

Responder 1000

Kleindefibrillator



Responder 1000 ist der ideale Defibrillator für eine schnelle und sichere Therapie im kardialen Notfall.

Die farblich unterstützte 3-Schritt Bedienung, die zuverlässige Zweihandbedienung bei der Defibrillation, optische und akustische Kontroll-signale, eine automatische interne Sicherheitsentladung bei Abbruch der Defibrillation sowie eine fortschrittliche Service Diagnostik bieten höchsten Sicherheitsstandard.

Ob im Netzbetrieb oder netzunabhängig im Batteriebetrieb – Sicherheit und Effizienz, wo auch immer Sie sind.

- Der Responder 1000 ist eine technische Weiterentwicklung des ehemaligen Defiport SCP 912 aus dem Hause GE Healthcare. Unentbehrlich in Kardiologie- Praxen und an Ergometrie-messplätzen ermöglicht seine perfekte Abstimmung auf alle Notfallsituation eine sichere und zuverlässige Defibrillation, vom Kleinkind bis hin zum Erwachsenen.

Spezifikationen	
Abmessungen	332 x 130 x 300 (BxHxT in mm) 3-m-Netzleitung
Gewicht mit Hard-Paddles	5,5 kg ohne Batterie 6 kg mit Batterie
Stromversorgung	Netzbetrieb, optional mit und ohne Batterie Ladezeit: typ. 12 s auf 360 Joule mit vollständig geladener Batterie oder Netz Batteriebetrieb: wiederaufladbare NiCd-Batterie, 18V, 600 mAh, 20 Defibrillationen mit 360 Joule Netzbetrieb: 115 ... 120V, 49 ... 65 Hz, 230 ... 240V, 49 ... 65 Hz
Umgebungsbedingungen	
Betrieb:	Temperatur: 0...+40 °C, Rel. Luftfeuchte: 10... 95% bei 20°C Luftdruck: 700...1060 hPa
Lagerung und Transport:	Temperatur: -30...+60 °C, Rel. Luftfeuchte: 10...95% bei 20°C Luftdruck: 500...1060 hPa
Defibrillator	11 Energiestufen: 2J, 5J, 7J, 10J, 20J, 30J, 50J, 100J, 200J, 300J, 360J, Wahl über Drehschalter Schockform: Monophasische gedämpfte Sinushalbwellen mit Abklingvorgang Responder 1000: asynchrone Defibrillation
Erkennung von externen Sync-Signalen	Analoges 1-V-EKG-Signal oder spezifisches Sync-Signal vom Monitor Sync-Signal wird an Monitor zur Darstellung des Sync-Markers zurückgeliefert Interne Selbsttests mit Fehleranzeige für den Service
Defibrillationselektroden	Fest verbundene Hard-Paddles
Bestellnummern	
	230 - 240 V, ohne Batterie 101 166 01 230 - 240 V, mit Batterie 101 166 02 115 - 120 V, ohne Batterie 101 166 07 115 - 120 V, mit Batterie 101 166 08
Zertifizierung	CE Kennzeichnung gemäß Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG



GE Healthcare

European Headquarters
 GE Medical Systems Information Technologies GmbH
 P.O. Box 60 02 65 • 79032 Freiburg, Germany
 Tel. +49 761 45 43 - 0 • Fax +49 761 45 43 - 233

World Headquarters
 GE Medical Systems Information Technologies, Inc.
 8200 West Tower Avenue • Milwaukee, WI 53223, USA
 Tel. +1 414 355 5000 • Fax +1 414 355 3790

Asia Pacific
 GE Medical Systems Information Technologies Asia
 24F Floor, Shanghai MAXDO Center, No. 8 Xing Yi Road,
 Hong Qiao Development Zone • Shanghai 200336, P.R. China
 Tel. +86 21 5257 4650 • Fax +86 21 5208 2008

General Electric Company behält sich das Recht vor, jederzeit und ohne Vorankündigung oder Verpflichtung die hier beschriebenen Angaben und Charakteristika zu ändern oder die Herstellung des beschriebenen Produktes einzustellen.
 Für die jeweils aktuellsten Informationen wenden Sie sich an Ihren GE-Repräsentanten.

© 2004 General Electric Company
 GE Medical Systems – A General Electric Company – Going to market as GE Healthcare