

Fetalmonitore der Corometrics 170-Serie

Eine leistungsstarke Lösung für das gesamte Antepartum-Anwendungsspektrum

Die Fetalmonitore der Corometrics® 170-Serie stellen sämtliche Informationen bereit, die für schnelle, präzise und kosteneffiziente klinische Beurteilungen erforderlich sind. Diese kompakten und leichtgewichtigen Geräte wurden speziell für Antepartum-Anwendungen in Praxis- und Krankenhausumgebungen entwickelt.



Systemmerkmale und Optionen

- Der duale, wasserdichte Nautilus™ 9-Kristall-Ultraschallaufnehmer ermöglicht das externe Monitoring von Zwillingen und minimiert das Nachpositionieren.
- Getrennte Lautstärkeregelung zur leichteren Schallkopf-Plat zierung
- Der wasserdichte Nautilus-Tocoaufnehmer ermöglicht eine schnelle externe Erfassung der Gebärmutteraktivität. Dank seines flachen Designs hinterlässt er keine Hautabdrücke.
- Der Herzfrequenz-Offset-Modus ermöglicht durch eine Verschiebung der sekundären fetalen Herzfrequenz um +20 Herzschläge pro Minute eine übersichtliche, visuelle Unterscheidung der Herzfrequenz bei Zwillingen.
- Die Herzschlagkoinzidenz-Erkennung gibt bei Erkennung synchroner fetaler oder maternaler Herzfrequenzsignale ein visuelles Signal aus, um den Anwender auf das mögliche Monitoring eines doppelten Signals aufmerksam zu machen.

Corometrics Monitore der Serie 170

Modell 171 – Einzel-Ultraschall und Uterusaktivität; extern Modell 172 – Dual-Ultraschall und Uterusaktivität; extern Modell 174 – Dual-Ultraschall, FEKG und Uterusaktivität; extern/intern



Umgebungsbedingungen

Monitore

BetriebLagerungUmgebungstemperatur 10 °C bis 40 °C-10 °C bis 55 °CRelative Feuchtigkeit30 % bis 70 %, nicht kondensierend45 % bis 65 %, nicht kondensierend

Betriebsangaben

FEKG-Modus

Technik Peak-Erkennung, Von-Schlag-zu-Schlag Kardiotachometer

Herzfrequenz

Z ählbereich 30-240 BPM

Herzfrequenz Auflösung 1 BPM

Artefakteliminierung zuschaltbar; ±25 BPM

Artefaktunterdrückung

Bereich für zählbare 15 µV bis 2 mV Peak-to-Peak

Eingabesignale

Offsetspannungs-Toleranz ±300 mVdc maximal

(Dif ferential)

Maximale Gleichtakt- 20 V Peak-to-Peak

spannung

Gleichtakt-

unterdrückung Symmetrisch: >120 dB bei Netz-

frequenz, mit Patientenkabel Asymmetrisch 5 k Ω RA oder LA:

>110 dB bei Netzfrequenz

Differenzbetrieb: >10 $M\Omega$

Gleichtakt: >20 ΜΩ

Unterdrückung

Eingangsimpedanz

Netzfrequenz >40 dB

Leckstrom Entspricht IEC 601.1

und/oder dem angeglichenen

nationalen Standard IEC 601.1.1; erfüllt EN 60601-1-2

Isolation,

Netz - Patient >5656 Vdc

Betriebsangaben

Ultraschall-Modus

Technik Gepulster Doppler mit Auto-

korrelationsverarbeitung

Transducertyp 9-Kristall

Pulswiederholungs-

frequenz

2 kHz (alle Modi)

Pulsdauer 92 µs

Transmitterfrequenz 1,151 MHz

Zeitgemittelte,

räumliche Isata <5 mW/cm2

Durchschnittsintensität

Fokus 20 dB Strahlbereich 16,6 cm2, in einer Tiefe von 7 cm

Verzögerungsfreie 1,8 mW/cm2

Spit zenintensität Herzfrequenz

Zählbereich 50-210 BPM

Leckstrom Entspricht IEC 601.1 und/oder dem

angeglichenen nationalen Standard IEC 601.1.1; erfüllt EN 60601-1-2

Leistungsdaten

Uterusaktivität-Modus

Dehnungsmesser Too	cotransducer
--------------------	--------------

Bereich 0-100 mmHg 0-100 relative
Einheiten

Bandbreite DC bis 0,5 Hz DC bis 0,5 Hz

Auflösung 1 mmHg 1 relative Einheit

Speisespannung +4,0 Vdc +4,0 Vdc

Temperaturdrift des Nullpunktes

s Nullpunktes
<0,1 mmHg/°C (0,013 kPA/°C),</p>
Transducer ausgeschlossen

Leckstrom Entspricht IEC 601.1 und/oder dem

angeglichenen nationalen Standard IEC

601.1.1; erfüllt EN 60601-1-2

Streifendiagramm-Recorder

Her z frequenz-Messbereich

	US-Format	International
Diagrammbreite	7 cm	8 cm
Skalierung	30 BPM/cm	20 BPM/cm
Bereich	30-240 BPM	50-210 BPM
Auflösung	1 BPM	1 BPM

Uterus aktivit ät-Messbereich

	Dehnungsmesser	Tocotransducer
Diagrammbreite	4 cm	4 cm
Skalierung Einheiten/cm	25 mmHg/cm	25 relative
Bereich Einheiten	0-100 mmHg	0-100 relative
Auflösung	1 mmHg	1 relative Einheit

Auf zeichnungs-L auf werk

Aufzeichnungsgeschwindigkeiten 1, 2 und 3 cm/min Genauigkeit der Geschwindigkeit ±2 % innerhalb von 10 Minuten

Umgebungsbedingungen

Streifendiagramm-Papier

	Betrieb	Lagerung
Umgebungstemperatur 1	.0 °C bis 40 °C	<26,5 °C
Relative Feuchtigkeit	30 % bis 70 %, nicht kondensierend	45 % bis 65 %, nicht kondensierend

Leistungsdaten

Stromversorgung

Nennspannung	10-230 VAC
Leitungsfrequenz	50/60 Hz (arbeitet bei 47-63 Hz)
Stromverbrauch	≤30 VA
DC-Eingangsspannung Monitor 12 Vdc bei 2,5 A	

Abmessungen und Gewicht

Höhe	14,6 cm
Breite	42,5 c
Tiefe	m
Gewicht	25. 4,64g
	m
7ortifizioruna	

Zertifizierung

UL 2601-1: entwickelt im Hinblick auf die Einhaltung der Vorgaben des Standards UL-2601.1 für elektrische medizinische Geräte, klassifiziert von Underwriter's Laboratories, Inc. unter Berücksichtigung der Gefahren durch Brand und Erschütterung sowie mechanischen Gefahren gemäß UL-2601.1.

CUL: klassifiziert gemäß CAN/CSAC22.2 No. 601.1 bezüglich der Gefahren durch Stromschlag, Brand, mechanischer Gefahren und sonstiger spezifischer Gefahren.

Garantie

Die Standardgarantie beträgt ein Jahr.



Corometrics 170 Serie Modell 171, Modell 172 und Modell 174

Imagination at work

© 2017 General Electric Company – Alle Rechte vorbehalten.

GE Healthcare behält sich das Recht vor, zu einem beliebigen Zeitpunkt und ohne vorherige Ankündigung oder Verpflichtung die genannten Spezifikationen und Funktionen zu ändern oder die Herstellung der Produkte einzustellen.

Aktuelle Informationen erhalten Sie von Ihrem GE-Healthcare-Repräsentanten.

GE und das GE-Monogramm sind Handelsmarken der General Electric Company.

GE Healthcare, ein Geschäftsbereich der General Electric Company.

Corometrics ist eine eingetragene Marke von GE Healthcare.

GE Medical Systems, Inc., firmiert als GE Healthcare.

JB49951XXa 07/17