

WICHTIG

VOR GEBRAUCH SORGFÄLTIG LESEN

AUFBEWAHREN FÜR SPÄTERES NACHSCHLAGEN

© Möller Medical GmbH. Alle Rechte vorbehalten.

Kein Teil dieser Dokumentation darf ohne die vorherige, schriftliche Genehmigung der Möller Medical GmbH in irgendeiner Form oder auf irgendeine Weise reproduziert und übersetzt werden. Der Stand der in dieser Gebrauchsanweisung dargestellten Informationen, Spezifikationen und Abbildungen ist durch die Versionsnummer auf der letzten Seite gekennzeichnet. Die Möller Medical GmbH behält sich das Recht vor, Änderungen bezüglich Technologien, Funktionen, Spezifikationen, Design und Informationen jederzeit und ohne Vorankündigung vorzunehmen.

Inhaltsverzeichnis

Inhaltsverzeichnis

1	Allgemeine Sicherheitshinweise	7
	1.1 Erklärung der verwendeten Sicherheitssymbole	7
	 1.1.1 Symbole in der Gebrauchsanweisung 1.1.2 Symbole auf dem Gerät 1.1.3 Symbole auf dem Display 1.1.4 Symbole auf der Handelsverpackung 	7 7 8 9
	 1.2 Erklärung der verwendeten Darstellungskonventionen 1.3 Verantwortung des Herstellers 1.4 Sorgfaltspflicht des Betreibers 1.5 Produktfremde Zusatzausrüstung 	10 10 11 12
2	Zweckbestimmung	.13
	 2.1 Bestimmungsgemäße Verwendung - Zweckbestimmung 2.2 Kombination mit anderen Produkten 2.3 Wesentliche Leistungsmerkmale 	13 13 13
3	Produktbeschreibung	.14
	3.1 Bedienelemente	14
	3.1.1 Touchscreen	14
	3.2 Waagschalo	14 17
	3.3 Abklemmung	15
	3.4 Gerätegriffe	15
	 3.5.1 Docon mobile II LSC	16 16 17 17 17
	3.5.5.1 Entnahmeschläuche Abschweißen	18
3.5.5.2 Reinigung des Sealing Handle 3.5.6 Docon 7 Akku		19
		22
	3.5.6.1 Docon 7 im Akkubetrieb - interner Akku 3.5.6.2 Docon 7 im Akkubetrieb - externer Akku 3.5.6.3 Anzeige Akkuladung	22 23 23
	 3.5.7 Docon 7 Transportkoffer 3.5.8 Docon 7 Tisch 3.5.9 Docon 7 Tubeholder 3.5.10 Docon 7 Stick 	24 25 26 26
	3.6 Anschlussmöglichkeiten3.7 Benutzeroberfläche	27 28
	3.7.1 Softkeys3.7.2 Systemzustand3.7.3 Bildschirmtastatur	28 29 29

Inhaltsverzeichnis

4	Au	Ifste	ellen und Inbetriebnahme	30
	4.1 4 2	Trai Aus	nsport- und Lagerhinweise	30 30
	4.3	Doc	con 7 in Betrieb nehmen	31
	4.3 4.3	8.1 8.2	Anschließen und Einschalten Abschalten	32 32
	4.4	Bet	rieb mit anderen Geräten	32
	4.5 4.6	Gee	eignete Betriebsumgebung	32
	4.7	Ver	wendung von RFID gekennzeichneten Blutbeutelsystemen	.33
	4.7	'.1	Vorbereitung des Blutbeutelsystems	.34
5	An	Iew	ndung und Bedienung	37
	5.1	Die	Blutspende	.37
	5.1	.1	Vorbereitung der Blutentnahme	37
	5.1	.2	Start der Blutentnahme	38
	5.1 5.1	.3 .4	Enthanmeinformationen anzeigen Störungsmeldungen im Zufluss	.38
	5.1	.5	Anwendung Abbrechen	.40
	5.1	.6	Ende der Blutentnahme	40
	5.1	./		.40
	5.2	Dat	enertassung	.41
	5.2	2.1	DMS Docon Spendedaten erfassen	.41 ⊿1
	5.2	2.3	Spendedaten speichern	.42
	5.2	2.4	Spendedaten übertragen	42
	5.2	2.5	Daten verarbeiten	42
	5.3	Lag	Jerbedingungen	42
6	Eir	nste	ellungen	43
	6.1	Eins	stellmöglichkeiten am Gerät, Systemmenü	43
	6.1	.1	Untermenü Passwort	43
	6.1	.2 3	Untermenü Optionen	44
	0.1	.J 2 1 2		45
	6	5.1.3 5.1.3	3.2 Lautstärke	45
	6.1	.4	Untermenü Energie	.47
	6	5.1.4	I.1 Display Hintergrundbeleuchtung abschalten	.47
	6	5.1.4	I.2 Docon 7 Abschalten	48
	6	o.1.4		48
	6.1	.5 6	Untermenü Sprache	48
	6.1	.0 .7	Untermenü Spende	.50
	6.1	.8	Untermenü Kommunikation	51
	6.1 6 1	.9 10	Untermenü Validierung	52 52
	0.1			

Inhaltsverzeichnis

	6.2 6.3	Abhilfe bei Störungen Service	53 55
7	Pfl	ege	56
	7.1 7.2	Reinigung und Desinfektion	56 56
	7.2 7.2	.1 Sicherheitstechnische Kontrolle.2 Serviceunterlagen	56 56
	7.3 7.4 7.5	Transport Akkupflege bei Einlagerung des Docon 7 Entsorgung	57 57 58
8	Ge	räteontionen	59
U			00
9	An	hang	60
9	A n 9.1 9.2	hang Technische Kenndaten Elektromagnetische Aussendung	60 60 61
9	9.1 9.2 9.2 9.2 9.2 9.2 9.2	hang Technische Kenndaten Elektromagnetische Aussendung 1 Docon 7 Standard 2 Docon 7 Seal .3 Docon 7 RFID .4 Docon 7 WLAN-Option	60 61 61 62 62 63
9	An 9.1 9.2 9.2 9.2 9.2 9.2 9.2 9.2 9.3 9.4 9.5	hang Technische Kenndaten Elektromagnetische Aussendung 1 Docon 7 Standard 2 Docon 7 Seal 3 Docon 7 RFID 4 Docon 7 WLAN-Option Elektromagnetische Störfestigkeit Empfohlene Schutzabstände Zubehör	60 60 61 62 62 63 64 66 66

1 Allgemeine Sicherheitshinweise

1.1 Erklärung der verwendeten Sicherheitssymbole

In dieser Gebrauchsanweisung sind wichtige Hinweise visuell gekennzeichnet. Diese Hinweise sind Voraussetzung für den Ausschluss von Gefährdungen für den Spender und das Bedienpersonal, sowie für die Vermeidung von Beschädigungen bzw. Funktionsstörungen am Gerät.

1.1.1 Symbole in der Gebrauchsanweisung



Achtung

Hinweis

1.1.2 Symbole auf dem Gerät



Docon®7

Allgemeine Sicherheitshinweise

<u>-</u> P	Netzwerkanschluss
Ø	Anleitung beachten
	Gerät der Schutzklasse II
広 Li-ion	Die enthaltene Lithium-Ionen-Batterie muss fachgerecht entsorgt werden.
SGS US	Konform ANSI/AAMI ES 60601-1 CAN/CSA 22.2 No. 60601-1-08

Das Typenschild finden Sie unterhalb der Waagschale.

1.1.3 Symbole auf dem Display

 +	Ein USB-Speicherstick ist angeschlossen
, ste	Docon 7 ist mit Versorgungsnetz verbunden
⊽ ∆	Abklemmung offen
Χ	Abklemmung geschlossen
	Akkubetrieb + Ladestandsanzeige
1	Akkuanzeige beim Laden
٢	Scanner ist angeschlossen
Ŷ	WLAN – Betrieb
	Netzwerk - Betrieb
Q	Docon 7 Statusmelder angeschlossen

Docon®7

Allgemeine Sicherheitshinweise

Anleitung beachten REF Artikelnummer LOT Charge SN Seriennummer MD Medizinprodukt UDI Eindeutiger Identifikator eines Medizinproduktes Verpackungseinheit Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden X 4 Stapelbegrenzung, der Stapel darf maximal aus 4 Packstücken bestehen Ť Trocken aufbewahren Luftfeuchte, Begrenzung X Temperaturbegrenzung Hersteller Herstellungsdatum (JJJJ-MM-TT) Die enthaltene Lithium-Ionen-Batterie muss fachgerecht entsorgt werden. Gesamtlänge

Achtung



Weitere Informationen zu den verwendeten Symbolen finden Sie auf unserer Homepage <u>www.moeller-medical.com/glossary-symbols</u>

1.2 Erklärung der verwendeten Darstellungskonventionen

In dieser Gebrauchsanweisung werden zur besseren Orientierung verschiedene Schriftarten eingesetzt.

Schriftart	Verwendung	
Fett	Schaltflächen in Handlungsanweisungen.	
Kursiv	Geräteoptionen, Schaltflächen sowie Verweise auf Kapitel und Abschnitte im Fließtext.	

1.3 Verantwortung des Herstellers

Der Hersteller kann sich nur für die Sicherheit, Zuverlässigkeit und Gebrauchstauglichkeit des Gerätes als verantwortlich betrachten, wenn:

 Montage, Erweiterungen, Neueinstellungen, Änderungen oder Reparaturen nur von solchen Personen ausgeführt werden, die von ihm dazu ermächtigt wurden.



- die elektrische Installation des betreffenden Raumes den zutreffenden Anforderungen und Vorschriften (z. B. VDE 0100, VDE 0107 bzw. IEC-Festlegungen) entspricht.
- das Gerät unter Beachtung der Gebrauchsanweisung benutzt wird sowie die länderspezifischen Vorschriften und nationalen Abweichungen beachtet werden.
- die in den technischen Daten angegebenen Bedingungen eingehalten werden.

Der Hersteller verpflichtet sich nach dem ElektroG zur Rücknahme der Altgeräte.

1.4 Sorgfaltspflicht des Betreibers

Der Betreiber übernimmt die Verantwortung für den ordnungsgemäßen Betrieb des Medizinproduktes. Dem Anwender obliegen aufgrund der Medizinprodukte-Betreiberverordnung umfangreiche Pflichten sowie die Verantwortung im Rahmen seiner Tätigkeit beim Umgang mit Medizinprodukten.

Jede Handhabung am Docon 7 setzt die genaue Kenntnis und Beachtung dieser Gebrauchsanweisung voraus. Diese Anleitung ersetzt nicht die Einweisung des Anwenders durch den Medizinprodukteberater. Das Gerät darf nur von Personen bedient werden, welche über die dafür erforderliche Ausbildung oder Kenntnis und Erfahrung verfügen.



Der Docon 7 darf nur in Räumlichkeiten betrieben werden, in welchen während des kompletten Zeitraums des andauenden Betriebes Bedienpersonal zugegen ist, welches den Spendeprozess überwacht.

Bei Verwendung von Geräteteilen, die nicht der Originalausführung des Herstellers entsprechen, können Leistung und Sicherheit beeinträchtigt werden.

Alle Arbeiten, die den Einsatz von Werkzeugen verlangen, müssen durch den technischen Dienst des Herstellers oder dessen Bevollmächtigten ausgeführt werden.

In Umgebungen, in denen der einwandfreie Zustand des Schutzleiteranschlusses nicht gewährleistet werden kann, muss der Docon 7 mit Akkus betrieben werden.

Der Anwender darf nicht gleichzeitig einen oder mehrere Geräteanschlüsse des Docon 7 (USB, LAN und Dockinganschluss) und den Spender berühren!



Das Docon 7 mobile und die Handschweißzange (Sealing Handle) dürfen in der Spenderumgebung benutzt werden.

Der Docon 7 darf an einer ortsveränderlichen Mehrfachsteckdose, welche nach 60601-1 zugelassen ist, mit maximal 2 Geräten betrieben werden. Ein Betrieb mit mehr als 2 Geräten an einer solchen Mehrfachsteckdose ist nicht erlaubt, da nicht sichergestellt werden kann, dass die zulässigen Werte für die jeweiligen Ableitströme nicht überschritten werden (siehe EN 60601-1). In diesem Fall muss eine Trennvorrichtung wie z. B. ein medizinisch zugelassener Trenntransformator verwendet werden.

Platzieren Sie den Docon 7 während des normalen Spendebetriebs so, dass eine einfache Trennung der Netzversorgung, mittels Abziehen der Netzanschlussleitung, durch den Anwender gewährleistet ist.

Allgemeine Sicherheitshinweise

Eine Änderung des Docon 7 ist nicht erlaubt.

Es dürfen keine Flüssigkeiten in die spannungsführenden Teile des Geräts eindringen.

Achten Sie bei der Reinigung darauf, kein Reinigungsspray in die Steckerbuchsen zu sprühen.

Ziehen Sie vor der Reinigung den Gerätestecker vom Docon 7 ab.

Tauschen Sie Anschlusskabel aller Art bereits bei geringfügigen Beschädigungen aus und achten Sie darauf, die Kabel nicht zu überrollen.



Halten Sie die Kabel von Wärmequellen fern. Dadurch verhindern Sie, dass die Isolierung schmilzt, was zu einem Brand bzw. Stromschlag führen kann.

Drücken Sie die Stecker nicht mit Gewalt in die Buchsen.

Ziehen Sie beim Abziehen von Steckern nicht am Kabel. Lösen Sie zum Abziehen gegebenenfalls die Verriegelung der Stecker.

Setzen Sie den Docon 7 keiner starken Hitze oder Feuer aus.

Setzen Sie den Docon 7 keinen harten Stößen aus.

Wenn Hitze, Qualm oder Rauch auftritt, trennen sie den Docon 7 umgehend vom Stromnetz.

Löschen Sie den Docon 7 im Falle eines Brands nicht mit Wasser.



Alle im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetretenen schwerwiegenden Vorfälle sind dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Spender niedergelassen ist, zu melden.

1.5 Produktfremde Zusatzausrüstung

Zusatzausrüstungen, die an die analogen und digitalen Schnittstellen des Gerätes angeschlossen werden, müssen nachweisbar ihren entsprechenden EN-Spezifikationen, (z. B. EN 60950 für datenverarbeitende Geräte und EN 60601-1 für elektromedizinische Geräte) genügen. Wer zusätzliche Geräte an dem Signaleingangs- oder -ausgangsteil anschließt ist Systemkonfigurierer und damit verantwortlich, dass die gültige Version der Systemnorm EN 60601-1 eingehalten wird.

Bei Rückfragen kontaktieren Sie bitte Ihren Distributor oder den technischen Dienst des Herstellers.



An die USB-Schnittstelle des Docon 7 darf kein aktives Zusatzgerät (Gerät mit eigener Stromversorgung) angeschlossen werden.

2 Zweckbestimmung

2.1 Bestimmungsgemäße Verwendung - Zweckbestimmung

Der Docon 7 ist ein Medizinprodukt und dient dazu, bei der Blutspende das Blut mit der Antikoagulans im Blutbeutel zu mischen und nach Erreichen eines einstellbaren Volumens die Blutzufuhr zu unterbrechen. Zusätzlich können interne Daten über die Spende sowie externe Daten, die vom Anwender eingegeben werden, gesammelt und an ein EDV-System übergeben werden.

Blutspenden dürfen nur an Personen durchgeführt werden, die den allgemein gültigen Kriterien für die Blutspende entsprechen, siehe z. B. "Richtlinien zur Gewinnung von Blutbestandteilen und zur Anwendung von Blutprodukten" oder "Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components".

2.2 Kombination mit anderen Produkten



Zum Durchführen von Blutspenden werden Blutbeutelsysteme benötigt. Der Docon 7 darf nur mit solchen Beutelsystemen betrieben werden, die alle gesetzlichen Anforderungen an Blutbeutelsysteme erfüllen.

Weiterhin darf das maximale Füllvolumen der Beutelsysteme 500 ml nicht überschreiten.

2.3 Wesentliche Leistungsmerkmale

Der Docon 7 besitzt kein wesentliches Leistungsmerkmal.

3 Produktbeschreibung



Abbildung 1: Docon 7

3.1 Bedienelemente

3.1.1 Touchscreen

Die Benutzereingabe erfolgt beim Docon 7 über den Touchscreen. Zur Eingabe kann sowohl der Finger als auch ein geeigneter Eingabestift verwendet werden. Um eine Schaltfläche am Bildschirm auszuwählen, berühren Sie, mit leichtem Druck, den Touchscreen im Bereich der Schaltfläche.

3.1.2 Reset-Taster

Wenn der Docon 7 nicht mehr ordnungsgemäß funktioniert und auf die üblichen Eingaben reagiert, betätigen Sie den Reset-Taster. Dieser befindet sich auf der Rückseite des Gerätes, links neben der Netzanschlussbuchse. Damit wird der Docon 7 auf seinen Ausgangszustand zurückgesetzt.

3.2 Waagschale

Die Waagschale des Docon 7, welche zur Aufnahme des Beutelsystems dient, wird per Magnetbefestigung auf dem Schaukelträger gehalten. So kann sich diese bei Überbelastung lösen, was die Gefahr einer Beschädigung des Docon 7 verringert.

3.3 Abklemmung

Die Abklemmung dient zum gezielten Abklemmen des Entnahmeschlauchs bei erreichtem Endvolumen.

Das Einlegen des Entnahmeschlauchs geschieht von hinten durch die Abklemmung. Der Schlauchabgang kann sowohl nach links oder rechts erfolgen, je nach Position der Waage zum Spenderbett.

Die Schlaucherkennung erfolgt berührungslos. Somit entsteht keinerlei mechanischer Verschleiß des Sensors.

Das zweistufige Abklemmen des Schlauchs sorgt für doppelte Sicherheit. Nach Einlegen des Schlauchs verriegelt die Abklemmung sowohl den Schlaucheingang als auch beide Schlauchausgänge selbstständig, um ein ungewolltes Entweichen des Schlauchs zu vermeiden. Gleichzeitig wird der Schlauch am Eingang direkt abgeklemmt (Stellung 1).

Erst nach Starten des Spendeprozesses und Beginn des Blutflusses wird der abgeklemmte Schlaucheingang wieder freigegeben (Stellung 2).

Die Verriegelung bleibt während des Spendevorgangs bestehen und wechselt bei Erreichen des Spendevolumens wieder in Stellung 1. Nach Beendigung der Blutspende drücken Sie das Klemmensymbol, um die Abklemmung zu entriegeln und den Schlauch zu entnehmen.



Um für maximale Sicherheit des Spenders zu sorgen, wird die Abklemmung bei Betrieb am 230 V Netz während eines Stromausfalls sofort geschlossen.

Diesem Verhalten kann entgegengewirkt werden, wenn das Gerät zusätzlich mit einem Akku bestückt ist.

3.4 Gerätegriffe

Die Gerätegriffe erfüllen mehrere Funktionen. Sie dienen einerseits zur einfachen Handhabung des Gerätes, schützen aber auch die Waagschale gegen unbeabsichtigte Schläge.

Die Griffe entsprechen somit einer der Schutzfunktionen für das Wägesystem um Falschwiegungen, aufgrund von Beschädigungen an mechanischen Komponenten, vorzubeugen.

3.5 Zubehör und Optionen



Der Betrieb des **Docon 7** mit zusätzlichem Zubehör wie Wandlern oder Leitungen, welche nicht für den zweckmäßigen Gebrauch mit dem Gerät definiert sind, kann zu erhöhten elektromagnetischen Emissionen, verminderter Störfestigkeit und zu einer fehlerhaften Betriebsweise führen.

3.5.1 Docon mobile II LSC

Das Docon 7 mobile dient zur Eingabe von Barcodes bei der Spende.

Um rückenschonend zu arbeiten, kann der Docon 7 vollständig über die Tastatur des Scanners bedient werden. Weiterhin wird der aktuelle Stand der Spende auf dem Farbdisplay angezeigt und Signalzustände per blinkender LED dargestellt. Das Docon 7 mobile ist mit einem 1-D Laser Scanner ausgestattet.



Abbildung 2: Docon 7 mobile II LSC

3.5.2 Halter für Docon 7 mobile II LSC

Entsprechend der individuellen Einsatzsituation stehen die folgenden Halterungen für das Docon 7 mobile II LSC zur Verfügung:

- Tischfuß
- Steckfuß
- Schwanenhals
- Tischmontage (für Montage am Docon 7 Tisch)

Bestellinformationen der beschriebenen Varianten finden Sie auf Seite 66.

3.5.3 Docon 7 Basic Barcodereader

Der Docon 7 Basic Barcodereader kann alternativ zu unserem Docon 7 mobile II LSC eingesetzt werden und beschränkt sich auf die Kernfunktionalität des Barcode-Scannens. Er verfügt über ein sehr großes Scannfeld, wodurch das Lesen von langen Barcodes auch aus kurzer Distanz einfach ermöglicht wird.



Abbildung 3: Docon 7 Basic Barcodereader

3.5.4 Docon 7 Statusmelder

Der Docon 7 Statusmelder kann zur besseren Signalerkennung an erhöhter Position (z. B. am Spenderbett) befestigt werden. Die Befestigung erfolgt wahlweise per Magnet oder Halteklammer. Alle Signalzustände, welche der Docon 7 auf seinem Display anzeigt, werden als optischer Hinweis auf die Leuchte übertragen.



Abbildung 4: Docon 7 Statusmelder

3.5.5 Docon 7 Schweißoption – Sealing Handle

Der Sealing Handle (Schweißzange) ist eine automatische Schweißeinheit zum Abschweißen von PVC-Schläuchen, insbesondere des Entnahmeschlauchs direkt beim Spender. Dadurch wird eine erhöhte Sicherheit beim Verschließen des Schlauchs gewährleistet. Die Schweißvorgänge können im Datensatz dokumentiert werden.

Verschiedene PVC-Schläuche mit unterschiedlichen Durchmessern und Wandstärken können geschweißt werden. Dazu wird die Schweißzeit für die spezifizierten Schläuche automatisch angepasst. Der Schweißvorgang wird durch eine LED in der Schweißzange angezeigt (*siehe Schweißprozedur Seite 19*).



Die Schweißzange entspricht den elektrischen Sicherheitsanforderungen eines Anwendungsteils Typ B gemäß EN 60601.

Am Docon 7 darf nur die Originalschweißzange angeschlossen werden.



Platzieren Sie kein anderes Objekt als vorgesehen zwischen den Elektroden des Docon 7 Sealing Handle. Siehe *Technische Daten (Seite 60)*

Um ein optimales Schweißergebnis zu gewährleisten, sind ausschließlich Schläuche und Beutelsysteme zu verwenden, die durch den Gerätehersteller freigegeben sind.



Abbildung 5: Sealing Handle für Docon 7

3.5.5.1 Entnahmeschläuche Abschweißen



Die integrierte Schweißeinheit emittiert elektromagnetische Strahlung während des Schweißens.

Falscher Gebrauch oder direkter Kontakt von Gewebe mit den Elektroden der Schweißzange kann zu Verbrennungen des Gewebes führen.

Achten Sie darauf, dass die Oberfläche des Schlauchs an der zu verschweißenden Position, trocken und frei von Verschmutzungen ist.



Der Schweißvorgang stoppt unverzüglich, sobald Sie den Hebel der Schweißzange nicht mehr gedrückt halten!

Während des Schweißens darf keine mechanische Belastung auf den Schlauch ausgeübt werden.

Beachten Sie, dass bei mehreren Schweißungen an einem Schlauch, ein Mindestabstand von 10 mm zwischen den Schweißpunkten einzuhalten ist.

Überprüfen Sie die Schweißqualität der Schweißung visuell und periodisch.

Schweißprozedur

- 1. Legen Sie den Schlauch in die Aussparung der Schweißzange.
- 2. Drücken Sie den Hebel der Schweißzange bis zum Anschlag. Die LED beginnt zu leuchten und das Schweißen startet automatisch!
- 3. Sobald die LED der Schweißzange blinkt, ist das Schweißen beendet.
- 4. Öffnen Sie nun den Hebel der Schweißzange und entnehmen Sie den Schlauch.

3.5.5.2 Reinigung des Sealing Handle

Um eine Gefährdung des Benutzers auszuschließen, ziehen Sie bitte vor der Reinigung das Anschlusskabel vom Sealing Handle ab.

Während der Reinigung sollte der Anwender zum eigenen Schutz entsprechende Schutzkleidung tragen.



Sterilisationsverfahren wie Autoklavieren oder Ethylenoxid-Sterilisation machen den Docon 7 Sealing Handle unbrauchbar.

Achten Sie darauf, dass keine Flüssigkeiten in die elektronischen Komponenten der Schweißzange eindringen.

Verwenden Sie keine scharfen Gegenstände zur Reinigung.

Um die Funktion und Sicherheit der Schweißzange sicherzustellen, ist diese regelmäßig zu reinigen. Eine Auflistung der zur Reinigung geprüften Produkte finden Sie auf *Seite 56*.



Eine Reinigung der Docon 7 Schweißzange ist immer nach direktem Kontakt mit Blut durchzuführen.

Eine generelle Reinigung der Docon 7 Schweißzange sollte einmal pro Monat durchgeführt werden.

Demontage des Docon 7 Sealing Handle

Zur Reinigung der Elektroden entfernen Sie zuerst den blauen Hebel und die Elektrode (siehe *Abbildung 6* bis *Abbildung 9*).



Abbildung 6



Abbildung 8



Abbildung 7



Abbildung 9

- 1. Drücken Sie den Hebel, wie in *Abbildung 6* beschrieben, gegen das Handstück, bis sich die beiden Elektroden im Zangenkopf berühren.
- Drücken Sie die Raststifte beidseitig ein, bis ein "Klick" zu hören ist (siehe Abbildung 7 und Abbildung 8). Verwenden Sie einen Kugelschreiber oder Ähnliches, um die Raststifte einzudrücken.
- 3. Schieben Sie Elektrode und Hebel nach vorne und nehmen Sie diese ab (siehe *Ab-bildung 9*).

Das runde Handstück und die beiden Elektroden sollten Sie mit einem fusselfreien Tuch reinigen.



Der entfernte Hebel mit Elektrode kann unter fließendem Wasser abgewaschen werden.

Trocknen Sie alle Teile sorgfältig ab. Stellen Sie dabei sicher, dass die Elektroden vollständig trocken sind, um eine Funkenentladung zu vermeiden.

Montage des Handstücks und des Hebels mit Elektrode nach der Reinigung





Abbildung 10





Abbildung 12

Abbildung 13

- 1. Setzen Sie den Hebel mit Elektrode auf das Handstück und stellen Sie sicher, dass der Hebel sich in der Nähe des Handstücks befindet (siehe *Abbildung 10*).
- 2. Stellen Sie sicher, dass die Elektrode parallel mit der feststehenden Elektrode positioniert und zu dem entsprechenden Einschnitt im Handstück ausgerichtet ist (siehe *Abbildung 11*).
- 3. Ziehen Sie den Hebel mit der Elektrode auf das Handstück, bis ein "Klick" der beiden Raststifte zu hören ist (siehe *Abbildung 12* und *Abbildung 13*).
- 4. Drücken Sie zweimal den Hebel und stellen Sie sicher, dass sich die Elektroden gleichmäßig bewegen und nicht locker sind.



Überprüfen Sie nach dem Reinigen die Elektroden auf mechanische Beschädigungen oder Verschleiß. Verwenden Sie keine beschädigten Teile!

Führen Sie nach der Montage der Schweißzange einige Probeschweißungen durch, um die Funktion zu prüfen.

3.5.6 Docon 7 Akku

Außer im Netzbetrieb, können Sie den Docon 7 auch mit einem Akku (*siehe Abbildung 14*) im Akkufach des Koffers betreiben. Mit einer solchen Akkuladung können unter optimalen Bedingungen bis zu 80 Spenden durchgeführt werden. Mit einem im Docon 7 integrierten Akku sind bis zu 50 Spenden möglich. Der Docon 7 verfügt über eine integrierte Ladeschaltung. Sobald Sie das Netzkabel am Gerät anschließen und die Akkus vorschriftsgemäß in ihren Fächern platziert sind, wird der Akku im hinteren Akkufach des Koffers automatisch aufgeladen. Bei der Gerätevariante, die nur über einen internen Akku verfügt, wird lediglich dieser geladen.

Bitte beachten Sie, dass nur die Original-Akkus mit dem Docon 7 verwendet werden dürfen. Die Akkus wurden speziell für die Anwendung mit dem Docon 7 entwickelt und erfüllen die nötigen Anforderungen.



Nur bei Verwendung der Original-Akkus kann eine Gefährdung ausgeschlossen werden.

Bei längerem Nichtgebrauch müssen die Akkus aus den Akkufächern im Koffer entnommen und aufgeladen gelagert werden. Bei der Gerätevariante mit internem Akku ist für eine Gerätelagerung mit aufgeladenem Akku zu sorgen.

Die Akkus müssen vorschriftsmäßig entsorgt werden.

Die Akkus dürfen nicht über den Hausmüll entsorgt werden.



Abbildung 14: Docon 7 Akku

3.5.6.1 Docon 7 im Akkubetrieb - interner Akku

Bei dieser Gerätevariante ist der Docon 7 mit einem internen (nicht wechselbaren) Akku ausgestattet. Eine Funktion mit externem Akku im Koffer ist nicht gegeben.

Diese Variante erkennen Sie an dem zusätzlichen Symbol für Lithium-Ionen-Akkus auf der Geräterückseite.



Abbildung 15: Erkennungsmerkmale für internen Akku

3.5.6.2 Docon 7 im Akkubetrieb - externer Akku

Bei dieser Gerätevariante ist die Akkufunktionalität des Docon 7 ausschließlich über den externen Akku im Transportkoffer gewährleistet.

3.5.6.3 Anzeige Akkuladung

Das Laden wird sowohl am Display als auch über eine Leuchtdiode auf der Geräterückseite neben dem Netzanschluss signalisiert. Die Leuchtdiode an der Rückseite ist auch dann sichtbar, wenn der Docon 7 über ein von außen zugängliches Fach im geschlossenen Koffer geladen wird. Die Leuchtdiode signalisiert über die beiden Zustände "An" und "Aus" die verschiedenen Betriebsmodi.

Leuchtdiode	Betriebsmodi	Akku
	Akkubetrieb	Akku wird entladen
Aus	Netzbetrieb	Akku ist vollgeladen
	Netzbetrieb	kein Akku eingelegt
An	Netzbetrieb	Akku wird geladen

<image>

3.5.7 Docon 7 Transportkoffer

Abbildung 16: Docon 7 Transportkoffer

Der Transportkoffer des Docon 7 erfüllt zwei Funktionen. Erstens dient der Koffer dem sicheren Transport des Docon 7. Zweitens kann das Kofferoberteil als Podest genutzt werden, um das Kofferunterteil auf diesem zu platzieren und den Docon 7 in die benötigte Betriebsposition zu bringen.

Eine Höhendifferenz von mindestens 20 cm zwischen Spender und Waagschale sollte dabei nicht unterschritten werden.

Für die Blutspende öffnen Sie den Transportkoffer. Stellen Sie das Kofferoberteil auf den Boden. Anschließend stellen Sie das Kofferunterteil mit dem Docon 7 auf das Oberteil.

Das Austauschen der Akkus im Transportkoffer ist nur bei geöffnetem Koffer möglich. Drücken Sie die seitlichen Federlaschen der Akkufächer leicht nach unten. Die Akkus werden entriegelt und kommen Ihnen ein Stück entgegen. Anschließend entnehmen Sie diese aus dem Koffer. Beim Einsetzen der Akkus schieben Sie diese mit nach oben zeigendem Logo in den Koffer. Durch leichtes Drücken in Schieberichtung rasten die Akkus im Zwischenboden ein.

Das hintere Akkufach dient als aktiver Betriebsschacht. Im vorderen Schacht können Sie einen Ersatz-Akku für den schnellen Wechsel im Bedarfsfall aufbewahren.



Abbildung 17: Docon 7 Akkufächer

Um die Mischwaage aus dem Koffer zu entnehmen, entriegeln Sie zuerst den schwarzen Drehhebel auf der Vorderseite direkt unter dem Display (siehe *Abbildung 18*). Anschließend heben Sie den Docon 7 vorne leicht an und ziehen ihn in Ihre Richtung aus der Kofferwanne.

Um den Docon 7 wieder richtig im Koffer zu positionieren, setzen Sie diesen in einer Schräglage von ca. 30 Grad mit der Rückseite voran in die Kofferwanne. Schieben Sie die blaue Lasche auf der Geräterückseite in den dafür vorgesehenen Ausschnitt im Koffer (siehe *Abbildung 18*, rechts). Anschließend setzen Sie den Docon 7 vorne ab und verriegeln den Drehhebel. Das Gerät ist nun wieder betriebsbereit.

Durch das Schiebefach an der Kofferrückseite bietet sich Ihnen die Möglichkeit die Akkus zu laden, während der Koffer geschlossen ist. Öffnen Sie dazu die hintere Schiebeklappe des Transportkoffers und stecken Sie das Netzkabel direkt in die Netzeingangsbuchse des Docon 7.



Abbildung 18: Docon 7 Kofferfixierung

3.5.8 Docon 7 Tisch

Der Tisch wird direkt am Transportkoffer montiert. Er dient zur Ablage von Spende-Utensilien und bietet die Möglichkeit, sowohl das Docon 7 Mobile als auch die Schweißzange sicher in entsprechenden Haltern unterzubringen. Dazu benötigen Sie zusätzlich das Zubehör Scannerhalter Tischmontage und Tubeholder.

Um den Tisch am Koffer zu montieren, führen Sie zuerst das Aluprofil in den dafür vorgesehenen Schacht im Kofferunterteil ein (siehe *Abbildung 19*). Schieben Sie jetzt die schwarze Klemmverschraubung bis auf das Kofferprofil herunter und ziehen diese handfest an. Achten Sie dabei darauf, dass sich die Nase der Verschraubung richtig in das Kofferprofil einsetzt. Anschließend setzen Sie die Tischplatte auf das Aluprofil auf und ziehen diese über den Sterngriff ebenfalls handfest an.





Abbildung 19: Docon 7 Tisch

3.5.9 Docon 7 Tubeholder

Wie oben beschrieben, wird der Tubeholder direkt auf den Docon 7 Tisch aufgesteckt. Sowohl die Schweißzange als auch Blutröhrchen oder Ähnliches können so sicher abgelegt werden.



Abbildung 20: Docon 7 Tubeholder

3.5.10 Docon 7 Stick

Der Docon 7 Stick ist ein USB-Speichermedium, mit der Daten aus der Docon 7 zu einem PC übertragen werden können. Dieser ist nicht im Lieferumfang enthalten.

ACHTUNG: Damit der Stick im Docon 7 verwendet werden kann, muss dieser entsprechend konfiguriert werden.



Erstellen Sie einen Ordner mit der Benennung Docon und einen Ordner mit der Benennung data.

Legen Sie nun den Ordner "Docon" direkt auf dem Speichermedium ab. Verschieben Sie nun den Ordner "data" in den Ordner "Docon" auf dem Speichermedium.

3.6 Anschlussmöglichkeiten



Abbildung 21: Anschlussmöglichkeiten am Docon 7 a: BNC (Sealing Handle); b: USB; c: Netzanschlussbuchse; d: Netzwerk; e: Dockinganschluss

Die folgenden Anschlussmöglichkeiten stehen Ihnen am Docon 7 zur Verfügung (*siehe Ab- bildung 21*):

- a. BNC-Steckverbinder
 - Handschweißzange (nur bei Docon 7 mit Seal Option)
- b. 2 x USB
 - Auslesen von Spendedaten per USB-Stick
 - externer Barcodescanner
 - LED-Statusmelder
- c. Netzanschlussbuchse
 - Buchse für 3-poliges Netzkabel Typ F zum Anschluss an das Versorgungsnetz (das Netzkabel muss der Norm IEC 60320 entsprechen)
- d. Netzwerk
 - Netzwerkanschluss RJ45 für stationären Netzwerkbetrieb
- e. Dockinganschluss für Akkubetrieb

Zusatzausrüstungen, die an die analogen und digitalen Schnittstellen des Gerätes angeschlossen werden, müssen nachweisbar ihren entsprechenden EN-Spezifikationen, (z. B. EN 60950 für datenverarbeitende Geräte und EN 60601 für medizinische elektrische Geräte) genügen. Wer zusätzliche Geräte an dem Signaleingangs- oder Signalausgangsteil anschließt, ist Systemkonfigurierer und damit verantwortlich, dass die gültige Version der EN 60601-1 eingehalten wird.



Bei Anschluss eines LAN-Netzwerkes ist ein geeigneter Hub mit medizinischer Zulassung oder eine galvanische Trennung mit medizinischer Zulassung zu verwenden.

Bei Rückfragen kontaktieren Sie bitte Ihren Distributor oder den technischen Dienst des Herstellers.

3.7 Benutzeroberfläche

Der folgende Abschnitt bietet Ihnen einen Überblick über die Benutzeroberfläche des Docon 7. Informationen zu den Einstellungen finden Sie ab *Seite 43*.



Abbildung 22: Display Grundstellung am Docon 7

3.7.1 Softkeys

Auf der rechten Seite finden Sie 4 Bedienelemente. Über diese können Sie im Rahmen des Spendeprozesses verschiedene Funktionen aufrufen.

Softkey	Funktion
Klemme	manuelles Öffnen und Schließen der Abklemmung
Menü	Zugriff auf das Systemmenü
Info	Informationen zum aktuellen Spendenverlauf
Daten	Übertragung von Spendedaten auf ein USB-Medium

3.7.2 Systemzustand

Der obere Bereich des Displays liefert Ihnen Informationen zum Systemzustand (angeschlossene Geräte, Ladezustand des Akkus, etc.), sowie die Spendezeit. Auch das aktuelle Datum und die Uhrzeit werden dargestellt. Eine Erläuterung der dargestellten Symbole finden Sie auf *Seite 8*.

Netzbetrieb

Versorgen Sie den Docon 7 über das Netzkabel mit Strom, so bestätigt Ihnen das Stecker-Symbol diese Betriebsart.

Akkubetrieb

Den aktuellen Füllstand des Haupt-Akkus erkennen Sie als permanent farbigen Balken im Akku-Symbol und zusätzlich anhand der Prozentangabe. Der Docon 7 ist für einen netzunabhängigen Betrieb (Akkubetrieb) geeignet.



Eine vollständige Entladung kann zu einer dauerhaften Schädigung der Akkus führen und sollte deshalb vermieden werden.

3.7.3 Bildschirmtastatur

Sobald Sie für die Eingabe in einem Feld eine Bildschirmtastatur benötigen, wird diese automatisch eingeblendet. Diese entspricht einer Standard Computer-Tastatur und kann von alphabetisch auf numerisch umgestellt werden. Die Bildschirmtastatur kommt nur im Systemmenü zum Einsatz.



Achten Sie darauf, dass der Karton unbeschädigt an Sie ausgeliefert wurde. Transportschäden melden Sie bitte sofort Ihrem Spediteur. Untersuchen Sie den Docon 7 auf Beschädigungen. Sollte das Produkt Mängel aufweisen, darf es nicht eingesetzt werden und der Lieferant ist unverzüglich zu informieren.

4.1 Transport- und Lagerhinweise

Temperatur:	-20 °C bis +50 °C
Luftfeuchte:	kleiner 90 % rel. Feuchte
Gewicht inkl. Verpackung:	6,4 kg
Abmessung des Docon 7 mit Verpackung:	Breite x Höhe x Tiefe 585 mm x 370 mm x 380 mm

4.2 Auspacken des Gerätes und Überprüfung des Lieferumfanges

Die Lieferung des Docon 7 besteht aus einer Kartonage. Beim Auspacken achten Sie bitte darauf, dass keine Teile in der Verpackung verbleiben.



Für eventuelle Serviceleistungen wird empfohlen, die Verpackung weiterhin zu nutzen und nicht zu entsorgen.

Versenden Sie den Docon 7 nur in der Originalverpackung, um Transportschäden zu vermeiden.

Die Standardausführung Docon 7 umfasst den folgenden Lieferumfang:

- 1 Stück Docon 7
- 1 Stück Waagschale
- 1 Stück dreipoliges Netzkabel Typ F
- 1 Stück Gebrauchsanweisung

Abhängig von den von Ihnen erworbenen Geräteoptionen kann der Lieferumfang des Docon 7 variieren.

Docon 7 Seal Option

• 1 Stück Sealing Handle (Schweißzange)

Docon 7 interne Batterieoption

WLAN Option

RFID Option

4.3 Docon 7 in Betrieb nehmen

Jede Handhabung am Docon 7 setzt die genaue Kenntnis und die Beachtung dieser Gebrauchsanweisung voraus. Diese Gebrauchsanweisung ersetzt nicht die Einweisung des Anwenders. Der Einsatz des Gerätes ist nur Fachpersonal gestattet.

Zur Durchführung einer Blutspende mit dem Docon 7 positionieren Sie diesen bitte unterhalb des Spenders. Das ist notwendig, da der Blutfluss nur aufgrund der Höhendifferenz zwischen Spender und Docon 7 zustande kommt. Der Höhenunterschied sollte mind. 20 cm betragen.

Die Überprüfung des Spendevolumens erfolgt in Abhängigkeit des Gewichts. Um die angegebene Genauigkeit zu erreichen, achten Sie bitte darauf, dass der Docon 7 waagerecht steht und nicht wackelt. Positionieren Sie das Beutelsystem so, dass es vollständig auf der Schale aufliegt und überhängende Schläuche nicht zu einer Verfälschung des Messergebnisses führen können.

Für die mobile Blutspende stellen Sie das Kofferoberteil auf den Boden und anschließend das Kofferunterteil mit dem Docon 7 auf das Kofferoberteil.

Einmal täglich, sowie nach jeder Ortsveränderung muss die Genauigkeit der Wiegefunktion durch Auflegen eines Referenzgewichtes überprüft werden.

Hierzu stellen Sie ein 500 g Gewicht in die Mitte der Waagschale. Nachdem die Anzeige sich nicht mehr verändert, muss der angezeigte Wert zwischen **495 g** und **505 g** liegen. Liegt der angezeigte Wert nicht innerhalb dieser Grenzen, ist der Docon 7 durch den Service zu überprüfen und darf nicht mehr für eine Blutentnahme verwendet werden.

Bitte beachten Sie folgende Punkte beim Aufstellen des Docon 7:



- Stellen Sie sicher, dass ausreichender Abstand zu anderen Geräten eingehalten wird. Der Platzbedarf des Docon 7 beträgt (inkl. Aufbauhöhe des Koffers) mindestens 550 mm in der Höhe, sowie 270 mm in der Breite.
- Es ist stets darauf zu achten, dass ein einfaches Trennen vom Netz (insofern genutzt) durch Abziehen der Netzleitung gewährleistet ist.
- Zubehör ist so anzuschließen, dass Verfälschungen der Messergebnisse, durch an der Waagschale anliegende Leitungen, ausgeschlossen werden können.

4.3.1 Anschließen und Einschalten

Nachdem Sie das Gerät in der gewünschten Position aufgestellt haben, stecken Sie das Netzkabel auf der Gehäuserückseite in den Docon 7. Stecken Sie das andere Ende des Netzkabels in eine Steckdose mit Schutzleiter. Achten Sie bitte auf die angegebenen Spannungswerte am Typenschild. Dieses befindet sich auf der Geräterückseite. Wenn Sie das Gerät im Akkubetrieb betreiben wollen, stecken Sie den Akku in den hinteren Einschub des Kofferzwischenbodens.

Zum Einschalten des Docon 7 berühren Sie den Bildschirm für 3 Sekunden an einer beliebigen Stelle. Der Docon 7 führt anschließend einen Selbsttest durch. Am Display wird die Softwareversion, die Gerätenummer und der Hersteller angezeigt. Die Waagschale schaukelt einmal und die Abklemmung wird einmal geöffnet und geschlossen. Anschließend kalibriert sich das Wägesystem und das Gerät wird in die Grundstellung versetzt.

4.3.2 Abschalten

Nach Beendigung einer Spende schalten Sie den Docon 7 wie folgt ab. Drücken Sie auf eine beliebige Stelle des Touchscreens länger als 2 Sekunden und quittieren das erscheinende **Dialogfenster Shut Down**.

4.4 Betrieb mit anderen Geräten



Betreiben Sie den Docon 7 nicht unmittelbar (Abstand siehe *Kapitel 4.7*) neben oder mit anderen Geräten gestapelt, da dies eine fehlerhafte Betriebsweise zur Folge haben könnte. Falls der Betrieb nahe oder mit anderen Geräten gestapelt dennoch erforderlich ist, beobachten Sie den Docon 7 und die anderen Geräte, um ihren bestimmungsgemäßen Betrieb zu überprüfen.

4.5 Geeignete Betriebsumgebung

Der Docon 7 ist für Umgebungen in folgenden Bereichen geeignet:

• häusliche Gesundheitsfürsorge

Warenhäuser, Schulen, Unterkünfte (Wohnhäuser, Wohnungen, Pflegeheime), Hotels, Pensionen und Fahrzeugen, solange die Geräte nicht an das DC-Versorgungsnetz der Fahrzeuge angeschlossen sind

• professionelle Einrichtungen des Gesundheitswesens mit bestimmten Auflagen

Kliniken (Notaufnahmeräume, Krankenzimmer, Intensivpflege, Operationssäle, außer in der Nähe von aktiven Einrichtungen der HF-Chirurgiegeräte oder außerhalb des HF-geschirmten Raums für Magnetresonanz-Bildgebung, Erste-Hilfe-Einrichtungen).

Der Docon 7 ist nicht zugelassen für den Einsatz in Flugzeugen oder Militärbereichen. Die angemessenen EMV-Anforderungen für diese Umgebungen wurden nicht getestet.

4.6 Betrieb in IT-Netzwerken

Der Docon 7 kann mit Hilfe der DMS Software (siehe *Kapitel 5.2*) über die LAN bzw. WLAN-Schnittstelle, Daten mit einem PC austauschen.

Der Docon 7 kann an ein handelsübliches LAN nach IEEE 802.3 oder WLAN nach IEEE 802.11 2,4 GHz angeschlossen werden, siehe Kapitel *3.6*.

Die Einbindung des Docon 7 in ein bestehendes IT-Netzwerk, das andere Geräte einschließt, geschieht auf Risiko des Betreibers. Es kann zu Risiken für Patienten, Bediener oder Dritte führen, die vorher nicht absehbar waren.

Der Betreiber hat diese Risiken nach IEC 80001-1:2010 zu bestimmen und zu bewerten.

Der Betreiber hat bei Änderungen am IT-Netzwerk, wie dem Hinzufügen oder Entfernen von Geräten oder IT-Komponenten, dem Update oder Upgrade von Geräten im IT-Netzwerk, diese Risiken neu zu bewerten.

4.7 Verwendung von RFID gekennzeichneten Blutbeutelsystemen

Durch die Ausstattung des Blutbeutelsystems mit RFID Tags kann der Docon 7 lesen und schreiben. Dazu sind auf dem Beutelsystem passive UHF Tags nach ISO/EIC 18000 anzubringen ("Smart Tags"), die bei einer Frequenz von 13,56 MHz mit dem Docon 7 kommunizieren.

Das RFID Tag System dient der Information und entbindet den Betreiber nicht von der Überprüfung der Daten mittels der aufgedruckten Label.

Verwenden Sie nur Tags vom Hersteller LABID der Serie IN 410. Die Verwendung nicht verifizierter Tags erfolgt auf eigenes Risiko.

Der Docon 7 kann bis zu drei Tags gleichzeitig lesen und schreiben.

Die RFID Tags werden innerhalb der Waagschale erkannt. Dabei ist zu beachten, dass diese sich maximal 40 mm oberhalb der Waagschale befinden dürfen (siehe auch *Abbil- dung 23*). Außerhalb dieses Raumes ist eine zuverlässige Erkennung der Tags nicht mehr möglich.



Abbildung 23: Maximale RFID Tag Position oberhalb der Waagschale

Betreiben Sie mehrere Docon 7 mit RFID Funktion gleichzeitig, so ist darauf zu achten, dass ein minimaler Aufstellabstand von 15 cm nicht unterschritten wird, um die Beeinflussung der Geräte untereinander zu vermeiden.



Abbildung 24: Minimaler Abstand von zwei Docon 7 während RFID Betrieb

4.7.1 Vorbereitung des Blutbeutelsystems

Vor Verwendung der RFID Funktion des Docon 7 müssen Sie das Blutbeutelsystem mit RFID Tags versehen.

Kleben Sie dazu Tag 1 auf die Oberseite des Vollblutbeutels wie auf *Abbildung 25* dargestellt.

Dieser ist links mittig zu platzieren und der RFID Chip muss zur Innenseite des Systems ausgerichtet werden. So kann eventuellen Ausfällen durch den nachgelagerten Zentrifugationsprozess vorgebeugt werden.



Abbildung 25: RFID Tag Position oberster Beutel

Kleben Sie jetzt Tag 2 auf die Unterseite des **Erythrozytenbeutels** wie auf *Abbildung* 26 dargestellt.

Dieser ist rechts oben zu platzieren und der RFID Chip muss ebenfalls zur Innenseite des Systems ausgerichtet werden. So kann eventuellen Ausfällen durch den nachgelagerten Zentrifugationsprozess vorgebeugt werden.



Abbildung 26: RFID Tag Position mittlerer Beutel

Kleben Sie zuletzt Tag 3 auf die Unterseite des **Plasmabeutels** wie auf Abbildung 27 dargestellt.

Dieser ist rechts unten zu platzieren und auch hier muss der RFID Chip zur Innenseite des Systems ausgerichtet werden. So kann eventuellen Ausfällen durch den nachgelagerten Zentrifugationsprozess vorgebeugt werden.



Abbildung 27: RFID Tag Position unterste Beutel



Vermeiden Sie bei der Aufbringung der einzelnen Tags eine Überlappung >10%.

Blickt man von oben auf das Blutbeutelsystem, so halten Sie folgendes Klebemuster ein.




5.1 Die Blutspende

Der Docon 7 Standard ist in den Grundeinstellungen mit integriertem Standard Setup dazu geeignet, eine Blutentnahme ohne Datenerfassung durchzuführen. Diese wird im Folgenden beschrieben. Für weitere Optionen berücksichtigen Sie bitte die entsprechenden Kapitel.

Der Standardspendeprozess ist so geführt, dass der Bediener so wenig Risiko wie möglich zur Fehlbedienung eingeht. Die einzelnen Arbeitsschritte sind im Display aufeinander folgend genau beschrieben.

Die Abläufe können entsprechend der Kundenbedürfnisse über die PC-Software **DMS Docon** konfiguriert werden.

5.1.1 Vorbereitung der Blutentnahme

Vor Beginn einer Blutspende legen Sie das Beutelsystem auf die Waagschale. Führen Sie den Entnahmeschlauch von hinten durch die Abklemmung. Je nach dem auf welcher Seite der Mischwaage sich das Spenderbett befindet, führen Sie den Schlauch nach links oder rechts aus dem Y-Stück der Abklemmung.

Der Beutel muss vollständig auf der Schale liegen. Der Entnahmeschlauch zwischen Abklemmung und Schale darf nie gespannt sein, auch nicht, wenn die Schale nach hinten kippt.

Das aufgelegte Gewicht vor Beginn der Spende muss kleiner als 1300 g sein.

Ist der Schlauch erfolgreich erkannt, werden Sie zum Schließen der Klemme aufgefordert. Schließen Sie die Klemme durch Drücken des **Softkeys Klemme**.



Bei der Option Abklemmung Automatik wird die Abklemmung automatisch geschlossen, nachdem der Schlauch erkannt wurde.

Die Punktion der Vene kann jetzt vorgenommen werden.

5.1.2 Start der Blutentnahme

Drücken Sie die Taste **Start**, um die Spende zu starten. Der Docon 7 schaltet anschließend die Anzeige von g auf ml um und setzt das Volumen und die Dauer auf den Wert 0. Die Anzeige von g und ml kann durch die Auswahl während der Setup-Erstellung frei konfiguriert werden. Danach wird die Abklemmung automatisch geöffnet und die Waagschale schaukelt zweimal hin und her. Sie bleibt dann für 2,5 s stehen. In dieser Zeit wird die Volumenanzeige aktualisiert und der Zufluss auf die eingestellten Grenzen überprüft.

Der Rhythmus zwischen Schaukeln und Stillstand wird solange weitergeführt, bis das Volumen 20 ml kleiner ist als das eingestellte Endvolumen. Danach schaukelt der Docon 7 nicht mehr. Das Erreichen dieser Stillstandsgrenze wird durch einen kurzen Ton signalisiert. Durch den Stillstand kann das Volumen ständig überwacht und eine hohe Abnahmegenauigkeit erreicht werden.

Ist das eingestellte Volumen erreicht, schließt sich die Abklemmung automatisch. Das Dialogfeld **Spendevolumen erreicht** erscheint und ein akustisches Signal ertönt. Die Lautstärke für die akustischen Signale ist über das Systemmenü stufenlos einstellbar. Der Docon 7 schaukelt jetzt wieder weiter, da kein Zufluss mehr stattfindet. Die Volumenanzeige wird bei jedem Stillstand aktualisiert.

5.1.3 Entnahmeinformationen anzeigen

Drücken Sie die **Info** Taste am rechten Bildschirmrand, um sich die Verläufe des durchschnittlichen Blutflusses und des aktuellen Spendevolumens in Form eines Flussdiagramms anzeigen zu lassen.

Drücken Sie auf eine beliebige Position des Bildschirms, um wieder zurück zum Spendebildschirm zu gelangen.

5.1.4 Störungsmeldungen im Zufluss

Der Docon 7 kann den Zufluss in ml pro Minute überwachen. Die Messung des Zuflusses erfolgt immer nur im Stillstand, kurz bevor die Waagschale wieder zu schaukeln beginnt.

Es wird überwacht, ob der Zufluss zu klein oder zu groß ist. Die Grenze für zu großen Zufluss steht standardmäßig auf 200 ml/min. Ist der Wert größer, wird am Display "Zufluss zu groß!" in einem zusätzlichen Fenster, welches sich nahezu über den kompletten Bildschirm legt, angezeigt und ein akustisches Signal ertönt.

Der Standardwert für zu kleinen Zufluss ist 50 ml/min. Hier wird aber erst ein Signal erzeugt, wenn der Zufluss für eine einstellbare Zeit (Standard 45 s) durchgehend kleiner ist als der Grenzwert.

Die Meldungen deaktivieren sich selbstständig, sobald die Störungen beseitigt oder die Hinweisfenster entsprechend bestätigt wurden. Die Verzögerungszeit für zu geringen Zufluss beginnt damit wieder von vorne.

Übersicht Signalzustand Zufluss zu klein

Physiologischer Signalzustand	Gemessener Zufluss zu klein
Technischer Signalzustand	N/A
Signalgrenze	Zufluss min. [ml/min] vom Anwender einstellbar
Signalzustandsverzögerung	2 +-1 [s]
Verzögerung der Signalerzeugung (Anzeige Gerät)	Dauer kleiner Zufluss [s] vom Anwender einstellbar
Verzögerung Signaldarstellung in Kommunika- tionssoftware	Abhängig vom Anschluss der Docon 7 an den PC (bei deaktiviertem WLAN-Scan): WLAN: < 2 s
Signal	Hörbar / Sichtbar
Signalpriorität	Hoch
Signalbeschreibung im Anzeigedisplay	Zufluss zu klein
Audio pausierend	Nein

Übersicht Signalzustand Zufluss zu groß

Physiologischer Signalzustand	Gemessener Zufluss zu groß
Technischer Signalzustand	N/A
Signalgrenze	Zufluss max. [ml/min] vom Anwender einstellbar
Signalzustandsverzögerung	2 +-1 [s]
Verzögerung der Signalerzeugung (Anzeige Gerät)	Dauer großer Zufluss [s] vom Anwender einstellbar
Verzögerung Signaldarstellung in Kommunika- tionssoftware	Abhängig vom Anschluss der Docon 7 an den PC (bei deaktiviertem WLAN-Scan): WLAN: < 2 s
Signal	Hörbar / Sichtbar
Signalpriorität	Hoch
Signalbeschreibung im Anzeigedisplay	Zufluss zu groß
Audio pausierend	Nein

Alle Änderungen der Signaleinstellungen werden permanent gespeichert und nach einer Unterbrechung der Versorgungsspannung automatisch wiederhergestellt.

5.1.5 Anwendung Abbrechen

Zu jedem Zeitpunkt des begonnenen Spendezyklus haben Sie die Möglichkeit den Prozess vorzeitig abzubrechen.

Drücken Sie dazu die Abbruch- oder Ende- Taste.

5.1.6 Ende der Blutentnahme

Wenn das eingestellte Volumen erreicht wurde, signalisiert der Docon 7 das sowohl optisch als auch akustisch.

Schließen Sie jetzt das Dialogfenster **Spendevolumen erreicht** und drücken Sie die **Ende** Taste.

Nach dem Drücken der Ende-Taste hört der Docon 7 auf zu schaukeln.

Verschließen Sie nun manuell den Entnahmeschlauch und versorgen den Spender.

Drücken Sie die Taste Klemme, um diese komplett zu öffnen.

Nun entnehmen Sie den Schlauch inklusive Beutelsystem, um den Spendevorgang abzuschließen.

Das Display springt wieder in die Grundstellung. Die Volumenanzeige wird ausgeblendet und die Gewichtsanzeige wieder eingeblendet. Im Display wird dann das Gesamtgewicht der Blutkonserve inklusive des Beutelsystems angezeigt. Die Anzeige von g und ml kann durch die Auswahl während der Setup-Erstellung frei konfiguriert werden.

Der Docon 7 befindet sich jetzt wieder in der Grundstellung und ist bereit für die nächste Blutspende.



Das Volumen/Gewicht des Beutels muss noch einmal geprüft werden, nachdem die Spende abgeschlossen ist.

5.1.7 Docon 7 mobile II LSC

Das Docon 7 mobile II LSC dient als Barcode Eingabegerät für die Datenerfassung des Docon 7. Zugleich ermöglicht es die rückenfreundliche Bedienung des Geräts. Die Signalmeldungen des Docon 7 werden ebenfalls am Docon 7 mobile II LSC angezeigt. Die Bedienung des Docon 7 mobile II LSC erfolgt über Softkeys, also Tasten, deren Funktionen im Display beschrieben sind.

Um den integrierten Barcodescanner zu benutzen, drücken Sie die Taste **Scan**. Der Scanner wird dadurch aktiviert, was am ausgesendeten roten Laserstrich erkennbar ist. Halten Sie den Scanner so, dass der rote Laserstrich auf dem gewünschten Barcode zu sehen ist. Ein eingelesener Barcode wird sofort am Docon 7 mobile II LSC angezeigt und mit kurzer Verzögerung auch am Docon 7.

Das Docon 7 mobile II LSC entspricht der Laserklasse 1.

Beim Scannen sollte der Abstand zwischen Barcodeleser und dem Barcode zwischen 10 cm und 40 cm betragen.



Das Docon 7 mobile II LSC ist ein eigenständiges Gerät, das mit dem Docon 7 kommuniziert. Mit der Taste Menue am Docon 7 mobile II LSC rufen Sie demzufolge das Systemmenü des Docon 7 mobile II LSC auf. Während Sie mit der Taste Menü am Docon 7 das Systemmenü des Docon 7 aufrufen.

Die Taste Standby am Docon 7 mobile II LSC kann nicht dazu benutzt werden, den Docon 7 einzuschalten.

5.2 Datenerfassung

5.2.1 DMS Docon

Die PC-Software DMS Docon ist speziell für das Datenmanagement des Docon 7 entwickelt worden und unterstützt folgende Funktionalitäten:

- Firmware Updates
- Datenmanagement über WLAN manuell und im Online Betrieb
- Bidirektionale Datenübertragung
- Erstellen, lesen und schreiben von Setup-Dateien

Die Software ist in verschiedensten Sprachen verfügbar und wird ständig erweitert. Aktuelle Revisionen können online upgedatet werden. Das zugehörige Handbuch ist nach Programmstart über die Taste F1 zu erreichen.

5.2.2 Spendedaten erfassen

Bei der Erfassung von Spendedaten geht es darum, einen Spendevorgang zu dokumentieren und vor der Spende zum Beispiel Verwechslungen auszuschließen. Der Docon 7 bietet mit dem Setupprogramm ein mächtiges Werkzeug, um die Datenerfassung so zu konfigurieren, wie sie von der einzelnen Blutbank benötigt wird.

Der Ablauf einer Spende mit Datenerfassung unterscheidet sich von einer Spende ohne Datenerfassung dadurch, dass zumeist vor und nach der Spende Barcodes eingelesen werden müssen. Welche Barcodes das im Einzelnen sind und welche Bedingungen sie erfüllen müssen, damit sie akzeptiert werden, legt der Anwender durch die Programmierung mit der DMS Software fest.

5.2.3 Spendedaten speichern

Wenn der Docon 7 mit Datenerfassung arbeitet, wird jede Spende mit einem Datensatz im Gerät dokumentiert. Der Aufbau der Datensätze wird ebenfalls durch den Anwender mit dem Setupprogramm festgelegt. Es werden nur die Felder abgespeichert, die auch benötigt werden.

Die Daten werden nach Abschluss einer Spende in einem internen Speicher gesichert.

5.2.4 Spendedaten übertragen

Die Daten können über eine LAN bzw. WLAN-Schnittstelle von einem PC über DMS Docon ausgelesen werden. Als weitere Möglichkeit können die Daten auch mit einem USB-Stick ausgelesen werden.

Stecken Sie dazu ein, wie auf *Seite 26* beschrieben, konfiguriertes USB-Speichermedium in eine der USB-Buchsen.

Ist der Stick eingesteckt, wird dessen Symbol im Display aktiviert und es können Daten übertragen werden.

Drücken Sie nun die Taste Data, um die Spendedaten zu übertragen.

Der Datenzähler wird nach erfolgreicher Übertragung genullt.

5.2.5 Daten verarbeiten

Um die Daten der EDV der Blutbank zur Verfügung zu stellen, wird ebenfalls das PC-Programm **DMS Docon** eingesetzt. Bei der Verbindung über eine Schnittstelle übernimmt das Programm die Kommunikation mit den Geräten. Die Daten werden dann im ASCII-Format mit eindeutigen Dateinamen abgelegt.

Die Speichersticks werden ebenfalls mit diesem Programm ausgelesen. Die Sticks können zwar mit Standardprogrammen unter Windows gelesen werden, die Umwandlung in das ASCII-Format sowie die Festlegung der Dateinamen erfolgen aber in der PC-Software.

Innerhalb der Dateien sind die einzelnen Datensätze durch Zeilenumbrüche getrennt, die einzelnen Felder durch Tabulatoren. Auf diese Weise können die Dateien z. B. direkt in Excel geladen werden.

5.3 Lagerbedingungen

Lagern Sie den Docon 7 nach der Anwendung unter Berücksichtigung der Hygienebestimmungen. Beachten Sie außerdem die Lagerbedingungen auf *Seite 57 und 60*.

6.1 Einstellmöglichkeiten am Gerät, Systemmenü

Um in das Systemmenü des Docon 7 zu gelangen, drücken Sie die Taste Menü.

Hardware Einstellungen	

Abbildung 29: Anzeige Systemmenü am Docon 7

- 1. Drücken Sie eine der verfügbaren Schaltflächen, um in das entsprechende Untermenü zu gelangen und dort Einstellungen vornehmen zu können.
- 2. Nehmen Sie Ihre Einstellungen vor und bestätigen Sie diese mit **OK**, um die Parameter zu speichern und zurück in das Systemmenü zu gelangen.
- 3. Drücken Sie **Abbruch** nur dann, wenn Sie ohne Speicherung der Einstellungen zurück in das Systemmenü gelangen wollen.
- 4. Betätigen Sie die Taste zurück, um das Systemmenü wieder zu verlassen.



Bitte beachten Sie, dass das Systemmenü nur zugänglich ist, wenn sich der Docon 7 in der Grundstellung befindet.

Generell: Das Systemmenü kann farblich und hinsichtlich der Symbole frei gestaltet werden.

6.1.1 Untermenü Passwort

Um das Systemmenü zu bearbeiten gibt es 3 Passwortebenen.

In Abhängigkeit des eingegebenen Passwortes stehen verschiedene Menüpunkte zur Verfügung oder sind entsprechend gesperrt.

Standardwert: Je nach Ebene 0, 101 oder 202

Minimalwert: NA, da Textfeld

Maximalwert: NA, da Textfeld



Abbildung 30: Anzeige Untermenü Passwort am Docon 7

- 1. Drücken Sie die Schaltfläche **Passwort**, um in den Einstellbereich zu gelangen.
- 2. Tippen Sie auf das Feld unter der Eingabeaufforderung, um die Bildschirmtastatur aufzurufen.
- 3. Geben Sie das festgelegte Passwort direkt über die Bildschirmtastatur ein und bestätigen Sie anschließend mit **OK**.

Die Anzeige springt dann wieder zurück zur Systemmenüansicht und die entsprechenden Schaltflächen werden freigegeben.

Code Ebene 0	Niedrigste Berechtigung mit Freischaltung der Menüpunkte Passwort – Optionen – Validierung – Anzeige und Info
Code Ebene 1	Mittlere Berechtigung mit zusätzlicher Freischaltung der Menüpunkte Energie – Sprache – Region und Spende
Code Ebene 2	Höchste Berechtigung mit zusätzlicher Freischaltung des Menüpunktes Kommunikation

6.1.2 Untermenü Optionen

Mit dieser Einstellung importieren Sie die jeweiligen Geräteoptionen.

Option 1: WLAN

Option 2: Sealer

Option 3: Scanner

Option 4: RFID

Aktive Optionen werden mit einem grünen Häkchen gekennzeichnet, inaktive mit einem roten Kreuz.



Abbildung 31: Anzeige Untermenü Optionen am Docon 7

KEYS von USB laden:

- 1. Speichern Sie die Datei, die den Registrierungsschlüssel beinhaltet, auf einem USB-Speicherstick.
- 2. Verbinden Sie den USB-Speicherstick mit einem freien USB-Anschluss des Docon 7.
- 3. Drücken Sie die Schaltfläche Optionen.

Drücken Sie jetzt auf die Schaltfläche **Import**. Der Docon 7 importiert nun die auf dem Speicherstick hinterlegten Keys und springt anschließend wieder zurück in das Systemmenü.

4. Rufen Sie das Untermenü **Optionen** erneut auf, um zu kontrollieren, ob die Optionen korrekt geladen wurden.

6.1.3 Untermenü Anzeige

6.1.3.1 Helligkeit



Beachten Sie für den Betrieb mit Akkus, dass eine höhere Helligkeit auch einen größeren Stromverbrauch mit sich bringt.

Die minimale Displayhelligkeit ist auf einen unteren Wert begrenzt, um die Bedienbarkeit des Docon 7 bei jeder Einstellung sicherzustellen.

Die Helligkeit des Displays stellen Sie in diesem Untermenü ein. Der Wert wirkt sich direkt beim Ändern schon aus, damit Sie die richtige Einstellung leicht finden können.

- Standardwert: 100 %
- Minimalwert: 0 %
- Maximalwert: 100 %



Abbildung 32: Anzeige Untermenü Anzeige am Docon 7

- 1. Drücken Sie die Schaltfläche Anzeige.
- 2. Regulieren Sie über den Schieberegler oder die Schaltflächen +/- die Helligkeit des Displays.
- 3. Bestätigen Sie mit **OK**, um die Einstellungen zu übernehmen.

6.1.3.2 Lautstärke

Die Lautstärke der Tonsignale stellen Sie ebenfalls über das Untermenü Anzeige ein.

Der Wert wirkt sich bereits direkt beim Ändern durch akustische Wiedergabe aus, damit Sie die richtige Einstellung leicht finden können.

Standardwert:	50 %

Minimalwert: 0 %

Maximalwert: 100 %

1. Drücken Sie die Schaltfläche Anzeige.

- 2. Regulieren Sie über den Schieberegler oder die Schaltflächen +/- die Lautstärke der Tonsignale.
- 3. Bestätigen Sie mit OK, um die Einstellungen zu übernehmen.

6.1.4 Untermenü Energie

Hier definieren Sie verschiedene Stromsparmaßnahmen.

6.1.4.1 Display Hintergrundbeleuchtung abschalten

Aktivieren Sie diese Einstellung, um die Hintergrundbeleuchtung nach einer einstellbaren Zeit automatisch abzuschalten. Wird diese Funktion nicht gewünscht, stellen Sie den Parameter auf **Hintergrundbeleuchtung immer an**.

Standardwert: immer an

Minimalwert: Hintergrundbeleuchtung immer an

Maximalwert: Abschalten nach 15 min



Abbildung 33: Anzeige Untermenü Energie am Docon 7

- 1. Drücken Sie die Schaltfläche Energie.
- 2. Regulieren Sie über den Schieberegler oder die Schaltflächen +/- die Abschaltzeit der Hintergrundbeleuchtung.
- 3. Bestätigen Sie mit OK, um die Einstellungen zu übernehmen.



Nach Abschaltung der Hintergrundbeleuchtung, tippen Sie das Display an einer beliebigen Stelle kurz an, um diese wieder einzuschalten.

6.1.4.2 Docon 7 Abschalten

Mit dieser Einstellung definieren Sie die Abschaltzeit des Docon 7, wenn keine Bedienung erfolgt. Wird diese Funktion nicht gewünscht, stellen Sie den Parameter auf **Gerät immer an**.

Standardwert: Gerät immer an

Minimalwert: Gerät immer an

Maximalwert: Abschalten nach 60 min

- 1. Drücken Sie die Schaltfläche Energie.
- 2. Regulieren Sie über den Schieberegler oder die Schaltflächen +/- die Abschaltzeit des Gerätes.
- 3. Bestätigen Sie mit **OK**, um die Einstellungen zu übernehmen.



Durch das Abschalten des Gerätes können Sie die maximale Stromersparnis erzielen. Allerdings müssen Sie beim erneuten Einschalten die nötige Startzeit von ca. 45 Sekunden berücksichtigen.

6.1.4.3 Schweißen aktivieren

Hier legen Sie fest, ob die Schweißfunktion immer aktiv ist oder über das Setup nur bei Bedarf eingeschaltet wird.

Standardwert: immer an

Minimalwert: immer an

Maximalwert: falls notwendig

- 1. Drücken Sie die Schaltfläche Energie.
- 2. Nehmen Sie die gewünschte Einstellung durch Antippen des jeweiligen Schriftzuges vor.
- 3. Bestätigen Sie mit **OK**, um die Einstellung zu übernehmen.

6.1.5 Untermenü Sprache

Definieren Sie hier Ihre gewünschte Spracheinstellung.



Abbildung 34: Anzeige Untermenü Sprache am Docon 7

- 1. Drücken Sie die Schaltfläche Sprache.
- 2. Nehmen Sie die gewünschte Einstellung durch Antippen der jeweiligen Landesflagge vor.
- 3. Bestätigen Sie mit **OK**, um die Einstellung zu übernehmen.



Die Schaltfläche der aktuell verwendeten Spracheinstellung ist blau hinterlegt.

6.1.6 Untermenü Region

In diesem Untermenü stellen Sie die Systemuhr des Docon 7 ein. Die richtige Uhrzeit ist wichtig für die Datenerfassung.

Auch das Datums- und Uhrzeitformat für die Darstellung im Spendebildschirm legen Sie hier fest.

Außerdem haben Sie die Möglichkeit, die automatische Umstellung von Sommer auf Winterzeit zu aktivieren.



Diese Funktion ist gültig für Mitteleuropa, d. h. die Sommerzeit beginnt am letzten Sonntag im März und endet am letzten Sonntag im Oktober.



Abbildung 35: Anzeige Untermenü Region am Docon 7

- 1. Drücken Sie die Schaltfläche Region.
- 2. Nehmen Sie die gewünschten Einstellungen vor.
 - Datum und Uhrzeit

Stellen Sie über die Schaltflächen + und – das aktuelle Datum und die Uhrzeit ein.

• Format Datum/Uhrzeit

Öffnen Sie durch Drücken des Pfeils am rechten Fensterrand die Auswahlliste, um eines der verfügbaren Datumsformate auszuwählen.

• Sommerzeit aktivieren

Öffnen Sie durch Drücken des Pfeils am rechten Fensterrand die Auswahlliste, um die Sommerzeitautomatik zu aktivieren oder auszuschalten.

3. Bestätigen Sie mit OK, um die Einstellungen zu übernehmen.

6.1.7 Untermenü Spende

Mit dieser Funktion laden Sie eines der im Gerät hinterlegten Setups. Es können bis zu drei verschiedene Setup-Konfigurationen in diesem Untermenü hinterlegt werden. Das Setup wird durch den Hersteller oder einen autorisierten Partner erstellt. Es können sowohl kundenspezifische Einstellungen als auch graphische Anpassungen vorgenommen werden.



Abbildung 36: Anzeige Untermenü Spende am Docon 7

- 1. Drücken Sie die Schaltfläche Spende.
- 2. Wählen Sie eines der gewünschten Setups durch Antippen einer entsprechenden Schaltfläche aus.
- 3. Bestätigen Sie mit **OK**, um die Einstellung zu übernehmen.

6.1.8 Untermenü Kommunikation

Der Docon 7 verfügt über vielfältige Möglichkeiten der Kommunikation zur Datenübertragung zum PC als auch zur Datenerfassung über Eingabegeräte, wie zum Beispiel Docon 7 mobile II.

Der Docon 7 unterscheidet zwei Schnittstellen. Die Schnittstelle zum PC (LAN) dient zur Datenübertragung zu einem PC. Zusätzlich kann die Datenübertragung über WLAN erfolgen.



Die LAN und WLAN-Schnittstellen können Sie in diesem Menüpunkt auch komplett ausschalten (falls diese nicht benötigt werden), um die Akkulaufzeit zu erhöhen.

Die USB-Schnittstellen dienen für Eingaben wie zum Beispiel Barcodes.

Die Detailbeschreibungen zur Schnittstellenkonfiguration finden Sie in der Online Dokumentation von **DMS Docon**.



Abbildung 37: Anzeige Untermenü Kommunikation am Docon 7

6.1.9 Untermenü Validierung

Diese Funktion gibt Ihnen die Möglichkeit die 500 g Validierung des Docon 7 zu wiederholen oder zu überprüfen. Zu jedem Validierungsvorgang wird ein interner Datensatz abgelegt, welcher Datum/Uhrzeit, Seriennummer und Gewicht dokumentiert.



Abbildung 38: Anzeige Untermenü Validierung am Docon 7

Drücken Sie die Schaltfläche **Revalidate**, um zu Ihrem gewohnten Validierungsbildschirm zu gelangen.

6.1.10 Untermenü Info

Verschaffen Sie sich mit nur einem Tastendruck einen Überblick über Seriennummer, Firmware und Setup-Version, MAC Adresse und den Fälligkeitstermin zur nächsten sicherheitstechnischen Kontrolle des Docon 7.

Einstellungen



Abbildung 39: Anzeige Untermenü Info am Docon 7

- 1. Drücken Sie die Schaltfläche Info.
- 2. Verlassen Sie das Untermenü mit der Schaltfläche Abbruch.

6.2 Abhilfe bei Störungen

In diesem Kapitel werden einige Störungen aufgezeigt, die in Zusammenhang mit dem Docon 7 auftreten können.

Für jede Störung sind mehrere Lösungsmöglichkeiten aufgeführt. Die Vorschläge sollten in der aufgeführten Reihenfolge durchgeführt werden, bis der Fehler behoben ist. Beim Lösen oder Verbinden von Steckverbindungen, muss der Docon 7 immer ausgeschaltet sein. Sollten diese Lösungsvorschläge nicht zur Beseitigung der Störung beitragen, so ist der Defekt durch die Servicestelle von Möller Medical zu beheben.

Störungen	Lösung
Keine Funktion, das Display ist aus.	 Starten Sie den Docon 7 durch Drücken des Touchscreens f ür mindestens 3 Sekunden.
oder Der Docon 7 lässt sich nicht	 Überprüfen Sie die Stromzuführung (entsprechend Netz- oder Akkubetrieb)
einschalten.	Schalten Sie Mehrfach-Steckdosen ein.
	 Überprüfen Sie bei Akkubetrieb des Docon 7, ob diese ausreichend geladen sind.
	Überprüfen Sie die Zuleitungen.

Störungen	Lösung
Der Touchscreen lässt sich nicht mehr bedienen	Falls Sie Handschuhe tragen, ziehen Sie diese aus und versuchen Sie erneut den Docon 7 über den Touchscreen zu bedienen.
	oder
	Starten Sie den Docon 7 durch Abziehen bzw. Herausneh- men und erneutes Einstecken des Netzkabels oder Akkus neu. Sollte sich das gleiche Verhalten wieder einstellen, muss das Gerät durch den Service überprüft werden.
Bei der Eingabe über den Touchscreens werden die falschen Felder ausgewählt.	In diesem Fall muss das Gerät durch den Service über- prüft werden.
Probleme bei der Datener- fassung.	Überprüfen Sie bitte die Einstellungen Setupprogramm.
Störung aufgrund von in die Steckverbindung eingedrun- gener Feuchtigkeit.	Ziehen Sie alle Stecker vom Gerät ab und lassen Sie die Anschlüsse trocknen.
Das Gerät signalisiert einen wiederkehrenden Signalton mit fester Frequenz.	Starten Sie den Docon 7 durch Abziehen bzw. Herausneh- men und erneutes Einstecken des Netzkabels oder Akkus neu. Sollte sich das gleiche Verhalten wieder einstellen, muss das Gerät durch den Service überprüft werden.



Der Docon 7 darf durch den Anwender nicht geöffnet werden. Serviceleistungen dürfen nur von Servicestellen durchgeführt werden, die vom Hersteller entsprechend geschult worden sind.

Schicken Sie nur gereinigte und desinfizierte Geräte zum Service.

MÖLLER

6.3 Service

Sollten Sie die Störung nicht selbst beheben können, wenden Sie sich bitte an die zuständige Servicestelle der **Möller Medical GmbH** oder Ihren entsprechenden Distributor.



Bei jeder Rücklieferung des Docon[®] 7 muss durch ein geeignetes Desinfektionsverfahren ein mögliches Infektionsrisiko ausgeschlossen werden.

Verbrauchsmaterialien sind entsprechend der Hygienerichtlinie zu entsorgen.

Hersteller:

Möller Medical GmbH

Wasserkuppenstrasse 29-31 36043 Fulda, Deutschland

Telefon:	+49 (0) 661/94 19 5 – 0
Fax:	+49 (0) 661/94 19 5 - 850
Web:	www.moeller-medical.com
E-Mail:	info@moeller-medical.com

Service

Telefon:	+49 (0) 661 94195 - 500
Fax:	+49 (0) 661 94195 - 850
E-Mail:	service@moeller-medical.com

Distributor:

7 Pflege

7.1 Reinigung und Desinfektion

Es darf keine Feuchtigkeit in das Innere des Gerätes gelangen.

Vor dem Reinigen und Desinfizieren der Geräteoberfläche ist der Netzstecker zu ziehen.



Für die Reinigung und Desinfektion sind fusselfreie, weiche Tücher zu benutzen.

Verwenden Sie für die Reinigung und Desinfektion das <u>Wischverfahren</u>. Das Eintauchen oder Einsprühen des Gerätes kann zu Gefährdungen führen.

Die Reinigung erfolgt mit einem, mit milder Seifenlösung oder 70% iger Isopropanol-Lösung, befeuchteten Tuch.

Desinfizieren Sie nach der Reinigung die Oberflächen des Docon 7 mit einem pH-neutralen, zugelassenen Desinfektionsmittel auf Detergenz-Alkohol-Basis mit bis zu 70 % Alkohol (z. B. Propan-1-ol, empfohlenes Desinfektionsmittel: Meliseptol[®]). Halten Sie sich bei der Desinfektion stets an die Anweisungen des Desinfektionsmittelherstellers.

Beachten Sie, dass die Reinigungs- und Desinfektionsmittel vor der Anwendung des Docon 7 vollständig verdunstet sein müssen.

Sichtprüfung: Die Buchsen aller Anschlüsse und die Stecker der anzuschließenden Kabel müssen frei von Verschmutzungen aller Art sein.

Die Waagschale kann zum Reinigen, durch Ziehen nach oben, abgenommen werden.

7.2 Wartung

7.2.1 Sicherheitstechnische Kontrolle

Die Sicherheitstechnische Kontrolle (STK) nach der MPBetreibV (Medizinprodukte-Betreiberverordnung) ist mindestens alle 12 Monate durchzuführen. Alle notwendigen Eintragungen laut MPBetreibV können im Medizinproduktebuch, ab *Seite 68*, vorgenommen werden. Verwenden Sie den Docon 7 nur, wenn das Gerät funktions- und/oder betriebssicher ist. Andernfalls ist es sofort durch den Geräteservice instand zu setzen.

7.2.2 Serviceunterlagen

Die für die Instandhaltung des Gerätes benötigten Serviceunterlagen können von autorisierten Servicepartnern beim Hersteller angefordert werden.

7.3 Transport

Der Docon 7 darf nur entsprechend den Transportbedingungen transportiert werden (siehe technische Daten auf *Seite 60*). Für den mobilen Einsatz und den täglichen Transport gibt es als Zubehör einen Transportkoffer. Darin ist der Docon 7 gegen Beschädigungen von außen geschützt (siehe *Transportkoffer* auf *Seite 24*).

Sollte der Docon 7 zum Service geschickt werden, sollte das nur in der Originalverpackung erfolgen, da der Docon 7 hier am besten gegen Beschädigungen von außen geschützt ist.



Beachten Sie bitte, dass der Docon 7 ein elektromechanisches Gerät ist. Er darf nicht geworfen werden. Wenn nach dem Transport im Kalten und dem Aufstellen in einem warmen Raum Tauwasser entsteht, darf der Docon 7 erst eingeschaltet werden, wenn das Tauwasser wieder verdunstet ist. Beachten Sie hierbei vor allem das Tauwasser an den Akkukontakten und der Schweißzange. Die angegebenen Warm up und Cool down Phasen beziehen sich auf eine Raumtemperatur von 20 °C.

Transporttemperatur	Warm up / Cool down Phase
- 20 °C	2,5 Stunden bei geschlossenem Koffer
- 20 °C	2 Stunden bei geöffnetem Koffer
50 °C	1,5 Stunden bei geöffnetem Koffer

7.4 Akkupflege bei Einlagerung des Docon 7

Wird das Gerät eingelagert oder für einen Zeitraum von 2 Monaten nicht genutzt, so soll der Akkuladezustand zum Zeitpunkt der Einlagerung 65 % betragen. Der Ladezustand ist im eingeschalteten Zustand des Docon 7 im Display abzulesen.

Nach 2 Monaten der Nichtbenutzung des Gerätes, muss der Akku nachgeladen werden, um wieder einen Ladezustand von 65 % zu erreichen. Der Ladezustand ist im eingeschalteten Zustand des Docon 7 im Display abzulesen.

Pflege

7.5 Entsorgung

Docon 7 und Zubehör



Dieses Gerät enthält Material, das im Sinne des Umweltschutzes zu entsorgen ist. Die europäische Richtlinie 2012/19/EU über Elektro- und Elektronik-Altgeräte (WEEE2) betrifft dieses Gerät. Dieses Gerät ist daher mit dem Symbol einer durchkreuzten Abfalltonne auf dem Typenschild gekennzeichnet.

Senden Sie Geräte und Akkus, die nicht mehr benutzt werden, an die Möller Medical GmbH zurück. Dadurch wird sichergestellt, dass die Entsorgung in Übereinstimmung mit den nationalen Ausführungen der WEEE-Richtlinie geschieht.

8 Geräteoptionen

Zur Erweiterung des Funktionsumfangs des Docon 7 besteht für Sie die Möglichkeit verschiedene nützliche Geräteoptionen bzw. Upgrades zu erwerben. Im Einzelnen sind dies:

- 1. WLAN-Option
 - Kabellose Übermittlung der Spende Daten (auch online möglich).
- 2. Schweißoption
 - Abschweißen des Entnahmeschlauchs direkt am Spenderbett.
- 3. Interne Batterieoption
- 4. RFID Option

Bei Bedarf können die gewünschten Geräteoptionen auf Ihrem Docon 7 mit einem gültigen Key freigeschaltet und ein entsprechendes Hardware-Upgrade vorgenommen werden. Wenden Sie sich in diesem Fall an den Hersteller oder Ihren Distributor (siehe *Seite 55*).

9 Anhang

9.1 Technische Kenndaten

Allgemeine Kenndaten	
Bestellnummer REF:	00003700 - 1xxx / 2xxx 1xxx zeigt die Varianten des Standardgerätes an. 2xxx zeigt die Varianten des Seal Gerätes an. 3xxx zeigt die Varianten des RFID Gerätes an.
Abmessungen des Docon 7	Länge x Breite x Höhe 458 mm x 222 mm x 152 mm
Masse [kg]:	2,9 - 3,1 kg
Mindestbetriebslebensdauer:	10 Jahre
Elektrischer Anschluss	
Spannung:	100 – 240 VAC (Wechselspannung)
Frequenz:	50 – 60 Hz
Stromaufnahme:	1,10 – 0,46 A
Leistungsaufnahme	110 VA
Stromaufnahme, Seal Version:	1,75 – 0,73 A
Leistungsaufnahme, Seal Version:	175 VA
Schutzklasse:	II
Schutzart:	IP 20
Lithium Knopfzelle:	Der Docon 7 verfügt über eine interne Knopfzelle für die Echtzeituhr. Diese muss nach Ende der Lebensdauer vor- schriftsmäßig entsorgt werden.
Wiegebereich gesamt	0 g - 1900 g, 0 ml - 1792 ml (Blut)
Wiegebereich vor Spendenbeginn	0 g - 1300 g
Wiegetoleranz:	\pm 5 g, \pm 5 ml (Blut)
Ablesegenauigkeit	1g
Datenspeicher:	1 GB intern
Transport- und Lagerhinweise	
Temperatur:	-20 °C bis +50 °C
Luftfeuchte:	kleiner 90 % relative Feuchte
Gewicht mit Verpackung:	6,4 kg
Abmessungen der Verpackung:	Breite x Höhe x Tiefe 585 mm x 370 mm x 380 mm
Luftdruck:	700 – 1050 hPa
Betriebsbedingungen:	
Temperatur:	+10 °C bis +40 °C
Luftfeuchte:	30 % bis 75 % relative Feuchte
Luftdruck: Betriebsböbe:	790 – 1050 hPa < 3000 m
Schallpegel:	
Schalldruckpegel Signalton:	73.5 dB(A) +/- 3.5 dB(A)
Schallpegel der Mischwaage in der Routine	52.1 dB(A) + - 0.2 dB(A)
(ohne anstehende Alarm)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Kommunikation:	
Wireless Standard:	IEEE 802.11b; 80211g; 80211n
Security:	
Frequenzbereich:	2.412 - 2.484 GHZ
Schweißen:	4.0. 6.0 mm Aulton Ø: 0.75 mm Wandstärka
r vo-ounauunspezinkalion.	4.0 - 0.0 IIIII AUSEII-9, 0,75 IIIII Wandstarke

Anhang	
Schweißzeiten:	1 - 1,5 s
Schweißprozeduren:	30/Stunde
Schweißungen hintereinander:	5
Akku extern:	
Art:	Lithium-Ionen-Akkumulator
Spannung:	22,2 V
Kapazität:	4500 mAh
Energie:	99,9 Wh
Akku intern:	
Art:	Lithium-Ionen-Akkumulator
Spannung:	22,2 V
Kapazität:	3000 mAh
Energie:	66,6 Wh

9.2 Elektromagnetische Aussendung

Der Docon 7 ist für den Betrieb in der angegebenen elektromagnetischen Umgebung geeignet. Der Kunde und/oder Betreiber des Docon 7 sollte sicherstellen, dass er den Docon 7 in einer, wie unten beschriebenen, elektromagnetischen Umgebung benutzt.

9.2.1 Docon 7 Standard

Messung der Störaussendung	Übereinstimmung	Leitlinien zur elektromagnetischen Umge- bung
Hochfrequente Störaussendung nach CISPR 11	Gruppe 1	Der Docon 7 muss, um seine bestimmungsge- mäße Funktion zur erfüllen, elektromagnetische Energie aussenden. In der Nähe angeordnete elektronische Geräte können beeinflusst werde.
Hochfrequente Störaussendung nach CISPR 11	Klasse B	
Aussendung von Oberschwin- gungen nach IEC 61000-3-2	Klasse A	Einsatzbereich siehe Kapitel 4.5.
Aussendung von Spannungs- schwankungen/Flicker nach IEC 61000-3-3	Stimmt überein	

9.2.2 Docon 7 Seal

Messung der Störaussendung	Übereinstimmung	Leitlinien zur elektromagnetischen Umge- bung
Hochfrequente Störaussendung nach CISPR 11	Gruppe 2	Der Docon 7 muss, um seine bestimmungsge- mäße Funktion zur erfüllen, elektromagnetische Energie aussenden. In der Nähe angeordnete elektronische Geräte können beeinflusst werde.
Hochfrequente Störaussendung nach CISPR 11	Klasse B	
Aussendung von Oberschwin- gungen nach IEC 61000-3-2	Klasse A	Einsatzbereiche siehe Kapitel 4.5
Aussendung von Spannungs- schwankungen/Flicker nach IEC 61000-3-3	Stimmt überein	

Der Docon 7 mit Seal Option verwendet bestimmungsgemäß HF-Energie zum Verschweißen von Schläuchen mit einer Frequenz von 40,66 - 40,70 MHz. In diesem Frequenzbereich hat das Gerät eine effektive Strahlungsleistung von <150 dBµV. Durch diese Strahlungsleistung kann der Docon 7 mit Seal Option benachbarte Geräte stören.

Wenn ungewöhnliche Leistungsmerkmale bei anderen, benachbarten Geräten beobachtet werden, können zusätzliche Maßnahmen erforderlich sein, wie z. B. eine veränderte Ausrichtung oder ein anderer Standort.

9.2.3 Docon 7 RFID

Messung der Störaussendung	Übereinstimmung	Leitlinien zur elektromagnetischen Umge- bung
Hochfrequente Störaussendung nach CISPR 11	Gruppe 1	Der Docon 7 muss, um seine bestimmungsge- mäße Funktion zur erfüllen, elektromagnetische Energie aussenden. In der Nähe angeordnete elektronische Geräte können beeinflusst wer- den.
Hochfrequente Störaussendung nach CISPR 11	Klasse B	
Aussendung von Oberschwin- gungen nach IEC 61000-3-2	Klasse A	Einsatzbereiche siehe <i>Kapitel 4.5</i>
Aussendung von Spannungs- schwankungen/Flicker nach IEC 61000-3-3	Stimmt überein	

Der im Docon 7 integrierte RFID Reader besitzt folgende elektromagnetischen Eigenschaften:

Modulation	Amplitude shift keying (ASK) 100% entsprechend der Norm ISO 15693
Frequenz	13,56 MHz
Effektive Strahlungsleistung (ERP)	831,8 nW

9.2.4 Docon 7 WLAN-Option

Das im Docon 7 integrierte WLAN-Modul besitzt folgende elektromagnetische Eigenschaften:

Modulation	802.11b: DSSSS (DBPSK, DQPSK, CCK) 802.11a/g: OFDM (BPSK, QPSK, 16-QAM, 64-QAM) 802.11n: OFDM (BPSK, QPSK, 16-QAM, 64-QAM)
Frequenz	802.11a ISM Band: 5150 ~ 5,825 GHz 802.11g ISM Band: 2400 ~ 2,4835 GHz

Effektive Strahlungsleistung (ERP)

Frequenzbereich (MHz)	IEEE Standard 802.11	Effektive Strahlungsleistung (ERP):
2400-2483,5	b	89,536 mW
2400-2483,5	g	93,541 mW
2400-2483,5	n(HT20)	94,842 mW
2400-2483,5	n(HT20)	98,175 mW
5150-5250	а	187,499 mW
5250-5350	а	88,92 mW
5470-5725	а	85,507 mW
5150-5250	n(HT20)	178,649 mW
5250-5350	n(HT20)	100,000 mW
5470-5725	n(HT20)	99,816 mW
5150-5250	n(HT40)	158,125 mW
5250-5350	n(HT40)	99,312 mW
5470-5725	n(HT40)	98,401 mW

Anhang

9.3 Elektromagnetische Störfestigkeit

Störfestigkeitsprüfung	IEC 60601-1-2 Prüfpegel	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Um- gebung / Leitlinien
Entladung statischer Elektrizität (ESD) IEC 61000 4-2	Docon 7 Standard und Docon 7 RFID und Docon 7 Seal ±8 kV Kontaktentladung ±15 kV Luftentladung	Docon 7 Standard und Docon 7 RFID und Docon 7 Seal ±8 kV Kontaktentladung ±15 kV Luftentladung	Fußböden sollten aus Holz oder Beton bestehen oder mit Keramikfliesen versehen sein. Wenn der Fußboden mit syntheti- schem Material versehen ist, muss die relative Luft- feuchte mindestens 30 % betragen.
Schnelle transiente elektrische Störgrö- ßen/Bursts IEC 61000-4-4	±2 kV für Netzleitungen ±1 kV für Eingangs- und Ausgangsleitungen	±2 kV für Netzleitungen ±1 kV für Eingangs- und Ausgangsleitungen	Die Qualität der Versor- gungsspannung sollte der einer typischen Ge- schäfts- oder Kranken- hausumgebung entspre- chen.
Stoßspannungen (Surges) IEC 61000 4-5	±1 kV Gegentaktspan- nung ±2 kV Gleichtaktspan- nung	±1 kV Gegentaktspan- nung ±2 kV Gleichtaktspannung	Die Qualität der Versor- gungsspannung sollte der einer typischen Ge- schäfts- oder Kranken- hausumgebung entspre- chen.
Spannungseinbrüche, Kurzzeitunterbrechungen und Schwankungen der Versorgungs-spannung IEC 61000 4 11	< 5 % U _T (> 95 % Einbruch der U _T) für 1/2 Periode 40 % U _T (60 % Einbruch der U _T) für 5 Perioden 70 % U _T (30 % Einbruch der U _T) für 25 Perioden < 5 % U _T (> 95 % Einbruch der U _T) für 5 Sekunden	< 5 % UT (> 95 % Einbruch der UT) für 1/2 Periode 40 % UT (60 % Einbruch der UT) für 5 Perioden 70 % UT (30 % Einbruch der UT) für 25 Perioden < 5 % UT (> 95 % Einbruch der UT) für 5 Sekunden	Die Qualität der Versor- gungsspannung sollte, der einer typischen Ge- schäfts- oder Kranken- hausumgebung entspre- chen. Wenn der Anwen- der des Produkts fortge- setzte Funktionen auch beim Auftreten von Unter- brechungen der Energie- versorgung fordert, wird empfohlen das Produkt aus einer unterbrechungs- freien Stromversorgung oder einer Batterie zu speisen.
Magnetfeld bei der Ver- sorgungsfrequenz (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	Docon 7 Standard und Docon 7 RFID und Docon 7 Seal 30 A/m	Docon 7 Standard und Docon 7 RFID und Docon 7 Seal 30 A/m	Magnetfelder bei der Netzfrequenz sollten den typischen Werten, wie sie in der Geschäfts- und Krankenhausumgebung vorzufinden sind, entspre- chen.
Anmerkung: U⊤ ist die Netzwechselspannung vor der Anwendung der Prüfpegel.			

Der Docon 7 Standard, Docon 7 RFID und Docon 7 Seal erfüllen alle Testlevel nach IEC 60601-1-2 Edition 4 (Tabelle 4 bis 9).



Tragbare HF-Kommunikationsgeräte (Funkgeräte) (einschließlich deren Zubehör wie z. B. Antennenkabel und externe Antennen) sollten nicht in einem geringeren Abstand als 30 cm (bzw. 12 Inch) zu den vom Hersteller bezeichneten Teilen und Leitungen des Docon 7 verwendet werden. Eine Nichtbeachtung kann zu einer Minderung der Leistungsmerkmale des Geräts führen.

Die Anforderungen für den Bereich Luftfahrt, Transport und Militär wurden nicht berücksichtigt, da sie nicht getestet wurden.

Störfestigkeitsprüfungen / Norm	IEC 60601-1-2 Prüfpegel	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Um- gebung / Leitlinien
Geleitete HF-Störgröße nach IEC 61000-4-6	Docon 7 Standard Docon 7 RFID Docon 7 Seal 3 V _{eff} 150 kHz bis 30 MHz 6 V _{eff} in ISM und Amateurfunk-Fre- quenzbändern zw.150 kHz bis 80 MHz	3 V _{eff} 6 V _{eff}	Tragbare und mobile Funk- geräte sollten in keinem geringeren Abstand zum Docon 7 einschließlich der Leitungen verwendet wer- den als dem empfohlenen Schutzabstand, der nach der für die Sendefrequenz zutreffenden Gleichung be- rechnet wird. Empfohlener Schutzab- stand: d=1,2√P für 80 MHz bis 800 MHz d=2,3√P für 800 MHz bis
Gestrahlte HF-Störgröße nach IEC 61000-4-3	Docon 7 Standard Docon 7 RFID Docon 7 Seal 10V/m 80 MHz bis 2,7 GHz Tabelle 9 der IEC 60601-1-2 Ed.4	Docon 7 Standard Docon 7 RFID Docon 7 Seal 10V/m Tabelle 9 der IEC 60601- 1-2 Ed.4	2,5 GHz mit P als der Nennleistung des Senders in Watt (W) gemäß Angaben des Sen- derherstellers und d als empfohlenem Schutzab- stand in Metern (m). Die Feldstärke stationärer Funksender sollte bei allen Frequenzen gemäß einer Untersuchung vor Ort ^{a)} geringer als der Überein- stimmungspegel sein ^{b)} . In der Umgebung von Ge- räten, die das folgende Bildzeichen tragen, sind Störungen möglich.

Anhang

Anmerkungen:				
ANMERKUNG 1: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der höhere Frequenzbereich.				
ANMERKUNG 2: Diese Leitlinien mögen nicht in allen Fällen anwendbar sein. Die Ausbreitung elektromag- netischer Größen wird durch Absorption und Reflexionen der Gebäude, Gegenstände und Menschen beein- flusst.				
^{a)} Die Feldstärke stationärer Sender, wie z. B. Basisstationen von Funktelefonen und mobilen Landfunkge-				
räten, Amateurfunkstationen, AM- und FM-Rundfunk- und Fernsehsender können theoretisch nicht genau vorherbestimmt werden. Um die elektromagnetische Umgehung bigsichtlich der stationären Sender zu er				
mitteln, sollte eine Studie der elektromagnetischen Phänomene des Standorts erwogen werden. Wenn die				
gemessene Feldstärke an d	em Standort, an dem	der Docon 7 benutzt wird, die	e obigen Übereinstim-mungs-	
pegel überschreitet, sollte de	er Docon 7 beobacht	et werden, um die bestimmun	gsgemäße Funktion nachzu-	
raten, Amateurtunkstationen, AM- und FM-Rundtunk- und Fernsehsender können theoretisch nicht genau vorherbestimmt werden. Um die elektromagnetische Umgebung hinsichtlich der stationären Sender zu er- mitteln, sollte eine Studie der elektromagnetischen Phänomene des Standorts erwogen werden. Wenn die gemessene Feldstärke an dem Standort, an dem der Docon 7 benutzt wird, die obigen Übereinstim-mungs- pegel überschreitet, sollte der Docon 7 beobachtet werden, um die bestimmungsgemäße Funktion nachzu- weisen. Wenn ungewöhnliche Leistungsmerkmale beobachtet werden, können zusätzliche Maßnahmen er-				

forderlich sein, wie z.B. eine veränderte Ausrichtung oder ein anderer Standort des Docon 7.

^{b)} Über den Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHz sollte die Feldstärke geringer als 3 V/m sein.

9.4 Empfohlene Schutzabstände

Siehe Kapitel 9.3.

9.5 Zubehör

Bezugsmöglichkeit für Zubehör:

Über Möller Medical GmbH oder Ihren direkten Distributor



Bitte halten Sie für die Bestellung von Geräteoptionen die Seriennummer des Docon 7 bereit.

Der Key zur Freischaltung der Geräteoptionen, ist nur auf dem bei der Bestellung angegebenen Gerät verwendbar und besitzt eine begrenzte Lebensdauer von 30 Tagen. Wird der Key innerhalb dieses Zeitraums nicht auf das Gerät übertragen, wird er nicht mehr akzeptiert.

Artikelnummern und Geräteoptionen für Docon 7

Docon 7 Standard

Artikelnummer 00003700

Docon 7 WLan-Option

Artikelnummer 00003676

Anhang

Docon 7 Seal Option	Artikelnummer 00003674
Docon 7 Umbaukit RFID	Artikelnummer 92016029
Docon 7 mobile II LSC	Artikelnummer 00003739
Docon 7 Statusmelder	Artikelnummer 00003717
Docon 7 Transportkoffer	Artikelnummer 00003673
Docon 7 Lithium-Ionen-Akku	Artikelnummer 93005614
Docon7 Tisch für Transportkoffer	Artikelnummer 00003672
Docon 7 Tubeholder	Artikelnummer 00003551
Docon 7 Scannerhalter II Tischmontage	Artikelnummer 00002901
Docon 7 Scannerhalter II Standfuß	Artikelnummer 00003056
Docon 7 Scannerhalter II m. Schwanenhals	Artikelnummer 00003054
Docon 7 Scannerhalter II steckbar	Artikelnummer 00003057
Docon 7 int. Batterie-Option	Artikelnummer 00003803
Docon 7 Barcodereader Basic	Artikelnummer 00003916
Docon 7 Transportkoffer Advanced	Artikelnummer 00003862
Docon 7 Transportkoffer Basic	Artikelnummer 00003919
Docon 7 Transportkoffer Basic +	Artikelnummer 00003818
Docon 7 WLAN-Router	Artikelnummer 00003855
Docon 7 Scannerhalter mit Schwanenhals, kurz	Artikelnummer 00003055

Allgemeine Angaben zur Gerätefamilie

Betreiberadresse (Stempel):



Standort:

Nummer nach Nomenklatur (DIMDI):

Gerätebezeichnung:

Docon 7

Produkte- / Geräteart:

Blutmischwaage Docon 7

MP nach Anlage 2

Kenn-Nr. der benannten Stelle:

0482 (MedCert Zertifizierungs- und Prüfungsgesellschaft für die Medizin GmbH)

🗆 ja

🗷 nein

Zuordnung zu d	en Anlagen	der MPBetreibV:
----------------	------------	-----------------

MP nach Anlage 1

□ ja ⊠ nein

Hersteller nach §7 MPG:

Möller Medical GmbH

Wasserkuppenstr. 29-31

D-36043 Fulda

Tel.: +49 661 94195-0

www.moeller-medical.com

Technische Daten:

Medizinprodukt mit Messfunktion

Zubehör:

□ Docon 7 mobile II LSC	🗆 Akku
-------------------------	--------

□ Scanner	□ Tubeholder
🗆 Docon 7 Schweiß-	
zange	

□ Statusmelder

□ Transportkoffer

Anwendungstyp (IEC 601): kein AW.-Teil Schutzklasse: II

Softwareausstattung:

□ Standard	□ Scan	
□ Seal		

Bestehende Verträge (falls vorhanden) zur Durchführung der

Sicherheitstechnische Kontrollen

- alle 12 Monate

Firma:

Verantwortlicher des Betreibers

□ Beauftragung eines für den Betrieb des Medizinproduktes Verantwortlichen durch den Betreiber.

Am:

Datum

Name/Unterschrift des Beauftragten Tel.-Nr. des Beauftragten

Dokumente

Aufbewahrungsort der Gebrauchsanweisung:

Einweisung des Verantwortlichen

□ Einweisung der/des vom Betreiber Beauftragten (Anwender) durch den Hersteller/Lieferant für baugleiches Medizinprodukt unter Berücksichtigung der Zweckbestimmung, des verwendeten Zubehörs, der Kombination mit anderen Produkten anhand der Gebrauchsanweisung und der sicherheitsbezogenen Informationen.

Am:

Datum

Name / Institut / Unterschrift Beauftragter (Anwender)

Am:

Datum

Name / Firma / Unterschrift des Einweisenden

Bundesinstitut für Arzneimittel und

Medizinprodukte (BfArM):

53175 Bonn

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3

Telefon:+49-(0)228-99 307 - 0

Telefax:+49-(0)228-99 307 - 5207

Gerätebezeichnung:	Docon 7
Seriennummer:	

Meldung über Vorkommnisse

Ursache / Art

Im Medizinproduktebuch sind folgende Vorkommnisse einzutragen:

- F- Funktionsstörung
- B- Wiederholte gleichartige Bedienungsfehler
- Ä- Änderung der Merkmale oder Leistungen

U- Unsachgemäßheit der Kennzeichnung oder der Gebrauchsanweisung

Folgen

Bei einer der hier aufgeführten Folgen muss eine Meldung an das BfArM erfolgen.

zum Tod	zur schwerwiegenden Verschlechterung des Gesundheitszustands
T- geführt hat	V- geführt hat
mT- geführt hätte	mV- geführt hätte

durchge- führt am Vorgangs- Nr.	Ursache / Art des Vorkommnisses (F, B, Ä, U) + Gerätenummer!	Beschreibung des Vorkommnisses eingeleitete, sicher- stellende Maßnah- men ¹⁾	festgestellt von	Folge des Vor- kommnisses (T, mT, V, mV)	gemelc BfArM Betreib Anwen	let an durch er oder der ²⁾
					□ ja	🗆 nein
Datum			Name	-	Datum	
Uhrzeit	-		liano		Datam	
VorgNr.	-		Unterschrift	-	Untersch	rift
					□ ja	□ nein
Datum			Name	-	Datum	
Uhrzeit						
VorgNr.	-		Unterschrift		Untersch	rift
	_				⊔ја	⊔ nein
Datum			Name	-	Datum	
Uhrzeit						
VorgNr.	-		Unterschrift	-	Untersch	rift
					⊔ја	⊔ nein
Datum			Name		Datum	
Uhrzeit	1					
VorgNr.	-		Unterschrift		Untersch	rift

¹⁾ Als sicherstellende Maßnahme wird die Hinzuziehung eines unabhängigen Sachverständigen empfohlen.

²⁾ Meldeformular nach DIMDI verwenden.

Gerätebezeichnung:	Docon 7
Seriennummer:	

Sicherheitsrelevante Erstmesswerte nach IEC 62353				
Schutzleiterwiderstand:	Ω	Ableitstrom vom Anwendungsteil, Ersatzmessung:	μA	
Geräteableitstrom, Ersatz:	μA	Ableitstrom vom Anwendungsteil Netz am AW, direkt:	μA	

□ Funktionsprüfung / Inbetriebnahme am Betriebsort

Am:

Datum

Name / Institut / Unterschrift

□ Sicherheitstechnische Kontrollen Ergebnis durchgekeine si-Wartung/ nächste führt am STK Nr. des Prüfprotocherheitser-Instandsetkeine Kontrolle durchgeführt durch kolls Mängel heblichen zung erfor-Vorgangs-MM/JJ derlich Mängel Nr. Anschrift Firma / Institution: Datum Name Durchführender: Vorg.-Nr. Anschrift Firma / Institution: Datum Name Durchführender: Vorg.-Nr. Anschrift Firma / Institution: Datum Name Durchführender: Vorg.-Nr. Anschrift Firma / Institution: Datum Name Durchführender: Vorg.-Nr.

Docon®7

Medizinproduktebuch Docon 7(§7 MP BetreibV)

Gerätebezeichnung:	Docon 7
Seriennummer:	

Weitere Instandhaltungsmaßnahmen Bestehender Instandhaltungsvertrag		 I = Inspektion, Feststellung des Ist-Zustands W = Wartung, Bewahrung des Soll-Zustands R = Reparatur, Wiederherstellung des Soll-Zustands 		
Art des Vertrages:	Kosten:		Name und Anschrift der Firma:	
Vertragsnummer:	Kündigung	ısfrist:		
Laufzeit des Vertrages:	Leistungsu	ımfang, Notizen:		

durchge- führt am Vorgangs- Nr.	Maßnahme durchgeführt durch	Art (I, W, R)	Nummer des Servicebe- richts	Bemerkungen / Maßnahmen
	Anschrift Firma / Institution:			
Datum	-	-		
		Name Durchführender:		
VorgNr.				
	Anschrift Firma / Institution:			
Datum	-			
Vorg Nr		Name Durchführender:		
VolgINI.			-	
	Anschrift Firma / Institution:			
Datum	-	-		
		Name Durchführender:		
VorgNr.				
	Anschrift Firma / Institution:			
Datum	-	-		
		Name Durchführender:		
VorgNr.				
	Anschrift Firma / Institution:			
Datum	-	-		
VorgNr.		Name Durchführender:	-	
Revision 2024-Apr V01 Softwareversion 79.00.39, 79.03.39

Bestellnummer der Gebrauchsanweisung: (REF) 93005481

C€0482



Möller Medical GmbH Wasserkuppenstrasse 29-31 36043 Fulda, Deutschland

+49 (0) 661/94 19 5 – 0
+49 (0) 661/94 19 5 - 850
www.moeller-medical.com
info@moeller-medical.com

