

- Wenn der Finger zu groß oder klein ist um in das Gerät zu passen.
- Schlechte Pulsqualität.
- Venöse Pulsationen.
- Anämie oder niedrige Hämoglobinkonzentrationen.
- Indocyaningrün oder intravaskuläre Farbstoffe.
- Carboxyhämoglobin.
- Methämoglobin.
- Dyfunktionelles Hämoglobin.
- Künstliche Nägel oder Nagellack.
- Finger mit anatomischen Veränderungen, Ödemen, Narben oder Verbrennungen.
- Die Verwendung des Geräts über längere Zeit hinweg kann bei Menschen mit Durchblutungsstörungen Schmerzen verursachen. Platzieren Sie das Gerät mindestens einmal alle 4 Stunden neu, damit die Haut des Patienten atmen kann und überprüfen Sie regelmäßig den Zustand des Patienten.
- Verwenden Sie das Gerät nicht in der Nähe von brennbaren oder explosiven Gasgemischen.
- Verwenden Sie das Gerät nicht während einer MRT- oder CT-Untersuchung.
- Das Gerät funktioniert möglicherweise nicht wenn die Blutzirkulation reduziert ist. Wärmen Sie die Stelle oder reiben Sie mit dem Finger darüber oder positionieren Sie das Gerät neu.
- Dieses Gerät ist ein elektronisches Präzisionsinstrument und sollte von qualifizierten technischen Fachleuten repariert werden. Eine Reparatur vor Ort ist nicht möglich. Versuchen Sie nicht das Gehäuse zu öffnen oder die Elektronik zu reparieren. Das Öffnen des Geräts kann es beschädigen und zum Erlöschen der Garantie führen.
- Überdehnen Sie die Feder des Geräts nicht.
- Es kann kein Funktionstester verwendet werden, um die Genauigkeit eines Pulsoximeter-Monitors zu bestimmen.
- Führen Sie ohne Rücksprache mit ihrem Arzt keine Selbstdiagnose oder Selbstmedikation auf Grundlage der Messungen durch. Nehmen Sie auf keinen Fall neue Medikamente ein oder ändern die Art/Dosierung ihrer Medikamente.
- Schauen Sie während der Messung nicht direkt in das Gehäuse. Das rote Licht und das unsichtbare Infrarotlicht des Pulsoximeters sind schädlich für Ihre Augen.
- Das Gerät ist nicht für die Verwendung durch Personen (einschließlich Kinder) mit eingeschränkten physischen, sensorischen oder mentalen Fähigkeiten, mangelnder Erfahrung oder mangelndem Wissen bestimmt, es sei denn, sie werden von einer Person beaufsichtigt, die für ihre Sicherheit verantwortlich ist, oder sie erhalten von dieser Person Anweisungen zur Verwendung des Geräts. Kinder sollten in Gegenwart des Geräts beaufsichtigt werden um sicherzustellen, dass sie nicht mit dem Gerät spielen.
- Weder die Pulswellenanzeige, noch der Pulsbalken erlauben die Beurteilung der Stärke des Pulses oder der Zirkulation am Messort. Vielmehr dienen sie ausschließlich der Anzeige der aktuellen Signalveränderung am Messort und ermöglichen keine zuverlässige Diagnose des Pulses.
- Die maximale Temperatur der Sensoren, die der Benutzer berühren könnte, kann während der Verwendung in einer Umgebung von 40°C bis zu 43°C erreichen.

Reinigung

1. Bitte reinigen Sie vor dem Gebrauch die Oberfläche des Geräts. Wischen Sie das Gerät zunächst mit medizinischem Alkohol (70% Isopropylalkohol) ab und lassen Sie es dann an der Luft trocknen oder reinigen Sie es mit einem trockenen, sauberen Tuch. Wenn Sie das Gerät mit Wasser reinigen, sollte die Wassertemperatur unter 60°C liegen.
2. Verwenden Sie den medizinischen Alkohol um das Gerät nach der Verwendung zu desinfizieren und um eine Kreuzinfektion beim nächsten Gebrauch zu verhindern.
3. Die beste Lagerumgebung hat eine Temperatur von -25°C bis 70°C und eine Luftfeuchtigkeit unter 90%.

Anmerkung:

1. Das Gerät sollte nicht sterilisiert oder autoklaviert werden oder in Flüssigkeiten getaucht werden. Gießen oder sprühen Sie keine Flüssigkeiten auf das Gerät.
2. Verwenden Sie keine ätzenden oder scheuernden Reinigungsmittel oder Mittel, die Ammoniumchlorid oder Isopropylalkohol enthalten.

Fehlersuche

Symptome	Kontrollpunkte	Behebung
Die SpO2 oder Pulsfrequenz kann nicht angezeigt werden	Der Finger wurde falsch aufgelegt	Legen Sie den Finger korrekt auf, versuchen Sie es erneut
	SpO2 ist zu niedrig um nachgewiesen zu werden	Versuchen Sie es erneut und kontaktieren Sie einen Arzt wenn Sie sicher sind dass das Gerät korrekt funktioniert
Die SpO2 oder Pulsfrequenz ist nicht stabil	Der Finger wurde falsch aufgelegt	Legen Sie den Finger neu auf, versuchen Sie erneut
	Der Finger oder der Körper zittert	Halten Sie den Körper ruhig
Das Display schaltet sich nach Drücken des Knopfes nicht ein	Die Batterien sind leer	Wechseln Sie die Batterien
	Die Batterien wurden nicht korrekt eingelegt	Legen Sie die Batterien erneut ein
Das Display schaltet sich spontan aus	Ohne Signal schaltet sich das Gerät von selbst aus	Das ist normal
	Niedriger Ladestand	Wechseln Sie die Batterien

⚠Anmerkung:

Wenn das Gerät nicht funktioniert, sollte es zum Händler zurück geschickt werden. Versuchen Sie auf keinen Fall das Gerät selbst auseinander zu nehmen und zu reparieren.

Spezifikationen

SpO2	
Messbereich	35%~99% (in 1%-Schritten)
Genauigkeit	70%~99%:±2%, unter 35~69%: unspezifiziert
Optischer Sensor	Die Wellenlänge der roten LED beträgt 660nm und die der Infrarot-LED 905/880nm
Puls	
Messbereich	30bpm~250bpm (in 1bpm-Schritten)
Genauigkeit	±3bpm
Energiequelle	AAA x 2 (alkalisch)
Batterielaufzeit	16 Stunden Dauerbetrieb mit 2 alkalischen Batterien
Betriebsbedingungen	Temperatur: 5°C~40°C(41°C~104°F), Relative Feuchtigkeit: 15-95% (nicht-kondensierend), atmosphärischer Druck: 700hPa~1060hPa, Standpunkt: -1.280 bis 12.000 Fuß (-390m bis 3.658m)
	Temperatur: -25°C~+70°C(-13°C~158°F), Relative Feuchtigkeit: 15-90% (nicht-kondensierend), atmosphärischer Druck: 700hPa~1060hPa, Standpunkt: -1.280 bis 12.000 Fuß (-390m bis 3.658m)
Transport- und Lagerbedingungen	
Maße	63,5(L) x 34 (B) x 35 (H)mm
Gewicht	Ungefähr 37g (ohne Batterien)
Normen	IEC60601-1-2, Klasse B, IEC60601-1, Typ BF, ISO80601-2-61, IEC60601-1-11
	Geräte-Typ BF
IP Klassifikation	IP22: Schutz gegen schädliches Eindringen von Wasser und Feinstaub

Wartung

Dem Benutzer wird empfohlen, dieses Gerät an den Hersteller zurückzuschicken und alle 24 Monate die folgenden Überprüfungen durchzuführen:

- Überprüfung des Geräts auf mechanische und funktionelle Schäden oder Verschlechterung.
- Sicherstellung dass alle Tasten der Benutzeroberfläche und das Zubehör normal funktionieren.

EMV Leitfaden und Herstellererklärung

Empfohlene Trennungsabstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten und den ME-Geräten				
Das Fingerpulsometer ist für den Einsatz in einer elektromagnetischen Umgebung vorgesehen, in der abgestrahlte HF-Störungen kontrolliert werden. Der Kunde oder der Benutzer des Fingerpulsometers kann dazu beitragen, elektromagnetische Störungen zu vermeiden, indem er, wie unten beschrieben, einen Mindestabstand zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten (Sendern) und dem Fingerpulsometer einhält, entsprechend der maximalen Ausgangsleistung der Kommunikationsgeräte.				
Maximale Ausgangsleistung des Senders / W	Trennungsabstand nach der Frequenz des Senders / m			
	150 kHz bis 80 MHz, d=[3.5/ V1]VP	80 MHz bis 800 MHz, d=[3.5/ E1]VP	800 MHz bis 2,5 GHz, d=[3.5/ E1]VP	
0.01	0.12	0.12	0.23	
0.1	0.37	0.37	0.74	
1	1.17	1.17	2.33	
10	3.7	3.7	7.37	
100	11.67	11.67	23.33	
Erklärung - Elektromagnetische Emissionen und Immunität - für GERÄTE und SYSTEME, die nicht LEBENSERHALTEND sind und nur zur Verwendung an einem abgeschirmten Ort vorgesehen sind.				
Erklärung zum Fingerpulsometer - elektromagnetische Immunität				
Das Fingerpulsometer-System ist für den Einsatz in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung vorgesehen. Der Kunde oder der Benutzer des Fingerpulsometers sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung eingesetzt wird.				
Störfestigkeitsprüfung IEC 60601 Testlevel	Übereinstimmigkeitslevel	Leitfaden - Elektromagnetische Umgebung		
Geleitetes HF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz bis 80 MHz	3V	Tragbare und mobile HF-Kommunikationsgeräte: sollten nicht näher an irgendeinem Teil des GERÄTES oder SYSTEMS, einschließlich der Kabel, verwendet werden als der empfohlene Trennungsabstand, der anhand der für die Frequenz des Senders geltenden Gleichung berechnet wird. In der Nähe von Geräten, die mit dem folgenden Symbol gekennzeichnet sind, können Störungen auftreten.	
Ausgestrahltes HF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz bis 2.5 GHz	3V/m		

Erklärung - Elektromagnetische Störfestigkeit			
Das Fingerpulsometer-System ist für den Einsatz in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung vorgesehen. Der Kunde oder der Benutzer des Fingerpulsometers sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung eingesetzt wird.			
Störfestigkeitsprüfung	IEC 60601 Testlevel	Übereinstimmigkeitslevel	Erklärung -Elektromagnetisches Umfeld
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV Kontakt ±8 kV Luft	±6 kV Kontakt ±8 kV Luft	Der Boden sollte aus Holz, Beton oder keramischen Fliesen bestehen. Wenn der Boden mit synthetischem Material bedeckt ist, sollte die Feuchtigkeit bei min. 30% liegen.
Schnelle elektrische Transienten/ Bursts IEC 61000-4-4	±2 kV für Stromleitungen ±1 kV für Eingangs-/ Ausgangsleitungen	±2 kV für Stromleitungen	Die Netzqualität sollte die eines gewöhnlichen Geschäftsumfeldes oder Krankenhauses sein.
Stromstoß IEC 61000-4-5	± 1kV Differenzmodus ± 2kV Gleichtakt	± 1kV Differenzmodus ± 2kV Gleichtakt	Die Netzqualität sollte die eines gewöhnlichen Geschäftsumfeldes oder Krankenhauses sein.
Spannungseinbrüche, kurze Unterbrechungen und Spannungs-schwankungen bei Stromversorgungs-eingängen IEC 61000-4-11	<5% UT(>95% Abfall in UT) für einen 0,5 Zyklus 40% UT(60% Abfall in UT) für 5 Zyklen 70% UT(30% Abfall in UT) für 25 Zyklen <5% UT(>95% Abfall in UT) für 5 s	<5% UT(>95% Abfall in UT) für einen 0,5 Zyklus 40% UT(60% Abfall in UT) für 5 Zyklen 70% UT(30% Abfall in UT) für 25 Zyklen <5% UT(>95% Abfall in UT) für 5 s	Die Netzqualität sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen. Wenn der Benutzer der AUSRÜSTUNG oder des SYSTEMS bei Netzunterbrechungen einen kontinuierlichen Betrieb erfordert, wird empfohlen, dass die AUSRÜSTUNG oder das SYSTEM von einer unterbrechungsfreien Stromversorgung oder Batterie versorgt wird.
Netzfrequenz (50/60 Hz) Magnetfeld IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Das Netzfrequenz-Magnetfeld sollte das eines gewöhnlichen Geschäftsumfeldes oder Krankenhauses sein.

Erklärung - Elektromagnetische Emissionen		
Das Fingerpulsometer-System ist für den Einsatz in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung vorgesehen. Der Kunde oder der Benutzer des Fingerpulsometers sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung eingesetzt wird.		
Emissions-Test	Übereinstimmung	Erklärung - Elektromagnetisches Umfeld
CE-Emissionen CISPR 11	Gruppe 1	Das Fingerpulsometer nutzt HF-Emissionen nur für die interne Funktion. Daher sind die HF-Emissionen sehr gering und bewirken keine Störung in nahe gelegenen elektromagnetischen Geräten.
HF-Emissionen CISPR 11	Klasse B	Das Fingerpulsometer kann in allen Bereichen außerhalb des Häuslichen, und den Bereichen, die an das öffentliche Versorgungsnetz für häusliche Zwecke angeschlossen, sind verwendet werden.
Oberwellenemissionen IEC 61000-3-2	Klasse A	
Voltage fluctuations/flicker emissions IEC 61000-3-3	Erfüllt	

 **WARNUNG:** Das Symbol auf diesem Produkt bedeutet, dass es sich um ein elektronisches Produkt handelt. Gemäß der Europäischen Richtlinie 2012/19/EU müssen die elektronischen Produkte zur sicheren Beseitigung über ihr örtliches Recyclingzentrum entsorgt werden.

- Die *Bluetooth*® Wortmarke und –Logos sind eingetragene Marken der Bluetooth SIG, Inc. Und jede Verwendung solcher Marken erfolgt unter Lizenz. Andere Marken und Handelsnamen sind die ihrer jeweiligen Eigentümer.
- Das Pulsoximeter verwendet *Bluetooth*® (*Bluetooth*® low energy technology).
- Apple und das Apple Logo sind in den USA und anderen Ländern eingetragene Marken von Apple Inc. App Store ist eine Dienstleistungsmarke von Apple Inc.
- Google Play und das Google Play-Logo sind Marken der Google Inc.

rossmax

Modell: **SB210**



DE FingerPulsoximeter

www.rossmax.com

Garantiekarte

Für dieses Instrument gilt eine Garantie von 1 Jahr ab Kaufdatum. Batterien und Zubehör sind nicht enthalten. Die Garantie ist nur bei Vorlage der vom Händler ausgefüllten Garantiekarte, die das Kaufdatum bestätigt, oder der Quittung gültig. Das Öffnen oder Verändern des Geräts führt zum Erlöschen der Garantie. Die Garantie gilt nicht für Schäden, Unfälle oder Nichtbeachtung der Bedienungsanleitung. Bitte wenden Sie sich an Ihren örtlichen Verkäufer/Händler oder www.rossmax.com.

Kundenname: _____
Adresse: _____
Telefonnummer: _____
E-Mailadresse: _____
Produktinformationen: _____
Kaufdatum: _____
Geschäft wo das Gerät gekauft wurde: _____

 Rossmax Innotek Corp.
12F, No. 189, Kang Chien Rd., Taipei, 114,Taiwan.
CMC Medical Devices & Drugs S.L.
C/ Horacio Lengo Nº 18, CP 29006, Málaga, Spain

 **ISO 13485** **CE 2460**
Rn IB SB210
EN TP ver2003
IN05021000000011

Einleitung

Das Rossmax Fingerpulsoximeter SB210 wird zur Messung der arteriellen Sauerstoffsättigung (% SpO₂), des Hämoglobins und der Pulsfrequenz, einem wichtigen Indikator Ihrer Atemfunktion, verwendet. Es ist ein nicht-invasives Gerät, das zur Stichprobenkontrolle von Erwachsenen und Kindern über 3 Jahren zu Hause, im Krankenhaus und in der Klinik bestimmt ist.

Achtung: Konsultieren Sie die beiliegenden Dokumente. Bitte lesen Sie dieses Handbuch vor der Anwendung sorgfältig durch. Bitte bewahren Sie dieses Handbuch auf.

ACT (Artery Check Technology)

Die ATC (DE = Arterien-Überwachungstechnologie) verarbeitet das SpO₂-Signal und bestimmt die Elastizität des Blutgefäßes auf Grundlage der abgeleiteten Wellenform. Darüber hinaus klassifiziert sie den Gefäßstatus in 6 Stufen und stellt das Ergebnis in einer intuitiven graphischen Anzeige da.

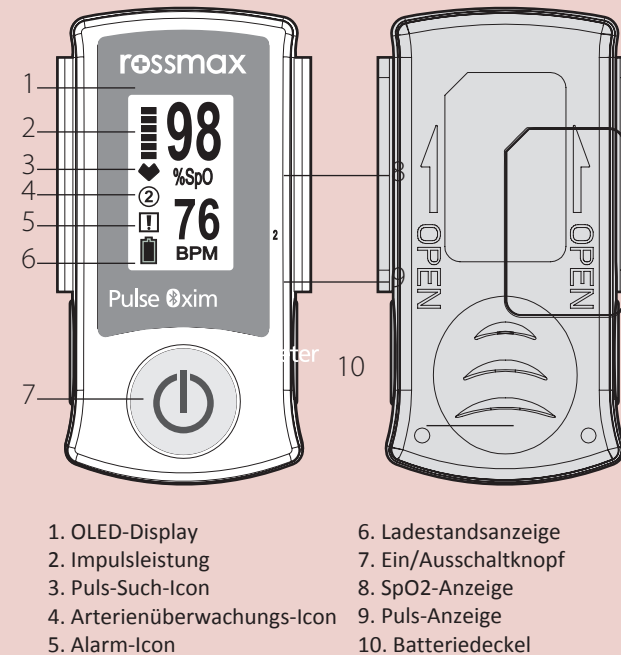
1 AC	Die Arterie und Blutzirkulation sind in einem guten Zustand.
2 AC	Die Arterie und Blutzirkulation sind in einem guten bis durchschnittlichen Zustand.
3 AC	Die Arterie und Blutzirkulation sind in einem durchschnittlichen Zustand.
4 AC	Die Arterie und Blutzirkulation sind in einem unterdurchschnittlichen Zustand.
5 AC	Die Arterie und Blutzirkulation sind in einem schlechten Zustand.
6 AC	Die Arterie und Blutzirkulation sind in einem kritischen Zustand.

Anmerkung: Die Klassifikation der Arterie und Blutzirkulation ist nur zur Referenz gedacht. Für weitere Informationen und Beratungen sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden.

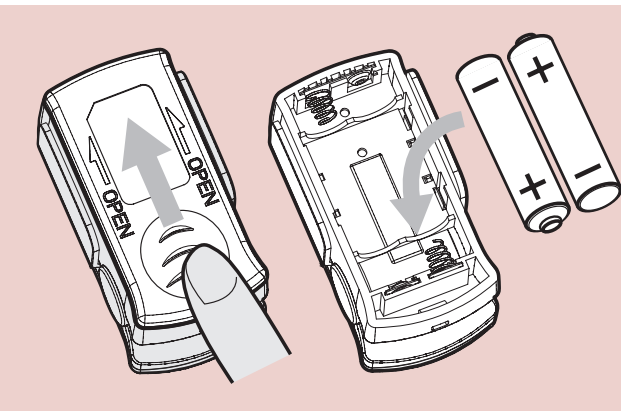
Fehlermeldungen

SENSOR FEHLER: SENSOR ERROR	Der Sensor wird nicht erkannt. Bringen Sie das Gerät zu Ihrem lokalen Händler oder Service-Zentrum.
MESSFEHLER: MEASURE ERROR	Die Signale werden nicht erkannt. Schalten Sie das Gerät aus und wieder ein und messen Sie erneut.
AC FEHLER: AC ERROR	Schwaches Signal bei der Arterienüberwachung, schalten Sie das Gerät aus und wieder an und messen Sie erneut.

Name/Funktion der Einzelteile



Einlegen der Batterie



- Verwenden Sie den Daumen um den Batteriedeckel heraus zu schieben.
- Legen Sie zwei AAA Batterien ein und stellen Sie sicher, dass sie in der richtigen Richtung liegen.

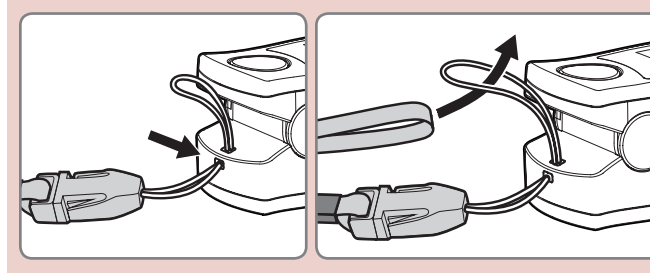
Die Batterien müssen ersetzt werden wenn:

- Ein niedriger Ladestand angezeigt wird.
- Wenn der Ein/Ausschaltknopf gedrückt wird und nichts auf dem Display auftaucht.

Aufgepasst: Wenn sie falsch verwendet oder entsorgt werden, können Batterien auslaufen oder explodieren. Entfernen Sie die Batterien wenn das Gerät für längere Zeit gelagert werden soll. Verwenden Sie nicht gleichzeitig verschiedene Batterietypen oder -Marken. Mischen Sie keine voll- und teilsaufgeladene Batterien.

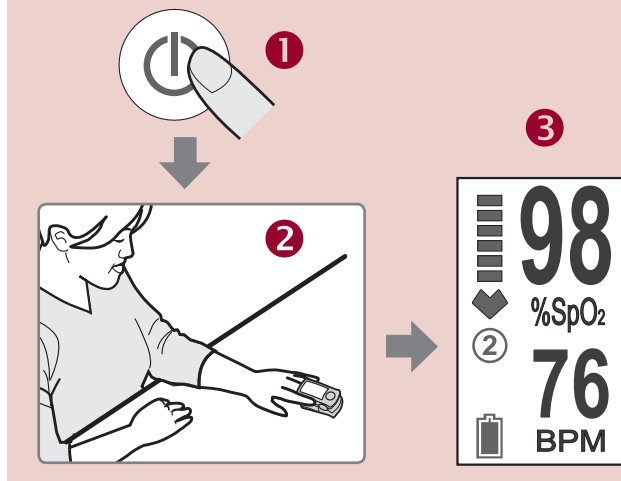
Anbringung der Trageschleife

- Schieben Sie das dünne Ende der Schleife in das Loch des Geräts.
- Ziehen Sie das andere Ende der Schleife durch die Schlinge am dünnen Ende und ziehen Sie es fest an.



Verwendung

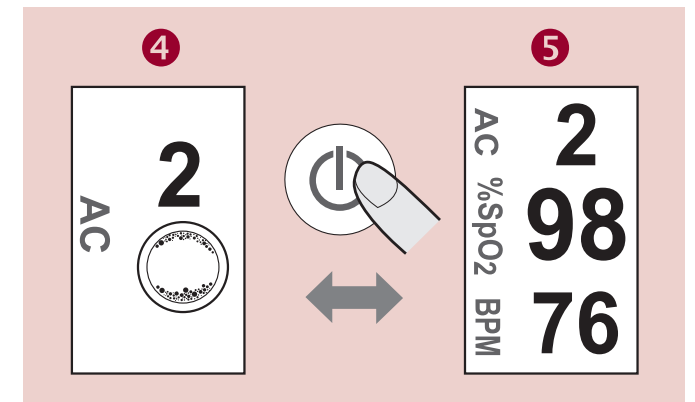
- Öffnen Sie den Clip und drücken Sie die Ein/Ausschalttaste (1). Das Bluetooth schaltet sich beim Einschalten automatisch ein.
- Die Informationen zur Software-Version erscheinen. Führen Sie einen Finger mit dem Nagel nach oben in die Fingeröffnung des Pulsoxymeters ein (empfohlen ist die Verwendung des linken Mittelfingers) (2).
Anmerkung: Wenn kein Finger eingeführt wird, schaltet sich das Gerät nach 30 Sekunden automatisch ab.
Anmerkung: Stellen Sie sicher, dass der Finger flach aufliegt. Wackeln Sie nicht und halten Sie ihren Körper während der Messung ruhig.
- Das Display zeigt "↓" an und beginnt mit der Messung.



- Ihre SpO₂ und Pulsfrequenzwerte erscheinen nach wenigen Sekunden auf dem Bildschirm und das Ergebnis der Arterienkontrolle erscheint nach 30-60 Sekunden (3).

Anmerkung: Wenn das Ergebnis der Arterienkontrolle nicht ermittelt werden kann, erscheint "(x)" auf dem Bildschirm.

- Entfernen Sie den Finger. Auf dem Bildschirm erscheint das Ergebnis der Arterienkontrolle (4).
- Drücken Sie die Taste kurz, um die Anzeige auf die drei Parameter (Arterienkontrolle, SpO₂ und Pulsfrequenz umzuschalten (5).



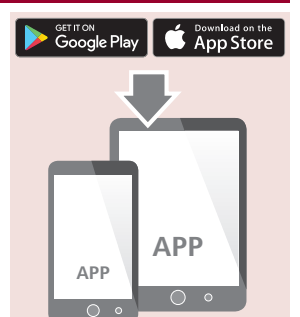
Anmerkung:

- Der SpO₂-Sensor und die fotoelektronische Empfangsröhre sollten so angeordnet werden, dass sich die Arteriole des Patienten dazwischen befindet.
- Stellen Sie sicher, dass der optische Weg frei ist von optischen Hindernissen wie gummiertem Gewebe.
- Übermäßiges Umgebungslicht kann das Messergebnis beeinflussen. Dazu gehören Fluoreszenzlampen, duales rubinrotes Licht, Infrarotstrahler, direktes Sonnenlicht und so weiter.
- Anstrengende Aktionen des Patienten oder extreme elektrochirurgische Interferenzen können die Genauigkeit beeinträchtigen.
- Das Gerät verfügt über ein optisches und akustisches Signal, wenn die SpO₂-Messung unter 90% liegt.

Datenübertragung via Bluetooth®

Verbindung des Pulsoximeters mit dem Smartphone

- Das Bluetooth® schaltet sich automatisch mit dem Gerät zusammen ein.
- Laden Sie die Gratis-App auf ihr Smartphone und installieren Sie sie.
- Verbinden Sie dieses Gerät mit dem Smartphone um Daten übertragen zu können.



Warnhinweise

- Das Gerät darf nur von geschultem Personal bedient werden.
- Das Gerät sollte nur für stichprobenartige Messungen, und nicht für die Auswertung medizinischer Ergebnisse verwendet werden.
- Dieses Gerät dient der Bestimmung des Prozentsatzes der arteriellen Sauerstoffsättigung des funktionellen Hämoglobins. Die folgenden Faktoren können die Leistung des Pulsoximeters verschlechtern oder die Genauigkeit der Messung beeinträchtigen:
 - Wenn das Pulsoximeter am gleichen Arm verwendet wird wie eine Blutdruckmanschette, ein arterieller Katheter oder eine Infusionsleitung.
 - Übermäßiges Licht, wie z.B. Sonnenlicht oder eine direkte Beleuchtung zu Hause.
 - Eine unruhige Applikation (z.B. wegen Zittern).
 - Feuchtigkeit im Gerät.
 - Wenn das Gerät falsch angelegt wurde.