



Stellar™ series

Nicht-invasive/invasive Beatmungsgeräte



Gebrauchsanweisung
Deutsch

Inhalt

Einleitung	1
Indikationen	1
Kontraindikationen	1
Nebenwirkungen	1
Das Stellar Beatmungsgerät im Überblick	2
Beatmungszugang	3
Atemluftbefeuchtung	3
Interner Akku	3
ResMed USB-Stick	4
Verwendung im Flugzeug	4
Mobiler Gebrauch	4
Fernalarm	4
Betrieb in der nicht-invasiven Verwendung	4
Anschließen des H4i beheizbaren Atemluftbefeuchters für die nichtinvasive Verwendung	5
Betrieb in der invasiven Verwendung	6
Erstmalige Verwendung des Stellar Beatmungsgeräts	9
Verwendung anderer optionaler Zubehörteile	9
Anschließen eines Pulsoximeters	9
Zusätzliche Sauerstoffgabe	9
Verwendung des FiO2-Überwachungssensors	11
Anschließen eines antibakteriellen Filters	11
Das Stellar Beatmungsgerät – Grundlagen	12
Die Bedienoberfläche	12
LCD-Anzeige	13
Behandlungsbeginn	14
Durchführen eines Funktionstests	14
Behandlungsbeginn	15
Stoppen der Behandlung	15
Ausschalten des Gerätes	15
Umgang mit Alarmen	16
Einrichtungsoptionen für die Behandlung	16
Verwendung der Menüs	18
Menü „Einstellungen“	19
Menü „Einstellungen“: Klinische Einstellungen (Beatmungszugang)	19
Menü „Einstellungen“: Alarmeinstellungen (Alarmlautstärke)	19
Menü „Einstellungen“: Optionen	19
Menü „Einstellungen“: Konfigurationsmenü	20
Info-Menü	21
Ereignisübersicht	21
Nutzungsstunden	21
Geräteinformationen	21
Erinnerungsmeldungen	21
Datenmanagement	22
Reinigung und Instandhaltung	22

Täglich	23
Wöchentlich	23
Monatlich	23
Auswechseln des Luftfilters	23
Desinfektion	24
Gebrauch durch mehrere Patienten	24
Wartung	25
Fehlersuche	25
Fehlersuche für Alarme	25
Andere Fehlersuchen	28
Technische Daten	31
Hinweise und Herstellererklärung zu elektromagnetischen Emissionen und zur Störfestigkeit	33
Symbole	35
Allgemeine Warnungen und Vorsichtshinweise	36
Eingeschränkte Garantie	38

Einleitung

Lesen Sie bitte vor dem Gebrauch des Gerätes die gesamte Gebrauchsanweisung aufmerksam durch. Diese Gebrauchsanweisung richtet sich an Benutzer, die keine Ärzte sind, und enthält weniger Informationen als das Klinische Handbuch.

Indikationen

Das Stellar 100/130/150 dient der Beatmung von nicht abhängigen, spontan atmenden Erwachsenen und Kindern (mindestens 13 kg) mit Ateminsuffizienz oder Atemversagen, mit oder ohne obstruktive Schlafapnoe. Das Gerät ist für die nicht invasive oder (in Verbindung mit dem ResMed Leckageventil) invasive Anwendung geeignet. Das Gerät kann sowohl stationär, z. B. im Krankenhaus oder zu Hause, als auch mobil, z. B. im Rollstuhl, eingesetzt werden.

Kontraindikationen

Das Stellar darf nicht bei Patienten eingesetzt werden, die nur kurze Unterbrechungen der Beatmung vertragen. Das Stellar ist kein Lebenserhaltungssystem.

Wenn einer der folgenden Punkte auf Sie zutrifft, informieren Sie Ihren Arzt, bevor Sie dieses Gerät verwenden:

- Pneumothorax oder Pneumomediastinum
- Pathologisch niedriger Blutdruck, insbesondere in Verbindung mit intravaskulärer Volumendepletion
- Liquorausfluss, kürzliche Schädeloperation oder Trauma
- Schwere bullöse Lungenerkrankung
- Dehydrierung

Die Verwendung des Stellar Beatmungsgerätes oder der Pulsoximetrie (einschließlich XPOD) ist in einer MR-Umgebung kontraindiziert.

AutoEPAP¹ ist für den invasiven Gebrauch kontraindiziert.

Nebenwirkungen

Bei ungewöhnlichen Schmerzen in der Brust, starken Kopfschmerzen oder verstärkter Atemlosigkeit ist der behandelnde Arzt zu kontaktieren.

Folgende Nebenwirkungen können bei der nichtinvasiven Beatmung mit diesem Gerät auftreten:

- Trockenheit von Nase, Mund oder Hals
- Nasenbluten
- Völlegefühl
- Ohren- oder Nasennebenhöhlenbeschwerden
- Augenreizungen
- Hautausschläge.

¹ Diese Funktion ist nicht in allen Ländern verfügbar.

Das Stellar Beatmungsgerät im Überblick



Das Stellar Beatmungsgerät besteht aus folgenden Komponenten:

- Stellar Beatmungsgerät • Hypoallergener Luftfilter • Netzkabel • Tragetasche
- Beatmungsschlauch, 2 m • ResMed USB-Stick • Niedrigdruck-Sauerstoffanschluss.

Folgende optionale Komponenten sind kompatibel mit dem Stellar Beatmungsgerät:

- Beatmungsschlauch, 3 m • SlimLine™ Beatmungsschlauch • Durchsichtiger Beatmungsschlauch (Einwegprodukt) • H4i™ beheizbarer Atemluftbefeuchter • Antibakterieller Filter • Wärme-Feuchtigkeits-Austauschfilter (HME-Filter) • ResMed XPOD-Oximeter • Nonin™ Pulsoximetriesensoren • FiO_2 -Überwachungskit (externes Kabel, T-Stück-Adapter) • FiO_2 -Überwachungssensor • Stellar-Transporttasche • ResMed Leckageventil • Schlauchhülle • Stellar Gleichstromkonverter.



WARNUNG

Das Stellar Beatmungsgerät sollte nur mit von ResMed empfohlenen Beatmungsschläuchen und dem empfohlenem Zubehör verwendet werden. Das Anschließen von anderen Beatmungsschläuchen oder die Verwendung von anderem Zubehör kann zu Verletzungen bzw. Geräteschäden führen.

¹ Die Anschlussmöglichkeit des Fernalarms hängt vom Produktmodell ab.

ResMed bringt regelmäßig neue Produkte auf den Markt. Weitere Informationen finden Sie im Katalog für Beatmungszubehör auf unserer Website unter www.resmed.com.

Beatmungszugang

Sowohl Masken als auch Trachealkanülen können mit dem Stellar verwendet werden. Um den Beatmungszugang einzustellen, gehen Sie zum Menü *Einstellungen* und wählen *Klinische Einstellungen* und dann *Erweiterte Einstellungen*.

Informationen zur Verwendung der Masken finden Sie in den entsprechenden Gebrauchsanweisungen. Eine vollständige Liste der mit diesem Gerät kompatiblen Masken finden Sie in der Kompatibilitätsliste Maske/Gerät unter www.resmed.com auf der Seite **Produkte** unter **Service & Unterstützung**. Wenn Sie keinen Internetanschluss haben, wenden Sie sich bitte an Ihren ResMed-Vertreter.

Atemluftbefeuchtung

Ein Atemluftbefeuchter ist insbesondere bei Patienten zu empfehlen, die Probleme mit Trockenheit von Nase, Hals und Mund haben. Informationen zur Verwendung von Atemluftbefeuchtern für die:

- nicht-invasive Beatmung; siehe „Betrieb in der nicht-invasiven Verwendung“ auf Seite 4.
- invasive Beatmung; siehe „Betrieb in der invasiven Verwendung“ auf Seite 6.

Interner Akku



VORSICHT

Im Laufe der Zeit nimmt die Kapazität des internen Akkus ab. Dies hängt von der Nutzung und den Umgebungsbedingungen ab. Bei verschlechterter Akkukapazität könnte die Ladezustandsanzeige ungenau werden. Infolgedessen kann die Aktivierung von Batterie- und Systemalarmen beeinträchtigt sein. ResMed empfiehlt einen Test der verbleibenden Akkukapazität nach zwei Jahren. Das Testen und Auswechseln des internen Akkus ist einem autorisierten Service-Techniker vorbehalten.

Hinweis: Die Akkuladefzeit hängt von Ladezustand, Umgebungsbedingungen, Zustand und Alter des Akkus, den Einstellungen des Gerätes und Konfiguration des Patientenschlauchsystems ab.

Im Falle eines Stromausfalls wird das Gerät durch den internen Akku betrieben, wenn kein externer Akku an das Gerät angeschlossen ist. Der interne Akku kann den Betrieb unter normalen Umständen ca. zwei Stunden lang aufrecht erhalten (siehe „Technische Daten“ auf Seite 31). Der Betriebsstatus des Akkus wird oben auf dem LCD-Bildschirm angezeigt. Überprüfen Sie während des Betriebes des Gerätes mit dem internen Akku regelmäßig den Ladezustand und schließen Sie es rechtzeitig an die Netzversorgung oder einen externen Akku an. Zusätzlich wird der Alarm für die interne Akkuversorgung angezeigt. Drücken Sie die Alarmstumm Taste, um den Alarm zu deaktivieren.

Um den internen Akku erneut aufzuladen, schließen Sie das Gerät an die Netzversorgung an. Das vollständige Wiederaufladen des internen Akkus dauert bis zu drei Stunden. Die genaue Dauer hängt jedoch von den Umgebungsbedingungen sowie davon ab, ob das Gerät in Betrieb ist.

Wartung

Der interne Akku muss alle sechs Monate entladen und wieder aufgeladen werden.

- 1 Ziehen Sie das Netzkabel ab, während das Stellar Gerät eingeschaltet ist (Standby oder Betrieb), und lassen Sie das Gerät mit dem internen Akku laufen, bis ein Ladezustand von 50% erreicht ist.
- 2 Schließen Sie das Netzkabel wieder an das Stromnetz an. Der interne Akku wird vollständig aufgeladen.

Aufbewahrung

Wird das Gerät für längere Zeit aufbewahrt, sollte der Akku zu ca. 50% geladen sein, um die Haltbarkeit zu verlängern.

Hinweis: Sie sollten den Ladezustand alle sechs Monate prüfen. Laden Sie bei Bedarf den internen Akku wieder bis 50% auf.

ResMed USB-Stick

Das Gerät kann zusammen mit einem ResMed USB-Stick verwendet werden, um dem Arzt bei der Überwachung der Behandlung zu helfen bzw. Ihnen Updates zu Ihren Geräteeinstellungen bereitzustellen. Weitere Informationen siehe „Datenmanagement“ auf Seite 22.

Verwendung im Flugzeug

ResMed bestätigt, dass das Stellar in allen Phasen eines Fluges ohne vorheriges Testen und ohne Bewilligung durch die Fluggesellschaft benutzt werden kann. Siehe „Technische Daten“ auf Seite 31.

Mobiler Gebrauch

Die Stellar-Transporttasche ermöglicht eine mobile Verwendung des Stellar Beatmungsgerätes, z. B. in einem Rollstuhl. Nähere Informationen zur Einrichtung und richtigen Verwendung finden Sie in der Gebrauchsanweisung zur Stellar-Transporttasche. Verwenden Sie bei längerem mobilen Gebrauch die externe Stromversorgungseinheit ResMed Power Station II als zusätzliche Stromquelle. Bei der Verwendung von Sauerstoff mit der Stellar-Transporttasche bestehen Einschränkungen. Weitere Informationen erhalten Sie von Ihrem ResMed-Vertreter.

Fernalarm

Der Fernalarm kann für die Übertragung von akustischen und optischen Warnsignalen über eine direkte Kabelverbindung verwendet werden. Weitere Informationen zum Fernalarm finden Sie in der Gebrauchsanweisung des Fernalarms.

Betrieb in der nicht-invasiven Verwendung



WARNUNG

- Die Luftfilterabdeckung schützt das Gerät, falls versehentlich Flüssigkeit über das Gerät verschüttet wird. Vergewissern Sie sich stets, dass der Luftfilter und die Luftfilterabdeckung ordnungsgemäß angebracht sind.
- Vergewissern Sie sich, dass weder die Lufteinlässe auf der Geräterückseite und unter dem Gerät noch die Luftauslassöffnungen an der Maske blockiert sind. Wenn Sie das Gerät auf den Boden stellen, vergewissern Sie sich, dass der Aufstellungsort staubfrei ist und die Lufteinlässe nicht mit Bettzeug, Kleidung oder anderen Gegenständen blockiert werden können.
- Beatmungsschläuche dürfen nicht leitend und müssen antistatisch sein.
- Achten Sie darauf, dass keine langen Stücke von Schlauch oder Fingersensorkabel am Kopfende liegen. Sie könnten sich in der Nacht um Ihren Kopf oder Hals wickeln.



VORSICHT

- Stellen Sie das Gerät so auf, dass es nicht versehentlich heruntergestoßen werden bzw. dass niemand über das Netzkabel stolpern kann.
- Achten Sie darauf, dass der Bereich um das Gerät sauber und trocken ist.

Hinweise:

- ResMed empfiehlt die Verwendung des im Lieferumfang des Gerätes enthaltenen Netzkabels. Wenn ein Ersatzkabel notwendig ist, wenden Sie sich bitte an Ihr ResMed Service-Center.
- Stellen Sie das Gerät auf eine ebene Oberfläche neben dem Kopfende des Bettes auf.



- 1 Schließen Sie das Netzkabel an.
- 2 Stecken Sie das andere Ende des Netzkabels in die Steckdose.
- 3 Schließen Sie den beheizbaren H4i Atemluftbefeuchter an der Vorderseite des Stellar an.
Wenn der H4i nicht in Gebrauch ist und es empfohlen ist, befestigen Sie den antibakteriellen Filter fest auf dem Luftauslass des Gerätes (siehe „Anschließen eines antibakteriellen Filters“ auf Seite 11).
Hinweis: Bei der nicht-invasiven Verwendung können auch andere externe Atemluftbefeuchter eingesetzt werden. ResMed empfiehlt, ein Atemsystem (einschließlich antibakteriellem Filter, Beatmungsschlauch, externem Atemluftbefeuchter) mit einem Widerstand von maximal 2 cm H₂O bei 30 l/min, 5 cm H₂O bei 60 l/min und 16 cm H₂O bei 120 l/min zu verwenden.
- 4 Befestigen Sie ein Ende des Beatmungsschlauchs gut auf dem Luftauslass des H4i.
- 5 Schließen Sie das Maskensystem an das freie Ende des Beatmungsschlauches an.
- 6 Drücken Sie zum Einschalten den Hauptschalter auf der Rückseite des Geräts.
- 7 Wählen Sie den Beatmungszugang (wählen Sie das Menü *Einstellungen*, dann *Klinische Einstellungen* und dann *Erweiterte Einstellungen*).
- 8 Führen Sie den Schlauchtest durch (siehe „Menü „Einstellungen“: Optionen“ auf Seite 19).

Anschließen des H4i beheizbaren Atemluftbefeuchters für die nichtinvasive Verwendung

Ihr Arzt empfiehlt Ihnen möglicherweise die Verwendung des H4i beheizbaren Atemluftbefeuchters. Informationen zur Verwendung des H4i finden Sie in der Gebrauchsanweisung des H4i.



WARNUNG

- Der H4i Atemluftbefeuchter muss immer auf einer ebenen Fläche unterhalb des Benutzers aufgestellt werden, damit sich Maske und Schlauchsystem nicht mit Wasser füllen können.
- Stellen Sie vor dem Transport des Atemluftbefeuchters sicher, dass die Befeuchterkammer leer und völlig trocken ist.
- Der H4i beheizbare Atemluftbefeuchter ist nicht für den mobilen Gebrauch vorgesehen.
- Die Befeuchterkammer darf nicht überfüllt werden, da sonst während der Verwendung des Gerätes Wasser in das Schlauchsystem gelangen kann. Überprüfen Sie den Kreislauf regelmäßig auf Wasseransammlung. Wenn Wasser in den Kreislauf gelangt, entleeren Sie den Kreislauf und stellen Sie sicher, dass die Befeuchterkammer nicht überfüllt ist. Bei der Verwendung des H4i bei hohen Druckwerten (über 25 cm H₂O) kann eine Wasserfalle das Zurückfließen des Wassers in den Kreislauf verhindern.

- Um eine optimale Genauigkeit und Synchronisation zu erzielen, führen Sie den Schlauchtest bei einer Änderung der Schlauchsystemkonfiguration durch, insbesondere, wenn Komponenten mit hoher Impedanz angeschlossen oder entfernt werden (z.B. ein antibakterieller Filter, externer Luftbefeuchter, eine Wasserfalle, Maske mit Nasenpolster oder ein Beatmungsschlauch). Siehe „Menü „Einstellungen“: Optionen“ auf Seite 19.



VORSICHT

Prüfen Sie das Schlauchsystem auf Kondensation. Verwenden Sie eine Wasserfalle oder eine Schlauchhülle, wenn die Befeuchtung eine Kondensation im Schlauch verursacht.

Hinweise:

- *Ein Atemluftbefeuchter erhöht den Widerstand im Schlauchsystem und kann sich auf den inspiratorischen und expiratorischen Trigger, die Genauigkeit der Anzeige und den zugeführten Druck auswirken. Führen Sie daher den Schlauchtest durch (siehe „Menü „Einstellungen“: Optionen“ auf Seite 19). Das Gerät passt den Luftwiderstand entsprechend an.*
- *Ist das Gerät nicht an das Stromnetz angeschlossen, kann der H4i nicht zum Erwärmen benutzt werden.*

Betrieb in der invasiven Verwendung

Wenn das Stellar invasiv verwendet wird, muss ein Leckageventil von ResMed bzw. ein Tracheostomieschlauch ohne Cuff oder mit deflatiertem Cuff mit dem Leckageanschluss von ResMed (24976) verwendet werden.

AutoEPAP ist für den invasiven Gebrauch kontraindiziert.



WARNUNG

- Vergewissern Sie sich, dass weder die Lufteinlässe auf der Geräterückseite und unter dem Gerät noch die Luftauslassöffnungen an der Maske bzw. am ResMed Leckageventil blockiert sind. Wenn Sie das Gerät auf den Boden stellen, vergewissern Sie sich, dass der Aufstellungsort staubfrei ist und die Lufteinlässe nicht mit Bettzeug, Kleidung oder anderen Gegenständen blockiert werden können.
- Wenn Sie einen Wärme-Feuchtigkeits-Austauschfilter (HME-Filter) verwenden, muss dieser wie in der zugehörigen Gebrauchsanweisung angegeben regelmäßig gewechselt werden.
- Der H4i Atemluftbefeuchter ist nicht für den invasiven Gebrauch geeignet. Empfohlen wird ein für den Gebrauch bei invasiver Beatmung zugelassener externer Atemluftbefeuchter gemäß EN ISO 8185 mit einer absoluten Feuchte > 33 mg/l.
- Um eine optimale Genauigkeit und Synchronisation zu erzielen, führen Sie den Schlauchtest bei Verwendung eines neuen Schlauchsystems oder bei einer Änderung der Schlauchsystemkonfiguration durch, insbesondere, wenn Komponenten mit hoher Impedanz angeschlossen oder entfernt werden (z.B. antibakterieller Filter, externer Atemluftbefeuchter, Wasserfalle oder andersartiger Beatmungsschlauch). Schließen Sie den Beatmungszugang erst an, nachdem der Schlauchtest durchgeführt wurde. Zu den Beatmungszugängen gehören sämtliche Komponenten, die nach dem ResMed Leckageventil platziert werden (z.B. HME-Filter, Tubusverlängerung, Trachealkanüle). Siehe „Menü „Einstellungen“: Optionen“ auf Seite 19.



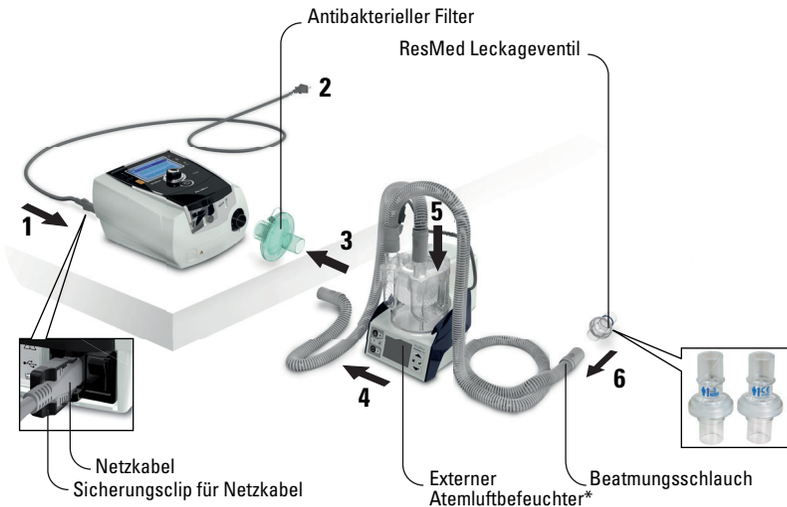
VORSICHT

Wenn ein Atemluftbefeuchter eingesetzt wird, muss das Beatmungssystem regelmäßig auf Wasseransammlungen überprüft werden.

Hinweise:

Wenn „Beat. Zugang“ auf „**Invasiv**“ eingestellt wird, wird der Alarm „Maske o. Luftauslass“ automatisch eingeschaltet, um den Benutzer darauf aufmerksam zu machen, dass das ResMed Leckageventil keine Luftauslassöffnungen hat oder diese blockiert sind.

Wenn „Beat. Zugang“ auf „**Invasiv**“ eingestellt wird, muss AutoEPAP abgeschaltet werden.



- 1 Schließen Sie das Netzkabel an.
- 2 Stecken Sie das andere Ende des Netzkabels in die Steckdose.
- 3 Schließen Sie den antibakteriellen Filter fest an die Luftauslassöffnung des Gerätes an.
- 4 Schließen Sie den externen Atemluftbefeuchter an die andere Seite des antibakteriellen Filters an.
*Wenn kein externer Atemluftbefeuchter verwendet wird, kann der HME-Filter an das ResMed Leckageventil angeschlossen werden (bei Schritt 10).
- 5 Schließen Sie den Beatmungsschlauch an den externen Atemluftbefeuchter an.
- 6 Schließen Sie das ResMed Leckageventil an den Beatmungsschlauch an. Richten Sie das ResMed Leckageventil so aus, dass die Luft aus den Auslassöffnungen nicht direkt auf die Brust des Patienten strömt.

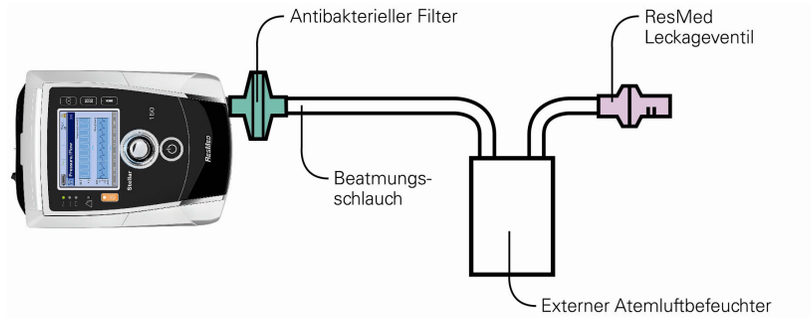


WARNUNG

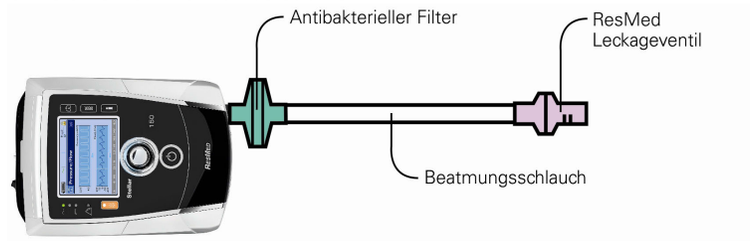
Setzen Sie das ResMed Leckageventil stets so in das Schlauchsystem ein, dass die Pfeile und das Symbol  in Richtung des Luftstroms vom Stellar Gerät zum Patienten zeigen.

- 7 Drücken Sie zum Einschalten den Hauptschalter auf der Rückseite des Geräts.
- 8 Wählen Sie den Beatmungszugang **Invasiv** (wählen Sie das Menü *Einstellungen*, dann *Klinische Einstellungen* und dann *Erweiterte Einstellungen*).
- 9 Führen Sie den Schlauchtest gemäß den nachfolgend abgebildeten Einstellungen durch (siehe „Menü „Einstellungen“: Optionen“ auf Seite 19).

Mit externem Atemluftbefeuchter



Ohne externen Atemluftbefeuchter



- 10** Wenn kein externer Atemluftbefeuchter benutzt wird, können Sie den HME-Filter an der Patientenseite des ResMed Leckageventils anschließen.
- 11** Schließen Sie die Tubusverlängerung an.



** Das ResMed Leckageventil bzw. der HME-Filter kann an ein standardisiertes Tracheostomie-Interface angeschlossen werden, einschließlich der Verbinderteile wie der Tubusverlängerung. Die Tubusverlängerung und der externe Luftbefeuchter gehören nicht zu den ResMed-Komponenten.

Erstmalige Verwendung des Stellar Beatmungsgeräts

Wird das Stellar Beatmungsgerät zum ersten Mal verwendet, stellen Sie sicher, dass alle Komponenten funktionstüchtig sind, und führen Sie einen Funktionstest durch (siehe „Durchführen eines Funktionstests“ auf Seite 14). Bei Einstellung eines neuen Patienten sollten auch die Alarme vom Arzt geprüft werden (siehe Klinisches Handbuch).

Verwendung anderer optionaler Zubehörteile Anschließen eines Pulsoximeters



Ihr Arzt empfiehlt Ihnen möglicherweise die Verwendung eines Pulsoximeters.

Kontraindikation

Das Pulsoximeter entspricht nicht der Anforderung an Defibrillationssicherheit der IEC 60601-1: 1990, Klausel 17.h.

- 1 Schließen Sie den Stecker des Fingersensors an den Stecker des Pulsoximeters an.
- 2 Schließen Sie den Stecker des Pulsoximeters hinten am Gerät an.
Um die Oximetriewerte anzuzeigen, gehen Sie im Menü *Überwachung* zur Seite *Monitoring*.

Zusätzliche Sauerstoffgabe

Ihr Arzt hat möglicherweise Sauerstoff verschrieben.

Hinweis: Es können maximal 30 l/min zusätzlich verabreicht werden.



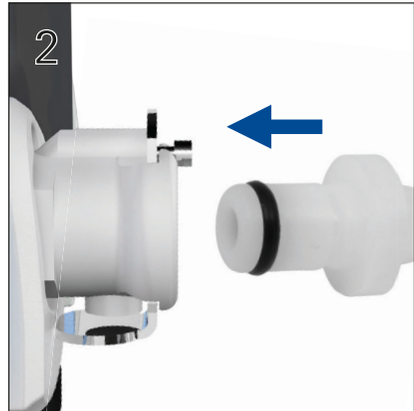
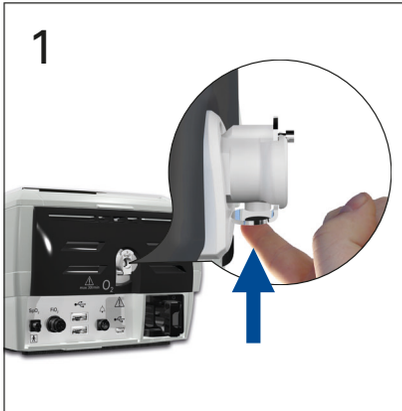
WARNUNG

- Wenn das Gerät außer Betrieb ist, muss die Sauerstoffzufuhr abgeschaltet werden, so dass sich ungenutzter Sauerstoff nicht im Gehäuse des Gerätes ansammelt, wo er eine Feuergefahr darstellen könnte.
- Verwenden Sie ausschließlich zertifizierte, saubere Sauerstoffquellen.
- ResMed empfiehlt dringend, die Sauerstoffzufuhr an den Sauerstoffeinlass auf der Rückseite des Stellar-Gerätes anzuschließen. Die Einleitung von Sauerstoff an anderen Stellen, d.h. über einen Seitenanschluss in das Schlauchsystem oder an der Maske, kann potenziell den Trigger und die Genauigkeit der Behandlung/Überwachung sowie der Alarme (z.B. Alarm für starke Leckage, Alarm für Maske ohne Luftauslass) beeinträchtigen. Bei einer derartigen Verwendung muss der Therapie- und Alarmbetrieb nach jeder Einstellung der Sauerstoffzufuhr verifiziert werden.
- Sauerstoff erhöht das Brandrisiko. Rauchen und offenes Feuer während der Verwendung von Sauerstoff müssen daher unbedingt vermieden werden. Die Sauerstoffzufuhr darf nur in gut durchlüfteten Räumen erfolgen.

- Das Schlauchsystem und die Sauerstoffquelle müssen mindestens 2 m von allen Zündquellen (z.B. elektrischen Geräten) entfernt sein.
- Sauerstoff darf nicht verwendet werden, wenn das Gerät in der Transporttasche betrieben wird.

Zusätzlichen Sauerstoff hinzufügen

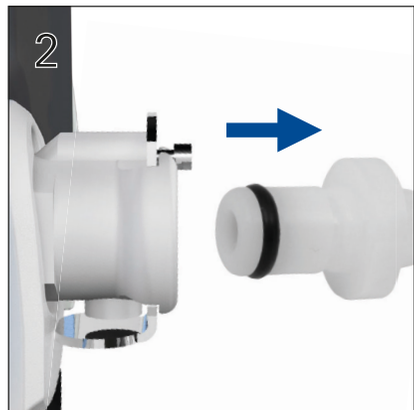
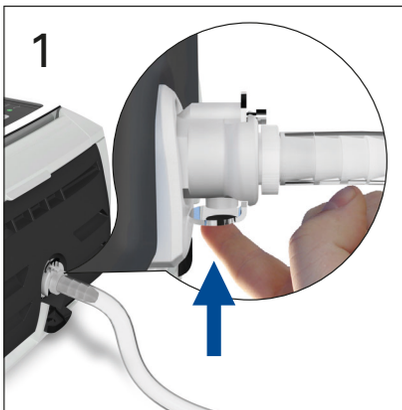
- 1 Entriegeln Sie den Niedrigfluss-Sauerstoffeingang auf der Rückseite des Geräts, indem Sie die Verriegelungsfeder nach oben drücken.
- 2 Stecken Sie den Sauerstoffadapter zusammen mit dem Sauerstoffschlauch in die Sauerstoffanschlussbuchse. Der Sauerstoffadapter rastet automatisch ein.
- 3 Schließen Sie das andere Ende des Sauerstoffschlauchs an die Sauerstoffquelle an.
- 4 Starten Sie die Beatmung.
- 5 Schalten Sie die Sauerstoffquelle an und stellen Sie die gewünschte Durchflussrate ein.



Zusätzlichen Sauerstoff abtrennen

Bevor Sie den zusätzlichen Sauerstoff vom Gerät abtrennen, stellen Sie sicher, dass die Sauerstoffzufuhr abgeschaltet wurde.

- 1 Entriegeln Sie den Niedrigfluss-Sauerstoffeingang auf der Rückseite des Geräts, indem Sie die Verriegelungsfeder nach oben drücken.
- 2 Entfernen Sie den Sauerstoffadapter mit dem Schlauch von der Sauerstoffanschlussbuchse.



Verwendung des FiO₂-Überwachungssensors

Ihr Arzt empfiehlt Ihnen möglicherweise die Verwendung des FiO₂-Überwachungssensors.



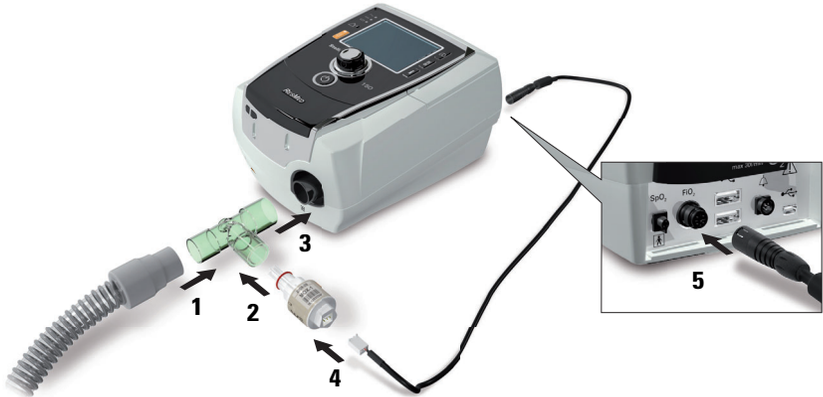
VORSICHT

Verwenden Sie den FiO₂-Überwachungssensor nicht mit dem H4i Atemluftbefeuchter.

Vorbereitung zum Gebrauch eines neuen Sensors

- 1 Vor Gebrauch lassen Sie den FiO₂-Überwachungssensor 15 Minuten lang offen liegen.
- 2 Schließen Sie einen neuen FiO₂-Überwachungssensor an (wie unten abgebildet).
- 3 Führen Sie die Sensorkalibrierung durch (siehe Menü „Einstellungen“ auf Seite 19).

Hinweis: Der FiO₂-Überwachungssensor muss alle 12 Monate ausgewechselt werden.



Anschließen eines Sensors

- 1 Schließen Sie den Beatmungsschlauch an den T-Stück-Adapter an.
- 2 Schließen Sie den FiO₂-Überwachungssensor an den T-Stück-Adapter an.
- 3 Schließen Sie den Adapter an die Luftauslassöffnung des Gerätes an.
- 4 Schließen Sie ein Ende des Kabels an den FiO₂-Überwachungssensor an.
- 5 Schließen Sie das andere Ende des Kabels an der Rückseite des Beatmungsgerätes an.
- 6 Beginnen Sie mit der Kalibrierung (siehe „Menü „Einstellungen“: Optionen“ auf Seite 19). Sie sollten diesen Vorgang entsprechend den Empfehlungen Ihres Arztes regelmäßig wiederholen.

Anschließen eines antibakteriellen Filters

Ihr Arzt empfiehlt Ihnen möglicherweise die Verwendung eines antibakteriellen Filters. Ein antibakterieller Filter—Produktcode 24966—kann separat von ResMed erworben werden. Stellen Sie regelmäßig sicher, dass kein Wasser oder andere Verunreinigungen in den Filter eingedrungen sind. Der Filter muss den Angaben des Herstellers entsprechend ausgewechselt werden.

Hinweis: ResMed empfiehlt die Verwendung eines Filters mit niedriger Impedanz (weniger als 2 cm H₂O bei 60 l/min, z.B. Filter PALL BB 50).



WARNUNG

Der antibakterielle Filter (Produktcode 24966) darf nicht mit dem H4i verwendet werden.



- 1 Schließen Sie den antibakteriellen Filter an der Luftauslassöffnung des Gerätes an.
- 2 Schließen Sie den Beatmungsschlauch auf der anderen Seite des Filters an.
- 3 Schließen Sie das Maskensystem an das freie Ende des Beatmungsschlauches an.
- 4 Führen Sie die Schlauchtestfunktion durch (siehe „Menü „Einstellungen“: Optionen“ auf Seite 19). Wählen Sie *Optionen* im Menü *Einstellungen*. Dies ermöglicht es dem Gerät die durch den Filter verursachte Impedanz zu kompensieren.

Das Stellar Beatmungsgerät – Grundlagen

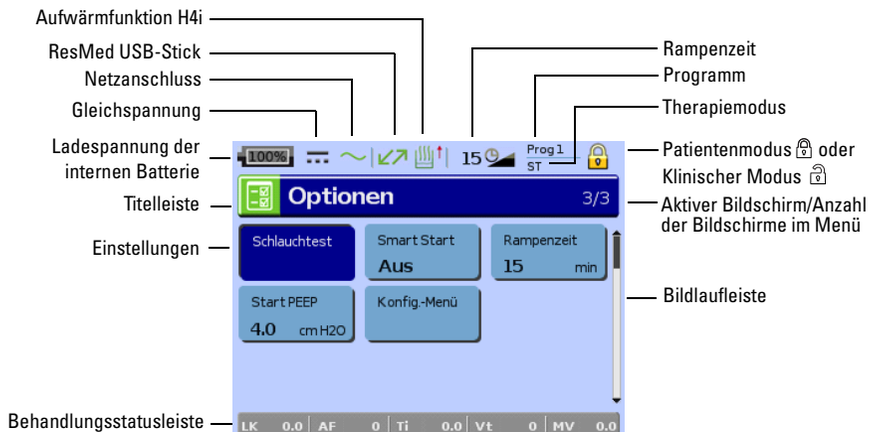
Die Bedienoberfläche



Taste	Funktion
Start/Stop 	Startet und stoppt die Behandlung.
Alarm stumm 	<ul style="list-style-type: none"> Während der Behandlung: Drücken Sie diese Taste einmal, um Alarmsignale stumm zu schalten. Drücken Sie sie ein zweites Mal, um die Alarmer zu reaktivieren. Sollte das Problem weiter bestehen, ertönt der Alarm nach zwei Minuten wieder. Siehe „Umgang mit Alarmen“ auf Seite 16. Im Bereitschaftsmodus: Startet den Alarm-LED- und Alarmsummertest, wenn sie mindestens drei Sekunden lang gedrückt wird.
Menütasten 	Drücken Sie die entsprechende Menütaste (Überwachung, Einstellungen, Info), um eines der Menüs auszuwählen und es durchzublätern.
BedienController 	Durch Drehen der Taste können Sie durch das Menü scrollen und Einstellungen ändern. Durch Drücken der Taste können Sie ein Menü aufrufen oder Ihre Auswahl bestätigen.

LCD-Anzeige

Die LCD-Anzeige zeigt die Menüs, Behandlungsbildschirme und den Alarmstatus an. Die Werte auf dieser Bildschirmabbildung sowie auf anderen Bildschirmabbildungen in dieser Gebrauchsanweisung stellen nur Beispiele dar.



Behandlungsbeginn

Durchführen eines Funktionstests

Überprüfen Sie vor jedem Behandlungsbeginn, ob Ihr Gerät ordnungsgemäß funktioniert. Bei Problemen siehe „Fehlersuche“ auf Seite 25. Ziehen Sie für die Fehlersuche auch die anderen bereitgestellten Gebrauchsanweisungen zurate.

1 Schalten Sie das Gerät durch Drücken des Hauptschalters auf der Rückseite aus.

2 Überprüfen Sie den Zustand von Gerät und Zubehör.

Überprüfen Sie das Gerät und das gesamte bereitgestellte Zubehör. Wenn das System sichtlich beschädigt ist, darf es nicht verwendet werden.

3 Überprüfen Sie die Schlauchsystemkonfiguration.

Stellen Sie sicher, dass das System (Gerät und Zubehör) gemäß den Anweisungen in dieser Gebrauchsanweisung aufgebaut ist und das alle Komponenten sicher angeschlossen sind.

4 Schalten Sie das Gerät ein und testen Sie die Alarmsignale.

Schalten Sie das Gerät durch einmaliges Drücken des Hauptschalters  auf der Rückseite ein. Überprüfen Sie, ob der Alarmtestton ertönt und die LEDs (optische Anzeigen) für das Alarmsignal und die Alarmstummmtaste aufblinken. Das Gerät ist betriebsbereit, wenn der Bildschirm *Beatmungsdaten* angezeigt wird. Erscheint auf der Anzeige der Bildschirm *Erinnerung*, befolgen Sie die Anweisungen und drücken Sie dann , damit der Bildschirm *Beatmungsdaten* angezeigt wird.

5 Überprüfen Sie den Akku.

Trennen Sie das Gerät von der Netzversorgung und (falls in Betrieb) vom externen Akku und stellen Sie somit das Gerät auf Betrieb mit internem Akku um. Stellen Sie sicher, dass der Akkuversorgungsalarm angezeigt wird und dass die Akku-LED aufleuchtet.

Hinweis: Wenn der Ladezustand des internen Akkus zu niedrig ist oder der Akku leer ist, ertönt ein Alarm. Weitere Informationen dazu finden Sie im Abschnitt zur Fehlersuche für Alarmer auf Seite 25.

Schließen Sie den externen Akku erneut an (falls in Betrieb) und vergewissern Sie sich, dass die LED für die externe Stromversorgung leuchtet. Der Alarm für die externe Gleichstromversorgung wird angezeigt und die Alarm-LED leuchtet.

Schließen Sie das Gerät wieder an die Netzversorgung an.

6 Überprüfen Sie den H4i beheizbaren Atemluftbefeuchter (falls in Betrieb).

Vergewissern Sie sich, dass im Bildschirm *Beatmungsdaten* die Aufwärmfunktion angezeigt wird. Starten Sie die Aufwärmfunktion. Vergewissern Sie sich, dass das Aufwärmssymbol für den Atemluftbefeuchter oben auf dem Bildschirm angezeigt wird.



Sie können vor Behandlungsbeginn das Wasser im Atemluftbefeuchter mithilfe der Aufwärmfunktion aufwärmen. Der Atemluftbefeuchter wird nach dem Einschalten des Gerätes automatisch erkannt. Der Bildschirm *Beatmungsdaten* gibt Ihnen die Option, mit dem Aufwärmen des Atemluftbefeuchters zu beginnen. Während des Aufwärmens des Atemluftbefeuchters wird das entsprechende Symbol oben auf dem LCD-Bildschirm angezeigt.

Weitere Informationen finden Sie in der Gebrauchsanweisung des H4i Atemluftbefeuchters.

Hinweis: Die H4i-Aufwärmfunktion kann nur benutzt werden, wenn das Gerät an das Stromnetz angeschlossen ist.

7 Überprüfen Sie den FiO₂-Überwachungssensor (falls in Betrieb).

Starten Sie die FiO₂-Sensorkalibrierung. Wählen Sie das Menü *Einstellungen* und dann *Optionen* (siehe „Menü „Einstellungen“: Optionen“ auf Seite 19). Befolgen Sie die Anweisungen auf dem Bildschirm.

8 Überprüfen Sie das Pulsoximeter (falls in Betrieb).

Schließen Sie die Zubehörteile entsprechend den Anweisungen an (siehe „Anschließen eines Pulsoximeters“ auf Seite 9). Wechseln Sie vom Menü *Überwachung* zum Bildschirm *Monitoring*. Vergewissern Sie sich, dass die Werte für SpO₂ und die Herzfrequenz angezeigt werden.

9 Überprüfen Sie den Sauerstoffanschluss (falls in Betrieb).

Schließen Sie die Zubehörteile entsprechend den Anweisungen an (siehe „Zusätzliche Sauerstoffgabe“ auf Seite 9).

Behandlungsbeginn



VORSICHT

Der Klinische Modus  ist nur für Ärzte bestimmt. Wenn das Gerät im Klinischen Modus läuft, drücken Sie den Hauptschalter  an der Rückseite, um das Gerät erneut im Patientenmodus zu starten .

- 1 Passen Sie Ihren Beatmungszugang (Maske oder Tubusverlängerung) entsprechend den Anweisungen in der Gebrauchsanweisung an.
- 2 Legen Sie sich hin und legen Sie den Beatmungsschlauch so aus, dass Sie beim Schlafen nicht in Ihrer Bewegungsfreiheit gestört werden, bzw. so, dass der Komfort in Ihrem Rollstuhl nicht eingeschränkt wird.
- 3 Drücken Sie , um die Behandlung zu starten, **bzw.** atmen Sie bei aktivierter SmartStart/Stop-Funktion einfach in den Beatmungszugang.

Stoppen der Behandlung

Die Behandlung kann jederzeit durch Abnehmen des Beatmungszugangs und Drücken von , wodurch die Luftzufuhr unterbrochen wird, **bzw.** bei aktivierter SmartStart/Stop-Funktion einfach durch Abnehmen des Beatmungszugangs automatisch gestoppt werden.

Hinweise:

- *SmartStop funktioniert möglicherweise nicht, wenn **Full Face** oder **Invasiv** als Beatmungszugang gewählt wird; der Alarm starke Leckage oder der Alarm MV tief aktiviert ist; „Behandlungsstopp bestätigen“ aktiviert ist.*
- *Wenn das Gerät gestoppt wird und sich im Bereitschaftsmodus befindet, stellt das Beatmungsgerät mit integriertem Atemluftbefeuchter weiterhin einen leichten Luftstrom bereit, um das Abkühlen der Heizplatte zu unterstützen.*
- *Masken mit hohem Widerstand (z.B. Pädiatrie-Masken) können den Betrieb der SmartStop-Funktion einschränken.*
- *Bei Gebrauch von Sauerstoff drehen Sie diesen ab, bevor die Behandlung gestoppt wird.*

Ausschalten des Gerätes

- 1 Therapie stoppen.
- 2 Drücken Sie den Hauptschalter  auf der Rückseite des Gerätes einmal und befolgen Sie die Anweisungen auf der Anzeige.

Hinweis: Um das Gerät vom Stromnetz zu trennen, ziehen Sie den Netzstecker aus der Steckdose.

Umgang mit Alarmen



WARNUNG

- Dieses Gerät ist nicht zur Überwachung der Vitalfunktionen bestimmt. Wenn die Vitalfunktionen überwacht werden müssen, ist ein separates Gerät dafür zu verwenden.
- Bei der Einstellung der Alarmlautstärke muss sichergestellt werden, dass der Alarm trotz möglicher Umgebungsgeräusche gut hörbar ist, einschließlich in lauten Umgebungen und in Mobility Bags.

Dieses Beatmungsgerät verfügt über Alarmsignale, die Sie auf Veränderungen hinweisen, die Ihre Behandlung beeinflussen.



Alarmlautstärken werden am oberen Bildschirmrand angezeigt. Alarme mit hoher Priorität erscheinen in **rot**, Alarme mit mittlerer Priorität in **gelb** und Alarme mit niedriger Priorität erscheinen **hellblau**. Die Alarm-LED leuchtet während eines Alarms mit hoher Priorität **rot** auf und bei Alarmen mit mittlerer und niedriger Priorität **gelb**.

Die Alarmlautstärke kann auf Niedrig, Mittel oder Hoch eingestellt werden. Wählen Sie *Alarmlautstärke* im Menü *Einstellungen*. Nach der Bestätigung des eingestellten Wertes ertönt der Alarm und die Alarm-LED leuchtet auf.

Zu den Alarmlautstärken siehe „Menü „Einstellungen“: Alarmlautstärke“ auf Seite 19.

Ein Alarm kann durch einmaliges Drücken von stummgeschaltet werden. Durch erneutes Drücken der Alarmstummstaste wird der Alarm wieder aktiviert. Wenn der Alarm stumm geschaltet ist, leuchtet die LED der Alarmstummstaste ununterbrochen. Im Falle eines Alarms mit hoher oder mittlerer Priorität ertönt der Alarm erneut nach zwei Minuten, falls das Problem nicht behoben wurde. Aktive Alarme mit niedriger Priorität werden permanent auf stumm geschaltet, und der Alarm für Verwendung des internen Akkus wird deaktiviert, bis die Alarmbedingungen wieder erfüllt sind.

Einrichtungsoptionen für die Behandlung

Einstellen der Rampe



Die Rampenzeit ist eine Funktion, die von Ihrem Arzt aktiviert werden kann, indem er die maximale Rampenzeit einstellt. Die Rampenzeit ermöglicht einen besonders angenehmen Therapiestart. Sie beschreibt den Zeitraum, in dem der Druck von einem niedrigen Anfangsdruck auf den Behandlungsdruck ansteigt. Siehe „Menü „Einstellungen“: Optionen“ auf Seite 19.

Programme



Um Ihnen mehrere Therapiearten zu ermöglichen, kann Ihr Arzt Programme konfigurieren. Ihr Arzt kann zum Beispiel Programme für den Gebrauch während der Nacht gegenüber des Tags oder für den Gebrauch bei Mobilität oder für die Physiotherapie einstellen.

Die verschiedenen, auf den Patienten zutreffenden Schlauchsystemkonfigurationen (Schlauchtestergebnisse) sowie Therapie- und Alarmeinstellungen werden in den Programmen gespeichert.

Das Stellar Beatmungsgerät wird mit einem aktiven Programm geliefert. Ihr Arzt kann zwei Programme konfigurieren. Falls Ihr Arzt beide

Programme eingestellt hat (Auswahl „zwei“), können Sie auf dem Bildschirm „Beatmungsdaten“ auswählen, welches Programm nach Beenden der Behandlung verwendet werden soll. Wird nur ein Programm ausgewählt, wird die Option nicht angezeigt

Hinweis: Jedes Programm behält seine Schlauchsystemkonfiguration bei. Stellen Sie beim Umschalten von einem Programm auf das andere sicher, dass Sie das richtige Schlauchsystem (Beatmungssystem) verwenden, das für dieses Programm (während des Schlauchtests) gespeichert wurde. Falls mehrere Programme eingestellt wurden, befolgen Sie die Anweisungen Ihres Arztes dahingehend, wann und wie das jeweilige Programm verwendet werden soll.

Drucksenkung

Falls Sie Schwierigkeiten bei der Beendigung der Beatmung haben, können Sie die Funktion „Drucksenkung“ verwenden. Diese Funktion senkt den Therapiedruck im Laufe von fünf Minuten auf Start EPAP/PEEP. Die Therapie wird nach 5 Minuten angehalten. Sie können die Funktion „Drucksenkung“ aktivieren, sofern diese von Ihrem Arzt im Menü „Optionen“ ausgewählt wurde.

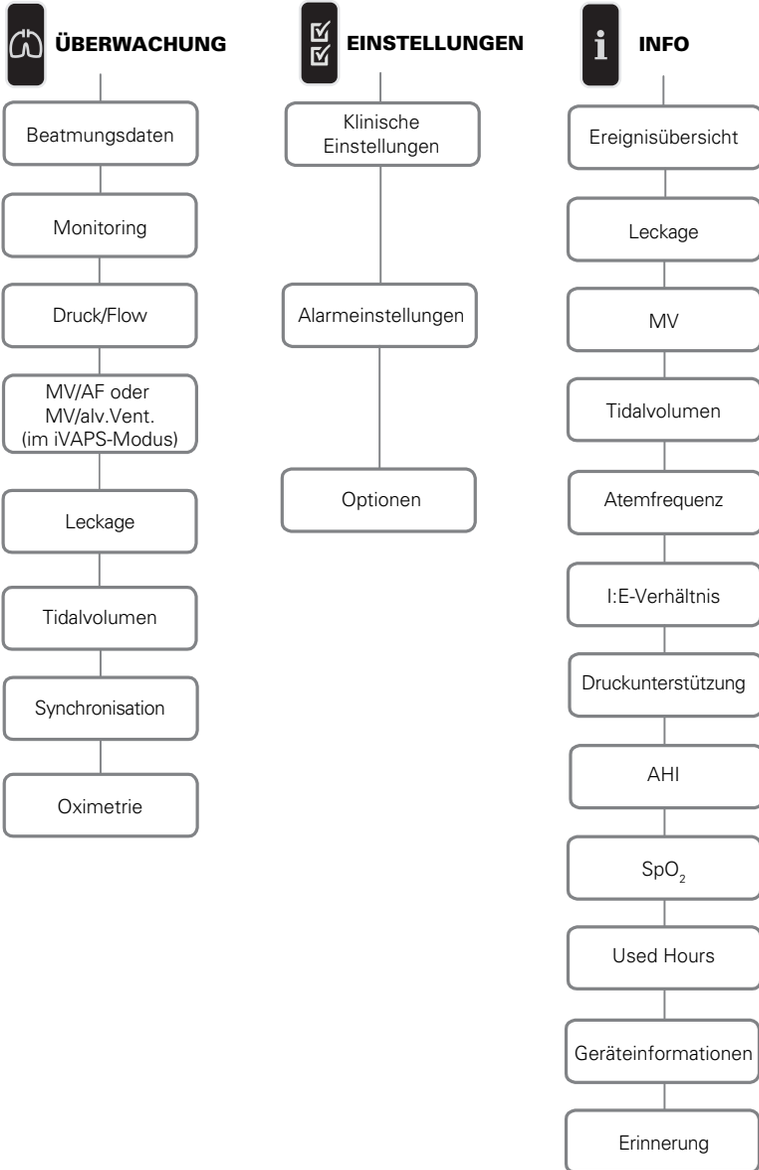


Hinweise:

- Die Therapie kann jederzeit durch Drücken der Start/Stop-Taste unterbrochen werden, auch während der Drucksenkungs-Phase.
- Während der Drucksenkungs-Phase ist der Alarm Druck tief nicht aktiv.
- Diese Funktion ist nicht in allen Ländern verfügbar.

Verwendung der Menüs

Das Beatmungsgerät verfügt über drei Menüs (*Überwachung, Einstellungen, Info*), auf die Sie mit den entsprechenden Tasten auf der rechten Seite der LCD-Anzeige Zugriff haben. In jedem Menü gibt es Bildschirme, die Einstellungen sowie Geräte- bzw. Therapieinformationen anzeigen.



Hinweis: Der iVAPS-Modus steht nur bei Stellar 130/150 zur Verfügung.

Menü „Einstellungen“

Menü „Einstellungen“: Klinische Einstellungen (Beatmungszugang)

- 1 Drücken Sie auf , um den Bildschirm *Klinische Einstellungen* aufzurufen.
- 2 Scrollen Sie mit dem BedienController  durch das Menü und stellen Sie den *Beatmungszugang* im Bildschirm *Erweiterte Einstellungen* ein.



Optionen für den Beatmungszugang: Nasal, NasUltra, NasPolst, Full Face, Invasiv, KindMask.

Hinweis: Ist der Beatmungszugang auf *Invasiv* oder *Full Face* eingestellt, wird der Alarm für Maske ohne Luftauslass automatisch aktiviert.

Eine vollständige Liste der mit diesem Gerät kompatiblen Masken finden Sie in der Kompatibilitätsliste Maske/Gerät unter www.resmed.com auf der Seite **Produkte** unter **Service & Unterstützung**. Wenn Sie keinen Internetanschluss haben, wenden Sie sich bitte an Ihren ResMed-Vertreter.

Menü „Einstellungen“: Alarmeinstellungen (Alarmlautstärke)

- 1 Drücken Sie auf , um den Bildschirm *Alarmeinstellungen* aufzurufen.
- 2 Scrollen Sie mit dem BedienController  durch das Menü und stellen Sie die *Alarmlautstärke* auf Niedrig, Mittel oder Hoch ein.



Menü „Einstellungen“: Optionen

- 1 Drücken Sie auf , um den Bildschirm *Optionen* aufzurufen.
- 2 Scrollen Sie mit dem BedienController  durch das Menü und ändern Sie die Parameter (siehe Beschreibungen in der nachstehenden Tabelle).



Parameter	Beschreibung
Schlauchtest	<p>Das Gerät ist dem Schlauchsystem entsprechend kalibriert.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Stellen Sie vor der Durchführung des Schlauchtests sicher, dass die Therapie ausgeschaltet wurde. 2. Die Sauerstoffzufuhr, falls in Gebrauch, ausschalten. 3. Wählen Sie den Beatmungszugang. 4. Schließen Sie das Schlauchsystem einschließlich Zubehörteile und Beatmungszugang an. <p>Hinweis: Schließen Sie bei der Durchführung des Schlauchtests für den invasiven Gebrauch keine Tubusverlängerung, keine Trachealkanüle und keinen HME-Filter an (siehe „Betrieb in der invasiven Verwendung“ auf Seite 6).</p> <ol style="list-style-type: none"> 5. Lassen Sie das Schlauchsystem unblockiert und offen. 6. Drücken Sie , um den Schlauchtest durchzuführen. 7. Warten Sie, bis das Gerät den automatischen Test durchgeführt hat (<30 s). Die Ergebnisse werden angezeigt, wenn der Test abgeschlossen ist. Wenn der Schlauchtest erfolgreich abgeschlossen wurde, wird  angezeigt. Falls nicht, wird  angezeigt (siehe „Fehlersuche“ auf Seite 25).
FiO ₂ -Sensor-Kalibrierung	<p>Das Beatmungsgerät startet die Kalibrierung des FiO₂-Überwachungssensors, um die Sauerstoffkonzentration der einzuatmenden Luft zu messen.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Drücken Sie , um die FiO₂-Sensorkalibrierung zu starten. 2. Warten Sie, bis das Gerät die Kalibrierung durchgeführt hat. <p>Die Ergebnisse werden angezeigt, wenn der Test abgeschlossen ist.</p> <p>Hinweis: Schalten Sie die Sauerstoffzufuhr aus.</p>
Rampenzeit	<p>Falls der Arzt die maximale Rampenzeit eingestellt hat, können Sie einen beliebigen Wert bis zu dieser Zeit wählen.</p> <p>Optionen: 0 min-Max Rampenzeit (max. 45 Minuten, 5-Minuten-Schritte)</p>

Menü „Einstellungen“: Konfigurationsmenü

Parameter	Beschreibung
Sprache	<p>Stellt die Sprache der Anzeige ein.</p> <p>Optionen: Je nach regionaler Konfiguration</p>
Helligkeit	<p>Stellt die Helligkeit der LCD-Hintergrundbeleuchtung ein.</p> <p>Optionen: 20-100%, 10%-Schritte</p>
Hintergrundbeleuchtung	<p>Aktiviert die LCD und die Hintergrundbeleuchtung des Tastenfelds. Wenn die Einstellung AUTO ausgewählt wurde, schaltet sich die Hintergrundbeleuchtung fünf Minuten nach dem letzten Vorgang automatisch aus und erst dann wieder ein, wenn erneut eine Schaltfläche bedient wird bzw. ein Alarm ausgelöst wird.</p> <p>Optionen: Ein, Auto</p>
Zeitformat	<p>Stellt das Zeitformat ein.</p> <p>Optionen: 24 Std., 12 Std.</p>
Datumsformat	<p>Stellt das Datumsformat ein.</p> <p>Optionen: TT/MM/JJJJ, MM/TT/JJJJ</p>
Um zum Bildschirm Optionen zurückzukehren, drücken Sie die Zurück-Taste 	

Info-Menü

Ereignisübersicht



Die Ereignisübersicht besteht aus Zusammenfassungen der folgenden drei Ereignisarten: Änderungen der Einstellungen, Alarme und Systemereignisse (z.B. Verbindung mit ResMed USB-Stick). Es gibt bis zu 200 Ereignisse für jeden Typ, die in chronologischer Reihenfolge angezeigt werden, wobei das neueste Ereignis standardmäßig ganz oben erscheint.

Hinweis: Wenn die Kapazität von 200 protokollierten Ereignissen ausgeschöpft wurde, wird der älteste Protokolldatensatz überschrieben.

Nutzungsstunden



Die Nutzungsstunden der letzten sieben Behandlungstage werden in einem Balkendiagramm angezeigt und können mit Daten für die letzten 365 Tage verglichen werden.

Geräteinformationen

100% Prog 1 ST

Geräteinformationen 11/12

Gerätename	STELLAR 150
SN des Gerätes	20101001414
Gerätenummer	728
Softwareversion	SX483-0250
VSN	10915
Datensystemversion	FS000-1204
Artikelnummer	24141

Auf diesem Bildschirm werden die Seriennummer (als Geräte-SN), die Gerätenummer, die Softwareversion und andere Komponentenversionen angezeigt. Daten auf diesem Bildschirm können zur Wartung oder im Rahmen der Problemlösung durch einen Techniker abgefragt werden.

Erinnerungsmeldungen

100% Prog 1 ST

Erinnerung 12/12

Artikel	Datum	Zurücks.
Maske ersetzen	21/07/2010	Zurücks.
Filter wechseln	21/07/2010	Zurücks.
Kontakt anrufen	21/09/2010	Zurücks.
Custom Reminder	21/09/2010	Zurücks.
Wartung fällig	21/09/2012	

Der Arzt benutzt das Menü Erinnerung, um Sie auf bestimmte Ereignisse aufmerksam zu machen; beispielsweise wann die Maske ersetzt werden soll, wann der Filter ersetzt werden soll usw. Die Erinnerungsmeldung erscheint in gelber Farbe, wenn das Datum abgelaufen ist (d. h. 90% der Erinnerungsperiode verstrichen sind). Die Erinnerungsmeldung wird auch angezeigt, wenn das Gerät eingeschaltet wird. Sie können eine Erinnerungsmeldung durch Auswahl von ‚Zurücks.‘ löschen, woraufhin das aktuelle Erinnerungsdatum auf AUS geändert oder das nächste voreingestellte Erinnerungsdatum angezeigt wird.

Datenmanagement

Auf der Rückseite des Gerätes befinden sich zwei Datenkommunikationsanschlüsse für USB-Sticks (siehe „Das Stellar Beatmungsgerät im Überblick“ auf Seite 2). Mit einem USB-Stick können Therapie- und Gerätedaten gespeichert bzw. zur Verwendung mit Softwareprogrammen von ResMed ausgelesen werden.



WARNUNG

Schließen Sie nur spezielle, von ResMed empfohlene Geräte an die Datenkommunikationsanschlüsse an. Das Anschließen anderer Geräte kann zu Verletzungen oder einer Beschädigung des Stellar Atemtherapiegerätes führen (siehe „Allgemeine Warnungen und Vorsichtshinweise“ auf Seite 36).



VORSICHT

Entfernen Sie den ResMed USB-Stick nicht während der Datenübertragung. Ansonsten besteht die Gefahr von Datenverlust oder inkorrekten Daten. Die Download-Zeit hängt vom Datenvolumen ab.

Hinweise:

- Sie können nicht zwei ResMed USB-Sticks gleichzeitig zur Datenkommunikation anschließen.
- Wenn die Datenübertragung nicht möglich oder fehlgeschlagen ist, lesen Sie bitte den Abschnitt „Fehlersuche“.
- Speichern Sie keine Dateien auf dem USB-Stick, die nicht vom Gerät oder der Anwendung erstellt wurden. Unbekannte Dateien können während der Datenübertragung verloren gehen.

1 Schließen Sie den ResMed USB-Stick an einen der beiden USB-Anschlüsse hinten am Gerät an. Das erste Dialogfenster für die USB-Datenübertragung erscheint automatisch auf der LCD-Anzeige. Das Gerät überprüft, ob genug Speicherkapazität auf dem USB-Stick vorhanden ist und ob lesbare Daten verfügbar sind.

2 Wählen Sie eine der verfügbaren Optionen

- **Einstellungen übernehmen**
Die Einstellungen werden von dem angeschlossenen ResMed USB-Stick auf das Stellar-Gerät übertragen.
- **Einstellungen speichern**
Einstellungen des Gerätes werden auf dem ResMed USB-Stick gespeichert.
- **Einstellungen und Protokolle speichern**
Einstellungen und Protokolle des Gerätes werden auf dem ResMed USB-Stick gespeichert.
- **Abbrechen**

3 Bestätigen Sie die Datenübertragung.

Reinigung und Instandhaltung

Die in diesem Abschnitt aufgeführten Reinigungs- und Instandhaltungsarbeiten müssen regelmäßig durchgeführt werden. Damit soll auch das Kreuzkontaminationsrisiko vermieden werden. Ausführliche Informationen zu Pflege und Instandhaltung finden Sie in der jeweiligen Gebrauchsanweisung zu Maske, Atemluftbefeuchter und anderem Zubehör.



WARNUNG

- Achtung Stromschlaggefahr! Tauchen Sie das Gerät, das Pulsoximeter bzw. das Netzkabel nicht ins Wasser. Schalten Sie das Gerät aus, ziehen Sie vor dem Reinigen das Netzkabel aus der Steckdose und aus dem Gerät und stellen Sie sicher, dass es trocken ist, bevor Sie es wieder anschließen.
- Maske und Beatmungsschlauch unterliegen normalem Verschleiß. Überprüfen Sie diese Teile daher regelmäßig auf eventuelle Beschädigungen.



VORSICHT

Eine Sterilisation des Gerätes ist nicht möglich.

Täglich

Nehmen Sie den Beatmungsschlauch vom Gerät (und gegebenenfalls Atemluftbefeuchter) ab und hängen Sie ihn bis zur nächsten Benutzung an einem sauberen, trockenen Ort auf. Wischen Sie bei sichtbaren Verunreinigungen des Geräts die Außenflächen des Geräts und des Pulsoximeters (sofern verwendet) mit einem feuchten Tuch und einem milden Reinigungsmittel ab.



VORSICHT

- Der Beatmungsschlauch darf nicht in direktem Sonnenlicht aufgehängt werden, da Sonnenlicht das Material verhärten und langfristig Risse verursachen kann.
- Bleichmittel, Chlor, Lösungen auf Alkohol- oder Aromenbasis (einschließlich aller Duftöle) sowie feuchtigkeitsspendende oder antimikrobielle Seifen (außer den zugelassenen Reinigungsmitteln MikroZid® AF oder CaviCide®) dürfen nicht zur täglichen Reinigung der Beatmungsschläuche oder des Geräts verwendet werden. Diese Mittel können das Material verhärten und somit die Lebensdauer des Produktes verkürzen. Alkohol enthaltende Reinigungsmittel und Desinfektionslösungen (mit Ausnahme der zugelassenen Reinigungsmittel) sind für die gelegentliche Reinigung des Produktes akzeptabel, z. B. für die Reinigung beim Patientenwechsel und insbesondere bei Wartungsperioden, werden aber nicht zur täglichen Anwendung empfohlen.

Wöchentlich

- 1 Nehmen Sie den Beatmungsschlauch von Gerät *und* Beatmungszugang ab.
- 2 Waschen Sie den Beatmungsschlauch in warmem Wasser mit einem milden Reinigungsmittel.
- 3 Spülen Sie ihn gut ab und lassen Sie ihn hängend trocknen.
- 4 Schließen Sie den Beatmungsschlauch wieder am Luftauslass und am Beatmungszugang an.
- 5 Wischen Sie bei sichtbaren Verunreinigungen des Geräts die Außenflächen des Geräts und des Pulsoximeters (sofern verwendet) mit einem feuchten Tuch und einem milden Reinigungsmittel ab.

Monatlich

- 1 Reinigen Sie das Gehäuse des Gerätes und des Pulsoximeters (falls verwendet) mit einem feuchten Tuch und einem milden Reinigungsmittel.
- 2 Vergewissern Sie sich, dass der Luftfilter weder durch Schmutz blockiert ist noch Löcher aufweist.

Auswechseln des Luftfilters

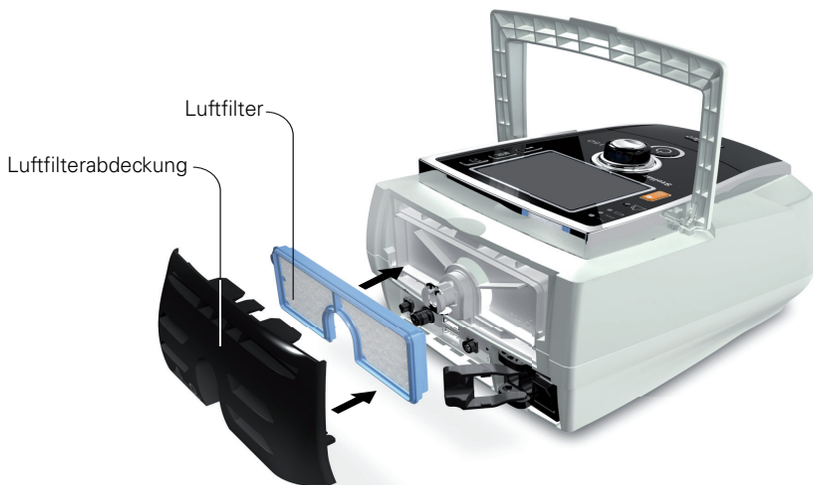
Wechseln Sie den Luftfilter alle sechs Monate (oder bei Bedarf öfter) aus.



WARNUNG

Den Luftfilter nicht waschen! Der Luftfilter ist weder waschbar noch wiederverwendbar.

- 1 Entfernen Sie die Luftfilterabdeckung hinten am Gerät.
- 2 Entfernen und entsorgen Sie den alten Luftfilter.
- 3 Setzen Sie einen neuen Luftfilter ein.
- 4 Bringen Sie die Luftfilterabdeckung wieder an.



Desinfektion

Durch die Desinfektion des Gerätes soll eine Kreuzkontamination verhindert werden. Desinfizieren Sie das Gerätegehäuse, und insbesondere den Luftauslass, mit einem feuchten Tuch und einer Desinfektionslösung (z. B. Mikrozid).

Gebrauch durch mehrere Patienten



WARNUNG

- Wenn das Gerät bei mehreren Patienten zum Einsatz kommt, ist die Verwendung eines antibakteriellen Filters obligatorisch.
- Beim Gebrauch durch mehrere Patienten müssen die folgenden Maßnahmen vorgenommen werden, bevor das Gerät einem neuen Patienten gegeben wird:

Maske

Wiederverarbeiten; Anweisungen zur Reinigung, Desinfektion und Sterilisation finden Sie auf der ResMed-Website unter www.resmed.com/masks/sterilization. Wenn Sie keinen Internetanschluss haben, wenden Sie sich bitte an Ihren ResMed-Vertreter.

Beatmungsschlauch

Wechseln Sie den Beatmungsschlauch aus. Reinigungs- und Desinfektionsinformationen finden Sie auch in der Gebrauchsanweisung für den Beatmungsschlauch.

Gerät

Desinfizieren Sie das Stellar Beatmungsgerät wie folgt: Verwenden Sie zur Reinigung und Desinfektion der Außenflächen des Geräts eine antibakterielle Reinigungs-/Desinfektionslösung wie z. B. Mikrozid® AF oder CaviCide® und ein sauberes, ungefärbtes Einwegtuch. Wischen Sie alle zugänglichen Oberflächen des Geräts einschließlich des Luftauslasses ab. Vermeiden Sie dabei, dass Flüssigkeit über Öffnungen in das Gerät gelangt. Befolgen Sie die Reinigungsempfehlungen des Herstellers.

Atemluftbefeuchter

Da die Atemluftbefeuchter unterschiedlich gereinigt werden müssen, lesen Sie bitte die Gebrauchsanweisung für den verwendeten Atemluftbefeuchter. Verwenden Sie beim Einsatz an mehreren Patienten die H4i (Einweg-) Wasserkammer anstelle der wiederverwendbaren H4i Wasserkammer.

Wartung



VORSICHT

Inspektionen und Reparaturen dürfen nur von einem autorisierten Kundendienst durchgeführt werden. Unter keinen Umständen sollten Sie versuchen, das Gerät selbst zu öffnen, zu warten oder zu reparieren.

Dieses Produkt hat vom Datum der Herstellung an eine voraussichtliche Lebensdauer von 5 Jahren und muss alle 24 Monate von einem autorisierten Servicetechniker gewartet werden. Ebenso muss die sicherheitstechnische Kontrolle einschließlich Überprüfung der Alarme, Funktionskontrolle und gegebenenfalls die Kalibrierung der Druck- und Volumenmessung alle 24 Monate durchgeführt werden. ResMed empfiehlt den internen Akku nach zwei Jahren überprüfen zu lassen, um die Lebensdauer des Akkus zu beurteilen. Während seiner Lebensdauer stellt das Gerät einen sicheren und verlässlichen Betrieb bereit, sofern Sie es entsprechend der Gebrauchsanweisung betreiben und pflegen. Falls es dennoch zwischenzeitlich zu einer Störung kommen sollte, wenden Sie sich bitte an Ihren Servicetechniker.

Fehlersuche

Folgende Hinweise können Ihnen beim Beheben von Problemen helfen. Kann das Problem nicht beseitigt werden, wenden Sie sich bitte an ResMed.

Fehlersuche für Alarme

Häufigster Grund für einen Alarm ist der falsche Zusammenbau des Systems. Stellen Sie sicher, dass der Beatmungsschlauch ordnungsgemäß am Gerät und am Beatmungszugang (sowie ggf. am Atemluftbefeuchter) angeschlossen wurde.

Hinweise:

- *Das Alarmprotokoll und die Alarmeinstellungen bleiben auch nach dem Ausschalten des Gerätes und im Falle eines Stromausfalls erhalten.*
- *Sind mehrere Alarme gleichzeitig aktiv, wird der Alarm mit der höchsten Priorität zuerst angezeigt.*
- *Wird ein Alarm wiederholt ausgelöst, stellen Sie den Gebrauch des Gerätes ein und geben Sie das Gerät in Reparatur.*

Problem / Mögliche Ursache	Maßnahme
LCD: Interner Akku leer!	
Die verbleibende Akkuladung ist unter 15% gesunken. Das Gerät kann für maximal 2 Minuten vom internen Akku betrieben werden.	Schließen Sie das Gerät an die Netzversorgung an. Hinweis: <i>Im Falle eines vollständigen Stromausfalls werden die Behandlungseinstellungen gespeichert und die Behandlung wird fortgesetzt, wenn das Gerät wieder Strom erhält.</i>
LCD: Systemfehler!	
Defekte Komponente. Das Gerät liefert keinen Luftdruck mehr (Systemfehler 6, 7, 9, 22, 38). Die Behandlung kann nicht gestartet werden (Systemfehler 21).	<ol style="list-style-type: none">1. Schalten Sie das Gerät aus.2. Schalten Sie das Gerät wieder ein.
Die Innentemperatur des Gerätes ist zu niedrig. Die Behandlung kann nicht gestartet/zugeführt werden (Systemfehler 21).	<ol style="list-style-type: none">1. Stellen Sie sicher, dass die Umgebungstemperatur über 5 °C liegt. Wenn das Gerät unter 5 °C gelagert wurde, müssen Sie vor dem Gebrauch genug Zeit für seine Akklimatisierung einplanen.2. Schalten Sie das Gerät aus.3. Schalten Sie das Gerät wieder ein. Bleibt das Problem weiterhin bestehen, geben Sie das Gerät in Reparatur.

Problem / Mögliche Ursache	Maßnahme
Der Selbsttest des Gerätes ist fehlgeschlagen und die Behandlung kann nicht gestartet werden (Systemfehler 21).	<ol style="list-style-type: none"> 1. Schalten Sie das Gerät aus. 2. Schalten Sie das Gerät wieder ein. Bleibt das Problem weiterhin bestehen, geben Sie das Gerät in Reparatur.
Defekte Komponente (Systemfehler 8, 25).	<ol style="list-style-type: none"> 1. Schalten Sie das Gerät aus. 2. Schalten Sie das Gerät wieder ein.
LCD: Überdruck	
Das Gerät erzeugt einen Druck über 59 cm H ₂ O. Die Behandlung wird abgebrochen.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Schalten Sie das Gerät aus. 2. Überprüfen Sie, ob der Beatmungsschlauch richtig angeschlossen ist. 3. Schalten Sie das Gerät wieder ein. 4. Starten Sie die Schlauchtestfunktion. <p>Hinweis: Wird der Alarm wiederholt ausgelöst, sind möglicherweise interne Komponenten defekt. Verwenden Sie das Beatmungsgerät nicht mehr und geben Sie es in Reparatur.</p>
LCD: Schlauch blockiert!	
Der Luftweg ist blockiert.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Überprüfen Sie den Luftweg auf Blockierungen. 2. Entfernen Sie die Blockierung. 3. Erlischt der Alarm nicht, stoppen Sie die Behandlung. 4. Starten Sie die Behandlung erneut.
LCD: Übertemperatur [10, 11, 12, 23]!	
Die Temperatur im Gerät ist zu hoch. Die Behandlung wird möglicherweise abgebrochen.	Stellen Sie sicher, dass die Umgebungstemperatur im angegebenen Betriebstemperaturbereich liegt. Sollte das Problem unter den angegebenen Betriebsbedingungen bestehen bleiben, geben Sie das Gerät in Reparatur. Setzen Sie sich mit Ihrem Arzt in Verbindung.
LCD: Druck hoch!	
Der Therapiedruck übersteigt die voreingestellte Alarmeinrichtung.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Stoppen Sie die Behandlung. 2. Starten Sie die Behandlung erneut. Wird das Problem dadurch nicht behoben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.
LCD: Druck tief!	
Der Beatmungsschlauch ist nicht richtig angeschlossen.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Stellen Sie sicher, dass das Schlauchsystem nicht beschädigt ist und schließen Sie den Schlauch erneut an. 2. Erlischt der Alarm nicht, stoppen Sie die Behandlung. 3. Starten Sie die Behandlung erneut.
LCD: Schlauch diskonnektiert!	
Das Schlauchsystem ist nicht richtig angeschlossen.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Stellen Sie sicher, dass das Schlauchsystem nicht beschädigt ist und schließen Sie den Schlauch erneut an. 2. Erlischt der Alarm nicht, stoppen Sie die Behandlung. 3. Starten Sie die Behandlung erneut.

Problem / Mögliche Ursache	Maßnahme
LCD: MV tief!	
Das Atemminutenvolumen ist unter die Alarmeinrichtung gesunken.	Setzen Sie sich mit Ihrem Arzt in Verbindung.
LCD: Atemfrequenz tief!, Atemfrequenz hoch!	
Die Atemfrequenz ist unter die Alarmeinrichtung gesunken bzw. überschreitet die Alarmeinrichtung.	Setzen Sie sich mit Ihrem Arzt in Verbindung.
LCD: Starke Leckage!	
Starke Maskenleckage für über 20 Sekunden.	<ul style="list-style-type: none"> • Stellen Sie sicher, dass das Schlauchsystem nicht beschädigt ist und schließen Sie den Schlauch erneut an. • Wird das Problem dadurch nicht behoben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.
LCD: Maske ohne Luftauslass!	
<ul style="list-style-type: none"> • Anschluss einer Maske ohne Luftauslass. • Möglicherweise sind die Luftauslassöffnungen blockiert. • Das ResMed Leckageventil fehlt oder der Luftauslass ist blockiert. 	<ul style="list-style-type: none"> • Stellen Sie sicher, dass die Maske über Luftauslassöffnungen verfügt. • Stellen Sie sicher, dass die Luftauslassöffnungen der Maske nicht blockiert sind. • Stellen Sie sicher, dass das ResMed Leckageventil installiert ist und der Luftauslass nicht blockiert ist. • Vergewissern Sie sich, dass Sauerstoff (sofern in Gebrauch) ausschließlich auf der Rückseite des Geräts angeschlossen wird. • Wird das Problem dadurch nicht behoben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.
LCD: Apnoe!	
Das Gerät stellt eine Apnoe fest, die oberhalb der Alarmeinrichtung liegt.	<ul style="list-style-type: none"> • Atmen Sie normal, um den Alarm zu deaktivieren. • Wird das Problem dadurch nicht behoben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.
LCD: Interner Akku leer!	
Die Kapazität des internen Akkus ist unter 30% gesunken.	Schließen Sie das Gerät an die Netzversorgung an.
LCD: SpO₂ tief!	
SpO ₂ ist unter die Alarmeinrichtung gesunken.	<ul style="list-style-type: none"> • Überprüfen Sie, ob der Sensor richtig angebracht ist. • Wird das Problem dadurch nicht behoben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.
LCD: SpO₂-Fingersensorfehler!	
Der Fingersensor ist nicht richtig angeschlossen oder liefert fehlerhafte Werte.	Stellen Sie sicher, dass der Fingersensor richtig am Finger angebracht ist, und überprüfen Sie den Anschluss an das Pulsoximeter.
LCD: SpO₂ Sensor getrennt	
Das Pulsoximeter ist nicht angeschlossen.	Überprüfen Sie, ob das Pulsoximeter ordnungsgemäß an das Gerät angeschlossen ist.
LCD: FiO₂ tief!	
FiO ₂ ist unter die Alarmeinrichtung gesunken.	<ul style="list-style-type: none"> • Führen Sie eine FiO₂- Sensor-Kalibrierung durch. • Wird das Problem dadurch nicht behoben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Problem / Mögliche Ursache	Maßnahme
LCD: FiO₂ hoch!	
FiO ₂ überschreitet die Alarmeinstellung.	<ul style="list-style-type: none"> Führen Sie eine FiO₂- Sensor-Kalibrierung durch. Wird das Problem dadurch nicht behoben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.
LCD: FiO₂-Sensor getrennt!	
Der FiO ₂ -Überwachungssensor ist nicht angeschlossen.	Schließen Sie den FiO ₂ -Überwachungssensor an oder wechseln Sie ihn aus.
LCD: Taste klemmt!	
Eine der Tasten wurde länger als 10 Sekunden heruntergedrückt bzw. klemmt.	Entfernen Sie Hindernisse vom Tastenfeld.
LCD: Achtung hohe Temp.! [42, 43, 44, 45]	
Die Temperatur im Gerät ist zu hoch.	Stellen Sie sicher, dass sich die Umgebungstemperatur im angegebenen Bereich befindet.
LCD: Interne Akkuversorgung!	
Das Gerät wird vom internen Akku betrieben.	Überprüfen Sie, ob das Netzkabel richtig in das Gerät eingesteckt ist, wenn Sie es am Netz betreiben möchten. Drücken Sie die Alarmstummmtaste  , um den Alarm zu deaktivieren.
LCD: Externe Akkuversorgung!	
Das Gerät wird von einem externen Akku betrieben.	Überprüfen Sie, ob das Netzkabel richtig in das Gerät eingesteckt ist, sofern Sie es mit Netzanschluss benutzen. Hinweis: Der Alarm erlischt automatisch nach einer Minute.

Andere Fehlersuchen

Problem / Mögliche Ursache	Lösung
Keine Anzeige	
Stromausfall. Das Gerät stellt die Druckluftzufuhr ein.	<ul style="list-style-type: none"> Nehmen Sie die Maske bzw. die Tubusverlängerung von der Trachealkanüle ab, bis die Netzversorgung wieder hergestellt ist. Überprüfen Sie die Verbindung des Netzkabels zwischen Netzstrom bzw. Akku, Netzteil und Gerät. Mit zunehmendem Alter des internen Akkus nimmt die verfügbare Kapazität ab. Eine niedrige Akkukapazität kann die Funktion der Ladezustandsanzeige beeinträchtigen und zu einem Stromausfall führen, ohne dass die Alarmer aktiviert werden. ResMed empfiehlt, den Akku nach zwei Jahren auf die verbleibende Kapazität hin zu prüfen (siehe „Interner Akku“ auf Seite 3).
Das Gerät ist von der Stromversorgung getrennt bzw. nicht eingeschaltet.	Prüfen Sie, ob das Netzkabel angeschlossen ist, und drücken Sie den Schalter auf der Rückseite des Gerätes einmal.

Problem / Mögliche Ursache	Lösung
Der Behandlungsdruck scheint zu niedrig zu sein	
Rampenzeit ist eingestellt.	Warten Sie, bis der Luftdruck gestiegen ist.
Der Luftfilter ist verschmutzt.	Wechseln Sie den Luftfilter aus.
Knick oder Loch im Beatmungsschlauch.	Richten Sie den Beatmungsschlauch gerade oder wechseln Sie ihn aus.
Der Beatmungsschlauch ist nicht richtig angeschlossen.	Schließen Sie den Beatmungsschlauch fest an beiden Seiten an.
Maske bzw. Kopfband sitzt nicht richtig.	Korrigieren Sie den Sitz der Maske bzw. des Kopfbandes.
Der/die Verschlussstopfen der Zugangsöffnung/en an der Maske fehlt/fehlen.	Ersetzen Sie den/die Verschlussstopfen.
Der für die Behandlung erforderliche Druck hat sich eventuell geändert.	Bitten Sie Ihren Arzt, den Druck zu korrigieren.
Die Impedanz im Schlauchsystem ist hoch (z. B. antibakterieller Filter).	Führen Sie die Schlauchtestfunktion durch.
Der Regler des Atemluftbefeuchters ist zu hoch eingestellt, was zu einer Ansammlung von Wasser im Beatmungsschlauch führt.	Drehen Sie den Regler des Atemluftbefeuchters niedriger und lassen Sie das Wasser aus dem Beatmungsschlauch herausfließen.
Der Behandlungsdruck scheint hoch zu sein	
Der für die Behandlung erforderliche Druck hat sich eventuell geändert.	Wenden Sie sich an Ihren Arzt.
Der Widerstand in der Schlauchsystemkonfiguration hat sich geändert.	Führen Sie die Schlauchtestfunktion durch.
Das Gerät startet nicht, wenn Sie in die Maske atmen	
SmartStart/Stop ist nicht aktiviert.	Wenden Sie sich an Ihren Arzt.
Der Atemzug war nicht tief genug, um SmartStart auszulösen.	Atmen Sie tief durch die Maske ein und aus.
Übermäßig große Leckage.	Korrigieren Sie den Sitz der Maske bzw. des Kopfbandes.
Der/die Verschlussstopfen der Zugangsöffnung(en) an der Maske fehlt/fehlen.	Ersetzen Sie den/die Verschlussstopfen.
Der Beatmungsschlauch ist nicht richtig angeschlossen.	Schließen Sie beide Enden fest an.
Knick oder Loch im Beatmungsschlauch.	Richten Sie den Beatmungsschlauch gerade oder wechseln Sie ihn aus.
Die Impedanz im Schlauchsystem ist hoch (z. B. antibakterieller Filter).	Führen Sie die Schlauchtestfunktion durch.
Das Gerät stoppt nicht automatisch, wenn Sie Ihre Maske abnehmen	
SmartStart/Stop ist deaktiviert.	Wenden Sie sich an Ihren Arzt.
Sie verwenden eine Full Face Maske oder eine Trachealkanüle.	SmartStart ist deaktiviert, wenn für den Beatmungszugang Full Face oder Invasiv ausgewählt wurde.
Sie verwenden nicht kompatibles Zubehör (z. B. Atemluftbefeuchter oder Maskensystem) mit hohem Widerstand.	Verwenden Sie ausschließlich von ResMed empfohlenes und geliefertes Zubehör.

Problem / Mögliche Ursache	Lösung
Der Alarm für starke Leckage oder der Alarm für niedriges Atemminutenvolumen ist aktiviert (EIN).	Wenden Sie sich an Ihren Arzt.
“Stopp bestät. “ ist aktiviert.	Wenden Sie sich an Ihren Arzt.
Der Alarm für starke Leckage ist aktiviert, wird aber nicht ausgelöst, wenn die Maske während der Behandlung abgesetzt wird	
Sie verwenden ein nicht kompatibles Luftzufuhrsystem.	Verwenden Sie ausschließlich von ResMed empfohlenes und geliefertes Zubehör.
Die Druckeinstellungen sind für die verwendeten Luftzufuhrkomponenten zu niedrig.	Führen Sie die Schlauchtestfunktion durch, um den Therapiedruck auf Ihr Schlauchsystem einzustellen.
Schlauchtest hat fehlgeschlagen	
<ul style="list-style-type: none"> Die Systemkonfiguration ist ungeeignet, da die festgestellte Impedanz zu hoch ist. Zu viele Komponenten wurden miteinbezogen oder die Impedanz der verwendeten Zubehörteile (z.B. Filtertyp, externer Atemluftbefeuchter, Beatmungsschlauch) liegt über der von ResMed empfohlenen. 	Überprüfen Sie die Komponenten in der Systemkonfiguration und führen Sie entsprechende Änderungen durch. Danach führen Sie den Schlauchtest erneut durch (siehe Menü „Einstellungen“ auf Seite 19).
Der zugeführte Luftstrom ist nicht befeuchtet/erwärmt, obwohl der H4i Atemluftbefeuchter verwendet wird	
Der Atemluftbefeuchter ist nicht richtig angeschlossen.	Schließen Sie den Atemluftbefeuchter richtig an.
Der Atemluftbefeuchter erzeugt keine Wärme.	Das Gerät wird derzeit vom Akku betrieben bzw. ist nicht an die Netzversorgung angeschlossen.
Der Atemluftbefeuchter funktioniert nicht.	Geben Sie das Gerät und den Atemluftbefeuchter in Reparatur.
Die Befeuchterkammer ist leer.	Füllen Sie die Befeuchterkammer des Atemluftbefeuchters.
USB-Stick ist nicht lesbar bzw. beschreibbar	
Der ResMed USB-Stick enthält unlesbare Daten, hat nicht genug Speicherplatz oder ist nicht mit dem Gerät kompatibel.	Wenden Sie sich an Ihren Arzt.
Der USB-Stick ist defekt.	Sprechen Sie mit Ihrem Arzt und tauschen Sie den USB-Stick aus.
FiO₂-Sensorkalibrierung fehlgeschlagen	
FiO ₂ -Sensor ist nicht richtig angeschlossen.	Zum richtigen Anschluss des FiO ₂ -Sensors siehe „Verwendung des FiO ₂ -Überwachungssensors“ auf Seite 11.
FiO ₂ -Sensor ist alt oder defekt.	Wenn der FiO ₂ -Sensor älter als ein Jahr ist, wechseln Sie ihn aus und starten Sie erneut die Kalibrierung.

Problem / Mögliche Ursache	Lösung
LCD:  wird oben angezeigt Der Akku wird nicht geladen.	<ul style="list-style-type: none"> • Stellen Sie sicher, dass sich die Umgebungstemperatur im angegebenen Bereich befindet. Sollte das Problem unter den angegebenen Betriebsbedingungen bestehen bleiben, geben Sie das Gerät in Reparatur. • Schalten Sie das Gerät aus. Schalten Sie das Gerät wieder ein.

Technische Daten

Betriebsdruckbereich	<ul style="list-style-type: none"> • IPAP: 2 bis 40 cm H₂O; (2 bis 30 cm H₂O)* (im S-, ST, T-, APCV-Modus) • PS: 0 bis 38 cm H₂O; (0 bis 28 cm H₂O)* (im S-, ST, T-, APCV-Modus) • EPAP: 2 bis 25 cm H₂O (im S-, ST, T-, iVAPS-, APCV-Modus) • CPAP: 4 bis 20 cm H₂O (nur im CPAP-Modus) • Min. PS: 0 bis 20 cm H₂O (im iVAPS-Modus) • Max PS: 0 bis 30 cm H₂O (0 bis 28 cm H₂O)*; 8 bis 30 cm H₂O, (8 bis 28 cm H₂O)* wenn AutoEPAP eingeschaltet ist (im iVAPS-Modus) • Min EPAP/ Max EPAP: 2 cm H₂O bis 25 cm H₂O (im iVAPS-Modus, wenn AutoEPAP eingeschaltet ist) <p>*Stellar 130 Hinweis: Der iVAPS-Modus steht nur bei Stellar 130/150 zur Verfügung.</p>
Maximaler Druck bei einer einfachen Fehlfunktion	60 cm H ₂ O (in allen Modi)
Maximaler Atemwiderstand bei einer einzelnen Fehlfunktion	2 cm H ₂ O bei 30 l/min; 7,2 cm H ₂ O bei 60 l/min
Maximaler Luftfluss	> 200 l/min bei 20 cm H ₂ O
Flussgenauigkeit	± 5 l/min oder 20% des gemessenen Wertes, je nachdem welcher Wert größer ist Testbedingung: T-Modus, IPAP: 40 cm H ₂ O, EPAP: 2 cm H ₂ O, Anstiegszeit: MIN, Abfallzeit: MIN, Ti: 4,0 s, Atemfrequenz: 10 AZ/min, mit ResMed-Kalibrierungsdeckel.
Zulässiger Maskendruck	IPAP: ± 0,5 cm H ₂ O ± 10% des voreingestellten Drucks (Inspirationsende) EPAP/PEEP: ± 0,5 cm H ₂ O ± 4% des voreingestellten Drucks CPAP: ± 0,5 cm H ₂ O ± 10% des voreingestellten Drucks Testbedingung: T-Modus, IPAP: 40 cm H ₂ O, EPAP: 2 cm H ₂ O, Anstiegszeit: MIN, Abfallzeit: MIN, Ti: 4,0 s, Atemfrequenz: 10 AZ/min, mit ResMed-Kalibrierungsdeckel.
Schalldruckpegel	31 dBA mit einem Unsicherheitsfaktor von 3 dBA, gemessen gemäß ISO 17510 – 1:2007.
Schalleistungspegel	39 dBA mit einem Unsicherheitsfaktor von 3 dBA, gemessen gemäß ISO 175101: 2007.

Alarmlautstärke	Alarmsignale von hoher, mittlerer oder niedriger Priorität (gemessen gemäß IEC 60601-1-8: 2012): min. 41 dB max. 67 dB
Abmessungen (L x B x H)	230 mm x 170 mm x 120 mm
Gewicht	2,1 kg
LCD-Anzeige	Abmessungen (L x B x H): 76,9 mm x 63,9 mm x 3,15 mm Auflösung: 320 x 240 Pixel
Luftauslass	22-mm-Konus, entspricht ISO 5356-1:2004 Anästhesie- und Beatmungsgeräte – Konische Konnektoren
Druckmessung	Im Beatmungsgerät integrierter Druckwandler
Durchflussmessung	Im Beatmungsgerät integrierter Durchfluss-Messsensor
Stromversorgung	AC 100–240 V; 50–60 Hz; 2,2 A; max. 65 W
Externes Gleichstrom-Netzteil (isoliert)	24 V, 3 A
Interner Akku	Lithium-Ionen-Akku; 14,4 V; 1,6 Ah; 23 Wh Betriebsstunden: 2 Std. mit neuem Akku unter normalen Bedingungen (siehe unten). Patiententyp: Heimpatient, chronisch; Druck: IPAP/EPAP 15/5 cm H ₂ O; Beatmungszugang: Ultra Mirage; Beatmungsschlauch: 2 m; Leckage: 0; Atemfrequenz: 20 bpm; Akku-Kapazität 100% Patiententyp: Krankenhauspatient akut; Druck: IPAP/EPAP 20/5 cm H ₂ O; Beatmungszugang: Ultra Mirage; Beatmungsschlauch: 2 m; Leckage: 0; Atemfrequenz: 45 bpm; Akku-Kapazität 100%
Gehäuse	Flammenhemmende, technische Thermoplaste
Umgebungsbedingungen	<ul style="list-style-type: none"> • Betriebstemperatur: 0 °C bis 35 °C • Betriebsluftfeuchtigkeit: 10% – 95% (ohne Kondensation) • Lagerungs- und Transporttemperatur: -20 °C bis 60 °C (+50 °C*) • Lagerungs- und Transportfeuchtigkeit: 10% – 95% (ohne Kondensation) • Luftdruck: 680 hPa bis 1.100 hPa; Höhe: 3.000 m *NONIN XPOD
Elektromagnetische Verträglichkeit	Das Produkt entspricht allen zutreffenden Anforderungen zur elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV) gemäß IEC60601-1-2 für Wohnbereiche, Geschäfts- und Gewerbebereiche sowie Kleinbetriebe. Weitere Hinweise dazu siehe „Hinweise und Herstellererklärung zu elektromagnetischen Emissionen und zur Störfestigkeit“ auf Seite 33.
Luftfilter	Elektrostatisches Fasergewebe mit TPE-Rahmenkonstruktion. Bakterienfiltrationseffizienz von 99,540% bei einem Flächengewicht von 100g/m ² .
Beatmungsschlauch	Flexibler Kunststoff, 2 m bzw. 3 m Länge (22 mm Durchmesser)
SlimLine Beatmungsschlauch	Flexibler Kunststoff, 1,83 m Länge (15 mm Durchmesser)
IEC 60601-1 Klassifikationen	<ul style="list-style-type: none"> • Klasse II (Klausel 3.14 –doppelte Isolierung). Dies bedeutet, dass eine Schutzerdung (ein geerdeter Stecker) nicht nötig ist. • Typ BF • Dauerbetrieb

Bedingungen für Flüge

Tragbare elektronische Medizingeräte (M-PED), die die Anforderungen nach RTCA/DO-160 der Federal Aviation Administration (FAA, US-amerikanische Luftfahrtaufsicht) erfüllen, können in allen Phasen einer Flugreise ohne weitere Tests oder Genehmigungen durch die Fluggesellschaft verwendet werden. ResMed bestätigt, dass das Stellar Beatmungsgerät die Anforderungen nach RTCA/DO-160 erfüllt.

Dieses Gerät darf nicht verwendet werden, wenn entflammbare Anästhesiemischungen in der Umgebung des Gerätes vorhanden sind.

Hinweise:

- Der Hersteller behält sich das Recht vor, diese technischen Daten ohne Vorankündigung zu ändern.
- Druck wird in cm H₂O oder hPa angezeigt.

Hinweise und Herstellererklärung zu elektromagnetischen Emissionen und zur Störfestigkeit

Medizinische elektrische Geräte bedürfen besonderer EMV-Maßnahmen und müssen gemäß den Informationen zur EMV in diesem Dokument installiert und betrieben werden.

Hinweise und Herstellererklärung – Elektromagnetische Emissionen

Das Gerät ist für den Einsatz in Bereichen mit den unten angegebenen elektromagnetischen Umgebungsbedingungen vorgesehen. Der Kunde bzw. Benutzer des Gerätes muss sicherstellen, dass das System in einer solchen Umgebung verwendet wird.

Emissionstest	Compliance	Elektromagnetische Umgebung – Richtlinie
HF-Emissionen CISPR11	Gruppe 1	Das Gerät verwendet ausschließlich für seine internen Funktionen HF-Energie. Deshalb sind die HF-Emissionen des Geräts sehr niedrig. Die Wahrscheinlichkeit, dass sie Störungen in elektronischen Geräten in der Nähe auslösen, ist sehr gering.
HF-Emissionen CISPR 11 Oberschwingungsströme IEC 61000-3-2 Spannungsschwankungen/ Flicker IEC 61000-3-3	Klasse B Klasse A Entspricht den Bestimmungen	Das Gerät kann in allen Einrichtungen sowie zu Hause und in Einrichtungen verwendet werden, die direkt an das öffentliche Niederspannungsnetz angeschlossen sind, das private Haushalte versorgt.

Warnungen: Das Gerät sollte nicht neben, auf oder unter anderer Ausrüstung in Betrieb genommen werden.

Sollte die Aufstellung neben, auf oder unter anderen Geräten dennoch notwendig sein, muss sichergestellt werden, dass das Gerät in der beabsichtigten Aufstellungskonfiguration ordnungsgemäß funktioniert.

Die Verwendung von anderem als dem in dieser Gebrauchsanweisung angegebenen Zubehör (z. B. Atemluftbefeuchter) wird nicht empfohlen. Dies kann zu verstärkten Emissionen bzw. zur verminderten Störfestigkeit des Gerätes führen.

Hinweise und Herstellererklärung – Elektromagnetische Störfestigkeit

Das Gerät ist für den Einsatz in Bereichen mit den unten angegebenen elektromagnetischen Umgebungsbedingungen vorgesehen. Der Kunde bzw. Benutzer des Gerätes muss sicherstellen, dass das System in einer solchen Umgebung verwendet wird.

Prüfung der Störfestigkeit	IEC 60601-1-2 Testniveau	Compliance-Niveau	Elektromagnetische Umgebung – Richtlinie
Entladung statischer Elektrizität (ESE) IEC 61000-4-2	± 6 kV Kontakt ± 8 kV Luft	± 6 kV Kontakt ± 8 kV Luft	Der Untergrund sollte aus Holz, Beton oder Keramikfliesen sein. Ist der Boden mit synthetischem Material ausgelegt, muss die relative Luftfeuchtigkeit mindestens 30% betragen.
Schnelle transiente elektrische Störgrößen/ Burst IEC 61000-4-4	± 2 kV für Stromversorgungsleitungen ± 1 kV für Eingangs-/Ausgangsleitungen	± 2 kV ± 1 kV	Die Qualität der Spannungsversorgung muss der einer normalen Gewerbe- bzw. Krankenhausumgebung entsprechen.
Stoßspannungen IEC 61000-4-5	± 1 kV Gegentakt ± 2 kV Gleichtakt	± 1 kV Gegentakt ± 2 kV Gleichtakt	Die Qualität der Spannungsversorgung muss der einer normalen Gewerbe- bzw. Krankenhausumgebung entsprechen.

Spannungseinbrüche, Kurzzeitunterbrechungen und Spannungsschwankungen der Stromversorgungsleitungen IEC 61000-4-11	<5% Ut (>95% Einbruch in Ut) für 0,5 Zyklen 40% Ut (60% Einbruch in Ut) für 5 Zyklen 70% Ut (30% Einbruch in Ut) für 25 Zyklen <5% Ut (>95% Einbruch in Ut) für 5 Sekunden	<12 V (>95% Einbruch in 240 V) für 0,5 Zyklen 96 V (60% Einbruch in 240 V) für 5 Zyklen 168 V (30% Einbruch in 240 V) für 25 Zyklen <12 V (>95% Einbruch in 240 V) für 5 Sekunden	Die Qualität der Spannungsversorgung muss der einer normalen Gewerbe- bzw. Krankenhausumgebung entsprechen. Muss das Gerät auch bei Unterbrechungen der Stromzufuhr ununterbrochen in Betrieb bleiben, sollte es an eine unterbrechungsfreie Stromversorgung angeschlossen werden.
Magnetfelder mit Netzfrequenz (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Magnetfelder mit Netzfrequenz sollten sich auf einem für normale Gewerbe- bzw. Krankenhausumgebungen typischen Niveau befinden.
Leitungsgeführte HF IEC 61000-4-6 Abgestrahlte HF IEC 61000-4-3	3 Vrms 150 kHz bis 80 MHz 3 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz	3 Vrms 3 V/m	Bei der Verwendung von tragbarer und mobiler HF-Kommunikationsausrüstung sollte der empfohlene Abstand zum Gerät und zu den Kabeln eingehalten werden, der sich aus der für die Frequenz des Senders geltenden Gleichung ergibt. Empfohlener Abstand: $d = 1,17 \sqrt{P}$ $d = 1,17 \sqrt{P}$ 80 MHz bis 800 MHz $d = 2,33 \sqrt{P}$ 800 MHz bis 2,5 GHz wobei P die maximale Ausgangsnennleistung des Senders in Watt (W) gemäß den Angaben des Herstellerherstellers und d den empfohlenen Abstand in Metern (m) darstellt. Die Feldstärke der festen HF-Sender, die durch ein elektromagnetisches Standortgutachten ^a ermittelt wird, muss unter dem Compliance-Niveau in jedem Frequenzbereich liegen. ^b Störungen können in der Nähe von Geräten auftreten, die folgenderweise gekennzeichnet sind: ((••))

HINWEIS 1: Ut ist die AC-Netzspannung vor dem Einsatz auf Testniveau.

HINWEIS 2: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der höhere Frequenzbereich.

HINWEIS 3: Diese Richtlinien können nicht auf alle Situationen angewendet werden. Die Ausbreitung elektromagnetischer Wellen hängt von der Absorption und Reflexion von Strukturen, Objekten und Personen ab.

^a Die Feldstärke von festen Sendern wie Basisstationen für Funktelefone (Mobil-/schnurlose Telefone) sowie Landmobulfunk, Amateurfunk, MW- und UKW-Radiosendern und Fernsehsendern kann nicht genau theoretisch vorhergesagt werden. Zur Beurteilung der elektromagnetischen Umgebung stationärer HF-Sender sollte unter Umständen ein elektromagnetisches Standortgutachten durchgeführt werden. Überschreitet die gemessene Feldstärke am Standort des Gerätes das entsprechende HF-Compliance-Niveau (siehe oben), muss das Gerät überwacht werden, um sicherzustellen, dass es ordnungsgemäß funktioniert. Wird eine anomale Leistung festgestellt, sind eventuell zusätzliche Maßnahmen wie eine Neuausrichtung bzw. Umstellung des Gerätes notwendig.

^b Im Frequenzbereich zwischen 150 kHz und 80 MHz dürfen die Feldstärken 3 V/m nicht überschreiten.

Empfohlene Abstände zwischen tragbarer und mobiler HF-Kommunikationsausrüstung und dem Gerät

Das Gerät ist für die Verwendung in einer Umgebung vorgesehen, in der abgestrahlte HF-Störungen kontrolliert werden. Der Kunde bzw. Benutzer des Gerätes kann zur Verhinderung von elektromagnetischen Störungen beitragen, indem er gemäß der Empfehlung unten, die sich nach der maximalen Ausgangsleistung der Kommunikationsausrüstung richtet, einen minimalen Abstand zwischen der tragbaren und mobilen HF-Ausrüstung (Sender) und dem Gerät einhält.

Maximale Ausgangsnennleistung des Senders (W)	Abstand je nach Senderfrequenz (m)		
	150 kHz bis 80 MHz $d = 1,17 \sqrt{P}$	80 MHz bis 800 MHz $d = 1,17 \sqrt{P}$	800 MHz bis 2,5 GHz $d = 2,33 \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23

0,1	0,37	0,37	0,74
1	1,17	1,17	2,33
10	3,70	3,70	7,37
100	11,70	11,70	23,30

Für Sender mit einer maximalen Ausgangsleistung, die nicht oben aufgeführt ist, kann der empfohlene Abstand d in Metern (m) mithilfe der entsprechenden Gleichung für die Senderfrequenz bestimmt werden, wobei P die maximale Ausgangsleistung des Senders in Watt (W) gemäß dem Hersteller des Senders darstellt.

HINWEIS 1: Bei 80 MHz und 800 MHz trifft der Mindestabstand für den höheren Frequenzbereich zu.

HINWEIS 2: Diese Richtlinien können nicht auf alle Situationen angewendet werden. Die Ausbreitung elektromagnetischer Wellen hängt von der Absorption und Reflexion von Strukturen, Objekten und Personen ab.

Symbole

 Folgen Sie den Anweisungen in der Gebrauchsanweisung;  Gerät der Schutzklasse II;

 Anwendungsteil vom Typ BF;  Glocke (Fernalarm); **IP31** Das Gerät ist vor festen

Fremdkörpern mit einem Durchmesser von 2,5 mm und größer sowie vor senkrecht

fallenden Wassertropfen geschützt;  Vorsicht;  Allgemeines Warnsymbol (siehe

H4i Anschlussstecker und Netzverbindung am Gerät);  Bereitschafts- bzw.

Vorbereitungsmodus für einen Teil der Ausrüstung;  O₂ Anschluss für eine

Sauerstoffquelle; **max 30 l/min** (max 30 l/min);  Datenanschluss;

 CE-Kennzeichnung gemäß EU-Richtlinie 93/42/EWG, Klasse II b;

 Temperaturbeschränkung für Lagerung und Transport;  Mit Vorsicht handhaben;

 Maximale Feuchtigkeit;  Trocken lagern;  Hersteller;  Oberseite;

 REF Artikelnummer;  SN Seriennummer;  LOT Chargencode;  Nicht

wiederverwenden;  Haltbarkeitsdatum;  Vor Licht schützen;  Nicht verwenden,

falls die Verpackung beschädigt ist;  Latexfrei

Umweltinformationen Dieses Gerät muss entsprechend den Gesetzen und Vorschriften des jeweiligen Entsorgungslandes entsorgt werden.

Produkte, die das Symbol „durchgestrichene Mülltonne“  tragen, dürfen nicht zusammen mit dem Hausmüll entsorgt werden, sondern müssen separat entsorgt werden. Die separate Entsorgung ist in den EG-Richtlinien 2012/19/EU über Elektro- und Elektronik-Altgeräte bzw. 2006/66/EG über Batterien festgelegt. Sie können das Produkt z. B. bei einer kommunalen Sammelstelle abgeben. Dies schon natürliche Ressourcen und beugt der Umweltverschmutzung durch Freiwerden von Gefahrstoffen vor.

Akkus, deren Quecksilbergehalt mehr als 0,0005 Massenprozent, deren Cadmiumgehalt mehr als 0,002 Massenprozent und deren Bleigehalt mehr als 0,004 Massenprozent beträgt, werden unterhalb des Recyclingsymbols (durchgestrichene Mülltonne) mit den chemischen Symbolen der Metalle ausgewiesen (Hg, Cd und Pb), die den Grenzwert überschreiten.

Für weitere Auskünfte zur Produktentsorgung wenden Sie sich bitte an Ihre ResMed-Geschäftsstelle, Ihren Fachhändler oder besuchen Sie die ResMed-Website unter www.resmed.com.

Entsorgen Sie benutzte Luftfilter und Beatmungsschläuche gemäß den Richtlinien Ihres Landes.

Allgemeine Warnungen und Vorsichtshinweise



WARNUNG

Warnung weist auf eine mögliche Verletzungsgefahr hin.

- Lesen Sie bitte vor dem Gebrauch des Gerätes die gesamte Gebrauchsanweisung aufmerksam durch.
- Dieses Gerät darf nur mit von ResMed oder dem verschreibenden Arzt empfohlenen Schlauchsystemen und Zubehörteilen verwendet werden. Die Verwendung falscher Schlauchsysteme und Zubehörteile kann die Funktionsfähigkeit des Gerätes beeinträchtigen.
- Gerät und Zubehör dürfen nur für den vorgesehenen Zweck verwendet werden.
- Das Beatmungsgerät darf nur mit von ResMed, einem Arzt oder einem Atemtherapeuten empfohlenen Masken (und Verbindungsstücken¹) verwendet werden. Die Maske darf nur getragen werden, wenn das Gerät eingeschaltet ist und ordnungsgemäß funktioniert. Die Luftauslassöffnung bzw. -öffnungen in der Maske dürfen auf keinen Fall blockiert sein.
Erklärung: Das Stellar ist für die Verwendung mit speziellen Masken (oder Verbindungsstücken¹) vorgesehen, die mit Luftauslassöffnungen ausgestattet sind, um einen kontinuierlichen Luftstrom aus der Maske zu gewährleisten. Wenn das Gerät eingeschaltet ist und ordnungsgemäß funktioniert, wird die ausgeatmete Luft durch frische Luft vom Gerät über die Luftauslassöffnungen der Maske heraustransportiert. Ist das Gerät jedoch nicht in Betrieb, wird nur unzureichend frische Luft durch die Maske zugeführt, und es besteht das Risiko der Rückatmung der ausgeatmeten Luft. Die Rückatmung von ausgeatmeter Luft über mehrere Minuten hinweg kann unter bestimmten Umständen zum Ersticken führen. Dies trifft für die meisten PAP-Gerätemodelle zu.
- Nehmen Sie im Falle eines Stromausfalls oder einer Fehlfunktion des Systems die Maske bzw. die Tubusverlängerung von der Trachealkanüle ab.²
- Explosionsgefahr. Nicht in der Nähe entflammbarer Anästhetika verwenden.
- Verwenden Sie dieses Gerät nicht, wenn es offensichtliche äußere Schäden aufweist oder es zu unerklärlichen Funktionsänderungen kommt.
- Verwenden Sie nur originale und von ResMed zugelassene Teile und Zubehör.
- Verwenden Sie nur das Zubehör aus der Originalpackung. Ist die Verpackung beschädigt, darf das jeweilige Produkt nicht verwendet, sondern muss mit seiner Verpackung entsorgt werden.
- Stellen Sie vor der ersten Verwendung des Gerätes sicher, dass keine der Komponenten beschädigt und dass ihre Betriebssicherheit gewährleistet ist. Weist das System Beschädigungen auf, darf es nicht verwendet werden.
- Zusätzliche Ausrüstung, die an medizinische elektrische Geräte angeschlossen wird, muss den jeweiligen IEC- und ISO-Normen entsprechen (z. B. IEC 60950 für Einrichtungen der Informationstechnik). Außerdem müssen alle Konfigurationen den Anforderungen für medizinische elektrische Systeme entsprechen (siehe IEC 60601-1-1 bzw. Absatz 16 der 3. Ausgabe der Norm IEC 60601-1). Jeder, der an medizinische elektrische Geräte zusätzliche Geräte anschließt, konfiguriert ein medizinisches System und ist von daher dafür verantwortlich, dass das System den Anforderungen für medizinische elektrische Systeme entspricht. Bitte beachten Sie, dass Landesgesetze Priorität vor den oben angeführten Anforderungen haben. Wenden Sie sich im Zweifelsfall an Ihren ResMed-Vertreter vor Ort oder an den technischen Dienst.
- Diese Geräte dürfen nicht modifiziert werden.

¹ Die Anschlüsse können in die Maske oder in Verbindungsstücke an der Maske integriert werden.

² Während eines teilweisen (unterhalb der ausgewiesenen Mindestspannung) oder vollständigen Stromausfalls wird kein Behandlungsdruck zugeführt. Sobald die Stromzufuhr wieder hergestellt ist, wird der Betrieb ohne Änderung der Einstellungen fortgesetzt.



VORSICHT

Vorsicht erklärt spezielle Maßnahmen für eine sichere und effektive Benutzung des Gerätes.

- Wenn Sie Zubehör verwenden, lesen Sie die Gebrauchsanweisung des Herstellers. Wichtige Informationen zu Verbrauchsartikeln befinden sich u. U. auf der Verpackung, siehe Symbole auf Seite 35.
- Bei niedrigen Druckwerten kann der Luftstrom durch die Luftauslassöffnungen der Maske für das Abführen aller ausgeatmeten Gase ungenügend sein, so dass es zu einer geringen Rückatmung kommen kann.
- Das Gerät darf keiner übermäßigen Kraftanwendung ausgesetzt werden.
- Sollte das Gerät versehentlich fallen gelassen werden, wenden Sie sich an den autorisierten Kundendienstmitarbeiter.
- Achten Sie auf Leckagen und andere ungewöhnliche Geräusche. Wenden Sie sich bei etwaigen Problemen an einen autorisierten Kundendienstmitarbeiter.
- Wechseln Sie keine Komponenten des Schlauchsystems aus, wenn das Gerät eingeschaltet ist. Schalten Sie es vor dem Auswechseln von Komponenten aus.

Hinweise:

Ein Hinweis macht Sie auf besondere Produktmerkmale aufmerksam.

- *Diese Warnungen und Vorsichtshinweise sind allgemeiner Natur. Weitere spezielle Warnungen, Vorsichtshinweise und Hinweise erscheinen neben der jeweiligen Anweisung in der Gebrauchsanweisung.*
- *Änderungen an den klinischen Einstellungen dürfen nur von entsprechend ausgebildetem und autorisiertem Fachpersonal vorgenommen werden.*
- *Stellen Sie das Gerät so auf, dass das Netzkabel problemlos aus der Steckdose gezogen werden kann.*

Eingeschränkte Garantie

ResMed Pty Ltd (im Folgenden „ResMed“ genannt) garantiert, dass Ihr ResMed-Produkt vom Tag des Kaufs an über den unten genannten Zeitraum hinweg keine Material- und Verarbeitungsschäden aufweist.

Produkt	Garanziezeitraum
<ul style="list-style-type: none"> • Maskensysteme (einschließlich Maskenrahmen, Polster, Kopfband und Schläuche) – außer Einmalgeräten • Zubehöerteile – außer Einmalgeräten • Flex-Type-Fingerpulssensoren • Befeuchter-Wasserwannen 	90 Tage
<ul style="list-style-type: none"> • Akkus zum Gebrauch in internen und externen ResMed Akkusystemen 	6 Monate
<ul style="list-style-type: none"> • Clip-Type-Fingerpulssensoren • CPAP- und Bilevel-Gerätedatenmodule • Oximeter und CPAP- und Bilevel-Geräte-Oximeter-Adapter • Befeuchter und reinigungsfähige Befeuchter-Wasserwannen • Titrationskontrollgeräte 	1 Jahr
<ul style="list-style-type: none"> • CPAP-, Bilevel- und Beatmungsgeräte (einschließlich der externen Stromversorgungseinheiten) • Akkuzubehöerteile • Tragbare Diagnose-/Screening-Geräte 	2 Jahre

Diese Garantie gilt ausschließlich für den ersten Käufer. Sie ist nicht übertragbar.

Sollte das Produkt unter den Bedingungen eines normalen Gebrauchs ausfallen, repariert oder ersetzt ResMed das defekte Produkt bzw. Komponenten des Produkts nach eigenem Ermessen.

Diese eingeschränkte Garantie gilt nicht für Schäden aufgrund von: a) unsachgemäßer Benutzung, Missbrauch, Änderungen des Produkts; b) Reparaturen durch Dienstleistungsunternehmen, die nicht ausdrücklich von ResMed für diese Reparaturen bevollmächtigt wurden; c) Verunreinigung durch Zigaretten-, Pfeifen-, Zigarren- oder anderen Rauch; sowie d) Schäden, die durch Verschütten von Wasser auf ein elektronisches Gerät verursacht wurden.

Die Garantie ist ungültig, wenn das Produkt außerhalb der Region des ursprünglichen Erwerbs verkauft oder weiterverkauft wird.

Garantieansprüche hinsichtlich defekter Produkte müssen vom ersten Käufer am Ort des Erwerbs gestellt werden.

Diese Garantie ersetzt alle anderen ausdrücklichen oder stillschweigenden Garantien einschließlich jeglicher stillschweigender Garantien der Handelstauglichkeit und Eignung für einen bestimmten Zweck. Bestimmte Regionen oder Staaten gestatten keine Einschränkungen der Dauer einer stillschweigenden Garantie. Daher gelten die oben beschriebenen Einschränkungen möglicherweise nicht für Sie.

ResMed haftet nicht für Begleit- oder Folgeschäden, die gemäß Anspruch durch den Verkauf, die Installation oder den Gebrauch eines ResMed-Produkts zustande gekommen sind. Bestimmte Regionen oder Staaten gestatten keine Einschränkungen für Begleit- oder Folgeschäden. Daher gelten die oben beschriebenen Einschränkungen möglicherweise nicht für Sie.

Sie haben bestimmte Rechtsansprüche aufgrund dieser Garantie und möglicherweise weitere Rechte, die von Region zu Region variieren können. Weitere Informationen über Ihren Garantie- bzw. gesetzlichen Gewährleistungsanspruch erhalten Sie bei Ihrem ResMed-Händler oder in einem ResMed-Büro.



ResMed Pty Ltd

1 Elizabeth Macarthur Drive Bella Vista NSW 2153 Australien

Informationen zu weiteren Geschäftsstellen von ResMed finden Sie auf unserer Website unter [Resmed.com](https://www.resmed.com).
ResMed, SlimLine, SmartStart, Stellar und TICONTRÖL sind Marken und/oder registrierte Marken der ResMed Unternehmensfamilie. Informationen über Patente und anderes geistiges Eigentum sind [Resmed.com/ip](https://www.resmed.com/ip) zu entnehmen.
© 2020 ResMed. 248961/1 2020-02



[ResMed.com](https://www.resmed.com)