

Flowhandy ZAN100 USB

Benutzerhandbuch

Part Number: 5001001GER

Version / Revision: A

Haftungsausschluss

Die Informationen dieses Handbuchs können ohne Ankündigung geändert werden. Sie stellen in keiner Weise eine Verpflichtung oder Zusicherung von Seiten nSpire Health dar. Die in diesem Handbuch beschriebene Software unterliegt einer Lizenzvereinbarung. Sie darf nur in Übereinstimmung mit den Vereinbarungen in der Lizenz benutzt oder kopiert werden. Es ist verboten diese Software auf andere Medien zu kopieren als die, die im Lizenzvertrag angegeben sind. Dieses Handbuch darf nicht, auch nicht in Teilen, kopiert oder übertragen werden. dies betrifft alle Formen der elektronischen, chemischen und mechanischen Vervielfältigung, ohne das dazu die schriftliche Einwilligung von nSpire Health eingeholt wurde.

nSpire Health gibt keinerlei, weder explizite noch implizite Garantie für die Software und übernimmt keine Haftung für direkte, indirekte oder gefolgte Schäden, die aus dem Betrieb oder durch den Betrieb der Software oder des Produktes entstehen.

nSpire Health übernimmt keine Garantie dafür, daß das Produkt den von Ihnen verlangten Ansprüchen genügt, oder daß die Funktion des Systems unterbrechungsfrei oder fehlerfrei ist.

In keinem Fall übernimmt nSpire Health die Haftung für Schäden, einschließlich entgangener Gewinne, Einnahmen oder anderer Konsequenzen, die aus den Schäden oder Funktionsmängeln herrühren, weder gegenüber dem direkten Kunden noch gegenüber Dritten.

Die Haftung ist beschränkt auf die Rückerstattung des Kaufpreises.

Vorwort

Vielen Dank, dass Sie sich für ein Messsystem der nSpire Health GmbH entschieden haben.

Sie erhalten ein Produkt, das dem neuesten Entwicklungsstand der Technik entspricht.

Um Ihnen ein langlebiges Produkt zu bieten, werden nur qualitativ hochwertige, recycelbare Materialien eingesetzt.

Um Schäden am Gerät oder fehlerhafte Messungen zu vermeiden sollten Sie unbedingt dieses Benutzerhandbuch lesen und die technische Beschreibung beachten. Das Benutzerhandbuch und die technische Beschreibung enthalten wichtige Informationen für den einwandfreien Betrieb des Systems.

Dieses Benutzerhandbuch ist gemäß DIN EN 60601-1 ein Bestandteil des Produktes. Es ist ständig in der Nähe des Gerätes aufzubewahren. Die notwendigen Sicherheitshinweise entsprechend dem Medizinproduktegesetz (MPG) finden sie im Kapitel „Sicherheit“ dieses Benutzerhandbuches.

nSpire Health GmbH haftet nicht für eventuelle Fehler in dieser Dokumentation. Die Haftung für mittelbare und unmittelbare Schäden, die im Zusammenhang mit der Lieferung oder dem Gebrauch dieser Dokumentation entstehen, ist ausgeschlossen, soweit dies gesetzlich zulässig ist.

Ihr nSpire Health-Team



nSpire Health GmbH

Schlimpfofer Str.14
97723 Oberthulba/Germany
Tel. +49 9736 8181-0
Fax +49 9736 8181-20

zan@nspirehealth.com
www.nspirehealth.com



Inhaltsverzeichnis

1	ALLGEMEINES ZUM FLOWHANDY ZAN100 USB	3
1.1	PC-SYSTEM VORAUSSETZUNGEN	3
1.2	DIE SOFTWARE	3
1.3	BESONDERE ANWENDUNGSHINWEISE	4
1.4	ERSTE INBETRIEBNAHME	4
1.5	BESONDERE MAßNAHMEN VOR DER TÄGLICHEN INBETRIEBNAHME	4
1.6	MAßNAHMEN VOR JEDER MESSUNG	5
1.7	HYGIENE	5
1.8	DAS FLOWHANDY ZAN 100 USB	6
1.9	SYSTEMAUFBAU DES FLOWHANDY ZAN100 USB	9
2	DIE BEDIENUNGSOBERFLÄCHE	10
2.1	DER PROGRAMMAUFRUF	10
2.2	EINGABE DER PATIENTENDATEN	11
2.3	PATIENTENDATEN ÄNDERN	13
2.4	EINGABE ZUSÄTZLICHER PATIENTENDATEN (OPTION)	13
2.5	DER PROGRAMMODUS MESSEN	14
2.6	ARCHIVIEREN ODER LÖSCHEN VON MESSUNGEN	18
2.7	WEITERE WICHTIGE HILFSFUNKTIONEN	19
3	DIE KALIBRATION	23
3.1	DIE VOLUMENKALIBRATION	23
3.2	DIE MUNDDRUCKKALIBRATION	26
4	MESSVERFAHREN	29
4.1	SPIROMETRIE	29
4.2	DIE FLUß/VOLUMEN MESSUNG	47
4.3	DIE KOMBINIERTES SPIROMETRIE UND F/V MESSUNG	52
4.4	DIE MESSUNG DES MAXIMAL VENTILIERBAREN VOLUMENS (MVV)	55
4.5	ATEMANTRIEBSMESSUNG : P0.1, P0.1MAX, P1MAX UND P1MAX	59
4.6	RHINOMANOMETRIE	67
4.7	SNIFF	76
4.8	DIE COMPLIANCE MESSUNG	80
5	DESINFEKTION, PFLEGE	85
5.1	ALLGEMEINE DESINFEKTIONS-, PFLEGEHINWEISE	85
5.2	ALLGEMEINE HINWEISE ZUR REINIGENDEN OERFLÄCHEN-WISCHDESINFEKTION	86
5.3	VERWENDUNG VON FILTERN	86
5.4	DESINFEKTION DER EINZELNEN KOMPONENTEN	87
5.5	DESINFEKTION DES ERGO FLOW SENSOR (NUR ZAN 600)	92
5.6	DESINFEKTION UND REINIGUNG DER BODYKAMMER ZAN 500	93
5.7	REINIGUNG DER ZAN ELEKTRONIK-MODULE	94
5.8	REINIGUNG DER DAUER-ELEKTRODEN VON SAUGANLAGEN.	94
5.9	DESINFEKTION UND REINIGUNG VON MEDIZINPRODUKTEN ANDERER HERSTELLER.	95
5.10	REINIGUNG UND DESINFEKTION VON BERÜHRBAREN TEILEN IN DER PATIENTENUMGEBUNG	95
6	PROBLEMBESEITIGUNG	96
6.1	ALLGEMEINE PROBLEME	96
6.2	SPEZIFISCHE PROBLEME DER BODYPLETHYSMOGRAPHIE	97
6.3	SPEZIFISCHE PROBLEME DER DIFFUSIONSMESSUNG	98
6.4	PROBLEME BEI ERGOMETERN.	99
6.5	PROBLEME BEI DER SPIROERGOMETRIE	100
7	SOFTWARE-INSTALLATION	101
7.1	INSTALLATION DER HARDWARE	101
7.2	INSTALLATION DER ZAN-SOFTWARE GPI 3.XX	101
7.3	MODIFIZIEREN, UPDATE/NEUINSTALLATION UND ENTFERNEN	109

8	SETUP (KUNDENSPEZIFISCHE EINSTELLUNGEN)	112
8.1	SYSTEM EINSTELLUNGEN	112
8.2	MESSGERÄTE EINSTELLUNGEN	126
9	SICHERHEIT, WARTUNG, KUNDENDIENST	129
9.1	ALLGEMEINE SICHERHEITSHINWEISE	129
9.2	GERÄTESPEZIFISCHE SICHERHEITSHINWEISE	130
9.3	VERWENDUNG VON GERÄTEN, DIE DURCH DEN KUNDEN BEREITGESTELLT WERDEN	131
9.4	VERBINDEN VERSCHIEDENER GERÄTE	132
9.5	VORSICHT BEI VERWENDUNG VON LAUFBÄNDERN.	132
9.6	PRODUKTKENNZEICHNUNG	133
9.7	WARTUNGSHINWEISE	134
9.8	WARTUNGSVERTRAG	140
9.9	KUNDENDIENST	140
9.10	GARANTIE	141
10	REDUZIEREN, RECYCLING	143
10.1	ELEKTRONIK KOMPONENTEN:	143
10.2	MECHANISCHE KOMPONENTEN:	143
10.3	CO2 ABSORBENZIE (ATEMKALK):	143

1 Allgemeines zum Flowhandy ZAN100 USB

Das Medizinprodukt Flowhandy ZAN100 USB ist ein PC gebundenes offenes Spirometriesystem. Der Anschluss erfolgt über eine USB-Schnittstelle. In Verbindung mit dem Messgerät wird eine ab WIN 98 SE (außer WIN NT, da diese USB nicht unterstützt) laufende Software ausgeliefert.

Es kann sowohl die Spirometrie als auch die Fluss/Volumenkurve gemessen werden.

Von der einfachen Spirometrie, dem Pre/Post-Vergleich, der Hyperreagibilitätsauswertung (optional) bis hin zur Trendanalyse beinhaltet das Messprogramm alle gängigen Anforderungen.

Eine einfach verständliche Benutzeroberfläche garantiert kurze Einarbeitungszeit, die Programmmöglichkeiten erlauben höchsten Bedienkomfort.

Das Hauptanwendungsgebiet des Flowhandy ZAN100 USB liegt im klinischen Bereich der Lungenfunktionsdiagnostik, bei Lungenfachärzten (Pulmologen) und bei Internisten. Es kann sowohl stationär (in Verbindung mit einem ortsgebundenen PC) als auch ambulant (in Verbindung mit einem Notebook) betrieben werden.

Medikamentenlisten können vordefiniert und jederzeit ergänzt oder editiert werden.

Die Normwertgleichungen verschiedener Sollwertautoren sind voreingestellt, zusätzlich können Normwerte in Form einer Gleichung angefügt oder geändert werden.

Die Archivierung von Patientendaten und Messungen ist ebenso beinhaltet wie die Netzwerkfähigkeit des Systems.

Eine Ankopplung an Praxiscomputersysteme ist über die BDT bzw. GDT Schnittstelle realisiert.

Die Protokollausgabe auf dem Drucker erfolgt über die Protokollschnittstelle des Internet Explorers. Alle Messergebnisse und Daten können auch auf dem Bildschirm dargestellt werden. Nahezu alle Kurven können durch Tangentenadaption manuell vermessen werden, sowohl direkt nach der Messung als auch nach der Archivierung.

1.1 PC-System Voraussetzungen

Betriebssystem	WIN 2000, WIN XP
Prozessor	Pentium IV 1.9 GHz oder besser
RAM Speicher	500 MB
Festplatte	40 GB
Schnittstelle	USB 2.0
Monitor:	19" Farbmonitor
Monitorauflösung	1280x1024Pixel
Drucker	Farbdrucker, z.B. Tintenstrahl

Achtung



Das Flowhandy ZAN100 USB darf nur in Verbindung mit Peripheriegeräten betrieben werden, welche die Bürogerätenorm DIN EN 60950 erfüllen und mit einem CE-Zeichen versehen sind.

Die Steckverbindungen dürfen nur durch die in diesem Benutzerhandbuch beschriebenen Komponenten der nSpire Health GmbH belegt werden.

1.2 Die Software

Die mitgelieferte Software GPI3.00 beinhaltet die Patientendatenverwaltung, Mess- bzw. Anzeigeprogramme und eine Datenbank für die Messdaten.

Die archivierten Daten und Messungen sind beliebig abrufbar und jederzeit wieder gedruckt werden.

1.3 Besondere Anwendungshinweise

Wichtig : Um einwandfreie Messungen zu erhalten muss der Bediener mit der Handhabung des Messgerätes vertraut sein. Er muss ferner das Benutzerhandbuch studiert haben und sich so mit den sicherheitstechnischen und messtechnischen Vorgehensweisen auskennen.



Bitte beachten Sie die Sicherheitshinweise im Kapitel "Sicherheit".

1.4 Erste Inbetriebnahme

Wichtig : Vor der Inbetriebnahme muss die Software auf dem PC installiert sein.



Die Beschreibung befindet sich im Anhang, ebenso wie eine Anleitung zur Systemprüfung.

Sollte dennoch etwas nicht auf Anhieb funktionieren, gibt es im Kapitel "was tun wenn" wichtige Tips.

1.5 Besondere Maßnahmen vor der täglichen Inbetriebnahme

Bitte überprüfen Sie :

- Die O-Ringe im Handy dürfen nicht beschädigt oder abgerieben sein.
- Ist ein Stativ vorhanden, so ist dessen sichere Befestigung zu überprüfen.

Es ist auf die in den Wartungshinweisen beschriebenen Wartungsintervalle und Kalibrationsintervalle zu achten.

1.6 Maßnahmen vor jeder Messung

Es dürfen aus Hygienegründen nur desinfizierte Atemsensoren und Mundstücke verwendet werden.

Achtung



Die Desinfektionsanweisungen müssen unbedingt eingehalten und deren richtige Anwendung vom zuständigen Arzt regelmäßig überwacht werden.

Es ist vor jeder Messung darauf zu achten, dass das verwendete Atemrohr richtig und vollständig eingesteckt ist. Die Markierung an der Vorderseite des Atemrohrs soll nach oben zeigen.

Dem Patienten sollte der Messvorgang vor jeder Messung beschrieben werden, es sei denn seine Lungenfunktion ist schon öfter an diesem Messgerät überprüft worden.

Während der Nullpunktbestimmung darf der Patient nicht am Messgerät atmen.

Das Mundstück muss fest aufgesteckt sein und der Patient muss das Mundstück fest umschließen.

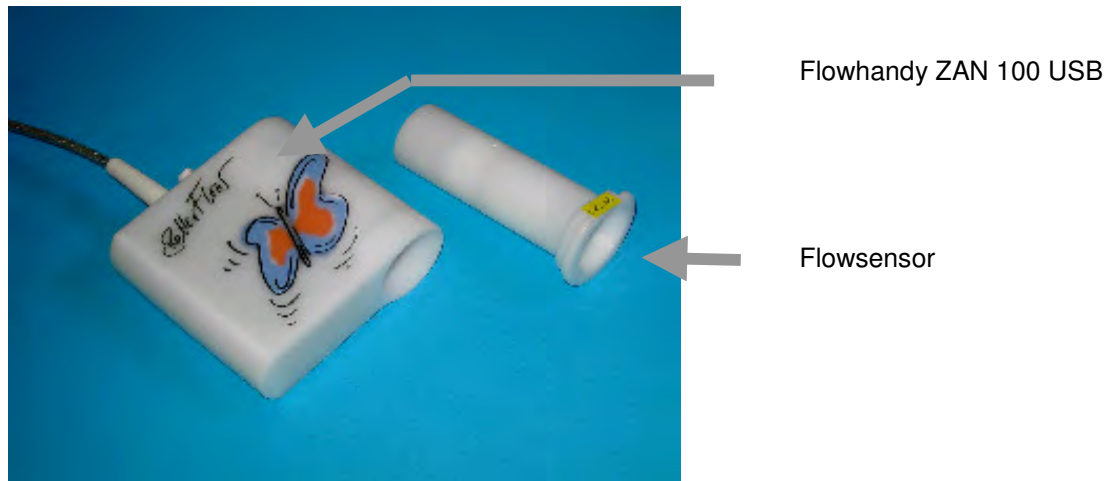
1.7 Hygiene

Grundsätzlich ist auf angemessene Hygiene im Umgang mit den kontaminierbaren Teilen zu achten.

Alle kontaminierbaren Teile können einfach zerlegt und desinfiziert werden.

Wie das geht und welche Methoden und Mittel geeignet sind finden Sie im Kapitel "Desinfektion".

1.8 Das Flowhandy ZAN 100 USB



1.8.1 Der Flowsensor

Der Sensor funktioniert nach dem Prinzip der turbulenten Strömungsmessung. Dazu wird eine variable Kunststoffblende als Strömungswiderstand benutzt.

Der Sensor ist absolut unempfindlich gegenüber der ausgeatmeten Luftfeuchtigkeit. Außerdem ist der Widerstand der Blende so gering, dass keine zusätzliche Atemlast entsteht.

Das Ergebnis dieser Details spürt der Patient.

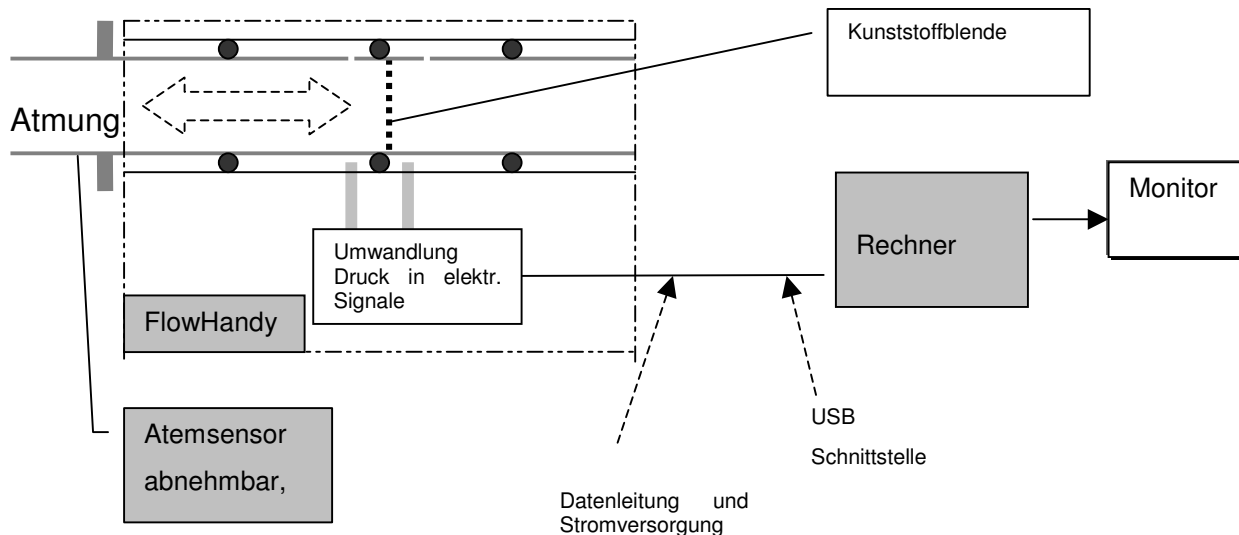
Selbst Patienten mit Atemnot können ohne zusätzliche Beeinflussung am System atmen

- ohne spürbare CO₂ Rückatmung
- ohne spürbaren Widerstand.

1.8.2 Parameterliste für Spirometrie und F/V Messung

IVC	ERV	IRV	TV	FEV1	FVCin	MEF50/FVCex	FEV1/IVC
FIV1	MEF25	MEF50	MEF75	PIF	FVCex	MEF75/FVCex	FEV1*30
Aex	MIF25	MIF50	MIF75	MIF75	Ain	PEF/FVCex	MEF75-85
PEF						FEV1/FVCex	MEF25-75
Rocc für Option Rocc							MEF25/FVCex

1.8.3 Funktionsschema des Flowhandy ZAN100 USB



1.8.4 Der Shutter

Funktionsprinzip

Ein elektrisch betätigter Hubmagnet verschiebt mit minimalem Kraftaufwand einen Magnetverschlusskolben in einer Kolbenrohraufnahme.

Der Kolben dichtet gleichzeitig am unteren wie auch am oberen Rand ab.

Durch dieses Prinzip wird ein nahezu rückschlagfreier Verschluss gewährleistet.

Die komplette Shuttereinheit wird einfach mechanisch auf das Ende des Flowhandys gesteckt und elektrisch mit dem Accu Switch USB verbunden, siehe unten.



Besondere Eigenschaften

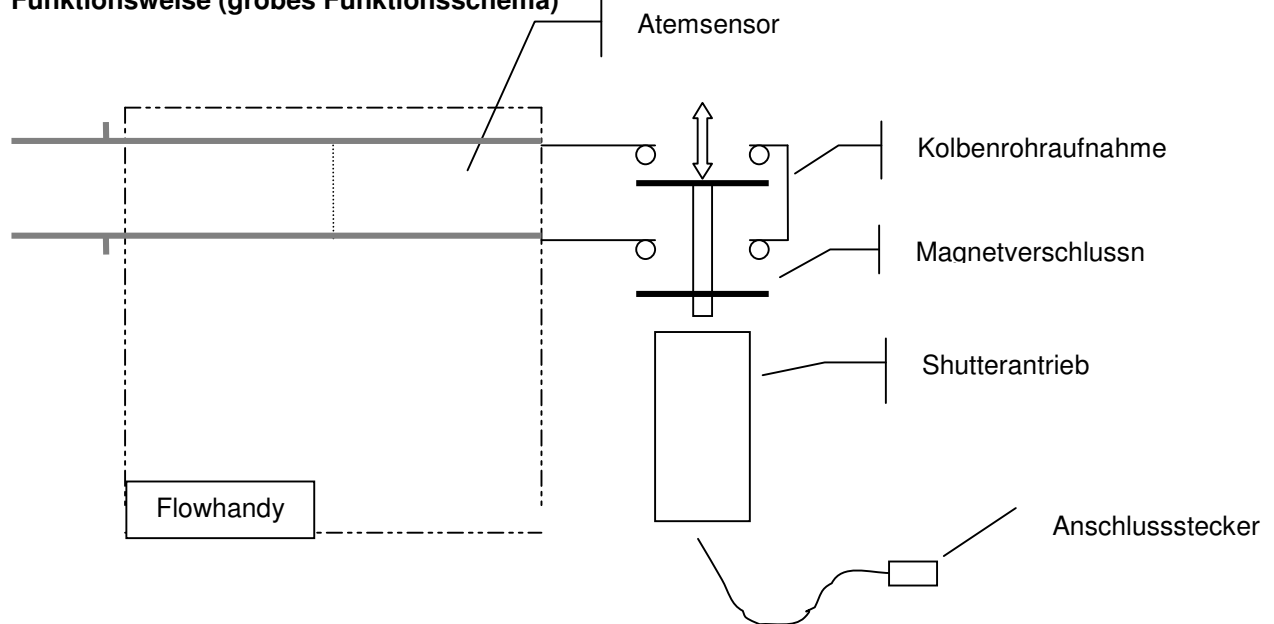
Die Shuttereinheit hat einen so geringen Strömungswiderstand, dass auch eine Fluss/Volumenkurve bei aufgestecktem Ventil durchgeführt werden kann.

Der Totraum ist sehr gering und beeinflusst die Eigenschaften der Strömungsmessung nicht.

Das Ventil kann ohne Werkzeuge in alle Einzelteile zerlegt werden.

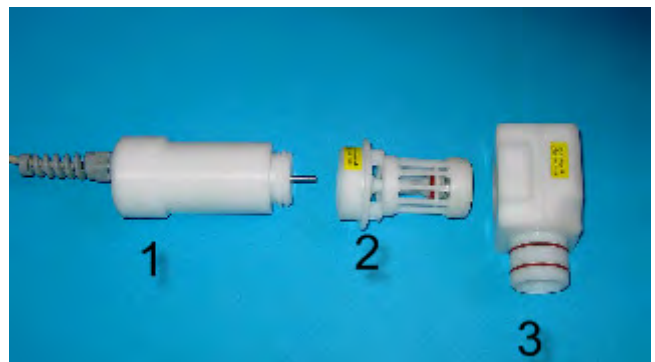
Da der Verschluss quer zur Atemströmung erfolgt, wird die Unterbrechung als sehr angenehm empfunden.

Funktionsweise (grobes Funktionsschema)



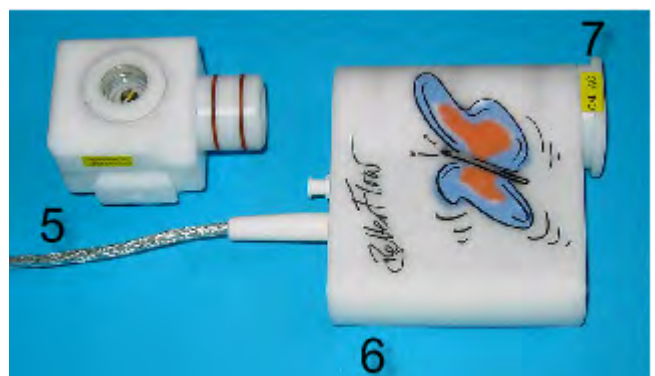
1.8.5 Zusammenbau und Anschluss des Shutters

1. Shutterantrieb
2. Magnetverschluss
3. Shutterkopf



Shutter (5) (von der Rückseite an das Flowhandy ZAN100 USB (6) anstecken)

- 1 Es muss dringend darauf geachtet werden, dass das Atemrohr (7) fest im Flowhandy ZAN100 USB (6) steckt.
- 2 Es darf kein Spalt zwischen Atemrohr (7) und Flowhandy ZAN100 USB (6) entstehen.



1.9 Systemaufbau des Flowhandy ZAN100 USB



- 1 Flowhandy ZAN100 USB
- 2 USB-Steckanschluss von Flowhandy ZAN100 USB zum PC-System
- 3 Shutter II für Rocc-, P0,1-, Pimax- und PEmax-Messung (optional)
- 4 Anschlusskabel Shutter II zum AccuSwitch
- 5 USB-Steckanschluss vom AccuSwitch zum PC-System

2 Die Bedienungsfläche

Für eine möglichst einfache Bedienung wird die Patienten- und Messdaten-Verwaltung als Karteisystem auf dem Bildschirm dargestellt.

Es gibt 4 Programm-Modi:

Modus	Patient
Modus	Messen
Modus	Zeigen
Modus	Ablegen

Der sichtbare Karteiordner erlaubt die gleichzeitige Verwaltung von 5 Patientendatensätzen. Die Darstellung ist im Setup einstellbar.

Im Archiv wird die Patientenverwaltung nur von der Größe des freien Festplattenspeichers limitiert.

Anklicken oder Anwählen bedeutet, mit der Maus den Cursor auf ein Feld führen und die linke Maustaste ein mal kurz betätigen. Meist wird das Feld dann rot markiert. Das Programm kann auch über die Tastatur bedient werden, die jeweilige Tastenbelegung ist gelb abgesetzt oder gelb hinterlegt.

2.1 Der Programmaufruf

Nach erfolgreicher Installation kann das Messprogramm über das ZAN-Icon  aufgerufen werden.

Es erscheint das Karteisystem →



2.2 Eingabe der Patientendaten

Man sucht eine unbeschriebene Karteikarte mit der Maus oder den Funktionstasten aus und gibt zunächst nur den Nachnamen (ohne jeden Zusatz) ein. Dann drückt man die [Enter]-Taste

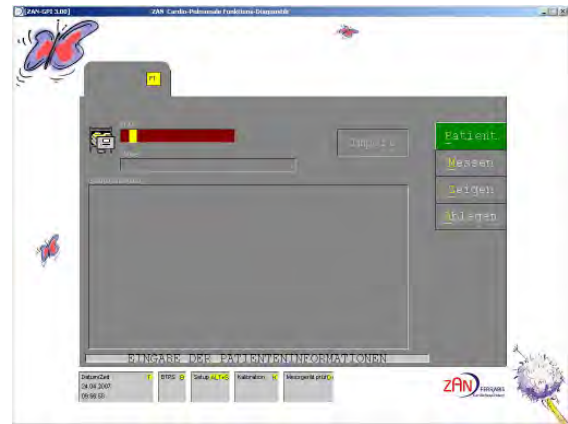
Das System prüft nach der Eingabe sofort, ob ein gleichlautender Name bereits gespeichert wurde.

Es erscheint ein Zusatzfenster mit dem Eintrag NEUAUFNAHME und, falls vorhanden, eine Liste gleichlautender Namen. In unserem Beispiel heißt der gefundene Name Gustav Otto.

Mit den Pfeiltasten oder der Maus wird NEUAUFNAHME oder ein archivierter Patient selektiert und mit [ENTER] bestätigt.

Bei NEUAUFNAHME erscheint ein Eingabeformular. Die einzelnen Zeilen müssen der Reihe nach ausgefüllt und mit [ENTER] bestätigt werden.

Einige für die Normwert-Berechnung wichtige Daten werden überprüft, um Fehlberechnungen zu verhindern.



Hinweis: Sollten alle Karteikarten beschriftet sein, so muss eine nicht mehr benötigte Karte archiviert oder gelöscht werden.

Eingabefeld	Format	Bemerkung
Name	Alle Zeichen	Die ersten 3 Zeichen werden für die automatische ID Nummer benutzt
Vorname	Alle Zeichen	Die ersten 3 Zeichen werden für die automatische ID Nummer benutzt
Geburts-Datum	tt.mm.jjjj	Tag.Monat.Jahr. Führende 0 muss nicht eingegeben werden, allerdings sind die Punkte zwischen den Daten wichtig. Die Jahrhundert- und Jahrtausendangabe kann bei einem Alter von unter 100 Jahren entfallen.
Größe	cm	Körpergröße. Eingabe begrenzt zwischen 30 und 250
Gewicht	kg	Gewicht. Eingabe begrenzt zwischen 5 und 250
Geschlecht	Auswahl Pfeiltasten	mit ← → oder mit der Maus
Bemerkung	Alle Zeichen	

Jede Eingabe wird mit [ENTER] oder den ←Pfeiltasten → abgeschlossen, der Cursor springt in das nächste Eingabefeld.

Achtung: Wenn der Cursor trotz [ENTER] das Feld nicht verlässt, wurde wahrscheinlich ein falsches Format für das Geburts-Datum eingegeben. In diesem Fall muss die Eingabe auf Formatfehler geprüft werden. (TT.MM.JJJJ)



Sind alle Felder ausgefüllt, so wird die Dateneingabe durch [Speichern] abgeschlossen.

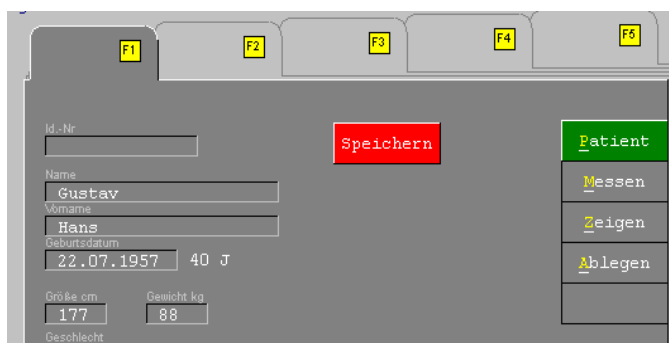
Speichern

Achtung:

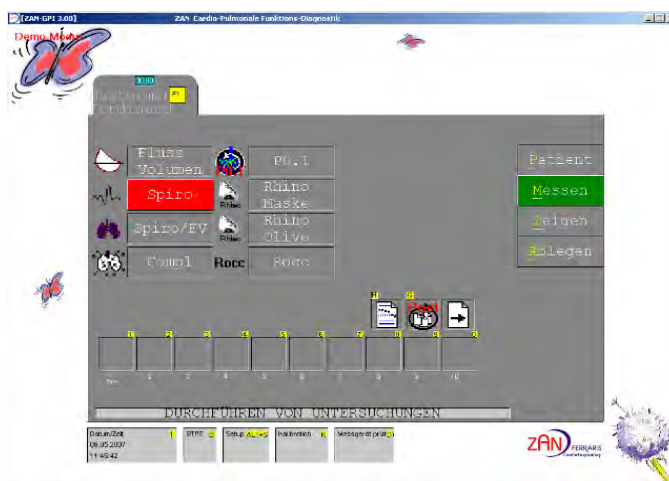


Springt jedoch der Cursor in das Feld ID-Nr., so wurde die automatisch ermittelte ID-Nr. bereits vergeben. Wegen der Forderung nach Eindeutigkeit muss manuell die ID-Nr. entsprechend geändert werden.

Die Eingabe wird erneut mit **[Speichern]** beendet.



Jetzt muss der Patientename im Kopf der Karteikarte erscheinen und die ID-Nr. wird im entsprechenden Feld eingetragen.



Nach abgeschlossener Patientendateneingabe kann mit den Messungen begonnen werden.

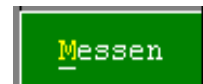
2.3 Patientendaten ändern

Die Patientendaten können jederzeit durch Auswahl von [Patient] eingeblendet und bei Bedarf mit [Ändern] modifiziert werden.



Man wählt das zu korrigierende Feld aus, ändert die Daten und speichert erneut.

Auch archivierte Daten können so korrigiert werden.



Nach abgeschlossener Patientendateneingabe folgt die Messung. Hierzu wird das Feld [Messen] ausgewählt.

Der Inhalt der Karteikarte ändert sich. Es werden nun die installierten Messprogramme angezeigt.

2.4 Eingabe zusätzlicher Patientendaten (Option)

Um zusätzliche Patientendaten einzugeben, muss das Feld angewählt werden. (Diese Option ist nicht immer verfügbar)



Folgendes Fenster erscheint:

Die einzelnen Felder müssen der Reihe nach ausgefüllt werden. Durch Drücken der [TAB] Taste springt der Cursor ein Eingabefeld weiter. Alternative kann das Feld mit der Maus gewechselt werden.

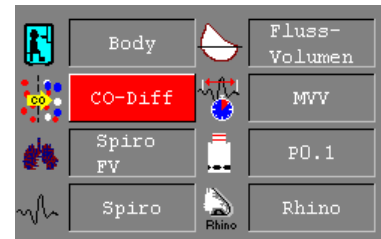


Sind alle Felder ausgefüllt, so wird die Dateneingabe mit [ENTER] beendet.

2.5 Der Programmmodus Messen

Dieses Feld wird mit der Taste [M] oder der Maus angewählt.

Eine bestimmte Messung kann selektiert werden. →



Hinweis: Die in diesem Menu verfügbaren Optionen sind von der installierten Lizenz abhängig und variieren von System zu System

Bedeutung der Symbole

Vor Beginn einer Messung



Messung abbrechen



Shutter demonstrieren



Nullpunkt neu
(Patient weg vom Mundstück!)



Kurve größer



Kurve kleiner



Medikament wählen



Bediener eingeben



Notiz



Motivationsgrafik



Messung starten

während der Messung



Werte löschen und sofort
weitermessen



Werte bleiben erhalten, gelöscht
wird nur FV am Bildschirm



Shutter demonstrieren



Nullpunkt neu holen (Patient muss
weg vom Mundstück!)



Shutter für Resistance-Messung
Rocc aktivieren



Speichern und beenden

Mit der Maus oder den Pfeiltasten $\leftarrow \rightarrow$ wird eines der Messprogramme selektiert.

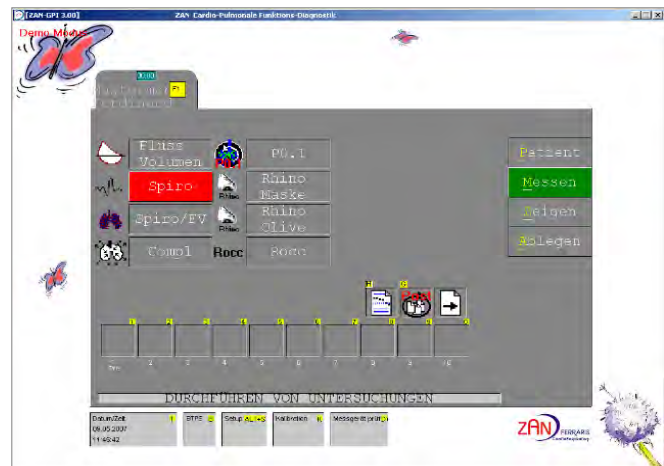
Ein Feld ist selektiert, wenn es rot dargestellt wird.

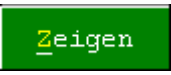
Das Messprogramm wird gestartet, wenn ein bereits selektiertes Feld erneut angewählt wird.

Die Anwahl erfolgt mit [ENTER] oder der linken Maustaste

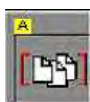
Die einzelnen Messungen werden in getrennten Abschnitten erklärt.

Nach abgeschlossener Messung möchte man die Ergebnisse sichten oder drucken. Hierfür geht man in den [Zeigen]-Modus



Im [ZEIGEN] -Modus  kann man bereits durchgeführte Tests zeigen, vergleichen oder ausdrucken.

Typische Symbolleisten



Automatisch beste Kurve selektieren (Sonder-Option)



Druck-Protokoll am Bildschirm zeigen
Internet-Explorer wieder schliessen mit [x]



Pre-Post-Zuordnung ändern



Tests ab Nr. 1 zeigen



Drucken



Position einer Messung ändern



Hyperreagibilitäts-Auswertung (Option)



Bemerkung



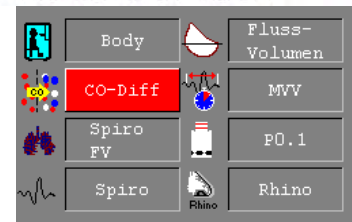
Messung löschen



Weitere Tests zeigen (>10)

2.5.1 Zeigen von Messungen eines Tages

Nach Wahl eines Mess-Typus werden die Messungen des gewählten Tages mit der jeweiligen Uhrzeit angezeigt.



Wählen Sie eine oder mehrere Messungen aus, die auf dem Bildschirm dargestellt werden sollen.



(Um eine oder mehrere Messungen auszuwählen, markieren Sie mit der Maus das oder die entsprechenden Felder). Wird keine Messung markiert, werden alle ausgewählt.

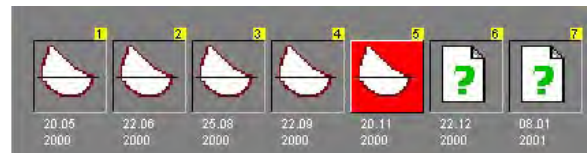
Das Anzeigeformat kann von der Zahl der Messungen abhängen (Einzel, Pre-Post, Multi).

2.5.2 Zeigen von archivierten Messungen

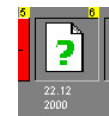
Um Messungen anzuzeigen, die Tage, Wochen, Monate oder Jahre zurückliegen, müssen Sie mit der Taste [-] das Archiv öffnen.



Archivierte Messungen erscheinen in den Feldern 1-10, jeweils mit dem Datum, an dem die Messungen durchgeführt wurden. z.B.: 20.11.2000



Das [?]- Symbol zeigt, dass an diesen Tag die Patienten-Akte zwar geöffnet wurde, die gesuchte Messung aber nicht erfolgt ist.



Wählen Sie mit Ihrer Maus ein Datum aus und schließen sie die Archiv-Schublade mit [+].



Eine Liste mit allen an diesem Datum durchgeführten Messungen erscheint mit der Uhrzeit.



Markieren Sie die Messung, die Sie sehen möchten.



Um sie zu drucken, wählen Sie das Symbol →
Ein Protokoll-Menü erscheint.

Wählen Sie einen Protokoll-Typ und drücken die [ENTER] Taste, um den Druck zu starten.

2.5.3 Mehrtage-Vergleich

Wenn Messungen an verschiedenen Tagen archiviert wurden, können diese miteinander verglichen werden.

Ein Klick auf [Mehrtage-Vergleich] öffnet das Fenster [ZAN Compare]

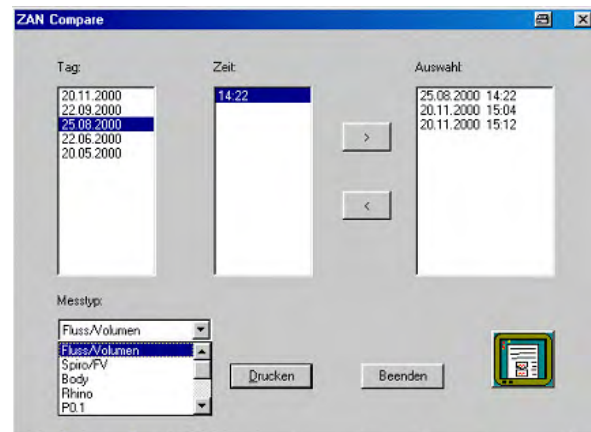


Im Fenster [Messtyp] kann die darzustellende Art der Messung gewählt werden.

Wenn ein Tag markiert ist, erscheinen im Fenster „Zeit“ die Uhrzeiten der Messungen.

Uhrzeit der Messung markieren.

Sie werden mit [>] in das Auswahl-Fenster übernommen (oder mit [<] wieder gelöscht).



Die so erzeugte Auswahl kann gedruckt oder am Bildschirm gezeigt werden. Um die Druckauswahl aufzurufen drücken sie bitte den  Button.

2.5.4 Trend-Grafiken

Wenn Sie im [Zeigen]-Modus das Archiv öffnen und [Verlauf] anklicken, werden sie zur Markierung eines Darstellungs-Zeitraums aufgefordert.

Markieren sie z.B. das erste und das letzte Datum (nicht die [?]-Markierung !), so wird der gesamte Zeitraum markiert.



Klicken Sie wieder auf [Verlauf] und Sie erhalten eine Trend-Grafik von Spirometrie-Parametern über den gewünschten Zeitraum (Wochen)



2.6 Archivieren oder Löschen von Messungen

Der Punkt **Ablegen** der Auswahlliste erlaubt das Archivieren der Personen und Messdaten sowie das Löschen von Messungen.

Vier Möglichkeiten stehen zur Auswahl



2.6.1 Archivieren



Mit [Archiv] werden die Patienten- und Messdaten in das Speichermedium geschrieben.

2.6.2 Wartezimmer (Zusatzoption)



Mit der Option [Wartezimmer] werden die Daten in einem Zwischenspeicher archiviert. Solange sich Patientendaten in diesem Zwischenspeicher befinden, wird bei Anwahl einer leeren Karteikarte das Wartezimmer-Symbol eingeblendet um an die Ablage zu erinnern.

Die Ablage wird entleert, indem man nach Anwahl der leeren Karteikarte dieses Wartezimmer-Symbol auswählt und eine der aufgelisteten Personen mit [ENTER] oder der Maus zurückruft.

Sind alle Personen aus dem Wartezimmer genommen, erscheint auch das Symbol nicht mehr.

2.6.3 Papierkorb, Daten löschen



Soll eine komplette Patientenakte vernichtet werden, wählt man das Symbol Papierkorb an.

Achtung! Alle zu dieser Kartei gehörenden Informationen werden gelöscht.



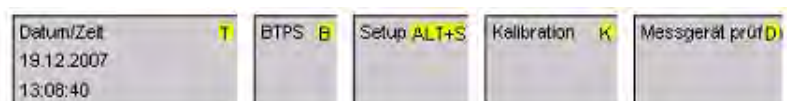
2.6.4 Export / Import (Zusatzoption)



Auswahl des Buttons startet den Export der aktiven Patientenakte in eine ZIP Datei. Diese ZIP Datei kann in einem anderen ZAN System mit der Option 'Import' wieder eingelesen werden. Die Option wird benutzt um eine Patientenakte digital zu transportieren oder zu Servicezwecken

2.7 Weitere wichtige Hilfsfunktionen

Im unteren Bildschirm-Bereich stehen noch wichtige Funktionen zur Verfügung.



2.7.1 Datum und Uhrzeit ändern

Wählt man die Taste <T> oder klickt das linke Rechteck mit der Maus an, können Datum und Uhrzeit gelesen und neu eingestellt werden.

Bei der Zeit sind auch die Sekunden einzugeben!



Wichtig : Prüfen Sie stets das eingestellte Datum. Bei Datumsfehlern werden Alter und damit Sollwerte der Patienten falsch berechnet.

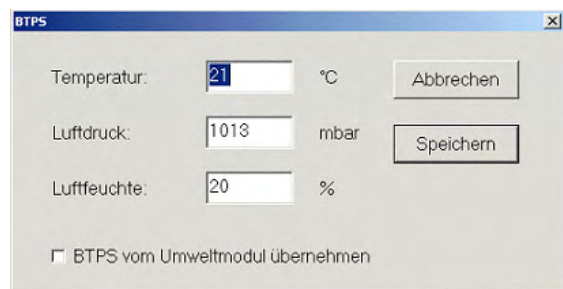


2.7.2 Umgebungsbedingungen eingeben



Wird die Taste (BTPS) angewählt so erscheint das Fenster für die Umgebungsbedingungen.

(Nur beim Bodyplethysmographen oder bei Einsatz des Umweltmoduls wird die Temperatur automatisch erfasst.)



Wichtig: Eine korrekte Temperatur-Einstellung ist sehr wichtig, denn 2 Grad Temperaturfehler verursachen eine Atemdrift von etwa 1 Prozent.



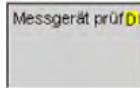
Als Druck muss der absolute Barometerdruck eingegeben werden. Wetterbarometer zeigen einen auf Meereshöhe umgerechneten Druck an.

Faustregel: **pro 100 m Höhe sinkt der Druck um 12 mbar.**

Beispiel: Das Wetter-Barometer zeigt **1000 mbar**. Sie befinden sich auf 600 m über Meereshöhe.

$$1000\text{mbar} - 6 \times 12\text{mbar} = 1000 - 72 = \mathbf{928\text{ mbar.}}$$

2.7.3 Systemprüfung



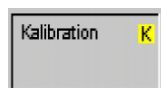
Die [D]-Taste löst eine Geräte-initialisierung aus oder startet ein Testmenü. Sie kann nach sehr langen Messpausen oder bei Störungen genutzt werden.

Wichtigster Eintrag in dieser Liste ist die Zeile ► ZAN100(ZAN1310407022) : Running

Dieser Eintrag besagt, dass das Flowhandy am USB Port aktiv ist. (die Ziffernfolge kann unterschiedlich sein und ist vom Messgerät abhängig. Am Ende der Zeile muss jedoch das Wort 'Running' stehen)



2.7.4 Kalibrationsmenü



Durch Anklicken von oder nach Drücken der [K] Taste erscheint das Kalibrations-Menü (Siehe Kapitel 3.)



In Abhängigkeit vom Gerätetyp kann das Kalibrationsmenu unterschiedliche Kalibrationsverfahren aufzeigen.

2.7.5 Installation ändern



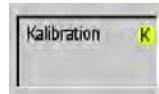
Mit Anwählen des Setup-Feldes (oder Tasten [Alt/S]) erscheint ein Setup Menü, hier können kundenspezifische Einstellungen vorgenommen werden.

Das Menü System enthält folgende Komponenten.



Eine genaue Beschreibung finden Sie im Kapitel „Setup“ (A5) dieses Handbuchs.

3 Die Kalibration



Wird die Taste K bzw. das Feld Kalibration im Menü angewählt, so erscheint das Kalibrationsauswahlfenster. (Das Fenster kann, je nach Ausführung mehr oder weniger Symbole enthalten)

Mit den Pfeiltasten und [ENTER] oder der Maus wird das entsprechende Symbol angewählt und das zugehörige Kalibrationsprogramm gestartet.

3.1 Die Volumenkalibration



Durch Desinfektion und Alterung des FlowSensors können sich im Laufe der Zeit die mechanischen Eigenschaften der im FlowSensor eingebrachten Kunststoffmembrane geringfügig verändern.

Die Desinfektionsmittel können, je nach Zusammensetzung, die Weichmacher aus der Membrane lösen. Die Elastizität der Membrane verringert sich und der aus der Atemströmung resultierende Differenzdruck wird größer. Um immer optimale Messergebnisse zu erhalten, kann jederzeit eine Kalibration mit einer optional erhältlichen Kalibrationspumpe durchgeführt werden.

Erfahrungsgemäß sollte der FlowSensor **spätestens nach 50 Desinfektionen** kalibriert, zu einer Überprüfung zu ZAN geschickt, oder durch einen neuen Flowsensor ersetzt werden. Der Einsatz von Einwegfiltern kann hierbei die Anzahl der notwendigen Desinfektionsläufe verringern, da zum einen der FlowSensor durch Einsatz dieser Filter vor Kontamination durch den Patienten geschützt wird und zum anderen der Patient durch Kontamination durch den Flowsensor geschützt wird.

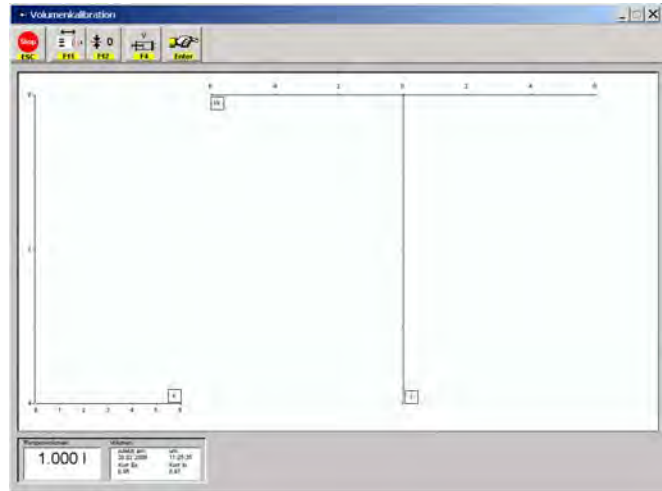
3.1.1 Die Handhabung der Volumenkalibration

Das Flowhandy ZAN 100 wird mit dem zu kalibrierenden FlowSensor auf die Kalibrationspumpe aufgesteckt.

Der Kolben der Kalibrationspumpe wird ganz in das Kolbenrohr geschoben. Siehe Bild.



Das Pumpvolumen (hier 1,000L) kann nach Anwählen des Feldes F4 geändert werden.

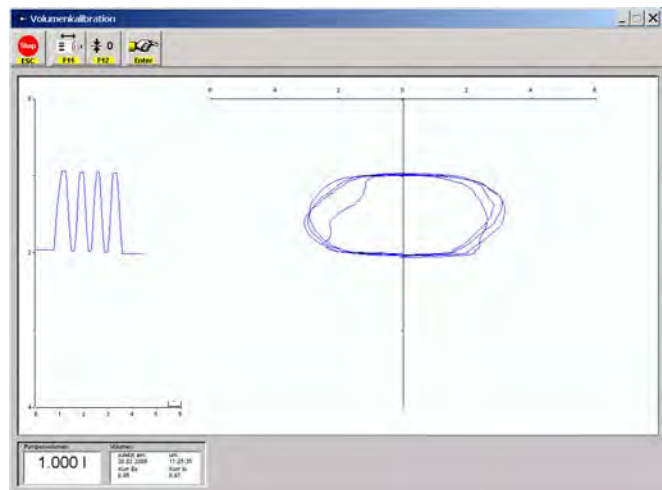


Wählen Sie **Enter** und beginnen Sie zügig und gleichmässig zu pumpen.

Dabei wird ein definiertes und konstantes Volumen durch den Flowsensor gepumpt.

Der Pumpenkolben muss bei jedem Pumpenhub jeweils bis zum Anschlag hineingedrückt bzw. herausgezogen werden, um immer ein gleiches Volumen zu erzeugen.

Auf dem Bildschirm erscheint die Aufzeichnung der Volumen/Zeit Linie.



Nach 5 bis 10 Pumphüben wird mit **Enter** die Kalibration beendet und ausgewertet. Es erscheint dann folgendes Fenster, welches die Kalibrationsfaktoren für jede Durchflussrichtung getrennt anzeigt.



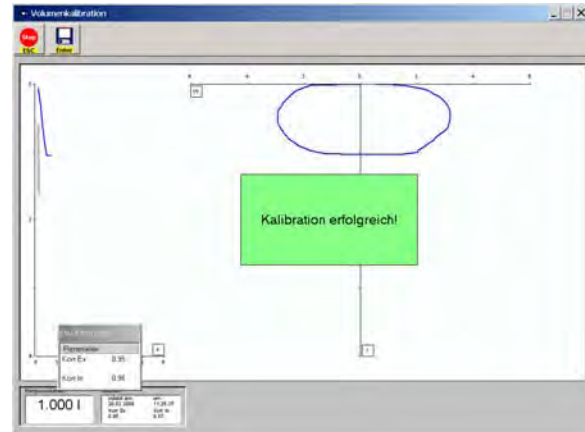
Mit **Enter** wird die Kalibration beendet und die Kalibrationsfaktoren gespeichert.

ERGEBNISSE	
Parameter	
Korr Ex	0.95
Korr In	0.96

Wichtig : Voraussetzung für eine korrekte Kalibration ist eine genaue Kalibrationspumpe. nSpire Health GmbH kann Ihnen entsprechende Pumpen liefern.



Ist der FlowSensor in Ordnung, so erscheint im Kalibrationsfenster das grüne Feld : "Kalibration erfolgreich!".



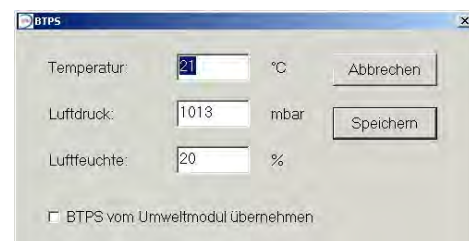
Mit **Enter** wird die Kalibration beendet und die Kalibrationsfaktoren gespeichert.

Sind die Abweichungen zwischen Korr In und Korr Ex größer als 10% oder weichen die Faktoren um mehr als 6% von 1,00 ab, so kann der FlowSensor nicht verwendet werden und es erscheint ein Fenster mit dem Hinweis, den FlowSensor zu tauschen. Die Kalibration ist mit einem anderen FlowSensor zu wiederholen.

Den nicht akzeptierten FlowSensor sollten Sie nochmals gründlich reinigen und überprüfen, ob die Druckabnahmebohrungen verstopft sind. Nach dem Trocknen sollten Sie erneut eine Kalibration versuchen. Ist diese wieder ohne Erfolg kann der FlowSensor nicht mehr verwendet werden.

Nach dem Speichern der Kalibrationswerte kommt bei einigen Geräten noch die Abfrage der Umgebungsbedingungen. Bitte aktualisieren Sie diese.

Mit „Speichern“ werden die neuen Werte abgespeichert. Bei „Abbrechen“ bleiben die Werte ungeändert.



Wie bereits erwähnt ist hier der absolute Luftdruck und nicht der auf Meereshöhe umgerechnete Luftdruck einzusetzen. Um diese Aufgabe zu erleichtern, bietet ZAN ein Umweltmodul an, von dem diese Daten durch anklicken der Checkbox unten links, automatisch übernommen werden können.



3.2 Die Munddruckkalibration

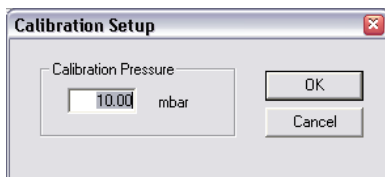
Zur Messung von Drücken im FlowSensor, welche in Verbindung mit einem Shutter entstehen, ist in den entsprechend ausgerüsteten Flowhandys ein Munddruckwandler eingebaut. Dieser kann mit geeigneten Druckmanometern (max. + - 50mbar) kalibriert werden.

Die Munddruckmessung ist keinen direkten äußeren Einflüssen ausgesetzt und ist deshalb auch über lange Zeit stabil.

Hinweis : Die nSpire Health GmbH empfiehlt, die Munddruckkalibration in Verbindung mit der messtechnischen Kontrolle einmal im Jahr durchführen zu lassen.

Nach dem Anwählen des Munddruck Symbols im Kalibrationsauswahlfenster erscheint das Fenster.

Standardmäßig wird mit 10 mbar kalibriert, über F6 kann man aber auch andere Werte einstellen.



Verbinden Sie den Schlauch des Druckmanometers mit dem Munddruckanschluss direkt neben dem Anschlusskabel an der Hinterseite des Flowhandys und folgen Sie den Anweisungen am Bildschirm.

Mit **[Enter]** gelangt man zum jeweils nächsten Schritt.



1/4: Setzen Sie: Druck = 0.0 mbar Start = [ENTER]

Mittels einer 5ml Spritze kann man die entsprechenden Drücke am Manometer erzeugen.

3/4: Setzen Sie: Druck = 0.0 mbar Start = [ENTER]

4/4: Setzen Sie: Druck = -10.0 mbar Start = [ENTER]

Zuletzt wird das Ergebnisfenster eingeblendet.

Mit  werden die berechneten Korrekturfaktoren gespeichert.

ERGEBNISSE	
Parameter	
Korr Pos	1.00
Korr Neg	1.01

3.3 Kalibrations Trend Report



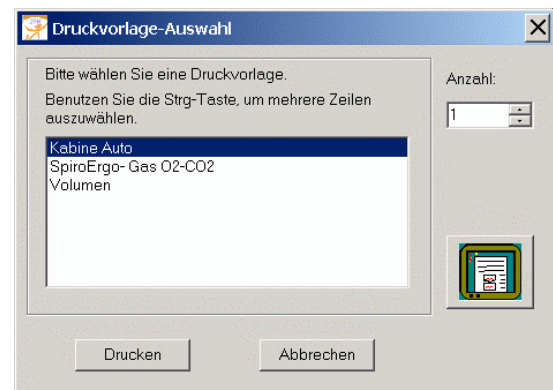
Um die Qualität der Kalibrationsvorgänge zu kontrollieren, haben sich Kalibrations Trend Reports als nützlich erwiesen. Um solche Trend Reports zu erstellen wählen sie im Kalibrations Menü den



Button aus.

Wählen Sie den gewünschten Report aus der Vorschlagsliste.

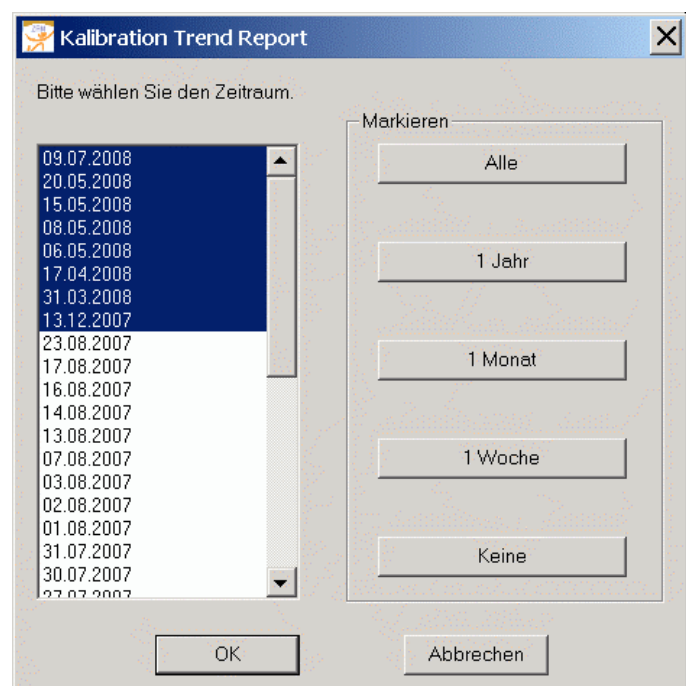
Nach dem Drücken des 'Vorschau' oder des 'Drucken' Buttons gelangen Sie in die Datums- Bereichs Auswahl.



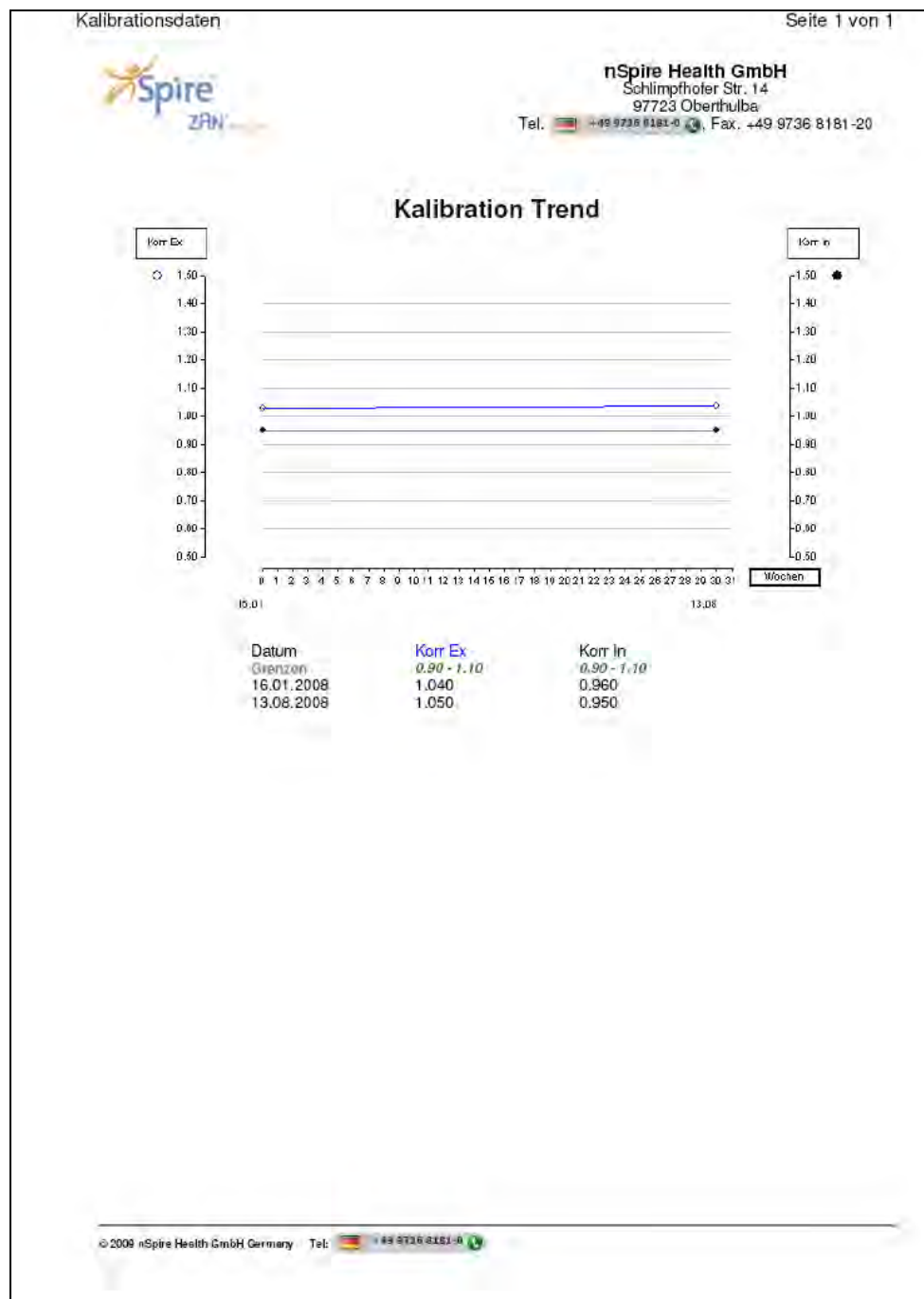
In der Datums – Auswahl wählen Sie entweder einzelne Tage oder einen Bereich aus, zu dem der Trend Report erstellt werden soll.

Im rechten Bereich des Dialogfensters befinden sich eine Reihe von Kurzwahlkosten, mit denen man besonders häufig genutzte Bereiche durch einen einzigen Tastendruck anwählen kann. Die Zeitangabe bezieht sich dabei immer auf den aktuellen Bereich, also den laufenden Monat, die Woche oder das Jahr. Mit dem Button 'Keine' werden alle bisherigen Auswahlen gelöscht.

[OK] startet den Ausdruck



Nach einigen Sekunden Vorbereitungszeit beginnt der Drucker mit der Ausgabe oder die Vorschau wird auf dem Bildschirm dargestellt.

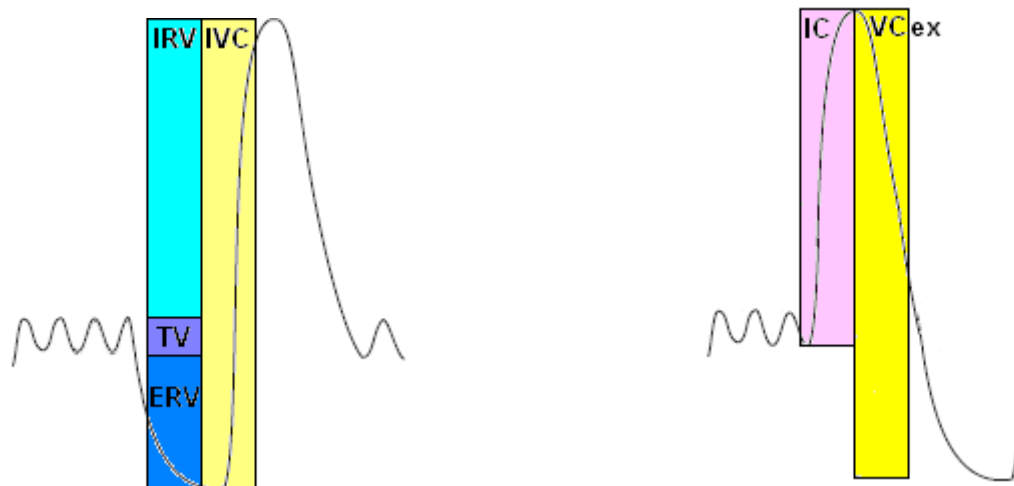


Nach dem Schliessen dieser Darstellung gelangt man wieder zurück in das Hauptmenü.

4 Messverfahren

4.1 Spirometrie

Die Spirometrie ist die Aufzeichnung der quasi statischen, atembaren Volumina der Lunge. Um diese statischen Verhältnisse zu erhalten, muss das Atemmanöver sehr langsam und entspannt durchgeführt werden.



Folgende Volumen werden während der Spirometrie bestimmt:

Abkürzung	Name	Definition
TV	Atemzugvolumen	Das Volumen während eines normalen Atemzuges.
ERV	Expiratorisches Reserve Volumen	Das Volumen das nach Ende der normalen Ausatmung maximal ausgeatmet werden kann.
IRV	Inspiratorisches Reserve Volumen	Das Volumen das nach Ende der normalen Einatmung maximal eingeatmet werden kann.
IC	Inspiratorische Capacität	Das Volumen, welches nach einer normalen Ausatmung maximal eingeatmet werden kann
IVC	Inspiratorische Capacität Vital	Maximales eingeatmetes Volumen nach maximaler Ausatmung
VCex	Vital Capacität	Maximal ausgeatmetes Volumen nach maximaler Einatmung

4.1.1 Messung der einzelnen Partialvolumen

Der wichtigste Bezugspunkt der Atmung ist die Atemruhelage. Am Ende der Ausatmung sind die Retraktionskraft des Thorax und die Kontraktionskraft der Lunge im Gleichgewicht.

Das TV ist das Ruheatemzugvolumen, der Proband atmet dafür völlig entspannt und ohne Anstrengung.

Um das ERV zu messen muss der Proband einmal das ganze Volumen, das er zur Verfügung hat, so tief wie möglich, gleichmässig ausatmen. Manche Patienten holen noch einmal kurz Luft bevor sie ausatmen, was die Ergebnisse jedoch nicht beeinflusst.

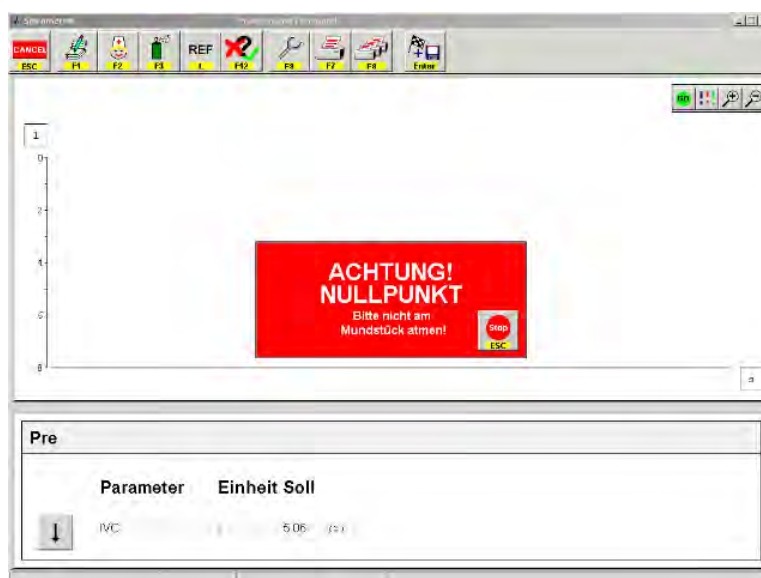
Sobald der Patient maximal ausgeatmet hat wird er aufgefordert so tief wie möglich einzuatmen. Diese Messung erlaubt in Folge die Berechnung der übrigen Spirometrieparameter.

Es ist ebenfalls möglich diese Messung durchzuführen, indem der Patient zuerst maximal einatmet und danach maximal ausatmet, also die Atembewegungen in umgekehrter Reihenfolge ausführt.

Hinweis: Um aussagekräftige Ergebnisse zu erhalten, muss sich der Proband wirklich optimal anstrengen und ganz tief aus- bzw. einatmen.

4.1.2 Das Spirometrie Fenster

Dieses Fenster erscheint im Messmodus nach Anwählen des Spirometriesymbols.



Hinweis: Nach dem Aufrufen der Messung erscheint das Fenster „Achtung Nullpunkt“
Hier darf der Patient noch **nicht** am Mundstück atmen.

4.1.2.1 Bedeutung der Symbole



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [ESC] Taste um die Messung abubrechen und das Programm zu beenden.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken sie die [F1] Taste um Kommentare einzugeben.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [L] Taste um einen Refrenzwert aus einer anderen Messreihe zum Vergleich zu laden.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [F2] Taste um einen Benutzer/Untersucher zu definieren.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [F9] Taste um in das Setup zu gelangen



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken sie die [F7] Taste, um ein einzelnes Testergebnis zu drucken.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken sie die [F12] Taste um die Ergebnisse nach ERS/ATS 2005 Standard zu überprüfen.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [F3] Taste um eine Medikation einzugeben.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken sie die [F8] Taste um eine oder mehrere Vorlagen auszudrucken.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken sie die [Enter] Taste um die Mesung zu speichern und das Programm zu verlassen.

Das 3D/2D icon schaltet in die 3D Ansicht, die Vergrößerungsgläser vergrößern resp. verkleinern die Kurven

4.1.2.2 Kommentare eingeben

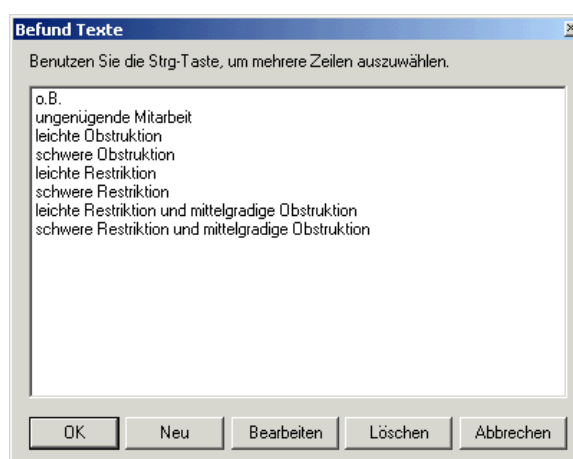
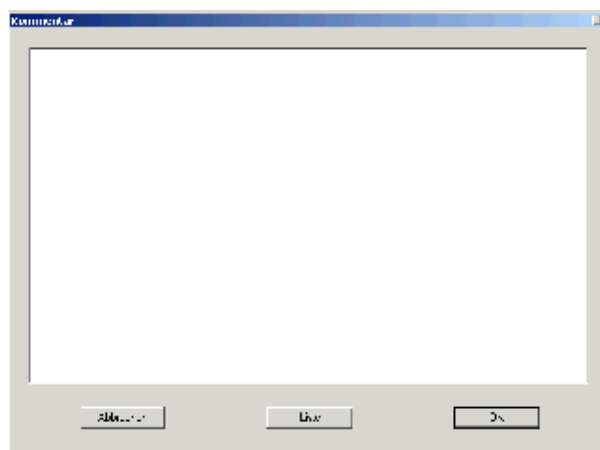


Ein Klick auf diesen Button oder drücken der [F1] Taste öffnet die Kommentar Dialogbox. Sie können jetzt Kommentare eintippen und sie durch drücken von OK abspeichern.

Durch betätigen des "Liste" Buttons, können vordefinierte Kommentare eingefügt werden, die man mit Hilfe der zweiten, weiter unten dargestellten Dialogbox auswählen kann.

Diese Dialogbox erlaubt dem Anwender vordefinierte Kommentare anzulegen, zu ändern oder zu löschen.

Jeder vordefinierte Kommentar besteht aus dem Text und einer Kurzbeschreibung, die in der Listbox dargestellt wird. Durch Festhalten der STRG Taste während der Auswahl können mehrere vordefinierte Kommentare in einem Arbeitsgang ausgewählt werden.



4.1.2.3 Untersucher angeben



Ein Klick auf diesen Button oder drücken der [F2] Taste erlaubt die Eingabe des Namens des Untersuchers. Dieser Name wird dann mit der Untersuchung im Patientendatensatz gespeichert.

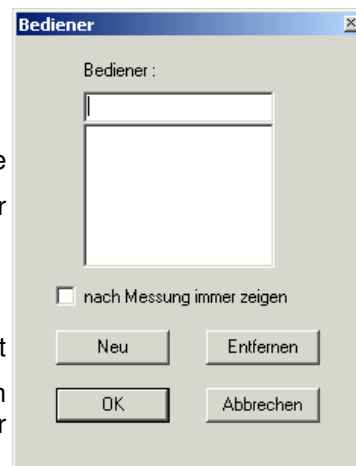
Der eingegebene Name ist für alle Tests des angewählten Patienten gültig, so lange die Software läuft. Für jeden Patienten muss der Untersucher neu definiert werden.

Benutzername

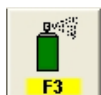
Liste der angelegten Benutzer

Zeige diesen Dialog automatisch nach jedem Test

Lösche das Benutzernamenfeld und erfasse einen neuen Benutzer



4.1.2.4 Medikation auswählen



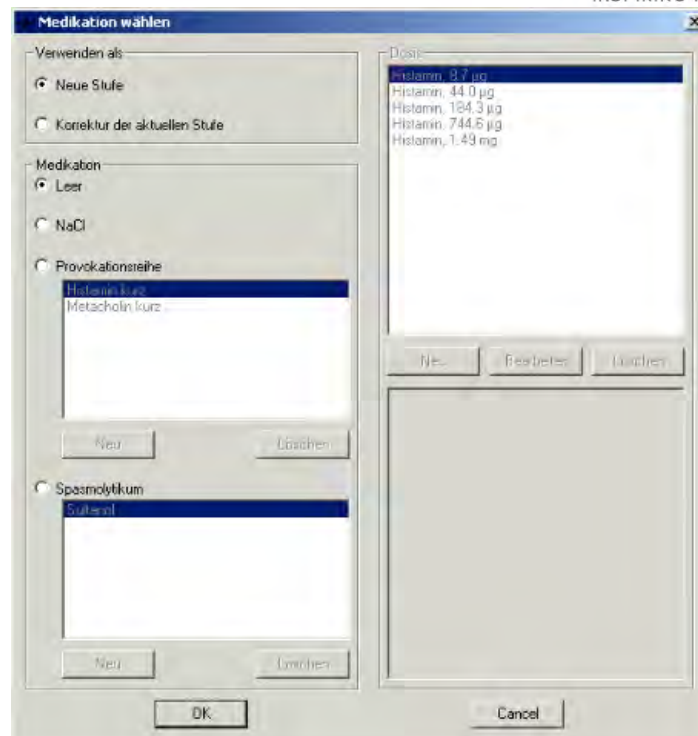
Ein Klick auf diesen Button oder drücken der [F3] Taste führt in die Eingabe der Medikation für die nächste Messung.

Die Medikation und Dosierung für den Patienten kann aus einer Liste, die im System angelegt ist, ausgewählt werden. Der Benutzer hat die Wahl, entweder die Medikation für den laufenden Test zu korrigieren oder für den nächsten Test vorzugeben.

Auf der linken Seite des Fensters befinden sich die Auswahlelemente um die Gabe der Medikation zu wählen. Diese kann entweder Pre-Stufe also ohne Medikation, eine NaCl-Stufe, ein Provokationsprotokoll oder ein Bronchodilatator (Post-Stufe) sein.

Um eine Dosierung auszuwählen muss zuerst ein Protokoll aus der Liste ausgewählt sein. Es ist hier ebenfalls möglich neue Protokolle anzulegen (siehe unten). Sobald ein Protokoll ausgewählt ist, werden die dazugehörigen Dosierungen in der Listbox auf der rechten Seite angezeigt (wenn dieser Dialog während eines aktiven Protokolls geöffnet wird, so wird das aktive Protokoll und die ausgewählte Dosis automatisch angezeigt). Auch hier hat der Benutzer die Möglichkeit Dosierungen anzulegen, zu ändern oder zu löschen. Auf der rechten, unteren Seite des Fensters findet der Benutzer eine Anleitung, wie die ausgewählte Provokation durchgeführt werden muss. Dies schliesst Konzentration, Vernebler und Anzahl Hübe ein. Für die Anzahl der Hübe berechnet der Computer ausserdem die Differenz zwischen der angestrebten Dosis und der Dosis, die sich in der Lunge befindet (Diese ist 0, sofern das Medikament nicht kumuliert)

Es kann entweder keiner oder ein in der Liste enthaltener Bronchodilatator ausgewählt werden. Auch Bronchodilatoren können angelegt und wieder gelöscht werden.



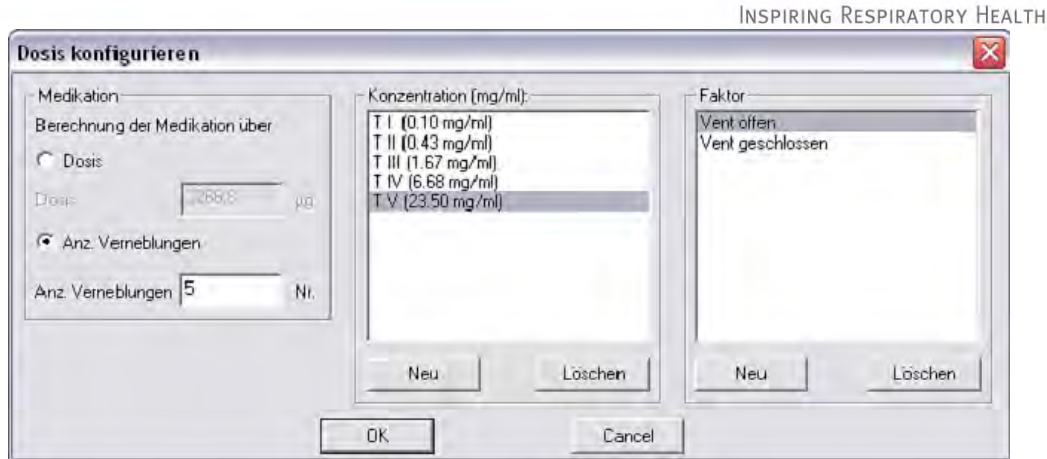
Der weiter unten dargestellte Dialog zeigt, wie man ein neues Protokoll anlegt.

Zuerst muss man dem Protokoll einen eindeutigen, noch nicht verwendeten Namen geben. Die Medikation, die in diesem Protokoll benutzt wird muss aus der Liste ausgewählt werden. Solange ein Medikament noch in keinem Protokoll verwendet wurde kann es wieder gelöscht werden. Danach ist es gegen Löschen gesperrt. Neue Medikamente können erfasst werden.



Wenn ein neues Medikament erfasst wird, erscheint der unten dargestellte Dialog. Hier kann der Anwender den Namen des Medikaments eingeben und definieren, ob dieses Medikament kumulativ ist oder nicht.

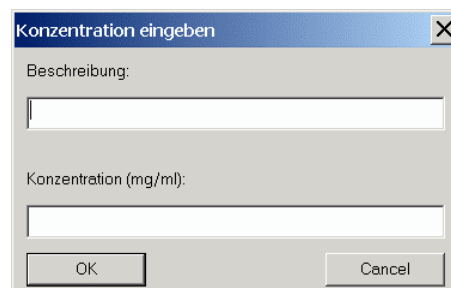
Der nachfolgend dargestellte Dialog erlaubt eine Dosierung anzulegen oder zu ändern. Es existiert ein Editierfeld für die Dosis, welches auf 'nur lesen' geschaltet ist, wenn die Dosierung in Benutzung ist. Ebenso existiert eine Listbox, aus der man Konzentrationen auswählen kann. Zusätzlich kann ein Faktor ausgewählt werden. Auch diese Elemente können neu erfasst, geändert oder gelöscht werden, solange sie noch nicht in einem Protokoll benutzt wurden.



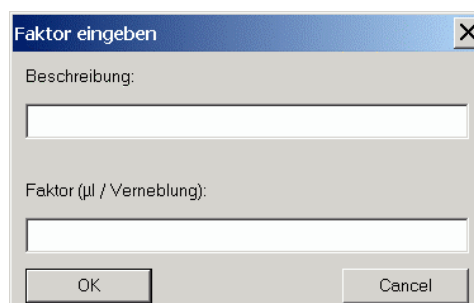
Im 5-Breaths Protokoll nach ATS werden 5 Verneblungen vorgeschrieben. Deshalb existiert zusätzlich die Möglichkeit, aus Anzahl der Verneblungen, Konzentration und Faktor die resultierende kumulierte Dosis zu berechnen. Dazu aktiviert der Anwender den "Anz. Verneblungen" Dialog und gibt an, wie viele Vernebelungen durchgeführt werden sollen.

Um eine neue Konzentration einzugeben wird der unten dargestellte Dialog benutzt. Die Beschreibung ist der Text, der in der Listbox (s.o.) dargestellt wird. Im zweiten Feld gibt der Arzt die korrekte Dosiskonzentration ein.

Hinweis: Die Konzentration wird immer in mg/ml eingegeben!



Um die Dosis je Hub anzugeben, benutzen Sie den unten dargestellten Dialog. Der Dialog erlaubt die Beschreibung des Verneblers (z.B. den Namen des Verneblers) und Wirkstoffmenge in µl welche mit jedem Hub ausgestossen wird.



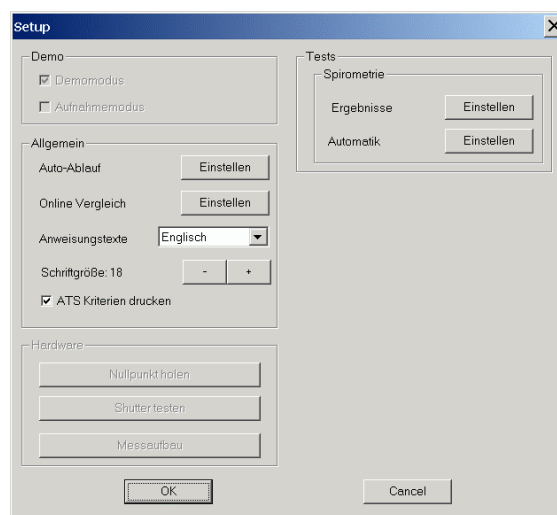
4.1.2.5 Spirometrie Setup



Ein Klick auf diesen Button oder drücken der [F9] Taste erlaubt die Konfiguration des Spirometrie Programms und die Auswahl der Systemkomponenten.

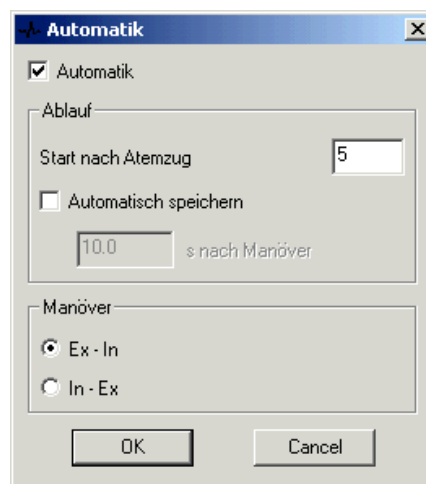
Das Setup-Fenster ist in drei Hauptabschnitte unterteilt:

1. Test Setup,
2. Allgemeine Einstellungen und
3. Einstellung der Hardware.

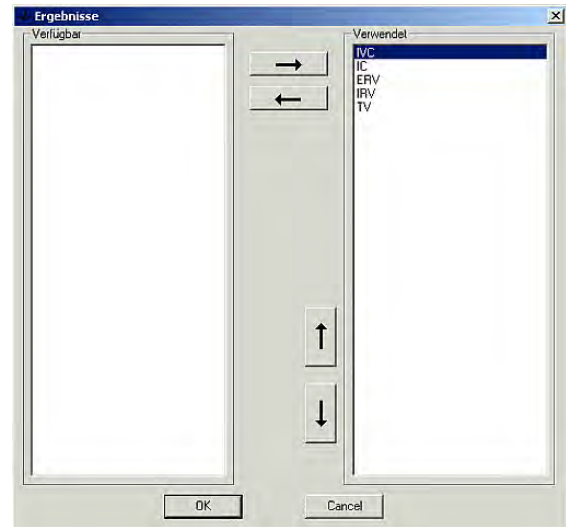


Im Test Setup können sie auswählen, welche Ergebnisse nach Abschluss des Tests gezeigt werden und es kann eingestellt werden, ob die Resultate automatisch gespeichert werden sollen.

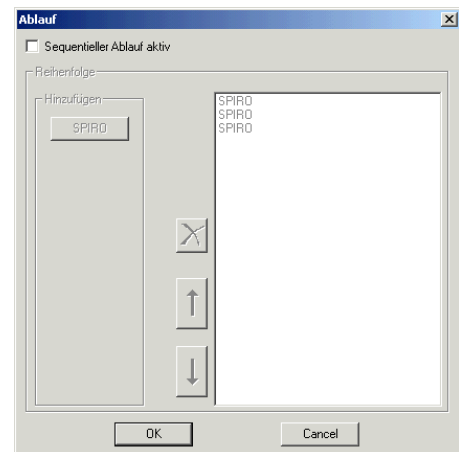
Nachdem Anklicken des 'Einstellen'-Buttons erscheinen entsprechend die nachfolgenden Dialoge.



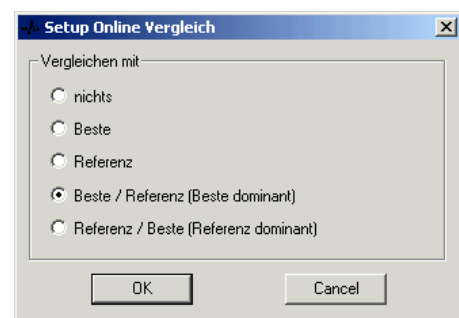
Der Dialog erlaubt die Vorgabe der Atemzüge, die der Patient durchführen soll bevor der Test beginnt. Ebenso wird festgelegt, ob der Test mit einer Ein- oder Ausatembewegung beginnt und er erlaubt die Vorgabe einer Wartezeit, die ablaufen soll, bis die Daten automatisch gespeichert werden.



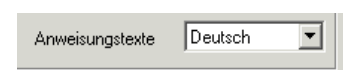
Im Allgemeinen -Setup können sie die Sequenz der Tests, die durchgeführt werden sollen, zusammenstellen. Im unten dargestellten Beispiel sind es drei aufeinanderfolgende Spirometrietests.



Der online Vergleich erlaubt ihnen einen Vergleich mit einem vorangegangenen Test zu definieren.



Ausserdem können hier online Vergleiche, Spracheinstellung und Automatik eingestellt werden.



Derzeit sind Sprachmodule für Deutsch, Englisch, Französisch und Spanisch verfügbar. Diese Einstellung betrifft nur die Spracheinstellung der Texte während der Messungen, damit die Patienten aus anderen Sprachräumen die abgebildeten Instruktionen lesen können.

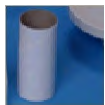
4.1.2.5.1 Aufbau der Messapparatur

Das Hardware-Setup teilt dem System die tatsächlich aufgebaute Konfiguration mit. Komponenten, die im Testaufbau nicht vorkommen, sind mit einem roten Kreuz durchgestrichen. Es werden vier Komponentengruppen unterschieden: Mundstücke, Filter, Flowsensoren und Shutter. Zu jeder Gruppe gibt es unterschiedliche Optionen. Eine Gruppe wird durch Doppelklicken auf das entsprechende Bild angewählt.



Bedeutung der Symbole

Eine Komponentengruppe wird durch Doppelklicken auf das entsprechende Bild angewählt.



Wählen sie ein Mundsstück aus



Wählen Sie einen Filtertyp aus.

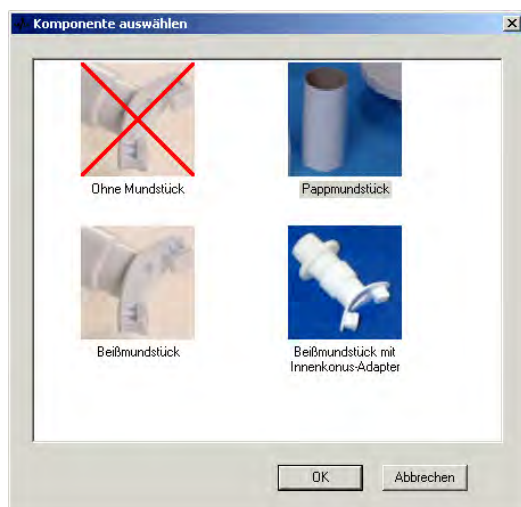


Wählen sie einen Flow Sensor aus.

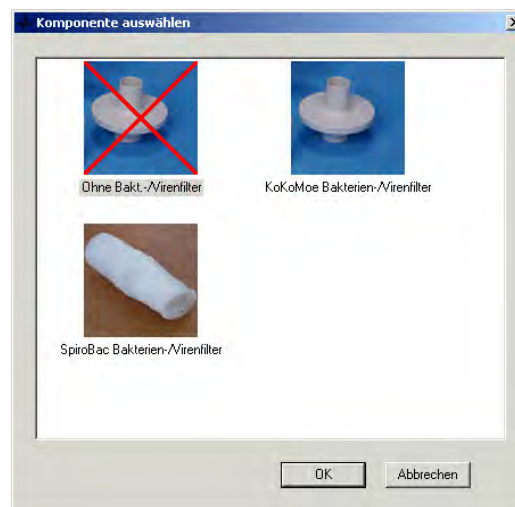


Wählen sie einen Shutter aus.

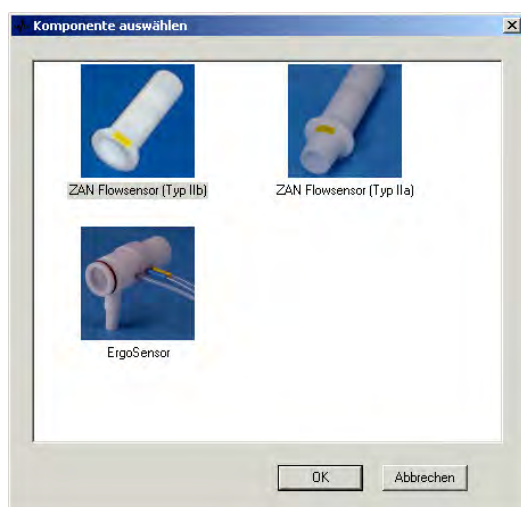
Mundstück Optionen



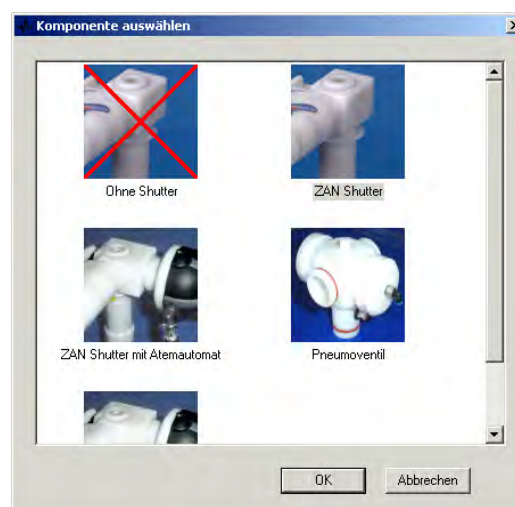
Filter Optionen



Flow Sensor Optionen

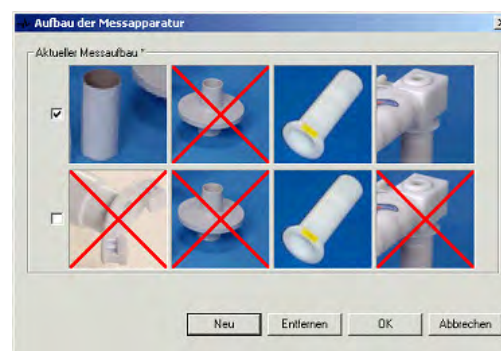


Shutter Optionen



Um die aktuelle Konfiguration anzuzeigen, bewegen Sie den Cursor über das entsprechende Feld.

Durch Drücken des [Neu] Buttons können sie mehrere, unterschiedliche Konfigurationen auf Vorrat speichern. Die aktuell gültige Konfiguration ist durch das kleine Häkchen links von der Zeile gekennzeichnet. Durch Umsetzen des Häkchens kann die Einstellung geändert werden.



4.1.3 Durchführen der Spirometrie



Drücken sie diesen Button (auf der rechten Fensterseite) um die Messung zu starten.

4.1.3.1 Bedeutung der Symbole



Drücken Sie diesen Button oder die [ESC] Taste um die Messung OHNE Speicherung der Daten abubrechen.



Drücken Sie diesen Button oder die [Enter] Taste um die Messung MIT Speicherung der Daten zu beenden.



Wenn die Messkurve unbefriedigend ist kann man die Messung durch drücken dieses Buttons oder der [F3] Taste neu starten. Die bisherigen Werte werden gelöscht und die Messung beginnt von vorne.

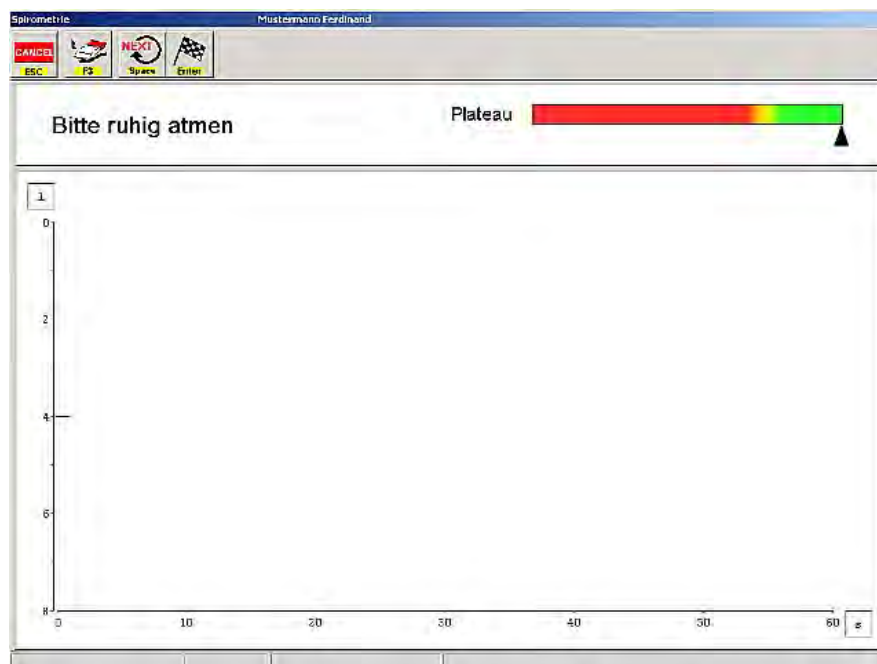


Drücken Sie diesen Button oder die [Space] Taste um die Daten der Messung zu speichern und mit einer neuen Messung fortzufahren.

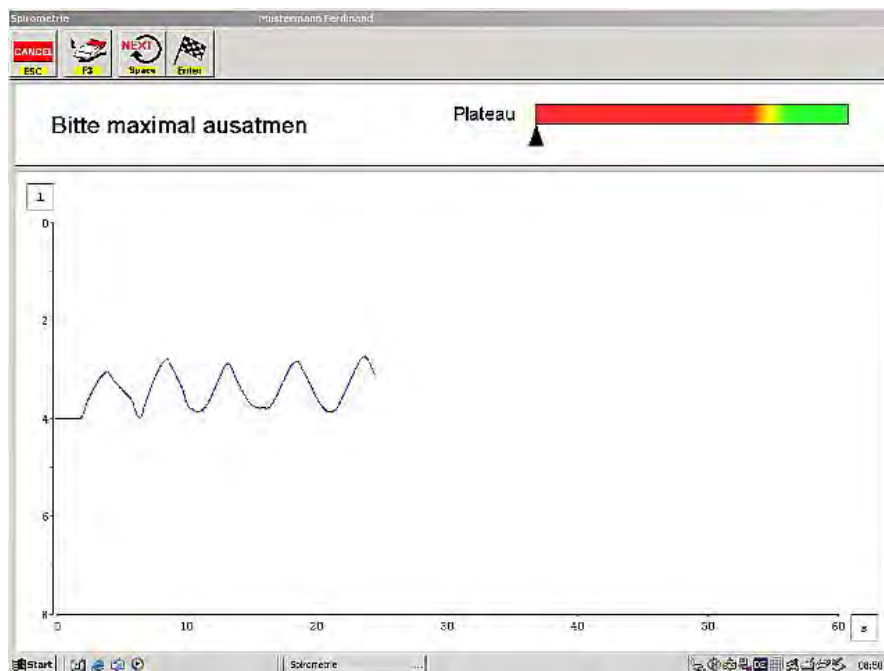
Die Volumenkurve wird als blaue Linie dargestellt, die von links nach rechts läuft. Der Patient muss eine Nasenklammer tragen und das Mundstück dicht mit den Lippen umschliessen.

Der Patient soll nun ruhig und normal durch das Mundstück atmen. Das nachfolgende Beispiel ist ein Ex-In Manöver, d.h. es beginnt nach der Ruheatmung mit einer Ausatembewegung. Der Ablauf ist jedoch im wesentlichen gleich mit der In-Ex Variante

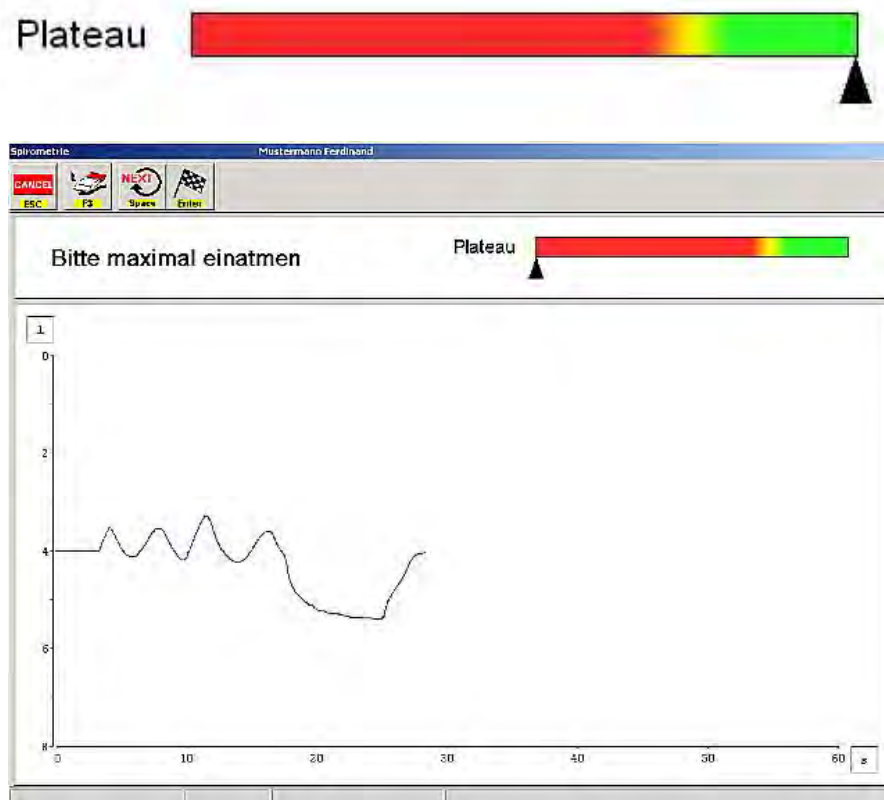
Die Untersuchung startet mit der Aufforderung zur Ruheatmung.



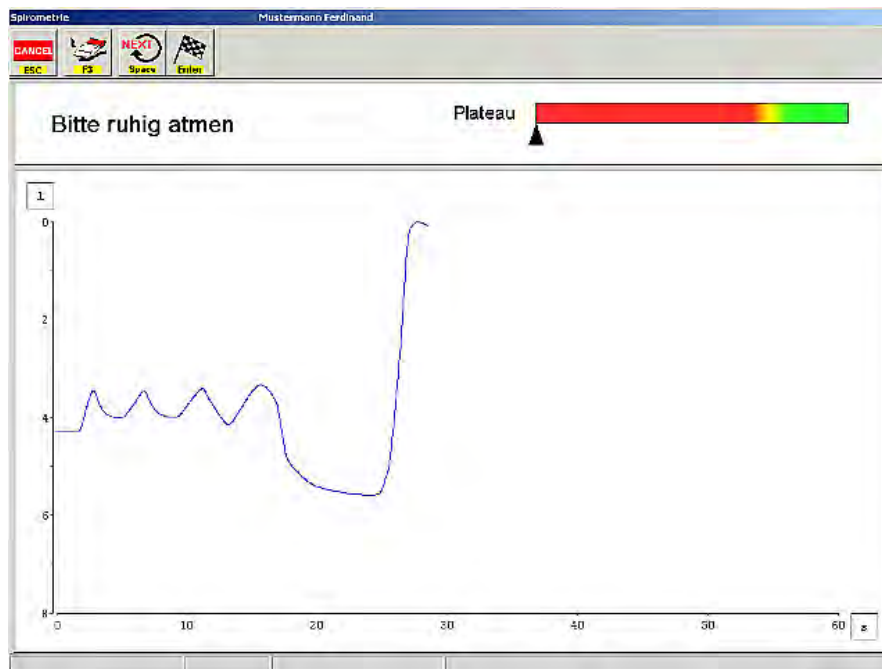
Um das Atemzugvolumen in Ruhe zu bestimmen (TV), soll der Patient ruhig und normal durch das Mundstück atmen. Wenn der Computer auf Automatik gestellt ist, wird im Fenster, nach der im Setup festgelegten Anzahl von Atemzügen die Aufforderung erscheinen maximal aus zu atmen. Der Patient soll nun so kräftig wie möglich ausatmen.



Wenn die Lungen völlig entleert sind, erscheint die Aufforderung stetig und tief (maximal) einzusatmen. Während dieser Phase erhält man von der Plateauanzeige, im rechten oberen Bereich des Fensters, eine sehr gute Information, ob der Patient mit seinem Atemzug fertig ist.



Am Ende der Inspiration kehrt der Patient wieder zur normalen Ruheatmung zurück.

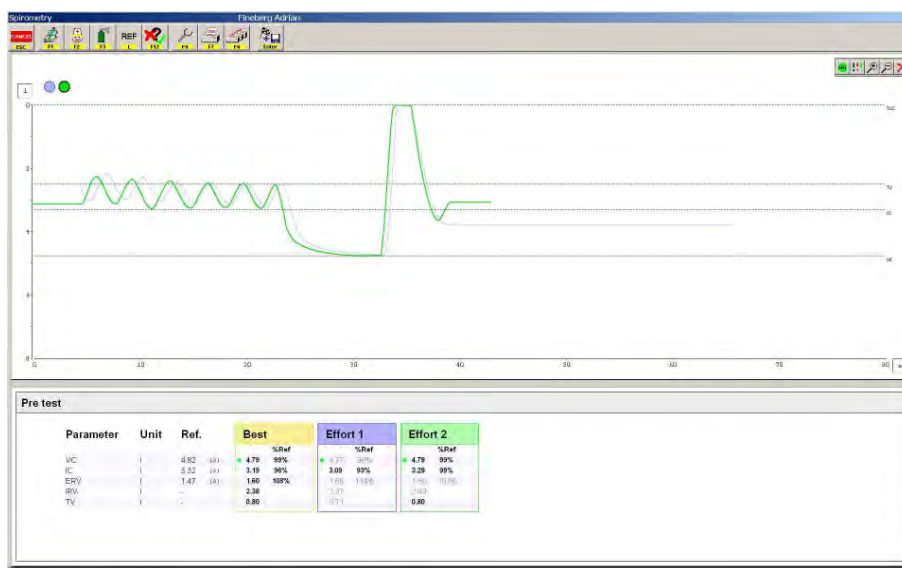


Wenn ein älterer Test zum Vergleich zur Verfügung steht, wird dieser als zweite Linie in der Grafik angezeigt. Der Computer wird versuchen die Linien so anzuordnen, dass sie sich nicht überkreuzen, dadurch hat der Untersucher während des Tests die Möglichkeit zu unterscheiden, ob der laufende Test für einen online Vergleich tauglich ist.

Weitere Untersuchungen können durchgeführt werden, sobald der Patient sich eine angemessene Zeit lang erholt hat und wieder bereit ist. Wenn ein erfolgreicher Test durchgeführt worden ist drücken



sie den **Enter** Button um den Test zu beenden und die Ergebnisse darzustellen. Der unten dargestellte Bildschirm wird am Ende des Tests sichtbar.



Die Ergebnisse werden sowohl als farbige Kurven als auch in Tabellenform dargestellt. Sie können die Kurve auch als Säulengrafik darstellen, in dem sie auf den Bar-Graph Button (der zweite von links) drücken. Mit den Vergrößerungsglas-Buttons können sie die Darstellung vergrößern und verkleinern.



Button Leiste oben rechts im Fenster

Der Computer wird automatisch die beste Kurve auswählen und als farbigen Punkt oberhalb der Grafik darstellen. Sie können diese Auswahl durch anklicken eines anderen Punktes ändern.

Die ATS/ERS hat Kriterien für die Akzeptanz eines Tests erarbeitet und festgelegt. Diese Kriterien werden vom Computer automatisch überprüft. Wenn eine Kurve nach diesen Kriterien nicht akzeptabel ist, wird dies durch ein rotes Kreuz über der entsprechenden Kurve dargestellt. Mit einem rechten Mausklick auf diese Kurve, kann diese Messung aus der Gruppe entfernt werden.

Die Erfüllung der ATS Vorgaben wird auch in der Tabellenansicht dargestellt. Grüne bzw. rote Punkte markieren jeden Parameter, der durch die ATS definiert ist, je nach dem ob das Kriterium erfüllt wird oder nicht. Die Kriterien für die Akzeptanz werden genauso überprüft wie die Kriterien zur Reproduzierbarkeit (diese werden nur dargestellt, wenn mehr als eine Messung durchgeführt wurde).

Das Ergebnisfenster hat eine Spalte mit der Überschrift "BESTE". Diese Spalte enthält die besten Ergebnisse für diese Untersuchung. Dabei werden alle durchgeführten Messungen berücksichtigt und die "Beste" Kurve wird fett dargestellt. Der dargestellte Wert ist entweder die ausgewählte Kurve, das Maximum aller Messungen, der Mittelwert aller gültigen Messungen oder nachberechnet entsprechend den Vorgaben der ATS/ERS.

4.1.4 Hinweise zur Spirometrie

4.1.4.1 Allgemeine Hinweise

Häufig sind die Patienten vor der Untersuchung sehr nervös, was dazu führt, dass die Ruheatmung nicht wirklich entspannt ist. Der Untersucher soll in diesen Fällen beruhigend auf den Patienten einwirken und ihn auffordern, so normal wie möglich zu atmen. Wichtig ist es dem Patienten etwaigen Leistungsdruck zu nehmen. Der Patient soll gut kooperieren, aber nicht unter Stress geraten.

Um exakte Ergebnisse zu bekommen muss der Patient aufgefordert werden die maximalen Ein- bzw. Ausatembewegungen wirklich maximal durchzuführen. In der Kurve kann man dies durch das Plateau am Ende jedes Manövers erkennen.

Wenn der Patient das Mundstück während der Messung nicht dicht umschliesst oder das Mundstück sich löst, muss die Messung wiederholt werden um die korrekten Partialvolumen zu bestimmen.

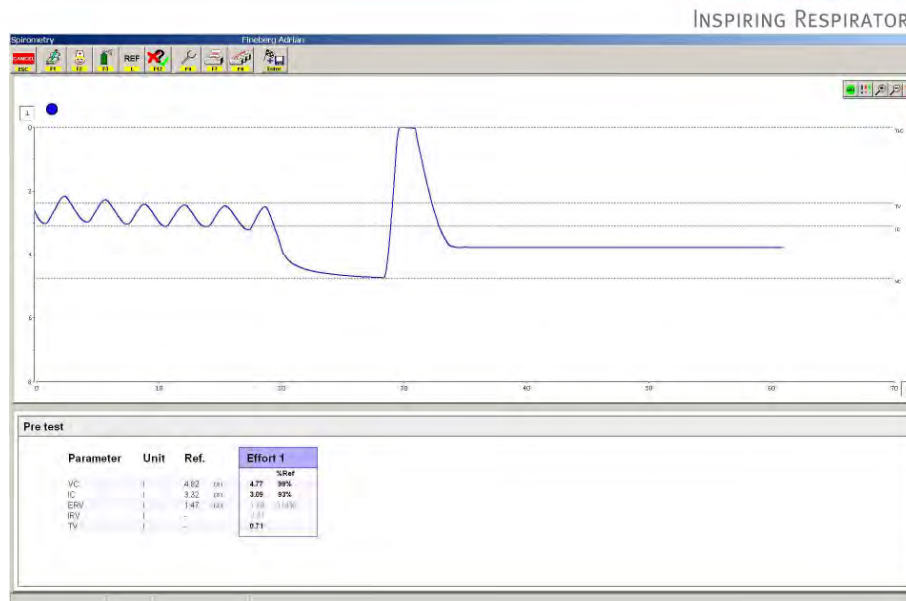
Sollte der Patient über Schwindelgefühl oder Unwohlsein während der Untersuchung klagen, muss eine Pause eingelegt werden.

4.1.4.2 Kooperation

Um korrekte und vergleichbare Ergebnisse zu erzielen sollte der Patient während der Untersuchung sehr aufmerksam geführt werden. Es wird empfohlen, die Messung so oft durchzuführen, bis mindestens drei akzeptable Durchläufe erzielt wurden. Optimale Kooperation erzeugt optimale und reproduzierbare Ergebnisse.

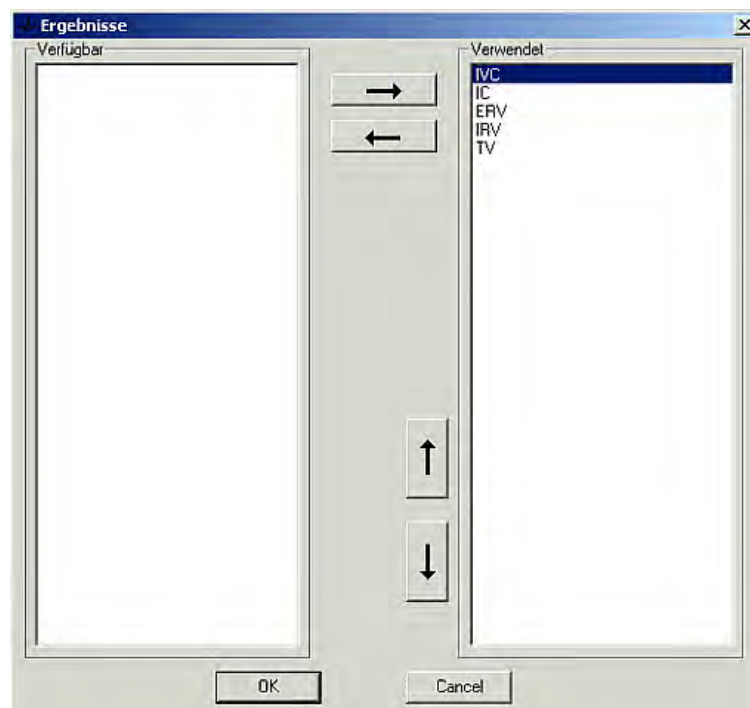
4.1.5 Manuelle Korrektur der Partialvolumen

Es ist möglich die Position der Partialvolumen in der Kurve manuell zu verändern und neu berechnen zu lassen. Dazu bewegt man den Mauszeiger auf eine der Linien und drückt die linke Maustaste. die ausgewählte Linie wird jetzt als dickere, grüne Linie dargestellt. Diese Linie lässt sich jetzt durch Bewegungen der Maus an eine neue Position verschieben.



4.1.6 Parameter Auswahl

Um die Aufzählung der in der Ergebnistabelle aufgeführten Parameter zu verändern kann man die Setup Funktion benutzen. Dazu drücken Sie den  Button.



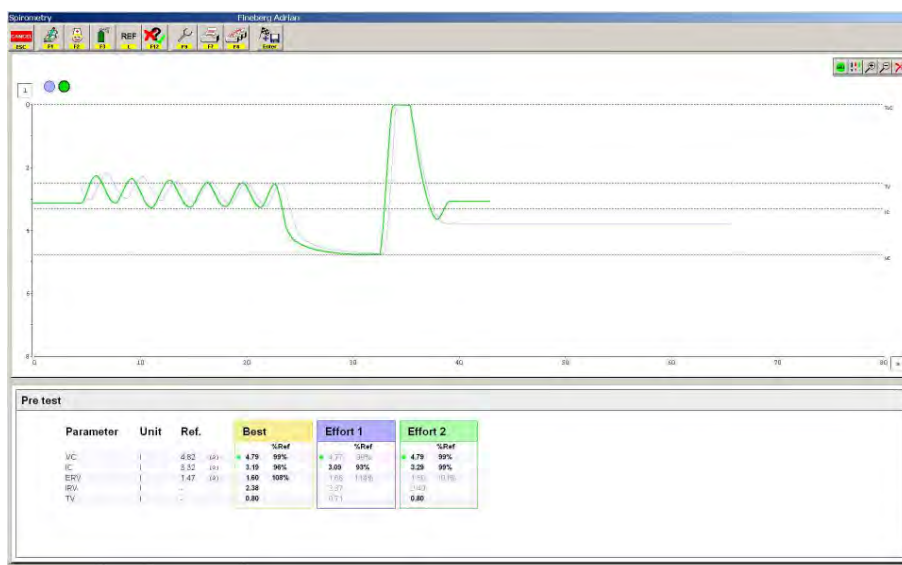
Aus der "Verfügbar" Liste (linke Liste) können sie nun die Parameter auswählen, die sie in der Ergebnistabelle dargestellt haben wollen. Diese Parameter werden in der "Verwendet" Liste (rechte Liste) dargestellt.

4.1.6.1 Bedeutung der Symbole

	Bewegt den ausgewählten Parameter in die "Ausgewählte Parameter" Liste (rechte Liste) s.o.		Entfernt den ausgewählten Parameter aus der "Ausgewählte Parameter" Liste (rechte Liste) s.o..
			Verändert die Rangposition des ausgewählten Parameters in der rechten Liste nach oben oder unten
			

4.1.7 Messungen anzeigen

Im "Zeigen" Modus können alle vorhandenen oder speziell ausgewählte Messungen dargestellt werden. Bitte beachten Sie auch Kapitel 5. zu diesem Thema.



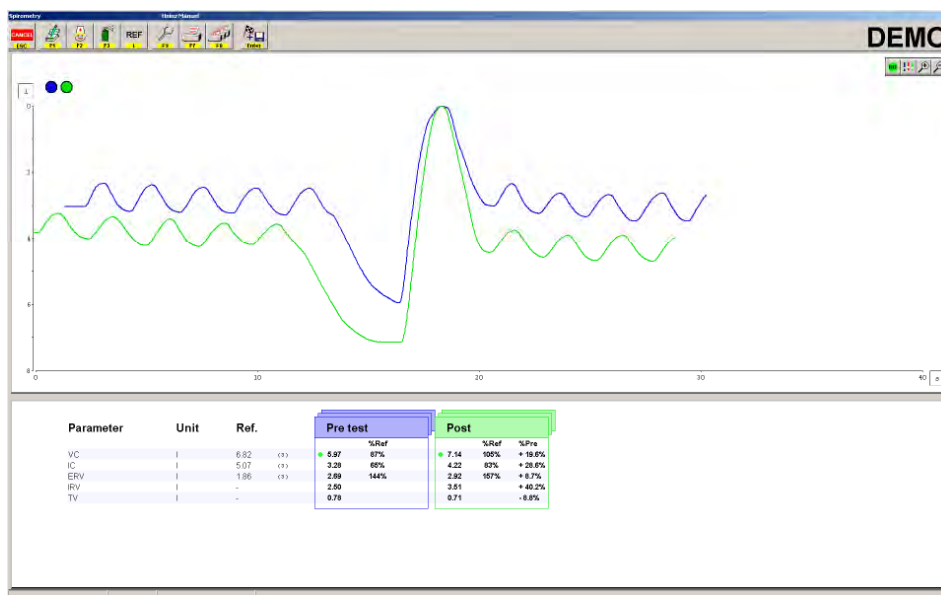
Die Software liefert Ihnen zwei unterschiedliche Darstellungen der Testergebnisse:

1. Die Kurvenansicht. Diese Darstellung zeigt alle Messkurven und erlaubt durch Verschieben der Tangenten eine Auswahl, welche Ergebnisse gültig sein sollen.
2. Die Slotansicht. Diese Ansicht zeigt ausserdem die "Best" Darstellung aus den Messungen. Diese Darstellung erlaubt sowohl Pre- und Post Vergleich, als auch auch Trenddarstellungen für Provokationstests.

Um in die Slotansicht zu wechseln, klicken sie mit der linken Maustaste in das Ergebnisfenster.

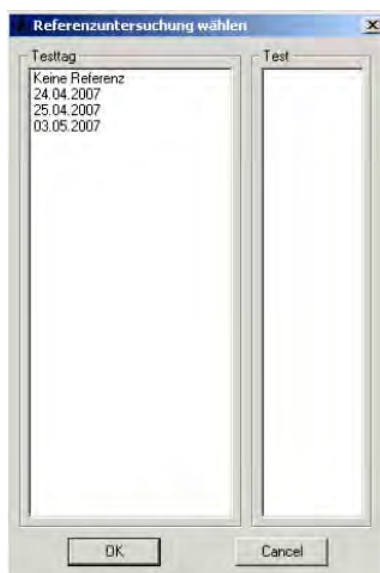
Um von der Spaltenansicht (siehe unten) in die Kurvenansicht zu gelangen, klicken Sie mit der linken Maustaste auf die Gruppe, die sie darstellen möchten.

In der Kurvenansicht werden farbige Punkte dazu benutzt um die beste Kurve auszuwählen, oder mehrere Kurven zum Zwecke des visuellen Vergleichs miteinander darzustellen.



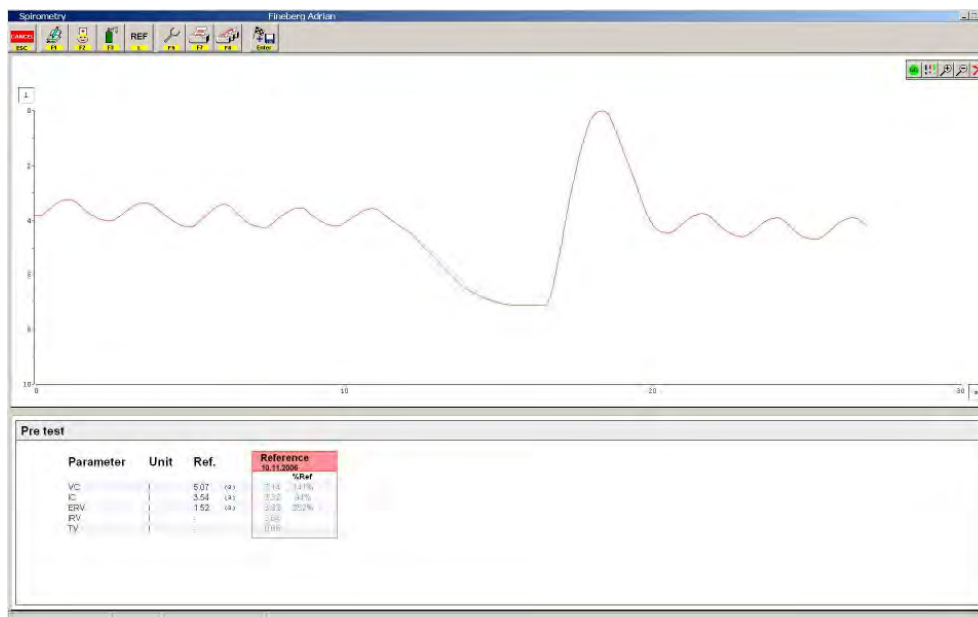
4.1.7.1 Vergleich mit einer Referenzmessung

Um die Messung auszuwählen klicken Sie auf den  Button und der Computer zeigt Ihnen die Liste der gespeicherten Messungen.



Durch Auswahl eines Datums erhalten Sie eine Liste der an diesem Tag durchgeführten Tests. Wählen Sie einen dieser Tests aus und drücken den OK Button.

Als Referenz wählen Sie eine früher durchgeführte Messung aus.

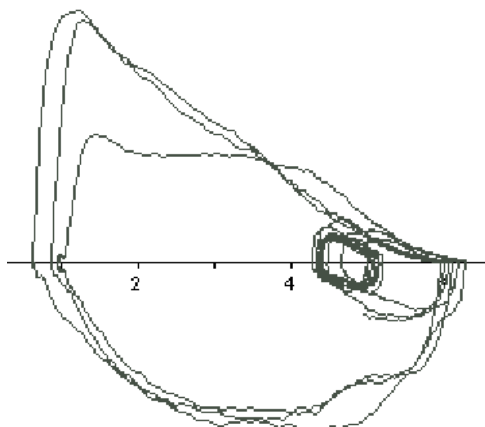


Jetzt wird der Vergleich der aktuellen Messung mit der ausgewählten Referenz dargestellt.

4.2 Die Fluß/Volumen Messung

4.2.1 Was ist eine Fluß/Volumen Kurve?

Die F/V Kurve ist die Aufzeichnung der Ausatemströmung über das ausgeatmete Volumen. Die Fluß/Volumen Kurve zeigt das Strömungsverhalten der Lunge für das atembare Lungenvolumen bei maximaler Strömungsgeschwindigkeit.



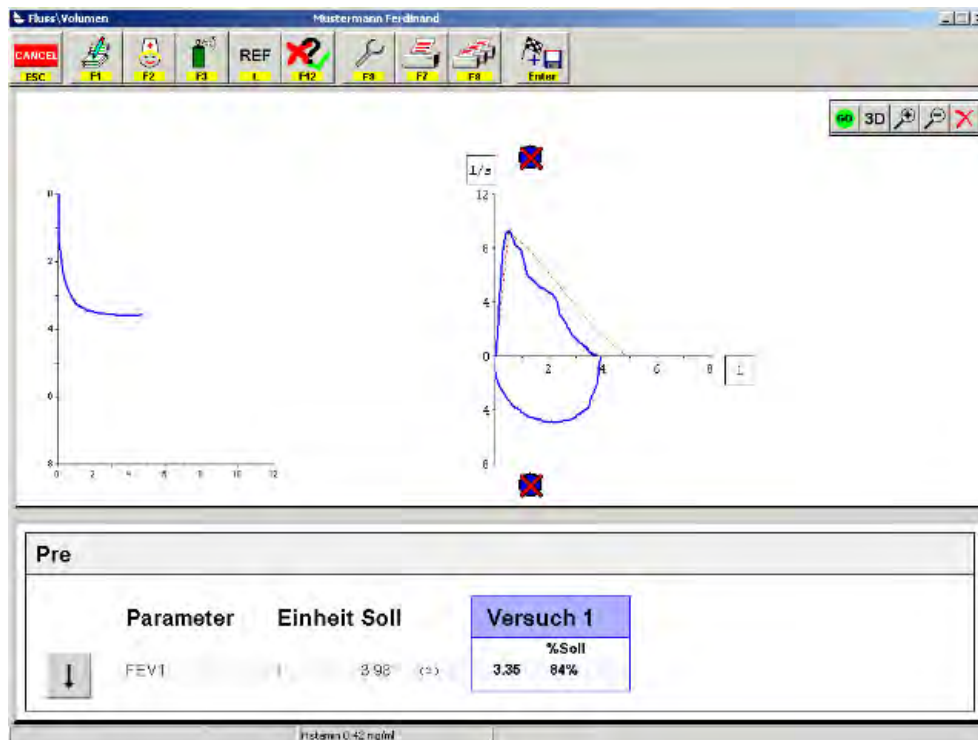
Je nach Beschaffenheit des Lungengewebes wird der Ausatemfluß mehr oder weniger stark begrenzt. Dabei entstehen für spezifische Lungenbeschaffenheiten typische Kurvenmuster.

4.2.2 Wichtige Messparameter der Fluss Volumen Messung

Kurzbezeichnung	Bezeichnung....	Bedeutung.....
FVC	Forcierte Vitalkapazität	Maximal ausatembares Volumen bei größtmöglicher Strömungsgeschwindigkeit
FEV1	Forciertes expiratorische Volumen nach 1 Sek. Ausatmung	Volumen, dass innerhalb der 1. Sekunde ausgeatmet werden kann.
PEF	Peak des expiratorischen Flows	Größte Strömungsgeschwindigkeit während der Ausatmung
MEF 75	Flow bei 75% des ausgeatmeten Volumens	Strömungsgeschwindigkeit nach 25% der Ausatmung
MEF 50	Flow bei 50% des ausgeatmeten Volumens	Strömungsgeschwindigkeit nach 50% der Ausatmung
MEF 25	Flow bei 25% des ausgeatmeten Volumens	Strömungsgeschwindigkeit nach 75% der Ausatmung
FEV1/FVC	Verhältnis von FEV1 inspiratorisch zu FVC	Obstruktionsparameter
AEX	AEX	Fläche unter der Expirationskurve
PIF	Peak des inspiratorischen Flows	Größte Strömungsgeschwindigkeit während der Einatmung
MIF50	Flow bei 50% des eingeatmeten Volumens	Strömungsgeschwindigkeit nach 50% der Einatmung

4.2.3 Das Fluss / Volumen Fenster vor der Messung

Dieses Fenster erscheint im Messmodus nach Anwählen des Fluss / Volumen Symbols
Beschreibung siehe Kapitel Bedienungsoberfläche



Bitte lesen Sie dazu auch die Hinweise in Kapitel 4.1.

Bedeutung der Symbole



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [ESC] Taste um die Messung abzubrechen und das Programm zu beenden.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [L] Taste um einen Referenzwert aus einer anderen Messreihe zum Vergleich zu laden.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [F9] Taste um in das Setup zu gelangen



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [F7] Taste, um ein einzelnes Testergebnis zu drucken.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [F12] Taste um die Ergebnisse nach ERS/ATS 2005 Standard zu überprüfen.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [F1] Taste um Kommentare einzugeben.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [F2] Taste um einen Benutzer/Untersucher zu definieren.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [F3] Taste um eine Medikation einzugeben.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [F8] Taste um eine oder mehrere Vorlagen auszudrucken.



Klicken Sie auf diesen Button oder drücken Sie die [Enter] Taste um die Messung zu speichern und das Programm zu verlassen.

Das 3D/2D icon schaltet in die 3D Ansicht, die Vergrößerungsgläser vergrößern resp. verkleinern die Kurven

4.2.4 Wie führt man eine Fluß/Volumen Messung durch?

Auf dem Bildschirm erscheint die Aufzeichnung der Volumen/Zeit Linie im linken Bildschirmfenster. Die Fluß/Volumen Kurve (rechts) erscheint erst mit Beginn der Atmung.



Wichtig ist, dass der Patient die Nasenklammer aufsetzt und das Mundstück dicht umschließt.

Der Proband atmet mehrmals in Ruhe, mit der Löschtaste kann die Aufzeichnung neu gestartet und der Bildschirm gelöscht werden



Bedeutung der Symbole



Drücken Sie diesen Button oder die [ESC] Taste um die Messung OHNE Speicherung der Daten abubrechen.



Drücken Sie diesen Button oder die [Enter] Taste um die Messung MIT Speicherung der Daten zu beenden.



Bisherige Aufzeichnung löschen



Drücken Sie diesen Button oder die [Space] Taste um die Daten der Messung zu speichern und mit einer neuen Messung fortzufahren.



Kinderanimation starten.
Durch Drücken dieser Taste kann das Motiv der Kinderanimation gewechselt werden.

4.2.5 Was muss bei der FV Messung beachtet werden?

Eine gute Fluß/Volumen Messung ist anstrengend und erfordert die optimale Mitarbeit des Patienten. Es kommt darauf an, dass der Patient sein ganzes Volumen ein- bzw. ausatmet, und das mit maximaler Atemgeschwindigkeit.

Es wird unterschieden zwischen einer inspiratorischen und einer expiratorischen F/V-Kurve. Um die inspiratorische Kurve zu messen, muss der Proband sein ganzes Volumen langsam ausatmen, um danach so schnell und so tief es ihm möglich ist einzuatmen. Um die expiratorische Kurve zu messen, muss der Proband nach der maximalen Einatmung so schnell und so tief es ihm möglich ist ausatmen.

Um eine komplette Ausatmung sicherzustellen, wird empfohlen, mindestens 6 Sekunden auszuatmen. Hierzu wird bei der Messung ein Zeitbalken im Bild unten links eingeblendet. Er beginnt mit jeder Ausatmung loszulaufen und wechselt nach 6 Sekunden die Farbe von rot auf grün. Erst dann sollte der Patient wieder einatmen.

4.2.6 Mitarbeit

Um die Mitarbeit des Probanden beurteilen zu können, sollte die maximale Ausatmung 3 mal wiederholt werden.

Es ist wichtig, dass der Proband so schnell und so tief wie möglich ausatmet. Bei optimaler Mitarbeit liegen alle Kurven dicht übereinander und haben eine nahezu identische Kurvenform.

Der Kurvenverlauf muss spitz sein, wenn optimale Mitarbeit vorliegt. Siehe Bild unten.

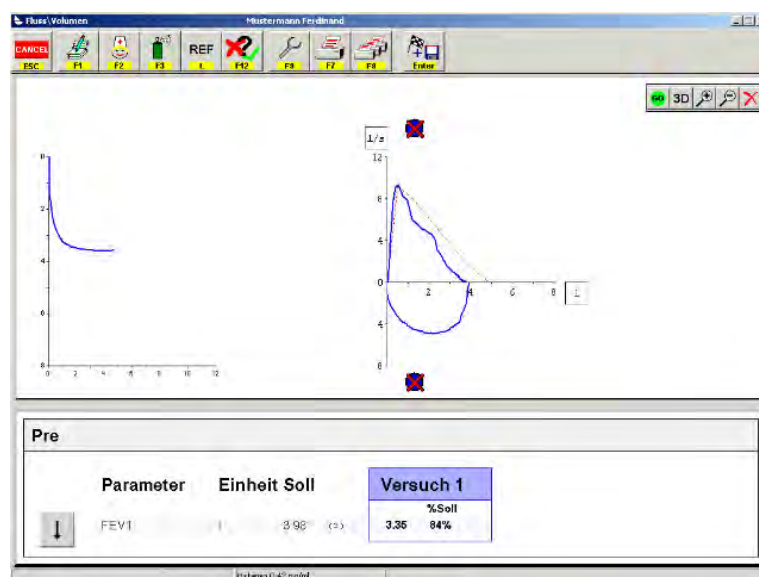
Um wirklich das ganze Volumen auszuatmen muss wie beschrieben mindestens 6 Sekunden lang ausgeatmet werden.

Die Messkurve muss langsam in die Grundlinie übergehen.



Die Messung wird beendet und die Ergebnisse erscheinen nach Anwahl der **Enter** Taste.

4.2.7 Das Fluss / Volumen Fenster nach der Messung



4.2.8 Animationsprogramme



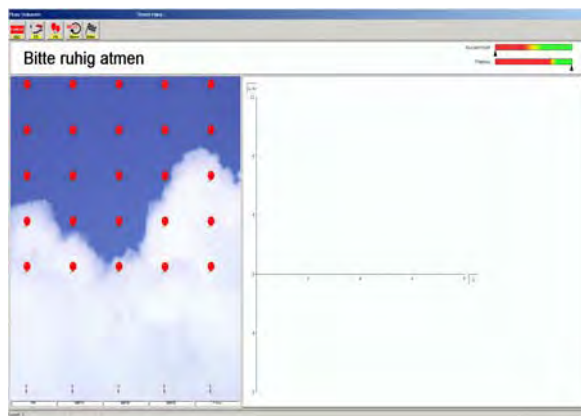
Durch Anklicken von  kann der Bediener Animationsprogramme einblenden.

Die Animationsprogramme sollen vor allem Kinder dazu motivieren, sich maximal anzustrengen, um beispielsweise alle Ballons zum Platzen zu bringen.

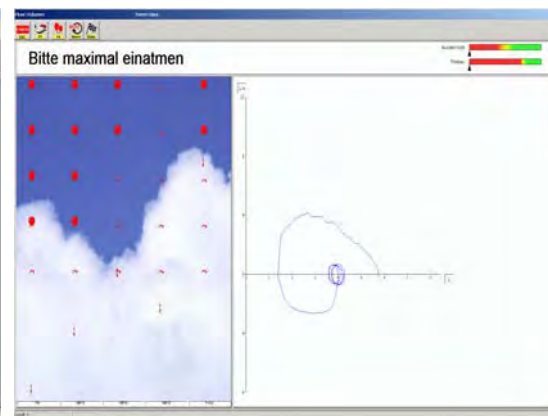


Hinweis: Mit jedem Klick auf  wechselt das Motiv.

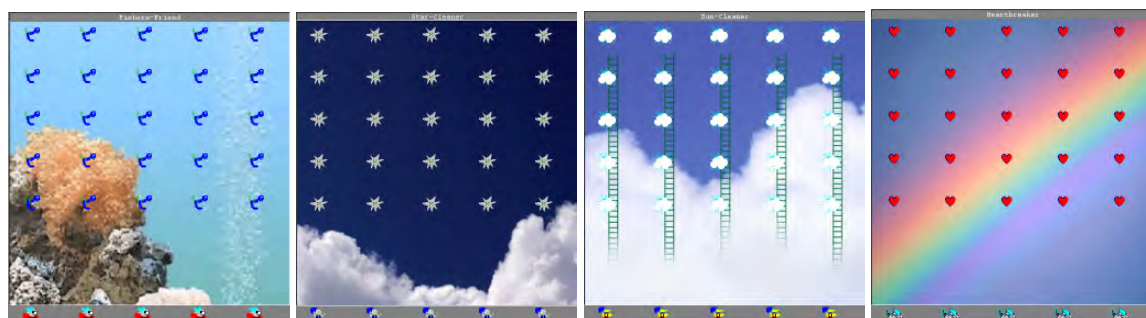
Vor der Messung



Während der Messung



Weitere Motive



Die Messung wird wie bei der „normalen“ Fluss / Volumen Messung mit  beendet.

4.3 Die kombinierte Spirometrie und F/V Messung

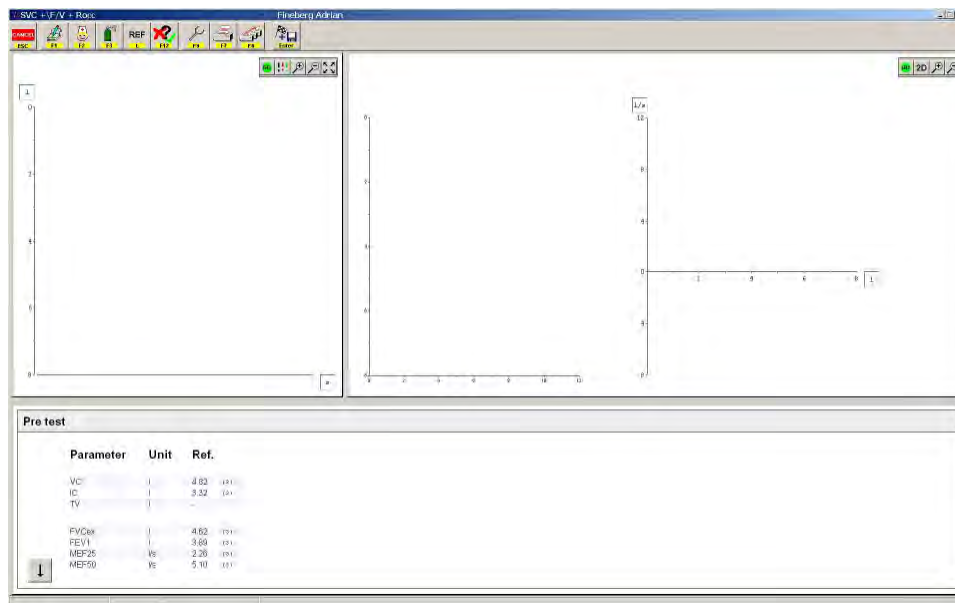
4.3.1 Das kombinierte Spirometrie , Fluss / Volumen Fenster vor der Messung

Das ZAN Spirometriesystem erlaubt sowohl die Spirometrie als auch die F/V Messung während eines einzigen Messablaufs durchzuführen.

Hierfür wird im Messmodus die Messung



angewählt. Danach wird auf dem Bildschirm das Messfenster dargestellt.



Bedeutung der Symbole



Click auf diesen Button oder Drücken der [ESC] Taste bricht die Messung ab und beendet das Programm.



Click auf diesen Button oder drücken der [L] Taste erlaubt die Auswahl eines Referenzwertes aus einer anderenm Testreihe zum Vergleich.



Click auf diesen Button oder des [F9] führt in das Setup Programm



oder [F7] drucken eines einzelnen Testergebnisses



Dieser Button oder die [F12] Taste startet eine Überprüfung, ob die Messung den Kriterien der ERS/ATS 2005 Standards genügen



Click auf diesen Button oder Drücken der [F1] führt zur Eingabe von Kommentaren.



Click auf diesen Button oder Drücken der [F2] Taste] führt zur Eingabe der Benutzerdefinition



Auswahl der Medikation



Ausdruck einer oder mehrerer Formulare



Beendet den Test und speichert die Ergebnisse.



Click auf das GO Icon startet den Test

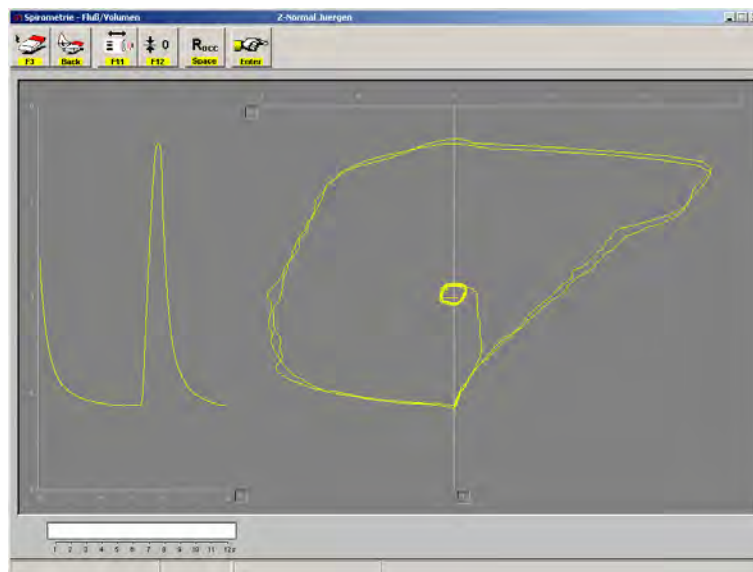


Das 3D/2D Icon schaltet in die 3D Ansicht, die Vergrößerungsgläser vergrößern resp. verkleinern die Kurven

Zunächst wird die Spirometrie durchgeführt, siehe dazu die Anweisungen im Kapitel "Spirometrie".

Direkt nach der langsamen, tiefen Einatmung wird der Ausatemstoßtest durchgeführt, siehe dazu die Anweisungen im Kapitel "F/V Messung".

4.3.2 Die Atemwegswiderstandsmessung Rocc



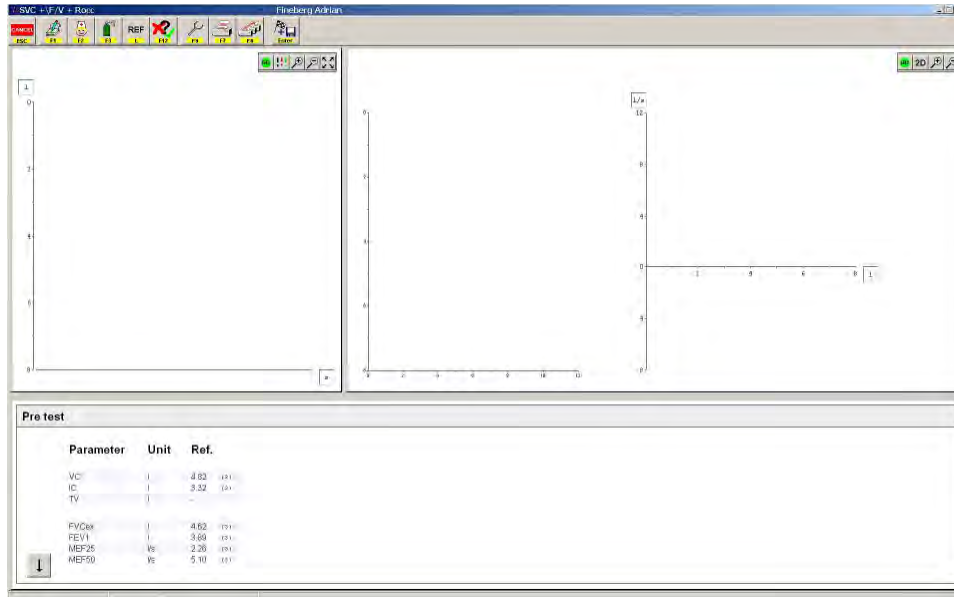
Ist das ZAN Messgerät mit einem Ventil (Shutter) ausgerüstet, so kann bei der Spirometriemessung während der Ruheatmung, durch Anwählen der Leertaste, jeweils einmal der Atemstrom unterbrochen werden.

Wird während der Unterbrechung der entstehende Druck gemessen und durch die nach dem Öffnen des Ventils entstandene Strömung dividiert, kann der Strömungswiderstand errechnet werden.

Die letzten fünf gemessenen Verschlüsse werden ausgewertet und bei der Ergebnisanzeige dargestellt.

Sollte nach Drücken der Leertaste bei der nächsten Ausatmung das Ventil nicht schließen, so atmet der Proband wahrscheinlich zu langsam. Entweder muss die Atemzugtiefe oder die Atemfrequenz etwas erhöht werden.

4.3.3 Das Spirometrie , Fluss / Volumen Fenster nach der Messung



Parameterauswahl

Durch einen Doppelklick auf das Ergebnisfenster, erscheint das Parameterauswahlfenster. Hiermit kann man aus einer Messwertliste die für sich relevanten Parameter auswählen. Diese werden dann immer im Ergebnisfenster angezeigt.

Siehe auch „Parameterauswahl“ im Kapitel Spirometrie.



Die Ergebnisse und die Messung werden nach Auswahl der  Taste gespeichert.

4.3.4 Animationsprogramme

Durch Anklicken des Ballon-Buttons kann der Bediener Animationsprogramme einblenden. Mit jedem Klick wechselt das Motiv.

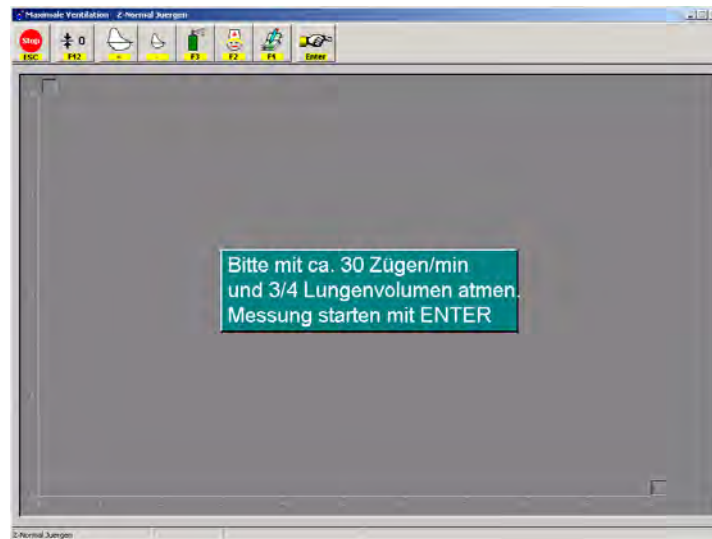
Siehe auch Kapitel „Die Fluss Volumen Messung“

4.4 Die Messung des maximal ventilierbaren Volumens (MVV)

Mit der MVV Messung wird das maximal ventilierbare Volumen bestimmt, das innerhalb einer Minute geatmet werden kann.

4.4.1 Wie führt man eine MVV Messung durch ?

Im Messmodus wird die Messung durch Anwählen des MVV Symbols  gestartet. Es erscheint das Messfenster.



Bedeutung der Symbole



Messung abbrechen



Nullpunkt neu holen
(Patient muss weg vom Mundstück!)



Kurve größer



Kurve kleiner



Medikament wählen



Bediener eingeben



Notiz

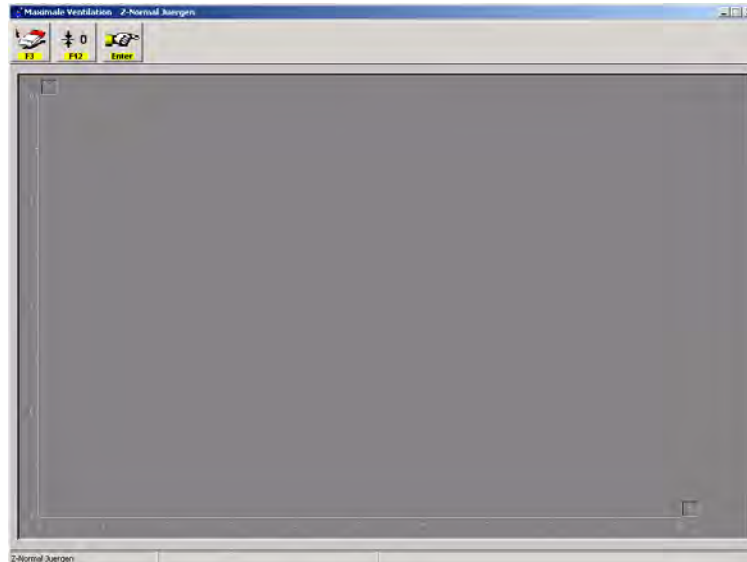


Messung starten

4.4.2 Durchführung der MVV Messung?



Um die Messung zu starten, muss die **Enter** Taste angewählt werden. Der Messbildschirm erscheint und auf dem Bildschirm erscheint die Aufzeichnung als Linie. Im Bildschirmfenster erscheint die Volumenaufzeichnung.



Der Proband nimmt das Mundstück in den Mund und beginnt zu atmen.

Empfohlen wird eine Atemfrequenz von 30/Minute bei möglichst tiefer Atmung. Durch erneutes



Drücken der **Enter** bzw. [Enter] Taste wird die Messphase gestartet.

Wichtig : Es ist wichtig, dass der Proband kontinuierlich weiter atmet. Die Messung muss mit einem sogenannten fliegenden Start beginnen, um optimale Ergebnisse zu erzielen.



Der Proband muss nun für 12 Sekunden mit maximaler Anstrengung atmen.

Sollte der Proband nicht in der Lage sein, für die Dauer von 12 Sek. maximal zu ventilieren,

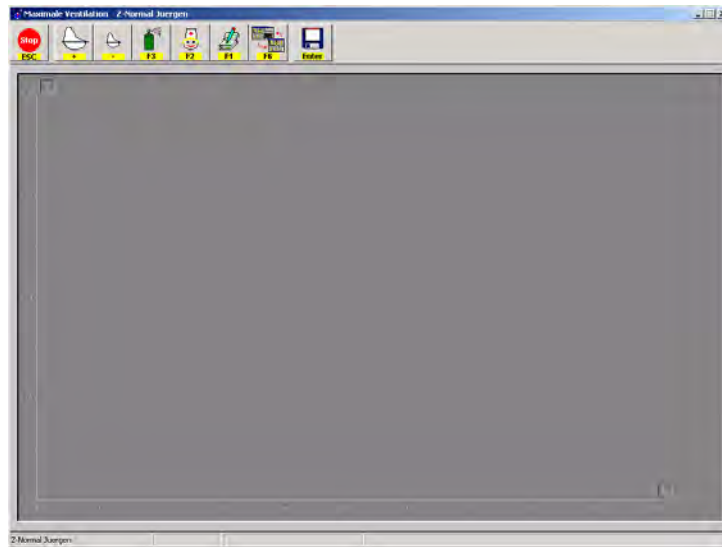


so kann die Messung jederzeit durch Anwahl der **Enter** Taste beendet werden und der Ergebnisschirm erscheint.

Wichtig: Hyperventilation erzeugt bei vielen Menschen Schwindelgefühl oder Parästhesien. Der Untersucher sollte mit der Behandlung solcher Effekte vertraut sein.



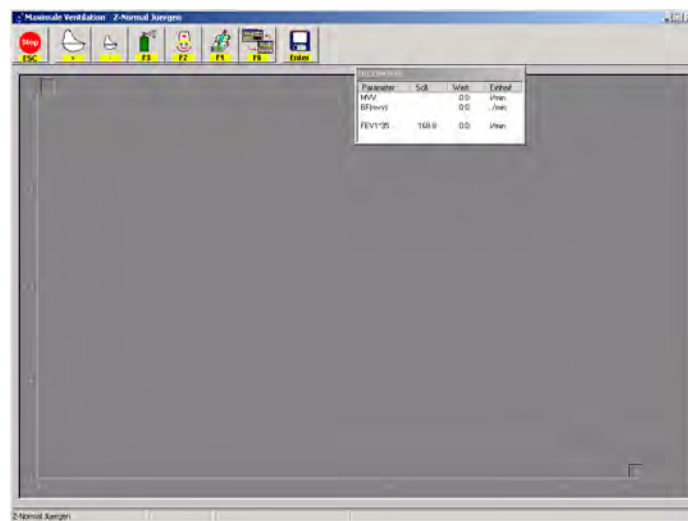
Nach spätestens 12 Sek. wird die Messung automatisch beendet und das Ergebnisfenster wird dargestellt.



Das maximale Minutenvolumen wird dann durch Extrapolation des Volumens während der real gemessenen Zeit bestimmt.



Durch Drücken des **F6** Buttons oder der [F6] Taste kann die Tabellenansicht der Messwerte eingeblendet werden.



Die Ergebnisse werden durch Anklicken des **Enter** Buttons oder der [Enter] Taste gespeichert.

4.4.3 Was muss bei der MVV Messung beachtet werden?

- Der eigentliche Messvorgang muss fliegend gestartet werden.
- Um das größtmögliche Volumen zu ventilieren, darf nicht mit zu hoher Frequenz geatmet werden.
- Erfahrungsgemäß liegt das Optimum bei etwa 30 Atemzüge / Minute.
- Wichtig ist, dass der Patient die Nasenklammer aufsetzt, das Mundstück dicht umschließt und mit größter Anstrengung maximal ventiliert.

4.4.4 Mitarbeit

Die Mitarbeit ist sehr schwer zu kontrollieren. Man muss den Probanden beobachten, ob er sich maximal anstrengt.

4.5 Atemantriebsmessung : P0.1, P0.1max, PImax und PEmax

Achtung: Um diese Messungen durchführen zu können muss der Shutter korrekt am Messgerät montiert sein (siehe dazu Kapitel 1)



Hinweis: Diese Messungen erfordern eine gute Mitarbeit des Patienten. Es ist daher sinnvoll den Patienten VOR Testbeginn mit dem Ablauf vertraut zu machen.

4.5.1 Definitionen

- P0.1 ist der am Mund gemessene Druck, 100 ms nach Beginn der Einatmung. Dieser Druck repräsentiert die Anstrengung, die der Proband aufwenden muss, um in Ruhe zu atmen.
- P0.1max ist der am Mund gemessene Druck, 100 ms nach Beginn der Einatmung. Dieser Druck repräsentiert die maximale Anstrengung, die der Proband aufbringen kann.
- PImax ist der maximale inspiratorische, am Mund gemessene Druck. Der PImax ist der maximale Einatemdruck den der Proband aufbringen kann.
- PEmax ist der maximale expiratorische, am Mund gemessene Druck. Der PEmax ist der maximale Ausatemdruck, den der Proband aufbringen kann.

P0.1max und PImax erfordern das identische Atemmanöver und werden gleichzeitig gemessen.

4.5.2 Ablauf der P0.1 Messung

- Der Proband atmet völlig in Ruhe.
- Während der Ausatmung wird durch Anwählen des Tastensymbols  eine Messung initialisiert.
- Mit Beginn der nächsten Einatmung wird der Atemstrom für 120 ms unterbrochen.

Der Druck 100 ms nach Beginn der Einatmung wird registriert.

4.5.3 Ablauf der P0.1max Messung ?

- ▶ Der Proband atmet völlig in Ruhe.
- ▶ Nach Aufforderung atmet der Proband maximal aus.
- ▶ Während der Ausatmung wird durch Anwählen des Tastensymbols  eine Messung initialisiert.
- ▶ Der Proband wird aufgefordert, zu versuchen so kräftig wie möglich, einzuatmen.
- ▶ Mit Beginn der nächsten Einatmung wird der Atemstrom für 1 Sek. bis 2 Sek. unterbrochen.

Der Druck 100 ms nach Beginn der Einatmung wird registriert.

4.5.4 Ablauf der PImax Messung?

- ▶ Der Proband atmet völlig in Ruhe.
- ▶ Nach Aufforderung atmet der Proband maximal aus.
- ▶ Während der Ausatmung wird durch Anwählen des Tastensymbols  eine Messung initialisiert.
- ▶ Mit Beginn der nächsten Einatmung wird der Atemstrom für 1 Sek bis 2 Sek blockiert.
- ▶ Der Proband wird aufgefordert, so kräftig wie möglich einzuatmen.

Der höchste Druck nach Unterbrechung der Atemströmung wird registriert.

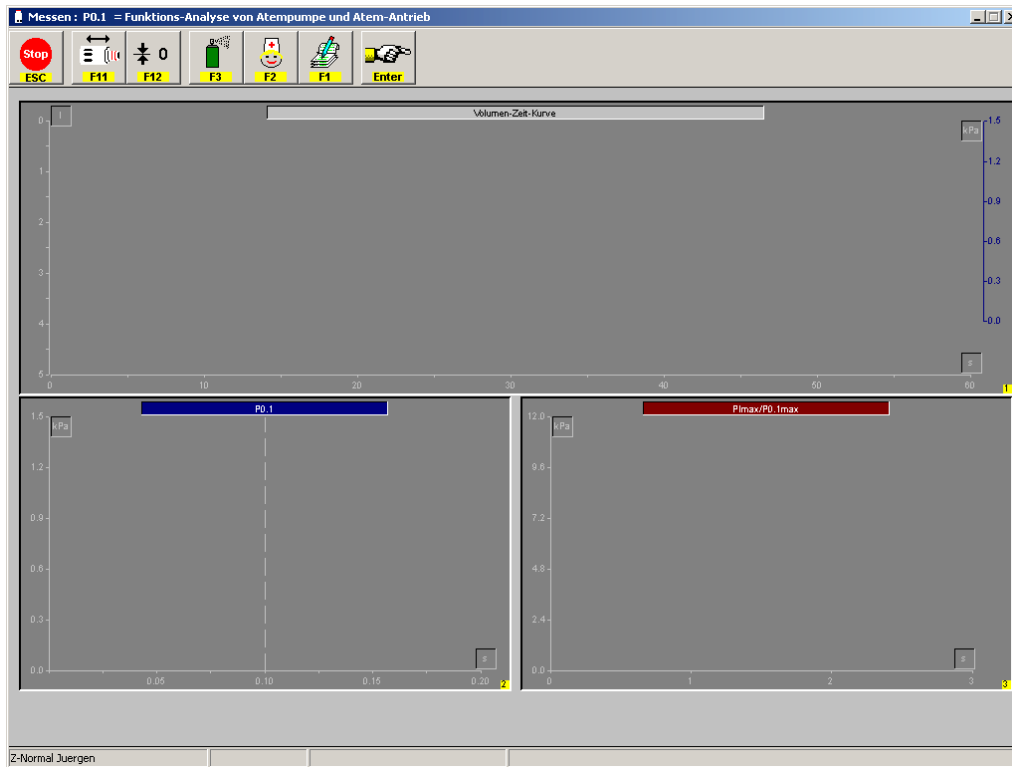
4.5.5 Ablauf der PEmax Messung?

- ▶ Der Proband atmet völlig in Ruhe. Nach Aufforderung atmet der Proband maximal ein.
- ▶ Während der Einatmung wird durch Anwählen des Tastensymbols  eine Messung initialisiert.
- ▶ Mit Beginn der nächsten Ausatmung wird der Atemstrom für 1 Sek bis 2 Sek blockiert.
- ▶ Der Proband wird aufgefordert, so kräftig wie möglich auszuatmen.

Der höchste Druck nach Unterbrechung der Atemströmung wird registriert.

4.5.6 Durchführung der P0.1 Messung?

Die Messung wird durch Auswahl des P0.1  Symbols im Messmenü gestartet. Auf dem Bildschirm erscheint das Messfenster für die Atemantriebsmessung.



Bedeutung der Symbole



Messung abbrechen



Shutter demonstrieren



Nullpunkt neu holen
(Patient muss weg vom Mundstück!)



Medikament wählen



Bediener eingeben



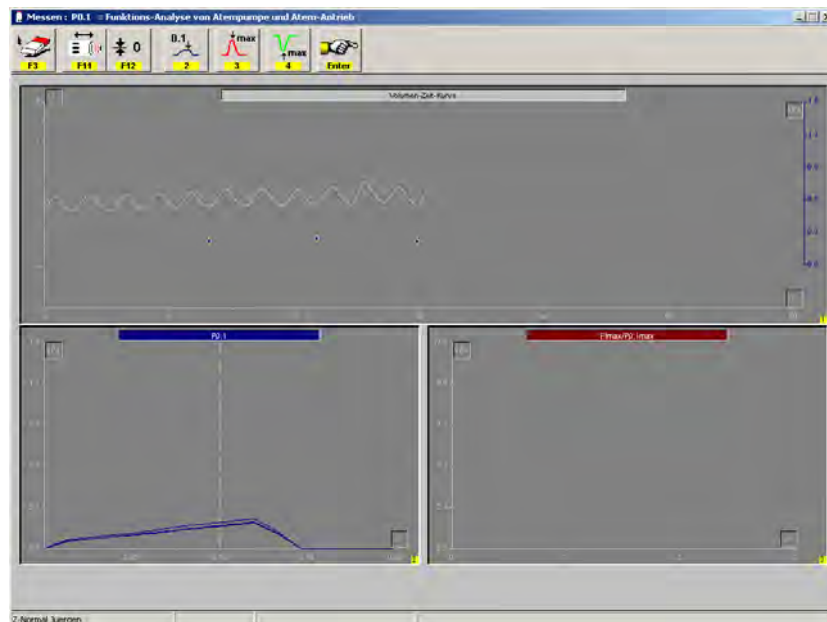
Notiz



Messung starten

Hinweis: Während des Nullpunktholens darf der Proband nicht am Messgerät atmen. Anschliessend setzt der Proband die Nasenklemme auf und umschließt das Mundstück dicht mit den Lippen.

- ▶ Die Volumenaufzeichnung wird mit dem Anklicken des  Symbols gestartet.
- ▶ Der Proband atmet in Ruhe.
- ▶ Sporadisch wird während der Ruheatmung durch Anwahl des P0.1 Symbols  die P0.1 Messung gestartet.
- ▶ Das Gerät unterbricht automatisch mit Beginn der nächsten Einatmung die Strömung für 120 ms und registriert den Munddruck.



Nach jeweils 2 bis 4 weiteren Ruheatemzügen wird das Manöver mindestens 5 mal wiederholt.

4.5.7 Durchführung der PEmax und Plmax Messung

4.5.7.1 P0.1max und Plmax

Um den P0.1max und Plmax zu messen, wird der Proband aufgefordert, so tief wie möglich auszuatmen.

- ▶ Während der tiefen Ausatmung wird das Plmax Symbol  ausgewählt.
- ▶ Das Gerät unterbricht automatisch mit Beginn der nächsten Einatmung die Strömung für ca. 2 Sek. und registriert den Munddruck.
- ▶ Der Proband versucht, während dieser Zeit so heftig er kann einzuatmen.
- ▶ Dieses Manöver sollte mindestens 3 mal wiederholt werden.

Wichtig: Zwischen jedem Plmax Verschluss sollten allerdings mindestens 5 Ruheatemzüge abgewartet werden, damit der Proband sich erholen kann.



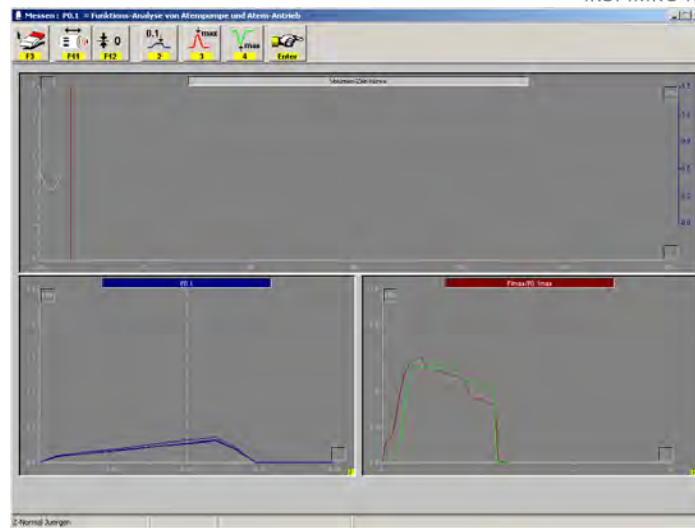
4.5.7.2 PEmax

Beim PEmax Manöver verhält es sich genau umgekehrt wie beim Plmax. Der Proband wird aufgefordert, so tief wie möglich einzuatmen.

- ▶ Während der tiefen Einatmung wird das PEmax Symbol  ausgewählt.
- ▶ Das Gerät unterbricht automatisch mit Beginn der nächsten Ausatmung die Strömung für ca. 2 Sek. und registriert den Munddruck.
- ▶ Der Proband versucht, während dieser Zeit so heftig er kann auszuatmen.
- ▶ Dieses Manöver sollte mindestens 3 mal wiederholt werden.

Wichtig: Auch hier sollten zwischen jedem PEmax Verschluss mind. 5 Ruheatemzüge abgewartet werden, damit sich der Proband erholen kann.





4.5.7.3 Was muss bei der Atemantriebsmessung beachtet werden ?

Meistens ist der Proband vor der Messung etwas nervös und atmet zu tief oder zu schnell, die Ruheatmung des Probanden muss dann durch verbale Vorgabe des Atemmusters korrigiert werden.

Wichtig: Die P0.1 Messung wird bei absoluter Ruheatmung durchgeführt. Nach Möglichkeit sollte der Verschluss unbemerkt gestartet werden.



Die Verschlusszeit der P0.1 Messung ist auf 120 ms begrenzt, damit der Proband sein Atemmuster nicht verändert.

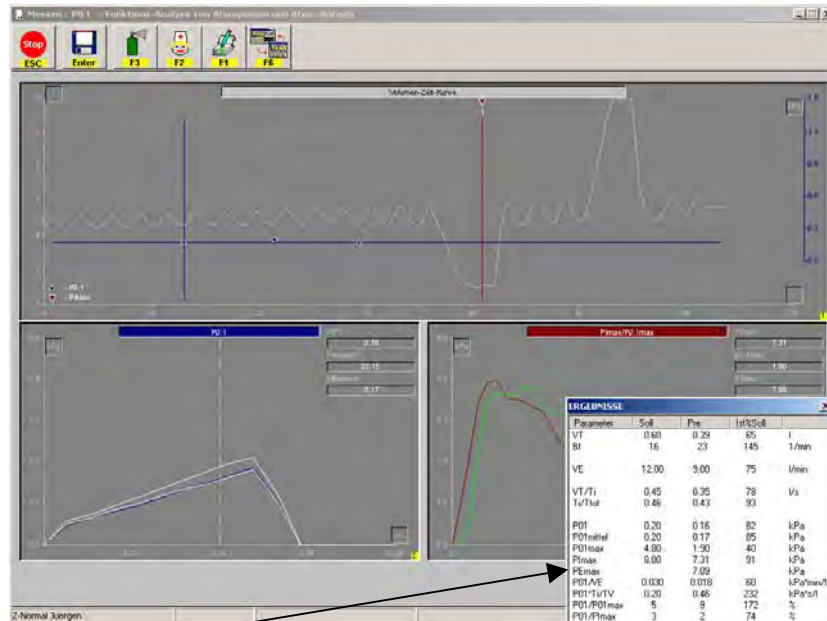
Hinweis: Es wird empfohlen die P0.1 Messung vor der PImax Messung durchzuführen, da nach maximaler Anstrengung keine Ruheatmung mehr möglich ist.

4.5.8 Ende der Atemantriebsmessung und Auswertung.



Durch erneute Anwahl des **Enter** Symbol wird die Messung beendet, die Ergebnisse werden berechnet und dargestellt.

4.5.9 Das Atemantriebsfenster nach der Messung.



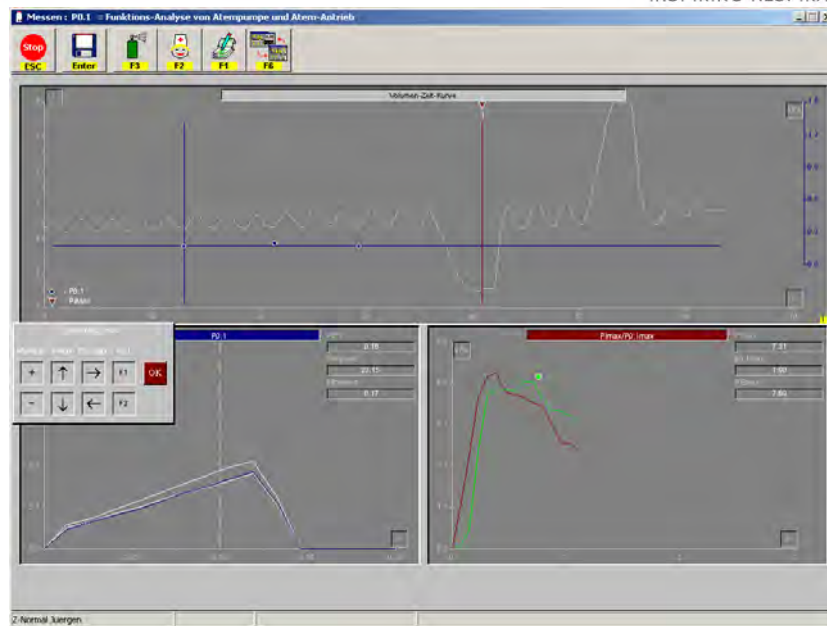
Mit diesem Button oder der [F6] Taste lässt sich das Ergebnisfenster ein- und ausblenden.

Parameterauswahl

Macht man einen Doppelklick auf das Ergebnisfenster, dann erscheint das Parameterauswahlfenster. Hiermit kann man aus einer Messwertliste die für sich relevanten Parameter auswählen. Diese werden dann immer im Ergebnisfenster angezeigt.

4.5.10 Nachbearbeitung der Atemantriebsmessung

Durch einen Mausklick auf eines der drei Messfenster erscheint ein kleines Bearbeitungsfenster. Die Bearbeitungsfenster unterscheiden sich jeweils ein wenig. Durch Anklicken der Symbole wird die jeweilige Funktion ausgeführt.



- ▶ Mit + bzw - wird der Maßstab verändert.
- ▶ Die Pfeil-oben bzw Pfeil-unten Tasten erlauben die manuelle Auswahl des PImax einer Messung.
- ▶ Mit Pfeil-rechts bzw Pfeil-links wird manuell ein P0.1max Wert ausgewählt.
- ▶ K deaktiviert die selektierte P0.1 Kurve.
- ▶ Mit den Tasten F1 und F2 ist es möglich das PEmax einer Messung manuell zu bestimmen.

4.5.11 Mitarbeit

Für die P0.1 Messung ist keinerlei Mitarbeit erforderlich, jedoch eine korrekte P0.1max, Pimax und PEmax Messung kann nur bei maximaler Mitarbeit des Probanden durchgeführt werden.

Wichtig: Der Proband muss nach der tiefen Ausatmung wirklich mit aller Kraft versuchen einzuatmen.



Um valide Ergebnisse zu erhalten, sollte die Atemunterbrechung so ausgelöst werden, dass der Proband es nicht bemerkt und nicht reagiert.

4.6 Rhinomanometrie

4.6.1 Grundlagen

Die Rhinomanometrie misst den Strömungswiderstand der Nase.

Man registriert gleichzeitig die nasale Strömung einer Nasenhälfte und vergleicht diese mit dem Druck, der in der zweiten Nasenhälfte gemessen wird.

Man unterscheidet zwischen der anterioren und der posterioren Messung.

4.6.1.1 Die anteriore Messung

Bei der anterioren Messung wird der Druck in einer der beiden Nasenhälften registriert.

Die Druckmessung erfolgt, indem eine Nasenseite mit einer Olive oder einem Schaumstoff verschlossen wird. Die Olive oder der Nasaladapter wird über einen Druckschlauch mit einem Druckmesser verbunden.

Der Proband atmet durch die offene Nasenhälfte, die Strömung wird mit einem Flussmesser registriert.

Bei der anterioren Messung wird eine Nasenseite mit einer Olive verschlossen. Diese Verschluß - Olive wird mit dem Druckschlauch verbunden der an der Rückseite des ZAN - Handys angeschlossen ist. Der Proband atmet jetzt mit geschlossenem Mund durch die unverschlossene Nasenseite, wobei dort die Strömungsgeschwindigkeit (Flow) gemessen wird.

Diese Messung kann sowohl mit einer Atemmaske, wie auch mit den Nasenoliven durchgeführt werden.

4.6.1.1.1 Messung mit Oliven:

Auf den Olivenhalter werden 2 frische Oliven aufgesetzt und diese in beide Nasenöffnungen gesteckt.



Der Strömungsmesser wird mit einem Olivenhalter verbunden, auf den Olivenhalter werden zwei Oliven gesetzt.

Die beiden Oliven werden von unten an die beiden Nasenhälften gedrückt.

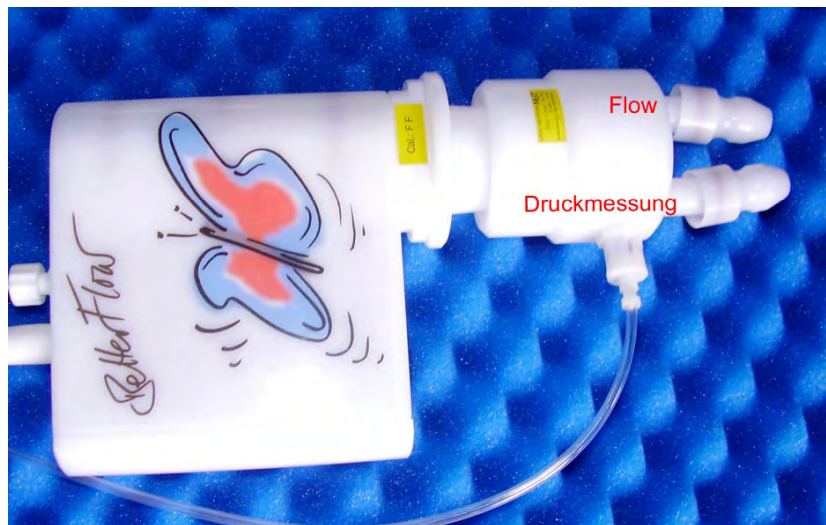
Eine der beiden Oliven ist mit der Strömungsmesseinrichtung, die andere mit der Druckmesseinrichtung verbunden.

Der Proband beginnt durch die Nase zu atmen.

Gemessen wird die Nasenhälfte, die mit dem Strömungsmesser verbunden ist.

Die Nasenolive mit dem seitlich abgehenden Schlauch ist für die Druckmessung erforderlich. Über die andere Nasenolive wird die Strömung gemessen.

Nach der 1. Messung wird der Olivenhalter gedreht, so dass jetzt die andere Nasenseite gemessen werden kann.



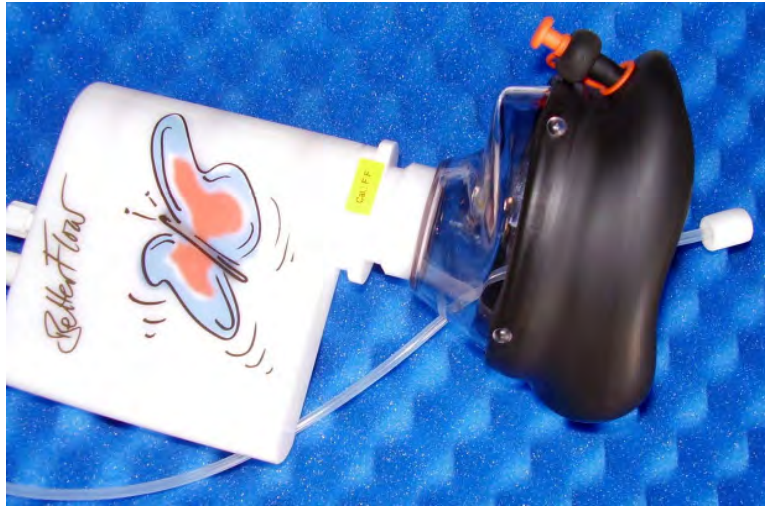
Aufbau der Messeinrichtung bei der Verwendung von Oliven

4.6.1.1.2 Messung mit Mund/Nasenmaske

Auch bei der Messung über eine Mund/Nasenmaske wird in einer Nasenöffnung der Druck und in der anderen Nasenöffnung die Strömung gemessen.

Dafür wird auf den inneren Schlauch der Maske, ein Einmal - Nasenadapter der passenden Größe (Gr. 1 - 3 verfügbar) aufgesteckt.





Die Maske wird mit dem Strömungsrohr des Messgerätes verbunden,



Nasenadapter in eine Nasenöffnung stecken und die Maske auf die Nase setzen.



Nun atmet der Proband mit geschlossenem Mund und ebenfalls wird wie bei der Nasenolive der Druck und die Strömungsgeschwindigkeit registriert.

Durch Wechseln des Nasenadapters in die andere Nasenöffnung können somit auch beide Nasenseiten gemessen werden.

Diese Art der Messung ist besonders für Kinder sehr geeignet.

Wichtig:



Da die Maske (es gibt verschiedene Größen) auch den Mund umschließt ist darauf zu achten, daß bei der Messung der Mund geschlossen bleibt und nur durch die Nase geatmet wird.

4.6.1.2 Die posteriore Messung

Bei der posterioren Messung wird ebenfalls über die Maske geatmet, aber die Nasenöffnungen werden nicht verschlossen.

Der Druck wird im Rachenraum abgenommen, hierzu wird der Druckschlauch in den Mund genommen.

Der Proband atmet durch die Nase

Wahlweise kann die Atemströmung beider Nasenhälften gleichzeitig oder nach Verschließen einer Nasenhälfte getrennt gemessen werden.

Um die nasale Strömung zu messen, muss die Nase mit einem Strömungsmesser verbunden werden.

Der innere Verbindungsschlauch (Messschlauch) wird dabei für die Druckmessung in den Mund genommen. Aus hygienischen Gründen wird für die Druckmessung im Mund ebenfalls ein Einmal - Nasenadapter, an dem aber das Schaumstoffschwämmchen abgezogen wurde, verwendet.

Mit dieser Methode wird die Atemströmung beider Nasenöffnungen gleichzeitig gemessen.

Wichtig:



Nach der Messung sind alle kontaminierten Geräteteile wie Oliven, Olivenhalter und Atemrohr gemäß der beigelieferten Desinfektionsvorschrift zu reinigen und zu desinfizieren.

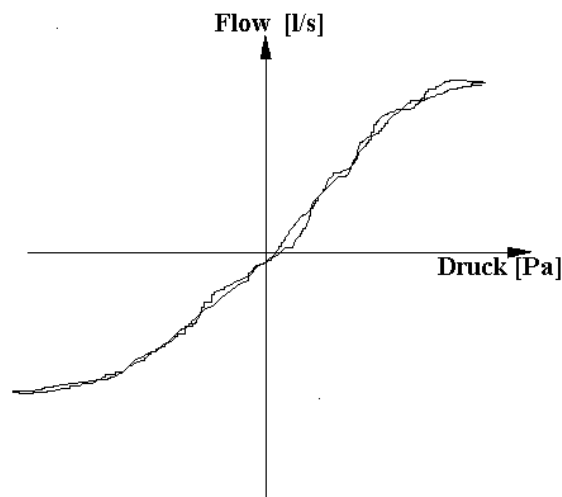
Nasenadapter und Nasenadapterschlauch sind aus hygienischen Gründen Einmalartikel und müssen entsorgt werden.

4.6.1.3 Wichtige Parameter der Rhinomanometrie

Kurzbezeichnung	Bezeichnung	Bedeutung	Messmethode
Flow 50	Flow bei 50 Pa	Strömungsgeschwindigkeit bei 50 Pa Druckdifferenz	Normalatmung durch eine der Nasenhälften
Flow 150	Flow bei 150 Pa	Strömungsgeschwindigkeit bei 150 Pa Druckdifferenz	s.o.
Res 50	Widerstand bei 50 Pa	Nasaler Atemwiderstand bei 50 Pa Druckdifferenz	s.o.
Res 150	Widerstand bei 150 Pa	Nasaler Atemwiderstand bei 150 Pa Druckdifferenz	s.o.
Res 300	Widerstand bei 300 Pa	Nasaler Atemwiderstand bei 300 Pa Druckdifferenz	s.o.

Die Strömung in der Nase ist immer turbulent, deshalb nimmt die erforderliche Druckdifferenz, die für die Strömung nötig ist, quadratisch zu.

Es entsteht eine S-förmige Kurve.

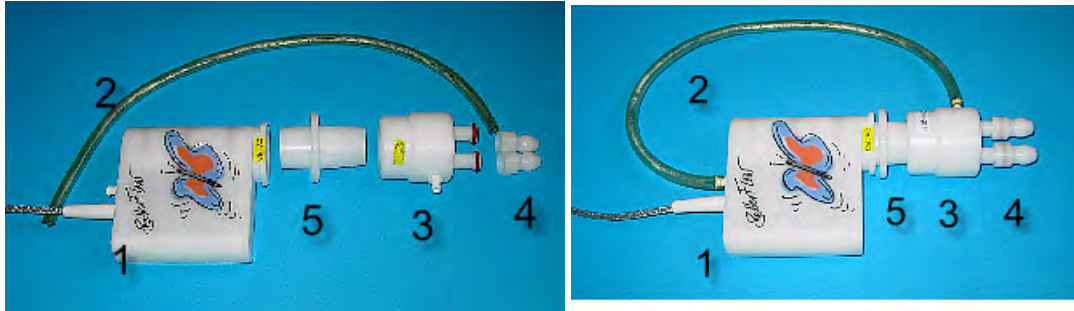


Da keine lineare Beziehung zwischen Flow und Druck besteht, ändert sich der nasale Strömungswiderstand mit zunehmendem Druck.

Definitionsgemäß werden 3 Druckwerte auf der Abszisse als Bezugspunkte gewählt. Demzufolge ergeben sich die Messwerte für Flow und Widerstand bei 50 Pa, 150 Pa und 300 Pa.

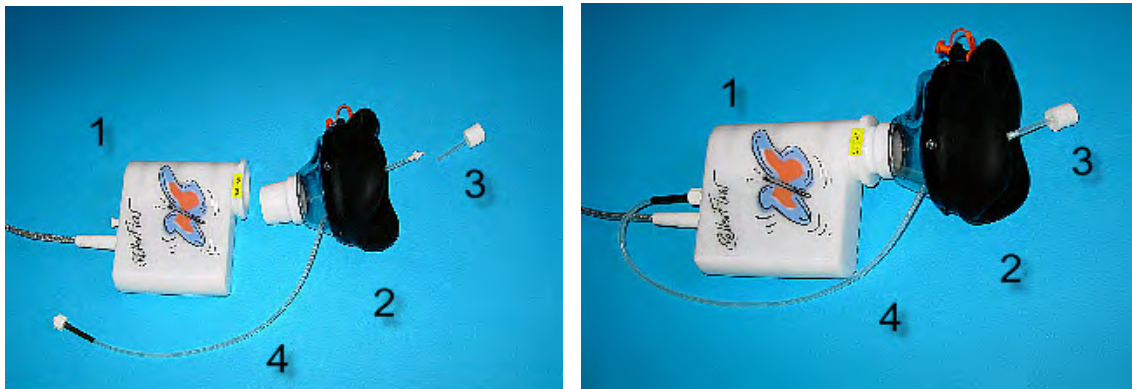
4.6.2 Zusammenbau und Anschluss der Rhinomanometrie

4.6.2.1 Olivenversion



1. Flowhandy ZAN 100 USB (1)
2. Druckschlauch (2) mit Olivenadapter (3) und ZAN 100 Handy II (1) verbinden
3. Olivenhalter auf das Zwischenstück (5) und auf das ZAN 100 Handy II (1)
4. Die 2 Nasenoliven(4) (auf Olivenadapter (3) stecken

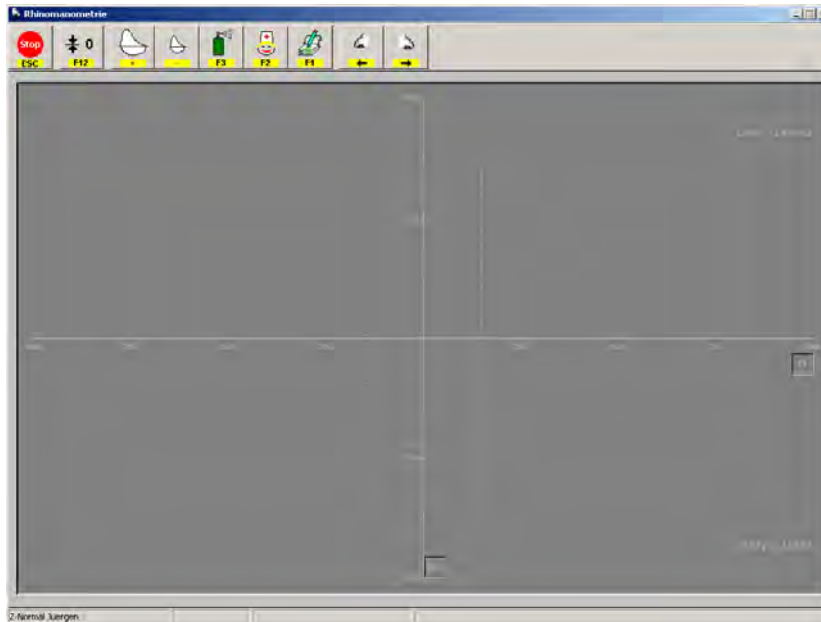
4.6.2.2 Maskenversion



1. Flowhandy ZAN 100 USB (1)
2. Gesichtsmaske (2) (auf das Flowhandy ZAN 100 USB (1) stecken)
3. Nasenadapter (3) (über Druckschlauch mit Flowhandy ZAN 100 USB (1) verbinden)
4. Druckschlauch (4) mit dem Druckanschluss am Flowhandy ZAN 100 USB verbinden

4.6.3 Das Rhinomanometriefenster vor der Messung

Mit  oder  wird die jeweilige Messung gestartet.



Bedeutung der Symbole

	Messung abbrechen		Medikament wählen
	Nullpunkt neu holen		Bediener eingeben
	Kurve vergrößern		Notiz
	Kurve verkleinern		
	Messung linke Nasenhälfte starten		Messung rechte Nasenhälfte starten

4.6.4 Durchführen der Rhinomanometrie

Hinweis : Zunächst sollte sich der Proband die Nase putzen um reproduzierbare Werte zu erhalten.

Die Rhinomanometrie erfordert keine besondere Mitarbeit des Patienten, lediglich die Atemzugtiefe muss gegebenenfalls korrigiert werden.

- ▶ Durch Anklicken von  oder  startet die jeweilige Messung und es erscheint ein Hinweisfenster:

Bitte Druckolive in rechtes Nasenloch stecken und atmen!

Beim Messen der linken Nasenhälfte muss die Druckolive (oder der Schaumstoff) an der rechten Nasenseite positioniert werden. (Die Druckolive ist die Olive, an der der Druckschlauch seitlich herausgeführt wird)

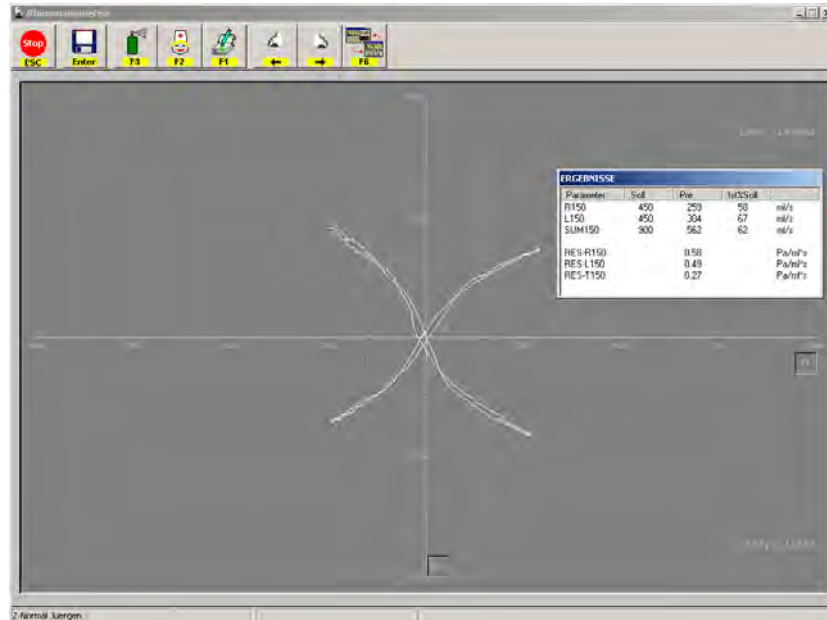
Bei Messen der rechten Nasenhälfte muss die Druckolive (oder der Schaumstoff) an der linken Nasenseite positioniert werden.

- ▶ Der Proband beginnt durch die Nase zu atmen.

Hinweis: Es wird empfohlen, die ersten Atemzüge mit der,  Taste zu löschen, wenn diese stark variieren.

- ▶ Durch Anwahl von  nach 5 Atemzügen wird die Messung beendet und die Ergebnisse werden angezeigt.
- ▶ Durch erneutes Anklicken der Symbole  oder  wird die Messung wiederholt, bzw. die zweite Nasenhälfte gemessen.
- ▶ Die gesamte Messung wird beendet, wenn bei der Ergebnisanzeige die  Taste gedrückt wird.

4.6.5 Das Rhinomanometriefenster nach der Messung



Bedeutung der Symbole



Ergebnistabelle ein- und ausblenden



Messung speichern

Parameterauswahl

Macht man einen Doppelklick auf das Ergebnisfenster, dann erscheint das Parameterauswahlfenster. Hiermit kann man aus einer Messwertliste die für sich relevanten Parameter auswählen. Diese werden dann immer im Ergebnisfenster angezeigt.

4.6.6 Was muss noch beachtet werden?

- Bei Verwendung der Maske muss die Maske dicht auf das Gesicht gedrückt werden, um relevante Messergebnisse zu erhalten.
- Bei Verwendung von Oliven müssen diese von unten so an die Nasenöffnungen gedrückt werden, dass diese dicht verschlossen werden. Allerdings sollte der Anpressdruck nur so stark sein, dass die Nase nicht verformt wird.
- Zwei senkrechte, gestrichelte Linien markieren im Messbildschirm den Druck bei 150 Pa.
- Der Proband sollte in Ruhe atmen, die gestrichelten Linien sollten aber in jedem Fall erreicht werden oder überschritten werden.
- Sollten die S-förmigen Kurven diese Markierungen nicht erreichen, so muss der Proband aufgefordert werden tiefer zu atmen.

4.7 Sniff

4.7.1 Grundlagen

Die Sniff Messung benutzt man zur Messung der Atemmuskelstärke. Dazu wird ein sogenanntes Sniff Manöver durchgeführt.

Sniff bedeutet, der Proband atmet mit maximaler Kraft durch die Nase ein. Dadurch, dass die Nase einen höheren Strömungswiderstand hat, entsteht ein Unterdruck in der Lunge. Dieser Unterdruck wird gemessen und als Druckzeitdiagramm dargestellt.

Das Manöver muss mehrmals durchgeführt werden.

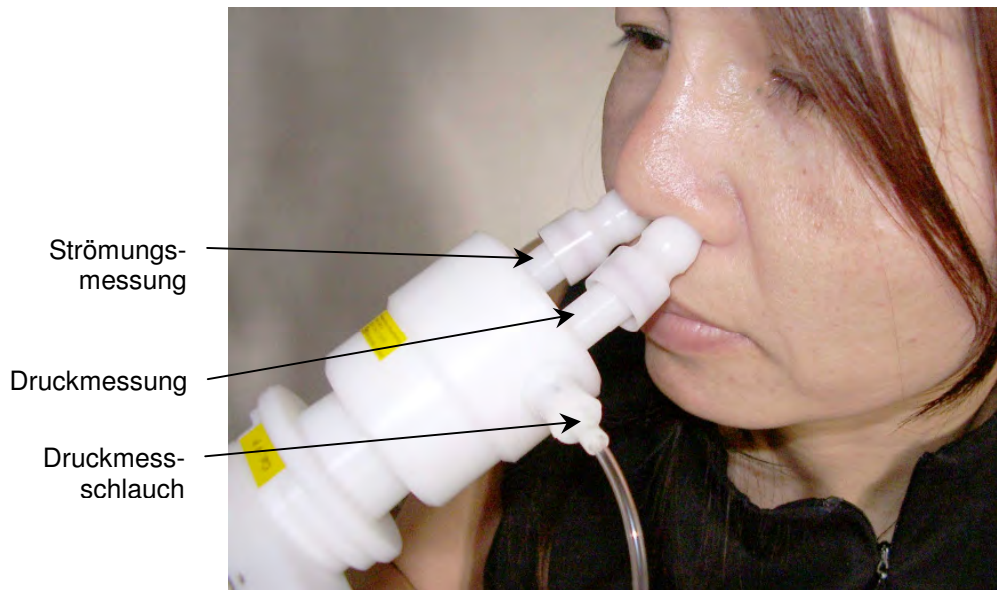
Der maximal aufgetretene Druck wird als PSniff ausgewertet.

4.7.2 Zusammenbau und Anschluss des Sniff-Gerätes

Der Strömungsmesser wird mit einem Olivenadapter verbunden, auf den Olivenadapter werden zwei Oliven gesetzt.



Die beiden Oliven werden von unten an die beiden Nasenhälften gedrückt.

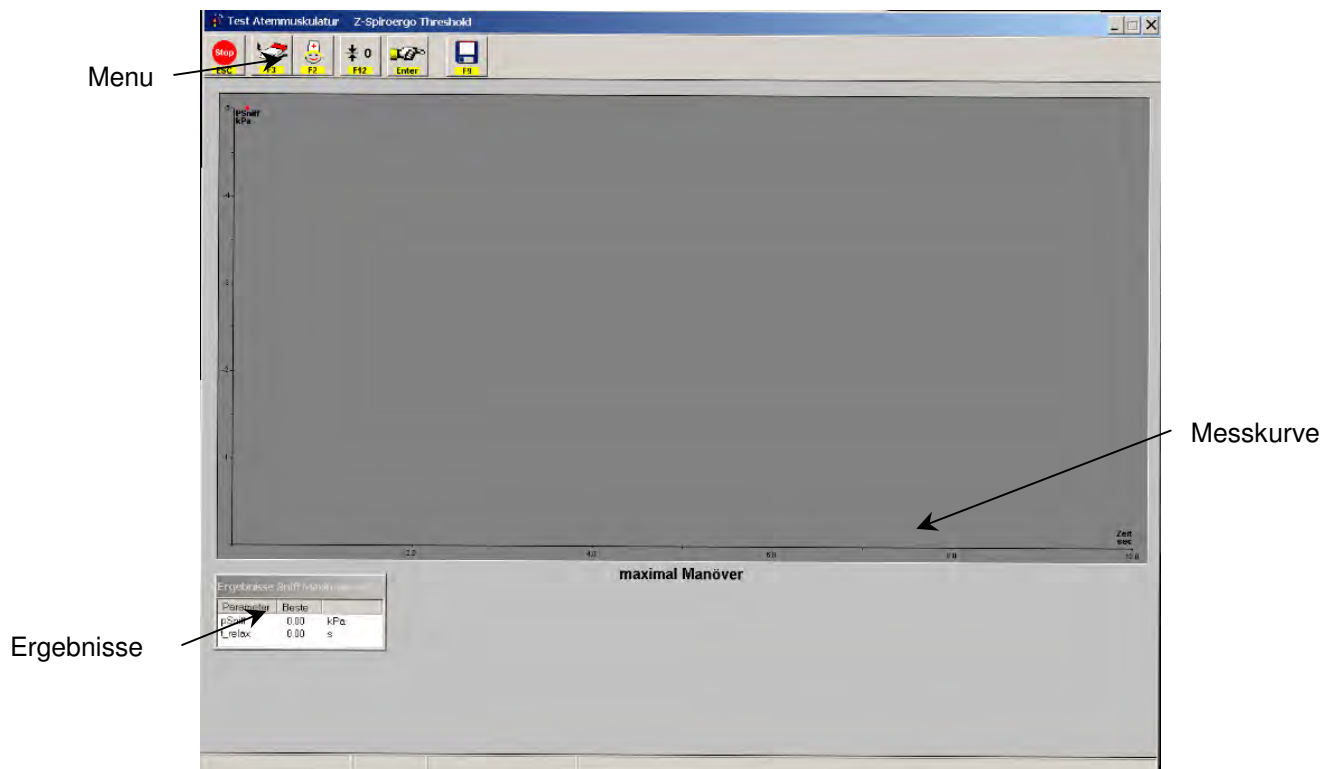


Eine der beiden Oliven ist mit der Strömungsmesseinrichtung, die andere mit der Druckmeseinrichtung verbunden.

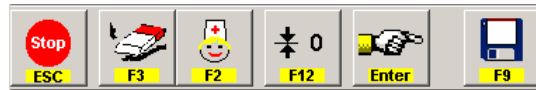
Gemessen wird die Nasenhälfte, die mit dem Strömungsmesser verbunden ist.

4.7.3 Das Fenster vor der Messung

Nach dem Aufruf des Programms erscheint das folgende Fenster:



Bedeutung der Symbole



Test beenden



Bisherige Kurve löschen



Untersucher eingeben



Nullpunkt holen



Nächste Messung beginnen



Ergebnisse speichern

4.7.4 Durchführung der Sniff Messung

Zunächst sollte sich der Proband die Nase putzen, um reproduzierbare Werte zu erhalten.

Die Messung wird gestartet, indem die [Enter] Taste gedrückt oder dieses Symbol  angeklickt wird.

Achtung: Der Patient muss sofort die Oliven des Messsystems an die Nasenöffnungen drücken und muss kurz und so kräftig wie möglich einatmen.

Wichtig: Der Mund muss unbedingt geschlossen bleiben. Die Druckkurve erscheint als rote Messlinie auf dem Bildschirm. Die Messung endet automatisch nach 10 Sekunden bzw. mit der nächsten Ausatmung.



Wichtig: Beginnt der Patient mit der Ausatmung, wird die Messung sofort wieder gestoppt.

Die Messung kann beliebig wiederholt werden, indem sie mit der Enter Taste  erneut gestartet wird. Die Messungen werden alle gespeichert, bei der Auswertung kann dann die beste ausgewählt werden.

Wurden genug Manöver durchgeführt, wird die F9 Speichertaste  angeklickt, um die Messung zu speichern und zu beenden.

Zu jeder Kurve wird ein maximaler Sniffdruck gemessen.

Das Programm zeigt automatisch die letzte Kurve auf den Bildschirm an.

4.7.5 Auswertung der Messungen

- Um die beste Kurve auszuwählen, klickt man den Button  zweimal mit der Maus an.
- Das rechte Fenster durch Anklicken aktivieren.
- Durch Drücken der Space-Taste oder des  Buttons kann die beste Messkurve manuell ausgewählt werden.
- Zum Beenden drücken Sie auf Esc oder klicken Sie das  Feld an.
- Es erscheint eine Abfrage: „Änderungen durchführen?“. Wird "Ja" ausgewählt, werden die neuen Einstellungen gespeichert, bei "Nein" werden die Änderungen verworfen.
- Um Messungen auszudrucken, wählen Sie das Symbol  an.

4.7.6 Was muss beachtet werden ?

- Um relevante Messergebnisse zu erhalten, müssen die Oliven von unten so an die Nasenöffnungen gedrückt werden, dass diese dicht verschlossen werden.
- Anpressdruck sollte nur so stark sein, dass die Nasenöffnungen nicht verformt wird.
- Während der Messung, muss der Proband seinen Mund stets geschlossen halten.

4.8 Die Compliance Messung

Mit der Compliancemessung wird die Elastizität der Lunge bestimmt.

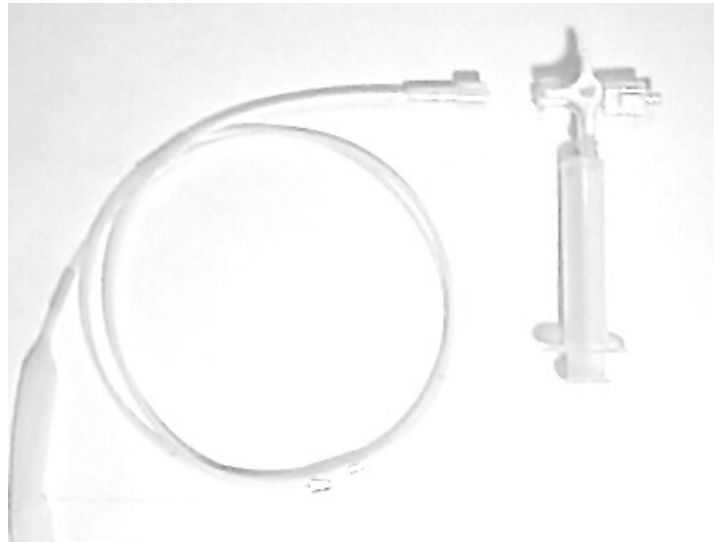
Dem Probanden wird ein Ballonkatheter über die Nase in die Speiseröhre geschoben, um den Oesophagusdruck zu messen. Gleichzeitig wird das Volumen über eine zusätzliche Meßeinrichtung registriert.

Die Compliancekurven werden dargestellt, indem das Volumen über den Oesophagusdruck dargestellt wird.

4.8.1 Den Katheter platzieren

Der schwierigste Teil ist das Schieben des Katheters.

► Den 3. Wegehahn des T-Ventils so ausrichten, daß die Spritze direkt mit dem Katheter verbunden ist. Siehe Bild.



- Der Ballonkatheter wird befeuchtet und eventuell zusätzlich mit einem Gleitmittel bestrichen.
- Nun mit der Spritze den Ballon entleeren.
- Nun den Katheter über die Nase vorsichtig in die Speiseröhre schieben.
- Es empfiehlt sich, daß der Proband dabei ständig schluckt oder etwas Flüssigkeit trinkt.
- Der Ballon ist grob platziert, wenn die kleine Punktmarkierung auf dem Katheterschlauch die Nasenöffnung erreicht hat.

Achtung: Bevor der Katheter mit der Meßeinrichtung verbunden wird muß das Programmmodul für die Compliancemessung angewählt werden.



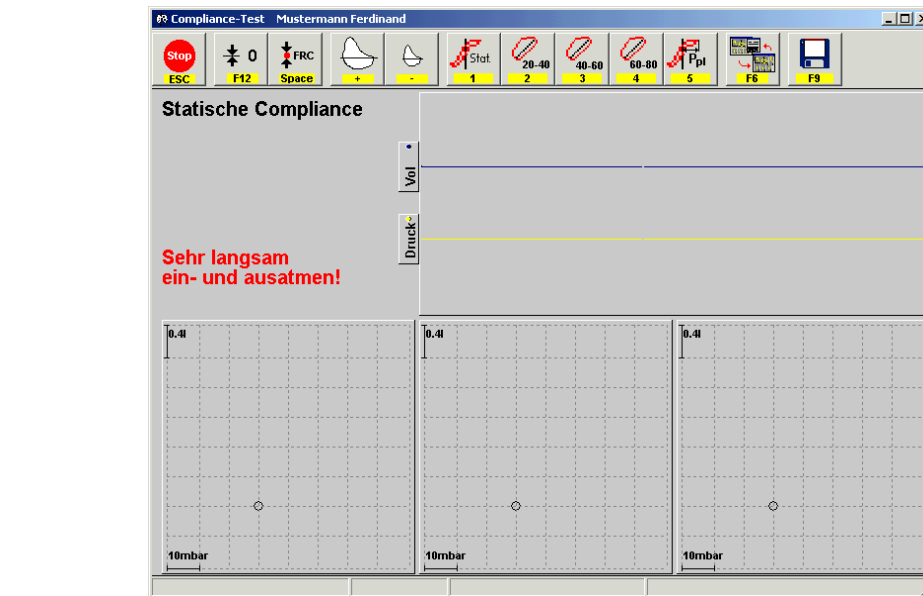
Während des Programmaufrufs werden die Nullpunkte bestimmt, deshalb darf der Patient zu diesem Zeitpunkt weder am Mundstück atmen noch der Katheter mit der Meßeinrichtung verbunden sein.

4.8.2 Der Programmstart

Das Complianceprogramm wird über das Symbol



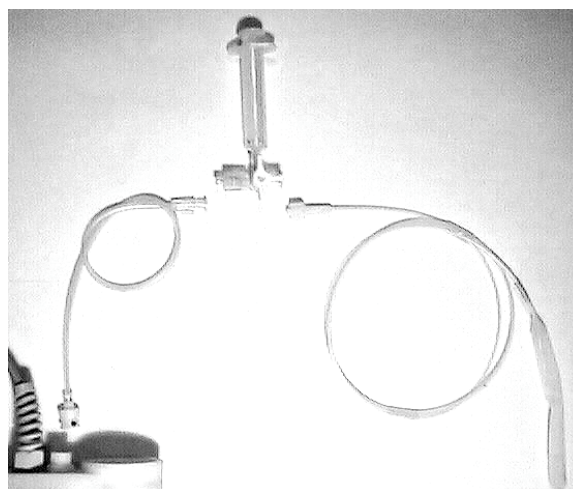
aus der



Der Katheter wird nun mit der Meßeinrichtung verbunden.

Der Dreiwegehahn wird so positioniert, daß Spritze, Katheter und Ballon miteinander verbunden sind.

Mit der Spritze werden ca. 3 ml – 5 ml Luft in den Katheter gegeben, damit sich dieser entfaltet.



Im rechten, quadratischen Fenster, kann bei der Atmung das Oesophagusdrucksignal verfolgt werden um den Katheter richtig zu positionieren.

Wenn der Katheter richtig positioniert ist, wird während der Einatmung ein Kurvenausschlag nach unten registriert. Wird während der Einatmung der Verlauf nach oben registriert, so ist der Katheter bereits im Magen platziert und muß etwas zurückgezogen werden.

Damit der Katheter während der Messung nicht verrutscht, sollte er mit Klebeband fixiert werden.

4.8.2.1 Die statische Compliance

Bei der statischen Compliance atmet der Proband aus der Atemruhelage heraus einmal tief ein, danach tief aus und kehrt zurück zur Ruheatmung.

Wichtig ist, daß der Proband so langsam wie möglich atmet um quasi statische Verhältnisse zu erreichen.

Die Compliance wird durch die Steigung der Kurve im mittleren, linearen Teil berechnet.

4.8.2.2 Die dynamische Compliance

Bei der dynamischen Compliance atmet der Proband mit normaler oder leicht erhöhter Atemgeschwindigkeit und normaler Ruheatemzugtiefe (ca. 0.5 L)

Die Compliance wird durch die Steigung an den Umkehrpunkten zwischen Ein- und Ausatmung bestimmt.

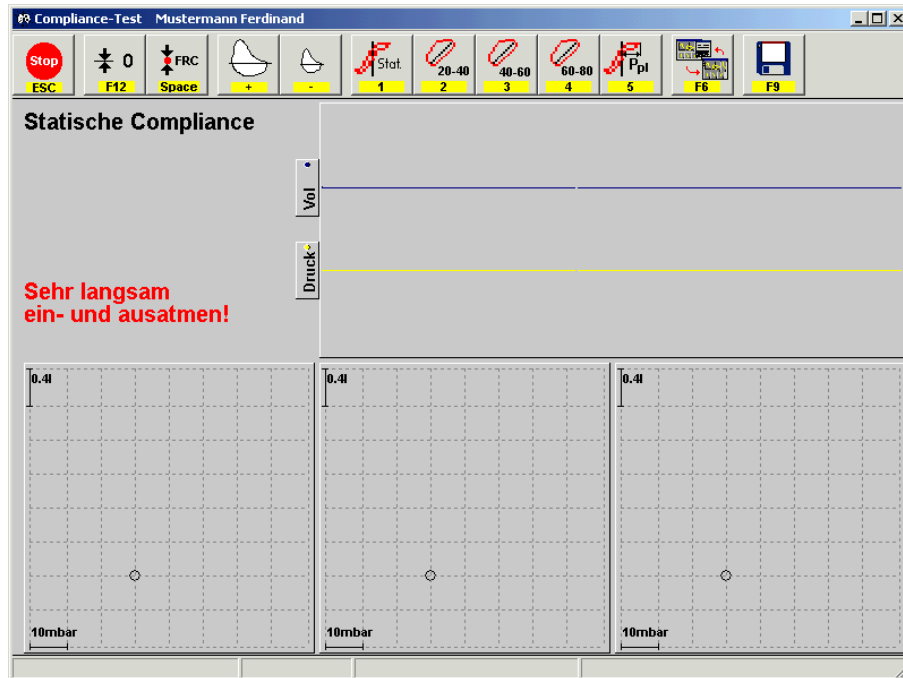
4.8.2.3 Die frequenzabhängige Compliance

Bei der frequenzabhängigen Compliance atmet der Proband mit erhöhter Atemgeschwindigkeit und normaler Ruheatemzugtiefe (ca. 0.5 L)

Die Compliance wird durch die Steigung an den Umkehrpunkten zwischen Ein- und Ausatmung bestimmt.

4.8.3 Durchführung der Compliance Messung

Um die Aufzeichnung der Meßdaten zu starten muß eines der drei Kurvenfenster angeklickt werden.



Im oberen Meßfenster wird die aktuelle Messung Online aufgezeichnet.

Nach einem geschlossenen Ruheatemzug wird mit der  bzw. der F5 Taste eine dynamische Compliancekurve zwischengespeichert

Diese erscheint in einem kleinen Rasterfeld in der mittleren Reihe der rechten Fensterhälfte und bleibt bis zur Auswertung zwischengespeichert. In der rechten oberen Ecke des kleinen Rasterfeldes steht die Atemfrequenz, bei der die Compliancekurve aufgezeichnet wurde.

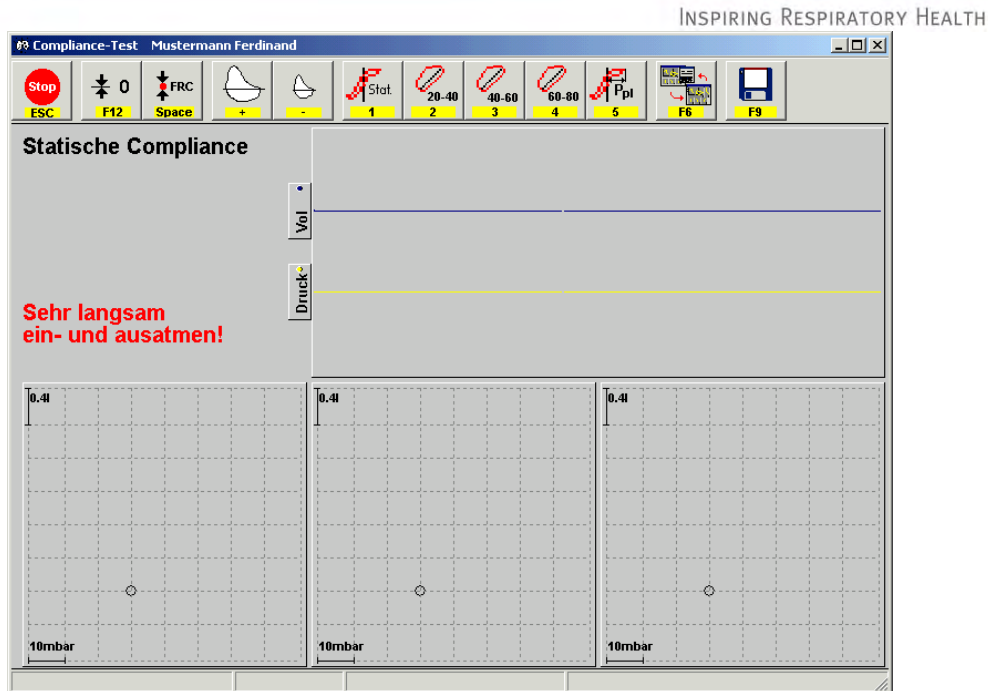
Bis zu 10 Kurven eines Typs können zwischengespeichert werden.

Ebenso werden mit der  bzw. der F4Taste die statischen Compliancekurven zwischengespeichert.

Bei Anwahl der  bzw. der F6 Taste werden die frequenzabhängigen Compliancekurven registriert.

Sollten Meßartefakte auftreten, so muß mit der  bzw. der F3 Löschtaste für das linke Meßfenster gelöscht werden.

Die Meßphase wird mit  bzw. Drücken der [Enter] Taste beendet.



Der Maßstab wird mit den Tasten  eingestellt.

Eine spezifische Compliancekurve wird selektiert, indem eines der kleinen Rasterfelder angeklickt wird. Die selektierte Kurve erscheint vergrößert im linken Bildschirmfenster. Das selektierte Feld erscheint außerdem in einer anderen Hintergrundfarbe

Der Wert der Compliance wird durch die Steigung der Kurve bestimmt. Die Steigung wird als grüne Linie in die Compliancekurve gezeichnet.

Soll die Steigung manuell verändert werden, so muß die Maus an das entsprechende Ende der Geraden verschoben werden.

Das Ende ist selektiert, sobald sich der Mauszeiger in das folgende Symbol wandelt



Um die Gerade anzupassen wird nun die linke Maustaste gedrückt und die Linie gleichzeitig in die gewünschte Position gerückt.

Mit  bzw. der F3 Taste wird eine selektierte Kurve verworfen. Das heißt, diese Kurve bleibt zwar gespeichert. Sie wird jedoch nicht ausgedruckt.

Die zuletzt dargestellten Meßwerte und Kurven werden mit der  Taste gespeichert.

5 Desinfektion, Pflege

5.1 Allgemeine Desinfektions-, Pflegehinweise

Alle Teile, die mit dem Atem der Probanden kontaminierbar sind, wurden bei den ZAN Systemen so konzipiert, dass sie einfach und vollständig desinfiziert werden können.

Achtung : Um eine Infektionsgefahr in Verbindung mit den medizinischen Geräten auszuschließen, müssen die direkt kontaminierbaren Teile nach jedem Patientenwechsel desinfiziert werden.



Wichtig : Bei der Wahl von Desinfektionslösungen muss darauf geachtet werden, dass keine hohe Chloridionen-Konzentration vorhanden ist und dass die Materialeigenschaften nicht beeinträchtigt werden.

ZAN hat folgende DGHM zugelassenen Desinfektionsmittel auf Materialverträglichkeit getestet:

Korsolex extra	Bode Chemie
Korsolex plus (Aldehydfrei)	Bode Chemie
InstruPlus	Dr. Deppe
EndoStar (Aldehydfrei)	Dr. Deppe

für die Oberflächen-Desinfektion:

Antifect FD10	Schülke & Meier
ST-Tissues	Bode Chemie
SprayIn (Aldehydfrei)	Dr. Deppe
(Achtung: Entzündlich, Flammpunkt 25 °C)	

Wichtig: Die Empfehlungen der Desinfektionsmittelhersteller bezüglich Konzentration, Verwendungszweck und Einwirkzeit müssen unbedingt beachtet werden.



Hinweise: **Sichtbare Verschmutzungen müssen vor der eigentlichen Desinfektion entfernt werden.**

- ▶ Der tägliche Gebrauch und die Desinfektion der Geräteteile und Flow Sensoren beeinflussen die mechanischen Eigenschaften. Es wird deshalb dringend angeraten, die Messeinrichtung entsprechend den Empfehlungen zu kalibrieren und zu warten.
- ▶ Manche Gerätekomponenten werden mit Schläuchen verbunden. Nach der Reinigung müssen Wasserperlen und jede andere Ablagerungen im Lumen des Schlauches und der Schlauchanschlüsse unbedingt vor Inbetriebnahme entfernt werden. Sollten sich Ablagerungen nicht aus den Schläuchen entfernen lassen, ist der entsprechende Schlauch zu ersetzen.

- ▶ Das gesamte System ist steckbar mit O-Ringen aufgebaut. Die Gleitfähigkeit sollte durch sparsames Einfetten der O-Ringe mit Vaseline (Zubehör) erhalten werden. Da es bei den Steckverbindungen auf gute Dichtigkeit ankommt, müssen die O-Ringe regelmäßig kontrolliert werden. Die verwendeten O-Ringe bestehen aus Silikon und dürfen nur durch Original-O-Ringe von ZAN ersetzt werden.
- ▶ Als Basismaterial für alle weißen Kunststoffteile wird ausschließlich PolyOxyMethylen (POM oder auch Ultraform H2320 von BASF) verwendet.

5.2 Allgemeine Hinweise zur reinigenden Oberflächenwischdesinfektion

Beim Umgang mit verschmutzten Teilen wird dem Personal angeraten, entsprechende Schutzkleidung zu tragen.

Einatmen und unmittelbarer Hautkontakt mit jeglichen, bei der Desinfektion verwendeten Chemikalien kann sich gesundheitsschädlich auf das Personal auswirken.

Die Angaben des Desinfektionsmittelherstellers bezüglich der Handhabung und Einwirkdauer sind unbedingt zu beachten.

Die Reinigungstücher dürfen nur leicht mit dem Desinfektionsmittel befeuchtet sein.

Achtung: Die Geräte sind NICHT gegen eindringende Feuchtigkeit geschützt. Vor der Desinfektion und Reinigung ist unbedingt der Netzstecker des Gerätes herauszuziehen!



Wichtig: Es darf keine Feuchtigkeit in das Innere der Geräte bzw. an die Steckkontakte gelangen, da es sonst zu Kurzschlüssen oder Spannungsverschleppungen kommen kann und die Kontakte oxidieren.



5.3 Verwendung von Filtern

Atemfilter fangen nicht nur Speichel auf, sondern auch Mikroorganismen wie Viren, Staub, Pollen, Bakterien und andere verunreinigende Stoffe. Die Verwendung eines Filters (Einmalartikel) zwischen Mundstück und Flow Sensor, garantiert die höchste Patientensicherheit hinsichtlich einer Infektionsgefährdung für den Probanden.

Hinweis: Die Filterwirkung ist zwar sehr hoch (>99%), sie kann jedoch die Notwendigkeit der Reinigung und Desinfektion des Lungenfunktionsmessgerätes nicht aufheben.

Die Flowsensoren und die unten beschriebenen Teile des Shutters sollten auch bei durchgängiger Verwendung von Filtern spätestens einmal arbeitstäglich desinfiziert werden.

Die Reinigung und Desinfektion anderer berührbarer Teile wird durch die Verwendung von Filtern nicht beeinflusst, hier sollte genauso hygienisch vorgegangen werden wie unten beschrieben.

5.4 Desinfektion der einzelnen Komponenten

5.4.1 Kleinteile und Verbrauchsmittel

Alle Kleinteile, die sterilisiert werden dürfen, können auch einer chemothermischen Desinfektion in einem RDG Gerät unterzogen werden.

5.4.1.1 Einwegmundstück

Einwegmundstücke werden nach der Benutzung entsorgt. Sie werden in keinem Falle wiederverwendet.



5.4.1.2 Nasenklemmen

Nasenklemmen sind in 121 °C Heissdampf (Autoklav) und Ethylenoxid sterilisierbar.



5.4.1.3 Kunststoffmundstücke

Kunststoffmundstücke sind in 121 °C Heissdampf (Autoklav) und Ethylenoxid sterilisierbar.



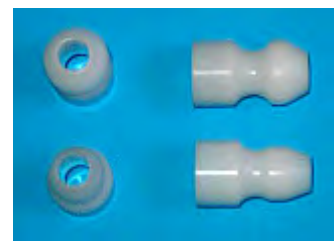
5.4.1.4 Beissmundstücke

Beissmundstücke sind in 121 °C Heissdampf (Autoklav) und Ethylenoxid sterilisierbar.



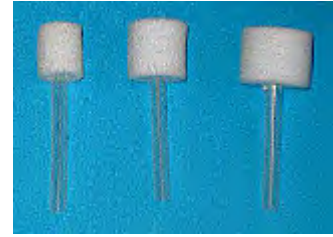
5.4.1.5 Oliven

Oliven sind in 121 °C Heissdampf (Autoklav) und Ethylenoxid sterilisierbar.



5.4.1.6 Nasenadapter

Nasenadapter werden nach der Benutzung entsorgt. Sie werden in keinem Falle wiederverwendet.



5.4.1.7 KoKo Moe Filter

Filter werden nach der Benutzung entsorgt. Sie werden in keinem Falle wiederverwendet.

Verwenden Sie nur die von ZAN zugelassene Filter.



5.4.1.8 Olivenhalter

Olivenhalter sind in 121°C Heissdampf (Autoklav) und Ethylenoxid sterilisierbar.



5.4.1.9 Zwischenstück

Das Zwischenstück ist in 121°C Heissdampf (Autoklav) und Ethylenoxid sterilisierbar.



5.4.1.10 Verneblertöpfchen



5.4.1.11 Verneblermundstück

Das Mundstück ist in 121°C Heissdampf (Autoklav) und Ethylenoxid sterilisierbar.



5.4.1.12 Reinigung und Desinfektion der Atemmasken.

Achtung: Atemmasken sind nach jedem Patientenkontakt zu desinfizieren.

Bitte beachten Sie hierzu die Reinigungshinweise des Maskenherstellers in der Originalverpackung



5.4.2 Desinfektion des FlowSensors

Achtung: Die Flow Sensoren dürfen bei der Desinfektion einer Temperatur von maximal 60°C ausgesetzt werden. Bei höheren Temperaturen kann die variable Blende im Inneren des Rohres zerstört werden.

Zur Desinfektion des Flow Sensors muss dieser aus dem ZAN 100 Handy gezogen und in das Desinfektionsbad gelegt werden.

Wir empfehlen, vor der eigentlichen Desinfektion sichtbare Verschmutzungen zu entfernen.

Eine Ultraschallreinigung der Flow Sensoren sollte nur im Bedarfsfall vorgenommen werden, weil dabei die mechanischen Eigenschaften der Blende beeinflusst werden können.



Achtung : Um eine Infektionsgefahr in Verbindung mit dem Flow Sensor auszuschließen, muss dieser und das verwendete Mehrweg-Mundstück nach jedem Patientenwechsel desinfiziert werden.

Die Empfehlungen der Desinfektionsmittelhersteller bezüglich Konzentration, Verwendungszweck und Einwirkzeit müssen unbedingt beachtet werden

- ▶ Das Innere des Flow Sensors darf weder durch direkten Wasserstrahl aus der Wasserleitung durchspült noch mit mechanischen Werkzeugen gereinigt oder berührt werden. Dies könnte die sensible Kunststoffblende beschädigen und somit die korrekte Messfunktion beeinträchtigen.
- ▶ Den Flow Sensor nach der Desinfektion gründlich trocknen lassen.
- ▶ Vor dem Gebrauch ist sicherzustellen, dass sich in den Druckabnahme-Bohrungen kein Wasser mehr befindet. Ggf. sind die Bohrungen mit Druckluft vorsichtig auszublasen.

Tip: Druckluft für medizinische Zwecke ist auch in Spraydosen über den Fachhandel erhältlich.

5.4.3 Desinfektion des Flowhandys

Das ZAN 100 Handy, das die elektronischen Komponenten enthält, darf **auf keinen Fall in eine Lösung getaucht** werden. Es kann jedoch eine Oberflächenwischdesinfektion durchgeführt werden.

Wenn vorsichtig vorgegangen wird kann auch eine Sprühdesinfektion angewendet werden (z.B. Spray-In)

Der weiße Druckanschluss an der hinteren Seite des Handys (falls vorhanden) darf dabei nicht direkt besprüht werden.

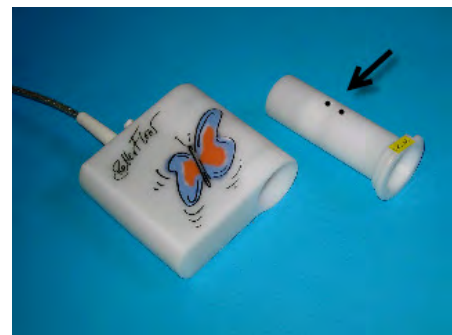


5.4.4 Zusammenbau von Handy und Flow Sensor

Bevor der Flow Sensor wieder in das Handy eingeschoben wird, sollte die Außenseite des Flow Sensors sparsam mit etwas Vaseline (Zubehör) eingefettet werden. Dies erhöht die Gleitfähigkeit und schont die O-Ringe.



Achtung : Keinesfalls dürfen dabei aber die beiden Druckabnahme-Bohrungen an der Oberseite des FlowSensors verstopft werden.



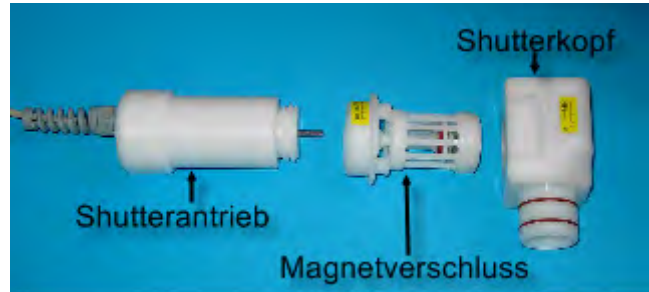
Der Flow Sensor ist so einzuschieben, dass sich die Druckabnahme-Bohrungen (und die gelbe Markierung) an der Oberseite befinden. Dies verhindert, dass Flüssigkeit in das Gerät eindringen kann.

5.4.5 Desinfektion des Shutter

Der Shutter (Unterbrecherventil) kann in drei Teile zerlegt werden.

Die kontaminierbaren Teile, Magnetverschluss und Shutterkopf, können in die Desinfektionslösung gelegt werden.

Geeignet ist hierbei auch eine Sprüh-Desinfektion.



Wichtig : Der Shutter-Antrieb darf nicht in Flüssigkeit eingelegt werden.



Achtung Um eine Infektionsgefahr in Verbindung mit dem Shutter auszuschließen, müssen Magnetverschluss und Shutterkopf nach jedem Patientenwechsel desinfiziert werden.



Die Empfehlungen der Desinfektionsmittelhersteller bezüglich Konzentration, Verwendungszweck und Einwirkzeit müssen unbedingt beachtet werden

5.4.6 Desinfektion des Atemautomaten (nur bei Option CO-Diffusion)

Achtung: Der Atemautomat darf nicht in eine Flüssigkeit eingelegt werden. Er darf nicht zerlegt werden.



Der Atemautomat kann mit einer Oberflächenwischdesinfektion (z.B. ST-Tissues) desinfiziert werden. Anwendung eines Oberflächen-Sprüh-Desinfektionsmittels (z.B. Spray-In) ist möglich.

Hierzu wird er von der Shutter-Einheit abgezogen. Das Desinfektionsmittel kann sparsam auch in die patientenseitige Öffnung gesprüht werden.

Anschließend muss die Einheit ausreichend belüftet werden, um eine Reizung bei der Applikation am Patienten zu vermeiden.



Achtung: Um eine Infektionsgefahr in Verbindung mit dem Atemautomaten sicher auszuschließen, muss dieser nach jedem Patientenwechsel desinfiziert werden.



Die Verwendung eines Filters wird dringend empfohlen.

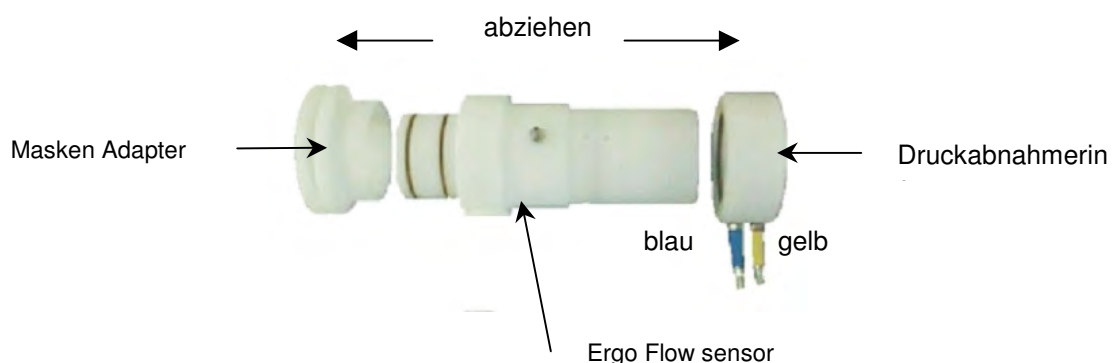
Die Empfehlungen der Desinfektionsmittelhersteller bezüglich Konzentration, Verwendungszweck und Einwirkzeit müssen unbedingt beachtet werden

5.5 Desinfektion des Ergo Flow Sensor (nur ZAN 600)



Zusammengebauter Ergo Flow Sensor mit Adapter und Mundstück

Um den Ergo Flow Sensor zu desinfizieren muss der Druckabnahmering und der Adapter vom Sensor entfernt werden. Der Ergo Flow Sensor kann ohne Werkzeuge zerlegt werden. Die Einzelteile werden nach vorne bzw. nach hinten vom Ergo Flow Sensor abgezogen und in umgekehrter Reihenfolge wieder aufgesteckt.



Achtung : Beim Zusammensetzen immer den blauen Anschluss in Richtung zum Mundstück (zum Patienten) aufstecken (das Schildchen Ex → beachten, der Pfeil muss vom Patienten wegweisen).



Wir empfehlen, vor der eigentlichen Desinfektion sichtbare Verschmutzungen zu entfernen.

Eine Ultraschallreinigung der Flow Sensoren sollte nur im Bedarfsfall vorgenommen werden, weil dabei die mechanischen Eigenschaften der Blende beeinflusst werden können.

Achtung:



Um eine Infektionsgefahr in Verbindung mit dem Flow Sensor auszuschließen, muss dieser und das verwendete Adapterstück nach jedem Patientenwechsel desinfiziert werden.

Die Empfehlungen der Desinfektionsmittelhersteller bezüglich Konzentration, Verwendungszweck und Einwirkzeit müssen unbedingt beachtet werden

- ▶ Das Innere des Ergo Flow Sensors darf weder durch direkten Wasserstrahl aus der Wasserleitung durchspült noch mit mechanischen Werkzeugen gereinigt oder berührt werden. Dies könnte die sensible Kunststoffblende beschädigen und somit die korrekte Messfunktion beeinträchtigen.
- ▶ Den Ergo Flow Sensor nach der Desinfektion gründlich trocknen lassen.
- ▶ Vor dem Gebrauch ist sicherzustellen, dass sich in den Druckabnahme-Bohrungen kein Wasser mehr befindet. Ggf. sind die Bohrungen mit Druckluft vorsichtig auszublasen.

Tip: Druckluft für medizinische Zwecke ist auch in Spraydosen über den Fachhandel erhältlich.

Achtung:

Die Flow Sensoren dürfen bei der Desinfektion einer Temperatur von maximal 60°C ausgesetzt werden. Bei höheren Temperaturen kann die variable Blende im Inneren des Rohres zerstört werden.

Hinweis:

Der Druckabnahmering muss nicht desinfiziert werden.

Da an den Öffnungen zum Flow Sensor nur ein Druck abgenommen wird, fließt keine Atemluft in die Messöffnungen bzw. zurück. Eine Keimverschleppung oder Infektion kann somit ausgeschlossen werden. Es wird jedoch empfohlen den Druckabnahmering durch vorsichtige Wischdesinfektion sauber zu halten. Dabei ist darauf zu achten, dass die feinen Messbohrungen nicht durch Flüssigkeit oder Flusen verlegt werden. Bei starker Verschmutzung ist der Ring auszutauschen.

Um die Gleitfähigkeit der Gummidichtungen zu erhalten, wird empfohlen diese dünn mit Vaseline einzufetten.

5.6 Desinfektion und Reinigung der Bodykammer ZAN 500

Achtung:

Die Elektronik in der Kammer ist nicht gegen eindringendes Wasser geschützt.



5.6.1 Reinigung des Kabinengehäuses und der Glasscheiben:

Die Kabine kann mit einem weichen Tuch oder Leder abgewischt werden, das mit heißem Wasser oder einer schwachen Seifenlauge angefeuchtet ist.

Achten Sie darauf, dass das Tuch nicht mit Feuchtigkeit voll getränkt ist. Es kann sonst Flüssigkeit in das Geräteinnere dringen und zu Defekten führen.

Aggressive Putzmittel sind zu vermeiden.

5.6.2 Pflege der Gummidichtungen an der Türe.

Die Gummidichtungen dürfen keinesfalls mit aggressiven Reinigungsmitteln behandelt werden.

Um ein vorzeitiges Altern des Gummis zu vermeiden, müssen sie mindestens 1 x pro Monat mit etwas Talkum-Puder oder mit einem speziell hierfür erhältlichen Gummipflegestift eingerieben werden.

Deutliche, durchgehende Risse im Dichtungsgummi beeinträchtigen die Dichtigkeit der Kabine.

Bitte führen Sie in diesem Fall zur Kontrolle eine Kabinen-Kalibration durch und lassen Sie, falls erforderlich, den Dichtgummi durch den ZAN-Kundendienst erneuern.

5.6.3 Desinfektion von Kabinenteilen, welche bei bestimmungsgemäßem Gebrauch mit dem Patienten in Berührung kommen: (Türgriff, Haltegriff, Schwenkarm, Türscheibe, Stuhl etc.)

Zur Desinfektion dieser Teile sollten Desinfektionstücher (z.B. ST-Tissues) verwendet werden. Eine materialverträgliche Sprühdesinfektion (z.B. "Spray-In") ist ebenfalls möglich.

5.7 Reinigung der ZAN Elektronik-Module

Achtung: Die ZAN Elektronikmodule sind nicht gegen eindringende Flüssigkeiten geschützt



Die ZAN Module können durch ein mit Seifenlösung angefeuchtetes Tuch gereinigt werden. Es darf dabei aber keine Feuchtigkeit in das Innere des Gerätes bzw. an die Steckkontakte gelangen, da dieses sonst zu Kurzschlüssen oder Spannungsverschleppungen kommen kann und die Kontakte oxidieren können.



5.8 Reinigung der Dauer-Elektroden von Sauganlagen.

Dauer-Elektroden von Sauganlagen müssen unbedingt regelmäßig gereinigt werden. Dies ist für eine gute Signalqualität sehr wichtig.

Die genauen Reinigungsempfehlungen entnehmen Sie bitte der Bedienungsanweisung des Herstellers der Sauganlage.

5.9 Desinfektion und Reinigung von Medizinprodukten anderer Hersteller.

Zur Desinfektion von Medizinprodukten, die nicht von der nSpire Health GmbH hergestellt wurden (z.B. Fahrradergometer, Laufbänder, Pulsoximeter...), sind die Begleitunterlagen dieser Produkte zu beachten.

5.10 Reinigung und Desinfektion von berührbaren Teilen in der Patientenumgebung

Für alle anderen Oberflächen, die sich in der Umgebung des Patienten befinden wird eine regelmässige reinigende Wischdesinfektion empfohlen. Diese wird entsprechend den allgemein gültigen Regeln der Hygiene durchgeführt, nachdem grobe Verunreinigungen entfernt wurden.

Bei Verdacht auf Infektiosität des Patienten sind nach der Untersuchung alle Flächen in der Umgebung des Patienten zu behandeln um eine Verschleppung von Keimen zu vermeiden.

Um eine Gefährdung des Personals zu vermeiden, wird empfohlen, entsprechende Schutzkleidung bei den Reinigungsarbeiten zu tragen.

5.10.1 Reinigung der EDV Ausstattung

Computer und deren Peripherie stellen in der Hygiene besondere Problempunkte dar. Diese Geräte sind normalerweise nicht für den Betrieb in aseptischer Umgebung gebaut.

Es wird empfohlen, die Tastatur durch eine entsprechende Abdeckung zu schützen und diese Abdeckung wie die übrigen Oberflächen im Patientenumfeld durch regelmässige reinigende Wischdesinfektion zu behandeln. Entsprechende Abdeckungen sind mittlerweile auch für die Computermäuse verfügbar.

Für Gehäuse, Kabel und Peripheriegeräte gelten die gleichen Regeln wie für die ZAN Elektronik-Module. S.o.

6 Problembeseitigung

6.1 Allgemeine Probleme

Problem	Ursache	Abhilfe
Nach dem Starten der Messung erscheint keine Volumenlinie.	1. Messgerät nicht angeschlossen 2. Messgeräte sind angeschlossen	ZAN Gerätestecker an die USB Schnittstelle stecken 2. Programm beenden Gerät vom PC trennen, eine Minute warten und danach wieder anschliessen. Programm neu starten
Nach dem Starten läuft die Volumenlinie nicht waagerecht, obwohl der Patient noch nicht atmet	Der Nullpunkt wurde nicht korrekt ermittelt. Kondenswasser oder Vaseline verstopft die Druckabnahmebohrungen.	Mit der Taste  den Nullpunkt neu holen. Der Proband darf während des Nullpunktholens nicht am Gerät atmen. Flowsensor wechseln und neu kalibrieren
Nach dem Starten läuft die waagerechte Linie, jedoch die Atmung wird nicht angezeigt	Der Flowsensor steckt nicht ganz in der Hülse. Die USB-Schnittstelle ist im Power Down Modus. Die O-Ringe sind defekt. Die Druckabnahmebohrungen sind durch Wasser oder Gleitmittel verstopft.	Den Flowsensor ganz in die Hülse stecken, es darf kein Spalt entstehen. Power Down Modus des Rechners deaktivieren. O-Ringe ersetzen. Die Bohrungen des Atemrohres oder des Handys reinigen.
Die Volumenlinie wird bei der Einatmung nach unten und bei der Ausatmung nach oben aufgezeichnet.	Flowsensor wurde von der falschen Seite in das Handy gesteckt.	Flowsensor entnehmen und von der richtigen Seite ins Handy stecken.
Volumenkurve driftet nach oben oder unten bei der Atmung.	Die eingegebene Umgebungstemperatur stimmt nicht. Proband benutzt keine Nasenklemme. Proband umschließt das Mundstück nicht richtig. Flowsensor ist defekt oder muss kalibriert werden	Mit [B] das BTPS Eingabemodul aktivieren und Temperatur korrigieren. Nasenklemme verwenden. Proband muss das Mundstück fest umschließen, oder anderes Mundstück verwenden. Flowsensor kalibrieren oder tauschen.

6.2 Spezifische Probleme der Bodyplethysmographie

Die Türe lässt sich nicht schließen.	Türmagnete sind noch nicht programmtechnisch aktiviert.	Türmagnete durch Anwahl des Türsymbols aktivieren.
Die Resistancekurven sind weit geöffnet.	Die Türe ist nicht richtig verschlossen. Der Temperatursensor ist defekt. Der Proband verschließt Mund oder Nase nicht völlig.	Türverschluss prüfen, beide Magnete müssen hörbar anziehen. Service benachrichtigen. Proband muss die Nasenklemme aufsetzen und das Mundstück dicht umschließen.
Die Resistancekurven verlaufen vertikal.	Der Kabinendruck wird nicht registriert.	Kabinentüre überprüfen. Druckwandler defekt. Kabinenkalibration wiederholen.
Die Resistancekurven verlaufen horizontal.	Die Atemströmung wird nicht registriert.	Der Flowsensor oder die Druckabnahmebohrungen des Handys sind verstopft. Der Flowsensor steckt nicht weit genug im Handy. Handy defekt.
Die TGV Kurven verlaufen vertikal.	Der Kabinendruck wird nicht registriert.	Kabinentüre überprüfen. Druckwandler defekt.
Die TGV Kurven verlaufen horizontal.	Der Munddruck wird nicht registriert.	Der Druckwandler für die Erfassung des Munddrucks ist defekt.
Die TGV Kurven haben eine ovale Form.	Die Kabine ist etwas undicht. Das Unterbrecherventil ist nicht dicht genug. Der Mund umschließt das Mundstück nicht genug.	Kabinentüre auf Dichtheit prüfen. Das Unterbrecherventil auf Dichtheit prüfen. Der Proband muss eine Nasenklemme aufsetzen und das Mundstück dicht umschließen.
Es erscheinen nur sehr kleine TGV Kurven, aber die Resistancekurven sind normal.	Schlechte Mitarbeit.	Der Proband muss kräftiger gegen den Verschluss atmen.

6.3 Spezifische Probleme der Diffusionsmessung

Bei der Testgaseinatmung blockiert die Luftzufuhr, der Proband kann nicht einatmen.	1. Druckminderer an der Testgasflasche geöffnet. 2. Druckanschluss nicht eingerastet.	1. Druckmindererventil öffnen. 2. Druckanschluss des Atemautomaten muss mit hohem Kraftaufwand zum zweiten Einrasten eingesteckt werden.
Bei der Testgaseinatmung steigen die schwarze und rote Gassignalkurve nicht an.	1. Gasabnahmeschlauch prüfen, 2. prüfen, ob die Pumpe läuft, 3. Gasanalysatoren prüfen.	1. Schlauchverbindung herstellen. 2. Programm neu starten. 3. Spannungsversorgung der Analysatoren prüfen.
Die schwarze Inertgaslinie reagiert bei der Ruheatmung.	Der Proband hat vorher Alkohol konsumiert oder es ist noch Restgas von einer vorherigen Messung in der Lunge.	Messung verschieben.
Volumen, CH4- und CO Gas Linien beginnen nicht auf gleicher Höhe.	Beim Nullpunktholen war noch Restgas im Schlauchsystem.	Nullpunkt erneut holen, der Patient darf dabei nicht am System atmen.
Die Gaskonzentrationslinien fallen während der Luftanhaltephase stark ab.	1. Das Ventilsystem ist undicht. 2. Der Proband drückt stark gegen das Verschlussventil.	1. Ventilsystem überprüfen bzw. wechseln. 2. Den Probanden auffordern, die Luft anzuhalten und nicht gegen den Verschluss zu pressen. 3. Der Anschlussnippel am Shutterkopf ist lose, handfest andrehen.

6.4 Probleme bei Ergometern.

6.4.1 Ergometer / Laufband reagiert nicht

- Mögliche Ursache: Ergometer / Laufband wurde noch nicht oder erst nach Programm-Start eingeschaltet.

Abhilfe: Programm neu starten.

- Mögliche Ursache: Falsches Belastungs-Protokoll gewählt:
Fahrrad- und Laufband werden unterschiedlich angesteuert.

Abhilfe: Ergometrie –Programm neu starten.

- Mögliche Ursache: Ergometer muss speziell konfiguriert werden, damit es vom ZAN-PC aus angesteuert werden kann. Vielleicht wurde diese Einstellung durch einen anderen Benutzer geändert.

Abhilfe: Im Anhang finden sie Beispiele für die Einstellung der Fahrrad-Ergometer von Ergoline und Elmed. Bei anderen Belastungs-Geräten suchen sie bitte im jeweiligen Bedienungs-Handbuch nach „Steuerung durch PC“

6.4.2 Laufband reagiert nicht

- **Achtung: Patient muss umgehend das Laufband verlassen!**
-
- Mögliche Ursache: Notstopp-Funktion eingeschaltet. Laufbänder sind möglicherweise vielfältig abgesichert.
Bitte Bedienungs-Anleitung des Laufbandes genau lesen.
- Abhilfe: ZAN-Programm nach Aktivierung des Laufbandes neu starten.

Wenn nötig. Laufband vom ZAN-Messplatz trennen, und nach neuem Einschalten autonome Funktion testen

6.5 Probleme bei der SpiroErgometrie

Voraussetzung einer korrekten SpiroErgometrie sind:

- Korrekte Kalibrierung von Volumen und Gas.
- Korrekte Reinigung und korrekter Zusammenbau der Sensoren.
- Dichter Sitz der Maske oder des Mundstückes.

6.5.1 Bei Atmung kein Volumen-Signal

- Mögliche Ursache: ZAN 600: Signallicht brennt nicht.
Abhilfe: ZAN 600 am Rückseite einschalten bzw. Kabel prüfen.
- Mögliche Ursache: Keine Verbindung zum Flowsensor.
Abhilfe: Verbindungs-Schläuche prüfen.

6.5.2 Bei Atmung kein O₂ / CO₂-Gas-Signal

- Mögliche Ursache: Analysatoren sind noch nicht warmgelaufen
- Analysatoren brauchen bis zu 20 Minuten **Vorwärmzeit**.
Diese beginnt mit dem Einschalten des Messplatzes.
Abhilfe: Warten.
- Mögliche Ursache: Gasabsaug-Schlauch nicht an FlowSensor angeschlossen oder geknickt.
Abhilfe: Alle Schlauchverbindungen prüfen (siehe unten).
- Mögliche Ursache: Fehlerhafte Gas-Kalibrierung, Kalibriergas-Flasche leer.
Abhilfe: Korrekt Kalibrieren.

7 Software-Installation

7.1 Installation der Hardware

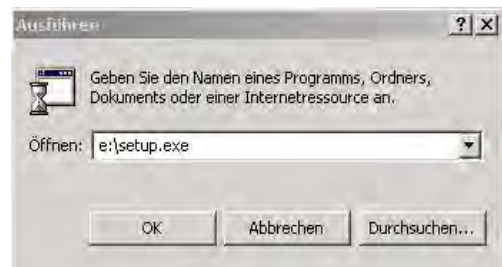
Die ZAN USB Geräte sind entsprechend der USB – HID Gerätenorm gefertigt und benötigen daher keinen speziellen Treiber. Stecken Sie den USB-Stecker des Gerätes in einen freien USB-Port Ihres PC-Systems. Das eingesteckte Gerät wird vom Betriebssystem des PC-Systems automatisch erkannt und der entsprechende Treiber wird geladen.

Hinweis: Sollte das Gerät nicht erkannt werden: USB-Stecker nochmals vom PC-System abziehen, mindestens 30 Sekunden warten und erneut anstecken. Falls erforderlich, das PC-System neu starten und dann den USB-Stecker wieder anstecken. Anschließend die ZAN-Software GPI 3.xx, wie nachfolgend beschrieben, installieren.

7.2 Installation der ZAN-Software GPI 3.xx

Legen Sie die ZAN- Software GPI 3.xx CD in Ihr CD-ROM Laufwerk. Das Programm startet nun automatisch.

Falls das Setup nicht automatisch startet, gehen Sie auf "Start", dann auf "Ausführen", dort geben Sie X:\setup.exe ein. Wobei das X: der „Buchstabe“ Ihres CD-ROM Laufwerkes ist. Im Beispiel rechts ist es ein e:. Dies kann auf jedem PC ein anderer Buchstabe sein



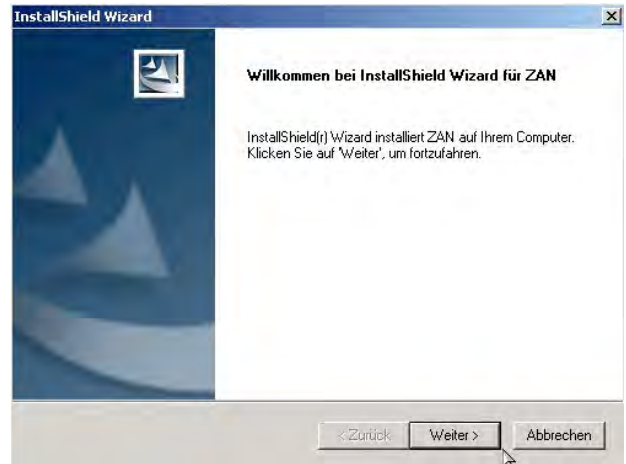
Wenn auf Ihrem Rechner noch keine ZAN GPI Software installiert war, öffnet sich das nebenstehen abgebildete Fenster. Wählen Sie die Sprache der Installation und der ZAN Software aus (deutsch, englisch, französisch oder spanisch) und bestätigen Sie die gewählte Sprache mit [OK].



Der InstallShield Wizard wird vorbereitet...

Auf **[Weiter]** klicken.

...und geöffnet. Klicken Sie auf **[Weiter]**.



Sind Sie mit den Lizenzvereinbarungen einverstanden, dann klicken Sie auf **[Ja]**.

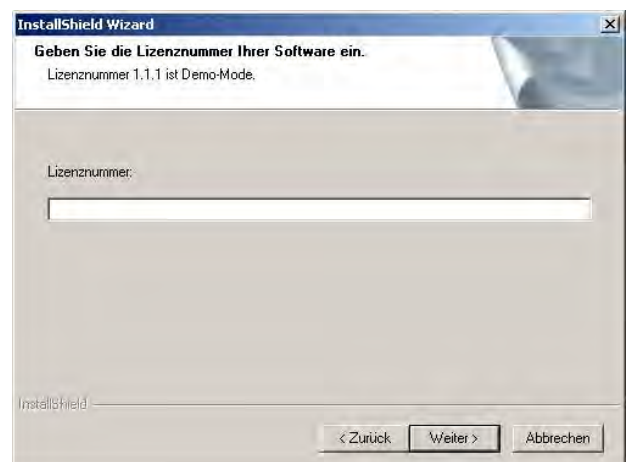


Geben Sie die Lizenznummer der ZAN-Software ein und klicken Sie auf **[Weiter]**.

Die Lizenznummer finden Sie auf dem Lizenzblatt.

Falls Sie das Gerät nur zur Ansicht haben, können Sie sich das Programm im Demo-Modus 30 Tage lang betrachten.

Zum Freischalten des Demo-Modus geben Sie die Lizenznummer 1.1.1 ein.



Als nächstes fragt das Installationsprogramm nach Laufwerk und Verzeichnis in dem die Software installiert werden soll.

Das Standard Installations-Verzeichnis ist C:\ZAN.

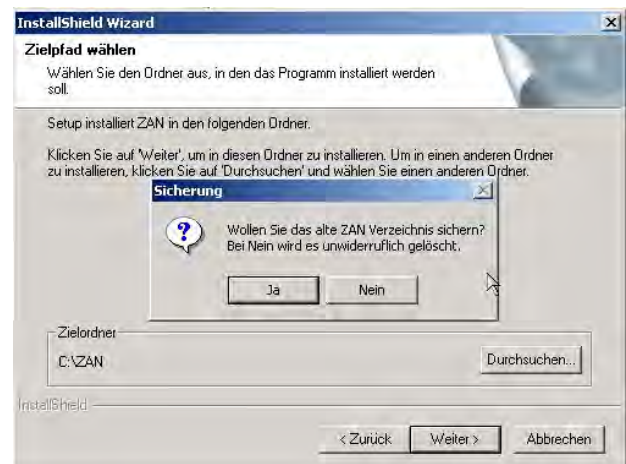


Hinweis: Verändern Sie diesen Zielordner nicht! Ausnahmen nur nach Rücksprache mit nSpire Health GmbH oder Ihrem lokalen ZAN-Händler ! Für etwaige Probleme kann ZAN nicht haftbar gemacht werden.

Wenn Sie ein Verzeichnis gewählt haben, in dem schon eine ältere ZAN Version vorhanden ist, wird das Setup Programm eine Sicherung vorschlagen. Klicken Sie auf **[Ja]**, so wird die existierende ZAN Installation nach:

C:\ZANOLD\ZAN,<Datum>,<Uhrzeit>
gesichert.

Klicken Sie auf **[Nein]**, so wird die ältere ZAN Installation sowie **das Archiv unwiderruflich gelöscht**, und die neue Version installiert.



Ist auf Ihrem PC eine Internet Explorer ® Version, die älter als die Version 6.0 ist, werden Sie gefragt, ob Sie ein Update vornehmen wollen.

Wir empfehlen Internet Explorer 6.0 oder höher.



ERSCHEINT NUR IM DEMO-MODUS!

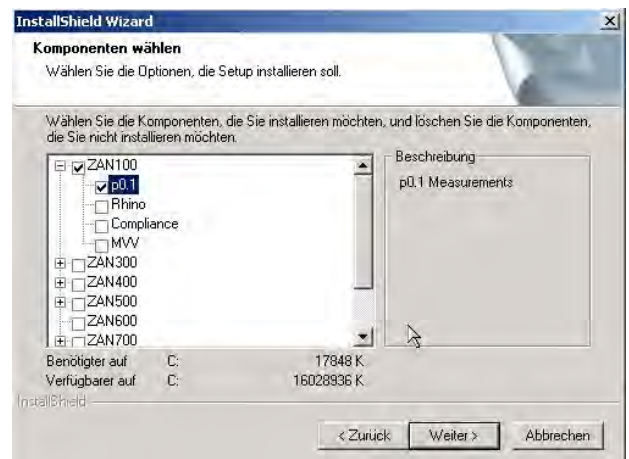
Wählen Sie jetzt, welche ZAN Option (Messgerät) Sie installieren wollen.



ACHTUNG: Bei Wahl einer Hauptoption werden immer auch alle Unteroptionen mit ausgewählt. Klicken Sie daher immer auch auf das ☒ Zeichen links neben der jeweiligen Option!

ERSCHEINT NUR IM DEMO-MODUS!

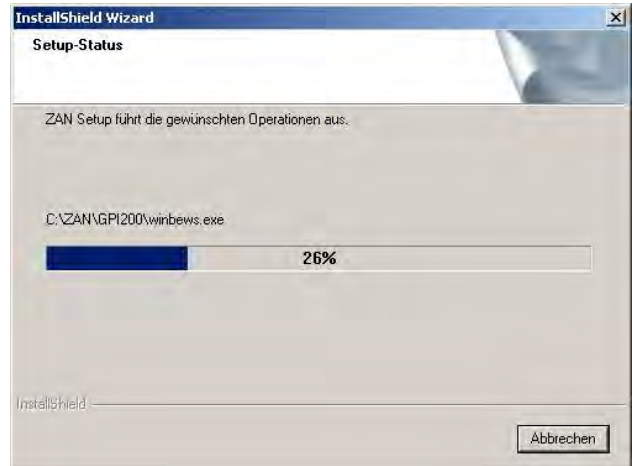
Klicken Sie auf das ☒ Zeichen vor der Option. Das Häkchen markiert die Auswahl. Haben Sie alle Messgeräte und Optionen ausgewählt, klicken Sie auf **[Weiter]**.



Überprüfen Sie die Einstellungen vor der Installation und klicken Sie auf **[Weiter]**. Ggf. klicken Sie auf **[Zurück]** und ändern die Einstellungen.



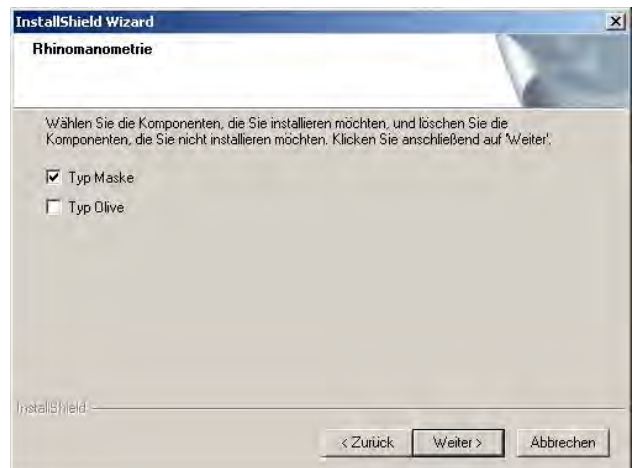
Das ZAN Programm wird automatisch installiert.



NUR MIT OPTION RHINOMANOMETRIE!

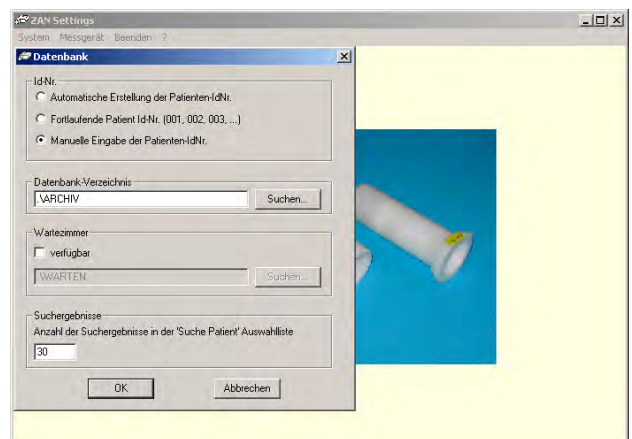
Während der Installationsroutine wird abgefragt, ob Sie die Rhinomanometrie mit Olive und/oder Maske durchführen wollen. Setzen Sie die Haken entsprechend und klicken Sie auf **[Weiter]**.

Die Installationsroutine wird fortgesetzt.

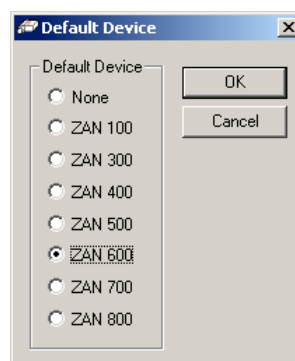
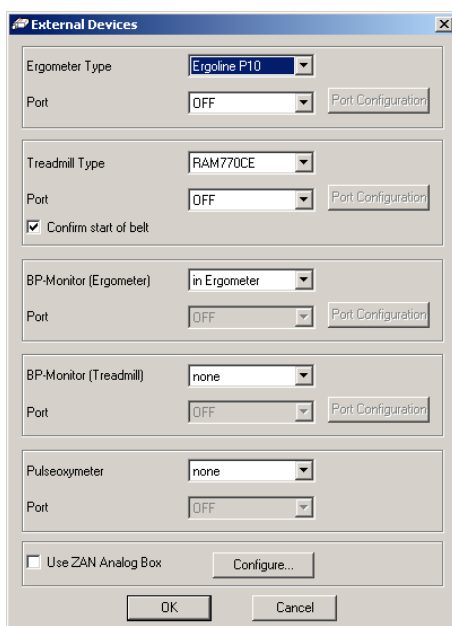
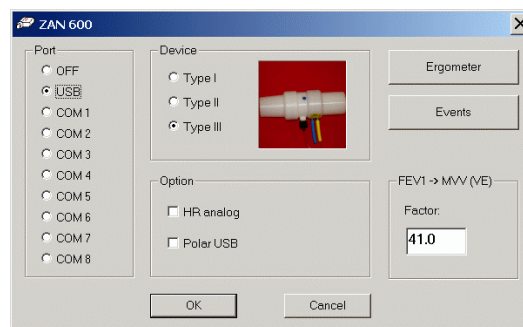
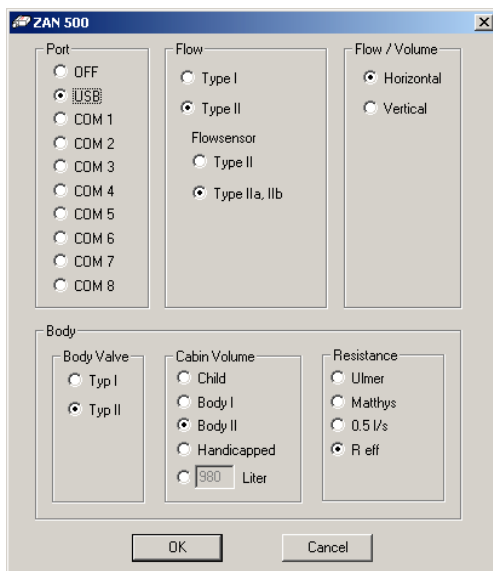
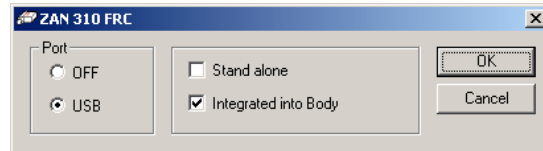
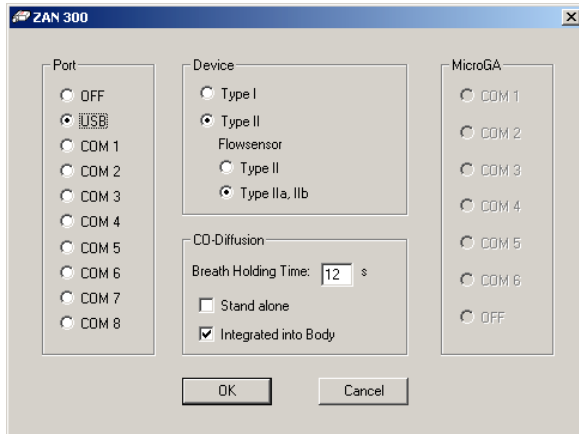


Wenn Sie ein ZAN600 mit EKG Option installieren, wird nach dieser Abfrage der Installationsprozess für das Spacelabs Cardio Direct System durchgeführt. Bitte beachten Sie dazu auch die Originaldokumentation des Herstellers. Nach der EKG Installation kehrt das System automatisch zum ZAN Install zurück.

Als nächstes werden Sie gebeten einige Fragen zur Konfiguration der Patientendatenbank zu beantworten.



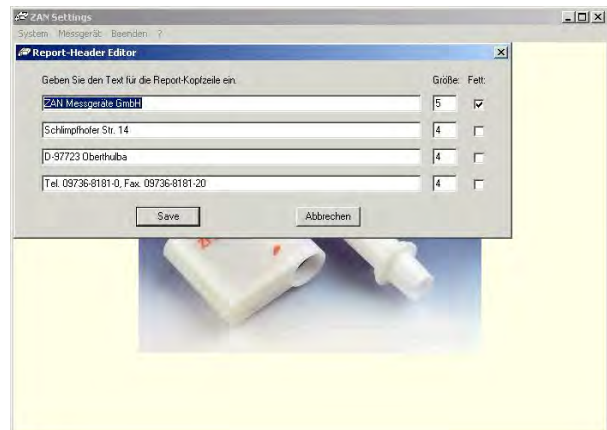
Danach werden die spezielle Einstellungen für die angeschlossenen Geräte abgefragt. In Abhängigkeit von der Lizenz können einige der nachfolgend dargestellten Dialog dargestellt werden.



Nach der Installationsroutine erscheint der Protokoll-Kopf-Editor. Hier können Sie Ihre Praxis- oder Klinikdaten eingeben.

Um Ihre Eingaben abzuspeichern, klicken Sie auf [Save].

Hinweis: Diese Angaben können im „Setup“ des WIN GPI Programms jederzeit geändert werden.



Sie werden aufgefordert CAL Code des eingesetzten Flowsensors einzugeben. Den CAL Code finden Sie auf dem Aufkleber, der oben auf dem Flowsensor angebracht ist. Sie finden dort zwei Buchstaben. Geben Sie diese zwei Buchstaben ein und drücken [OK]

Hinweis : Der CAL Code muss bei jedem Flowsensor – Wechsel überprüft und ggf. geändert werden. Die Eingabe erfolgt im Programm "Kalibration" im Abschnitt "Volumenkalibration".



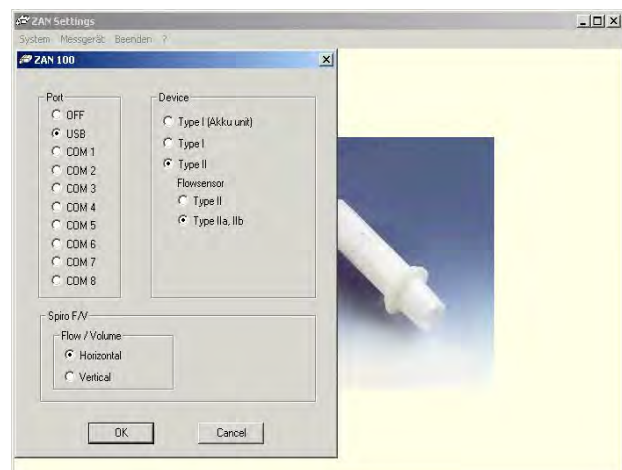
Falls noch nicht geschehen, schließen Sie nun das ZAN Gerät an die freie USB-Schnittstelle Ihres PC-Systems an. Bestätigen Sie mit [OK].



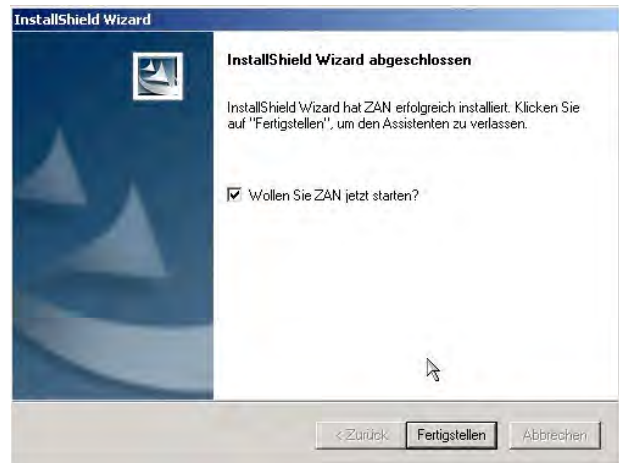
Im Programm „ZAN Settings“ werden insbesondere die Geräte-Schnittstellen konfiguriert. Auch andere wichtige Einstellungen wie z.B. Druckertyp, Kopfzeile in Reports, Datenbank usw. können hier vorgenommen werden.

Sie können dieses Programm aber auch zu einem späteren Zeitpunkt aus dem ZAN Hauptprogramm heraus aufrufen.

Das jeweils gültige Messgerät wird oben links angezeigt. Die Einstellungen hier gelten nur für das abgebildete Gerät und variieren von Gerät zu Gerät.

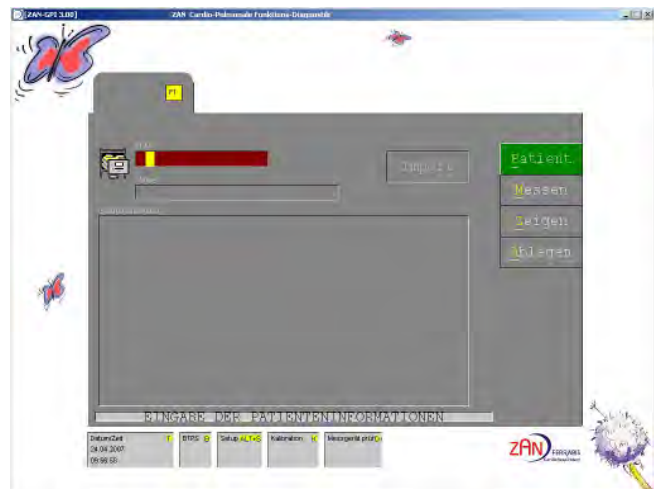


Die Installation ist abgeschlossen. Klicken Sie auf [Fertigstellen], um den InstallShield Wizard zu schließen.

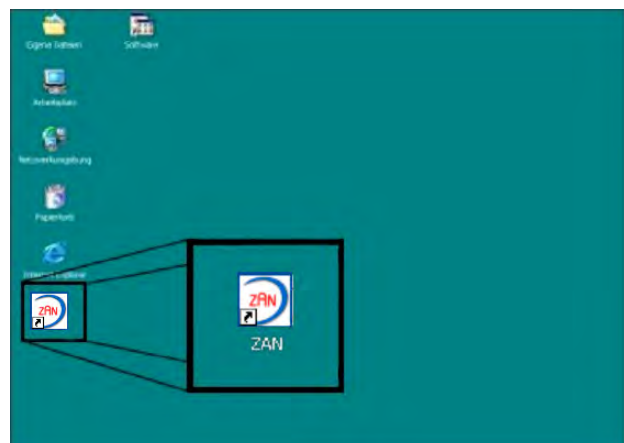


Sobald die Installation abgeschlossen ist wird das ZAN Programm gestartet. Es erscheint die Patienten Eingabemaske.

Die Installation ist abgeschlossen und die Software betriebsbereit. Vor der ersten Messung wird empfohlen, eine Kalibration durchzuführen.

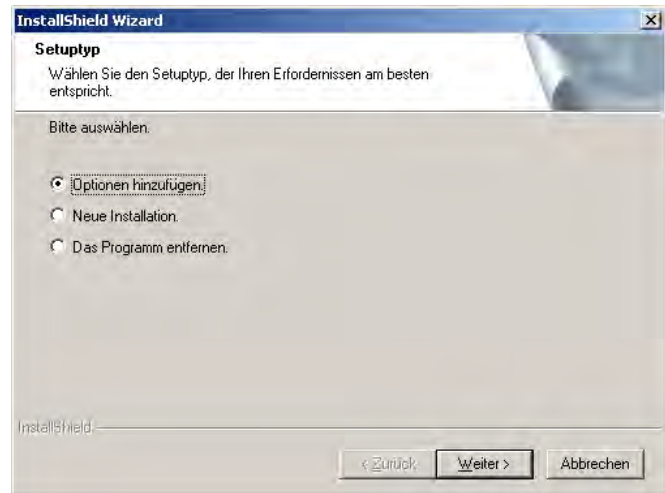


Im Normalbetrieb wird das ZAN-Programm mit einem Doppelklick auf das ZAN-Icon oder über das Windows Startmenü gestartet.



7.3 Modifizieren, Update/Neuinstallation

Für den Fall einer Modifizierung, Update oder Entfernung des Programms, legen Sie die Installations CD wieder ein, es erscheint der nebenstehende Bildschirm. Hier besteht die Möglichkeit, dem Programm Optionen hinzuzufügen oder das Programm komplett zu löschen.

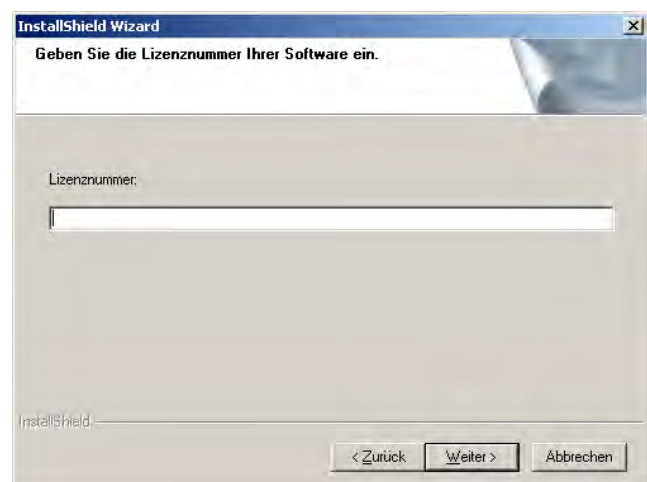


Wichtig: Unter „Optionen hinzufügen“ können Sie nur neue Komponenten hinzufügen!

Unter „Neue Installation“ können Sie nur „Reparatur, Updates oder eine Neuinstallation“ durchführen!

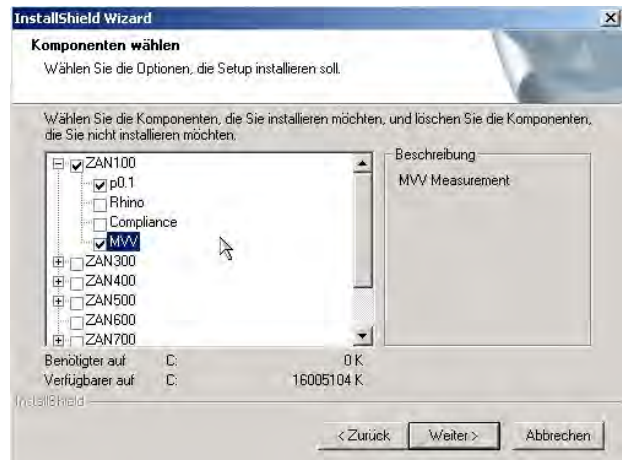
Unter „Das Programm entfernen“ können Sie nur das „ZAN Programm entfernen“ inkl. aller wichtigen Daten.

Nach der Auswahl fragt das System nach der aktuellen Lizenznummer. Dies ist entweder die alte, gültige Lizenznummer bei „Neu Installation“ bzw. Reparatur oder eine neue Lizenznummer, wenn zusätzlich Optionen installiert werden.

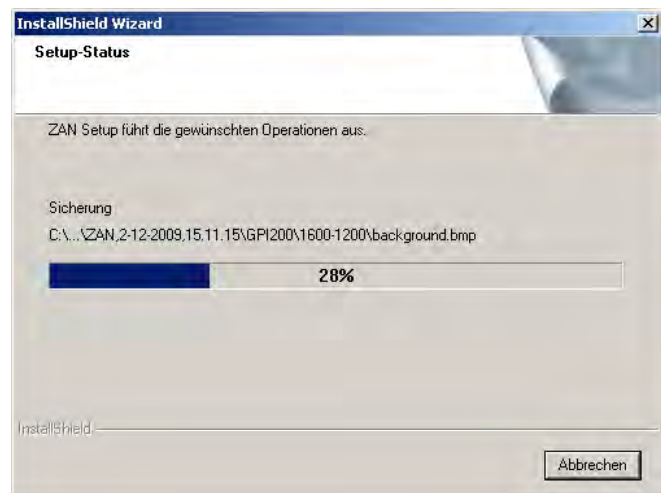


ERSCHEINT NUR IM DEMO-MODUS!

Falls Sie „**Programm ändern**“ gewählt haben, erscheint dieses Bild. Hier können Sie zusätzliche Optionen nachinstallieren.



Das Programm verhält sich dann wie eine ganz normale Installation. S.o.



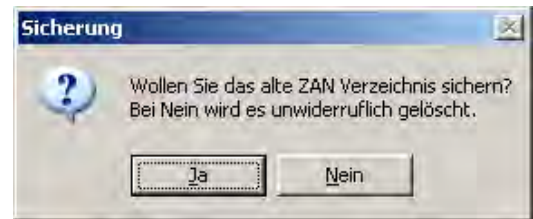
7.4 Programm Entfernen

Haben Sie sich für den Punkt „Entfernen“ entschieden, so erscheint noch einmal eine Sicherheitsabfrage. Sind Sie wirklich sicher, alles zu löschen?

Sie haben hier noch mal die Wahl auf [Weiter] oder [Abbrechen] zu gehen.



Falls Sie auf **[Ja]** geklickt haben, erhalten Sie erneut die Frage nach einer Sicherung Ihrer ZAN Installation. Wir empfehlen Ihnen dringend, die Sicherung durchzuführen! Falls Sie auf **[Nein]** klicken, wird **alles unwiderruflich** gelöscht, auch Ihre individuell eingestellten Parameter sowie Ihr **Patienten-Archiv!**



Die Deinstallierung ist nun abgeschlossen.

8 Setup (Kundenspezifische Einstellungen)

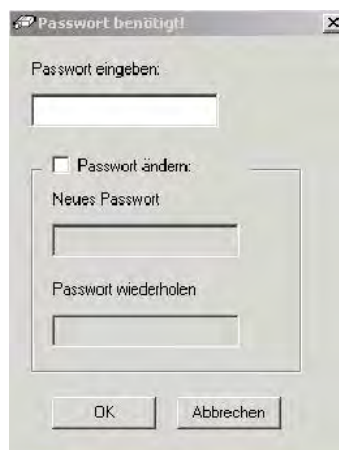
8.1 System Einstellungen

In den ZAN Settings kann man Einstellungen zu dem ZAN Programm vornehmen. In das Setup Programm gelangt man über das Hauptprogramm durch Klicken auf den Button „Setup“ unten links, oder durch Drücken der Tastenkombination Alt + S.

Das Menü System enthält folgende Komponenten.



Einige Parameter sind aus Sicherheitsgründen mit einem Passwort geschützt. Wenn sie versuchen einen solchen Parameter zu modifizieren, werden sich nach dem Passwort gefragt. Es erscheint folgender Dialog:



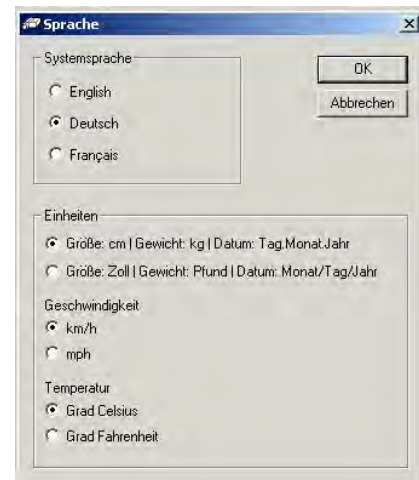
Geben sie das korrekte Passwort ein und drücken sie den [OK] Button.

Das werksseitig eingestellte Passwort ist 'Lufu' (ohne die ' <Hochkomma> eingeben). Gross- und Kleinschreibung wird berücksichtigt.

Durch anklicken der Checkbox "Passwort ändern" können sie ein neues Passwort eingeben. Dieses Passwort muss zur Sicherheit noch einmal eingegeben werden, um Tippfehler auszuschliessen. Das neue Passwort wird nach dem Drücken des [OK] – Buttons gespeichert und aktiviert. Sollten sie das neue Passwort nicht aktivieren wollen, verlassen sie diesen Dialog durch drücken des [Abbrechen]-Buttons.

8.1.1 Sprache

Zum Einstellen der Sprachen Deutsch, Englisch, Französisch, Spanisch.



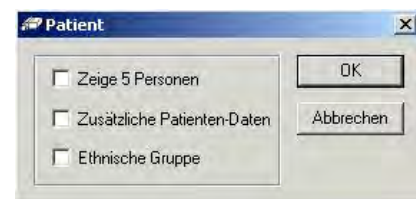
8.1.2 Datenbank

Im Abschnitt Id - Nr. kann man festlegen, in welchem Format die Patienten ID gespeichert werden soll. Der Abschnitt 'Datenbank' legt fest, wo auf der Festplatte oder im Netzwerk das Patienten-Archiv abgelegt wird. Im Abschnitt 'Suchergebnisse' kann man die Anzahl der angezeigten Patienten im 'Suche Patient' Dialog festlegen.



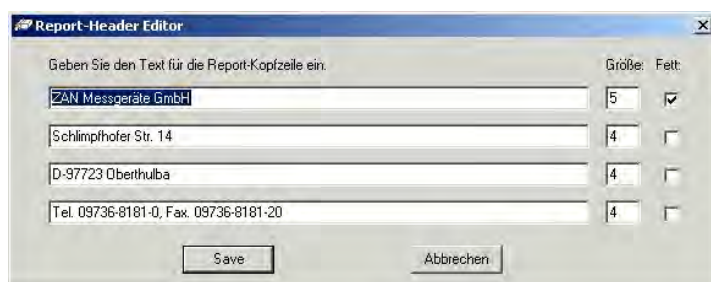
8.1.3 Patient

Hier kann man die erweiterte Patientendatenbank und die Auswahl der ethnischen Herkunft hinzuschalten.



8.1.4 Kopfzeile

Hier kann man die vier Kopfzeilen des Ausdrucks verändern.

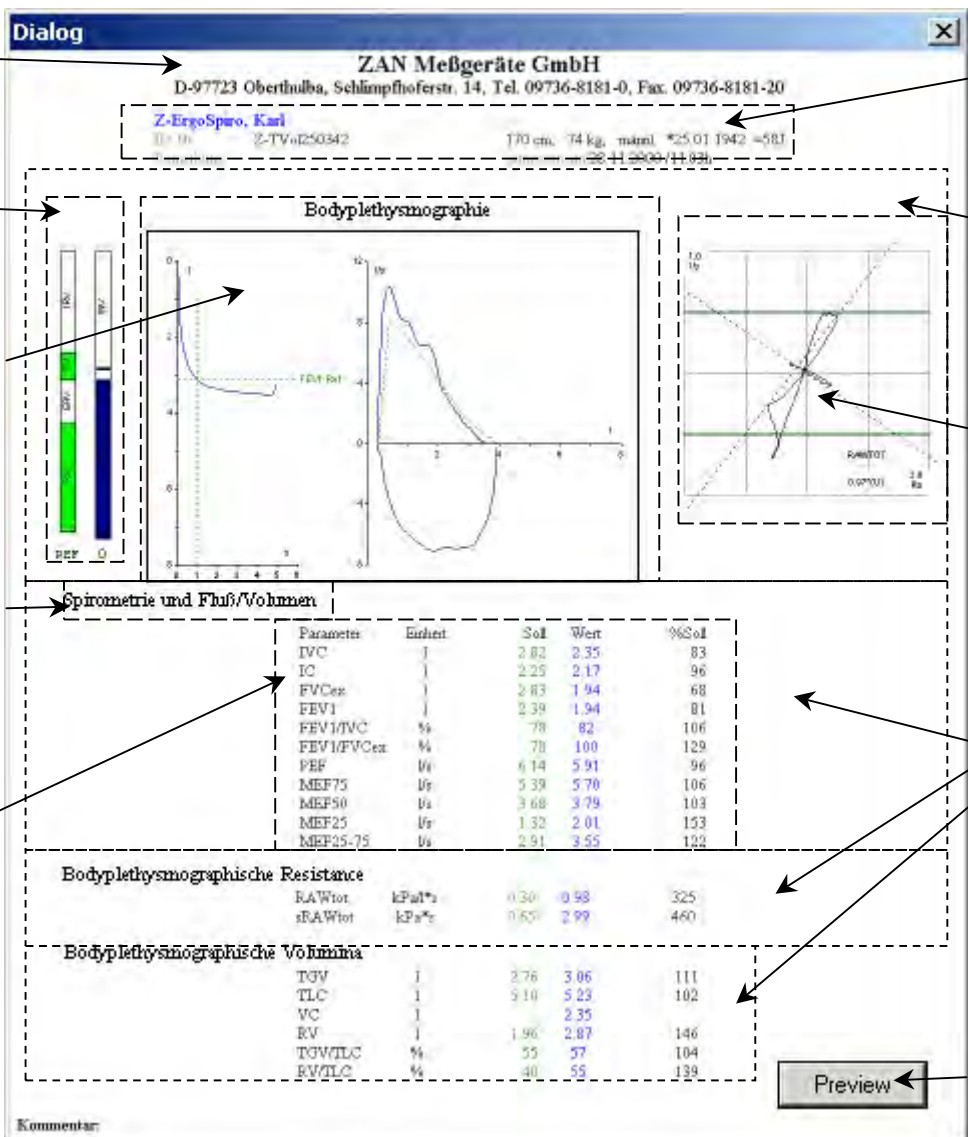


8.1.5 Report Designer (Protokolleditor)

Die ZAN-GPI Software verfügt über viele vorkonfigurierte Ausdruckformate, die für die meisten Anwendungsfälle ausreichend sind. In vereinzelt Situationen kann es aber vorkommen, dass der Anwender die Vorlagen an spezifische Erfordernisse anpassen möchte. um dem Anwender vollständige Kontrolle über seine Ausdrücke zu geben hat nSpire Health einen zwar einfachen aber effektiven Editor erstellt, mit dem diese Vorlagen bearbeitet werden können.

8.1.5.1 Übersicht

Alle Reports leiten sich von der gleichen Basisvorlage ab. Man kann sich diese Vorlage als eine Art Ausdruckseite eines Druckers vorstellen. Diese Seite ist in Bereiche unterteilt. Jeder Bereich stellt ein bestimmtes grafisches Element dar und verfügt über entsprechende Editierhilfen. So können z.B. gewisse Textbereiche editiert werden, während andere Bereiche Grafiken darstellen, die man aus einer Auswahl selektiert.



Kopfzeilen (edit) →

Patienten ID (automatisch) →

Volumen (Umschalter) →

Messungen (Auswahl) →

Graphik Bereich →

Ergebnisse (Auswahl) →

Tabellen Überschrift (edit) →

Tabellen Werte (Auswahl) →

Tabellen →

Preview Button →

Dialog

ZAN Meßgeräte GmbH
D-97723 Oberthulba, Schlumpfhofstr. 14, Tel. 09736-8181-0, Fax. 09736-8181-20

Z-ErgoSpuro, Karl
Z-TV0250342 170 cm, 74 kg, männl. *25.01.1942 =58J

Bodyplethysmographie

Spirometrie und Fluß/Volumen

Parameter	Einheit	Soll	Wert	%Soll
IVC	l	2.82	2.35	83
IC	l	2.25	2.17	96
FVCes	l	2.83	1.94	68
FEV1	l	2.39	1.94	81
FEV1/FVCes	%	78	82	106
FEV1/FVCes	%	78	100	129
PEF	l/s	6.14	5.91	96
MEF75	l/s	5.39	5.70	106
MEF50	l/s	3.68	3.79	103
MEF25	l/s	1.32	2.01	153
MEF25-75	l/s	2.91	3.55	122

Bodyplethysmographische Resistance

Parameter	Einheit	Soll	Wert	%Soll
RAWtot	kPa*s	0.30	0.98	325
sRAWtot	kPa*s	0.65	2.99	460

Bodyplethysmographische Volumina

Parameter	Einheit	Soll	Wert	%Soll
TGV	l	2.76	3.06	111
TLC	l	5.10	5.23	102
VC	l	2.35	2.35	100
RV	l	1.96	2.87	146
TGV/TLC	%	55	57	104
RV/TLC	%	40	55	139

Kommentar:

Einige Bereiche kann man nur ein- oder ausschalten, während andere Bereiche automatische mit entsprechenden Daten gefüllt werden etc..

Um die zugehörige Editierfunktion zu aktivieren, bewegen Sie ihren Mauscursor über die gewünschte Fläche bis sich die Cursordarstellung zum "Hand"-Symbol ändert und drücken die linke Maustaste. Das System erkennt automatisch über welcher Fläche der Mauscursor steht und öffnet den zugehörigen Dialog, Editor oder die Auswahl.

Nach durchgeführter Änderung kann man das Ergebnis durch Drücken des "Preview" Buttons ansehen. Dies öffnet ein Internet Explorer Fenster indem die Druckausgabe unter Verwendung von Beispieldaten dargestellt wird.

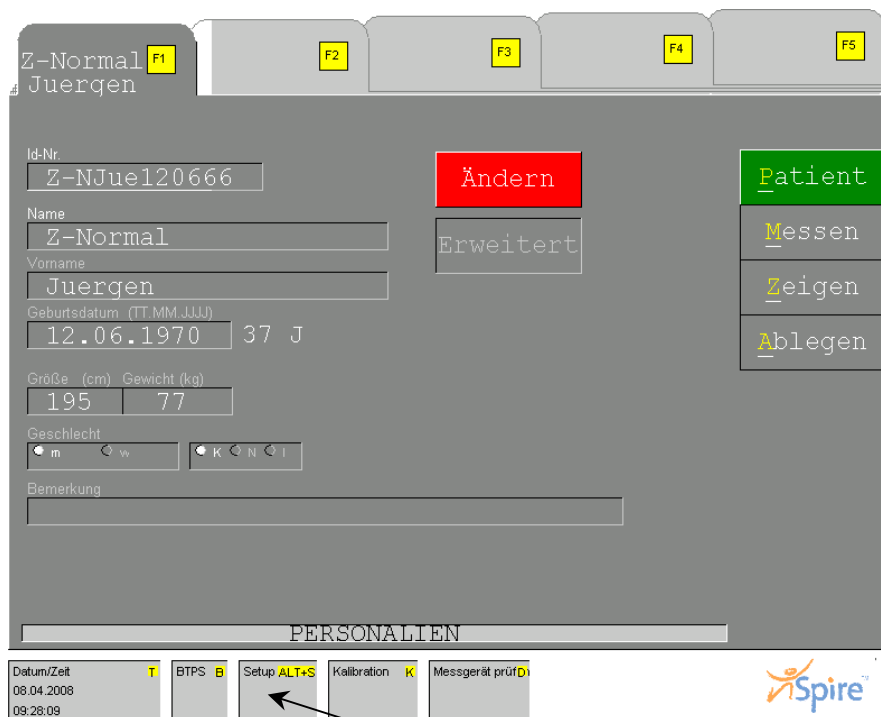
Hinweis: Die Änderungen werden nicht im Designer Fenster dargestellt sondern sind nur im Preview zu sehen. Das Designer Fenster ist eine Art grosses, grafisches Menü um die entsprechenden Komponenten auszuwählen. Um die Wirkung der Änderungen zu überprüfen benutzen sie bitte den "Preview" Button.

Hinweis: Bitte achten Sie darauf, dass die Schriftgrösse in Ihrem Internet Explorer auf 'Kleine Schrift' eingestellt ist, da sonst verschiedene Zeilen und Zeilenwechsel nicht korrekt dargestellt werden.

Um das Designer Fenster zu schliessen benutzen Sie bitte den  [Schliessen] Button in der oberen rechten Ecke. Wurden Änderungen durchgeführt, erscheint nun ein Dialogfenster, um abzufragen ob diese Änderungen gespeichert werden sollen oder nicht.

8.1.5.2 Aufruf des Report Designers

Um den Report Designer aufzurufen drücken Sie im Hauptmenü [ALT – S] oder klicken mit der Maus in das Feld 'Set-up'



Starten Sie Setup mit ALT-S oder einem Mausklick

Dadurch öffnet sich das "Set-Up" Fenster. Aus dem Hauptmenü wählen Sie die Option "System" und in dem sich darunter öffnenden Untermenü die Option "Reports". nun öffnet sich ein weiteres

Untermenü welches nur einem Eintrag hat mit der Bezeichnung "Protokolle". Ein Klick auf diesen Eintrag startet die Report Auswahl.



Setup Fenster mit offenem Drop Down Menü

8.1.5.3 Report Auswahl Dialog

Dieser Dialog hat zwei unterschiedliche Funktionen:

1. Auswahl eines Reports um ihn zu verändern
2. Editieren der Druck - Optionen Liste

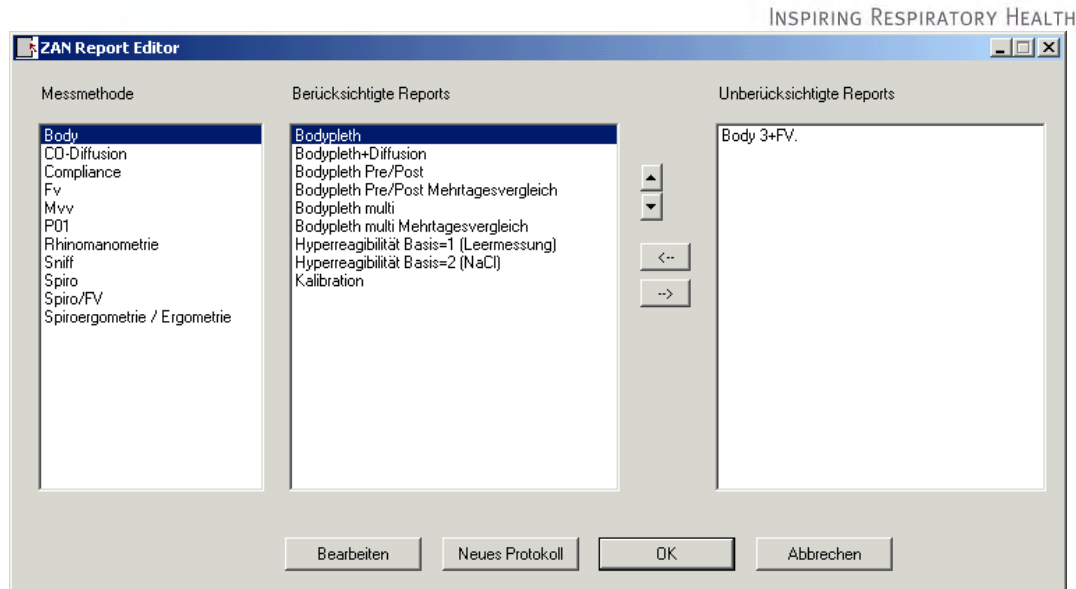
In diesem Dialogfenster befinden sich drei Listboxen:

1. Messung
2. Ausgewählte Reports
3. Ignorierte Reports

In der Listbox ganz links werden alle Messmethoden dargestellt, die auf Ihrem System installiert sind. Sobald Sie eine dieser Methoden auswählen, werden in den anderen beiden Listboxen alle, für diese Messmethode vorhandenen Reports aufgelistet. Die linke Liste ("Ausgewählte Reports") stellt alle Reports dar, die in der Druckauswahl des entsprechenden Messprogramms vorgeschlagen werden. Andere, zur Zeit nicht benutzte Reports sind in der linken Liste dargestellt.

Durch auswählen und Drücken der Pfeiltasten kann man eine Report von der 'aktiven' zur 'passiven' Seite und zurück, verschieben. Durch die Tasten mit den Pfeilen nach oben bzw. unten, kann man einen gewählten Eintrag in der Rangfolge verschieben und so das resultierende Auswahlmenü nach eigenen Wünschen strukturieren.

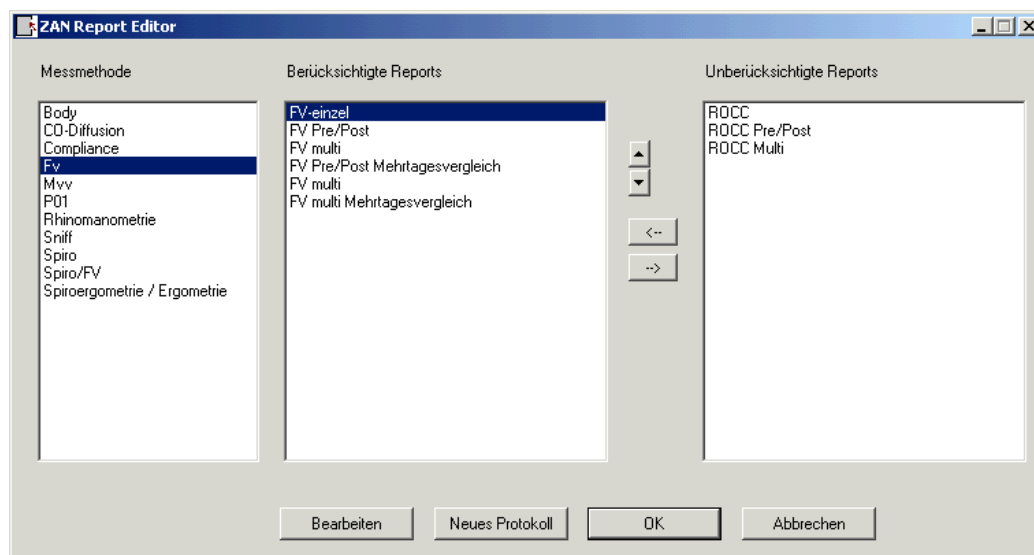
Kein Report wird gelöscht. Sie verbleiben in der 'Ignoriert' Liste bis sie ggf. gebraucht werden.



Report Organisier und Auswahldialog

Die Auswahl eines Reports zur Bearbeitung vollzieht sich in drei Schritten:

1. Auswahl der gewünschten Messmethode in der Listbox ganz links (Es erscheint die Liste der verfügbaren Reports)
2. Wählen Sie eine Report aus der ' Ausgewählte Reports' Listbox.
3. Drücken sie den [Bearbeiten] Button um den 'Report Designer' zu starten



8.1.5.4 Editieren des Reports

Bevor der Designer aufgerufen wird, erscheint ein kleiner Dialog, in dem man den Namen des Reports ändern kann. Dieser Name ist die Bezeichnung mit der Report in der Liste und in der Druckauswahl dargestellt wird.

Protokoll bearbeiten

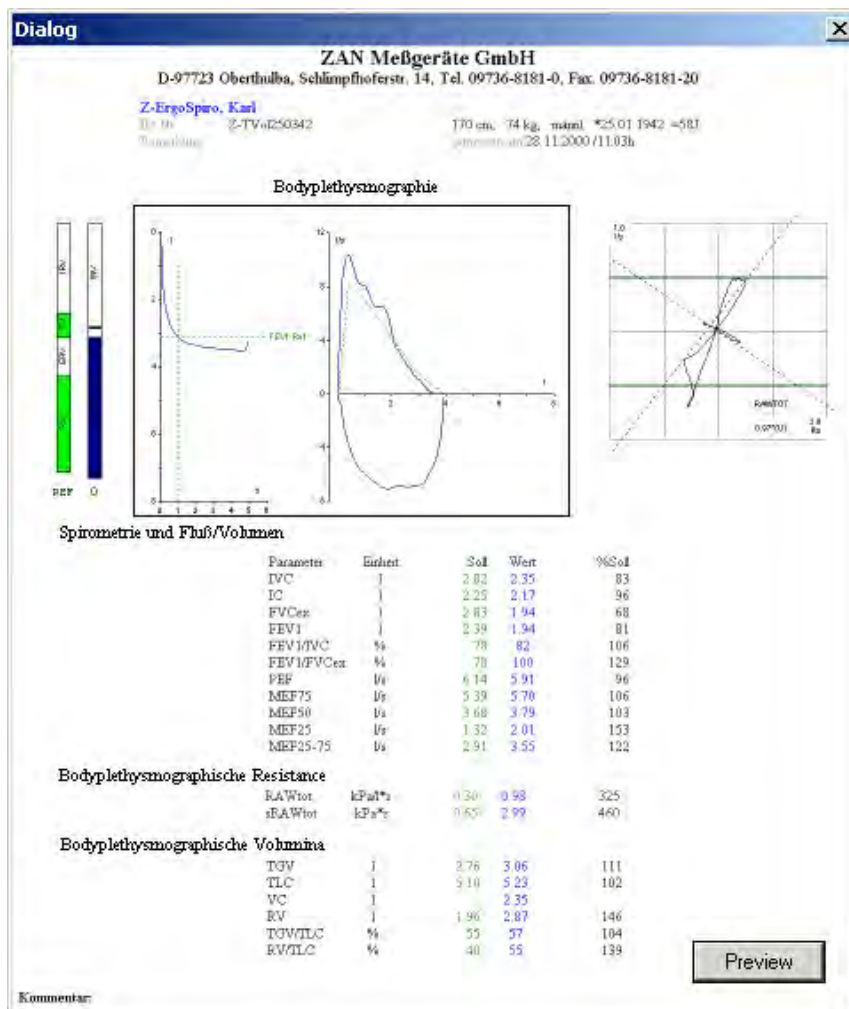
Dateibeschreibung

Datei

Datei bearbeiten
OK
Abbrechen

Drücken Sie [OK] um die Änderungen zu übernehmen oder [Abbrechen] um den Vorgang ohne Änderungen zu beenden.

Durch Drücken von [Datei Bearbeiten] öffnet man die Übersichtsseite:

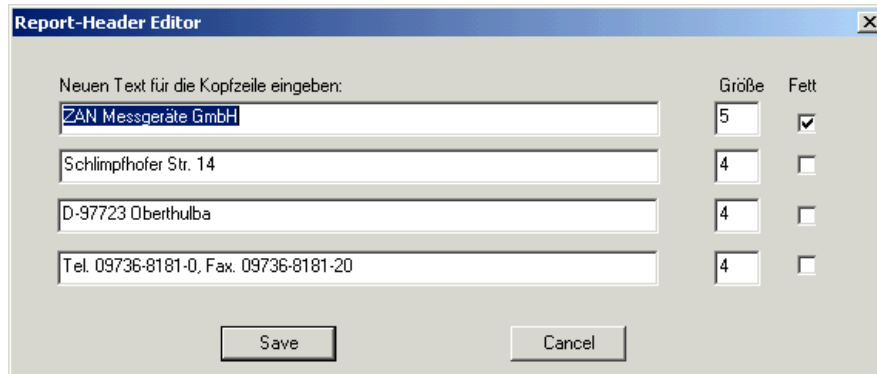


Report Layout Template

Das Report Designer Fenster erscheint auf dem Bildschirm.

8.1.5.5 Ändern der Kopfzeilen

Um die Kopfzeilen zu ändern bewegt man den Mauszeiger in den Kopfzeilenbereich und drückt die linke Maustaste. Dadurch wird ein Dialog, mit dem man jede einzelne Zeile ändern kann, aufgerufen.



Report-Header Editor

Neuen Text für die Kopfzeile eingeben:

ZAN Messgeräte GmbH

Schlimpfhofer Str. 14

D-97723 Oberthulba

Tel. 09736-8181-0, Fax. 09736-8181-20

Größe: 5, 4, 4, 4

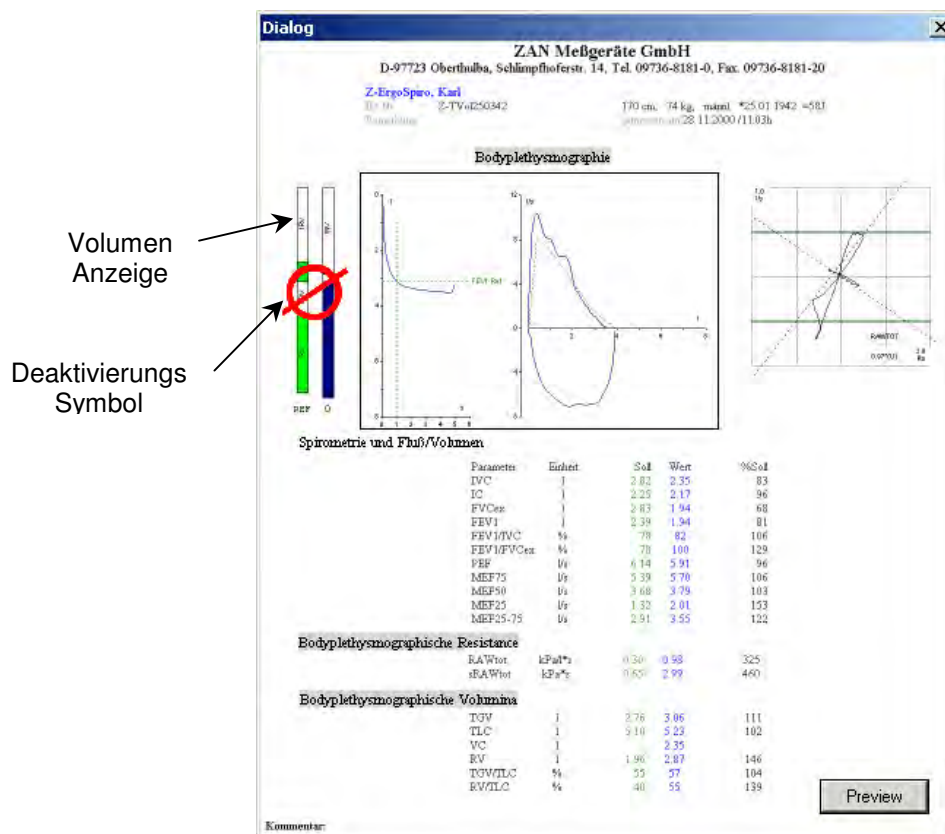
Fett: ☒, ☐, ☐, ☐

Save Cancel

Hinweis: Es gibt nur eine generelle Kopfzeilendefinition für das gesamte System. Änderung in diesem Bereich ändern ALLE Kopfzeilen in den Ausdrucken und nicht nur die für diesen Report.

8.1.5.6 Ein- bzw. Ausschalten der Volumenanzeige

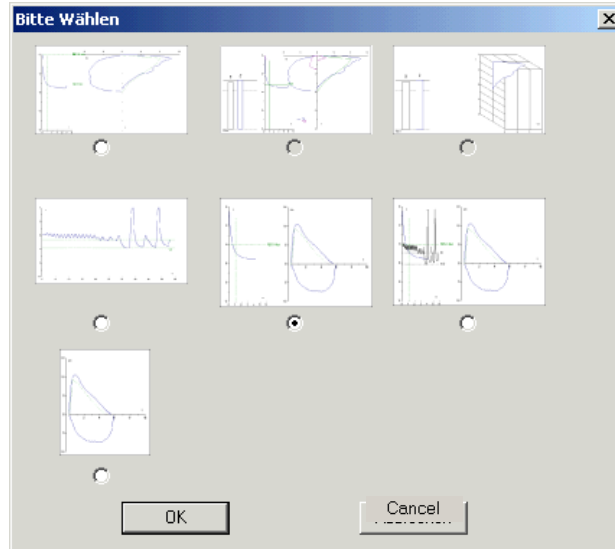
Die Volumenanzeige ist die Grafik am linken äusseren Rand. Durch anklicken der Grafik kann die Darstellung im Ausdruck entweder ein- oder ausgeschaltet werden. Wenn die Volumendarstellung deaktiviert ist, wird ein rotes Symbol, wie unten demonstriert, über der Grafik dargestellt. Ansonsten ist das Element aktive.



Volumes Bar deactivated

8.1.5.7 Auswahl einer Messgrafik

Durch anklicken des mittleren Teils des Grafikbereichs wird die Messgrafikauswahl geöffnet.



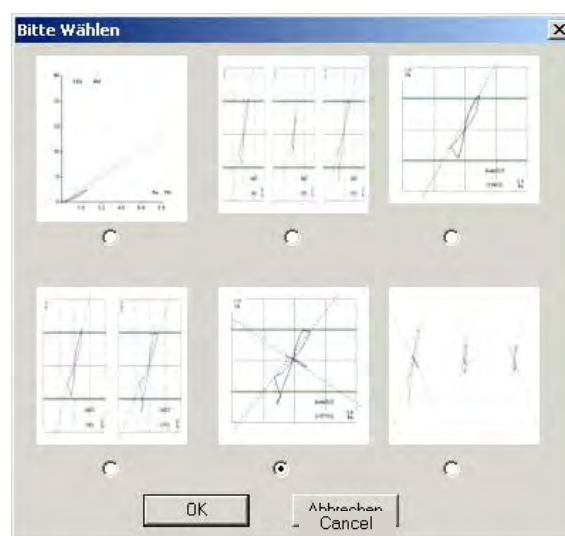
Verfügbare Graphik Typen.

Unter gewissen Umständen sind nicht alle Grafiken der Auswahl für die ausgewählte Messmethode verwendbar. Diese Grafiken können nicht ausgewählt werden und der entsprechende Radiobutton ist grau dargestellt. Man kann nur eine Grafik auswählen.

Drücken Sie [OK] um die Auswahl zu aktivieren oder [Abbrechen] um die Auswahl zu verwerfen.

8.1.5.8 Auswahl einer Ergebnis Grafik

Durch anklicken des rechten Teil des Grafikbereichs wird die Ergebnisgrafikauswahl geöffnet. Sie benimmt sich genau wie die Auswahl der Messgrafik.

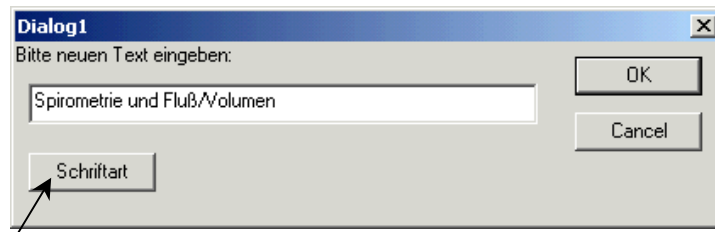


Verfügbare Graphik Typen.

8.1.5.9 Editieren der Tabellen

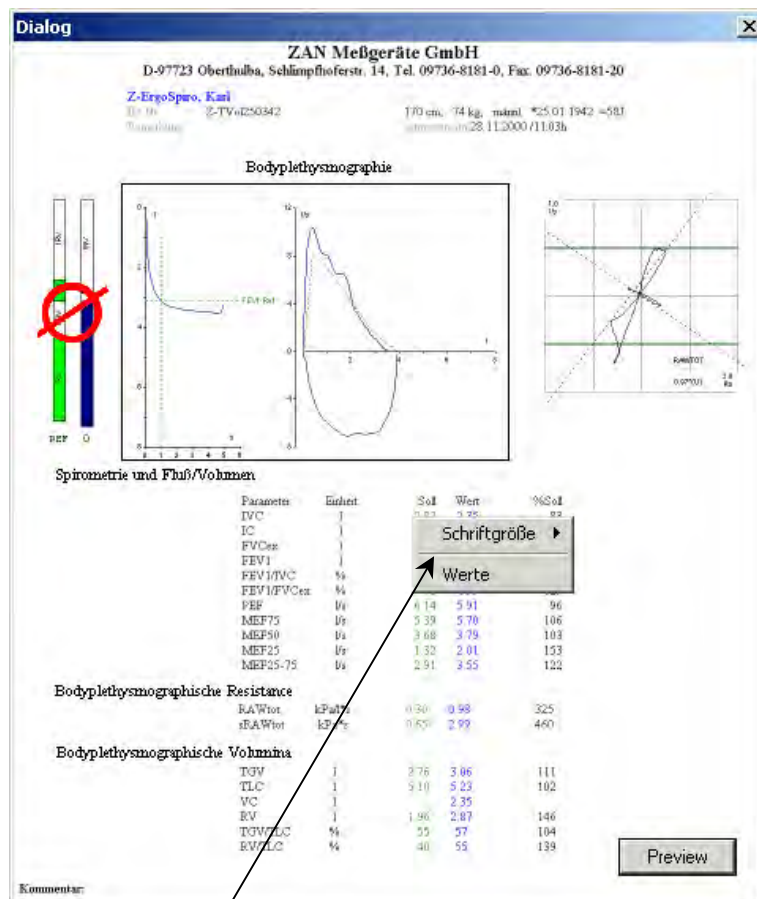
Unterhalb des Grafikbereiches beginnt der Tabellenbereich. Eine Tabelle ist unterteilt in Überschrift und die Tabelle selbst. Die Überschrift ist nach links versetzt neben dem Tabellenkörper dargestellt.

Um die Überschrift zu verändern, klicken sie mit der Maus auf die zu modifizierende Überschrift und es erscheint der Editierdialog.



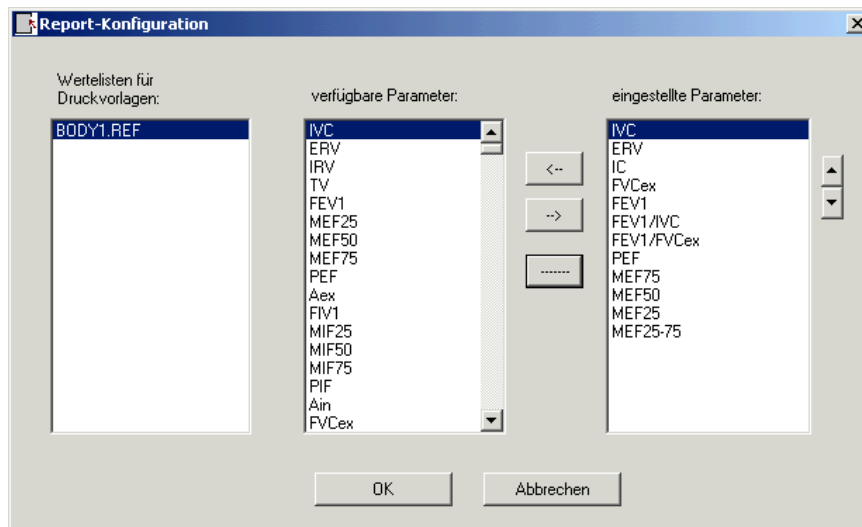
Benutzen Sie den [Schriftart] Button um die Darstellung der Überschrift zu ändern.

Drücken Sie [OK] um die Änderungen zu aktivieren oder [Abbrechen] um den Inhalt unverändert zu lassen.



Wenn Sie in die Tabelle selbst hinein klicken, erscheint ein kleines PopUp Menü mit zwei Optionen:

- 1 [Schriftgröße] : erlaubt für diese Tabelle eine eigene Schriftgröße festzulegen.
- 2 [Werte]: dient dazu ein Subset von Parametern aus einer Gesamtliste für die Darstellung auszuwählen (siehe unten).



Auswahl der Parameter, die in der Tabelle dargestellt werden

Benutzen Sie die Pfeil Buttons um einen Parameter von der "Verfügbar" Seite auf die "Benutzt" Seite oder umgekehrt zu verschieben. Auf dem linken Rand befinden sich weitere Pfeiltasten, mit denen

man einen Parameter in der Reihenfolge positionieren kann. Durch Drücken des  Buttons kann man eine Trennlinie zur Verbesserung der Lesbarkeit und Abschnittsbildung in die Liste einbauen. Diese Trennlinie lässt sich genau wie die anderen Einträge mit den Pfeilbuttons vertikal

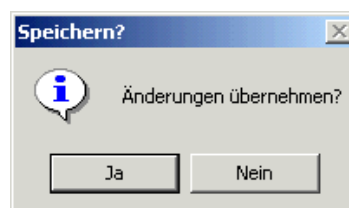
verschieben und durch Benutzung des  Buttons wieder aus der Liste entfernen.

Die Änderungen werden durch Drücken des [OK] Buttons aktiviert. Drücken des [Abbrechen] Buttons verwirft alle Änderungen.

Der Dialog wird geschlossen und man gelangt wieder ins Übersichtsfenster.

8.1.5.10 Speichern der Änderungen

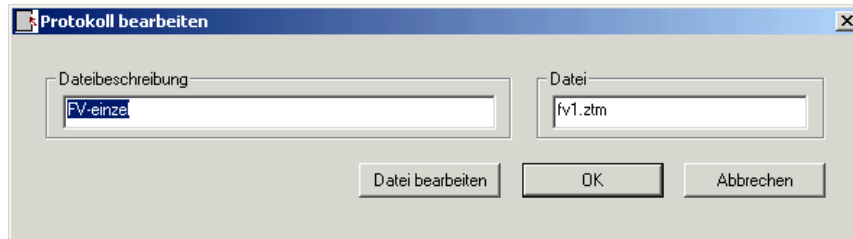
Wenn man das Übersichtsfenster schliesst, überprüft das System, ob irgendwelche Änderungen im Report vorgenommen wurden. Ist die Der Fall, wird ein Verifikationsdialog gestartet, mit dem man entscheiden kann, ob die Änderungen insgesamt aktiviert werden sollen oder nicht.



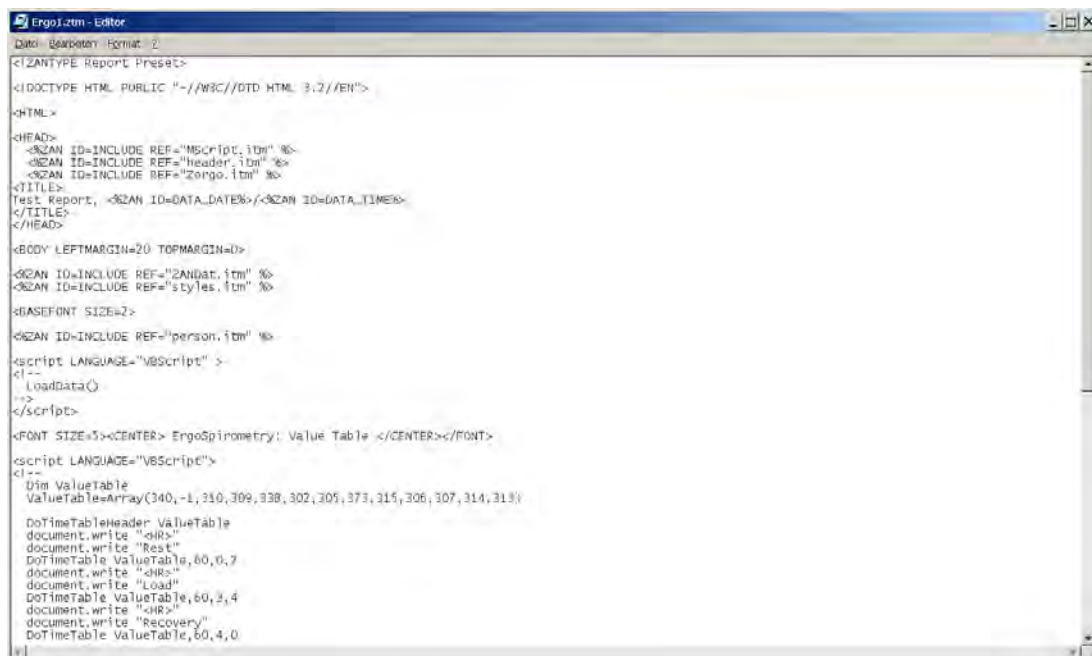
Drückt man auf die Frage:"Änderungen speichern?" den [Ja] Button, werden die Änderungen aktiviert. Drückt man den [Nein] Button, werden die Änderungen ignoriert und der alte Zustand des Reports wird wiederhergestellt.

8.1.5.11 Nicht aktive Optionen

Wenn man im Eröffnungsdialog die [Datei bearbeiten] Option anwählt, für die kein grafisches Menü existiert, wird eine HTML Datei im Notepad Editor geöffnet, die ein Äquivalent des Reports darstellt.



Edit file Dialog

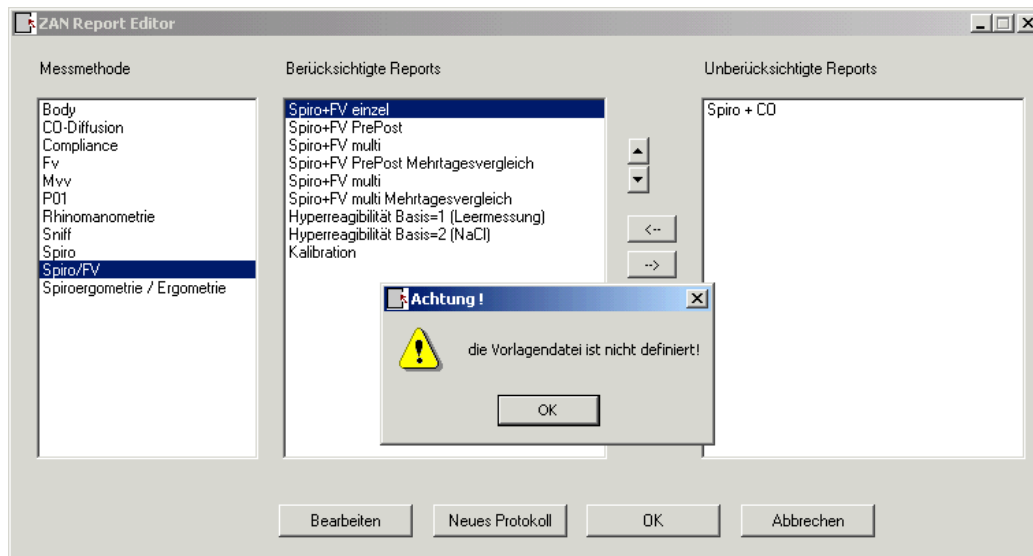


Notepad mit geöffnetem Template File

Man kann nun Änderungen am Quellformat des Reports vornehmen. Diese Änderungen werden durch keine Regelprüfung auf ihre Plausibilität getestet und es ist daher möglich, völlig unbrauchbare Reportfiles zu erzeugen.

Diese Option ist nur für speziell geschultes Personal und Servicekräfte gedacht. Bitte benutzen Sie diese Option nicht. Sie wird in einer der nächsten Versionen aus dem Benutzerdialog entfernt.

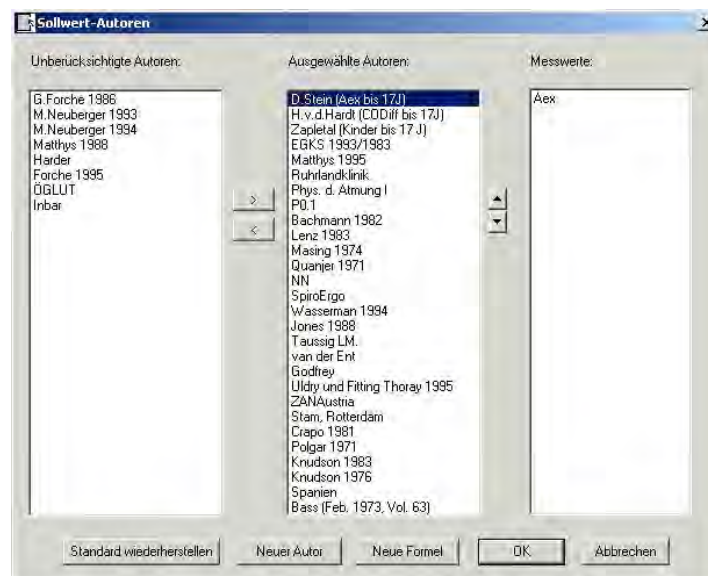
Wenn Sie den [Neues Protokoll] Button drücken, werden Sie immer eine Fehlermeldung: "Vorlagendatei ist nicht definiert" erhalten.



Das liegt daran, dass diese Option bereits intern deaktiviert wurde, aber aus verschiedenen Gründen noch nicht aus der Benutzeroberfläche entfernt wurde. Auch diese Option wird in der nächsten Version nicht mehr erscheinen.

8.1.6 Sollwerteditor

Die verschiedenen Sollwert Autoren können in diesem Fenster angepasst werden.



Mit 'Neuer Autor' lassen sich neue Autoren eintragen, mit 'Neue Formel' neue Formeln für existierende Autoren. Ebenso kann man die Reihenfolge der Autoren anpassen, bzw. festlegen, welche Autoren nicht verwendet werden sollen.

8.1.7 Druckerkonfiguration

Zum Einstellen des Druckertyps.

Achtung: ZAN verwendet immer den Windows® Standarddrucker



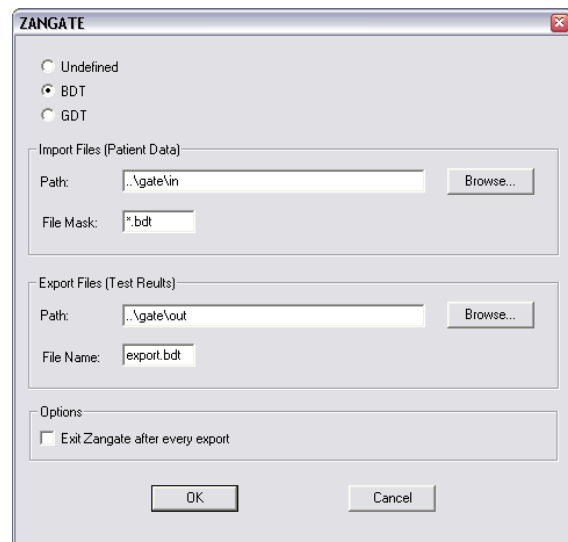
8.1.8 Bildschirmauflösung

Hier stellt man die Bildschirmauflösung ein. Der Parameter „Raster Korr“ wird automatisch bestimmt und sollte nicht verändert werden.



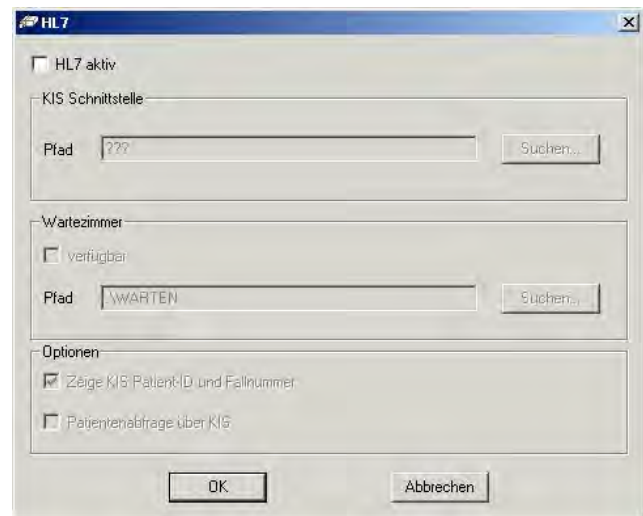
8.1.9 ZanGate (Option)

Der ZanGate Dialog ist für Einstellungen am Praxiscomputersystem. Als erstes müssen Sie einstellen, ob Sie über eine BDT oder GDT Schnittstelle verfügen. Danach sollten Sie den Pfad für die zu importierenden Dateien und die Dateieindung auswählen und anschließend den Pfad für die Exportdateien einstellen.



8.1.9.1 HL 7 (Option)

Die HL7 Einstellung dient zur Konfiguraion der Kommunikation des Systems mit einem HL7 fähigen KIS System (Krankenhaus Informations System).



8.2 Messgeräte Einstellungen

Der Menüpunkt „Messgerät“ enthält folgende Komponenten.

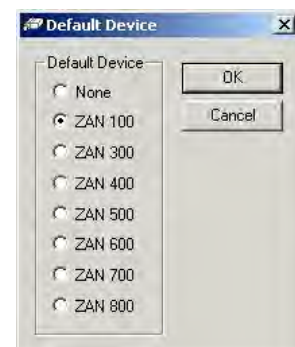


8.2.1 Standard Gerät

In diesem Fenster wird das Standardgerät eingestellt.

Es ist immer das Hauptgerät der Anlage.

Bei ZAN500Body z.B. ZAN500

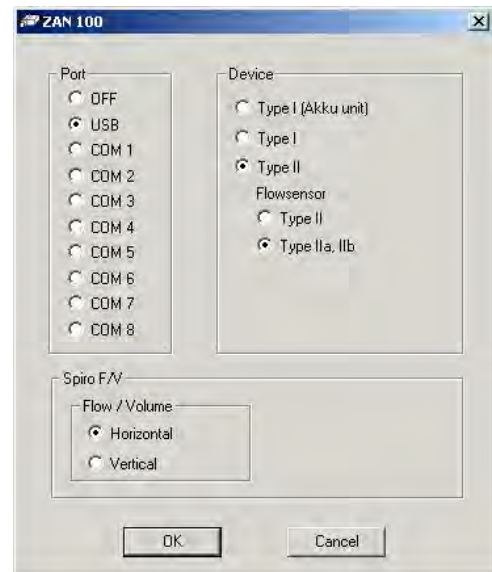


8.2.2 Gerätespezifische Einstellungen

Unter Port kann man zwischen USB und den einzelnen COM Ports wählen.

Die Einstellungen unter „Device“ sollten nur von Experten verändert werden.

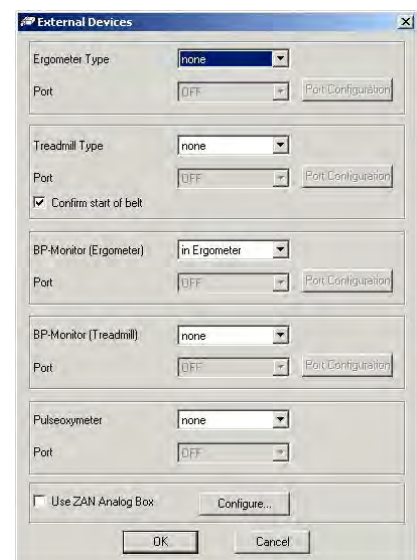
Im Bereich Spiro FV kann die Darstellungsform der Fluss / Volumenkurve gewählt werden.



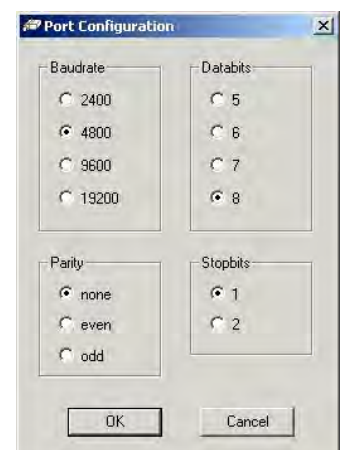
8.2.3 Externe Geräte

Hier können sie einstellen, an welchem Port ihr Gerät angeschlossen ist.

Nach Klick Auswahl des Gerätetyps, erscheint dieses Dialogfeld. Hier können sie einstellen, welches Gerät sie an welchen Port ihres PCs angeschlossen haben.

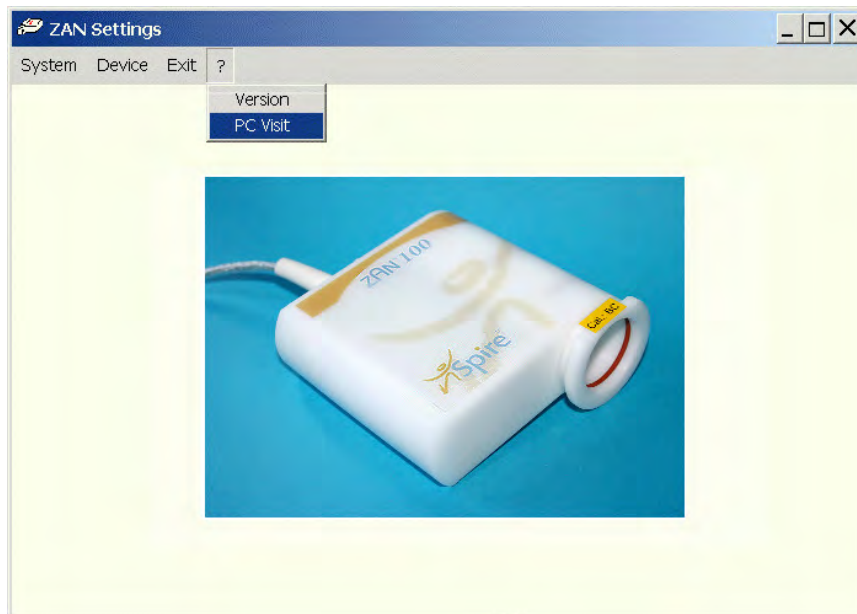


Nach Auswahl des Port Configuration Buttons erscheint dieses Dialogfenster. Hier können Sie noch zusätzlich die Baudrate, Databits, Parität und die Stopbits des COM – Ports einstellen.



8.2.4 On Line Support

nSpire Health benutzt die Remote Control Software "PC-Visit" für die Fernwartung. PC-Visit ist während des Normalbetriebes nicht aktiv und muss zur Kontaktaufnahme explizit eingeschaltet werden. not active during normal work and needs to be started on demand. Um PC-Visit zu starten rufen Sie bitte den entsprechenden Menüpunkt im ZAN Settings Menu auf, wie unten angezeigt.



Weitere Informationen zur Software finden Sie im PC-Visit Handbuch.

9 Sicherheit, Wartung, Kundendienst

9.1 Allgemeine Sicherheitshinweise

Wir weisen ausdrücklich darauf hin, dass diesem Handbuch die Bestimmungen des MPG vom 2. August 1994 und der Norm DIN EN 60601-1 zugrunde liegen.

Diese Bestimmungen werden hier nicht aufgeführt.

Die Verwendung zu Therapie- oder Diagnosezwecken darf ausschließlich unter Aufsicht von entsprechend geschultem Personal erfolgen.

Im Falle eines Fehlers, Schadens oder einer Beschädigung kann es zu einem Stromschlag oder einer Zerstörung von Bauteilen kommen. Außerdem ist der VDE Schutz nicht mehr gewährleistet.

Die nSpire Health GmbH ist nur dann für die Sicherheit und Zuverlässigkeit des Gerätes verantwortlich, wenn:

- alle Änderungen, Erweiterungen, Reparaturen u.a. Arbeiten jeder Art am Gerät durch eine von nSpire Health GmbH autorisierte Person vorgenommen werden,
- die elektrische Installation des Raumes, in dem das Gerät betrieben wird, den Anforderungen der VDE0107 entspricht,
- bei der Anwendung des Gerätes die Bedienungsanleitung beachtet wird und
- die Hinweise in der technischen Beschreibung beachtet werden.

Achtung Die Medizingeräte der nSpire Health GmbH sind **nicht** für den Betrieb in explosionsgefährdeten Räumen und/oder Bereichen geeignet.



Ein eigenmächtiges Verlängern von Leitungen ist nicht gestattet.

Bei mechanischen Beschädigungen von tragenden Teilen oder stromführenden Leitungen sollten Sie die Gesamtanlage außer Betrieb setzen, den Netzstecker ziehen und den nSpire Service oder Ihre zuständige Medizintechnikabteilung informieren.

Bei Netzwerkverbindung muss eine angemessene galvanische Trennung zwischen PC und dem Netzwerk sichergestellt werden.

Achtung Die Desinfektionsanweisungen im Kapitel „Desinfektion“ sind unbedingt einzuhalten. Der Benutzer ist verantwortlich für die richtige Anwendung der Desinfektionen.

EMV (Elektro-Magnetische-Verträglichkeit)

- Medizinische Geräte unterliegen bezüglich der EMV besonderen Vorsichtsmaßnahmen. Die Geräte müssen entsprechend den Hinweisen in der technischen Beschreibung installiert und in Betrieb genommen werden.
- Starke Sendeeinrichtungen dürfen nicht in der unmittelbaren Umgebung des Gerätes betrieben werden.

- Tragbare und mobile HF-Kommunikationseinrichtungen (z.B. Mobiltelefone) können die medizinischen Geräte der nSpire Health GmbH beeinflussen. Bitte vermeiden Sie während der Messungen den Betrieb dieser Einrichtungen in der unmittelbaren Umgebung der medizinischen Geräte.
- Der EMV-Prüfung liegt ein Störfestigkeitspegel von 3V/m zugrunde. Das Gerät sollte also in keiner Umgebung mit höherem Pegel betrieben werden.
- Es ist zu vermeiden, dass Geräte neben Starkstromanlagen betrieben werden.

9.2 Gerätespezifische Sicherheitshinweise

9.2.1 Flowhandy ZAN100 USB

Das Flowhandy ZAN 100 USB ist Bestandteil aller später aufgeführten Geräte.

Achtung

Das Flowhandy ZAN100 USB darf nur in Verbindung mit Peripheriegeräten betrieben werden, welche die Bürogerätenorm DIN EN 60950 oder besser die DIN EN 60601 für medizinisch elektrische Geräte erfüllen und mit einem CE-Zeichen versehen sind. Außerdem muss die Mindestkonfiguration des PC-Systems erfüllt werden.



Netzbetriebene Geräte, welche die Bürogerätenorm DIN EN 60950 erfüllen sind nicht gleichzusetzen mit solchen, welche die DIN EN 60601 für medizinisch elektrische Geräte erfüllen. Aus diesem Grund dürfen in der unmittelbaren Patientenumgebung (1,5 m Abstand) keine nicht medizinisch zugelassenen Geräte betrieben werden.

Voraussetzung für eine vorschriftsmäßige Benutzung des Flowhandy ZAN 100 USB in Verbindung mit einem nicht medizinisch zugelassenem PC System oder Notebook ist die Einhaltung des **Sicherheitsabstandes zwischen Patient und PC-System von mindestens 1,5 Meter**.

Ist dies räumlich bedingt nicht möglich, so empfiehlt die nSpire Health GmbH die Verwendung eines ZAN Systemtisches. Diese trennen das komplette PC-System galvanisch vom Netz und entsprechen als Medizinprodukt nachweislich den Anforderungen der Gesetzgebung.

9.2.2 ZAN500 Body

Achtung



Das ZAN 500 Body darf nur in Verbindung mit einem von nSpire Health GmbH entwickelten Systemtisch betrieben werden, welcher die Anforderungen der DIN EN 60601 erfüllt.

Bei geöffneter Türe darf diese nicht nach unten gedrückt werden, da sonst Kippgefahr besteht.

Der Patient muss vor dem Schließen der Kabine auf die Möglichkeit hingewiesen werden, dass er die Türe per Knopfdruck selbst öffnen kann.

Lassen Sie den Patienten niemals unbeaufsichtigt in der Kabine

Die Verbindungsleitungen zwischen Kabine und Systemtisch sind kurz verlegt um zu vermeiden, dass jemand darüber stolpert. Bei Reinigungsarbeiten ist auf diese zu achten.

9.2.3 Option CO Diffusion (ZAN300) und FRC (ZAN 310 FRC Helium)

Achtung

Die Option ZAN300 ebenso wie die Option ZAN310 FRC Helium darf nur in Verbindung mit einem von nSpire Health GmbH entwickelten Systemtisch betrieben werden, welcher die Anforderungen der DIN EN 60601 erfüllt



Eine Verlängerung der Schläuche kann zu Beeinträchtigungen der Messergebnisse führen und ist deshalb nicht gestattet.

Die Schläuche für CO-Diffusion und FRC-Messung dürfen nicht geknickt werden.

Das Gerät sollte während der Messung keinen abrupten Temperaturänderungen ausgesetzt werden, um Messergebnisse nicht zu verfälschen bzw. um die Analysatoren nicht zu zerstören (auf längere Sicht).

9.2.4 ZAN 600 USB

Achtung

Das ZAN 600 darf nur in Verbindung mit Peripheriegeräten betrieben werden, welche die Bürogerätenorm DIN EN 60950 erfüllen und mit einem CE-Zeichen versehen sind.



Das Gerät ist nicht für den Betrieb in explosionsgefährdeten Räumen und/oder Bereichen geeignet.

Das ZAN 600 darf nur in Verbindung mit dem Original mitgelieferten Netzteil oder über ein im ZAN Systemtisch befindliches Netzteil betrieben werden welches nach DIN EN 60601 geprüft ist.

9.3 Verwendung von Geräten, die durch den Kunden bereitgestellt werden

Die von der nSpire Health GmbH gelieferten Messgeräte bilden zusammen mit dem ZAN Systemtisch ein System, das alle Anforderungen des Medizinproduktegesetzes MPG erfüllt.

Es ist so konstruiert, dass es auch in Verbindung mit einem PC-System betrieben werden kann, welches nicht über das im ZAN Systemtisch eingebaute Sicherheitssystem versorgt wird.

Sollen ZAN Messgeräte mit einem bestehenden PC-System des Betreibers verbunden werden, so müssen folgende Bedingungen erfüllt sein:

1. Die Mindestkonfiguration des PC-Systems muss erfüllt werden.
2. Das PC-System muss die Anforderungen der Bürogerätenorm DIN EN 60950 erfüllen und dementsprechend CE-gekennzeichnet sein. Falls dies nicht der Fall sein sollte, kann es zu

Potentialunterschieden kommen, welche bei Berührung durch den Patienten ausgeglichen werden können.

3. Es muss baulich vor Ort sichergestellt sein, dass sich der Patient im Praxisbetrieb **mindestens 1,5m vom PC-System entfernt befindet**.
4. In Patientenumgebung < 1.5m dürfen keine nichtmedizinischen Geräte mit dem Medizinprodukt kombiniert werden
5. In Patientenumgebung < 1.5m dürfen keine berührbaren Netzwerkverbindungen installiert werden. Falls doch, ist eine 4kV Trennung nötig!!

Achtung

Netzbetriebene Geräte, welche die Bürogerätenorm DIN EN 60950 erfüllen, sind nicht gleichzusetzen mit solchen, welche die DIN EN 60601-1 für medizinisch elektrische Geräte erfüllen.



Aus diesem Grund werden in den Geräten galvanische Trennstufen eingebaut, welche das Medizinprodukt nach fest vorgeschriebenen Regeln vom PC-System trennen.

Voraussetzung für eine vorschriftsmäßige Anwendung ist die Einhaltung des Sicherheitsabstandes zwischen Patient und PC-System von mindestens 1,5 Meter.

Ist dies, räumlich bedingt, nicht möglich, so empfiehlt die nSpire Health GmbH die Verwendung des Systemtisches ZAN 260. Dieser trennt das komplette PC-System vom Netz und entspricht als Medizinprodukt nachweislich den Anforderungen der Gesetzgebung.

9.4 Verbinden verschiedener Geräte

Die Stromversorgungs-Anschlüsse und auch alle Datenleitungen müssen so gesichert sein, dass die Steckverbindungen sich nicht von alleine lösen können.

Sollten weitere Geräte an das System angeschlossen werden, so muss unbedingt geprüft werden, ob diese Geräte den gesetzlichen Bestimmungen entsprechen.

Beim Anschluss weiterer Geräte muss erneut darauf geachtet werden, dass der nach der Norm DIN EN 60601-1 zulässige Gesamtleitstrom nicht überschritten wird.

9.5 Vorsicht bei Verwendung von Laufbändern.

Laufbänder sind Maschinen mit sehr energiereichen Motorantrieben. Die verwendeten Laufbänder müssen unbedingt den Sicherheitsbestimmungen für Medizinprodukte entsprechen.

Grundsätzlich müssen Laufbänder so aufgestellt werden, dass sich der Patient im Falle eines Sturzes nicht verletzt.

Im Falle eines Sturzes wird der Patient nach hinten weggeschleudert. Deshalb muss das Laufband nach hinten frei platziert werden, damit der Patient nicht gegen Wände oder Gegenstände geschleudert wird. Es ist empfehlenswert, hinter dem Laufband eine gepolsterte Wand zu platzieren um Verletzungen zu verhindern.

Je nach Patiententyp kann auch die Verwendung von Haltesystemen erforderlich sein, die im Falle eines Sturzes den Läufer auffangen. Eingesetzt werden können beispielsweise Bergsteigergurte.

Bei Stromausfall muss der Proband unbedingt das Laufband verlassen, manche Laufbänder werden nach dem Stromausfall sehr schnell auf die alte Bandgeschwindigkeit beschleunigt.

Ein plötzlicher Bandstop muss vermieden werden, sonst besteht die Gefahr, dass der Patient nach vorne geschleudert wird.

Die Sicherheitshinweise der Laufbandhersteller müssen unbedingt gelesen und beachtet werden.

9.6 Produktkennzeichnung



Seriennummer:

Die 1. Ziffer steht für das Jahr. Hier 8 für 2008.

Die 2-4. Ziffer ist eine Produktspezifische Nummer hier 661.

Erklärung der verwendeten Symbole und Warnhinweise



Nicht im Hausmüll entsorgen



Bei einem so gekennzeichneten Produkt ist das Anwendungsteil, entsprechend DIN EN 60601-1, vom Typ BF



Bei einem so gekennzeichneten Produkt ist das Anwendungsteil, entsprechend DIN EN 60601-1, vom Typ B



Bei einem so gekennzeichneten Produkt ist das Anwendungsteil vom Typ BF mit Defibrillatorschutz. Das bedeutet, es ist, entsprechend der Norm DIN EN 60601-1, vom Versorgungsnetz isoliert und verfügt über einen eingebauten Schutz vor Überspannungen.



Achtung! Begleitpapiere beachten



Gerät der Schutzklasse II.

IPX0

Kein Schutz gegen Tropfwasser.



Schutzleiteranschluss



Das so gekennzeichnete Produkt ist konform mit den Richtlinien für Medizinprodukte 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993 und dem MPG (1994). Die Nummer ist die Kennnummer der benannten Stelle, welche dies überprüft hat.

Es handelt sich hierbei um das Institut Eurocat GmbH Darmstadt.

0535

Die entsprechenden Zertifikate, die uns berechtigen dieses Zeichen auf dem Produkt aufzubringen, können sie im Bedarfsfall von uns erhalten.

9.7 Wartungshinweise

9.7.1 Behandlung der Gasflaschen

Wichtig:

Beim Öffnen der Gasflaschen darf das Ventil nicht bis zum Ende aufgedreht und dort belassen werden. Durch den hohen Druck im inneren der Flasche kann das Ventil sonst in geöffneter Stellung festgehen und lässt sich dann nicht mehr schliessen.

Nachdem das Ventil vorsichtig, vollständig geöffnet wurde, soll daher eine halbe Umdrehung zurückgenommen werden.

9.7.2 Druckminderer

Druckminderer der Fa. Spectron (für He, O₂) müssen **alle 3 Jahre** vom Hersteller oder einem autorisierten Fachbetrieb überprüft werden, um eine einwandfreie Funktion sicherzustellen.

Druckminderer der Tescom (für CO Testgas) müssen bei normaler Beanspruchung alle 6 Monate überprüft werden. Alle 6 Jahre müssen diese Druckminderer vom Hersteller generalüberholt werden.

9.7.3 Flow Sensor

Lebensdauer: Der FlowSensor wird direkt vom Patientenatem durchströmt. Er wird zudem permanent desinfiziert und dem Wechsel von trocken und feucht ausgesetzt. Eine genaue Produktlebensdauer kann deshalb nicht bestimmt werden, es lassen sich aber aus dem praktischen Einsatz typische Lebenszeiten von bis zu 5 Jahren nachweisen.

Kalibration: Es wird empfohlen nach jeder Desinfektion zu kalibrieren bzw. nach jedem Wechsel des Flowsensors.

Die Kalibration kann erfolgen:

1. Mittels Kalibrierung mit Kalibrationspumpe durch Kunden.

(Der Kunde benötigt dazu eine 1L Kalibrationspumpe, die nötige Software ist in der Standardsoftware enthalten.)

2. Durch Kalibration bei nSpire Health GmbH .

Der kalibrierte FlowSensor wird hier bei zu starker Abweichung von den Sollwerten umgehend neu codiert oder ausgetauscht.

Wie erkennt man einen Sensor der keine richtigen Messergebnisse hervorbringt?

Genau: Durch Kalibration

1. Abweichung IN / EX > 6 %

2. 2. Abweichung von 1.00 <> 10 %

Grob: Durch Sichtprüfung (wenn Lamellen mechanisch verbogen sind, kann man sie in der Regel nicht mehr verwenden)

Die Kalibrationssoftware beinhaltet eine automatische Erkennung der Abweichungen. Bei zu großer Abweichung erscheint ein Warnhinweis.

Die Kalibrationsfaktoren können in diesem Fall nicht gespeichert werden.

9.7.4 Flowhandy ZAN 100 USB

(Messaufnehmer für Strömung und Druck)

Lebensdauer: Die Lebensdauer des Flowhandy ZAN 100 USB hängt stark von der Nutzung und der mechanischen Beanspruchung ab. Bei sachgemäßer Benutzung wird die Lebensdauer praktisch nur durch die eingesetzten Druckwandler und die Lebensdauer der Elektronikbausteine begrenzt.

Der Druckwandlerhersteller garantiert eine typische Reproduzierbarkeit von $\pm 0,2\%$ der Messergebnisse über 1 Million maximaler Druckwechsel. Der maximale Druckbereich wird bei den Messungen nie erreicht. Bei einer typischen Spiro/Flussvolumenmessung werden ca. 20 Druckwechsel erzeugt. Am Tag werden in einer gut ausgelasteten Praxis ca. 50 Messungen durchgeführt, was dann ca. 1000 Druckwechsel entsprechen würde.

Das würde ca. 50 000 Spirometrie-Messungen in 5 Jahren entsprechen.

Bei sachgemäßem Gebrauch ist demnach von einer Mindestproduktlebensdauer von 5 Jahren auszugehen.

Kalibration: Die Kalibration erfolgt in Verbindung mit dem Flowsensor. Durch die Volumenkalibration werden sowohl die Flowsensoren als auch das Flowhandy selbst kalibriert.

Wartung: Empfohlene Funktionsprüfung nach: **ca. 1000 Messungen**
(Bei sachgemäßem Gebrauch)
oder
nach 12 Monaten Nutzung

Durchführung der Funktionsprüfung

Durch nSpire Health GmbH werden folgende Parameter überprüft:

- Dichtigkeit
- Mechanischer Zustand
- Messgenauigkeit
- Elektrische Kommunikation
- Linearität

Was kann der Kunde selbst überprüfen?

Er kann die grundsätzliche, richtige Funktion mit Hilfe einer 1L Kalibrationspumpe und eines kalibrierten FlowSensors überprüfen.

Den mechanischen Zustand und die Kommunikation kann er ebenfalls selbst überprüfen.

Das Prüfergebnis wird von nSpire Health GmbH dokumentiert?

Der Kunde erhält von der nSpire Health GmbH ein Prüfprotokoll, in dem die Ergebnisse der Überprüfung festgehalten werden.

9.7.5 ZAN 500 Body (Kabine)

Lebensdauer: Die Lebensdauer des ZAN 500 Body hängt stark von der Nutzung und der mechanischen Beanspruchung ab. Bei sachgemäßer Benutzung wird die Lebensdauer praktisch nur durch die eingesetzten Druckwandler und die Lebensdauer der Elektronikbausteine begrenzt.

Es ist bei einer normalen Nutzung, wobei es hierbei nicht auf die Anzahl der Messungen ankommt, von einer Produktlebensdauer von 8 Jahren auszugehen, bei regelmäßiger Wartung sogar darüber hinaus.

Kalibration: Die Kalibration des Bodyplethysmographen beinhaltet die Volumenkalibration, die zuletzt ermittelten Kalibrationsfaktoren werden von der Software verwendet.

Es wird empfohlen den Bodyplethysmographen einmal am Tag zu kalibrieren.

Siehe hierzu auch Kapitel Kalibration.

Wartung: Die nSpire Health GmbH empfiehlt, eine Überprüfung des Bodyplethysmographen durch den Kundendienst einmal pro Jahr durchführen zu lassen.

Das Prüfergebnis wird von nSpire Health GmbH dokumentiert

Der Kunde erhält von der nSpire Health GmbH ein Prüfprotokoll, in dem die Ergebnisse der Überprüfung sowie die Kalibrationswerte festgehalten werden.

9.7.6 Option CO-Diffusion (ZAN 300)

Lebensdauer: Die Lebensdauer der Option CO-Diffusion wird in erster Linie durch den CO/CH₄ Analysator bestimmt und dort durch den Infrarotstrahler. Der Hersteller gibt eine Lebensdauer je nach Nutzung von 3-6 Jahren an, abhängig ist dies von den Ein-Ausschaltvorgängen.

Ein weiteres Verschleißteil bildet die Absaugpumpe. Der Hersteller gibt hierauf eine garantierte Lebensdauer von 3000 Betriebsstunden an.

Da die Pumpe nur während der CO Diffusionsmessung in Betrieb ist und eine

solche Messung ca. 1 Minute dauert, könnten theoretisch 120 000 Messungen durchgeführt werden.

Kalibration: Eine Kalibration der Option CO-Diffusion ist nicht notwendig. Die Funktionsfähigkeit des Messsystems kann bei regelmäßiger Wartung sichergestellt werden.

Wartung: Die nSpire Health GmbH empfiehlt, eine Überprüfung der Option CO-Diffusion durch ZAN einmal pro Jahr durchführen zu lassen.

Das Prüfergebnis wird von nSpire Health GmbH dokumentiert.

Der Kunde erhält von der nSpire Health GmbH ein Prüfprotokoll, in dem die Ergebnisse der Überprüfung festgehalten werden.

9.7.7 Option FRC Helium (ZAN310)

Lebensdauer: Die Lebensdauer der Option FRC Helium wird in erster Linie durch den He Analysator bestimmt. Der Hersteller gibt eine Lebensdauer je nach Nutzung von 3-6 Jahren an, abhängig ist dies von den Ein-Ausschaltvorgängen.

Ein weiteres Verschleißteil bilden die Absaugpumpen.

Der Hersteller gibt hierauf eine garantierte Lebensdauer von 3000 Betriebsstunden an.

Da die Pumpe nur während der Messung in Betrieb ist und eine solche Messung ca. 1 Minute dauert, könnten theoretisch 120 000 Messungen durchgeführt werden.

Kalibration: Eine Kalibration der Option FRC Helium ist nicht möglich und auch nicht notwendig. Die Funktionsfähigkeit des Messsystems kann bei regelmäßiger Wartung sichergestellt werden.

Dichtigkeit: Die Dichtigkeit des Messsystems ist von fundamentaler Bedeutung für die Richtigkeit der Messergebnisse.

Im Kapitel 3.3.3 wird ein Dichtigkeitstest beschrieben.

Dieser Test sollte regelmäßig ein mal pro Woche durchgeführt werden.

Spätestens aber nach jedem Wechsel des Absorbergranulats.

Absorber: Das Absorbergranulat entzieht der Atemluft im Messsystem das CO₂.

Dieses Granulat hat aber nur eine limitierte Kapazität. Aus diesem Grund muss es immer wieder ausgetauscht werden. nSpire Health GmbH empfiehlt dies nach etwa 90 Atemminuten durchzuführen.

Siehe dazu Kapitel 3.3.3.

Wartung: Die nSpire Health GmbH empfiehlt, eine Überprüfung der Option ZAN 310 FRC Helium durch den Kundendienst **einmal pro Jahr** durchführen zu lassen.

Das Prüfergebnis wird von nSpire Health GmbH dokumentiert.

Der Kunde erhält von der nSpire Health GmbH ein Prüfprotokoll, in dem die Ergebnisse der Überprüfung festgehalten werden.

9.7.8 Ergo FlowSensor

Lebensdauer: Der Flowsensor wird direkt vom Patientenatem durchströmt.
Er wird zudem permanent desinfiziert und dem Wechsel von trocken und feucht ausgesetzt. Eine genaue Produktlebensdauer kann deshalb nicht bestimmt werden, es lassen sich aber aus dem praktischen Einsatz typische Lebenszeiten von bis zu 5 Jahren nachweisen.

Kalibration: Siehe Kapitel Kalibration.

Kalibration erfolgt:

1. Mittels Kalibrierung mit Kalibrationspumpe durch Kunden.

(Der Kunde benötigt dazu eine Kalibrationspumpe, die nötige Software ist in der Standardsoftware enthalten.)

2. Durch Kalibration bei nSpire Health GmbH .

Der kalibrierte Flowsensor wird hier bei zu starker Abweichung von den Sollwerten umgehend neu codiert oder ausgetauscht.

Wie erkennt man einen Flowsensor, der keine richtigen Messergebnisse hervorbringt?

1. Genau: Durch Kalibration
2. Abweichung IN / EX > 6 %
3. Abweichung von 1.00 <> 10 %
4. Die Kalibrationssoftware beinhaltet eine automatische Erkennung der Abweichungen. Bei zu großer Abweichung erscheint ein Warnhinweis.
5. Die Kalibrationsfaktoren können in diesem Fall nicht gespeichert werden.
6. Grob: Durch Sichtprüfung (wenn Lamellen mechanisch verbogen sind, kann man nicht mehr verwenden).

9.7.9 ZAN600 USB

(Messaufnehmer für Strömung und Druck)

Lebensdauer: Die Lebensdauer des ZAN 600 USB hängt stark von seiner Beanspruchung und Pflege ab.

Begrenzt wird die Lebensdauer in erster Linie durch die Analysatoren.

Bei sachgemäßem Gebrauch ist von einer Produktlebensdauer von 5 Jahren auszugehen.

Wartung: Bei dem Messgerät ZAN 600 USB handelt es sich um ein Medizinprodukt mit Messfunktion (Medizinisches Messgerät)

Gemäß den Bestimmungen im Medizin Produkte Gesetz, Abschnitt 5, hat der Betreiber von Medizinischen Messgeräten dafür zu sorgen, dass diese Messgeräte regelmäßig auf ihre Messgenauigkeit hin überprüft werden.

Die nSpire Health GmbH empfiehlt, einmal pro Jahr eine messtechnische Kontrolle durch die nSpire Health GmbH oder durch eine von ZAN anerkannte Stelle durchführen zu lassen.

Der Betreiber ist des Weiteren verpflichtet, die Vorschriften des MPG, welche den Betreiber betreffen, anzuwenden, dies betrifft insbesondere die sachgemäße Anwendung gemäß der Zweckbestimmung.

Wie kann eine Funktionsprüfung erfolgen?

Durch nSpire Health GmbH , folgende Parameter werden dabei überprüft:

- Dichtigkeit
- Mechanischer Zustand
- Messgenauigkeit
- Elektrische Kommunikation
- Linearität

Was kann der Kunde selbst überprüfen?

Er kann die grundsätzliche, richtige Funktion mit Hilfe einer Kalibrationspumpe und eines kalibrierten Flowsensors sowie mittels Prüfgas kontrollieren.

Den mechanischen Zustand und die Kommunikation kann er ebenfalls selbst überprüfen.

Wie wird das Prüfergebnis von nSpire Health GmbH dokumentiert?

- Der Kunde erhält von der nSpire Health GmbH ein Prüfprotokoll, in dem die Ergebnisse der Überprüfung festgehalten werden.

9.8 Wartungsvertrag

Die nSpire Health GmbH bietet ihren Kunden speziell zusammengestellte Wartungsverträge an, welche die oben genannten Punkte berücksichtigen.

Sprechen sie unsere Vertriebspartner oder uns direkt an.

9.9 Kundendienst

Die Fa. nSpire Health GmbH arbeitet eng mit den Händlern zusammen. Gemeinsam sind wir stets bemüht optimale Kundendienstleistungen zu bieten.

Unterstützung durch den Händler

Da der Händler im Regelfall als Verkaufspartner mit Ihren Bedürfnissen in Bezug auf Hard- und Software vertraut ist, kann er Ihnen als erster Ansprechpartner schnelle und kompetente Auskunft geben.

Unterstützung durch nSpire Health GmbH

Natürlich stehen Ihnen im Bedarfsfall auch die Kundendienstabteilung und Vertriebsabteilung der Fa. nSpire Health zur Verfügung.

Anschrift:

nSpire Health GmbH
Schlimpfhofer Str. 14
D-97723 Oberthulba

Rufnummern:

Zentrale:	+49 (0) 9736 / 81 81-0
Kundendienst	+49 (0) 9736 / 81 81-17 oder -27
Vertrieb - Inland	+49 (0) 9736 / 81 81-30
Vertrieb - Ausland	+49 (0) 9736 / 81 81-14
Fax	+49 (0) 9736 / 81 81-20

9.10 Garantie

Die Garantie gibt Ihnen bestimmte juristische Rechte die von Land zu Land unterschiedlich sein können.

9.10.1 Einjährige beschränkte Garantie

Die Garantie beschränkt sich auf Fehler im Material und der Ausführungsqualität für die Dauer von einem Jahr.

Während dieser Zeit erklärt sich nSpire Health bereit, Produkte, die sich als fehlerhaft erwiesen haben wahlweise zu reparieren oder zu ersetzen.

9.10.2 Ausschlüsse

Die Garantie deckt keine Schäden ab die aufgrund folgender Ursachen entstehen

- Fahrlässige Handhabung des Geräts
- Unsachgemäße oder unangemessene Wartung durch den Kunden
- Fremde Software oder Hardwareverbindungen
- Nicht genehmigte Änderungen oder Missbrauch
- Nichteinhalten der Lagerbedingungen
- Bedienung außerhalb der zulässigen Umgebungsbedingungen
- Unsachgemäße Vorbereitung und Wartung vor Ort
- Über- oder Unterspannungen
- Mechanische Beschädigung des Flowsensors
- Anwendung nicht zulässiger Desinfektionsmittel
- Schäden am Gerät durch die Software

Die Garantiefrist beginnt mit dem Lieferdatum oder dem Datum der Installation beim Kunden.

9.10.3 Garantiebeschränkung

Die oben festgelegte Garantie ist exklusiv, es kann auch keine andere Garantie weder schriftlich noch mündlich geboten werden.

In einigen Ländern sind zeitliche Beschränkungen der gesetzlichen Garantiefrist nicht zulässig, daher treffen obige Beschränkungen oder Ausschlüsse möglicherweise nicht auf diese zu.

Jede gesetzliche Garantie bezüglich der handelsüblichen Qualität oder der Tauglichkeit für einen bestimmten Zweck ist jedoch auf die in dieser Garantie angegebene Dauer von einem Jahr beschränkt.

9.10.4 Wartung während der Garantiefrist

Die Geräte müssen in der Originalverpackung verschickt werden um Transportschäden zu vermeiden.

Transportschäden die aufgrund unsachgemäßer Verpackung entstehen liegen im Verantwortungsbereich des Kunden.

10 Reduzieren, Recycling

10.1 Elektronik Komponenten:



Bestimmte Komponenten beinhalten elektronische Bauteile. Um Umweltrisiken oder – Gefährdungen durch nicht fachgerechte Entsorgung zu verhindern, muss die Entsorgung dieser Komponenten, den gültigen Richtlinien entsprechend erfolgen. Diese können von Land zu Land verschieden sein

10.2 Mechanische Komponenten:

In den mechanischen Baugruppen und dem Zubehör der nSpire Health Messgeräte wurden soweit möglich nur solche Materialien eingesetzt, die wiederaufbereitet werden können.

Die Hauptbestandteile sind beschichtetes Aluminium und POM Polyoxymethylen, Herstellerbezeichnung (Ultraform H2320 von BASF).

Bei der Entsorgung der Produkte sind die jeweilig gültigen Entsorgungsrichtlinien, die von Land zu Land verschieden sein können, zu beachten.

Die Produkte müssen dazu, entsprechend der Betreiberverordnung für medizinische Produkte, nicht an die nSpire Health GmbH zurückgeschickt werden, sondern sind vom Verbraucher zu entsorgen.

Die Fa. nSpire Health GmbH vermeidet den Einsatz von Einmalartikeln, indem alle kontaminierten Teile leicht separiert und desinfiziert werden können.

Grundsätzlich wird nur ungebleichter Karton als Verpackungsmaterial verwandt.

10.3 CO₂ Absorbenzien (Atemkalk):

Das Absorbergranulat (Absorbenz) muss entsprechend den geltenden örtlichen und nationalen Vorschriften entsorgt werden, die folgenden Hinweise gelten für Deutschland.

Nicht verbrauchter Atemkalk kann als hausmüllähnlicher Gewerbeabfall unter Beachtung der örtlichen Abfallbeseitigungs-Vorschriften entsorgt werden.

Verbrauchter Atemkalk ist unter Beachtung der Hinweise der LAGA-Mitteilung „Merkblatt über die Vermeidung und die Entsorgung von Abfällen aus öffentlichen und privaten Einrichtungen des Gesundheitsdienstes“ wie die nicht verbrauchten Atemkalke zu entsorgen.

- Abfallschlüssel (EAK): 180105
- Nachweispflicht: Es handelt sich um einen nicht überwachungsbedürftigen Abfall
- Abfallnahme: Gebrauchte Chemikalien und Medizinprodukte

Leeres Verpackungsmaterial kann als Hausmüll entsorgt werden.