühlluftfilter

Funktion: Geräteluft-Einlassfilter, 5-

teilig

Art.-Nr.: 007105

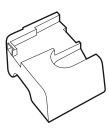


Luft-Bypass-Adapter

Funktion: Leitet den Luftstrom inner-

halb des Beatmungsgeräts

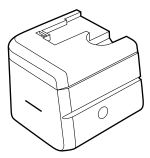
Art.-Nr.: 007064



Befeuchterkammer

Funktion: Befeuchtung der

Patientenluft

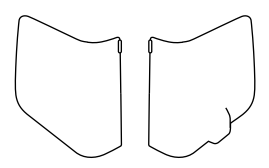


Seitenteile

Funktion: Schutz der Bauteile des internen Beatmungsgeräts.

Art.-Nr.:

Grau: 007065, Blau: 007066



9.5 Sonstiges Zubehör

Fahrgestell

Funktion: Mobile Verwendung,

Transport

Art.-Nr.: 007384



Schlauchhaltearm

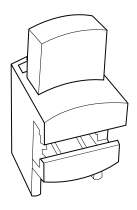
Funktion: Unterstützung eines Patientenschlauchsystems.



Universalklemme

Funktion: Befestigung eines Luftbefeuchters an einem Fahrgestell.

Art.-Nr.: 007858



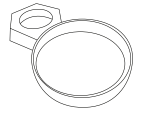
E-Zylinder-Halter

Funktion: Befestigung eines E-Zylin-

ders an einem Fahrgestell.

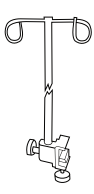
Art.-Nr.: 005128





IV-Ständer

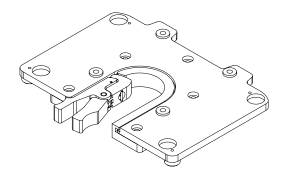
Funktion: Ständer mit Haken zum Aufhängen von IV-Infusionsbeuteln



Montagehalterung

Funktion: Montage des Beatmungsgeräts auf einem Ständer-/Wagen-/Schienensystem.

Art.-Nr.: 006761



Fallschutzkoffer

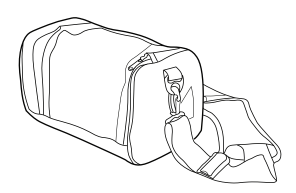
Funktion: Stoß- und Schlagschutz

Art.-Nr.: 006067



Mobility Bag

Funktion: Mobile Verwendung



Tasche

Funktion: Aufbewahrung für den Transport



10 Patienteneinstellungen

Dieser Abschnitt kann kopiert und für Notizen zu den Patienteneinstellungen verwendet werden.

Patienteneinstellungen - Vivo 45 LS

Patient
Datum
Klinik
Eingestellt von
Beatmungs- modus:

Patientenschlauchsystem	
Insp Druck	Inspirationstrigger
PEEP	Exspirationstrigger
Atemfrequenz	Min. Inspirationszeit
Inspirationszeit	Max. Inspirationszeit
Backup-Frequenz	Backup-Inspirationszeit
Zielvolumen (TgV)	Min. Druck
Max. Druck	СРАР
SIMV-Frequenz	SIMV-Support-Druck
Auto-EPAP	EPAP-Schritt
Min.EPAP	Max. EPAP
PS	Druckgrenze)
Min. PS	Max. PS
Stabilisierungszeit	

Hinweise

11 FAA-Konformitätserklärung

Sehr geehrte Damen und Herren,

die Richtlinie des US Department of Transportation (DOT) "Nondiscrimination on the Basis of Disability in Air Travel" (Gleichbehandlung von Passagieren mit Behinderungen bei Flugreisen) (73 FR 27614, Überarbeitung von Title 14 CFR Part 382), in Kraft getreten am 13. Mai 2009, enthält wichtige Vorgaben für die Beförderung von Passagieren mit Atemhilfsgeräten (Beatmungsgeräten, Respiratoren und CPAP-Geräten).

Laut diesen Anforderungen können Atemhilfsgeräte an Bord von Flugzeugen ohne vorherige Prüfung durch die Fluggesellschaft, verwendet werden, sofern Sie auf elektromagnetische Kompatibilität (EMV) gemäß der aktuellen Version von RTCA/DO-160, Abschnitt 21, Kategorie M, geprüft wurden.

Breas Medical hat die Prüfung des Beatmungssystems erfolgreich abgeschlossen. Das Beatmungssystem erfüllt die Anforderungen nach RTCA/DO-160, Abschnitt 21, Kategorie M, und entspricht den Bestimmungen der FAA.

Bei einigen Fluggesellschaften ist u. U. eine Benachrichtigung vor der Reise erforderlich, und die Geräte müssen ggf. mit Batterien betrieben werden. Breas Medical empfiehlt seinen Kunden, sich diesbezüglich an die jeweilige Fluggesellschaft zu wenden.

FAA Compliance (English text)

To whom it may concern:

The US Department of Transportation (DOT) Final Rule, "Nondiscrimination on the Basis of Disability in Air Travel" (73 FR 27614 which updates Title 14 CFR Part 382), effective May 13, 2009 provides important requirements for the accommodation of passengers with respiratory assistive devices (Ventilators, Respirators and CPAP machines).

In line with these requirements, respiratory assistive devices may be used onboard an aircraft, without further testing by the carrier, provided they have been tested for Electromagnetic Compatibility (EMC) in accordance with the current version of RTCA/ DO-160, Section 21, Category M.

Breas Medical has successfully completed testing for the ventilator System. The ventilator System complies with RTCA/DO-160, Section 21, Category M and can be considered FAA compliant.

Some airlines may require advance notification before travel, and devices may need to be operated by battery. Breas Medical recommends that customers check with their airline.

Index MVe Tief......140 MVi Hoch......135 Α Netzausfallmeldung......153 Abmessungen......185 Netzspannungsausfall......155 AHI70 Obstruktion146 Patientenluft-Temp. hoch (Patientenlufttem-Einlegen des Klick-Akkus99 peratur hoch)153 Klick99 Patientenluft-Temp. Tief (Alarm ,,Patientenladen99 Alam FiO₂-Sensorfehler/Diskonnek-tionsalarm (FiO₂ diskonnektiert)......158 Alarm Rückatmung......145 Alarm ,,PtcCO2"......152 SpO₂ diskonnektiert (SpO₂- Sensor-Ausfall/ Apnoe......143 SpO_{2 Tief}......148 SpO₂-Signal schwach......157 Befeuchter/Bypass lose......166 CO₂ diskonnektiert (Alarm "Fehler im CO₂-Temp. Schlauchheizung......162 Sensor/Diskonnektion")......157 CO₂-Adapter prüfen158 CO₂-Sensorfehler......158 Umgebungsdruckausgleichsverlust.......159 CO₂-Sensorfehler (Alarm CO₂-Umgebungstemperaturausgleichsver-Datenbank-Integritätsfehler165 Vte Hoch......137 Druck Hoch......130 Alarm "Alarmbatterie-Fehler"......161 EtCO2 Tief.......149 Fehler der Ausatemventilsteuerung 155 Alarm "Befeuchter/Bypass lose"166 Fehler Kühlungslüfter165 Alarm "CO₂-Adapter" prüfen......158 Fehler Schlauchheizung......163 Alarm "CO₂-Sensorfehler"......158 Alarm "EtCO₂ Hoch"......148 FiO₂ diskonnektiert (FiO₂-Sensorfehler/ Alarm "Fehler Kühlungslüfter"......165 Diskonnektionsalarm)......158 Alarm "Fehler Schlauchheizung"......163 Alarm "FiO₂ Tief"147 FiO_{2 Tief}......147 Alarm "FiO₂-Hoch"......146 Frequenz hoch141 Alarm "Interne Temp. Hoch" 166 Frequenz Tief......142 Alarm "interner Akku Temp. hoch" bzw. Hoch PEEP......132 "Klick-Akku heiß"161 Interne Temp. Hoch......166 Alarm "MVe-Hoch"......139 "Interner Akku Temp. hoch" bzw. "Klick-Alarm "MVe-Tief"......140 Akku heiß"......161 Interner Fehler 164–165 Alarm "MVi-Tief"......136 Krit. Letzte Spannungsquelle tief...........154 LED-Fehler......160 Alarm "Patientenluft-Temp. Tief" (Alarm Patientenluft Temp. Tief)154 MVe Hoch139 Alarm "Patientenlufttemperatur Hoch"......153

Alarm ,,PtcCO2"152	Beatmungsgerät	
Alarm "SpO ₂ -Signal schwach"	reinigen	172
Alarm "Stromausfall"153	Beatmungsmodus	
Alarm "Temp. Befeuchter hoch"162	Bedienfeld	
Alarm "Temp. Schlauchheizung"162	Haupteinheit	37
Alarm "Uhr ausgefallen"166	Befeuchter (Ein-/Aus-Einstellung)	
Alarm "Vte Hoch"137	Befeuchter (Werteinstellung)	
Alarm "Vte-Tief"	"Befeuchter"	
Alarm "Vti Hoch"133	Einfüllen	122
Alarm "Vti-Tief"	Installieren	119
Alarm Batterie tief154	"Befeuchter"	
Alarm CO ₂ -Präzisionsfehler (CO ₂ -Sen-	Einstellungen	65
sor-Fehler)157	Herausnehmen	
Alarm CO ₂ -Sensorausfall-/Diskonnek-	Befeuchterkammer	
tionsalarm (CO ₂ diskonnektiert)157	Deckel öffnen	123
Alarmbatterie-Tief-Alarm160	Einfüllen	122
Alarme126	Herausnehmen	121
technisch153	Installieren	119
Allgemeine Vorsichtsmaßnahmen19	Benutzeroberfläche	
Ändern	Navigieren	54
Patienten 175	Symbole	
Anpassen	Bereich	
Patienteneinstellungen50	Alarm	64
Anschluss	Extras	68
CO2-Sensor107	Modus	61
Klick-Akku101	Monitoring	65
Schwesternruf105	Setup62	-63
Stromversorgung47	Bereich "Extras"	
Anstieg91	Bereich "Modus"	
Apnoe	Bereich "Monitor"	65
Auto-EPAP86	Bestimmungsgemäßer Gebrauch	
Apnoe Alarm143	Betriebsbedingungen	
Artikelnummern	Spezifikation	179
Hauptkomponenten35	Betriebsmodus	
Assisted Pressure Controlled Ventilation	С	
Definition80		
Assisted Pressure Controlled Ventilation mit	CO2-Einheit	
Ziel-Volumen	CO2-Nullstellung	110
Definition80	CO2-Sensor	
Atemfrequenz88	Anschluss	
Atemmodus78	reinigen	
Aufbewahrung176	Sicherheitshinweise	
Batterie	Spezifikation	
Aufstellen45	Verwendung	
Überprüfung49	Compliance	70
Ausschalten53	Compliance-Daten	
Auto-EPAP86	Lesen	
В	CPAP	
Backup-Frequenz89	Definition	63
Backup-InspZeit90	D	
Bakterienfilter	Daten	

Übertragung mit PC-Kabel96	Fehlermeldung der	
Übertragung mit Speicherkarte96	Ausatemventilsteuerung	155
Übertragung zwischen Beatmungsgerät und	Fenster	
PC96	Alarm	64
Daten übertragen	Alarm-/Event-Historie	64
mit PC-Kabel96	Extras	68
mit Speicherkarte96	Heimmodus (Übersicht Hauptfenster	e)60
Zwischen Beatmungsgerät und PC96	Kurven	65
Datum	Modus	61
Einstellen68	Monitoring	65
Datumsformat68	Setup	62
Desinfizierung	Trends	65
Luftweg	Fenster "Kurven"	65
Diskonnektions-Alarm143	Fenster "Trends"	65
Display	Fernalarm	
Heimmodus (Übersicht)60	Verwendung	107
Licht68	Fernstart/-stopp	116
Navigieren54	Feuchteausgleichsverlust-Alarm	160
Symbole55	Filter	
Überblick59	bakteriell	29
Druck-Hoch-Alarm130	(Einweg)	35
Druck-Tief-Alarm131	reinigen und austauschen	174
Druckeinheit68	Sicherheitshinweise	
Druckgesteuerte Beatmung	Filter-/Glättungstechniken	
Mundstück81	Spezifikation	179
Druckunterstützte Beatmung mit Zielvolumen	Frequenz-Hoch-Alarm	141
Definition79	Frequenz-Tief-Alarm	
E	Funktion	
	Navigationstasten	37
Effort-Messgurte	G	
Verwendung114		
Ein-/Ausschalten	Gerätebestandteile	
Ein/Aus	Geräteeinstellung	
Schalter53	Geräteinformation	
Eingabe	Gerätemodus	
Standby-Modus53	Gewicht	179
Einschlauchsystem	Gleichstromversorgung	
Pneumatikschema179	Externe LED, DC	
Einstellungen	Gleichstromversorgung extern	37
ab Werk196	Interner Akku, LED	
Spezifikation179	LED für Klick-Akku	37
Elektrische Sicherheit	Н	
Vorsichtsmaßnahmen23		•
EPAP	HCH	
Auto86	Heimmodus	-
Erwachsenenmodus	Aktivieren	
EtCO2-Tief-Alarm149	Überblick	
Exp. Trigger	Helligkeit	68
Externe Gleichstromversorgung104	Hinweis	. —
F	Symbol	
	HME	
Fallschutzkoffer116	HochPEEP-Alarm	132

Home Adjust76	Gleichstromversorgung extern37
Aktivieren69	Interner Akku37
Grenzen festlegen62	Klick-Akku37
Hörbarer Bereich	LED-Fehler Alarm160
Position des Bedieners128	Luftbefeuchtung
Hygroscopic Condenser Humidifier	Sicherheitshinweise30
(Hygroskopischer Kondensator-	Lufteinlass, Position38
Befeuchter)30	Lufttemp. Alarm "Sensorausfall"164
Hypoventilation142	Luftweg
1	Desinfektion
	Interne Desinfektion173
Inbetriebnahmeprüfung	M
Inbetriebnahmetest	
Inbetriebnahmetest durchführen51	Maximale Inspirationszeit92
Informationstaste	Menü
Insp. Trigger91	Navigieren54
Insp Druck86	Symbole55
Insp Zeit	Minimale Inspirationszeit92
InspCO2-Hoch-Alarm150	Modi
Inspirationszeit	Definitionen76
Seufzer90	MPV
Interner Akku	Druckmodus81
Interner-Fehler-Alarm164	Volumenmodus82
K	Mundstück
17.1.1	Druckmodus81
Kabel	Volumenmodus82
Überprüfung	N
Kalibrierung	NT ''
CO2	Navigieren
Klick-Akku	Menü
Anschluss	Netzspannung Anschluss47
Ladegerät	
Klick-in-Befeuchterkammer	Netzstromversorgung Anschluss47
Verwendung	Affschluss4/
Klinikmodus	0
Aktivieren	Obstruktionsalarm146
Kontinuierlicher positiver Atemwegsdruck Definition	P
	Pädiatriemodus77
Krit. Alarm "Letzte Spannungsquelle Tief"	Patienten
Künstliche Nase 30	Ändern175
Kunstiiche Nase	Patienten-Luftfilter austauschen
L	Patienteneinstellungen
Laden	anpassen50
Akkus	Patientenluftauslass
Lautstärke	Position
Spezifikation	Patientenmodus77
Leckage-Schlauchsystem (Einschlauch)	Patientenprofile
Pneumatikschema	Patientenschlauchsystem
LED	Anschluss48
Bedienfeld	Sicherheitshinweise

Patientenschlauchsystem mit aktivem	Puls-Hoch-Alarm	150
Ausatemventil	R	
Anschluss48	• •	
Patientenschlauchsystem mit Schlauchheizung	Referenz	
Anschluss	Symbol	
Verwendung124	Regelmäßige Wartung	
Patientenschlauchsystem:	Reinigung	
Anschluss48	CO2-Sensor	
Patientenstunden68	Haupteinheit	
PC	Patient	
Datenübertragung vom Beatmungsgerät96	Patienten-Luftfilter	174
PC-Kabel	Reinigung und Wartung	
Datenübertragung96	Sicherheitshinweise	31
PCV	Reparatur	176
Definition79	Rollstuhl	
Mundstück81	Fallschutzkoffer	116
PCV-SIMV	Rückatmungs-Alarm	145
Definition80	Rücksetzen eines Alarms	128
PCV(A)	S	
Definition80		
PCV(A+TgV)	Sauerstoff	
Definition80	Sicherheitshinweise	
PCV(TgV)	Verwendung	32
Definition79	Sauerstoffeinlass	
PEEP86	Position	
PEEP-Tief-Alarm	Spezifikation	179
Pneumatikschema	Schlauchheizung	
Einschlauchsystem	Einstellungen	
Leckage-Schlauchsystem (Einschlauch) 179	Schlauchheizung (Einst. Ein/Aus)	95
Position	Schlauchheizung (TemperaturEinst.)	95
Bediener, hörbarer Bereich	Schwesternruf	
Position des Bedieners	Anschluss	105
hörbarer Bereich	elektrische Sicherheit	23
Pressure Controlled Ventilation	Seitenwand	38
Definition	Seriennummer	68
Pressure Controlled Ventilation mit Ziel-	Service	176
Volumen	Setup	
Definition79	Abschnitt	62
Pressure Support Ventilation	Seufzer	
Definition	Einstellungen	90
Priorität	Sicherheitshinweise	
Spannungsversorgung98	CO2-Sensor	107
Produktkennzeichnung42	Filter	24
Profil	Luftbefeuchtung	30
wählen63	Patientenschlauchsystem	26
Profile	Reinigung und Wartung	31
werkseitige Einstellungen196	Sauerstoff	
PSV	Umgebungsbedingungen	24
Definition78	Sicherheitssymbole	
PSV(TgV)	SIMV-Frequenz	
Definition79	SIMV-Support-Druck	
Puls Tief	(SIMV)	
1 U10 11C1		

im PCV-Modus80	Т
Modus VCV82	Taston Auf" and Ah" 37
Spannungsquellenpriorität98	Tasten "Auf" und "Ab"
Speicherkarte	Therapie Tharme
Datenübertragung96	Auswahl eines Profils63
Spezifikation	starten
Abmessungen179	Stoppen
Betriebsbedingungen179	Typenschild und Sicherheitssymbole42
CO2-Sensor179	, ,
Einstellungen	U
Filter-/Glättungstechniken179	Überprüfung
Lautstärke179	Aufstellen49
Sauerstoffeinlass	Kabel49
Sonstiges	vor der ersten Verwendung45
Stromversorgung179	Vor der Inbetriebnahme49
überwachte Werte179	Überwachte Werte72
Umgebungsbedingungen179	Überwachter Wert
SpO2	% in TgV75
Verwendung114	% Spont75
SpO ₂ -Hoch-Alarm147	Akt. Frequ75
SpO ₂ -Sensor-Ausfall/Diskonnektions-	Anstieg76
alarm (SpO ₂ diskonnektiert) Alarm	EtCO276
SpO ₂ -Tief-Alarm:148	FiO274
Sprache	I/E76
Auswahl für Heimmodus	InspZeit76
Auswahl für Klinikmodus	InspCO276
Standby-Modus aktivieren76	Leckage74
Start 70	MVe74
Gerät einschalten und in Standby-Modus	MVi74
schalten53	PEEP
Therapie	Pmean
Start-Sequenz	Ppeak
Spezifikation179	PtcCO2
Start/Stopp	1 616
Fern-Start/Stopp verwenden116	SpO2 (Sauerstoffsättigung)75 Spont. Fr75
Steckplatz für Speicherkarte	Vte74
Position38	Vti74
Stopp	Umgebungsbedingungen
Therapie53	Sicherheitshinweise24
Stromversorgungsspezifikation179	Spezifikation
Stummschaltung und Reset128	Umgebungsdruckausgleichsverlust-
SuppDruck92	Alarm
Symbol100	Umgebungstemperaturausgleichsverlust-
Hinweis17	Alarm159
Referenz17	USB-Kabel
Vorsicht	Datenübertragung97
Warnung	V
Symbole42	
Menü	VCV
Typenschild und Sicherheitssymbole42	Definition81
	Mundstück82

VCV-SIMV	
Definition	82
VCV(A)	
Definition	81
Verwendung	
"Compliancedaten" anzeigen	70
Volumengesteuerte Beatmung	
Mundstück	82
Vorsicht	
Symbol	17
Vorsichtsmaßnahmen	
allgemein	19
elektrische Sicherheit	23
Patientenschlauchsystem	26
Umgebungsbedingungen	24
W	
Wärme- und Feuchtigkeitstauscher	30
Warnung	5
Symbol	17
Wartung	
Serviceinformation	176
Wasserfalle	
Werkseitige Einstellungen	
Werte	
überwachte	72
Z	
Zeit	
Einstellen	68
Zeitformat	68
Zielvolumen	
in PCV + A, Definition	80
in PCV, Definition	
in PSV, Definition	
Zubehör	
Verwendung	104