

HeartSine® TechNote

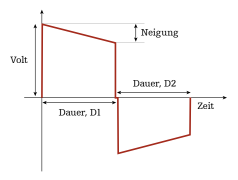
SCOPE™ Biphasische ansteigende Wellenform

Geschichte

Die ersten externen Defibrillatoren verfügten über auswählbare Energiestufen, die vom behandelnden Arzt eingestellt wurden. Der Arzt musste also nicht nur die Impedanz ausgehend von einem bestimmten Patienten kalkulieren, sondern auch die Energiemenge erhöhen, wenn die erfolgte Defibrillation nicht erfolgreich war. Zudem benötigten die monophasischen Wellenformen Energiemengen bis zu 360 Joule für eine effektive Defibrillation.

Biphasische Wellenformen

Die biphasische Technologie wurde ursprünglich für implantierbare Defibrillatoren entwickelt und ist heute der Standard bei PAD. Viele Studien belegen, dass biphasische Wellenformen schon bei niedrigen Energiestufen eine erfolgreiche Defibrillation ermöglichen, da die biphasische Technologie eine Anpassung der Wellenform je nach Patientenimpedanzen ermöglicht.¹ Für jedes Energielevel gibt es vier Hauptvariablen der Wellenform: Spannung, Neigung und die Dauer einer jeden der zwei Phasen.



Je nach Hersteller von PAD werden unterschiedliche Strategien für biphasische Wellenformen angewendet, um eine oder mehrere Hauptvariablen zur Kompensation der Patientenimpedanz anzupassen. In der folgenden Tabelle sind die verschiedenen Methoden aufgeführt.

Wellenform	DI	D2	Spannung	Neigung
HeartSine SCOPE	Variabel	Variabel	Variabel	Variabel
Cardiac Science STAR ²	Variabel	Fix	Variabel	Variabel
LIFEPAK ³	Variabel	Variabel	Variabel	Variabel
Philips SMART ⁴	Variabel	Variabel	Fix	Variabel
ZOLL Rectilinear Biphasic ^{5,6}	Fix	Fix	Variabel	k.A.

SCOPE Wellenform

SCOPE (Self Compensating Output Pulse Envelope) ist die firmeneigene biphasische Niedrigenergie-Wellenform von HeartSine. Im Gegensatz zur Technologie anderer Hersteller passt die SCOPE Wellenform von HeartSine alle vier Variablen für alle möglichen Impedanzen im Betriebsbereich mit steigendem Energielevel an, um die Wirksamkeit des HeartSine samaritan PAD zu optimieren.

Da biphasische Wellenformen je nach unterschiedlichen
Patientenimpedanzen adaptiert werden, ist der
Patientenimpedanzbereich des Gerätebetriebs ein wichtiger Faktor.
Wie aus der folgenden Tabelle ersichtlich, ermöglicht die SCOPE
Wellenform eine Schockabgabe über einen breiten Impedanzbereich
(20-230 Ohm) ohne wesentlichen Energieverlust – ein weiterer Vorteil
der SCOPE Technologie von HeartSine.

Wellenform	Min. Impedanz	Max. Impedanz		
HeartSine SCOPE	20 Ohm	230 Ohm		
Cardiac Science STAR ²	25 Ohm	175 Ohm		
LIFEPAK ³	10 Ohm	300 Ohm		
Philips SMART ⁴	25 Ohm	180 Ohm		
ZOLL Rectilinear Biphasic ^{5,6}				
AED 3	10 Ohms	300 Ohms		
AED Plus	0 Ohms	300 Ohms		



Quellenverweis

- 1. Kette F, Locatelli A, Bozzolaa M, et al. Electrical features of eighteen automated external defibrillators: A systematic evaluation. Resuscitation. 2013;84:1596–1603.
- 2. User's Guide, Cardiac Science Powerheart Automated External Defibrillator. 70-02104-00 E.
- 3. LIFEPAK CR2 Defibrillator with LIFELINK central AED Program Manager Operating Instructions. 3322738-028.
- 4. OnSite Defibrillator OWNER'S MANUAL. M5066A Edition 16.
- 5. ZOLL AED 3 Administrator's Guide. 9650-000752-12 Rev. N.
- 6. ZOLL AED Plus Administrator's Guide, 9650-301-05, Rev. G.

Alle Ansprüche gültig ab 10/2025.

Bitte kontaktieren Sie Ihren Stryker-Gebietsleiter, um weitere Informationen zu erhalten, oder besuchen Sie unsere Website unter stryker.com

Emergency Care Public Access

AED-Anwender sollten in der HLW sowie der Verwendung von AED-Geräten geschult sein. Auch wenn nicht jeder Mensch gerettet werden kann, haben Studien gezeigt, dass eine frühzeitige Defibrillation die Überlebensraten deutlich steigern kann. AEDs können an Erwachsenen und Kindern verwendet werden. AEDs können an Kindern mit einem Körpergewicht von weniger als 25 kg verwendet werden, aber bei einigen Modellen sind separate Defibrillationselektroden notwendig.

Mit den hierin bereitgestellten Informationen soll das Produktangebot von Stryker demonstriert werden. Lesen Sie die vollständigen Informationen zu Verwendungsindikationen, Kontraindikationen, Warnhinweisen, Vorsichtsmaßnahmen und möglichen Nebenwirkungen in der Bedienungsanleitung, bevor Sie die Produkte von Stryker verwenden. Es ist möglich, dass nicht alle Produkte in allen Märkten verfügbar sind, da die Produktverfügbarkeit von behördlichen und/oder medizinischen Praktiken in den einzelnen Märkten abhängt. Bitte wenden Sie sich mit Fragen zur Verfügbarkeit von Stryker-Produkten in Ihrem Gebiet an Ihren Gebietsleiter. Technische Daten können unangekündigt geändert werden. Die hier dargestellten Produkte tragen gemäß EUVerordnungen und -Richtlinien die CE-Kennzeichnung.

Stryker oder seine verbundenen Unternehmen besitzen oder verwenden die folgenden Handels- oder Dienstleistungsmarken oder haben diese beantragt: CPR Advisor, HeartSine, Pad-Pak, Pediatric-Pak, samaritan, Saver EVO, SCOPE, Stryker. Alle anderen Handelsmarken sind Handelsmarken ihrer jeweiligen Besitzer oder Inhaber.

C HeartSine samaritan PAD ist eine Medizinprodukt der Klasse III – 0123 gemäß der EU-Medizinprodukteverordnung. Pad-Pak und $\textbf{0123} \ \ \text{Pediatric-Pak sind Medizinprodukte der Klasse IIb} - 0123 \ \text{gem\"{a}\& der EU-Medizinprodukteverordnung}.$



ເປັ້ນ w HeartSine samaritan PAD: UL-Prüfzeichen. Siehe vollständige Kennzeichnung auf dem Produkt.

Erscheinungsdatum: 10/2025 Hergestellt in UK EC-HS-FACT-1551135 REV-0 de de Copyright © 2025 Stryker.



HeartSine Technologies, Ltd. 207 Airport Road West Belfast Northern Ireland BT3 9ED United Kingdom Tel +44 28 9093 9400 heartsinesupport@strvker.com heartsine.com

Vertrieben von:

Dr. Homer Stryker Platz 1 Duisburg 47228 Germany Tel +49 2065 837 0 Fax +49 2065 837 837