



LIFEPAK[®] 15 MONITOR/DEFIBRILLATOR

Voor ziekenhuizen

LIFEPAK® 15 MONITOR/DEFIBRILLATOR



Overall in het ziekenhuis bent u afhankelijk van de apparatuur die u gebruikt. Daarom bieden wij de meest geavanceerde monitor/defibrillator in de medische sector: de nieuwe standaard in innovatie, bediening en robuustheid.

De LIFEPAK 15 monitor/defibrillator presteert!

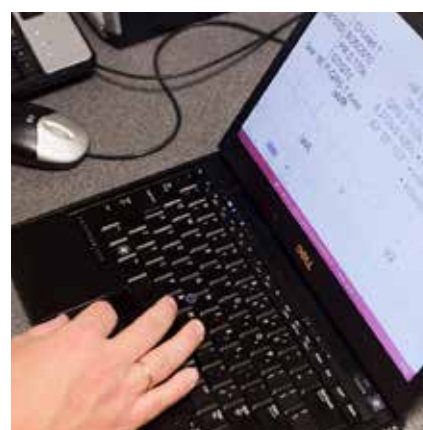
De defibrillators van Physio-Control zijn al meer dan 55 jaar normgevend en met de verbeterde LIFEPAK 15-monitor wordt de lat nu nog hoger gelegd. De LIFEPAK 15, onze meest geavanceerde monitor/defibrillator voor acute hulp, biedt geavanceerde klinische technologieën en efficiënte behandeling van patiënten en beschikt over een breed scala aan functies, zoals het grootst beschikbare energiebereik (tot 360 J), geavanceerde bewakingsparameters en een platform dat met u meegroeit. En dankzij zijn robuuste bouw kan de LIFEPAK zelfs in de lastigste omstandigheden worden gebruikt.

Een LIFEPAK-toestel werkt altijd samen met andere apparatuur en met de LIFEPAK 15-monitor is dat niet anders. Physio-Control levert innovatieve totaaloplossingen voor gebruik op alle afdelingen in het ziekenhuis.

Met onze producten zijn al tienduizenden levens gered. En dankzij de LIFEPAK 15-monitor/defibrillator zullen er nog vele volgen.

De nieuwe standaard in klinische innovatie.

Physio-Control, de pionier op het gebied van draagbare defibrillatie- en bewakingstechnologie, houdt zich bezig met het verbeteren van technologieën en toestellen, zoals de krachtige LIFEPAK 15-monitor/defibrillator.



Geavanceerde bewakingsparameters

Dankzij de Masimo® Rainbow®-technologie beschikt de 15 over niet-invasieve bewaking van koolmonoxide, SpO₂ en methemoglobine, zodat lastige diagnoses snel kunnen worden gesteld en de patiëntenzorg kan worden verbeterd. U kunt niet alleen de NIBP (optioneel) en twee invasieve drukwaarden bewaken, maar ook de temperatuur kan optioneel worden bewaakt met vijf disposable sensoren. En net als andere data kan ook de temperatuur worden opgenomen in de rapporten, worden verstuurd naar andere data informatie software in de gezondheidszorg of worden geanalyseerd met behulp van de CODE-STAT™-software.



Geavanceerde ondersteuning voor behandeling van hartpatiënten

U kunt gemakkelijk en snel vóór medicatie toediening een 12-lead ECG maken en daarnaast bewaakt de LIFEPAK 15-monitor/defibrillator op de achtergrond voortdurend het ST-segment in alle 12 afleidingen, waarbij u via de bewakingsfunctie voor het ST-segment wordt gewaarschuwd als er veranderingen optreden. De 15 werkt ook naadloos samen met het webbased LIFENET-system 5.1, zodat u essentiële patiëntgegevens automatisch kunt delen met meerdere teams van hulpverleners binnen uw regio.

Volledig energiebereik tot 360 J, voor elke patiënt die het nodig heeft

De LIFEPAK 15-monitor/defibrillator is voorzien van de 360 J bifasische technologie. Dankzij deze technologie beschikt u over een energiebereik tot 360 J voor patiënten die slecht op de defibrillatietherapie reageren. Waarom is dat nodig? Uit recent onderzoek blijkt dat patiënten met een hartstilstand vaak meerdere episodes van ventrikelfibrilleren doormaken en dat het in latere episodes steeds moeilijker wordt om het ventrikelfibrilleren te stoppen. Een ander recent gerandomiseerd peer-reviewed klinisch onderzoek toont aan dat het ventrikelfibrilleren vaker werd beëindigd wanneer eerst een schok van 200 J werd toegediend en de dosis daarna steeds werd verhoogd.¹

Bewezen reanimatiebegeleiding en evaluatie

De reanimatiemetronoom in de LIFEPAK 15-monitor geeft hoorbare signalen om u te helpen, zonder de gesproken instructies te onderbreken. Het is bewezen dat de metronoom u helpt om de compressies en beademingen correct uit te voeren binnen de criteria van de ERC-richtlijnen van 2010. Het achteraf evalueren van de reanimatiegegevens en het geven van feedback aan het team blijkt een effectieve bijdrage te leveren aan het verbeteren van de reanimatiekwaliteit in en buiten het ziekenhuis.^{2,3,4} En door de gegevens direct naar de CODE-STAT-data review software te versturen, kan het personeel dat zich bezighoudt met kwaliteitsborging en -verbetering de reanimatiestatistieken bekijken om na te gaan waar training en feedback het meest noodzakelijk is.



LIFEPAK[®] 15 MONITOR/DEFIBRILLATOR





De nieuwe standaard in effectieve bediening.

De flexibele, gebruiksvriendelijke LIFEPAK 15-monitor/defibrillator met mogelijkheid tot gegevensoverdracht is ontworpen op basis van specifieke feedback en wensen van mensen zoals u.

Een upgradable platform

Alle LIFEPAK-producten zijn gebouwd als een platform. Daardoor zijn ze bijzonder flexibel en kunnen ze moeiteloos worden aangepast aan de veranderende protocollen en nieuwe richtlijnen. De toestellen kunnen bovendien eenvoudig worden geüpgrade als u nieuwe behandelingen wilt gaan gebruiken. Dankzij de extra verwerkingskracht en -snelheid groeit de 15 gewoon met uw veranderende behoeften mee, zodat u het toestel niet voortijdig hoeft te vervangen en geen kostbaar geld verspilt.

Flexibele stroomvoorziening

U kunt kiezen tussen 220V of 12V stroom of de nieuwe lithium-ionetechnologie met twee batterijen voor maximaal 6 uur stroom. Het systeem met twee batterijen voor de LIFEPAK 15-monitor vereist geen onderhoud of conditionering en maakt het mogelijk om batterijen in het apparaat op te laden.

Datatransmissie

Terwijl u zich bezighoudt met uw patiënten, verzamelt de 15 samenvattingen van kritische gebeurtenissen, statusgegevens van apparatuur en essentiële klinische informatie. Met LIFENET Connect, een onderdeel van het datanetwerk van het LIFENET-systeem, kunnen de samenvattingen rechtstreeks naar uw team voor kwaliteitsverbetering worden gestuurd voor analyse met de CODE-STAT-data review software. Daarnaast kan de beheerder van uw apparatuur via LIFENET Asset de status van uw apparatuur opvragen op het LIFENET-systeem en u waarschuwen voor mogelijke problemen.

Oog voor detail

Het ontwerp van de LIFEPAK 15 is gericht op eenvoudig en intuïtief gebruik en dit blijkt wel uit de perfecte finishing touch: een ergonomisch handvat, een grotere draaiknop waarmee u uw keuze gemakkelijk kunt bepalen en een eenvoudig te reinigen toetsenpaneel.

Dual-mode LCD-scherm met SunVue™-display

Met één simpele aanraking schakelt u eenvoudig over van het kleurenscherm naar het hoog contrast SunVue-modus voor het duidelijkste beeld in de medische sector. Het grote scherm (8,4 inch diagonaal) met kleurendisplay biedt een maximale zichtbaarheid onder elke hoek.

De nieuwe standaard in robuustheid.

De 15 is LIFEPAK TOUGH™ met een verbeterde robuustheid, draagbaarheid en duurzaamheid waar u op kunt vertrouwen.

Robuust van binnen en buiten

Uit de feedback van medische professionals bleek dat er behoefte was aan een duurzamer apparaat. Daarom hebben we de nieuwe 15 uitgerust met een schokabsorberend handvat, een dubbellaags scherm dat bestand is tegen stoten en vallen, en vernieuwde kabelaansluitingen die goed vast zitten, zodat u met een gerust hart uw werk kunt doen. De 15 is het enige apparaat dat bestand is tegen een val van bedhoogte of een val tijdens het vervoer van een hoogte van 75 cm.

Eenvoudig te reinigen

Dankzij de toonaangevende IP44-kwalificatie is het apparaat beschermd tegen vocht en stof en met het innovatieve design van de behuizing en het toetsenpaneel kunt u aan alle eisen voldoen.

De beste onderhoudsservice

De zelfcontrolefunctie van het toestel waarschuwt als het apparaat onderhoud nodig heeft, zodat u zeker weet dat het apparaat altijd klaar voor gebruik is. Wij bieden u onderhoud en reparatie op locatie, originele onderdelen van de fabrikant en hoogopgeleide, ervaren onderhoudsmonteurs, zodat u erop kunt vertrouwen dat uw LIFEPAK 15 u nooit in de steek zal laten.*



Netstroomadapter



LIFEPAK TOUGH™



GEHEUGEN het printen van een samenvatting

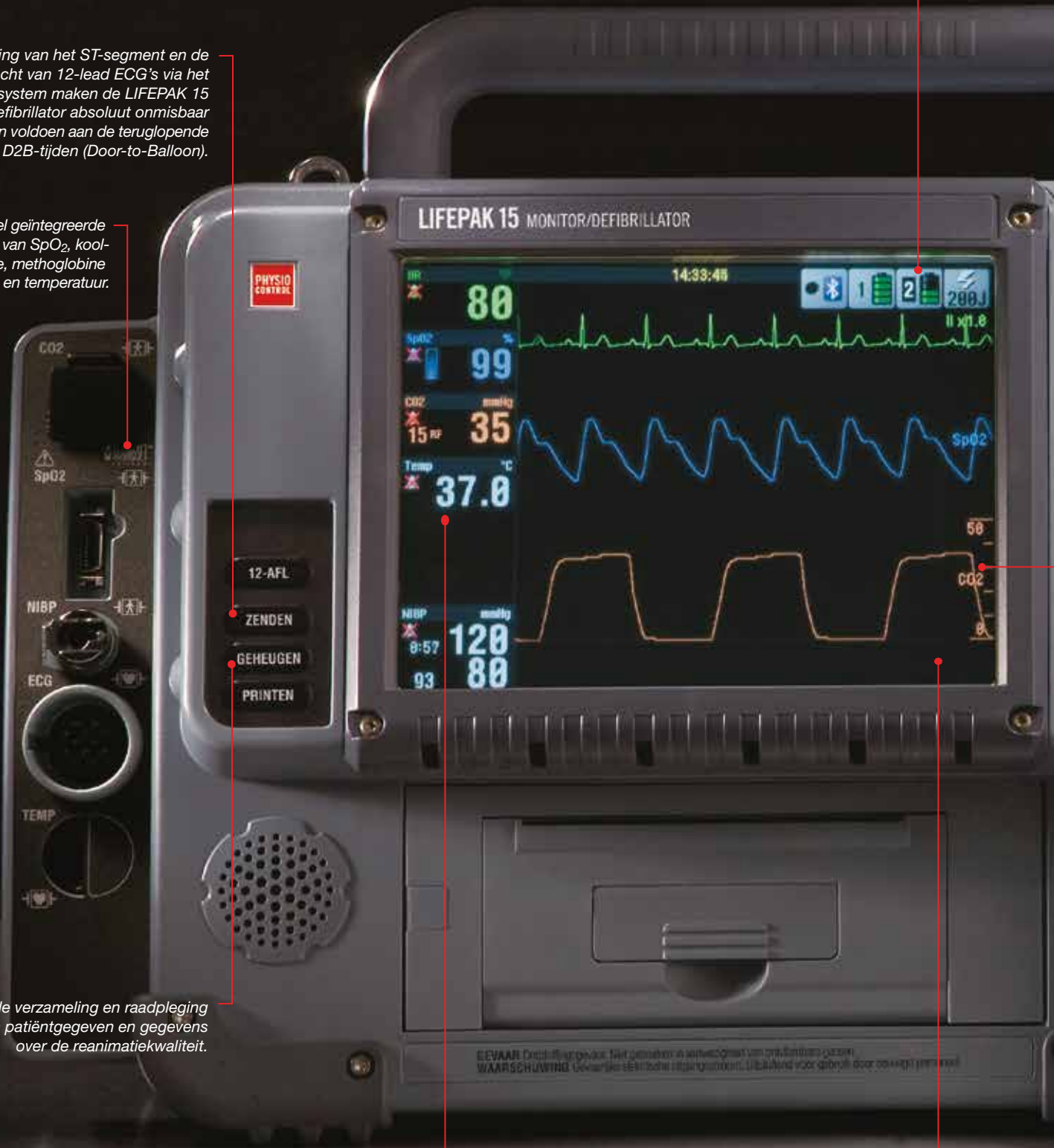
* Er zijn verschillende aangepaste onderhoudsopties mogelijk.

LIFEPAK[®] 15 MONITOR/DEFIBRILLATOR

Met de nieuwste lithium-ion batterijtechnologie beschikt de 15 over een bedrijfstijd van bijna zes uur en kunt u automatisch wisselen tussen externe voeding en batterijvoeding. De batterijen hebben een vervangingscyclus van ongeveer twee jaar.

De bewaking van het ST-segment en de overdracht van 12-lead ECG's via het LIFENET-system maken de LIFEPAK 15 -monitor/defibrillator absoluut onmisbaar om te kunnen voldoen aan de teruglopende D2B-tijden (Door-to-Balloon).

In het toestel geïntegreerde bewaking van SpO₂, koolmonoxide, methoglobine en temperatuur.



Snelle verzameling en raadpleging van patiëntgegevens en gegevens over de reanimatiekwaliteit.

Temperatuurweergave op het scherm in graden Celsius of Fahrenheit.

Groot scherm met hoge resolutie voor maximale zichtbaarheid onder alle omstandigheden.

BEWAAR Dechthuis op een droge, niet-gevoelige en niet-ontvlambare ondergrond.
WAARSCHUWING Bewaarkosten en levensduur van de batterijen zijn afhankelijk van de gebruiksomgeving.

Ergonomisch ontworpen handvat met ingebouwde schokabsorptie dat groot genoeg is voor twee handen zodat het toestel makkelijk kan worden doorgegeven.



De reanimatiemetronoom is een bewezen technologie die gebruikers actief begeleidt om een constante compressiesnelheid aan te houden, zonder dat daarvoor extra externe hardware nodig is.

De geïntegreerde Oridion EtCO₂ maakt golfcomplexen zichtbaar om het herstel van de spontane circulatie te kunnen vaststellen of de reanimatiekwaliteit te kunnen beoordelen in overeenstemming met de AHA/ERC-richtlijnen.

De LIFEPAK 15-monitor/ defibrillator in één oogopslag.

De vernieuwde kabelaansluiting geeft u vertrouwen voor veilige therapie toediening.

Al meer dan 55 jaar houdt Physio-Control zich bezig met het ontwikkelen van technologieën en het ontwerpen van toestellen die onder professionals van ambulance-diensten, klinische zorgverleners en in de medische wereld vermaard zijn.

Een geschiedenis van vertrouwen.

Al sinds de oprichting in 1955 biedt Physio-Control medische professionals overal ter wereld ongekende kwaliteit en constante innovatie. Onze LIFEPAK-toestellen zijn al mee geweest naar de top van de Mount Everest. En ze zijn de ruimte in gelanceerd naar het internationale ruimtestation ISS. Tegenwoordig zijn er wereldwijd meer dan 500.000 apparaten in gebruik op brandweerwagens, ambulances en crash carts in ziekenhuizen.

Wij laten ons inspireren en informeren door de hulpverleners die onze producten gebruiken om levens te redden. Dankzij de kennis die we hebben opgedaan door onze samenwerking met 's werelds grootste ambulancediensten, kunnen we de klinische normen en duurzaamheid voortdurend verbeteren.

Vandaag de dag zetten wij onze geschiedenis van innovatie voort met innovatieve technologieën voor een betere patiëntenzorg. Onze 360 J bifasische technologie biedt patiënten de beste kans op overleving. Onze beveiligde, webbased LIFENET voor oa ECG-data helpt bij een betere uitkomst voor STEMI-patiënten. En de bewaking van koolmonoxide helpt bij het bestrijden van doodsoorzaak nummer één als het gaat om vergiftiging.

Buiten het ziekenhuis, op de SEH of bij de administratie: wij bieden u een allesomvattend aanbod aan oplossingen, of het nu gaat om acute oproepen of een kwaliteitscontroleanalyse. Sommige dingen veranderen nooit, ook niet bij baanbrekende nieuwe producten. Zoals altijd krijgt u als u voor onze producten kiest meer dan alleen een apparaat. U krijgt de breedste garantie binnen de medische sector, het beste onderhoud en een partner met meer dan 55 jaar ervaring in de noodhulpverlening.

Neem voor meer informatie over de LIFEPAK 15-monitor/defibrillator en over hoe dit apparaat u kan helpen bij uw werk contact op met uw plaatselijke vertegenwoordiger van Physio-Control of kijk op www.physio-control.com.

Producten van Physio-Control

Defibrillatoren/monitors



LIFEPAK CR® Plus automatische externe defibrillator

LIFEPAK CR Plus AED biedt dezelfde geavanceerde technologie die door medisch personeel wordt gebruikt maar is eenvoudig in gebruik. Dit volledig automatische apparaat is speciaal ontworpen voor diegene die eerste hulp verleent aan een slachtoffer met een plotselinge hartstilstand.



LIFEPAK® 1000 defibrillator

De LIFEPAK 1000 defibrillator is een krachtig en compact apparaat voor de behandeling van patiënten met een hartstilstand en voor continue hartbewaking. Dankzij de ingebouwde flexibiliteit kan de 1000 worden geprogrammeerd voor gebruik door eerstehulpverleners of medisch personeel en kunnen zorgverleners protocollen veranderen als de normen voor de zorg worden aangepast.



LIFEPAK® 15 monitor/defibrillator

De LIFEPAK 15 monitor/defibrillator is de nieuwe standaard op het gebied van spoedeisende hulp. Ideaal voor ALS-teams die het meest effectieve en innovatieve LIFEPAK TOUGH™-apparaat op klinisch gebied willen dat op dit moment verkrijgbaar is. De 15 biedt geavanceerde klinische technologie met een breed gamma aan functies, zoals de krachtigste escalerende energie (tot 360 J), geavanceerde bewakingsparameters en een volledig upgradebaar platform.



LIFEPAK® 20e defibrillator/monitor met CodeManagement Module®

De klinisch geavanceerde, krachtige LIFEPAK 20e defibrillator/monitor is uiterst intuïtief voor hulpverleners. AED-functies en handmatige mogelijkheden worden vakkundig gecombineerd, zodat artsen die een ACLS-training hebben gevolgd snel en eenvoudig geavanceerde therapeutische zorg kunnen verlenen. De CodeManagement Module voegt capnografie en draadloze connectiviteit toe waardoor uw ziekenhuis reanimaties effectiever kan beheren, van voorbereiding tot en met evaluatie.

Reanimatiehulpmiddelen



LUCAS® 2 thoraxcompressiesysteem

Het LUCAS-systeem is ontworpen voor het geven van een effectieve, constante en ononderbroken hartmassage in overeenstemming met AHA/ERC richtlijnen. LUCAS is geschikt voor gebruik bij volwassen patiënten in en buiten het ziekenhuis.



TrueCPR™ coaching device

Met TrueCPR van Physio-Control kan uw team het succes van manuele hartmassages optimaliseren. TrueCPR geeft realtime feedback en feedback na de gebeurtenis over de belangrijkste reanimatieparameters. Het apparaat meet de compressiediepte nauwkeurig met behulp van de bedrijfseigen Triaxial Field Induction-technologie.

Informatiebeheer



LIFENET® systeem

Het LIFENET systeem biedt ambulancediensten en eerstehulpteams in het ziekenhuis toegang tot een veilig internetplatform waarmee patiëntenzorg en operationele efficiëntie wordt verbeterd.

CODE-STAT™ Data Review Software

Het CODE-STAT evaluatieprogramma is een hulpmiddel waarmee u na een gebeurtenis op een eenvoudige manier gegevens, rapporten en evaluaties kunt analyseren.

LIFEPAK[®] 15 MONITOR/DEFIBRILLATOR



LIFEPAK 15 MONITOR

PHYSIO
CONTROL

160

SpO2 %
99

CO2 mmHg
15_{RF} 70

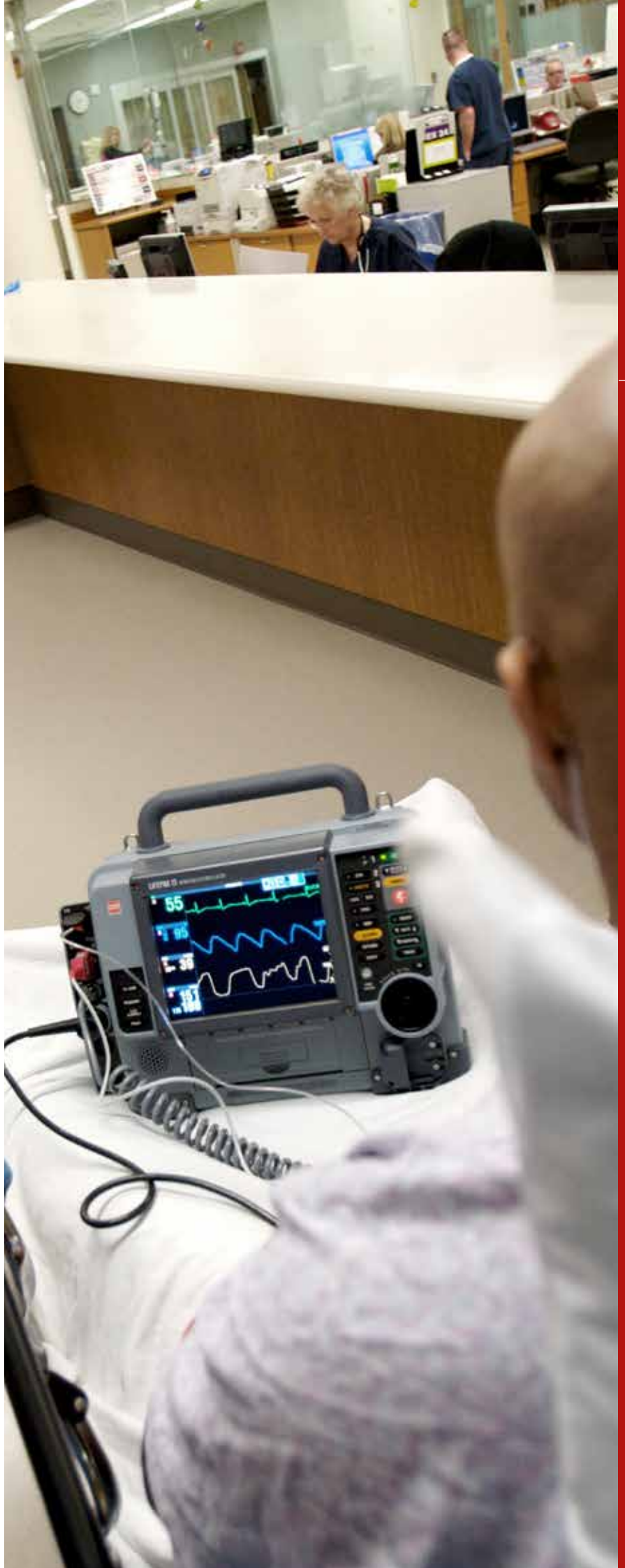
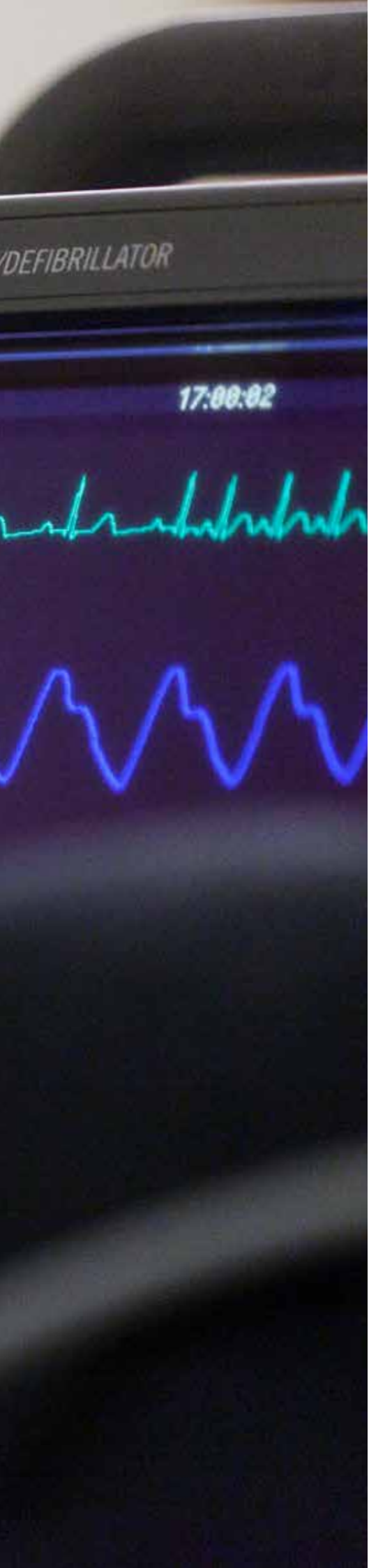
Temp °C
37.0

12-AFL

ZENDEN

GEHEUGEN

PRINTEN



SPECIFICATIES

ALGEMEEN

De **LIFEPAK 15 monitor/defibrillator** beschikt over zes bedrijfsmodi:

AED-modus: voor automatische ECG-analyse en een behandelingsprotocol met gesproken aanwijzingen voor patiënten met een hartstilstand.

Handmatige modus: voor het uitvoeren van handmatige defibrillatie, gesynchroniseerde cardioversie, niet-invasieve pacing, ECG-bewaking en bewaking van de vitale functies.

Archiefmodus: voor toegang tot opgeslagen patiëntgegevens.

Instelmodus: voor het wijzigen van de standaardinstellingen van gebruiksfuncties.

Servicemodus: voor bevoegd personeel om diagnostische testen en kalibraties uit te voeren.

Demomodus: voor gesimuleerde golfvormen en trendgrafieken voor demonstratiedoeleinden.

FYSISCHE KENMERKEN

Gewicht:

Basismodel monitor/defibrillator met nieuwe rol papier en twee geïnstalleerde batterijen: 7,9 kg

Volledig uitgeruste monitor/defibrillator met nieuwe rol papier en twee geïnstalleerde batterijen: 8,4 kg

Lithium-ionbatterij: < 0,60 kg

Accessoires en schouderriem: 1,77 kg

Standaard (harde) paddles: 0,95 kg

Hoogte: 31,7 cm

Breedte: 40,1 cm

Diepte: 23,1 cm

BEELDSCHERM

Afmetingen (actief weergavegebied): 212 mm diagonaal; 171 mm breed x 128 mm hoog

Resolutie: beeldschermtype 640 x 480 pixels, backlight-LCD kleurenscherm

Door gebruiker te selecteren weergavemodus: kleurenscherm of SunVue™ hoog contrast

Weergave: minimaal 5 seconden ECG en alfanumerieke tekens voor waarden, gebruikersinstructies of aanwijzingen

Weergave: maximaal drie golfvormen

Displaysnelheid golfvorm: 25 mm/s voor ECG, SpO₂, IP en 12,5 mm/s voor CO₂

GEGEVENSBEHEER

Het apparaat verzamelt patiëntgegevens, gebeurtenissen (waaronder golfvormen en annotaties) en continue golfvorm- en patiëntimpedantiegegevens, en slaat deze in het interne geheugen op.

De gebruiker kan rapporten selecteren en uitprinten, en de opgeslagen informatie via ondersteunde communicatiemethoden overbrengen.

Soorten rapporten:

- Drie formaattypen CODE SUMMARY™-overzicht van kritische gebeurtenissen: kort, middellang en lang
- 12-afleidingen ECG met STEMI-verklaringen
- Continue golfvorm (alleen overdracht)
- Trendoverzicht
- Overzicht vitale functies
- Momentopname

Geheugencapaciteit: Totale capaciteit bedraagt 360 minuten continue ECG, 90 minuten continue gegevens van alle kanalen of 400 enkele golfvormgebeurtenissen.

De maximale geheugencapaciteit voor één patiënt bedraagt maximaal 200 enkele golfvormrapporten en 90 minuten continue ECG.

INFORMATIEOVERDRACHT

Het apparaat kan patiëntgegevens zowel via een kabel als via een draadloze verbinding overbrengen. Het apparaat voldoet aan deel 15 van de FCC-voorschriften en de werking ervan is afhankelijk van de volgende twee voorwaarden: (1) Het apparaat mag geen schadelijke interferentie veroorzaken en (2) Het apparaat moet alle ontvangen interferentie accepteren, inclusief interferentie die een ongewenste werking tot gevolg kan hebben.

Seriële poort RS232-communicatie + 12V beschikbaar

Beperkt tot toestellen die maximaal 0,5 A stroom verbruiken
Bluetooth®-technologie maakt draadloze communicatie op korte afstand met andere Bluetooth-apparaten mogelijk

BEWAKING

ECG

ECG wordt bewaakt via diverse kabelindelingen:

Een 3-lead kabel wordt gebruikt voor de bewaking van 3-afleidingen ECG's.

Een 5-lead kabel wordt gebruikt voor de bewaking van 7-afleidingen ECG's.

Een 10-lead kabel wordt gebruikt voor de bewaking van 12-afleidingen ECG's. Wanneer de pre cordiale elektroden zijn verwijderd, fungeert de 10-lead kabel als 4-aderige kabel.

Standaard paddles of QUIK-COMBO® pacing/defibrillatie/ECG-elektrodes worden gebruikt voor bewaking met de paddle-kabel.

Frequentiekenmerk:

Bewaking: 0,5 tot 40 Hz of 1 tot 30 Hz

Paddles: 2,5 tot 30 Hz

12-afleidingen ECG diagnostiek: 0,05 tot 150 Hz

Te selecteren afleidingen:

Afleidingen I, II, III (3-lead ECG-kabel)

Afleidingen I, II, III, AVR, AVL, en AVF gelijktijdig gemeten (4-lead ECG-kabel)

Afleidingen I, II, III, AVR, AVL, AVF en C-kabel gelijktijdig gemeten (5-lead ECG-kabel)

Afleidingen I, II, III, AVR, AVL, AVF, V1, V2, V3, V4, V5 en V6 gelijktijdig gemeten (10-lead ECG-kabel)

ECG-grootte: 4; 3; 2,5; 2; 1,5; 1; 0,5; 0,25 cm/mV (vast op 1 cm/mV voor 12-afleidingen)

Weergave hartfrequentie:

20–300 spm digitale weergave

Nauwkeurigheid: ±4% of ±3 spm, als dat meer is

Duur QRS waarnemingsbereik: 40 tot 120 ms

Amplitude: 0,5 tot 5,0 m

Onderdrukking van tweelingsignalen (CMRR):

ECG-afleidingen: 90 dB bij 50/60 Hz

SpO₂/SpCO/SpMet

Sensors:

MASIMO®-sensors inclusief RAINBOW®-sensors

NELLCOR®-sensors wanneer gebruikt met de MASIMO RED™ MNC-adapter

SpO₂

Weergegeven saturatiebereik: "<50" voor niveaus onder 50%; 50 tot 100%

Nauwkeurigheid saturatie: 70–100% (0–69% niet gespecificeerd)

Volwassenen/kinderen:

±2 cijfers (als er geen beweging is)

±3 cijfers (als er beweging is)

Dynamisch staafdiagram voor signaalsterkte

Pulsatietoon als SpO₂-pulsaties worden waargenomen

Gemiddelde SpO₂-updatefrequentie door gebruiker te selecteren: 4, 8, 12 of 16 seconden

SpO₂-gevoeligheid door gebruiker te selecteren: normaal, hoog

SpO₂-meting: Functionele SpO₂-waarden worden weergegeven en opgeslagen

Hartslagbereik: 25 tot 240 spm

Nauwkeurigheid van hartslag (volwassenen/kinderen): ±3 cijfers (als er geen beweging is)

±5 cijfers (als er beweging is)

Optionele SpO₂-golfvormweergave met automatische versterkingsregeling

SpCO®

Sensor: Alleen Rainbow-sensors

Weergavebereik SpCO-concentratie: 0 tot 40%

Nauwkeurigheid SpCO: ±3 cijfers

SpMET®

Sensor: Alleen Rainbow-sensors

Saturatiebereik SpMet: 0 tot 15,0%

Weergaveresolutie SpMet: 0,1% tot maximaal 10%, vervolgens 1 cijfer resolutie tot maximaal 15%

Nauwkeurigheid SpMet: ±1 cijfer

NIBP

Bloeddrukgebied systolische druk:

30 tot 255 mmHg

Bereik diastolische druk: 15 tot 220 mmHg

Bereik gemiddelde arteriële druk: 20 tot 235 mmHg

Eenheden: mmHg

Nauwkeurigheid bloeddruk: ±5 mmHg

Tijd bloeddrukmeting: 20 seconden, gewoonlijk (exclusief tijd voor opblazen van manchet)

Hartslagbereik: 30 tot 240 slagen per minuut

Nauwkeurigheid van hartslag: ±2 slagen per minuut of ±2%, als dat meer is

Bedrijfsfuncties beginmanchetdruk: door gebruiker te selecteren, 80 tot 180 mmHg

Tijdinterval automatische metingen: door gebruiker te selecteren, 2 tot 60 minuten

Automatisch leeglopen van de manchet te hoge druk: als manchetdruk hoger is dan 290 mmHg

Te lange tijd: als metingstijd langer is dan 120 seconden

CO₂

CO₂-bereik: 0 tot 99 mmHg (0 tot 13,2 kPa)

Eenheden: mmHg, % of kPa

Nauwkeurigheid ademhalingsfrequentie:

0 t/m 70 apm: ±1 apm

71 t/m 99 apm: ±2 apm

Bereik ademhalingsfrequentie:

0 tot 99 ademhalingen/minuut

Stijgtijd: 190 msec

Reactietijd: 3,3 seconden (inclusief vertragingstijd en stijgtijd)

Initialisatietijd: 30 seconden (gewoonlijk), 10-180 seconden

Omgevingsdruk: automatisch intern gecompenseerd

Optionele weergave: golfvorm CO₂-druk

Schaalfactoren: Autoscale, 0–20 mmHg (0–4 vol%), 0–50 mmHg (0–7 vol%), 0–100 mmHg (0–14 vol%)

Invasieve druk

Transducertype: Weerstandbrug spanningsmeter

Transducergevoeligheid: 5µV/V/mmHg

Opwekkingsspanning: 5 Vdc

Connector: Electro Shield: CXS 3102A 14S-6S

Bandbreedte: Digitaal gefilterd, gelijkstroom tot 30 Hz (< -3db)

Nulverloop: 1 mmHg/uur zonder transducerverloop

Nulinstelling: ±150 mmHg inclusief transduceroffset

Numerieke nauwkeurigheid: ±1 mmHg of 2% van de meting, als dat meer is, plus transducerafwijking

Drukgebied: -30 tot 300 mmHg, in zes door de gebruiker te selecteren bereiken

Weergave invasieve druk

Weergave: IP-golfvormen en numerieke waarden

Eenheden: mmHg

Labels: P1 of P2, ART, PA, CVP, ICP, LAP (door gebruiker te selecteren)

Temperatuur

Bereik: 24,8 tot 45,2 °C

Resolutie: 0,1°C

Nauwkeurigheid: ±0,2 °C inclusief sensor

Herbruikbare temperatuurkabel: 1,5 of 3 meter

Soorten wegwersensors: Oppervlak-huid; slokdarm/rectaal

Trend

Tijdschaal: Automatisch, 30 minuten, 1, 2, 4 of 8 uur

Duur: Tot 8 uur

ST-segment: Na de initiële analyse van het 12-afleidingen ECG wordt de ECG-kabel met de grootste ST-verplaatsing automatisch geselecteerd en als trend weergegeven

Weergavekeuze: HR, PR (SpO₂), PR (NIBP), SpO₂ (%), SpCO (%), SpMet (%), CO₂ (EtCO₂/FiCO₂), RR (CO₂), NIBP, IP1, IP2, ST

ALARMEN

Snelle opzet: Activeert alarmen voor alle actieve vitale functies en bevat een indicator die aangeeft welke alarmen actief zijn

VF/VT-alarm: Activeert continue (CPSS) bewaking in handmatige modus

Apneu-alarm: Gaat af wanneer 30 seconden zijn verstreken sinds de laatste gedetecteerde ademhaling

Alarmlimietbereik hartslag: Bovenlimiet, 100–250 spm; onderlimiet, 30–150 spm

INTERPRETATIE-ALGORITME

12-afleidingen interpretatie-algoritme: University of Glasgow 12-afleidingen ECG-analyseprogramma, inclusief AML- en STEMI-verklaringen

PRINTER

Print een continue strook uit met de weergegeven patiëntinformatie en rapporten

Papiergrootte: 100 mm

Printsnelheid: 25 mm/s of 12,5 mm/s

Optioneel: 50 mm/s tijdbasis voor 12-afleidingen ECG-rapporten

Vertraging: 8 seconden

Automatisch afdrukken: Golfvormgebeurtenissen worden automatisch uitgeprint (door gebruiker te selecteren)

Frequentiekarakteristiek:

Diagnostisch: 0,05 tot 150 Hz of 0,05 tot 40 Hz
Bewaking: 0,67 tot 40 Hz of 1 tot 30 Hz

DEFIBRILLATOR

Dubbelfasige golfvorm: dubbelfasig afgevlakt exponentieel

De volgende specificaties zijn van toepassing tussen 25 en 200 Ohm, tenzij anders aangegeven:

Energienauwkeurigheid: ±1 Joule of 10% van de instelling, als dat meer is, in 50 Ohm, ±2 Joule of 15% van de instelling, als dat meer is, in 25-175 Ohm.

Spanningscompensatie: actief wanneer er wegwerptherapie-elektrodes zijn bevestigd. Energielevering binnen ±5% of ±1 Joule, als dat meer is, van 50 Ohm-waarde, beperkt tot de beschikbare energie die resulteert in de toediening van 360 Joule in 50 Ohm.

Paddle-opties: QUIK-COMBO pacing-/defibrillatie-/ECG-elektrodes (standaard). Kabellengte 2,4 m lange QUIK-COMBO-kabel (exclusief elektrode-eenheid).

Standaard paddles (optioneel)

Handmatige modus

Energiekeuze: 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 100, 125, 150, 175, 200, 225, 250, 275, 300, 325 en 360 Joule

Oplaadtijd: Oplaadtijd tot 360 Joule in minder dan 10 seconden, gewoonlijk

Gesynchroniseerde cardioversie: Energieoverdracht begint binnen 60 ms van de QRS-piek

Indicatie paddles leads los: Wanneer QUIK-COMBO elektroden worden gebruikt en goed zijn aangesloten op de patiënt en de melding 'paddles leads los' wordt weergegeven zal het weerstandsgedeelte van de patiëntimpedantie hoger zijn dan 300 ±15% ohm of als de waarde van de patiëntimpedantie hoger is dan 400 ±15% ohm.

AED-modus

Shock Advisory System™ (SAS): een ECG-analysesysteem dat de gebruiker laat weten als het algoritme een schokbaar of niet-schokbaar ECG-ritme waarneemt. Het SAS meet het ECG uitsluitend via therapie-elektrodes.

Laadtijd tot de schok: Bij gebruik van een volledig opgeladen batterij bij normale kamertemperatuur is het apparaat binnen 20 seconden klaar om een schok toe te dienen als het beginritme 'SCHOK GEADVISEERD' is

Dubbelfasige levering: Energieschokniveaus van 150–360 Joule met hetzelfde of een hoger energieniveau voor elke opeenvolgende schok

cprMAX™-technologie: In de AED-mode verstrekt de cprMAX-technologie een methode waarmee de tijd dat een patiënt wordt gereanimeerd, wordt gemaximaliseerd, met als algemene doel het overlevingspercentage van patiënten die met een AED worden behandeld te verbeteren.

Setup-opties:

– Autoanalyse: Maakt automatische analyse mogelijk. Opties zijn UIT, NA EERSTE SCHOK

– Initiële reanimatie: Biedt de gebruiker de mogelijkheid aanwijzingen te ontvangen om gedurende een bepaalde tijd reanimatie toe te dienen voordat andere handelingen worden verricht. Opties zijn UIT, EERST ANALYSEREN, EERST REANIMEREN

– Initiële reanimatieduur: Tijdsinterval voor initiële reanimatie. Opties zijn 15, 30, 45, 60, 90, 120 en 180 seconden.

– Reanimatie vóór schok: Biedt de gebruiker de mogelijkheid aanwijzingen te ontvangen om reanimatie toe te dienen terwijl het apparaat bezig is met opladen. Opties zijn UIT, 15, 30 seconden.

– Hartslagcontrole: Biedt de gebruiker de mogelijkheid aanwijzingen te ontvangen om de hartslag te controleren. Opties zijn ALTIJD, NA ELKE TWEEDE GEEN SCHOKADVIES, NA ELKE GEEN SCHOKADVIES, NOOIT

– Opeenvolgende schokken: Biedt de mogelijkheid na 3 achtereenvolgende schokken of na een enkele schok reanimatie toe te dienen. Opties zijn UIT, AAN

– Reanimatietijd: 1 of 2 door de gebruiker te selecteren tijden voor reanimatie. Opties zijn 15, 30, 45, 60, 90, 120, 180 seconden en 30 minuten.

PACER

Pacingmodus: Demand of non-demand frequentie en huidige standaardinstellingen (door gebruiker instelbaar)

Pacingfrequentie: 40 tot 170 PPM

Nauwkeurigheid van de frequentie: ±1,5% over het gehele bereik

Uitgangsgolfvorm: Monofasich, afgevlakte exponentiële stroompulsatie (20 ±1 ms)

Uitgangsstroom: 0 tot 200 mA

Pauze: Bij activering wordt de pulsatiefrequentie met een factor 4 verlaagd

Refractaire periode: 200 tot 300 ms ±3% (als functie van de frequentie)

OMGEVING

Het toestel voldoet aan functievereisten gedurende blootstelling aan de volgende omgevingen, tenzij anders is vermeld.

Temperatuurbereik tijdens gebruik: 0 tot 45 °C; -20 °C voor 1 uur na opslag bij kamertemperatuur; 60 °C voor 1 uur na opslag bij kamertemperatuur

Opslagtemperatuur: -20 tot 65 °C behalve therapie-elektrodes en batterijen

Relatieve vochtigheid, tijdens gebruik: 5 tot 95%, niet-condenserend.

NIBP: 15 tot 95%, niet-condenserend

Relatieve vochtigheid, tijdens opslag: 10 tot 95%, niet-condenserend

Atmosferische druk, tijdens gebruik: -382 tot 4572 m. NIBP: -152 tot 3048 m

Waterbestendigheid, tijdens gebruik: IP44 (spatwater-, stof- en zandbestendig) conform IEC 529 en EN 1789 (zonder accessoires, maar inclusief de 12-afleidingen ECG-kabel, harde paddles en batterijset)

Trilling: MIL-STD-810E methode 514.4, propellervliegtuig – categorie 4 (afbeelding 514.4-7 spectrum a), helikopter – categorie 6 (3,75 Grms), grondvoertuig – categorie 8 (3,14 Grms), EN 1789: Sinusvormige sweep, 1 octaaf/min, 10-150 Hz, ±0,15 mm/2 g

Schok (vallen): 5 vallen aan weerszijden van een hoogte van 45 cm op een stalen oppervlak EN 1789: val van 75 cm op elk van de 6 zijden

Schok (functioneel): Voldoet aan de eisen voor schokken volgens IEC 60068-2-27 en MIL-STD-810E 3 schokken per zijde bij 40 g, 6 ms halve sinuspulsaties

Stoten: 1000 stoten bij 15 g met pulsduur van 6 ms

Inslag, buiten bedrijf: EN 60601-1 0,5 + 0,05 Joule inslag UL 60601-1 6,78 Nm inslag met stalen bal van 5 cm doorsnede. Voldoet aan IEC62262 beschermingsniveau IK 04.

EMC: EN 60601-1-2:2006 Medische apparatuur-Algemene veiligheidseisen - secundaire norm: Elektromagnetische compatibiliteit - vereisten en tests EN 60601-2-4:2003: (clausule 36) specifieke vereisten voor de veiligheid van hartdefibrillatoren en hartdefibrillatormonitoren

Reinigen: Reinig 20 keer met de volgende middelen: quaternair ammonium, isopropylalcohol, waterstofperoxide

Chemische bestendigheid: 60 uur blootstelling aan de aangegeven chemicaliën: betadine (10% povidonjoodoplossing), koffie, cola, dextrose (5% glucoseoplossing), elektrode-gel/-pasta (98% water, 2% carbopol 940), HCL (0,5% oplossing, pH=1), isopropylalcohol, NaCl-oplossing (0,9% oplossing), cosmetische verkleuring van de kortsluitingsbalk in de paddlehouder wordt toegestaan na blootstelling aan HCL (0,5% oplossing).

STROOMVOORZIENING

Stroomadapters: Wissel- of gelijkstroom

De stroomadapters leveren stroom voor de werking en het opladen van de batterijen van externe wissel- en gelijkstroomvoorzieningen

– Volledige functionaliteit met of zonder batterijen wanneer verbonden met externe wissel- of gelijkstroomvoorziening

– Typische oplaadtijd voor de batterij terwijl geïnstalleerd in het LIFEPAK 15-apparaat is 190 minuten

– Indicators: externe stroomindicator, batterijladingsindicator

Twee batterijen: Mogelijkheid tot automatisch omschakelen

Indicatie en bericht batterij bijna leeg: Indicatie van brandstofmeter en bericht 'Batterij bijna leeg' in het statusgebied voor elke batterij

Indicatie en waarschuwing batterij vervangen: Indicatie van brandstofmeter voor vervangen van batterij, audiotonen en bericht 'Vervang batterij' in het statusgebied voor elke batterij. Wanneer wordt aangegeven dat de batterij moet worden vervangen, wordt automatisch overgeschakeld naar de tweede batterij. Wanneer beide batterijen de status 'Vervang batterij' bereiken, wordt er een stemprompt gegeven dat de batterijen moeten worden vervangen.

Batterijcapaciteit Voor twee nieuwe volledig opgeladen batterijen, 20 °C

Bedrijfsmodus		Bewaking (minuten)	Pacing (minuten)	Defibrillatie (ontladingen van 360J)
Totale capaciteit vóór uitschakelen	Gewoonlijk	360	340	420
	Minimum	340	320	400
Capaciteit na 'Batterij bijna leeg'	Gewoonlijk	21	20	30
	Minimum	12	10	6

BATTERY

Batterijspecificaties

Soort batterij: Lithium-ion

Gewicht: < 0,60 kg

Laadtijd (met volledig ontladen batterij): 4 uur en 15 minuten (gewoonlijk)

Batterij-indicators: Elke batterij heeft een brandstofmeter die het batterijniveau aangeeft. Als na het opladen de brandstofmeter twee of minder LED's aangeeft, moet de batterij worden vervangen.

Temperatuurbereik tijdens laden: 5 °C tot 45 °C

Temperatuurbereik tijdens bedrijf: 0 °C tot 45 °C

Temperatuurbereik tijdens korte opslag (<1 week): -20 tot 60 °C

Temperatuurbereik tijdens lange opslag (>1 week): 20 tot 25 °C

Vochtigheidsbereik tijdens gebruik en opslag: 5 tot 95% relatieve vochtigheid, niet-condenserend relatieve vochtigheid, niet-condenserend

REFERENTIES

- 1 Stiell IG, Walker RG, Nesbitt LP, et al. Biphasic Trial: A randomized comparison of fixed lower versus escalating higher energy levels for defibrillation in out-of-hospital cardiac arrest. *Circulation*. 2007;115:1511-1517.
- 2 Edelson DP, Litzinger B, Arora V, et al. Improving in-hospital cardiac arrest process and outcomes with performance debriefing. *Arch Intern Med*. 2008;168:1063-1069.
- 3 Olasveengen TM, Wik L, Kramer-Johansen J, et al. Is CPR quality improving? A retrospective study of out-of-hospital cardiac arrest. *Resuscitation*. 2007;75:260-266.
- 4 Fletcher D, Galloway R, Chamberlain D, et al. Basics in advanced life support: A role for download audit and metronome. *Resuscitation*. 2008;78:127-134.

Geldig vanaf juni 2015.

Neem voor meer informatie contact op met uw plaatselijke vertegenwoordiger van Physio-Control of kijk op www.physio-control.com



Physio-Control Headquarters

11811 Willows Road NE
Redmond, WA 98052 USA
Tel 425 867 4000
Fax 425 867 4121
www.physio-control.com

Physio-Control Operations

Netherlands B.V.
HQ Europe, Middle East & Africa
UP Office Building
Piet Heinkade 55,
1019 GM Amsterdam NL
Tel +31 (0)20 7070560
Fax +31 (0)20 3391194
www.physio-control.com

BENELUX Sales Office

Galjoenweg 68
6222 NV Maastricht NL
Tel +31 (0)43 362 0008
Fax +31 (0)43 363 2001
www.physio-control.nl