

# Монитор пациента Vista 120

Vista 120 предлагает широкие функциональные возможности по привлекательной цене. Монитор обеспечивает работу со взрослыми, детьми и новорожденными в различных лечебных отделениях. Сенсорный экран с диагональю 380 мм (15 дюймов) отображает всю необходимую информацию о пациенте.



#### **ХАРАКТЕРИСТИКИ**

- Универсальность: базовый набор параметров и ряд дополнительных функций
- Масштабируемость: три модели на выбор для различных клинических задач
- Читаемость: отображение данных на цветном сенсорным экране 380 мм (15 дюймов)
- Удобство управление: меню быстрого доступа, клавиши и вращающаяся ручка
- Встроенный регистратор: экономия времени документирование в любой момент
- Работа в операционной: поддержка использования модуля газоанализа
- Коммуникация: подключение к информационной сети или автономная работа

## ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

#### ПОДДЕРЖИВАЕМЫЕ ПАРАМЕТРЫ

ЭКГ			
Режимы регистрации отведений	Кабель на 3 электрода: I, II, III Кабель на 5 электродов: I, II, III, aVR, aVL, aVF, V		
Кривые	Кабель на 3 электрода: 1 график Кабель на 5 электродов: 2 графика, максимально до 7		
Кодировка ЭКГ-отведений	соответствует стандартам АНА, ІЕС		
Разрешение отображения	1.25 мм/мВ (×0.125), 2.5 мм/мВ (×0.25), 5 мм/мВ (×0.5), 10 мм/мВ (×1), 20 мм/мВ (×2), авто		
Скорость развертки	6.25, 12.5, 25, 50 мм/с		
Полоса пропускания (–3дБ)	Режим диагностики: от 0.05 до 150 Гц Режим мониторинга: от 0.5 до 40 Гц Хирургический режим: от 1 до 20 Гц		
СMRR (коэффициент подавления синфазного сигнала)	Режим диагностики: > 95 дБ (режекторный фильтр откл.) Режим мониторинга: > 105 дБ (режекторный фильтр вкл.) Хирургический режим: > 105 дБ (режекторный фильтр вкл.)		
Узкополосный режекторный Фильтр	50 Гц/60 Гц (узкополосный режекторный фильтр выбирается вручную)		
Дифференциальный входной импеданс	> 5 MOM		
Диапазон входного сигнала	±8 MB <sub>PP</sub>		
Допустимое смещение потенциала электрода	±500 MB		



Vista 120

# ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ (ПРОДОЛЖЕНИЕ)

Вспомогательный ток (обнаружение отсоединения	Активный электрод: < 100 нА Контрольный (референсный) электрод: < 900 нА		
электродов)			
Входной ток смещения	≤ 0,1 мкA		
Время восстановления базовой линии после дефибрилляции	< 5 c		
Ток утечки пациента	< 10 мкА (обычное состояние)		
Сигнал масштабирования	1 мВ <sub>РР</sub> , погрешность ±5		
Шум	< 30 мкВ <sub>РР</sub>		
Защита от помех электрохирургического оборудования (ЭХА)	Режим рассечения (разреза): 300 Вт Режим коагуляции: 100 Вт Время восстановления: ≤ 10 с Соответствует требованиям ANSI/AAMI EC13-2002: Раздел 4.1.2.1 (a)		
Подавление помех электрохирургического оборудования (ЭХА)	Протестировано в соответствии с методикой ANSI/AAMI EC13-2002: Раздел 5.2.9.14, соответствует стандарту.		
Импульс водителя ритма			
Индикатор импульсов	Отметка импульсов стимуляции осуществляется при соответствии требованиям ANSI/AAMI EC13:2002, Раздел 4.1.4.1: Амплитуда: от ±2 до ±700 мВ Ширина (длительность): от 0.1 до 2 мс Время восстановления сигнала: от 10 до 100 мкс		
Подавление импульсов	При использовании пульсометра импульсы подавляются при соответствии требованиям ANSI/AAMI EC13:2002, Разд. 4.1.4.1: Амплитуда: от ±2 до ±700 мВ Ширина: от 0.1 до 2 мс Время нарастания сигнала: от 10 до 100 мкс		
чсс			
Диапазон	Взрослые: от 15 до 300 ударов/мин Дети/новорожденные: от 15 до 350 ударов/мин		
Точность (погрешность)	±1 %		
Разрешение	1 удар/мин или ±2 % показаний (большее значение)		
Чувствительность	≥ 300 MKB <sub>PP</sub>		
Частота ЖЭ (Экстрасистолия)			
Диапазон	Взрослые: от 0 до 300 экстрасистол/мин Дети/новорожденные: от 0 до 350 экстрасистол/мин		
Точность (погрешность)	1 экстрасистола/мин или ±2 % показаний (большее значение)		
Разрешение	1 экстрасистола/мин		
Смещение ST сегмента			
Диапазон	-2.0 до 2.0 мВ		
Точность (погрешность)	Макс. ±0.02 мВ или 10 % (от –0.8 до 0.8 мВ)		
Разрешение	0.01 мВ		
Метод усреднения ЧСС			
Метод 1	стандартно ЧСС вычисляется усреднением последних 12 интервалов RR.		
Метод 2	Если длительность каждого из трех последовательных интервалов RR превышает 1200 мс, то при вычислении ЧСС усредняются четыре последних интервала RR.		

и наджелудочкового ритма Тахикардия	Взроспые: от 120 до 300 ударов/мин		
талтардил	Взрослые: от 120 до 300 ударов/мин Дети/новорожденные: от 160 до 350 ударов/мин		
Нормальный	Взрослые: от 40 до 120 ударов/мин		
	Дети/новорожденные: от 60 до 160 ударов/мин		
Брадикардия	Взрослые: от 15 до 40 ударов/мин		
	Дети/новорожденные: от 15 до 60 ударов/мин		
Диапазон желудочкового			
ритма			
Желудочковая тахикардия	Длительность каждого из 5 последовательных желудочковых комплексов менее 600 мс		
Желудочковый ритм	Длительность каждого из 5 последовательных желудочковых комплексов составляет от 600 до 1000 мс		
Желудочковая брадикардия	Длительность каждого из 5 последовательных желудочковых комплексов более 1000 мс		
Prove ususes toyuvaneur			
Время начала тахикардии Желудочковая тахикардия	Усиление 1.0: 10 c		
1 мВ 206 ударов/мин	Усиление 0.5: 10 с		
	<u>У</u> силение 2.0: 10 c		
Желудочковая тахикардия	Усиление 1.0: 10 с		
2 мВ 195 ударов/мин	Усиление 0.5: 10 с		
	Усиление 2.0: 10 с		
Время реакции измерителя	Диапазон ЧСС: от 80 до 120 ударов/мин		
ЧСС на изменение ЧСС	Диапазон: от 7 до 8 с, среднее значение 7.5 с Диапазон ЧСС: от 80 до 40 ударов/мин		
	Диапазон чсс. от 80 до 40 ударов/мин Диапазон измерений: от 7 до 8 с, среднее значение 7.5 с		
Подавление высокого зубца Т	превосходит минимально рекомендованную по ANSI/AAMI		
. ioquesioniio esiocho e e e qui	EC13-2002 Разд. 3.1.2.1 (c) амплитуду зубца Т 1,2 мВ		
Точность измерителя ЧСС и	Согласно ANSI/AAMI EC13-2002 Раздел 4.1.2.1 (e)		
реакция на нарушение ритма	Значение ЧСС через 20 сек:		
	Желудочковая бигеминия: 80 ударов/мин		
	Медленная альтернирующая желудочковая бигеминия:		
	60 ударов/мин Быстрая альтернирующая желудочковая бигеминия:		
	120 ударов/мин		
	Двунаправленные систолы: 90 ударов/мин		
Дыхание			
Метод измерения	Импеданс между RA-LL, RA-LA		
Диапазон базового	200 – 2500 Ом (сопротивление кабеля = 0 кОм)		
импеданса	2200 – 4500 Ом (сопротивление кабеля = 1 кОм)		
Чувствительность измерения	0.3 Ом (исходное сопротивление: 200 – 4500 Ом)		
Шум	< 0.12 Ом (мониторинг по 3/5-отведениям)		
Макс. динамический диапазон	сопротивление 500 Ом, переменное сопротивление 3 Ом,		
Ширина попосы графика	без отсечки (без ограничения) от 0.2 до 2.5 Гц (–3 дБ)		
Ширина полосы графика			
Измерение ЧД и диапазон тревог:	Взрослые: от 0 до 120 дых/мин Новорожденные/дети: от 0 до 150 дых/мин		
Разрешение	1 дых/мин		
Точность (погрешность)	±2 дых/мин		
	H		

# ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ (ПРОДОЛЖЕНИЕ)

НИАД (Неинвазивное			
артериальное давление)			
Метод измерения	Осциллометрический		
Режим	Ручной, автоматический, непрерывный		
Интервал измерения в	1, 2, 3, 4, 5, 10, 15, 30, 60, 90, 120, 240 и 480 мин		
автоматическом режиме	· <del></del>		
Длительность цикла в	5 мин. с периодичностью 5 с		
непрерывном режиме			
Измеряемые параметры	систолическое АД, диастолическое АД, среднее АД		
Параметры тревоги	CИС (SYS), ДИА (DIA), СРД (MAP)		
Пианазон изменений и тропог			
Диапазон измерений и тревог	СИС (SYS): 40 – 270 мм рт.ст.		
Взрослые	ДИА (DIA): 10 – 215 мм рт.ст.		
	СРД (MAP): 20 – 235 мм рт.ст.		
Дети	СИС (SYS): 40 – 200 мм рт.ст.		
	ДИА (DIA): 10 – 150 мм рт.ст.		
	СРД (МАР): 20 – 165 мм рт.ст.		
Новорожденные	СИС (SYS): 40 – 135 мм рт.ст.		
	ДИА (DIA): 10 – 100 мм рт.ст.		
	СРД (МАР): 20 – 110 мм рт.ст.		
Диапазон измерения	0 – 300 мм рт.ст.		
давления в манжете			
Разрешение давления	1 мм рт.ст.		
Максимальное стандартное	9 07 07		
отклонение	8 мм рт.ст.		
Маканмаличал			
Максимальная длительность измерения			
Взрослые/дети	120 c		
Новорожденные	90 c		
Типичный период измерения	30 – 45 сек (зависит от ЧСС / помех от движений пациента)		
типичный период измерения			
Защита от			
избыточного давления			
Взрослые	297 ±3 мм рт. ст.		
Дети	240 ±3 мм рт. ст		
Новорожденные	147 ±3 мм рт. ст		
поворождонные	117 20 mm pt. 01		
Частота пульса (ЧП)			
Диапазон измерения	40 – 240 ударов/мин		
Точность (погрешность)	±3 ударов/мин или 3,5 % (большее значение)		
	- Min-E-remover 212 to feeting end total		
SpO <sub>2</sub>			
Диапазон измерения	от 0 до 100 %		
Диапазон сигнала тревоги	от 0 до 100 %		
Разрешение	1 %		
Таброшение	170		
Точность (погрешность)			
Взрослые и дети	±2 % (от 70 до 100 % SpO <sub>2</sub> )		
zopeonzie ii gem	Не определена (от 0 до 69 % SpO <sub>2</sub> )		
Новорожденные	±3 % (от 70 до 100 % SpO <sub>2</sub> )		
•	Не определена (от 0 до 69 % SpO₂)		
Частота пульса			
Диапазон измерения	от 25 до 300 ударов/мин		
Диапазон сигнала тревоги	от 30 до 300 ударов/мин		
Точность (погрешность)	± 2 ударов/мин		
Периодичность обновления	1 сек		
данных			

Температура			
Каналы	2		
Диапазон измерения и тревог	от 0 до 50 °C (от 32 до 122 °F)		
Диапазон тревог	от 0 до 50 °C (от 32 до 122 °F)		
Тип датчика	YSI 10 кОм		
Разрешение	±0.1 °C (0.2 °F)		
Погрешность	±0.1 °C (0.2 °F)		
(без учета датчика)			
Частота обновления	Каждые 1 – 2 с		
ИП (Инразирная парпания)			
ИД (Инвазивное давление)	or 50 to 200 km prot		
Динамическое измерение давления в диапазоне	от 50 до 300 мм рт.ст.		
	±2 % или ±1 мм рт.ст., (большее значение)		
Точность (погрешность) Разрешение	1 мм рт.ст.		
газрешение	т мім рт.ст.		
Датчик давления			
Чувствительность	5 (мкВ/В/мм рт.ст)		
Импеданс	от 300 до 3000 Ом		
Частотная характеристика	от 0 до 12,5 Гц или от 0 до 40 Гц		
Точка нуля	Диапазон: ±200 мм рт. ст.		
	Точность (погрешность): ±1 мм рт. ст.		
_			
Диапазон измерений и тревог			
AД (Art)	0 – 300 мм рт.ст.		
ЛА (РА)	от –6 до 120 мм рт. ст.		
цвд/дпп/длп/вчд	от –10 до 40 мм рт. ст.		
Д1/Д2 (Р1/Р2)	_50 – 300 мм рт.ст		
CO <sub>2</sub>			
Метод измерения	Поглощение инфракрасного (ИК) излучения		
Единицы измерения	мм рт.ст., %, кПа		
	1111 p.101., 70, tala		
Диапазон измерения			
etCO <sub>2</sub>	0 – 150 мм рт.ст.		
FiCO <sub>2</sub>	3 – 50 мм рт.ст.		
ЧДДП (AwRR)	от 0 до 150 дых/мин (основной поток)		
Рээрошонио			
Paзрешение etCO <sub>2</sub>	1 мм рт.ст.		
FiCO <sub>2</sub>	1 мм рт.ст		
<u>ЧДДП (Awrr)</u>	1 вд/мин		
Точность (погрешность)	±2 мм рт.ст., от 0 до 40 мм рт.ст.		
измерения etCO <sub>2</sub>	±2 мм рт.ст., от 0 до 40 мм рт.ст. ±5 % от показания, от 41 до 70 мм рт.ст.		
	±8 % от показания, от 71 до 100 мм рт.ст.		
	±10 % от показания, от 101 до 150 мм рт.ст.		
Погрешность ЧДДП	±1 дых/мин		
Задержка тревоги по апноэ	10, 15, 20, 25, 30, 35, 40 с, заводская настройка 20 с		
Методика вычисления	BTPS – Body Temperature and Pressure, Saturated –		
	стандартные физиологические условия: температура		
	и давление среды в организме, насыщенный водяным		
	паром воздух)		

# ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ (ПРОДОЛЖЕНИЕ)

Стабильность Кратковременный дрейф	Лрейф за 4 часа < 0.8 мм рт ст		
Долговременный дрейф	Дрейф за 4 часа < 0.8 мм рт.ст.  Характеристики точности сохраняются в течение 120 часов		
долгозрошотизм дрогф	- Adjusting to the second seco		
Компенсация О₂			
Диапазон	0 – 100 %		
Разрешение	1 %		
Стандартное значение	16 %		
AG			
Отображаемые параметры	$EtCO_2$ , FiCO $_2$ , ЧДДП (AwRR), $EtO_2$ , FiO $_2$ , O $_2$ , N $_2$ O, $EtHAL$ , FiHAL, $EtISO$ , FiISO, $EtENF$ , FiENF, $EtSEV$ , $EtDES$ , FiDES		
Измеряемые анестетики	галотан, изофлюран, энфлюран, севофлюран, дезфлюран		
Отображение на дисплее	Анестетики, CO <sub>2</sub> , O <sub>2</sub> : Вдыхаемая и выдыхаемая концентрация (%), тренды и кривые; N <sub>2</sub> O:		
	Вдыхаемая и выдыхаемая концентрация (%)		
Методы измерения	$CO_2$ , Анестетики, $N_2O$ : инфракрасный, $O_2$ : парамагнитный датчик $CO_2$ , от 0 % до 10 % (с разрешением 0,1 %)		
	О <sub>2</sub> : от 0 % до 100 % (с разрешением 1,0 %)		
	N <sub>2</sub> O: от 0 % до 100 % (с разрешением 1,0 %)		
	Анестетики: Галотан: от 0 % до 10 % (с разрешением 0,1 %)		
	Изофлюран: от 0 % до 10 % (с разрешением 0,1 %)		
	Энфлюран: от 0 % до 10 % (с разрешением 0,1 %)		
	Севофлюран: от 0 % до 11 % (с разрешением 0,1 %)		
	<u>Де</u> зфлюран: от 0 % до 24 % (с разрешением 0,1 %)		
Полная погрешность после	Галотан (до 8,5 об. %): ± (0,15 об. % + 15 % отн.)		
завершения прогрева –	Изофлюран (до 8,5 об. %): ± (0,15 об. % + 15 % отн.)		
Анестетики: (при ЧДДП ≤ 40)	Энфлюран (до 10 об. %): ± (0,15 об. % + 15 % отн.) Севофлюран (до 10 об. %): ± (0,15 об. %.% +15 % отн.)		
	Дезфлюран (до 20 об. %): ± (0,15 об. %.% +15 % отн.)		
Полная погрешность после завершения прогрева – №0: (при ЧДДП ≤ 40)	± (2 oб. % + 8 % oth.)		
Полная погрешность после	±3 oб. %		
завершения прогрева – О₂: (при ЧДДП ≤ 40)			
Полная погрешность после завершения прогрева – CO₂: (при ЧДДП ≤ 40)	±0,5 об. % или ±12 % отн., (большее значение)		
Время нарастания:	CO <sub>2</sub> : < 500 мс		
(от 10 % до 90 % при	O <sub>2</sub> : < 650 MC		
потоке 150 мл/мин.)	N <sub>2</sub> O: < 500 мс		
	Анестетики: < 500 мс < 4 сек.		
задержка при использовании влагосборника и пробоотборной линии 2,5 м:	~ 4 UCR.		
Частота дыхания (ЧДДП):	Индикация: частота дыхания (дых/мин)		
	Диапазон измерения: от 0 до 90 дых/мин		
	Разрешение: 1 дых/мин		
	Точность (погрешность): от 0 до 60 дых/мин: ±1 дых/мин, > 60 дых/мин: не установлена		
Скорость потока	150 мл/мин. ±20 мл/мин.		
при отборе проб газа	TOO NUUNINIT. 120 NUUNINIT.		
Условия окружающей среды			
Диапазон температуры	при эксплуатации: 10 °C 40 °C (50 °F 104 °F) при хранении: -20 °C 70 °C (-4 °F +158 °F)		
Относительная влажность	при эксплуатации: 5 – 90 %		
o S.IS.IG/I S.IG/IIIOOID	при хранении: 5 – 95 %		
Атмосферное давление	при эксплуатации: 525 – 795.1 мм рт. ст. (70 – 106 кПа) при хранении: 375 – 795.1мм рт.ст. (50 – 106 кПа)		

Просмотр тренда	1 a naanaulaulusus 1.a		
Краткосрочный	1 ч, с разрешением 1 с		
Долгосрочный	120 ч, с разрешением 1 мин.		
Просмотр журнала	1200 записей НИАД		
Печатающее устройство (термопринтер)			
<u>(горинентринтор)</u> Ширина печатающего	- 48 мм (1.9 дюйма)		
устройства	io iiiii (iio Aoriiio)		
Скорость протяжки бумаги	25, 50 mm/c		
Количество графиков	до 3 графиков		
 Типы записи	8-секундная запись в режиме реального времени		
	8-секундная автоматическая запись		
	Запись по тревоге параметра		
	Запись тренда		
	Запись расчетов медикаментов и таблицы титрования		
	Запись просмотра журнала / обзора		
Спецификация дисплея			
Экран дисплея	цветной ТFT, диагональ 380 мм (15 дюймов)		
Разрешение	1024 × 768		
Максимальное количество графиков	11		
Светодиодные индикаторы	1 питание, 2 тревоги, 1 зарядка		
Физическая спецификация			
Размер (В × Ш × Г)	316 × 408 × 157 мм (12.4 × 16.1 × 6.2 дюйма)		
Bec	7.0кг (15.4 фунта)		
Электрические			
характеристики	100 D 040 D 50 E 100 E		
Электропитание	100 В − 240 В~, 50 Гц/60 Гц		
Рмакс (мощность)	110 BA		
ПРЕДОХРАНИТЕЛЬ	T 3.15 A4, 250 B		
Классификация			
Тип защиты от поражения	Оборудование класса I и оборудование с внутренним		
электрическим током	источником питания		
Тип ЕМС	Класс А		
Степень защиты от поражения	СҒ: ЭКГ (ДЫХ), ТЕПМ, ИД		
электрическим током	BF: SpO <sub>2</sub> , НИАД, CO <sub>2</sub>		
Класс защиты от проникновения воды	IPX1		
Способ дезинфекции/	См. руководство по эксплуатации: Уход и очистка		
стерилизации			
Условия работы оборудования	Непрерывный режим работы		
Сполификация батаром			
Спецификация батареи Тип	Перезаряжаемая питий-ионная		
Тип	Перезаряжаемая литий-ионная 4.2 Au		
Тип Емкость	4.2 Au		
Тип			

#### УСЛОВИЯ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ

При хранении или использовании монитора в условиях температуры и влажности вне указанных диапазонов, реальные рабочие характеристики оборудования могут не соответствовать параметрам, заявленным в данном документе.. Если требования к условиям окружающей среды в спецификациях монитора и используемого в комбинации с ним оборудования различаются, разрешается эксплуатация такой комбинации оборудования только в диапазоне, общем для всех устройств.

при эксплуатации	от 5 до 40 °C (от 41 до 104 °F)		
при транспортировке и хранении	от –20 до 55°C (от –4 до 131 °F)		
Относительная влажность			
при эксплуатации	от 25 до 80 % (без конденсации)		
при транспортировке и хранении	от 25 до 93 % (без конденсации)		
Атмосферное давление			
при эксплуатации	от 860 до 1060 гПа		
при транспортировке и хранении	от 700 до 1060 гПа		

#### Стандарты

IEC 60601-1: 1988+A1:1991+A2:1995, IEC 60601-1-2:2001+A1:2004, IEC 60601-1-4:2000, IEC 60601-1-6:2006, IEC 60601-1-8:2006, ISO 10993-1: 2003, ISO 14155-1: 2003, IEC 60601-2-27:2005, IEC 60601-2-30: 1999, IEC 60601-2-34: 2000, IEC 60601-2-49: 2001, ISO 9919: 2005, ISO 21647: 2004, EN 12470-4: 2000, EN 1060-1: 1995 +A1: 2002, EN 1060-3: 1997 +A1: 2005, EN 1060-4:2004, EN 980:2008, ISO 14155-1: 2003

Мониторы Vista 120 соответствуют требованиям Директивы о медицинском оборудовании (MDD) 93/42/EEC.

VISTA 120	MS30214	MS30215	MS30216
ЭКГ по 3/5-отведениям	X	Х	Х
SpO <sub>2</sub>	X	X	X
Неинвазивное измерение АД (НИАД)	X	X	X
Дыхание	X	X	X
Два канала температуры	X	X	X
Совместимость с газовым модулем	X	X	X
Работа в сети	X	X	X
Встроенное печатающее устройство	X	X	X
2 канала инвазивного давления (ИД)		X	X
etCO <sub>2</sub>			X

Наличие на рынке

Мониторы Vista 120 продаются только в определенных странах.

По вопросам приобретения свяжитесь с любым из указанных ниже отделений компании Dräger.

## ГОЛОВНОЕ ОТДЕЛЕНИЕ

Drägerwerk AG & Co. KGaA Moislinger Allee 53–55 23558 Lübeck, Германия

www.draeger.com

#### Производитель:

Dräger Medical GmbH
Moislinger Allee 53–55
23558 Lübeck, Германия
Система управления качеством
в Dräger Medical GmbH
сертифицирована согласно ISO
13485, ISO 9001 и Приложению
II.3 к Директиве 93/42/EEC
(Медицинское оборудование).

#### РОССИЯ

ООО «Дрегер»
Преображенская площадь, д.8.
Бизнес Центр ПРЕО8,
блок «Б», 12 этаж
Москва Россия 107061
Тел +7 495 775 15-20
Факс +7 495 775 15-21
www.draeger.ru

## СЕРВИСНЫЙ ЦЕНТР

Электрозаводская ул., д.33, стр.4 Москва Россия 107076 Тел. +7 495 775 15-20 Факс +7 495 662-72-23 www.draeger.ru