

BeneHeart DX

Defibrillator/Monitor



Technische Daten

Abmessungen	Paddle-Version: 365 mm (B) × 200 mm (T) × 275 mm (H), ohne externe Paddles Pad-Version: 275 mm (B) × 180 mm (T) × 275 mm (H)
Gewicht	Paddle-Version: <ul style="list-style-type: none">• Haupteinheit (Defib.-Host) ≤ 4,8 kg, mit manueller Defibrillation und einem Akku• Tragetasche ≤ 1,6 kg, mit einer Umbaibox ausgestattet Pad-Version: <ul style="list-style-type: none">• Defib.-Host ≤ 4,1 kg, mit manueller Defibrillation und einem Akku• Tragetasche ≤ 2,2 kg, mit einer Umbaibox ausgestattet • N1 ≤ 1,0 kg, ausgestattet mit 12-Kanal-EKG, Mindray SpO ₂ , NIBP, Temp und IBP

Umgebungs- und physikalische Anforderungen

Wasserfestigkeit	IPX5
Staubdichtigkeit	IP5X
Temperatur	Betriebstemperatur: -20 bis 55 °C Lagerung: -40 bis 75 °C
Feuchtigkeit	Betrieb/Lagerung: 5 bis 95 % (nicht kondensierend)
Höhenlage	Betrieb/Lagerung: -382 m bis +4575 m
Erschütterungen	Erfüllt die Anforderungen für medizinische Ausrüstung gemäß 6.3.4.2, EN1789 (10.1.3, IEC60601-1-12), RTCA-DO-160G-2010, Abschnitt 7
Vibration	Erfüllt die Anforderungen für medizinische Ausrüstung gemäß 6.3.4.2, EN1789 (10.1.3, IEC60601-1-12), 10.1.4, IEC60601-1-12, MIL-STD-810G, Methode 514.6, Hubschrauber-Kategorie 14 und Landfahrzeug-Kategorie 20
Stöße	Erfüllt die Anforderungen gemäß 6.3.4.2, EN1789
Freier Fall	1 Sturz auf jeder Fläche (insgesamt 6 Flächen), aus einer Höhe von 1,5 m
EMC	Erfüllt die Anforderungen gemäß IEC60601-1-2
Sicherheit	Erfüllt die Anforderungen gemäß EN/IEC 60601-1

Display

Typ	Kapazitives LCD-Farb-Touch-Display, geschützt durch gehärtetes Glas
Abmessungen	Defib.-Host: 9 Zoll (22,86 cm) N1: 5,5 Zoll (13,97 cm)
Auflösung	Defib.-Host: 1200 × 1020 Pixel N1: 1280 × 720 Pixel
Kurvenanzeige	Max. 7 Kanäle
Kurvenanzeigedauer	Max. 36 s (EKG)
Abtastgeschwindigkeit	EKG/SPO ₂ : 6,25, 12,5, 25, 50 mm/s RESP/CO ₂ : 3, 6,25, 12,5, 25, 50 mm/s
Kurven einfrieren	Ja
Screenshot	Ja
Hochkontrastmodus	Ja

Autom. Helligkeit	Ja
Gestensteuerung	Ja

Stromversorgung

AC-Stromversorgung (mit Netzadapter, Transportdock)

Spannung	100 bis 240 V
Strom	1,8 bis 0,8 A
Frequenz	50/60 Hz

DC-Stromversorgung

Eingangsspannung	18 V 12-30,3 V, mit Transportdock
Eingangsstrom	7,2 A max 15,5 bis 6,5 A, mit Transportdock

Batterie

Typ	Wiederaufladbarer 4500 mAh Lithium-Ionen-Akku
Anzahl	Max. 2
Ladedauer	Weniger als 3 Stunden bei 90 % bzw. weniger als 4 Stunden bei 100 % und abgeschaltetem Gerät
Ladestandsanzeige	5-teilige Anzeige zur raschen Beurteilung des Ladestandes
Kapazität (neuer vollständig geladener Akku)	Überwachungsmodus: 6,5 Stunden, konfiguriert mit 3-/5-Kanal-EKG, manuelle Defibrillation, Bildschirmhelligkeit auf niedrigste Stufe eingestellt ohne Drücken Defib.-Modus: 220-mal, Entladungen mit 360 J in Intervallen von 1 Minute ohne Aufzeichnung Pulsmodus: 4,5 Stunden, 50 Ohm Ladewiderstand, Pacingrate: 80 bpm, Pulsausgabe: 60 mA

Drucker

Methode	Hochauflösender Thermodruck
Kurven	Max. 6 Kanäle
Geschw.	6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s
Papierbreite	110 mm
Berichte	Echtzeit-Kurven, ST-Echtzeit, QT-Echtzeit, Ereignis-Echtzeit, physiologischer Alarm, eingefrorene Wellenformen, tabellarische Trendübersicht, grafische Trendübersicht, physiologische Ereignisübersicht, vollständige Offenlegungsübersicht, 12-Kanal-Prüfung, Rettungsaufzeichnung, Ereignisübersicht, automatischer Test und Konfiguration
Automatische Aufzeichnung	Kann konfiguriert werden, um gekennzeichnete Ereignisse, Aufladen, Entladung, Alarm und Test aufzuzeichnen

Datenspeicher

Interner Speicher	4 GB
Ereignisse	Bis zu 1.000 Ereignisse je Patient
Kurvenspeicher	Bis zu 120 Stunden fortlaufende EKG-Kurven
Trendtabellen	200 Stunden, Auflösung: 1 min
Sprachaufzeichnung	Mindestens 8 Stunden je Patient
Datenexport	Daten können über USB-Flash-Speicher auf einen PC exportiert werden

Defibrillator

Kurve	Biphasische, abgeschnittene Exponentialkurve mit Impedanzkompensation
Energiegenauigkeit	± 2 J oder 10 % der Einstellung, je nachdem, welcher Wert größer ist
Einschaltzeit	Unter 2 Sekunden bei neuem, vollständig geladenem Akku
Ladedauer	Unter 3 s auf 200 J bei neuem, vollständig geladenem Akku Unter 7 s auf 360 J bei neuem, vollständig geladenem Akku
EKG-Wiederherstellungszeit	Weniger als 2,5 Sekunden
Schockabgabe	Über multifunktionale Defibrillator-Elektrodenpads oder Paddles
Patienten-Impedanzbereich	25 bis 300 Ω (externe Defibrillation)

Manueller Modus

Energieabgabe	1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 25, 30, 50, 70, 100, 120, 150, 170, 200, 300, 360 J
Synchrone Kardioversion	Energieübertragung beginnt innerhalb von 60 ms von QRS-Peak Energieübertragung beginnt innerhalb von 25 ms des externen Synchronisierungspulses

AED-Modus	
Energieabgabe	Vom Benutzer konfigurierbar
AED-Schockserien	Energieniveau: 100 bis 360 J, konfigurierbar für Erwachsene; 10 bis 200 J, konfigurierbar für Kinder Schocks: 1, 2, 3, einstellbar Erfüllt standardmäßig die Richtlinien 2020 AHA/2021 ERC
Zeit von der Rhythmusanalyse bis zur Ladung	Initiale Analyse: 10 s Nicht-initiale Analyse: 8 s Aufz.
Monitorparameter des AED-Modus	ECG, SPO ₂ , CO ₂ , NIBP, gefiltertes EKG, CPR-Feedback, CCF, CQI
Sensibilität und Spezifität	Erspricht IEC 60601-2-4 und AHA-Empfehlung

Nichtinvasives Pacing

Kurve	Monophasischer Rechteckwellenimpuls
Pulsbreite	20 ms oder 40 ms, ± 5 %
Refraktärzeit	200 bis 300 ms, ± 3 % (Funktion der Rate)
Pacingmodus	Demand oder Fixed
Pacingrate	30 bis 210 ppm, $\pm 1,5$ %
Pulsausgabe	0 bis 200 mA, ± 5 % oder 5 mA, je nachdem, welcher Wert größer ist
4:1-Puls	Pulsfrequenz wird bei Aktivierung um den Faktor 4 verringert

EKG

Ableitungstyp	3-Kanal-EKG, 5-Kanal-EKG, 12-Kanal-EKG
Ableitungsauswahl	3-Kanal: I, II, III 5-Kanal: I, II, III, aVR, aVL, aVF, V 12-Kanal: I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1 bis V6
Herzfrequenzanzeige	Erwachsene: 15 bis 300 bpm Kinder: 15 bis 350 bpm Neugeborene: 15 bis 350 bpm
Auflösung	1 bpm
Arrhythmie	Ja
Alarmer	Ja
ST/QT-Überwachung	Ja
EKG-Größe	1,25 mm/mV ($\times 0,125$), 2,5 mm/mV ($\times 0,25$), 5 mm/mV ($\times 0,5$), 10 mm/mV ($\times 1$), 20 mm/mV ($\times 2$), 40 mm/mV ($\times 4$), Auto

Abtastgeschwindigkeit	6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s
Diagramm zur Lage des Myokardinfarkts (MI)	Ja

Atmung

Methode	Impedanz über den Thorax
Bereich	Erwachsene: 0 bis 200 rpm Pädiatrie, Neugeborene: 0 bis 200 rpm
Auflösung	1 rpm

SpO₂-Pulsoximetrie

Mindray SpO₂	
Bereich	0 bis 100 %
Auflösung	1 %
PR-Bereich	20 bis 300 bpm
Nellcor SpO₂	
Bereich	0 bis 100 %
Auflösung	1 %
PR-Bereich	20 bis 300 bpm
Masimo SpO ₂	
Bereich	1 bis 100 %
Auflösung	1 %
PR-Bereich	25 bis 240 bpm

NIBP

Betriebsmodus	Manuell, Auto, STAT, Sequenz
Statischer Druckbereich	0 bis 300 mmHg
Angezeigter Druck	Systolisch, Diastolisch, mittlerer Wert
Manschettendruck (Standard)	Erwachsene: 160 mmHg Kinder: 140 mmHg Neugeborene: 90 mmHg
PR-Bereich	30 bis 300 bpm

CO₂

Sidestream CO₂	
Messbereich	0 bis 150 mmHg
Auflösung	1 mmHg
RESP-Messbereich	0 bis 150 rpm
RESP-Genauigkeit	0 bis 60 rpm: ± 1 rpm 61 bis 150 rpm: ± 2 rpm
Proben-Flussrate	50 ml/min

Temperatur

Parameter	T1, T2, TD
Bereich	0 bis 50 °C (32 bis 122 °F)
Auflösung	0,1 °C
Infrarot-Ohrtemperatur	Kann über NFC bezogen werden

IBP

Kanäle	1, 2
Null-Anpassungsbereich	± 200 mmHg
Auflösung	1 mmHg
Sensibilität	5 μ V/mmHg
Messbereich	-50 bis 360 mmHg

CPR-Feedback

Überwachte Parameter	Von CPR-Sensor*: Frequenz, Tiefe, Rückstoß, Kompressionsanteil (CCF), Unterbrechungszeit Von Pads: Frequenz, Unterbrechungszeit Von Mindray SPO ₂ : Frequenz, CCF, Unterbrechungszeit, Compression Quality Index (CQI)
CPR-Metronom	Ja
CPR-Countdown	Ja
CPR-Filter	Ja

CPR-Sensor*

Gewicht	Ca. 180 g (ohne Akku)
Reverse	17,5 bis 19 mm
Kompressions-Tiefe	Messbereich: 0 bis 8 cm Genauigkeit: ± 5 mm oder 10 %, je nachdem, was größer ist
Kompressions-Rate	Messbereich: 40 bis 160 bpm Genauigkeit: ± 2 cpm

Point-of-Care-Ultraschall

Sondentyp	Phasen-Array, 2,0-4,0 MHz
Gewicht der Sonde	260 \pm 10 g
Anwendung	Unterstützt die Einstellung von Verstärkung, Tiefe, TGC Unterstützt das Einfrieren, Abspielen und Speichern der Bilder Unterstützt das Prüfen, Drucken und Versenden der Berichte Bietet eine Schritt-für-Schritt-Anleitung zur Identifizierung von Traumata, eine Betriebsanleitung und ein Referenzbild

Bewertung & Warnhinweise

Bewertungstyp	GCS, P-GCS-Wert NEWS, MEWS, NEWS2-Wert HEART-Wert
TBI-Warnung (SHT)	Bietet Trend- und Warnhinweise für SPO ₂ , EtCO ₂ , SBP und GCS-Wert

Netzwerk

Datenverbindung	Mit Kabel, Wi-Fi, 4G, Bluetooth
Datenübertragung	
Patientendaten	Im Krankenhaus: sendet Echtzeitdaten über Wi-Fi oder ein kabelgebundenes Netzwerk an CMS oder HL7-Dienst Präklinische Versorgung: sendet Echtzeitdaten über 4G-Netzwerk an CMS, über Bluetooth* an externe ePCR über Bluetooth (Verbindung mit medizinischem Pad)
Gerätedaten	Sendet Gerätedaten (z. B. Autotestbericht, Batteriestatus usw.) über Wi-Fi oder ein kabelgebundenes Netzwerk an das Geräteverwaltungssystem

* Einige Funktionen (mit Sternchen gekennzeichnet) sind u. U. nicht verfügbar. Den neuesten Stand erfahren Sie von Ihrem Mindray-Vertreter vor Ort.

www.mindray.com

P/N: DE-DX Datenblatt -210285X2P-20230630

©2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Alle Rechte vorbehalten.

mindray
healthcare within reach