

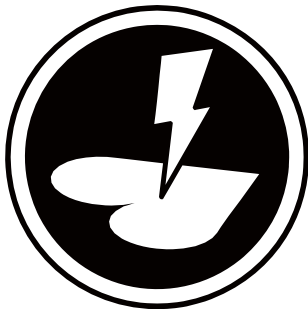
ESPAÑOL

Desfibrilador

DAE

Manual del operador

TECNOHEARTplus



AED

Automated External Defibrillator

 **TECNO-GAZ**
i n d u s t r i e s

Representante UE

EC REP OBELIS S.A.

Bd. Général Wahis, 53, 1030 Bruselas, Bélgica

Fabricante

MEDIANA Co., Ltd.

132, Donghwagongdan-ro,

Munmak-eup, Wonju-si, Gangwon-do, Corea

Tel.: (82) 2 542 3375 (82) 33 742 5400

Fax: (82) 2 542 7447 (82) 33 742 5483

Comercializado en Private Label por

TECNO-GAZ S.p.A. socio único

Starda Cavalli n.4 – 43038 – Sala Baganza – Parma – Italia

Tel. +39 0521 8380 Fax: +39 0521 833391

Código del Manual: 0Z12I0006

Edición 2 del 15-06-2021

Copyright © 2021 Todos los derechos reservados.

CE
2797

Directiva

- La ley sobre el Copyright prohíbe la reproducción total o parcial del presente manual de instrucciones sin una autorización previa.
- Los contenidos de este manual pueden sufrir modificaciones y cambios sin aviso previo.
- Los datos incluidos en este manual se consideran correctos. Si detecta contenidos discutibles, le rogamos que se ponga en contacto con nuestro centro de asistencia.
- El manual será revisado en caso de que falten páginas o estén mal encoladas.

Garantía

- Los funcionamientos anómalos del dispositivo o los daños sufridos en el mismo derivados de las siguientes situaciones durante el periodo de garantía no están cubiertos por la presente garantía:
 - Instalación, instalación de transferencia, mantenimiento y reparaciones efectuadas por empleados o técnicos no autorizados por TECNO-GAZ.
 - Daños causados a productos TECNO-GAZ debidos al uso de productos de otras empresas, salvo los productos entregados por TECNO-GAZ.
 - Los daños causados por un uso inadecuado y/o impropio son responsabilidad del usuario.
 - El uso de componentes para el mantenimiento no indicados por TECNO-GAZ para las reparaciones y el propio mantenimiento.
 - Modificaciones aportadas al dispositivo o empleo de accesorios no aconsejados de forma específica por TECNO-GAZ.
 - Daños causados por accidentes o catástrofes naturales (terremotos, inundaciones, etc.).
 - Daños derivados del incumplimiento de las advertencias y de las instrucciones de uso incluidas en este manual.
 - Daños derivados de la falta de los controles de mantenimiento indicados.
- La presente garantía solo cubre los componentes. Además no cubre los siguientes casos:
 - Cualquier daño o pérdida que derive de una conexión de accesorios o de su funcionamiento.
 - Si detecta defectos en el producto, le rogamos que se ponga en contacto con nuestro punto de venta o con el representante UE tal como se indica en la contracubierta.
- TECNOHEART plus está en conformidad con la norma EMC IEC60601-1-2

Notas: El uso cerca de teléfonos móviles podría provocar funcionamientos anómalos del DEA.

Registro histórico de las revisiones

El número de parte de la documentación y el número de revisión indican la versión actual. El número de revisión cambia cuando cuando se imprime una nueva versión en conformidad con el registro histórico de las revisiones de la documentación. El número de revisión no se modifica en caso de correcciones y de actualizaciones mínimas añadidas en la nueva impresión. El número de parte del documento cambia cuando se añaden modificaciones técnicas importantes.

Marca de Fábrica

Es probable que los nombres comerciales del producto referidos en este manual sean marcas o marcas registradas de la empresa en cuestión.

ÍNDICE

ÍNDICE	i
ADVERTENCIAS PARA LA SEGURIDAD	1
<i>Advertencias generales para la seguridad</i>	1
<i>Advertencias</i>	1
<i>Atención</i>	3
INTRODUCCIÓN	5
<i>Destino de uso del DEA</i>	5
<i>Informaciones sobre el manual</i>	6
<i>Identificación de las Configuraciones del DEA</i>	6
DESCRIPCIÓN DEL DEA	7
<i>Componentes del panel superior y derecho</i>	7
<i>Componentes del panel posterior</i>	8
<i>Símbolos y etiquetas</i>	9
CONFIGURACIÓN DEL DEA	11
<i>Desembalaje y control</i>	11
<i>Lista de componentes</i>	11
<i>Funda blanda</i>	12
<i>Tarjeta SD</i>	12
<i>Puerto de comunicación por infrarrojos</i>	12
<i>Configuración del DEA</i>	13
<i>Estado de la temperatura</i>	13
<i>Instalación fase 2</i>	14
<i>Instalación fase 3</i>	14
<i>Instalación fase 4</i>	14
FUNCIONAMIENTO DE LA BATERÍA	15
<i>Uso del DEA con alimentación por batería</i>	16
<i>Cómo sustituir la batería</i>	16
<i>Indicación del estado de la batería</i>	17
<i>Autotest</i>	18
<i>Ejecución del Power On Self-Test (POST)</i>	18
<i>Autotest automático</i>	18
<i>Autotest tras la introducción de la batería</i>	19
USO DEL DEA	21
<i>Guías AHA 2010 para r RCP y ECC</i>	21
<i>Otras modificaciones a las Guías AHA 2010 para RCP y ECC</i>	21
<i>DIRECTRICES RPC 2010</i>	22
<i>Acción Pre-desfibrilación</i>	23
<i>Accione el DEA</i>	23
<i>Funcionamiento del TECNOHEART plus</i>	24
<i>Disposiciones AHA 2010</i>	26
<i>Notas sobre la ejecución de la RCP</i>	27
<i>Notas para la seguridad del usuario y de los presentes (las personas que rodean al socorrista y al paciente)</i>	27
MANTENIMIENTO	29
<i>Reciclaje y Eliminación</i>	30
<i>Devolución del DEA y de los componentes de sistema</i>	31
<i>Asistencia</i>	31
<i>Controles de seguridad periódicos</i>	31
<i>Limpieza</i>	31
<i>Mantenimiento de la batería</i>	31
<i>Mantenimiento de los electrodos</i>	31
<i>Sustituya los electrodos</i>	32
<i>Mantenimiento del DEA</i>	32
RESOLUCIÓN DE LOS PROBLEMAS	33
<i>General</i>	33
<i>Medidas correctivas</i>	33
<i>EMI (Interferencia electromagnética)</i>	34
<i>Obtener asistencia técnica</i>	34
GLOSARIO	35
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	37
<i>Conformidad</i>	42
<i>Declaración del Fabricante</i>	45

IMÁGENES

Figura 1. TECNOHEART plus	7
Figura 2. TECNOHEART plus: Componentes del panel superior y derecho.....	7
Figura 3. Componentes del panel posterior	8
Figura 4. Sustituya el mango/batería -Panel derecho	16
Figura 5. Sustituya el mango/batería -Panel superior	16
Figura 6. Interruptor del modo de paciente	24
Figura 7. TECNOHEART plus: Icono de acción – Fase 1	24
Figura 8. Colocación de los electrodos	26
Figure 9. Icono de desconexión del electrodos.....	25
Figure 10. TECNOHEART plus: Icono de acción – Fase 2	25
Figure 10. TECNOHEART plus: Icono de acción – Fase 3	26
Figure 11. TECNOHEART plus: Icono de acción – Fase 4.....	26
Figure 13. Fecha de caducidad de los electrodos.....	32

TABLAS

Tabla 1. Componentes del panel superior y derecho	8
Tabla 2. Símbolos del panel y de las etiquetas.....	9
Tabla 3. Accesorios	11
Tabla 4. Icono de estado de la batería	17
Tabla 5. Emisiones electromagnéticas (IEC60601-1-2).....	45
Tabla 6. Inmunidad electromagnética (IEC60601-1-2)	45
Tabla 7. Inmunidad electromagnética (IEC60601-1-2) (continuada).....	46
Tabla 8. Distancias de seguridad aconsejadas	47
Tabla 9. Cables (IEC60601-1-2).....	47

ADVERTENCIAS PARA LA SEGURIDAD

Advertencias generales para la seguridad

Esta sección contiene importantes advertencias para la seguridad relativas al uso general del TECNOHEART plus. En el manual se incluyen otras advertencias sobre la seguridad.

En el manual se hace referencia a TECNOHEART plus como DEA

Antes del uso, lea atentamente el manual del operador, el resto de indicaciones de uso, todas las informaciones y las especificaciones sobre precauciones.

Advertencias



Las advertencias se indican con el símbolo ADVERTENCIA mostrado arriba.



Las advertencias señalan el riesgo de situaciones potencialmente peligrosas (muerte, heridas o acontecimientos adversos) para el paciente o del usuario.



ADVERTENCIA: Es fundamental que todos los usuarios de un DEA informen a TECNO-GAZ sobre eventuales accidentes cuando sospechen que el DEA haya causado muerte, lesiones graves o enfermedades. Si se tiene la sospecha de que haya ocurrido un caso similar, es necesario informar a TECNO-GAZ directamente o mediante el propio proveedor autorizado TECNO-GAZ.



ADVERTENCIA: El DEA solo puede ser utilizado por parte de personal formado sobre las maniobras de RCP y sobre el uso del DEA. La cualificación para usar el DEA debe cumplir las leyes locales.



ADVERTENCIA: El DEA puede suministrar descargas eléctricas terapéuticas. La descarga puede causar graves daños tanto al operador como a los presentes. Es necesario prestar atención para asegurarse de que ni los operadores ni los presentes toquen el DEA cuando va a realizar una descarga.



ADVERTENCIA: El DEA no ha sido ideado ni aprobado para ser usado en áreas peligrosas, tal como se especifica en el Código Eléctrico Nacional americano (Artículos 500-503) En conformidad con los requisitos de las Clasificaciones IEC/EN 60601-1, el DEA no debe utilizarse en presencia de sustancias/mezclas de aire inflamables.



ADVERTENCIA: El DEA ha sido diseñado para su uso con pacientes inconscientes, que no respiran y no tienen latido*. Si el paciente está consciente o respira y recupera el latido cardíaco, no utilice el DEA. (*El control del latido es competencia del personal sanitario.)



ADVERTENCIA: Tocar al paciente durante la fase de análisis del tratamiento podría causar interferencias con el proceso diagnóstico. Evite el contacto con el paciente y mantenga al paciente inmovilizado lo máximo posible mientras se realiza e ECG. El DEA le indicará cuando es seguro tocar al paciente.



ADVERTENCIA: Manténgase siempre alejado del paciente durante el tratamiento. La energía de la desfibrilación suministrada al paciente podría ser conducida a través del su propio cuerpo y causar una descarga letal a quienquiera que esté tocando al paciente.













ADVERTENCIA: Se ha determinado que el uso del DEA es seguro junto con sistemas de suministro de oxígeno mediante máscara. Sin embargo, a causa del peligro de explosión, se aconseja no utilizar el DEA cerca de gases explosivos. Aquí se incluyen anestésicos inflamables, oxígeno concentrado y gasolina.





ADVERTENCIA: Pueden utilizarse los mismos electrodos tanto para pacientes Adultos como Pediátricos. La modalidad Adulto debe utilizarse para pacientes que tengan más de 8 años de edad. La modalidad Pediátrica debe utilizarse en pacientes que tengan menos de 8 años de edad o que pesen menos de 25 kg (55 lb).


No utilice el DEA con pacientes que tengan menos de un año.


-
-  **ADVERTENCIA:** La colocación correcta de los electrodos es fundamental. Es esencial seguir atentamente las instrucciones de colocación de los electrodos, tal como se indica en las etiquetas y durante la formación. Es necesario asegurarse de que los electrodos se adhieran perfectamente a la piel del paciente. Es necesario eliminar las posibles bolsas de aire entre el electrodo y la piel. Una adhesión imperfecta de los electrodos podría obstaculizar la eficacia de la terapia o causar quemaduras cutáneas excesivas al paciente durante el suministro de una descarga eléctrica. Los enrojecimientos de la piel tras el tratamiento son normales.
-
-  **ADVERTENCIA:** La batería del DEA no es recargable. No intente recargar, abrir, aplastar o quemar la batería, ya que podría explotar o incendiarse.
-
-  **ADVERTENCIA:** Evite que los electrodos entren en contacto con otros electrodos o con partes metálicas en contacto con el paciente. Este contacto podría causar quemaduras cutáneas al paciente durante la desfibrilación y podría desviar la corriente de desfibrilación desde el corazón.
-
-  **ADVERTENCIA:** Preste atención al posible contacto con la parte conductiva del electrodo, la línea del conector, los conectores para cables u otras partes aplicadas al paciente, por la seguridad de este último.
-
-  **ADVERTENCIA:** No utilice la unidad cerca o dentro charcas de agua.
-
-  **ADVERTENCIA:** No reutilice los electrodos en varios pacientes.
-
-  **ADVERTENCIA:** Utilice el DEA o los accesorios solo según las modalidades descritas en este manual. El uso inadecuado del DEA puede provocar la muerte o heridas.
-
-  **ADVERTENCIA:**
NO UTILICE NI ACTIVE EL DEA
SI EL INDICADOR DE ESTADO INDICA “X”.
-
-  **ADVERTENCIA:** Mantenga las baterías secas y lejos de fuentes de calor (incluida la luz directa del sol). Si detecta daños o pérdidas, evite que el líquido entre en contacto con la piel o con los ojos. Si se ha producido un contacto, enjuague la parte afectada con abundante agua y consulte inmediatamente a un médico.
-
-  **ADVERTENCIA:** El DEA dispone de un dispositivo automático para la desactivación de la energía acumulada. Si el operador no ha liberado la energía en el paciente, un temporizador interno desactivará la energía acumulada. La energía acumulada puede provocar la muerte o heridas se se descarga indebidamente. Respete todas las instrucciones de este manual.
-


Atención:


-
-  Las situaciones de alerta se indican con el símbolo ATENCIÓN mostrado arriba.


 -  Los avisos de atención identifican las condiciones o las prácticas que podrían estropear el aparato o provocar daños en el propiedad.


 -  ATENCIÓN El DEA podría no funcionar correctamente si se activa o conserva en condiciones diferentes a las indicadas en este manual.


 -  ATENCIÓN El DEA es resistente y fiable en múltiples condiciones de uso. Sin embargo, un tratamiento del DEA excesivamente agresivo puede causar daños en la unidad o en los accesorios, invalidando la garantía. Controle regularmente el DEA y los accesorios para comprobar su estado, siguiendo siempre las instrucciones.


 -  ATENCIÓN Antes de suministrar una descarga, hay que desconectar al paciente de otros aparatos médicos eléctricos, como hematoflujómetros, que pueden no prever una protección contra desfibriladores. Además, debe asegurarse de que los electrodos no estén en contacto con objetos metálicos como estructuras de la cama o sensores.


 -  ATENCIÓN Retire la película de protección del cartucho solo cuando esté listo para utilizar los electrodos.


 -  ATENCIÓN No utilice ni active el DEA antes de haber leído el Manual del Operador del DEA.


 -  ATENCIÓN No utilice el DEA ni lo conecte con otros aparatos. Si utiliza o conecta el DEA con otros aparatos, compruebe atentamente su funcionamiento antes del uso.


 -  ATENCIÓN El tratamiento o el transporte del paciente durante el análisis ECG podría causar interferencias con el proceso diagnóstico que podrían prolongar los tiempos de análisis. Si el DEA indica DESCARGA ACONSEJADA durante el tratamiento o el transporte, pare el dispositivo y mantenga al paciente lo más inmóvil posible durante al menos 15 segundos antes de presionar el botón Descarga, para permitir que el DEA vuelva a confirmar el análisis del ritmo cardíaco.

 -  ATENCIÓN Es necesario controlar periódicamente este dispositivo para garantizar, entre otras cosas, que no esté estropeado.

 -  ATENCIÓN Los electrodos son un accesorio monouso y deben sustituirse tras cada uso o si están rotos. Si sospecha que los electrodos están estropeados, debe cambiarlos de inmediato.

 -  ATENCIÓN No utilice electrodos de prueba con este DEA.

 -  ATENCIÓN Preste especial atención con pacientes portadores de marcapasos. Para determinar la presencia del marcapasos es importante realizar un examen físico y examinar la anamnesis del paciente. Con pacientes portadores de marcapasos, el DEA podría manifestar una reducida sensibilidad y no detectar todos los ritmos indicados para la desfibrilación.

 -  ATENCIÓN Si los electrodos se adhieren correctamente al tórax del paciente, el DEA puede analizar el ECG exacto y evitar quemaduras cutáneas. En cambio, si los electrodos están superpuestos en el pecho del paciente, no suministran correctamente la energía de desfibrilador.
-

INTRODUCCIÓN

TECNO-GAZ ofrece un sistema DEA completamente configurable proyectado para activar el protocolo adecuado en caso de parada cardíaca imprevista (SCA) (Síndrome coronario agudo). El actual DEA ha sido diseñado para funcionar en conformidad con la versión 2010 de las líneas directrices establecidas por AHA/ERC sobre la Reanimación Cardiopulmonar (CPR) y sobre el Tratamiento de emergencia Cardiovascular (ECC). It Se recomienda respetar las directrices de AHA/ERC y estar adiestrados sobre el uso de la versión apropiada de la configuración de su DESA.. Para más información, póngase en contacto con TECNO-GAZ o con su distribuidor autorizado TECNO-GAZ.

Destino de uso del DEA

El DESA está destinado para uso adulto y pediátrico, en los casos donde la persona no responde, no respira y no presenta pulso, en todas las áreas hospitalarias, prehospitalarias, de acceso público, cuidados alternativos y atención médica domiciliaria. El DESA está diseñado para ser fácil de usar..

Nota: Está destinado a pacientes adultos y los pacientes pediátricos (de 1 a 8 años, o con un peso inferior a los 25 Kg (55 Lb)) pueden ser tratados con los parches adecuados

Nota: Si usted está preocupado por su salud o por una condición médica existente, hable con su médico. El desfibrilador no sustituye la atención médica.

Dónde se puede usar

El DESA ha sido diseñado para ser usado en el ámbito de la atención médica a domicilio, espacios públicos y en el hospital. El espacio público es un área social que por lo general es abierta y de libre acceso a las personas. Carreteras (incluyendo la acera), plazas públicas, parques, estaciones de metro, edificios gubernamentales, playas, bibliotecas públicas, edificios de propiedad privada o propiedades abiertas al público/visibles desde las aceras y aparcamientos de automóviles y de otro tipo de vehículos, por lo general se consideran espacios públicos.

El DEA debe utilizarse para tratar pacientes tanto pediátricos como adultos, inconscientes, que no respiren ni tengan latido, en un ambiente hospitalario y ambulatorio- de acceso público y en instalaciones de medicina alternativa. El dispositivo DEA solo puede ser utilizado por usuarios expertos como doctores, enfermeros, o profesionales sanitarios habilitados.

Quién puede usarlo

Usted no puede usar el DESA sobre sí mismo. El DESA guía el usuario en cada etapa de tratamiento de la persona que se encuentra en PCS. Sin embargo, cualquier persona encargada de usar el DESA debe estar preparada sobre el uso de los materiales suministrados o contactar con el proveedor local autorizado o con la asistencia técnica médica, para poder ser entrenada sobre la reanimación cardiopulmonar (CPR). Es probable que para acudir un caso de PCS sea necesario que el usuario se ponga de rodillas.

Requisitos locales

Consulte con su centro salud para saber si existen requisitos locales o nacionales para poder conservar y usar un DESA. Puede contactar con el proveedor local o la asistencia técnica Mediana para las informaciones relativas a su país o estado.

Localización del dispositivo

El fabricante y los distribuidores del DESA pueden someterlo a requisitos de localización si las reglamentaciones locales lo requieren. Si en su localidad se requieren estos requisitos, por favor informe a su distribuidor local acerca de la venta, donación, pérdida, robo, exportación o destrucción de su DESA

Informaciones sobre el manual

El presente manual explica cómo montar y utilizar el DEA.

Lea completamente el manual, incluida la sección *Advertencias para la Seguridad*, antes de utilizar el DEA.

Identificación de las Configuraciones del DEA.

Esta tabla refiere las configuraciones del DEA y su denominación. El número de referencia y el número de serie se encuentran en la base del DEA.

Configuración	Referencia N.º	Descripción
TECNOHEART plus	AE001Z12	Estándar DEA (4 Iconos de acción)

Formación

El **SCA** (Síndrome coronario agudo) es una condición que necesita una inmediata intervención médica de emergencia. Dicha intervención, a causa de la naturaleza de la condición, puede llevarse a cabo antes de dirigirse a un médico. Para diagnosticar correctamente esta condición, TECNO-GAZ recomienda que todos los potenciales usuarios del DEA posean, como requisito mínimo, una adecuada formación sobre la reanimación cardiopulmonar (CPR), en particular sobre el uso del DEA. Se aconseja asimismo actualizar esta formación mediante cursos de actualización regulares, de acuerdo con las indicaciones del formador encargado. Si los potenciales usuarios del DEA no están formados sobre estas técnicas, póngase en contacto con su proveedor TECNO-GAZ o directamente con TECNO-GAZ para poder organizar cursos de formación. Como alternativa, póngase en contacto con el departamento de sanidad local gubernamental para obtener información sobre las entidades de formación certificadas presentes en su región.

Notas: Existen pocos datos publicados sobre el uso del DEA por parte de socorristas con escasa experiencia en el ámbito doméstico. No se conocen exactamente los problemas de seguridad que podrían derivarse del uso del DEA en dichos ambientes.

Características del DEA

Físicas/Técnicas

El DEA es un desfibrilador automático externo (en inglés AED, Automatic External Defibrillator) utilizado para terapias de desfibrilación mediante choque eléctrico que funciona con baterías.

Parte eléctrica

El DEA dispone de una batería interna no recargable.

Visualizador

El indicador de LED rojo parpadea según el correspondiente icono de acción.

Entrada/Salida Dispositivos auxiliares

El DEA dispone de un puerto de comunicación de infrarrojos y de una ranura para la tarjeta SD.

DESCRIPCIÓN DEL DEA

Componentes del panel superior y derecho

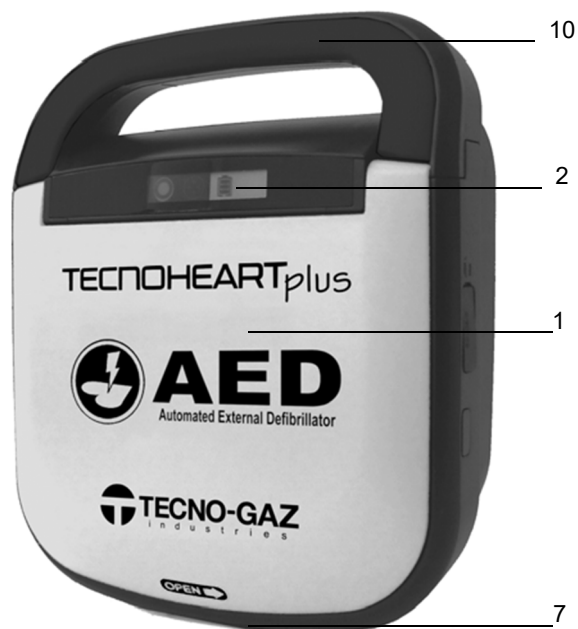


Figura 1. TECNOHEART plus

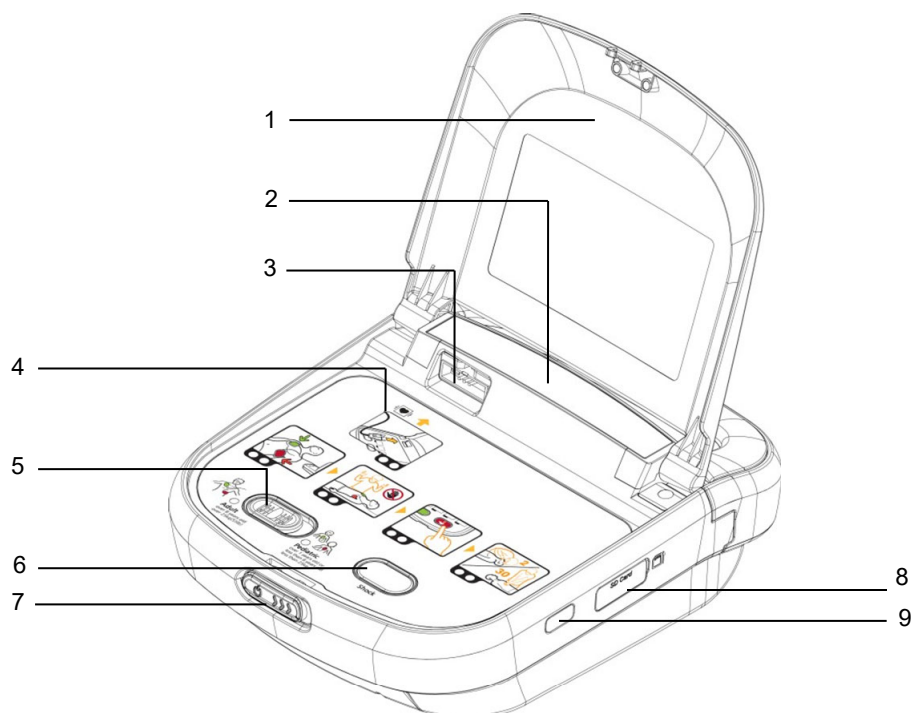
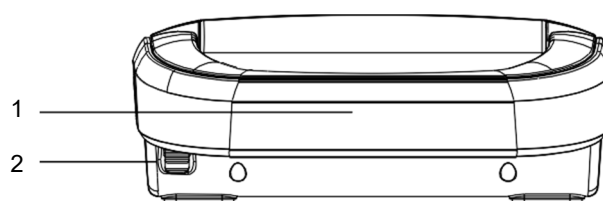


Figura 2. TECNOHEART plus: Componentes del panel superior y derecho

Tabla 1. Componentes del panel superior y derecho

1	Tapa	La tapa sirve para proteger los iconos de acción, el botón del modo de paciente y el botón de descarga.
2	Indicador de estado	El indicador de estado indica el estado de la unidad, la temperatura y el nivel de la batería.
3	Conector de los electrodos	El conector de los electrodos sirve para conectar los electrodos.
4	Iconos de acción	El indicador LED parpadea con color rojo según el correspondiente icono de acción.
5	Interruptor del modo de paciente	Una vez que el usuario haya identificado al paciente según el tipo, debe seleccionar el modo de paciente, entre adulto y pediátrico, utilizando el interruptor del modo paciente.
6	Botón de descarga:	Una vez que se haya completado la preparación para la descarga eléctrica, el botón de descarga parpadeará. Presione el botón de descarga para suministrar la descarga eléctrica.
7	Botón deslizante	El botón deslizante sirve para abrir la tapa; para el encendido, presione el botón deslizante hacia la derecha.
8	Ranura para la tarjeta SD	La tarjeta SD sirve para guardar los datos y actualizar el dispositivo firmware del DEA.
9	Puerto de comunicación por infrarrojos	El puerto de comunicación de infrarrojos sirve para comunicarse con el PC.
10	Mango Batería	Mango y batería del DEA

Componentes del panel posterior







1. Mango/batería
2. Botón para la extracción de la batería

Figura 3. Componentes del panel posterior

Símbolos y etiquetas

Los siguientes símbolos pueden utilizarse en este manual, o en la documentación correspondiente, o bien aparecen en los componentes o embalajes del sistema.

Tabla 2. Símbolos del panel y de las etiquetas

Símbolos	Descripción	Símbolos	Descripción
	Listo para el uso		Atención, consulte la documentación adjuntada
	No preparado para el uso		Marca CE
	Capa de la batería		Limitaciones ambientales de altitud para el transporte y el almacenamiento
	Estado de la temperatura		Limitaciones ambientales de humedad para el transporte y el almacenamiento
	No contiene látex		Limitaciones ambientales de temperatura para el transporte y el almacenamiento
	Utilice antes de		Frágil-manipule con cuidado
	Consulte las instrucciones de uso		Este lado hacia arriba
	Fabricante		Mantenga seco
	Fecha de fabricación		Tipo CF – Resistente a la desfibrilación
REF	Referencia/código de venta.	IP54	Resistencia al agua y al polvo
SN	Número de serie		Dispositivo exclusivamente monouso
	Instrucciones para la eliminación (RAEE)		Representante autorizado europeo del fabricante. (European Authorised Representative)

CONFIGURACIÓN DEL DEA



ADVERTENCIA: Para garantizar prestaciones elevadas y evitar funcionamientos anómalos del DEA, no exponga el dispositivo a humedad extrema, incluyendo la exposición directa a la lluvia. Esta exposición podría reducir las prestaciones y causar funcionamientos anómalos del DEA. Consulte el apartado Especificaciones.



ADVERTENCIA: Utilizar el DEA o accesorios estropeados o caducados podría provocar funcionamientos anómalos del dispositivo, y/o provocar daños al paciente o al usuario.

Desembalaje y control

El DEA se envía en una caja de cartón. En el momento de la recepción, debe comprobar si el DEA o sus accesorios han sufrido daños. Si detecta daños, no utilice el dispositivo. Consulte el apartado Mantenimiento para conocer las instrucciones relativas a la devolución de los artículos estropeados. Asegúrese de que los potenciales usuarios estén adecuadamente formados.

Notas: Controle el embalaje de los accesorios para asegurarse de que los precintos estén intactos y de la validez de la fecha de caducidad.

Lista de componentes

Los siguientes elementos son los accesorios contenidos en el embalaje. Los accesorios opcionales pueden pedirse en caso necesario. Diríjase al personal de asistencia cualificado o su proveedor local para obtener información sobre los precios y el pedido.

Tabla 3. Accesorios

Accesorios estándar (presentes en el embalaje)	Cantidad	Cód.
TECNOHEART plus®	1	AE001Z12
Manual del Operador	1	0Z12I0001
Electrodos Adultos/Pediátricos (1,8 m)	1	1Z12A0003
Batería no recargable LiMnO ₂ (15 V, 4.200 mAh)	1	1Z12A0002
Funda blanda	1	1Z12A0004
Accesorios opcionales (pueden pedirse de ser necesario)	Cantidad	
Tarjeta SD (2 Gbyte)		1Z12A0005
Software AED Event Review		1Z12A0006
Software AED Event Review - Guía del usuario		1Z12A0007
Adaptador de comunicación por infrarrojos		1Z12A0008
Accesorios aconsejados (solo puede solicitarse el KIT)	Cantidad	
Tijeras – para cortar la ropa de la víctima si fuese necesario		
Guantes monouso- para proteger al usuario		
Una cuchilla monouso para rasurar el tórax si el vello impide un buen contacto con los electrodos		
Una mascarilla de bolsillo o una protección para el rostro-para proteger al usuario		
Un paño o tampones absorbentes - para secar la piel de la víctima y permitir un contacto perfecto de los electrodos	-	
TECNO-GAZ puede suministrar un kit completo de los accesorios más arriba indicados.	-	1Z12A0009

Funda blanda



ADVERTENCIA: No utilice el DEA en pacientes que reaccionan a los estímulos o respiran normalmente.

La funda blanda ha sido diseñada para impedir que el DEA se mueva en su interior utilizando el mango del dispositivo. El usuario puede controlar el indicador de estado del DEA sin tener que abrir la funda. La hoja con las informaciones de contacto sobre los servicios médicos de urgencia más cercanos, puede guardarse dentro de la tapa transparente. En la parte posterior de la funda blanda se ha previsto un bolsillo para el manual y los electrodos de repuesto. En los lados derecho e izquierdo hay otros dos bolsillos que sirven para las baterías de reserva.

Tarjeta SD

La tarjeta SD debe introducirse en la correspondiente ranura presente en el panel derecho del DEA, tal como se describe a continuación. La tarjeta SD sirve para guardar el histórico de los servicios del DEA y para actualizar el firmware del dispositivo. El registro histórico de los servicios en la tarjeta SD se puede consultar mediante el **Software HeartOn AED Event Review..** Si desea usar la **tarjeta SD** para utilizar el **Software AED Event Review** o para actualizar el firmware del DEA, póngase en contacto el personal cualificado o con su proveedor local.

1. El DEA encendido puede apagarse cerrando la tapa.
2. Abra la tapa de la ranura para la tarjeta SD.
3. Introduzca la tarjeta SD en la ranura.
4. Cierre la tapa de la ranura para la tarjeta SD.
5. Para actualizar el DEA mediante la tarjeta SD, enciéndalo desplazando el **botón deslizante** hacia la derecha.
6. Una vez concluida la actualización, el dispositivo se apaga automáticamente. Vuelva a cerrar la tapa.

Puerto de comunicación por infrarrojos

El puerto de comunicación por infrarrojos permite enviar comunicaciones inalámbricas desde el DESA hacia un PC, a través del cable de transferencia de datos por infrarrojos y el adaptador de comunicación IR que se encuentra conectado al PC. Use la comunicación por infrarrojos para actualizar el firmware, para transferir las informaciones y para conectarse al modo de servicio. Si desea usar el puerto de comunicación por infrarrojos, póngase en contacto con el personal cualificado o con su proveedor local. (Adaptador de comunicación por infrarrojos, código: 1Z12A0008)

Configuración del DEA



ADVERTENCIA: Utilice solo partes, accesorios, partes opcionales, materiales y componentes aprobados y especificados por TECNO-GAZ. El uso de accesorios no autorizados puede provocar funcionamientos anómalos del dispositivo y proporcionar mediciones falsas. Siga todas las instrucciones de las etiquetas presentes en los electrodos de desfibrilación y en la batería.



ADVERTENCIAS: Cumpla en todo momento los procedimientos de control de las infecciones in situ y las normativas aplicables para la eliminación de todos los elementos utilizados con los pacientes.



ATENCIÓN No abra la caja de los electrodos hasta el momento de su uso, esto es, cuando los aplique en el paciente.

Estado de la temperatura

Las condiciones de temperatura refieren las siguientes descripciones.

- Si el test automático se realiza fuera de las condiciones operativas ambientales más de 5 veces, el indicador de estado señalará 'X'.
- Cuando el DEA con indicador de estado 'O' se encienda fuera del intervalo para condiciones operativas ambientales.

Notas: Cuando la pantalla del DEA indica 'X' y el estado de la temperatura está encendido en condiciones operativas ambientales específicas, el dispositivo funcionará correctamente.

Notas: Cuando el DEA está encendido en condiciones operativas ambientales inadecuadas, el estado de la temperatura parpadeará.

Notas: Si el DEA se sitúa en valores que están fuera del intervalo para las condiciones operativas ambientales durante mucho tiempo, será necesario más tiempo del normal para el reconocimiento de la temperatura. Se recomienda conservar el DEA dentro de las condiciones operativas ambientales referidas en este manual.

Instalación fase 1

1. Instale la batería en el DEA.
2. El indicador de estado del DEA indicará "X" y se activará el test automático de introducción de la batería.
3. Una vez completado con normalidad el test automático de introducción de la batería, un mensaje de voz emitirá "Unidad OK" y el indicador de estado pasará de "X" a "O".
4. Extraiga los electrodos de su caja.
5. Para abrir la tapa, desplace el botón **deslizante** hacia la derecha.
6. Conecte los electrodos de desfibrilación.
7. Para apagar el dispositivo, cierre la tapa.

Notas: Cuando los electrodos ya estén conectados al DEA en el embalaje, extraiga este último del embalaje. Consulte el apartado **Instalación fase 2**

Notas: Los electrodos deben permanecer conectados al DEA, listos para posibles urgencias.

Notas: No abra la caja de los electrodos hasta el momento de su uso, esto es, cuando los aplique en el paciente.

Instalación fase 2

Asegúrese de que el DEA funcione correctamente.

1. Cambie el modo Paciente desplazando el botón deslizante a la derecha o la izquierda, según se trate de un paciente adulto o pediátrico,
2. Encienda el DEA desplazando el **botón deslizante** a la derecha y abriendo la tapa; asegúrese de que se oigan los mensajes de voz.
 - “Unidad OK”
 - “Electrodos adultos” o “Electrodos pediátricos”
3. Asegúrese de que el indicador de estado “O” esté perfectamente visible.
4. Apague el DEA cerrando la tapa.
5. Cierre la tapa asegurándose de colocar los electrodos de desfibrilación dentro del DEA.

Notas: Al sustituir la batería del DEA, se ejecuta automáticamente el autotest. Tras haber completado el autotest, asegúrese de que se oiga el mensaje de voz "Unidad OK" y controle que el DEA esté apagado.

Instalación fase 3

Vuelva a guardar el DEA en la funda blanda.

Instalación fase 4

Coloque el DEA en un lugar protegido, seguro y visible.

Notas: Las especificaciones de colocación/conservación no son las mismas en todos los diferentes Países. Diríjase a personal cualificado o a su proveedor local.

El DEA debe mantenerse en un lugar de fácil y cómodo acceso. Coloque el dispositivo cerca de un teléfono para que el socorrista pueda llamar a los servicios médicos de urgencia y disponer del DEA sin perder tiempo. He aquí algunos puntos importantes que deben recordarse para la conservación del dispositivo:

- Conserve el DEA en una posición cómoda de fácil acceso.
- No cierre con llave el lugar elegido para conservar el DEA.
- Conserve el DEA en un lugar limpio y seco.
- Instale el DEA según las condiciones operativas ambientales descritas en este manual.

Organícese de tal forma que el DEA esté accesible en cualquier momento. Informe a los potenciales usuarios del lugar donde se guarda el DEA.

FUNCIONAMIENTO DE LA BATERÍA



ADVERTENCIA: Pruebe regularmente la batería, cuando su voltaje sea muy bajo. Una batería que no supera el test podría pararse de forma imprevista.



ADVERTENCIA: No utilice baterías estropeadas, mojadas o que muestren signos evidentes de pérdidas.



ADVERTENCIA: No utilice ni conserve baterías que podrían haber estado expuestas a altas temperaturas.



ATENCIÓN Para garantizar el nivel de energía adecuado durante los casos de emergencia, conserve siempre junto con el DESA una batería de repuesto nueva.



ATENCIÓN Si el voltaje de la batería es muy bajo, el dispositivo podría no funcionar.



ATENCIÓN Si la batería muestra signos de daños, pérdidas o rotura, deberá sustituirla de inmediato.



ATENCIÓN No deseche las baterías como un residuo doméstico normal ya que podrían explotar durante la incineración. Elimine correctamente las baterías usadas. No deseche las baterías en los contenedores destinados a residuos domésticos.



ATENCIÓN Controle regularmente la capacidad de la batería. Sustituya la batería cuando sea necesario.

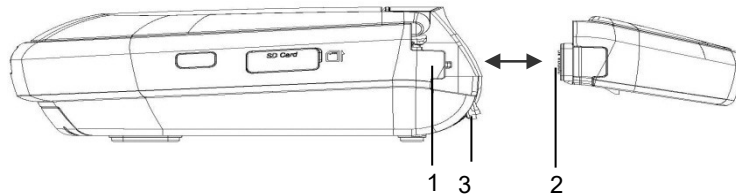


ATENCIÓN Salvo para la inspección, si el DEA está con frecuencia encendido, apagado o descargado, la duración de la batería en standby no durará más del tiempo previsto por el fabricante.

Uso del DEA con alimentación por batería

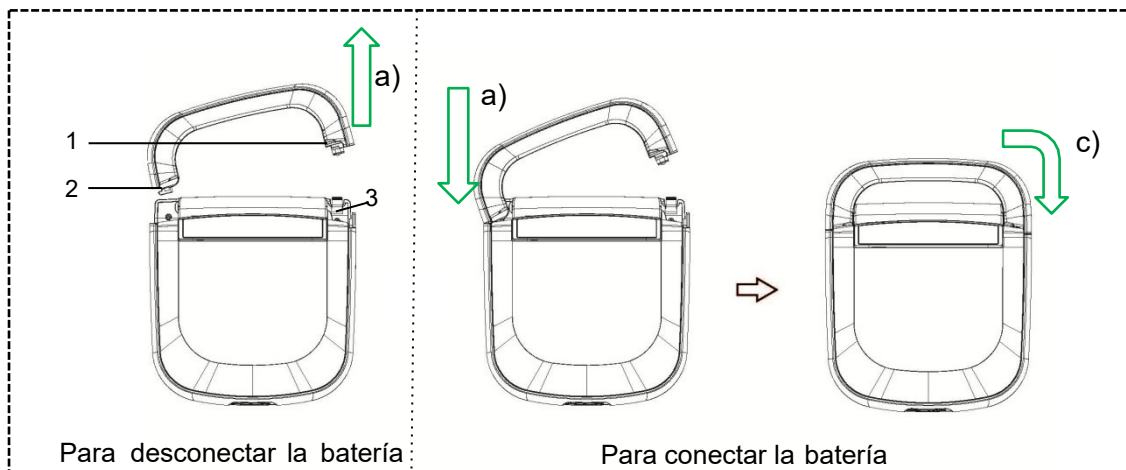
El DEA dispone de baterías monouso. Cuando el DEA está alimentado con batería, el estado de la batería se indica en el indicador de estado. La batería del DEA está en el mango. Si es necesario, sustituya el mango/batería.

Cómo sustituir la batería



1. Conector mango/batería
2. Conector DEA
3. Botón para la extracción del mango/batería.

Figura 4. Sustituya el mango/batería -Panel derecho



1. Conector DEA
2. Gancho
3. Conector mango/batería

Figura 5. Sustituya el mango/batería -Panel superior

Para desconectar la batería:

- a) Presione el botón para la extracción del mango/batería, tirando hacia arriba y después desconecte el mango/batería.

Para conectar la batería:

- b) Incline el mango/batería y mantenga perpendiculares el botón de extracción del mango/batería y el conector del DEA tal como se muestra en la Figura 5. Conecte el DEA y el mango/batería utilizando el gancho tal como se muestra en la primera figura de la Figura 5.
- c) Una vez que haya conectado el mango/batería al DEA mediante el gancho, empalme el conector del mango/batería y el gancho del DEA tal como se muestra en la segunda figura de la Figura 5.
- d) Cuando las dos partes de los conectores estén correctamente fijadas, el dispositivo emitirá un tintineo.

El DEA utiliza baterías monouso. Las baterías usadas deben sustituirse con baterías nuevas. Antes de encender el DEA con las baterías completamente descargadas, sustituya las baterías. Cuando haya instalado la nueva batería, el DEA se encenderá automáticamente y se pondrá en marcha el autotest de introducción de batería. Una vez completado el autotest de introducción de batería, el DEA podría apagarse.

Indicación del estado de la batería

La duración útil de la batería se indica de la siguiente forma;

- Conservación (en el embalaje original): 2 años desde la fecha de fabricación, si se conserva y mantiene según las modalidades descritas en el manual del operador.
- Duración en standby (introducida en el DEA): 5 años desde la fecha de fabricación si se conserva y mantiene según las modalidades descritas en el manual del operador.
- Descarga: Mínimo 200 descargas eléctricas (excluido el periodo de RCP entre la terapia de desfibrilación) o 10 horas de funcionamiento con temperatura ambiente de 20 °C.





TECNO-GAZ recomienda sustituir la batería usada, aunque solo se haya utilizado una sola vez.

Notas: Tras 200 descargas eléctricas, se emitirá un mensaje de voz "Batería descargada, introducir batería nueva".

Notas: Debido a las dimensiones físicas del hueco de la batería, se recomienda utilizar exclusivamente las baterías suministradas por TECNO-GAZ. El uso de otros tipos de baterías de repuesto puede estropear el DEA y dejar sin validez su garantía limitada.

Cuando se interviene en las baterías, el indicador de estado indica su estado. Consulte la Tabla 4.

Tabla 4. Icono de estado de la batería

Iconos de estado de la batería	Estado de la batería
	Batería completamente cargada (es posible efectuar ≤ 200 descargas eléctricas o 10 horas de funcionamiento/desfibrilación)
	Batería en uso estándar
	Batería usada (≤ 9 descargas eléctricas) se aconseja pedir la nueva batería cód. 1Z12A0002
	Batería Descargada, ausente o no conectada (no es posible ninguna descarga eléctrica)

Si se activa el mensaje de voz "batería descargada, sustituir la batería", cuando el DEA está encendido o en uso, aún puede suministrar 9 descargas eléctricas. Si no aparece la última barra del indicador de la batería, el zumbador suena 2 veces y el dispositivo se apaga automáticamente; sustituya inmediatamente la batería.

Autotest

Antes de utilizar el DEA, asegúrese de que funcione correctamente y sea seguro de usar tal como se describe más abajo.



ADVERTENCIA: Si el autotest no se completa correctamente, no intente utilizar el DEA.

ATENCIÓN Cuando se conecta la alimentación, el DEA efectúa automáticamente el autotest, que se encarga de comprobar los circuitos y las funciones del DEA. Durante la ejecución del Power On Self Test (POST), asegúrese de que el indicador de estado del DEA esté encendido. Si el indicador de estado del DEA no funciona correctamente, no utilice el DEA. Consulte a personal cualificado o a su proveedor local.

Ejecución del Power On Self-Test (POST)

1. Encienda el DEA desplazando el **botón deslizable** (abra el portillo)
2. El DEA ejecuta automáticamente el Power On Self Test (POST).
3. Si el DEA detecta problemas durante el POST, el indicador de estado mostrará "X".
Diríjase al personal de asistencia cualificado o a su proveedor local para recibir asistencia.
4. Tras haber completado correctamente el POST, el DEA emitirá el mensaje de voz "Unidad OK" y el indicador de estado mostrará "O".
5. Apague el DEA cerrando la tapa.

Autotest automático

El DEA dispone de autotest automático que se efectúa diariamente. El autotest es automático y no precisa la intervención del usuario. Si se detecta un error, el indicador de estado muestra "X".

El autotest probará el DEA y comprobará si las funciones básicas están ejecutándose.

- Autotest diario: MCU e integridad de la memoria (RAM, ROM), capacidad de la batería, análisis del algoritmo del ECG.
- Autotest semanal: Test de baja energía (2J) del circuito de onda, test del circuito ECG, así como el autotest diario.
- Autotest mensual: Test de alta energía (50J) del circuito de onda, además del autotest mensual.

Notas: Cuando la batería está descargada, el indicador de estado muestra "X". Si incluso después de sustituir la batería, el indicador de estado sigue mostrando "X", diríjase a personal cualificado o a su proveedor local.

Notas: El autotest no puede determinar si la batería y los electrodos introducidos en el DEA están caducados. Recuerde controlar regularmente la fecha de caducidad de los electrodos y la duración en standby de la batería.

Autotest tras la introducción de la batería

Cuando instale o sustituya la batería, el DEA ejecuta automáticamente el autotest de introducción de batería. Una vez completado el autotest de introducción de la batería, el DEA emite el mensaje de voz "Unidad OK", el indicador de estado muestra "O" y el DEA se apaga automáticamente. Si el autotest de introducción de batería no se completa correctamente, el DEA emitirá el mensaje de voz "Unidad sin funcionamiento" y el indicador de estado mostrará "X". Si el DEA no funciona correctamente, no lo utilice. Consulte a personal cualificado o a su proveedor local.





También es posible saltarse el autotest de introducción de batería y probar el siguiente procedimiento.

- Cerrado: saltar el autotest abriendo la tapa.
- Abierto: saltar el autotest presionando el botón de descarga.

Tras haber completado este procedimiento, el DEA efectúa el autotest de encendido como cuando el usuario enciende el DEA.

Notas: El autotest no puede determinar si la batería y los electrodos introducidos en el DEA están caducados. Recuerde controlar regularmente la fecha de caducidad de los electrodos y la duración en standby de la batería.

USO DEL DEA

-  **ADVERTENCIA: No utilice el DEA en pacientes que reaccionan a los estímulos o respiran normalmente.**
-  **ADVERTENCIA: No utilice los electrodos si el gel está seco o estropeado.**
-  **ADVERTENCIA: Antes de la desfibrilación, desconecte al paciente del resto de aparatos médicos eléctricos.**
-  **ADVERTENCIA: Nunca levante el DEA cogiendo el cable de los electrodos o cualquier otro accesorio, ya que éstos podrían desconectarse y provocar la caída del DEA sobre el paciente.**

ATENCIÓN Una RCP agresiva o prolongada en un paciente conectado a los electrodos puede estropear estos últimos. Sustituya los electrodos si resultan dañados durante el uso o la manipulación.

El DEA ha sido proyectado para tratar el paro cardíaco súbito (SCA). Se aconseja el uso del dispositivo solo para el tratamiento de pacientes víctimas de SCA y si:

- Están inconscientes,
- No respiran,
- No tienen latido, (solo personal sanitario)

Si la persona está inconsciente, pero no se está seguro de que haya sufrido un SCA, inicie la RCP. Si es necesario, utilice el DEA y siga las instrucciones de voz.

Guías AHA 2010 para RCP y ECC

Las guías AHA 2010 para RCP y ECC se basan en la revisión más extensa y reciente de la literatura en materia de reanimación jamás antes publicada, la "International Consensus Conference on CPR and ECC Science With Treatment Recommendations" organizada en 2010 por el International Liaison Committee on Resuscitation (ILCOR). Las personas presentes, los primeros socorristas y los asistentes sanitarios desempeñan un papel fundamental en la ejecución de la RCP en las víctimas de paro cardíaco. Además, los operadores expertos pueden proporcionar una excelente asistencia pre y post-paro.

Otras modificaciones a las Guías AHA 2010 para RCP ed ECC

- El algoritmo BLS ha sido simplificado, y del algoritmo se ha eliminado la fase "Observar, Escuchar, Sentir". La ejecución de estas fases es de poco fiar y requiere mucho tiempo. (Uso para socorristas no profesionales.)
- Dé prioridad al procedimiento de RCP "Hands-Only" (solo compresiones torácicas) para el socorrista no formado. El procedimiento RCP "Hands-Only" resulta más fácil para un socorrista no formado y puede explicarse y guiarse más tempestivamente a través del teléfono por los profesionales del servicio de urgencias.
- Proceda con las compresiones torácicas antes de efectuar la respiración de auxilio. (Compresión-Vías respiratorias-Respiración en lugar de Vías respiratorias-Respiración-Compresión torácica)
- Se presta una mayor atención a los métodos para garantizar la ejecución de una RCP de alta calidad. Las siguientes acciones han puesto el énfasis sobre la importancia de una RCP de alta calidad.
 - - Compresiones torácicas adecuadas (100 ~ 120/min)
 - Profundidad de compresión de al menos 5 cm en los adultos
 - Permitir la retracción torácica completa tras cada compresión
 - Reducir al mínimo las interrupciones de las compresiones
 - Eliminar una ventilación excesiva

DIRECTRICES RPC 2010

Esta "Síntesis de las directrices" resume las Directrices de 2010 de la American Health Association (AHA) para la Reanimación Cardiopulmonar (RCP) y la Asistencia Cardiovascular de Emergencia (ECC) de la American Heart Association y de la European Emergency Association. Este material de referencia es simple tanto para los socorristas no profesionales como para los profesionales sanitarios. Antes de instalar el DEA, se recomienda formar al usuario sobre la ejecución de la RCP y sobre el uso del DEA.



¿Persona inconsciente?
¿Sin signos vitales?

Hable con la persona y sacúdale los hombros.

Una vez recibida la petición de ayuda, consiga el DEA.

Pida ayuda a otras personas y alterne la RPC.

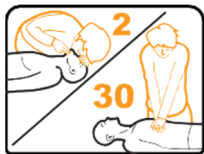


Abra las vías aéreas y compruebe la respiración.

Abra las vías aéreas.
Compruebe la respiración.

Si el usuario no es un profesional sanitario, la secuencia para comprobar la respiración tras haber abierto las vías aéreas puede eliminarse.

Notas: La fase "Abrir las vías aéreas, controlar la respiración" ha sido eliminada de la secuencia de RCP para el control de la respiración tras haber abierto las vías aéreas en las directrices de 2010. Las directrices de 2010 recomiendan que el operador sanitario controle brevemente la respiración durante el control de la respuesta para detectar signos de paro cardíaco.



30 Compresiones 2 Respiraciones HASTA LA LLEGADA DEL SERVICIO DE URGENCIA 30/2

Realice la RCP hasta que no tenga a disposición un DEA o hasta la llegada del médico de urgencia.

Notas: La eliminación de "2 ventilaciones" de la secuencia aconseja continuar las compresiones torácicas.

Si tiene a disposición un DEA, enciéndalo y siga las instrucciones.

Repita cada 2 minutos.

DECIDIR SI SUMINISTRAR LA DESCARGA












Acción Pre-desfibrilación

Antes de utilizar el DEA, se aconseja realizar los siguientes controles y acciones para preparar al paciente.

- Quítele la ropa para dejar al descubierto el pecho.
- Si el vello es abundante, rasure el área donde deben colocarse los electrodos.
- Asegúrese de que el tórax del paciente esté seco. Si es necesario, seque la zona.

Accione el DEA.

-  **ADVERTENCIA:** El modo Pediátrico debe utilizarse con pacientes con edades comprendidas entre 1 y 8 años, que pesen menos de 25 kg (55 lb).
-  **ADVERTENCIA:** Si los electrodos no se colocan correctamente, el DEA puede causar daños al paciente. Para colocar los electrodos correctamente, siga los mensajes de voz y los iconos de acción. Si los electrodos no se aplican correctamente, el tratamiento podría no funcionar o la descarga eléctrica podría provocar quemaduras en la piel del paciente.
-  **ADVERTENCIA:** No coloque los electrodos cerca del generador de marcapasos interno. El análisis del ritmo cardíaco del paciente con un marcapasos implantado podría ser inexacto o el marcapasos podría estropearse debido a la descarga del desfibrilador.
-  **ADVERTENCIA:** No realice las compresiones torácicas (RCP) sobre los electrodos. Estas acciones podrían estropear los electrodos y provocar un funcionamiento anómalo del DEA.
-  **ADVERTENCIA:** Aplique siempre los electrodos en áreas lisas de la piel. Evite colocar los electrodos en pliegues de la piel como, por ejemplo, los que se forman en el seno o en los pacientes obesos. El vello excesivo, una adhesión escasa o burbujas de aire entre la piel y los electrodos, podrían causar quemaduras o una transferencia de energía ineficaz.
-  **ADVERTENCIA:** Para aplicar correctamente los electrodos en el pecho del paciente, si es necesario rasure el área de aplicación.
-  **ADVERTENCIA:** Controle siempre la fecha de caducidad de los electrodos, y no utilice estos últimos si su envase ha sido abierto previamente. Si los parches están demasiado secos, el DEA podría interpretar que los mismos no se han aplicado al paciente.
-  **ADVERTENCIA:** Tocar al paciente durante la fase de análisis del tratamiento podría causar interferencias con el proceso diagnóstico. Durante la fase de análisis, evite tocar al paciente. El DEA emite un mensaje de voz cuando es posible tocar al paciente con total seguridad.
-  **ADVERTENCIA:** El DEA suministra descargas eléctricas que pueden causar graves daños a los operadores y a las personas presentes. Asegúrese de que nadie toque al paciente durante la descarga.

Notas: Le recomendamos utilizar única y exclusivamente electrodos suministrados por TECNO-GAZ. El uso de otros tipos de electrodos puede causar daños al paciente y al DEA.

Notas: Si enciende el DEA en condiciones operativas ambientales fuera del intervalo indicado en este manual, el estado de la temperatura parpadeará. En este caso, exponga el DEA a temperaturas adecuadas antes del uso.

1. Controle que el indicador de estado indique "O".
2. Para **abrir la tapa**, desplace el botón deslizante hacia la derecha.
3. Apague el DEA cerrando la tapa.
4. El DEA ejecuta automáticamente el Power-On-Self Test (autotest de funcionamiento).
5. El resultado del test se mostrará en el indicador de estado y se emitirá un mensaje de voz.
 - Autotest superado: Mensaje de voz "Unidad OK", Indicador de estado "O"
 - Autotest fallido: Mensaje de voz "Unidad sin funcionamiento", Indicador de estado "X"
6. Si los electrodos están activados y se ha seleccionado el modo Paciente, el dispositivo emitirá el mensaje de voz:
 - El botón del modo Paciente se encuentra a la izquierda, "Electrodos para adultos"
 - El botón del modo Paciente se encuentra a la derecha "Electrodos pediátricos"
 Si los electrodos no están activados, el dispositivo emitirá el mensaje de voz:
 - "Conecte los electrodos de desfibrilación. Conecte el conector."

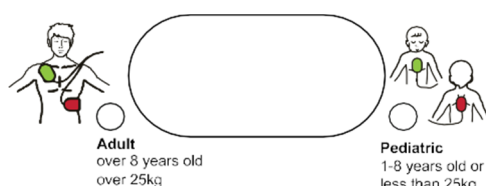


Figura 6. Interruptor del modo de paciente

- Notas: El modo Paciente puede modificarse incluso si el procedimiento está en curso . Si se modifica el modo Paciente, el DEA emite el mensaje de voz "Electrodos para adultos" o "Electrodos pediátricos". Regresa al análisis del ECG, mientras analiza el ECG o libera la descarga eléctrica, incluso cuando la modalidad del paciente se modifica durante el proceso. Cuando la modalidad del paciente cambia durante la RCP, el DESA no transmitirá el mensaje vocal
7. Compruebe que el DEA esté activado normalmente hasta '6' y siga los mensajes de voz y los iconos de acción. El LED rojo parpadeará bajo el correspondiente icono de acción.

Funcionamiento del TECNOHEART plus

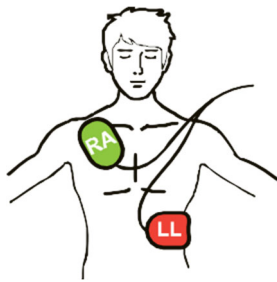
Fase 1

Desnude al paciente para dejar al descubierto su tórax. Si el paciente presenta vello excesivo en el pecho, depile el área donde vaya a aplicar los electrodos.

- "Deje al descubierto el pecho del paciente quitándole las prendas superiores. Coloque los electrodos exactamente como se indica en la figura. Presione fuerte los electrodos contra el pecho desnudo del paciente."

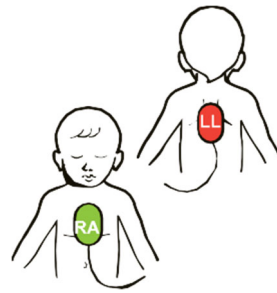


Figura 7. TECNOHEART plus: Icono de acción – Fase 1



Adulto:

edad superior a 8 años
peso superior a 25 kg



Pediátrico:

edad comprendida entre 1 y 8 años
peso hasta 25 kg

Figura 8. Colocación de los electrodos

Si los electrodos no están conectados, el dispositivo emitirá el siguiente mensaje de voz:

- "Conecte los electrodos. Enchufe perfectamente el conector."



Figura 9. TECNOHEART plus: Icono de desconexión de los electrodos

Notas: Si el conector de los electrodos no está conectado en ninguna fase, el DEA pasará al Icono de desconexión del conector de los electrodos y el dispositivo emitirá el mensaje de voz "Conectar los electrodos. Enchufe perfectamente el conector."

Fase 2

Si los electrodos se colocan correctamente en el cuerpo del paciente, tal como se muestra en la figura, 8 el dispositivo emite el mensaje de voz:

- "Análisis del ritmo cardíaco. No toque al paciente."
- "Descarga aconsejada. Carga. No toque al paciente."
- o
- "Análisis del ritmo cardíaco. No toque al paciente."
- "Descarga no aconsejada."



Figura 10. TECNOHEART plus: Icono de acción – Fase 2

Notas: Si el mensaje de voz emite "Descarga no aconsejada", el DEA pasará a la fase 4 que explica el procedimiento de la RCP.

Notas: El DEA ejecuta directamente la Fase 2 en el momento del encendido después de que el socorrista haya conectado correctamente los electrodos al paciente. Además, si los electrodos están conectados al paciente, empezará la Fase 2 aunque el DEA esté todavía en la Fase 1. Esto puede reducir el tiempo de preparación para la descarga eléctrica para los socorristas expertos.

Notas: Siga las órdenes de voz. No toque al paciente ni permite a otros tocarlo durante el análisis del DEA. Una vez concluido el análisis, el DEA aconsejará el tratamiento recomendado. Para mantener al paciente inmóvil, es necesario prestar la debida atención. Un paciente que se mueva podría llevar a un diagnóstico y, consiguientemente, a una terapia incorrectos, retrasados o menos eficaces.

Fase 3

- "Presione ahora el botón rojo intermitente. Liberar choque eléctrico ahora."
- "Descarga suministrada." o "botón de Descarga no presionado."



Figura 11. TECNOHEART plus: Icono de acción - Fase 3

Notas: El DEA solo suministrará la descarga si es necesario. Un mensaje de voz informa al operador cuando debe presionar el botón de descarga para suministrar la terapia de desfibrilación.

Fase 4

- "Se puede tocar al paciente con total seguridad."
- "Inicie la RCP." o "Si es necesario, Inicie la RCP."
- "Haga dos respiraciones."
- "Repita 2 ~3, 5 veces."
- "Interrumpa la RCP."



Figura 12. TECNOHEART plus: Icono de acción - Fase 4

Notas: Si el dispositivo emite el siguiente mensaje de voz mientras el DEA está analizando, realice las siguientes acciones.

- El ritmo cambia, "Choque eléctrico cancelado.":
Pase al Paso 1. → Pase al Paso 2. → analizando ECG de nuevo → ritmo no desfibrilable → Pase al paso 4.
o
Pase al Paso 1. → Pase al Paso 2. → analizando ECG de nuevo → ritmo no desfibrilable → Pase al Paso 3. → Pase al Paso 4.

Nota: Si se ha quitado el conector de los parches, comience a partir del Paso 1. De lo contrario, comience por el Paso 2.

- "Botón de choque no presionado."
Pase al Paso 4. → Efectúe la RCP.
- "Batería descargada, sustituya la batería.":
El usuario sustituye la batería; encienda levantando la tapa. Una vez completado el autotest de encendido, utilice el dispositivo siguiendo paso a paso las instrucciones.

Disposiciones AHA 2010

Una vez suministrada la descarga, el dispositivo emitirá el siguiente mensaje de voz:

- "Se puede tocar al paciente con total seguridad."
- "Inicie la RCP."

Siga el sonido del metrónomo del DEA para contar las compresiones - La unidad emite un tono que corresponde por lo menos a más de 100 latidos por minuto (según las actuales directrices). Tenga en cuenta asimismo que el icono "Inicie la RCP." parpadea simultáneamente a la misma velocidad para otro apoyo. En este momento, las compresiones torácicas adecuadas requieren que la su profundidad sea al menos de 5

cm en los adultos.

Los socorristas ejecutan 5 ciclos de RCP; cada ciclo comprende 30 compresiones torácicas y 2 respiraciones de urgencia a intervalos de 30 compresiones torácicas cada 2 minutos. O bien ejecutan las compresiones torácicas sin respiraciones de urgencia. El DEA se mantendrá en modo RCP durante 2 minutos o 5 ciclos. Tras dos minutos de RCP, el dispositivo emitirá el siguiente mensaje de voz:

- "Interrumpa la RCP."

El DEA vuelve a la Fase 6, que analiza el ECG, y repite este procedimiento. Asegúrese de que nadie toque al paciente y proceda tal como se ha explicado más arriba. Siga estas instrucciones hasta la llegada del médico de urgencias, a quien confiará el paciente.

Notas sobre la ejecución de la RCP

Durante la ejecución de la RCP Observar y escuchar el DEA, se emitirá el mensaje de voz "Inicie la RCP" y el icono de acción parpadeará a intervalos de 100 veces por minuto sonando simultáneamente a la intermitencia del icono de acción.

Se aconseja realizar compresiones torácicas profundas de, al menos, más de 5 cm a intervalos de 100 ~ 120 latidos por minuto, según las directrices AHA.

Notas: El usuario debe estar formado en el tratamiento SCA establecido previamente. En cualquier caso, debe seguir los mensajes de voz y las instrucciones visuales suministradas por el DEA.

Notas para la seguridad del usuario y de los presentes (las personas que rodean al socorrista y al paciente)



ADVERTENCIA: Asegúrese de que nadie toque al paciente antes de presionar el botón de descarga. Diga en voz alta, "¡Aléjense! No toquen al paciente." Y examine atentamente al paciente para asegurarse de que no haya ningún contacto antes de presionar el botón de descarga.

No toque al paciente durante la fase de análisis del DEA o durante la aplicación de la descarga. La energía de desfibrilación podría provocar heridas. Si el DEA se utiliza según las instrucciones y nadie está en contacto con el paciente cuando se presiona el **botón de descarga**, no existen riesgos de daños para el socorrista ni para las personas presentes. El DEA no puede suministrar la descarga hasta que los electrodos no han sido aplicados a un paciente cuyo corazón necesite una descarga.

Notas: Respete las advertencias y las precauciones para más detalles.



MANTENIMIENTO



ADVERTENCIA: El incumplimiento de las normas de mantenimiento que se facilitan en este manual, puede estropear el DEA o provocar un mal funcionamiento. Conserve el DEA según las instrucciones.



ADVERTENCIA: Impida que penetren líquidos en el DEA. Evite verter líquidos en el DEA o en los accesorios. Verter líquidos en el DEA puede estropearlo o provocar incendios o sacudidas eléctricas. No esterilice el DEA ni los accesorios.



ADVERTENCIA: No sumerja ninguna parte del DEA en agua ni en otro tipo de líquidos. El contacto con líquidos puede estropear gravemente el DEA o provocar incendios o sacudidas eléctricas.



ADVERTENCIA: No intente calentar los electrodos con una fuente de calor a una temperatura superior a los 35°C.



ADVERTENCIA: No limpie el DEA con materiales, detergentes o solventes abrasivos.

ATENCIÓN Cumpla las leyes locales y las instrucciones de reciclaje sobre la eliminación o reciclaje de los componentes del DEA, incluidas las baterías.

ATENCIÓN No ponga en cortocircuito la batería, ya que podría generar calor. Para evitar el cortocircuito, nunca ponga el terminal de la batería en contacto con objetos metálicos, especialmente durante el transporte.

ATENCIÓN No salde la batería directamente. El calor aplicado durante la soldadura puede estropear la válvula de ventilación de seguridad situada en la tapa que cubre el polo positivo de la batería.

ATENCIÓN No deforme la batería ejerciendo presión. No lance, golpee, deje caer ni doble la batería.

ATENCIÓN No utilice la batería con baterías de otros fabricantes, de diferente tipo o modelo, como, por ejemplo, baterías en seco, baterías híbridas níquel-metal o baterías Li-ión, ya que podrían perder electrolitos y calor o explotar.

ATENCIÓN Trate la batería con cuidado y no la utilice en aplicaciones no recomendadas por TECNO-GAZ.

ATENCIÓN Mantenga la batería fuera del alcance de los niños para evitar accidentes.

ATENCIÓN: Si detecta problemas con la batería, guárdela inmediatamente en un lugar seguro y póngase en contacto con el personal cualificado o con su proveedor.

ATENCIÓN Las operaciones de sustitución de las baterías y de colocación de los electrodos deben ser llevadas a cabo en las condiciones ambientales descritas en este manual. Si el DEA se pone en funcionamiento en condiciones ambientales fuera del intervalo recomendado, es posible que funcione incorrectamente.

Tras el uso del DEA, el servicio de asistencia técnica de TECNO-GAZ recomienda realizar las siguientes operaciones:

1. Utilice el Software AED Event Review para descargar las informaciones sobre la terapia efectuada y consérvelas adecuadamente. (Si no dispone del Software AED Event Review, póngase en contacto con su proveedor para recibir el apoyo necesario para la descarga.)
2. Quite los electrodos usados por el DEA y elimínelos de forma adecuada. (Para conocer los métodos de

- eliminación adecuados, consulte el apartado sobre reciclaje y eliminación.)
3. Controle si la parte externa del DEA presenta grietas u otros signos de deterioro. Póngase en contacto inmediatamente con su proveedor o con el servicio de asistencia técnica de TECNO-GAZ en caso de daños.
 4. Controle si la parte externa del DEA presenta restos de suciedad o de contaminación. Si es necesario, limpie el DEA con productos de limpieza autorizados.
 5. Controle la caducidad del equipo, de los accesorios y de las partes, y la presencia de daños en los mismos. Si presentan daños o han superado la fecha de caducidad, sustitúyalos inmediatamente. Póngase en contacto con su proveedor local autorizado TECNO-GAZ.
 6. Instale los nuevos electrodos o baterías. Antes de instalar los nuevos electrodos, controle su fecha de caducidad.
 7. Tras la instalación de la nueva batería. Controle el indicador de estado. Si el indicador de estado no muestra "O", consulte el apartado para la resolución de problemas incluida en este manual. Si el problema persiste, póngase en contacto con su vendedor local autorizado para recibir asistencia técnica.
 8. Encienda el DEA y controle que el dispositivo funciones correctamente, por ejemplo, controle que se oiga el mensaje de voz "Unidad OK". Apague el DEA.
 9. Póngase en contacto con TECNO-GAZ tras el uso. Para nuestra empresa, es importante estar informada cada vez que nuestros clientes hayan tenido la oportunidad de usar uno de nuestros productos, incluso si la terapia no se lleva a cabo en el ámbito del accidente. Esta información es de vital importancia para el desarrollo y la mejora continuos del tratamiento del paro cardíaco súbito.

Reciclaje y Eliminación



Cuando la batería o los accesorios del DEA alcanzan el final de su vida útil, recíclela o elimínela respetando las disposiciones locales y regionales.

Notas: Se aconseja eliminar el DEA dirigiéndose a instalaciones específicas autorizadas por el gobierno o por las autoridades locales, diferentes de los centros municipales de recogida selectiva.

Notas: La eliminación correcta del viejo dispositivo ayudará a evitar consecuencias negativas para el medio ambiente y para la salud humana.

Notas: Para más información sobre la eliminación del viejo dispositivo, póngase en contacto con el departamento municipal oportuno, con el servicio de eliminación de

residuos o con su proveedor.

Según el art. 13 del Decreto Legislativo del 25 de julio de 2005, n.º 151 "Aplicación de las Directivas 2002/95/CE, 2002/96/CE y 2003/108/CE, correspondientes a la reducción del uso de sustancias peligrosas en los aparatos eléctrico y electrónicos, así como a la eliminación de los residuos" y el Decreto Legislativo 188 del 20 de noviembre de 2008 "Aplicación de la directiva 2006/66/CE sobre pilas, acumuladores y sus residuos"

El símbolo del contenedor tachado presente en el aparato, la pila y el acumulador o en su embalaje, indica que tanto el aparato como sus pilas/acumuladores, al final de su vida útil, deben recogerse por separado respecto de otros residuos.

En particular, la recogida selectiva del presente **aparato** cuando alcanza el final de su vida útil debe ser organizada y gestionada

- a) directamente por el usuario, en caso de que este último decida deshacerse del aparato sin sustituirlo con otro nuevo para emplearlo con las mismas funciones;
- b) por el fabricante, entendido como el sujeto que ha introducido y comercializado por primera vez en Italia, o vende con su marca, el aparato que ha sustituido el anterior, en caso de que, simultáneamente a la decisión de deshacerse del aparato al final de su vida útil, el usuario realice una compra de un producto de tipo equivalente y destinado a las mismas funciones. En este último caso, el usuario podrá solicitar al fabricante la retirada del aparato durante los 15 días naturales siguientes a la entrega del nuevo aparato.

En cuanto a las **pilas/acumuladores** el usuario deberá entregar estos productos a los centros de recogida selectiva autorizados por las autoridades competentes.

La adecuada recogida selectiva del aparato y de las pilas/acumuladores para su posterior reciclaje, tratamiento y eliminación compatible con el respeto del medio ambiente, contribuye a evitar posibles efectos negativos en el medio ambiente y en la salud humana y favorece la reutilización y/o reciclado de los materiales que los componen.

Para retirar las pilas/ acumuladores, consulte las indicaciones específicas del fabricante.

La eliminación ilegal de aparatos, pilas y acumuladores por parte del usuario comporta la aplicación de las sanciones referidas en la normativa legal.

Devolución del DEA y de los componentes de sistema

Para devolver el DEA y/o los accesorios, póngase en contacto con el personal cualificado o con su proveedor local.

Asistencia

El DEA no requiere ningún otro tipo de mantenimiento ordinario, aparte de la limpieza, el mantenimiento de la batería y la actividades de servicio indicados por el establecimiento del usuario. Para más información, consulte el manual de mantenimiento del DEA. El personal cualificado en el establecimiento del usuario puede llevar a cabo controles periódicos del DEA. Si necesita asistencia, póngase en contacto con el personal cualificado o con su proveedor local.

Controles de seguridad periódicos

Se recomienda realizar anualmente los siguientes controles.

- Controle si el dispositivo presenta daños mecánicos o de funcionamiento.
- Controle que las etiquetas exteriores de seguridad estén legibles.
-

Limpieza

Limpie el DEA con un paño suave humedecido con una de las siguientes sustancias:

- Agua con jabón.
- Alcohol isopropílico (solución al 70%)

Para limpiar los cables y los electrodos, respete las siguientes instrucciones de uso adjuntadas a estos componentes.

Evite verter líquidos en el DEA, sobre todo en las zonas de los conectores. Si accidentalmente se vierten líquidos en el DEA, límpielo y séquelo con cuidado antes de volverlo a utilizar. Si tiene dudas sobre la seguridad del DEA, consulte al personal cualificado o a su proveedor local para recibir asistencia al respecto.

Mantenimiento de la batería

La duración de uso de la batería nueva puede ser de al menos 10 horas de control o 200 descargas (excluido el periodo de RCP entre la terapia de desfibrilación) o la combinación de ambos. La batería en modo standby (introducida en el DEA) tiene una vida media (5 años desde la fecha de producción). Si el indicador de estado de la batería muestra una barra, podría ser necesario sustituir la batería. Si la batería no está en el DEA, su duración corresponde a la fecha de caducidad. (2 años desde la fecha de fabricación)

Para diagnosticar el motivo por el que el indicador de estado indica "X", consulte el apartado para la resolución de problemas.

Mantenimiento de los electrodos

Los electrodos deben sustituirse si:

- Su fecha de caducidad ha sido superada
- Cuando los electrodos se han utilizado (se trata de un dispositivo monouso) y deben sustituirse.)
- El embalaje de los electrodos nuevos está estropeado
- Los electrodos han estado expuestos al aire

Sustituya los electrodos

1. Extraiga los electrodos de repuesto de su caja de protección.
2. Desconecte el conector de los electrodos del DEA.
3. Presione con fuerza los electrodos para asegurarse de que estén completamente introducidos.
4. Encienda el DEA.
5. Controle el indicador de estado. Si los electrodos se han introducido correctamente, el indicador de estado mostrará "O" tras unos 6 segundos.
6. De ser necesario, informe al personal encargado de la seguridad o del mantenimiento del DEA.
7. Actualice las informaciones pertinentes para indicar la fecha de sustitución de los electrodos y de las baterías.
8. Eliminación de los viejos electrodos.

Mantenimiento del DEA

TECNO-GAZ recomienda a los usuarios efectuar controles periódicos. Un control de mantenimiento adecuado podría ser:

1. Controle el indicador de estado. Si el indicador de estado muestra "X", significa que se ha detectado un problema. Consulte el apartado correspondiente a la resolución de problemas de este manual.
2. Controle la fecha de caducidad de los electrodos. Si se ha superado la fecha de caducidad de los electrodos, retírelos y sustitúyalos. Diríjase al personal de asistencia cualificado o a su proveedor local para la sustitución.

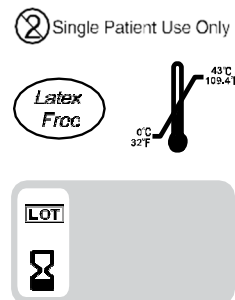


Figura 13. Fecha de caducidad de los electrodos

3. Controle los daños o la fecha de caducidad del DEA y de los accesorios. Sustituya el accesorio estropeado o caducado.
4. Controle si la parte externa del DEA presenta grietas u otros signos de deterioro. Si detecta daños, póngase en contacto con el personal cualificado o con su proveedor local.
5. Asegúrese de que el usuario experto conozca la ubicación del DEA y de que éste sea fácilmente accesible a los Socorristas en cualquier momento.
6. Asegúrese de que todos los usuarios hayan recibido una formación actualizada sobre las técnicas de RCP y sobre el uso del DEA. Para los periodos de los cursos de actualización recomendados, consulte a la organización o al centro encargado de la formación.

RESOLUCIÓN DE LOS PROBLEMAS



ADVERTENCIA: Si no está seguro de la exactitud de las mediciones, controle los signos vitales del paciente con otros métodos; después, asegúrese de que el DEA funcione correctamente.



ADVERTENCIA: Para reducir el riesgo de choques eléctricos, no intente bajo ningún concepto quitar la tapa. No hay componentes que puedan ser sustituidos por el operador y las intervenciones en el DEA deben ser realizadas por un técnico cualificado.

General

Si el DEA detecta un error, en el indicador de estado puede aparecer "X". Contacte con el personal de asistencia cualificado o con su distribuidor local. Antes de contactar con el personal cualificado o con su proveedor, asegúrese de haber respetado las condiciones ambientales referidas en el manual, como temperatura, humedad, altitud, etc.

Medidas correctivas

Controle la fecha de caducidad de los electrodos. Cambie los electrodos si han superado la fecha de caducidad. Controle la fecha de caducidad y la duración en standby de la batería. Cambie la batería si la fecha de caducidad o la duración en standby se ha superado.

A continuación se incluye una lista con los posibles errores y las intervenciones de corrección.

Si el indicador de estado aún no muestra "X" o no se oye un mensaje de advertencia cuando el DEA está encendido o si por cualquier motivo se sospecha que el DEA no funciona correctamente, póngase en contacto con el personal cualificado o con su proveedor local o directamente con TECNO-GAZ para recibir asistencia. (info@TECNO-GAZ.co.kr)

1. No hay respuesta cuando se abre la tapa del DEA.

- Un módulo CPU podría no funcionar. Informe al personal cualificado o a su proveedor local para controlar y sustituir el módulo CPU.
- Es posible que la batería no esté introducida o esté descargada. Si la batería no está introducida en su asiento, introdúzcala. (Consulte el capítulo Funcionamiento de la Batería.) Si la batería está descargada, sustitúyala. (Consulte el apartado Mantenimiento)

2. Las señales acústicas no suenan durante el funcionamiento.

- No utilice el DEA; póngase en contacto con el personal cualificado o con su proveedor local.

3. Las señales acústicas se oyen pero la voz no funciona correctamente.

- Vuelva a conectar el cable o sustituya el altavoz.

4. El dispositivo emite el mensaje de voz "Conecte los electrodos. Conecte el conector."

- Vuelva a conectar bien el conector de los electrodos en el empalme de los electrodos o sustituya los electrodos.

5. El icono de acción no parpadea.

- No utilice el DEA y póngase en contacto con el personal cualificado o con su proveedor local.

6. El mensaje de voz no se oye bien.

- No utilice el DEA y póngase en contacto con el personal cualificado o con su proveedor local.

7. El indicador de estado de la batería no muestra 3 barras a pesar de haber sustituido la batería.

- Si el indicador de estado de la batería no muestra 3 barras a pesar de haber cambiado la batería, no utilice el DEA y póngase en contacto con el personal cualificado o con su proveedor local.

EMI (Interferencia electromagnética)



ADVERTENCIA: Mantenga al paciente bajo vigilancia durante el suministro de la descarga. Es posible, aunque improbable, que las señales electromagnéticas irradiadas por fuentes externas al paciente y al DEA generen valores inexactos. No confíe plenamente en las mediciones del DEA para valorar el estado del paciente.



ADVERTENCIA: Es posible que cualquier aparato con transmisión de frecuencias de radio y otras fuentes de perturbación eléctrica situadas cerca puedan causar interrupciones en el funcionamiento del DEA.



ADVERTENCIA: Es posible, aunque improbable, que al utilizar un relé de conmutación para el encendido/apagado el DEA funcione mal. No utilice el DEA con aparatos para electrocauterización o diatermia o en ambientes similares.

Este DEA ha sido probado y ha resultado conforme a los requisitos exigidos para los aparatos médicos de la IEC60601-1-y de la Directiva 93/42/EEC sobre dispositivos médicos. Estos límites se establecen para proporcionar una adecuada protección contra eventuales interferencias perjudiciales en una instalación médica tradicional.

Sin embargo, a causa de la proliferación, en los ambientes hospitalarios, de aparatos que transmiten frecuencias de radio o otras fuentes de interferencia eléctrica (aparatos electroquirúrgicos, teléfono móviles, radios móviles de dos vías, aparatos eléctricos y televisiones de alta definición), los elevados niveles de dicha interferencia, debidos a la cercanía o intensidad de una fuente, pueden provocar una interrupción del funcionamiento del DEA.



ADVERTENCIA: El DEA ha sido proyectado para ser utilizado en ambientes donde la señal puede ser limitada por interferencias electromagnéticas. Durante estas interferencias, las mediciones podrían parecer inexactas o podría parecer que el DEA no funcione correctamente.

El funcionamiento anómalo del DEA puede indicarse a través de mediciones irregulares, interrupciones del funcionamiento u otros funcionamientos anómalos. Si detecta esto, inspeccione el área para determinar la fuente del funcionamiento anómalo. Realice las siguientes acciones para intentar eliminar estos funcionamientos irregulares:

- Apague y encienda los aparatos que estén cerca para aislar el aparato afectado.
- Vuelva a orientar y colocar el equipo que interfiere.
- Aumente la distancia entre el aparato que interfiere y el afectado.

El DEA genera, usa y puede suministrar energía de radiofrecuencia. Si el DEA no se instala ni utiliza en conformidad con estas instrucciones, podría causar interferencias perjudiciales con otros dispositivos cercanos.

Si necesita asistencia, póngase en contacto con el personal cualificado o con su proveedor local.

Obtener asistencia técnica

Para recibir información y asistencia, o para pedir el manual de mantenimiento del DEA, póngase en contacto con su proveedor local. El manual de mantenimiento proporciona las informaciones necesarias al personal cualificado o al proveedor local para realizar el mantenimiento del DEA.

La asistencia técnica debe solicitarse al depósito que cobró el dispositivo, o bien, directamente a:

TECNO-GAZ S.P.A.

Tel. +39 0521 8380 - Fax +39 0521 833391

MEDILINE ITALIA S.r.l.1

Tel. +39 0522 942997 - Fax +39 0522 944800

e-mail : service@tecnogaz.com

GLOSARIO

Paro cardíaco súbito (SCA)

El paro cardíaco súbito es una condición en la que el corazón deja de bombear imprevistamente de forma eficaz a causa de un mal funcionamiento del sistema eléctrico del corazón. Con frecuencia las víctimas de SCA no presentan señales o síntomas premonitorios. El SCA puede darse incluso en personas con condiciones cardíacas previamente diagnosticadas. La supervivencia de una víctima de SCA depende de la tempestividad de la reanimación cardiopulmonar (CPR). El uso de un desfibrilador externo durante los primeros minutos de colapso puede aumentar notablemente las posibilidades de supervivencia de los pacientes. El infarto y el SCA no son lo mismo, aunque a veces el infarto pueden desembocar en el SCA. Si se detectan síntomas de un ataque cardíaco (dolor, presión, respiración limitada, sensación de compresión en el pecho u otras partes del cuerpo), hay que dirigirse inmediatamente a un médico de urgencia.

Ritmo cardíaco

El ritmo eléctrico normal mediante el cual el músculo cardíaco se contrae para crear el flujo sanguíneo en todo el cuerpo se conoce como Ritmo Sinusal. La fibrilación ventricular (VF) causada por señales eléctricas caóticas en el corazón suele ser la causa de SCA, pero puede suministrarse una descarga para restablecer el ritmo sinusal. El tratamiento se llama desfibrilación. El DEA ha sido proyectado para detectar automáticamente la fibrilación ventricular (VF) y ejecutar la desfibrilación en víctimas de paro cardíaco súbito.

Taquicardia ventricular /Fibrilación Ventricular

Es un ritmo cardíaco potencialmente letal que puede curarse con la terapia utilizando el DEA.

Ritmo sinusal

El Ritmo Sinusale es el ritmo eléctrico normal mediante el cual el músculo cardíaco se contrae y se expande para crear el flujo sanguíneo en todo el cuerpo.

Choque bifásico

El choque bifásico es una corriente eléctrica que atraviesa el corazón, primero en una dirección y después en otra.

Forma de onda Exponencial Bifásica Truncada (BTE)

La Forma de onda exponencial bifásica truncata (BTE) equivale a impulso de salida autocompensador.

Pad

Los pad son los electrodos que se colocan en el tórax del paciente para poder suministrar la terapia.

Interferencia electromagnética

La interferencia electromagnética es la interferencia de radio que podría provocar un funcionamiento anómalo de los equipos electrónicos.

Medición de la impedancia

La medición de la impedancia es un control que se efectúa para comprobar la integridad del contacto del DEA con el paciente.

Detección de la Desfibrilación

El ritmo eléctrico con el que las contracciones del músculo cardíaco pueden detectarse y utilizarse para el diagnóstico médico y la lectura resultante se llama Electrocardiograma (ECG). El DEA ha sido proyectado para analizar el ECG del paciente a fin de detectar la fibrilación ventricular (VF) del corazón. Si se detecta una fibrilación ventricular (VF), el DEA suministra una descarga eléctrica cuidadosamente proyectada para interrumpir la actividad eléctrica caótica presente en el músculo cardíaco durante el SCA. Esto puede permitir que el corazón de la víctima recupere un ritmo sinusal.

TECNOHEART plus®

El DEA es un dispositivo semiautomático utilizado para la aplicación de una terapia de desfibrilación externa para reanimar a las víctimas de SCA, inconscientes, que no respiran, o que no dan señales de vida.

Software AED Event Review

El Software AED Event Review es un software que puede utilizarse con el DEA y con la tarjeta SD (o con el cable para la comunicación por infrarrojos). Puede recuperar y visualizar la información sobre la terapia efectuada con el DEA. Además, el Software AED Event Review puede utilizarse para configurar el DEA.

Más información

Si ha utilizado el DEA o si desea recibir más información sobre el DEA, sobre sus accesorios o sobre cualquier otro producto, póngase en contacto con TECNO-GAZ.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Descarga eléctrica de Desfibrilación

Forma de onda	Forma de onda Exponencial Bifásica Truncada (BTE) (compensación de impedencia)
Energía	Adulto: De 185 a 200 J ($\pm 5\%$) Pediátrico: De 45 a 50J ($\pm 5\%$)
Modo de funcionamiento	Semiautomático

ECG

Derivación	II (RA, LL)
Impedancia del paciente	De 25 a 175 Ohmios
Frecuencia cardíaca	De 20 a 300 por minuto
Precisión	1 por minuto
Detección	V/F mayor o igual a 200 μ V V/T mayor o igual a 160 por min
Conexión del conector	Confirmación de la conexión y emisión de mensajes de voz
Filtro	Entre 0,5 y 30 Hz

Indicaciones

Mandos	
Estándar	Botón deslizante, botón de descarga, botón de modo de paciente
Indicadores	
Visible	Indicador ICON, LCD Estado (Estado de la unidad, Estado de la batería, Estado de la temperatura), LED (LED del modo de paciente)
Señales acústicas	Altavoz (mensajes de voz), Zumbido (Indicador para la RCP)

Características físicas

Dimensiones	240 × 294 × 95 (mm) (LxA×P)
Peso	Aprox. 2,65 kg incluida la batería, excluidos los electrodos

Condiciones ambientales

Funcionamiento	
Temperatura	De 0 a 43°C (De 32 a 109,4°F)
Humedad relativa	De 5 a 95% H. R. (no condensada)
Altitud	De 0 a 4.475 m
Descarga	Aceleración: 100 G (+/- 10%) Tiempo: 6 ms Número de descargas: 3 veces/eje (6 ejes (+/- X, Y, Z))
Vibración	Frecuencia: De 10 Hz a 2.000 Hz Aceleración: De 10 Hz a 100 Hz: 5.0 (m/s ²)/Hz De 100 Hz a 200 Hz: -7 dB por octava De 200 Hz a 2.000 Hz: 1.0 (m/s ²)/Hz
Altura de caída	1m
Resistencia al agua y al polvo	IP54 (IEC60529)
Conservación (en la caja de envío)	
Temperatura	De -20 a 60°C (De -4 a 10140°F)
Humedad relativa	De 5 a 95% H. R. (no condensada)
Altitud	De 0 a 12.192 m

Autotest

Ciclo	Cada 24 horas, 1 semana, 1 mes Autotest de encendido, Autotest de introducción de batería
Resultados del test	El indicador de estado LCD señala "O"/ "X".

Copia de seguridad y comunicación de datos

Estándar	tarjeta SD, Puerto de comunicación por infrarrojos
----------	--

Especificaciones de los accesorios

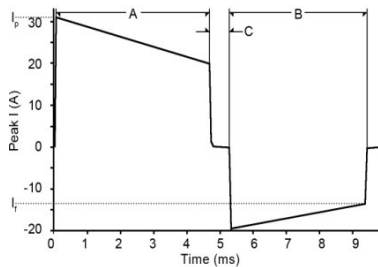
Electrodos

Electrodos para adultos/Pediátricos	
Duración en modo Standby	2 años desde la fecha de fabricación
Electrodos	Electrodos monouso
Colocación	Adulto: Anterior-lateral Pediátrico: Anterior-posterior
Superficie mínima de adhesión del gel	80 cm ² +/-5%
Longitud del cable	1,8 m aproximadamente
Condiciones ambientales	
Temperatura	Funcionamiento: De 0 a 43°C (De 32 a 109,4°F) Conservación: De 0 a 43°C (De 32 a 109,4°F)
Humedad relativa	De 5 a 95% RH (Non-condensing)

Batería

Batería	
Tipo	LiMnO ₂ , Monouso, Celda Primaria de Larga Duración
Voltaje/Capacidad	15 V, 4.200 mAh
Fecha de caducidad (en la caja original)	2 años desde la fecha de fabricación
Duración en modo standby (introducida en el DEA)	5 años desde la fecha de fabricación
Descarga	Mínimo 200 descargas eléctricas (excluido el periodo de RCP entre la terapia de desfibrilación) o 10 horas de funcionamiento a 20°C.
Condiciones ambientales	
Temperatura	Funcionamiento: De 0 a 43°C (De 32 a 109,4°F) Conservación: De 0 a 43°C (De 32 a 109,4°F)
Humedad relativa	De 5 a 95% H. R. (no condensada)

Forma de onda de desfibrilación



Parámetros de la forma de onda

Forma de onda de desfibrilación

Los parámetros de la forma de onda se regulan automáticamente en función de la impedancia de desfibrilación del paciente. En el esquema de la izquierda, A es la amplitud del latido 1 y B es la amplitud del latido 2 de la forma de onda; C es el intervalo del interlatido, I_p es la corriente de pico y I_r la corriente final.

El DEA suministra descargas eléctricas para cargar impedancias entre 25 y 175 ohmios. La duración de cada impulso de la forma de onda se regula dinámicamente sobre la base de la carga suministrada, para compensar las variaciones de impedancia del paciente, tal como se muestra a continuación:

Desfibrilación para adultos

Carga Resistencia (Ω)	Amplitud del impulso 1 (ms)	Amplitud del impulso 2 (ms)	Energía suministrada (J)
25	3,3	3,1	195
50	4,7	4,1	190
75	6,7	4,7	185
100	8,3	5,9	195
125	9,7	6,7	190
150	11,3	7,9	185
175	11,7	8,7	180

Desfibrilación para pacientes pediátricos

Carga Resistencia (Ω)	Amplitud del impulso 1 (ms)	Amplitud del impulso 2 (ms)	Energía suministrada (J)
25	3,3	3,1	51
50	4,7	4,1	50
75	6,7	4,7	49
100	8,3	5,9	51
125	9,7	6,7	50
150	11,3	7,9	49
175	11,7	8,7	47

Control de la carga

Controlado por el sistema de análisis del paciente para el funcionamiento automático.

Tiempo de carga

Normalmente < 12 segundos

Desactivación

Cuando el DESA recomienda un choque, el dispositivo continúa monitorizando el ritmo ECG del paciente durante un máximo de 20 segundos hasta que se presiona el botón de choque. Si el ritmo del ECG pasa a un ritmo no desfibrilable, el DESA se desactiva. Si el botón de choque no se presiona dentro de 20 segundos, el DESA se desactiva.

Rendimiento del análisis ECG

Tipo de ritmo	AHA-DB	MIT-DB	CU-DB	VF-DB	Número total del tamaño de muestra
VF desfibrilable: TP	747	19	220	566	1552
VF desfibrilable: FN	82	0	18	53	153
VF desfibrilable: sensibilidad (%)	90.1	100.0	92.4	91.4	91.0 (>90)
VT desfibrilable: TP	-	-	-	394	394
VT desfibrilable: FN	-	-	-	63	63
VT desfibrilable: sensibilidad (%)	-	-	-	86.2	86.2(>75)
No desfibrilable: FP	0	0	0	1	1
NSR, PVC, APB, SVP, Asistolia no desfibrilable: TN	3075	17150	1254	6774	28249
Especificidad (%)	100.0	100.0	100.0	>99.9	>99.9 (>99)

Base de datos para análisis ECG

- De la base de datos oficial de la AHA (American Heart Association)
- From MIT (Massachusetts institute Technology) official database
(CU-DB: Base de datos de arritmia ventricular creada por la Universidad de Creighton;
VF-DB: MIT-BIH Base de datos de arritmia ventricular maligna)

Ritmo ECG para determinar si es oportuno suministrar una descarga

- Fibrilación ventricular con amplitud superior o igual a 0,2 mV
- Taquicardia ventricular con frecuencia cardíaca superior o igual a 160 bpm

Conformidad

Punto	Norma	Descripción
Clasificación	IEC 60601-1:2005 +A1:2012 EN 60601-1:2006/ AC2010	Alimentación interna (alimentado con batería)
Tipo de protección	IEC 60601-1:2005 +A1:2012 EN 60601-1:2006/ AC2010	Tipo CF - Partes aplicadas
Modo de funcionamiento	IEC 60601-1:2005 +A1:2012 EN 60601-1:2006/ AC2010	Continuo
Grado de protección	IEC 60529:2001, EN 60529:1991+A1 2000	IP54 (suministrado con embalajes)
General	93/42/CEE con las modificaciones de la 2007/47/EC	Directiva sobre Dispositivos Médicos (clase IIb)
	21CFR820	Código de los Reglamentos Federales
	2012/19/UE	Residuos de Aparatos Eléctricos y Electrónicos
	2011/65/EU	Queda restringido el uso de sustancias peligrosas en equipos eléctricos y electrónicos.
	93/86/CEE	Directiva sobre la eliminación de baterías
	2006/66/CE con las modificaciones aportadas por la 2008/103/CE	Directiva sobre baterías
	ISO 13485:2003 EN ISO 13485:2003	Sistemas de Calidad - Dispositivos Médicos – Requisitos para Fines Reglamentarios
	ISO 14971:2007 EN ISO 14971:2012	Aplicación de la gestión de riesgos en los dispositivos médicos
	IEC 60601-1:2005 +A1:2012 EN 60601-1:2006/ AC2010	Normas generales para la seguridad de los aparatos electromédicos
	IEC 60529:2001-3 EN 60529:1991+A1:2000	Grado de protección proporcionado por las fundas Resistencia al agua (IP54)
	ISO 14155:2011 EN ISO 14155:2011	Valoración clínica de los dispositivos médicos para sujetos humanos — Parte 1: Requisitos generales
	AAMI HE75:2009	Directrices de la ingeniería sobre el factor humano y prácticas preferidas para proyectar dispositivos médicos.
	IEC 62304:2006-3 EN 62304:2006	Software para los dispositivos médicos - Procesos del ciclo de vida del software
IEC 60601-1-6:2010 EN 60601-1-6:2010	Aparatos electromédicos - Partes 1-6: Prescripciones generales para la seguridad fundamental y las prestaciones esenciales - Estándar colateral: Facilidad de uso	
IEC 62366:2007 EN 62366:2008	Dispositivos médicos - Aplicación de la ingeniería de las características que pueden utilizarse en los dispositivos médicos	
IEC 60601-1-9:2007 EN 60601-1-9:2008	Aparato electromédico - Parte 1-9: Prescripciones generales sobre la seguridad fundamental y las prestaciones esenciales - Estándar colateral: Requisitos para un proyecto ambientalmente responsable	

Punto	Norma	Descripción
	ISO 10993-1:2009 / Cor1:2010 EN ISO 10993-1:2009/AC1: 2010	Valoración biológica de los dispositivos médicos - Parte 1: Valoración y test
	ISO 10993-5:2009 EN ISO 10993-5:2009	Valoración biológica de los dispositivos médicos - Parte 5: Pruebas para la citotoxicidad in vitro
	ISO 10993-10:2010 EN ISO 10993-10:2010	Valoración biológica de los dispositivos médicos - Parte 10: Test para la irritabilidad y la hipersensibilidad de tipo retardado
Ambulancia	EN 1789:2007 +A1:2010	Vehículos médicos y equipos - ambulancia
	EN 13718-1:2008	Vehículos médicos y equipos - Ambulancia aérea - Parte 1: Requisitos para los dispositivos médicos utilizados en las ambulancias aéreas
	RTCA/DO-160G	Condiciones ambientales y procedimientos de prueba para los aparatos aéreos
Desfibrilador	IEC 60601-2-4:2010 EN 60601-2-4:2011	Seguridad de los desfibriladores cardíacos
	AAMI EC57:1998(R)2008	Test y presentación de los resultados del ritmo cardíaco y de los algoritmos de medición del segmento ST
EMC	IEC 60601-1-2:2007 EN 60601-1-2:2007	Compatibilidad electromagnética - Requisitos y test
	IEC 61000-4-2:2008 EN 61000-4-2:2009	Descarga electrostática (ESD) Ed. 2.0
	IEC 61000-4-3:2006 +A1:2008+A2:2010 EN 61000-4-3:+A1:2008 +A2:2010	Campo electromagnético irradiado RF Ed. 3.2
	IEC 61000-4-8:2009 EN 61000-4-8:2010	Frecuencia de alimentación (50/60 Hz) Campo magnético Ed. 2.0
	CISPR 11:2009+A1:2010 EN 55011:2009+A1:2010	Límites y métodos de medición de las características de radiointerferencia de los aparatos de radiofrecuencia industriales, científicos y médicos (ISM) Emisiones RF, Grupo 1, Clase B
Embalaje	ISTA (Procedimiento 1A, 2001)	Procedimientos de las pruebas previas al envío (embalaje)
Fiabilidad	IEC 60068-1:1988+A1:1992 EN 60068-1:1994	Test ambiental, Parte 1: Directrices generales
	IEC 60068-2-1:2007 EN 60068-2-1:2007	Test ambiental - Parte 2-1: Test - Test A: Frío
	IEC 60068-2-2:2007 EN 60068-2-2:2007	Test ambiental - Parte 2-2: Test - Test B: Calor seco
	IEC 60068-2-30:2005 EN 60068-2-30:2005	Test ambiental - Parte 2-30: Test - Test Db: Calor húmedo, cíclico (ciclo de 12 h + 12 h)
	IEC 60068-2-27:2008 EN 60068-2-27:2009	Test ambiental - Descarga eléctrica
	IEC 60068-2-6:2007 EN 60068-2-6:2008	Test ambiental - Vibración
	IEC 60068-2-64:2008 EN 60068-2-64:2008	Test ambiental: vibración, banda ancha casual (control digital) y orientaciones
Etiquetado	EN 1041:2008	Informaciones facilitadas por el fabricante con los dispositivos médicos

Punto	Norma	Descripción
Marca	IEC /TR 60878:2003	Signos gráficos para aparatos eléctricos en la práctica médica
	ISO 15223-1:2011	Símbolos que deben utilizarse con las etiquetas de los dispositivos médicos, etiquetado e informaciones que deben facilitarse -- Parte 1: Requisitos generales
	ISO 15223-2:2010	Símbolos que deben utilizarse con las etiquetas de los dispositivos médicos, etiquetado e informaciones que deben facilitarse -- Parte 2: Desarrollo, selección y validación de los símbolos
	ISO 7000:2012	Signos gráficos que pueden utilizarse en el índice y en las síntesis de los aparatos
	EN 50419:2006	Marca de los aparatos eléctricos y electrónicos en conformidad con el artículo II (2) de la directiva 2002/96/CE (RAEE)

Declaración del Fabricante



ADVERTENCIA: Para obtener las mejores prestaciones del producto y la máxima precisión de medición, utilice solo los accesorios suministrados o recomendados por TECNO-GAZ. Utilice los accesorios según las instrucciones de uso del fabricante y los estándares de sus instalaciones. El uso de accesorios, transductores y cables diferentes de los especificados, puede provocar un aumento de las emisiones y/o una reducción de la inmunidad del DEA.

El DEA es idóneo para ser usado en el ambiente electromagnético especificado. El cliente y/o el usuario del DEA debe asegurarse de que el dispositivo se utilice en un ambiente electromagnético que se ajuste a las siguientes prescripciones;

Tabla 5. Emisiones electromagnéticas (IEC60601-1-2)


Test sobre las emisiones	Conformidad	Ambiente electromagnético
Emisiones RF CISPR 11	Grupo 1	El DEA debe emitir energía electromagnética para poder desarrollar la función prevista. Los aparatos electrónicos que se encuentren cerca podrían verse afectados.
Emisiones RF CISPR 11	Clase B	El DEA es idóneo para el uso en todas las empresas.

Tabla 6. Inmunidad electromagnética (IEC60601-1-2)

Test de inmunidad	Nivel de test IEC60601-1-2	Nivel de conformidad	Guía para el ambiente electromagnético
Descarga electrostática (ESD) IEC 61000-4-2	contacto ± 6 kV aire ± 8 kV	contacto ± 6 kV aire ± 8 kV	El suelo debe ser de madera, cemento o de baldosas de cerámica. Si el suelo está recubierto con material sintético, la humedad relativa debe ser al menos del 30%
Frecuencia de red campo magnético (50 Hz) IEC 61000-4-8	3 A/m	80 A/m	Podría ser necesario colocar el DEA lejos de fuentes de campos magnéticos de frecuencia de alimentación o instalar una pantalla magnética. El campo magnético de frecuencia de alimentación debe medirse en el lugar de instalación previsto para asegurar que sea lo suficientemente bajo.

Notas: UT es la tensión de red aproximada antes de la aplicación del nivel de test.

Tabla 7. Inmunidad electromagnética (IEC60601-1-2) (continuada)

Test de inmunidad	IEC60601 Nivel de test	Nivel de conformidad	Guía para el ambiente electromagnético
El DEA es idóneo para el uso en el ambiente magnético especificado más abajo. El cliente o el usuario del DEA debe asegurarse de que el dispositivo se utilice en dicho ambiente.			
RF irradiada IEC 61000-4-3	3V/m, 10 V/m, 20 V/m 80 MHz ~ 1 GHz 1 GHz~ 2,5 GHz (Estos valores se configuran de acuerdo con la directiva IEC60601-2-4.)	10 V/m, 20V/m	<p>Los aparatos de comunicación RF portátiles y móviles deben utilizarse a distancia de cualquier parte del DEA , incluidos los cables. La distancia mínima aconsejada se calcula en función de la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor.</p> <p>Distancia de separación aconsejada $d = 1,2 \sqrt{P}$ 80 MHz a 800 MHz $d = 2.3 \sqrt{P}$ 800 MHz a 2.5 GHz</p> <p>Donde P es el coeficiente máximo de potencia en la salida del transmisor en vatios (W), según el fabricante del transmisor, y d es la distancia de separación aconsejada en metros (m).</p> <p>Las intensidades de campo de los transmisores RF fijos, según ha establecido un estudio electromagnético del lugar, ^a deben ser inferiores al nivel de conformidad en cualquier gama de frecuencia. ^b</p> <p>Pueden producirse interferencias cerca de aparatos marcados con el siguiente símbolo:</p> 
<p>Notas: Frecuencias máximas permitidas, de 80 MHz a 800 MHz</p> <p>Notas: Es posible que estas indicaciones no puedan aplicarse en todas las situaciones. La propagación electromagnética está influida por la absorción y la reflexión de estructuras, objetos y personas.</p>			
<p>^aLas intensidades de campo desde transmisores fijos, como las estaciones base para radiotelefonos (móviles/inalámbricos) y radios móviles terrestres, equipos de radioaficionados, transmisiones de radio AM y FM y transmisiones de TV, no pueden preverse teóricamente con precisión. Para valorar el ambiente electromagnético generado por transmisores RF fijos, hay que realizar un estudio electromagnético del lugar. Si la intensidad de campo medida en el lugar donde se utiliza el DEA supera el nivel de conformidad RF aplicable mencionado más arriba, es necesario controlar el DEA para comprobar si funciona correctamente. Si observa prestaciones anómalas, podrían ser necesarias otras mediciones, como la reorientación o el desplazamiento del DEA</p> <p>^B) Además del intervalo de frecuencia entre 80 MHz y 2,5 GHz, la intensidad de campo debe ser inferior a 10 V/m</p>			

Distancias de seguridad aconsejadas entre aparatos portátiles y móviles de comunicación de RF y el DEA. (IEC60601-1-2)

Tabla 8. Distancias de seguridad aconsejadas

Distancias de seguridad aconsejadas entre aparatos portátiles y móviles de comunicación de RF y el DEA.		
<p>El DEA ha sido proyectado para funcionar en un ambiente electromagnético donde las interferencias RF estén controladas. El cliente o el usuario del DEA puede prevenir las interferencias electromagnéticas manteniendo una distancia mínima entre los dispositivos portátiles y móviles RF (transmisores) y el DEA tal como se indica a continuación, en función de la potencia máxima de salida de los aparatos de comunicación.</p>		
Potencia nominal de salida máxima a del transmisor en vatios.	Distancia de separación en función de la frecuencia del transmisor en metros.	
	De 80 MHz a 800 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	De 800 MHz a 2.5GHz $d = 2,3 \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,23
0,1	0,38	0,73
1	1,2	2,3
10	3,8	7,3
100	12	23
<p>Para los transmisores con una potencia de salida máxima no referida arriba, la distancia de separación recomendada d en metros (m) puede determinarse utilizando la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor, donde P es el coeficiente máximo de potencia en salida del transmisor en vatios (W) según el fabricante del transmisor.</p> <p>Notas: A 80 MHz y 800 MHz, se aplica una distancia de separación para el intervalo de frecuencia más alto.</p> <p>Notas: Es posible que estas indicaciones no puedan aplicarse en todas las situaciones. La propagación electromagnética está influida por la absorción y la reflexión de estructuras, objetos y personas.</p>		

Tabla 9. Cables (IEC60601-1-2)

Cables y sensores	Longitud máxima	Conforme a
Cables de los electrodos	1,8 m	<ul style="list-style-type: none"> -Emisiones RF, CISPR 11, Clase B/ Grupo 1 - Descarga electrostática (ESD), IEC 61000-4-2 - RF Irradiado, IEC 61000-4-3 - Frecuencia de campo magnético, IEC 61000-4-8



EU representative

EC REP OBELIS S.A

Bd. Général Wahis, 53, 1030 Brussels, Belgium

Manufacturer

 **Mediana Co., Ltd.**

132, Donghwagongdan-ro,

Munmak-eup, Wonju-si, Gangwon-do, Korea

Tel: (82) 2 542 3375 (82) 33 742 5400

Fax: (82) 2 542 7447 (82) 33 742 5483

Copyright © 2021 All rights reserved.