

7600

Moniteur cardiaque
à déclenchement



Le modèle 7600 est le moniteur cardiaque à déclenchement de cinquième génération de Ivy Biomedical destiné principalement à être utilisé chez les patients exigeant une synchronisation précise de l'onde R de l'ECG. En intégrant une interface par écran tactile simple et conviviale, le 7600 affiche simultanément deux vecteurs ECG, ainsi que la fréquence cardiaque du patient.

Fonctionnement intuitif

L'acquisition d'un déclenchement ECG constitue souvent un défi, et la sélection du bon vecteur ECG peut être problématique. La fonction de sélection d'entrée AUTO du 7600 (entrée de déclenchement uniquement) détermine quel fil (lead I, II ou III) offre le meilleur rapport signal-bruit du signal ECG et ainsi, un déclenchement cardiaque plus fiable.

Surveillance du patient

Au besoin, des seuils haut et bas d'alarme de la fréquence cardiaque peuvent être ajustés pour surveiller la plage de fréquence cardiaque du patient de manière à ce que le dépassement de ces seuils provoque l'émission de messages d'alertes sonores et visuels.

Applications en imagerie

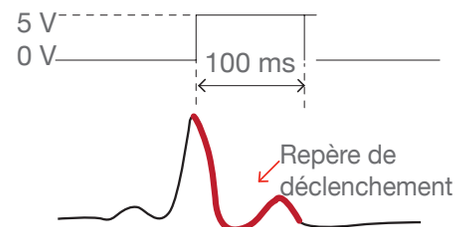
Le moniteur 7600 offre un déclenchement cardiaque de haute qualité destiné aux applications synchronisées comme les applications en imagerie nucléaire.

Communications améliorées

Le modèle 7600 est doté d'un connecteur RS-232 électriquement isolé qui assure la communication bi-directionnelle directe entre le moniteur et la console externe pour le transfert des données électrocardiographiques. Le modèle 7600 est disponible avec ou sans enregistreur sur papier intégré.

Ingénierie de précision

Un repère de déclenchement coloré indique clairement le moment de chaque impulsion de synchronisation par rapport à l'ECG, ce qui procure une référence visuelle pour le calage et la synchronisation.



SELON LA LOI DES ÉTATS-UNIS, CE DISPOSITIF PEUT ÊTRE VENDU UNIQUEMENT PAR UN MÉDECIN OU SOUS SON ORDONNANCE.

©2015 Ivy Biomedical Systems Inc. Tous droits réservés.

Numéro de référence : 3284-01-16 Rév. 01 FC

16 novembre 2015

Compatible AHA



590432
Câble patient



590433
Fils de connexion (ensemble de 4)

Compatible CEI



590446
Câble patient



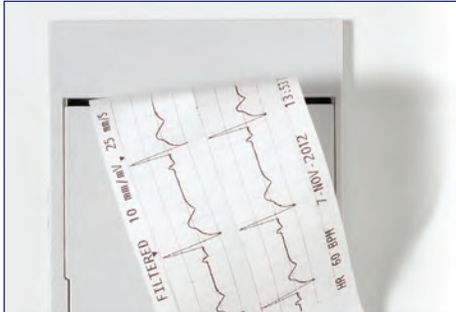
590447
Fils de connexion (ensemble de 4)



590436
Électrodes d'ECG (boîte de 40)

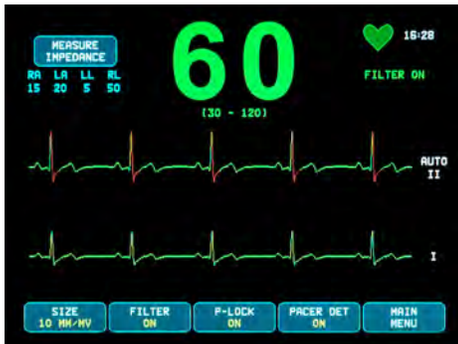


590035
Papier pour enregistreur (10 rouleaux)



Enregistreur papier intégré

L'enregistreur papier en option imprime les relevés ECG à la demande pour une analyse manuelle.



Utilisation de l'écran tactile

Ajustez rapidement les seuils des alarmes ou procédez à des réglages à la volée grâce aux menus et aux boutons affichés sur l'écran.



Solutions de montage

Pour une meilleure manœuvrabilité du 7600, Ivy Biomedical propose un support roulant personnalisable et léger. Veuillez prendre contact avec nous pour obtenir plus de renseignements ou en cas de demande spéciale.

590441

Support roulant (illustré)*

*Requiert le kit de montage pour support roulant **3302-00-15**

Sélection des fils (lead) de l'ECG

Fil de déclenchement	Lead I, II, III et AUTO
Second fil	Lead I, II et III

Câble patient

Câble patient à 4 fils, avec connecteur AAMI standard à 6 broches, isolé des circuits mis à la terre à > 4 kV eff et 5,5 kV pic

Réponse en fréquence

Écran LCD et enregistreur	
Filtré	1,5 à 40 Hz ou 3,0 à 25 Hz
Non filtré	0,67 à 100 Hz
Sortie ECG	
Non filtré	0,67 à 100 Hz

Mesure de l'impédance des électrodes

Technique	Signal CA 10 Hz < 10 µA eff
Plage	200 kΩ par fil
Précision	±3 % ±1 kΩ
Électrode recommandée	
	Type éponge au chlorure à 10 % (590436)

Cardiotachomètre

Plage pédiatrique ou néonatale	10 à 350 bpm
Plage adulte	10 à 300 bpm
Précision	±1 % ±1 bpm
Résolution	1 bpm
Sensibilité	300 µV pic
Rejet des grandes ondes T	Ondes T ≤ 1, 2* onde R

Rejet des impulsions du pacemaker

Largeur	0,1 à 2 ms à ±2 à ±700 mV
---------	---------------------------

Enregistreur

Caractéristique	En option
Méthode d'écriture	Thermique directe

Sortie synchronisée (déclenchement)*

Retard au déclenchement en sortie	< 2 ms
Précision de déclenchement R à R	±75 µs type à 1 mV d'entrée

Choix de la largeur d'impulsion	1, 50, 100 ou 150 ms
Choix de l'amplitude d'impulsion	0 V à +5 V ou -10 V à +10 V
Impédance de sortie	< 100 Ω
* Test du signal d'entrée au niveau des fils d'ECG	
Conditions : onde semi-sinusoidale, largeur de 60 ms, amplitude de 1 mV et 1 impulsion/seconde	

Alarmes

Fréquence haute	15 à 250 bpm (incréments de 5 bpm)
Fréquence basse	10 à 245 bpm (incréments de 5 bpm)
Asystole	Intervalle R à R > 6 secondes
Lead Off (fil Off)	Fil déconnecté
Check Lead (vérifier le fil)	Déséquilibre entre les fils > 0,5 V

Affichage

Écran tactile couleur TFT à matrice active	
Résolution	640 x 480
Taille de l'écran	13,25 cm x 9,94 cm et 16,5 cm (6,5 po) de diagonale

Dimensions

Hauteur	19,02 cm (7,49 po)
Largeur	20,17 cm (7,94 po)
Profondeur	13,16 cm (5,18 po)
Poids	1,8 kg (3,9 lb)

Environnement de fonctionnement

Plage de température	5 à 40 °C
Humidité relative	0 à 90 % sans condensation
Altitude	-100 à +3600 mètres
Pression atmosphérique	500 à 1060 mbar
Protection contre l'infiltration de liquides	
IPX1 – Protection contre les chutes verticales de gouttes d'eau	

Environnement d'entreposage

Plage de température	-40 à +70 °C
Humidité relative	5 à 95 %
Altitude	-100 à +14 000 mètres

Caractéristiques d'alimentation électrique

Tension d'entrée	100 à 120 VCA; 200 à 230 VCA
Fréquence	50/60 Hz
Type et calibre des fusibles :	T 0.5AL, 250V (valeur métrique : 5x20 mm)
Consommation maximale de courant CA : 45 VA	
Récupération après coupure : Automatique, si l'alimentation est restaurée dans les 30 secondes	

Conformité/certifications

ANSI/AAMI ES60601-1:2005
UL60601-1, 1 ^{re} édition
IEC 60601-1, 3 ^e édition
IEC 60601-1, 2 ^e édition
CAN/CSA C22.2 No 601.1-M90:2005
CDN MDR (CMDCAS)
CAN/CSA C22.2 No 60601-1:08
IEC 60601-2-27
ISO 13485:2003
MDD 93/42/EEC
CE 0413
RoHS: 2011/65/EU
DEEE 2012/19/EU
FDA/CGMP

Organisme notifié

Intertek Semko AB
Numéro d'identification 0413
Classification MDD (dispositifs médicaux) IIb

Représentant autorisé

Emergo Europe



Pour une description plus détaillée, consulter le Manuel de l'opérateur

(Caractéristiques sujettes à modification sans préavis)



Fabriqué par :



Ivy Biomedical Systems, Inc.
11 Business Park Drive
Branford, Connecticut 06405 USA
Numéro sans frais : 800 247-4614
Numéro principal : 203 481-4183
Télécopie : 203 481-8734
www.ivybiomedical.com

Distribué par :