

ELECTROCARDIÓGRAFO 3 CANALES 312T

12 DERIVACIONES

Guía de uso



ATENCIÓN: Los operadores tienen que leer y entender completamente este manual antes de utilizar el producto.

CONTENIDO

| | |
|--|----|
| Capítulo 1 Especificaciones Técnicas Principales..... | 1 |
| Capítulo 2 Aviso de Seguridad..... | 2 |
| Capítulo 3 Normas de Mantenimiento | 3 |
| Capítulo 4 Características del Instrumento..... | 4 |
| Capítulo 5 Mapa Esbozo de Panel EKG-312T | 5 |
| Capítulo 6 Atención antes de Operar..... | 8 |
| Capítulo 7 Trabajo Preparatorio antes de Instrumentación..... | 9 |
| Capítulo 8 Precaución durante Operación..... | 10 |
| Capítulo 9 Instrucción de Papel de Registro | 11 |
| Capítulo 10 Colocación del Electrodo..... | 12 |
| Capítulo 11 Puesta a Tierra y Conexión de la Fuente de Alimentación al Instrumento | 14 |
| Capítulo 12 Precaución para la Operación de la Batería | 15 |
| Capítulo 13 Panel de Control e Instrucción Clave | 16 |
| Capítulo 14 Resolución de problemas..... | 29 |
| Capítulo 15 Mantenimiento, Transporte y Preservación | 32 |
| Información de compatibilidad electromagnética..... | 33 |

Capítulo 1 Especificaciones Técnicas Principales

1.1 Ambiente de trabajo normal

Operación

a) Temperatura ambiente: +5°C~+35°C

b) Humedad Relativa: ≤80%

c) Suministro eléctrico: AC:220V, 50Hz(110V, 60 Hz)

DC: 7.4V, 3700 mAh batería de litio recargable d) Presión atmosférica: 86kPa~106kPa

Almacenamiento y Transporte

a) Temperatura ambiente: -40°C~55°C

b) Humedad Relativa: ≤95%

c) Presión atmosférica: 50kPa~106kPa

1.2 Entrada: Protección contra flote y defibrilación

1.3 terminale: Estándar 12 terminales

1.4 Corriente de fuga del paciente: <10μA

1.5 Obstrucción de entrada: ≥50MΩ

1.6 Respuesta de frecuencia: 0.05Hz~150Hz (-3dB+0.4dB)

1.7 Constante tiempo: Constante tiempo >3.2s

1.8 CMRR: >60dB, >100dB (Añadir filtro)

1.9 Filtro de interferencia EMG: 35Hz (-3dB)

1.10 Forma de grabación: Sistema de impresión termal

1.11 Especificación de papel de grabación: 80mm(W)×20m(L) Papel termal de alta velocidad

1.12 Velocidad de papel:

Registro automático: 25mm/s, 50mm/s, error:±5% Registro de ritmo: 25mm/s, 50mm/s, error:±5%

Registro manual: 5mm/s,10mm/s,12.5mm/s,25mm/s,50mm/s, error:±5%

1.13 Selección de sensibilidad: 5,10,20mm/mV, error: ±5%. La sensibilidad estándar es

10mm/mV±0.2mm/mV.

1.14 Auto grabación: graba siguiendo el formato de grabación y auto modo, auto cambio de cables, auto medición y análisis.

1.15 Registro de ritmo: El proceso registra el siguiente formato de ritmo, modo de ritmo, medición automática y análisis.

1.16 Grabación manual: graba siguiendo el formato de grabación, cambio de cables manual.

1.17 Parámetros de medición: HR, P-R intervalo, Duración P, Duración QRS, Duración T, Q-T intervalo, Q-Tc, Eje P, Eje QRS, Eje T, R(V5), S(V1), R(V5)+S(V1)

1.18 Tipo de seguridad del producto: Clase I, Tipo CF, hay circuito de desfibrilación y circuito de protección de estimulación.

1.19 Voltaje de polarización soportada: ±610mV

1.20 Nivel de ruido: ≤15μVp-p

1.21 Especificación de fusible: 2 piezas φ5×20mm AC intervalo; T1.6AL250V (Suministro eléctrico:220V)

1.22 Tamaño: 315mm(largo)×215mm(ancho)×77mm(alto)

1.23 Peso neto: 1.6Kg

Capítulo 2 Aviso de Seguridad

2.1 La fuente de alimentación eléctrica debe estar conectada a tierra correctamente antes de la operación.

2.2 Si el cable conectado a tierra no es integrado, el dispositivo tiene que funcionar con una fuente de alimentación incorporada.

2.3 Por favor saque el enchufe de suministro de energía antes de cambiar el fusible.

2.4 Este dispositivo debe ser operado y guardado en conserva por personal profesional.

2.5 El operador debe leer este manual del usuario cuidadosamente antes de operar, y operar el dispositivo estrictamente de acuerdo con las normas de operación.

2.6 El diseño de este dispositivo se ha hecho en base a una consideración madura de seguridad, pero operario no debe desatender nunca al estado del dispositivo y la situación del paciente.

2.7 Por favor, apague el equipo y saque el enchufe de la fuente de alimentación eléctrica antes de la limpieza y desinfección.

2.8 Por favor no opere este dispositivo en ambientes que contengan gas de anestesia inflamable.

2.9 Si el dispositivo se usa junto con un desfibrilador cardíaco u otros dispositivos de estimulación eléctrica al mismo tiempo, favor de seleccionar Ag/AgCl clorido tórax electrodo y cable ECG con la función de desfibrilación preventiva. Para prevenir que el electrodo metálico queme la piel de pacientes, el electrodo de tórax disposable debe ser usado si la duración de desfibrilación supera 5 segundos. Es mejor no usar este dispositivo junto con otro dispositivo de estimulación eléctrica al mismo tiempo. Si no hay otro remedio sino hay que usarlos al mismo tiempo, una guía técnica profesional será imprescindible en la escena.

2.10 Cuando se conectan otros dispositivos a este instrumento ECG, deben ser dispositivos de Tipo I de acuerdo con IEC60601-1. Como la cantidad total de corriente de fuga puede dañar a los pacientes, la corriente de fuga de monitorización se lleva por los dispositivos conectados.

2.11 Las siguientes descripciones relacionadas con atenciones especiales en la medición ECG e interpretación.

- 1) La onda P y la onda Q no son siempre confiables en el archivo del artefacto de músculo intensivo o interferencia Corriente Alterna. Lo mismo ocurre con el segmento ST y la onda T.
- 2) Los terminales no claros y devanados de la onda S y la onda T pueden llevar a tolerancia en el proceso de medición.
- 3) En el archivo, la onda R ha sido dejada afuera debido al bajo voltaje de la onda QRS o cualquier cables que se cayó ya. El latido cardíaco medido puede desviarse en gran medida desde el valor correcto.
- 4) Cálculo del eje e identificación de la línea del borde QRS no son siempre confiables en el archivo del bajo voltaje de la onda QRS.
- 5) Ocasionalmente, complejos prematuros ventriculares frecuentes pueden ser identificados como ritmo de latido dominante.
- 6) La fusión de arritmia versátil puede resultar en medición indigna de confianza debido a la dificultad en distinguir la onda P en tal situación.
- 7) EKG-312T ha sido diseñado para llevar a cabo la interpretación de huella ECG inmediatamente tras la medición. Es justamente esta interpretación la que no da reporte a todos los problemas del corazón posibles y puede que a veces no cumpla con diagnosis del médico. Por lo tanto, la final conclusión relacionada con cada paciente depende del médico en base a la síntoma del paciente, la interpretación de la unidad EKG-312T y otras exámenes.

Capítulo 3 Normas de Mantenimiento

3.1 En condición normal de uso de acuerdo al manual del usuario y los avisos de operación, si este instrumento tiene un problema por favor contacte con nuestro departamento de atención al cliente. Nuestra empresa tiene el récord de ventas y archivos de cliente para cada instrumento. El cliente tiene un año de servicio de garantía desde el día de embarque de acuerdo al tiempo y condiciones siguientes. Para poder suministrar y dar un servicio de m.

3.2 Nuestra empresa puede adoptar vías de instrucción, enviando correo a la empresa mediante mensajero, visitando las empresas de los clientes, etc. para llevar a cabo la promesa de mantenimiento.

3.3 Incluso en periodo de mantenimiento gratuito, hay un cargo por las reparaciones en los siguientes archivos:

3.3.1 Fallos o daños causados por el mal uso por no operar de acuerdo al manual del usuario y los avisos de operación.

3.3.2 Fallos o daños causados por dejar caer accidentalmente al mover después de la compra.

3.3.3 Fallos o daños causados por preparación, reconstrucción, descomposición, etc. fuera de nuestra empresa.

3.3.4 Fallos o daños causados por desastres naturales como fuego, inundación, terremoto, etc.

3.3.5 Fallos o daños causados por papel de grabación termal no apto.

3.4 El periodo de mantenimiento gratuito para recambios es de medio año. El cable de energía, papel de grabación, manual de operación y material de embalaje están excluidos.

3.5 Nuestra empresa no se responsabiliza de los fallos de otros instrumentos de conexión causados por fallos de este dispositivo directa o indirectamente.

3.6 El servicio de mantenimiento gratuito se cancelará si se ha destruido la etiqueta de protección.

3.7 Para mantenimiento de carga más allá del periodo de garantía, nuestra empresa aconseja continuar usando "Norma de contrato de mantenimiento". Por favor consulte con nuestro departamento de atención al cliente para situaciones específicas.

Capítulo 4 Características del Instrumento

4.1 Sistema de registro: Matriz-térmico (8 dots/mm). Usted no debe ajustar nada. La Respuesta de Frecuencia es 150Hz como máximo.

4.2 El dispositivo puede registrar forma de onda y observación de tres-canal ECG, clara y exacta y en tiempo real, de manera continua. La observación incluye: signo de fuente de alimentación, sensibilidad, velocidad de papel, estado de filtrar, etc.

4.3 En modo automático presione el botón una vez, empieza el proceso de grabación, que puede mejorar su eficiencia de trabajo.

4.4 Control de teclado en pantalla, más conveniente para la operación. La pantall táctil muestra el estatus de trabajo, más claro para observación.

4.5 Clase de Seguridad: Clase I, Tipo CF.

4.6 La fuente de alimentación eléctrica incluye tanto Corriente Alterna como Corriente Continua. El dispositivo incluye batería recargable de litio incorporada.

4.7 Este instrumento es capaz de registrar 150 piezas de forma de onda ECG e imprimir durante 90 minutos continuamente bajo el mejor estado de corriente continua.

4.8 Este instrumento es capaz de almacenar más de 1000 piezas de datos de paciente, más conveniente para la revisión de datos y estadística.

4.9 La figura del dispositivo entero es elegante y suave.

4.10 De acuerdo con el grado de defensa de fluido deletéreo, este dispositivo es del tipo común.







4.11 De acuerdo con el grado de seguridad usado bajo la condición con gas anestésico mezclado con aire (o oxígeno, óxido nitroso), este dispositivo pertenece a dispositivo el cual no puede usarse bajo la condición con gas anestésico inflamable, mezclado con aire (o oxígeno, óxido nitroso).

4.12 Procesador de señal digital para inhibición efectiva de deriva de línea de base, interferencia, etc.

4.13 El instrumento tiene la función con medición automática regular de parámetros de forma de onda ECG, auto-análisis y autodiagnóstico. Va a ayudar en reducir la abundancia de médicos y mejorar el efecto de trabajo.

4.14 Según la clase del modo de trabajo, este dispositivo es del tipo de trabajo no continuo.

4.12 Explicación de algunos símbolos en este dispositivo:

| | |
|---|---|
|  | Modo de trabajo AC |
| OFF | Suministro de energía desconectado |
| ON | Suministro de energía conectado |
|  | Punto equipotencial |
|  | Por favor refiérase al manual del usuario |
|  | El tipo de dispositivo es CF, con función de protección de desfibrilación |
|  | Conector USB |
|  | PATIENT Conector de cable |

Capítulo 5 Mapa Esbozo de Panel EKG-312T

5.1 Mapa esbozo y nombre de componentes



Vista de perfil



Power Switch: Interruptor de Encendido Power

Plug: Enchufe de Energía Eléctrica Grounding

Connector: Conector de Puesta a Tierra

Vista Trasera



Vista inferior

5.2 Definición de la Tecla



Tecla de función: encendido/apagado



Tecla de función: Ajuste positivo



Tecla de función: Ajuste de la velocidad de papel



Tecla de función: Selección de la función de filtrar



Tecla de función: Menú



Tecla de función: Cambiar modo de impresión



Tecla de función: 1mV marcador



Tecla de función: Imprimir



Tecla de función: Ingresar



Tecla de función: Hacia arriba



Tecla de función: Hacia abajo



Tecla de función: izquierda



Tecla de función: derecha

5.3. Definición de Indicador



El indicador se vuelve verde cuando hay suministro de energía AC, y cuando el indicador se vuelve verde y rojo a la vez se está recargando.



Indicador para instrumento cuando está encendido.

Capítulo 6 Atención antes de Operar

6.1 Se requiere que usted lea con detalle este manual de operación antes de operar a fin de asegurarse de realizar una operación segura y efectiva de este equipo.

6.2.1 En torno al dispositivo ECG, no debe existir ningún cable de alto voltaje, instrumento radial X, instrumento de ultrasonido o instrumento electroterapéutico, etc.

6.2.2 No use o reserve el instrumento en ningún lugar donde la presión atmosférica sea demasiado alta, donde la temperatura y la humedad superen el estándar común, donde la ventilación no sea satisfactoria y haya demasiado polvo o donde haya gas conteniendo sal y medicina alcalina y química.

6.3 El instrumento debe colocarse en un lugar plano. Tome y colóquelo con suavidad cuando lo mueve. Evite vibración y choque demasiado fuerte.

6.4 El valor de la frecuencia de corriente alterna y el del voltaje deben estar de acuerdo con requisitos y suficiente capacidad de corriente debe ser garantizada.

6.5 Por favor, coloque el dispositivo en un lugar donde la puesta a tierra sea fácil de realizar. No conecte los enfermos, no conecte los cables de conexión de pacientes con otros conductores incluidas la tierra, o las camas las cuales pueden quedar bien conducidas con la tierra.

Capítulo 7 Trabajo Preparatorio antes de Instrumentación

7.1 Compruebe si el instrumento tiene la fase de tierra adecuadamente y las conexiones de cable son seguras.

7.2 Asegúrese de que todos los electrodos conectados a pacientes en forma directa sean en estado correcto y firme.

7.3 Revise la tensión de salida cuando selecciona UPS de corriente continua.

7.4 Embarre el gel por separado, evitando cortocircuito causado por el toque mutuo entre electrodos del tórax.

7.5 El cable de energía eléctrica de corriente alterna no puede enlazarse con el cable ECG.

Capítulo 8 Precaución durante Operación

8.1 Preste atención a la condición del paciente y del instrumento constantemente.

8.2 Tanto el paciente como el instrumento pueden conectarse sólo con cables ECG.

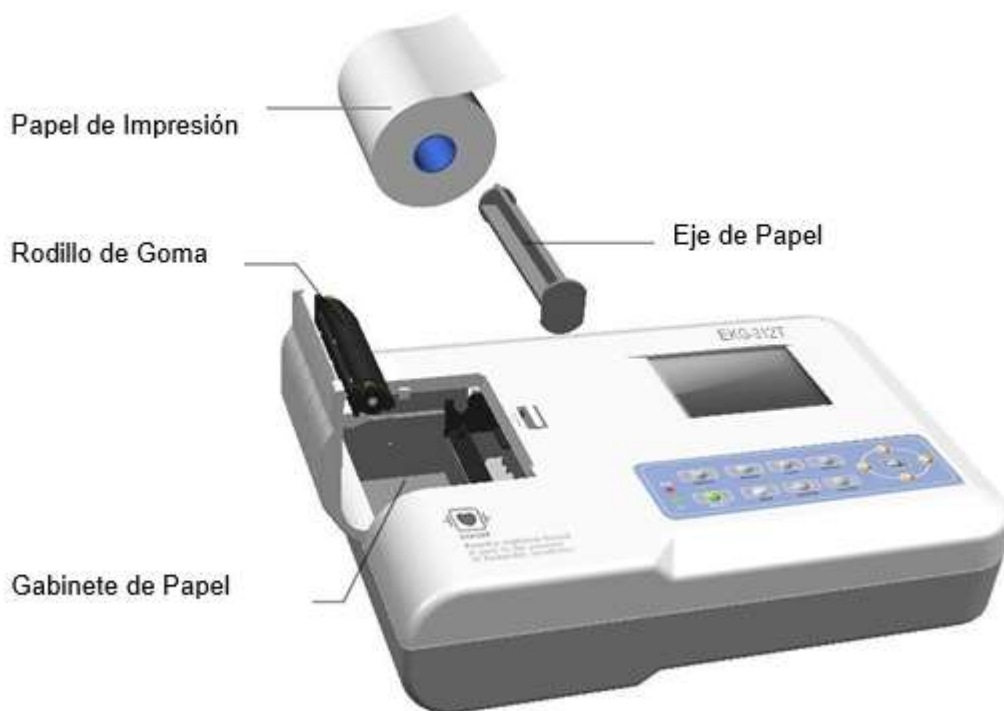
8.3 Mantenga una estrecha observación del paciente y el instrumento, asegurándose de que éstos no se muevan durante la operación.

8.4 Apague el instrumento después de usarlo.

8.5 Desconecte la alimentación y remueva los cables ECG suavemente, sin aplicar mucha fuerza.

8.6 Guarde correcta y adecuadamente el instrumento y piezas de repuesto para la operación en la próxima vez.

8.7 Carga de Papel



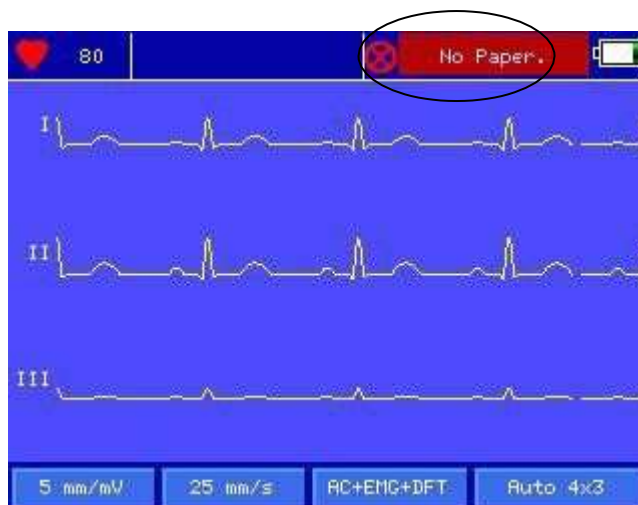
8.7.1 La dimensión del papel de impresión térmica de alta velocidad en este instrumento es: 80mm(W)×20m(L).

8.7.2 Abra la cubierta del gabinete de papel, saque el eje de papel e instale papel de registro bien hasta que la figura entre en la posición interna correcta.

8.7.3 Cierre la cubierta del gabinete de papel. Es recomendado dejar afuera 2cm de papel de registro.

Capítulo 9 Instrucción de Papel de Registro

9.1 El mensaje “No Papel” se visualizará en el LCD cuandoquiera el papel de registro esté en escasez.



9.2 Papel específico de alta sensibilidad es recomendado para impresiones de alta calidad. Otro tipo de papel puede no producir huella claramente permanente y puede dañar el mecanismo de impresión. Por favor, consulte al distribuidor o al fabricante para obtener más detalles sobre cómo comprar el papel.

9.3 Fracaso del papel de registro puede ser afectado por alta temperatura, mala humedad o luz directa del sol. Para un almacenamiento de largo tiempo, el papel de registro debe ser colocado en un área seca, oscura y fría.

9.4 Sustancia que puede causar mancha en el papel de registro: Gel, pegamento y papel compuesto húmedo incluyendo su disolvente orgánico.

9.5 Sustancia que puede causar que las ondas se desvanezcan:

Carpetas de archivo hechas del material PVC blanda, plástico, etc; borrador y cinta magnética que contienen plastificante. Fluorescencia y tinta de sello.

Capítulo 10 Colocación del Electrodo

Aviso: Configure primero el electrode de tórax y luego, el electrodo de extremidades.

10.1 Electrodo de Tórax (Ver Figura 4)

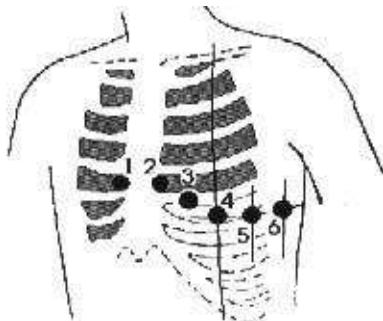


Figura 4

Junte los electrodos del tórax a las posiciones según se muestra a continuación:

V1: Cuarto costal interior al borde derecho del esternón.

V2: Cuarto costal interior al borde izquierdo del esternón.

V3: A medio camino entre V2 y V4.

V4: Quinto costal interior en la línea claviclar media izquierda.

V5: Línea axilar anterior izquierda al nivel horizontal de V4.

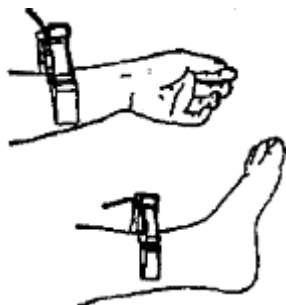
V6: Línea axilar media izquierda al nivel horizontal de V4.

Limpie bien la piel donde los electrodos de tórax serán adjuntados con alcohol y luego, aplique la crema de ECG en el lugar, sobre 25mm en diámetro y también al borde de electrodos de tórax. Presione y adjunte los electrodos a las posiciones desde V1-V6.

Tenga en mente que no es permitido dejar que los electrodos entren en contacto uno con el otro o que la crema traslape desde una posición a una otra.

10.2 Electrodo de Extremidades

Los electrodos deben ser colocados en la piel blanda de las manos y los pies. Limpie todos los electrodos de miembro y las posiciones alrededor de donde van a encajarse los electrodos de miembro con alcohol antes de aplicar crema ECG, después encaje firmemente los electrodos en las posiciones.



Cautela: Atornille firmemente el tirador del enchufe del cable ECG después de insertarlo hacia dentro del instrumento.

10.3 Lista de Comprobación para conexión de Electrodo y cable ECG.

Nota: En caso de inconsistencia con las marcas de los electrodos en este manual, consulte el siguiendo el estándar europeo / norma estadounidense para la calificación de electrodos.

| Localización de Electrodo | Código de Electrodo | Número de Ranura |
|---------------------------|---------------------|------------------|
| Alarma Derecha | RA/R | 9 |
| Alarma Izquierda | LA/L | 10 |
| Pierna Izquierda | LL/F | 11 |
| Pierna Derecha | RL/N | 14 |
| Pecho 1 | V1/C1 | 12 |
| Pecho 2 | V2/C2 | 1 |
| Pecho 3 | V3/C3 | 2 |
| Pecho 4 | V4/C4 | 3 |
| Pecho 5 | V5/C5 | 4 |
| Pecho 6 | V6/C6 | 5 |

Capítulo 11 Puesta a Tierra y Conexión de la Fuente de Alimentación al Instrumento

Asegúrese que el estado del instrumento es apagado y después ponga la fase de tierra en el instrumento a través de una salida de 3 puntas. Para conectar el terminal de tierra del instrumento se puede utilizar un cable de tierra. No use otras tuberías. La fase de tierra adecuada puede garantizar saty y prevenir la interferencia de energía AC y onda electromagnética.








Capítulo 12 Precaución para la Operación de la Batería

12.1 Este instrumento ha sido diseñado con una batería recargable incorporada de litio, libre de mantenimiento y tipo sellada. Dispone de un sistema de monitorización de carga y descarga automática. La batería será recargada automáticamente cuando el instrumento esté conectado a la fuente de alimentación eléctrica de corriente alterna.

12.2 El dispositivo es capaz de imprimir continuamente durante 90 minutos y trabajar 4 horas sin imprimir después de cargar plenamente la batería. Cuando está trabajando, en la pantalla LCD se visualiza la señal del estatus de la batería en 5 grados. Cuando la batería carezca de energía eléctrica, el instrumento se apagará automáticamente para evitar daño a la batería.

12.3 La batería debe ser recargada en tiempo tras un período de uso agotador. Para un almacenamiento de largo tiempo, se requiere recargar la batería una vez en cada 3 meses. La vida útil de la batería puede ser extendida si lo hacen así.

12.4 Siete estatus de la fuente de alimentación de la batería se visualizan en la pantalla LCD como siguen:

| N ° | Marca | Descripción |
|-----|---|--|
| a |  | Estatus desconocido, normalmente visualizado cuando acaba de iniciar la sesión del instrumento dentro de 1 minuto. |
| b |  | Utilizando una fuente de alimentación de corriente alterna |
| c |  | Usando batería, y energía plena |
| d |  | Usando batería, volumen : 3/4 |
| e |  | Usando batería, volumen : 1/2 |
| f |  | Usando batería, volumen : 1/4 |
| g |  | Usando batería, pero baja energía, se sugiere recargar la batería o usar la fuente de alimentación corriente alterna |

Nota: Cuando carga la batería, el icono cambia de f a c.

12.5 Cuando la batería no puede ser recargada o no puede trabajar por más de 10 minutos tras ser cargada plenamente, por favor cambie la batería por otra.

ADVERTENCIA!!!

- ❗ No conecte directamente ni el polar “+” ni el polar “-” de la batería con el alambre y por lo contrario, se va a producir un peligro de incendio.
- ❗ Habrá peligro de explosión posible si el instrumento es guardado cerca del área iluminado y ardiendo.
- ❗ No debe abrir o desmontar la batería.

Capítulo 13 Panel de Control e Instrucción Clave

13.1 Interfaz Principal

Se muestra como sigue:



Estatus de Energía Eléctrica: Por favor refiera a 12.4

Teclado:



Entrar en la interfaz de muestreo. Cuando el instrumento está en estado encendido, va a iniciar esta operación automáticamente.



Entrar en la interfaz de gestión de Archivo. Preguntar, modificar o borrar información de archivo



Vea el mapa de croquis para obtener información de la colocación de electrodos



Configuraciones de Fecha y Tiempo



Configuraciones del Sistema



Configuraciones de Muestreo



Configuraciones de parámetros de análisis, configuraciones para cada parámetro usado para análisis automático





Configuraciones de impresion, configuración del modo de impresión, estilo y contenido.



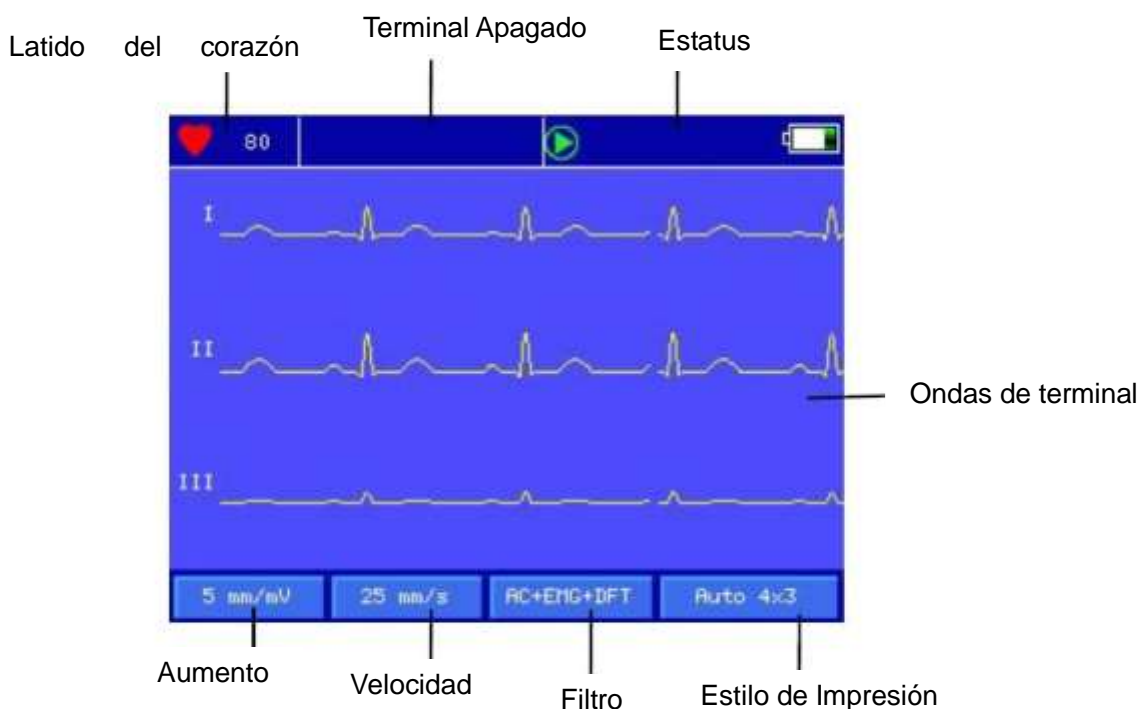
Quiénes somos, visualizer información sobre nuestra compañía y versión del software


13.2 Interfaz de Muestreo



Seleccione el botón  en el menú principal o escoja la tecla atajo  para entrar en la interfaz de muestreo.



Atención: Debido a la “configuración”, la información de Paciente puede ser introducida antes de la señal de muestreo, apareciendo con la opción: introduciendo información de archivo.

Se visualizan de multi formas, incluyendo 3 terminales por pantalla, 6 terminales por pantalla y 12 terminales por pantalla. La interfaz de muestreo del estilo de 12 terminales puede visualizarse como sigue:




Parar Muestreo: Presione la tecla  en el teclado para parar el proceso de muestreo y regresar a la interfaz principal.


Cambio de Terminal: Puede presionar la tecla  /  para mostrar los otros terminales. Los terminales se usan por impresión manual.

Cambiar Estilo de Terminal: Presione la tecla  /  para cambiar el estilo del terminal entre 3 terminales por cada pantalla, 6 terminales por cada pantalla y 12 terminales por cada pantalla.

Terminal Apagado: En el modo Demo, se visualiza “DEMO ECG”. En el modo de muestreo, se visualiza la información de Terminal Apagado.


Cambiar Estilo de Registro: Presione la tecla  para cambiar el modo de registro entre auto 3x4+1, auto 3x4, auto 2x6+1, auto 2x6, auto 4x3, ritmo 4, ritmo 3, ritmo 2 y modo manual.

Ajustar Aumento (Selección de Sensibilidad): La sensibilidad será seleccionada mediante presionar la tecla . Usuario puede seleccionar 5mm/mV, 10mm/mV o 20mm/mV.

Ajustar la velocidad: Use la tecla de ajuste de velocidad  para cambiar la velocidad: 5mm/s, 10mm/s, 12.5mm/s, 25mm/s, 50mm/s. El registro automático y el registro ritmo no pueden soportar 5mm/s, 10mm/s, 12.5mm/s.

Cambiar el filtro: Use la tecla de selección del filtro  para cambiar entre no-filtro, AC, EMG, DFT, AC+EMG, AC+DFT, EMG+DFT, AC+EMG+DFT.

Visualizar la calibración: Use la tecla de “1mV” para visualizar el marcador de 1mV en la pantalla.

Imprimir/Finalizar la impresión: Use la tecla de “imprimir”  en el teclado y luego, se inicia o se para una operación de impresión.

Modo Automático: Tras iniciar la impresión, el sistema imprimirá y almacenará 12 formas de onda sincrónicas de manera automática. La longitud es decidida por la configuración en la opción de impresión. Y también según el ítem de configuración, se imprimirán los datos y resultados automáticamente analizados y el sistema puede finalizar la impresión automáticamente.

Modo Manual: Después de iniciar la impresión, el usuario debe imprimir la forma de onda real mediante la conmutación entre grupos de terminales. Ello significa que la forma de onda ECG impresa bajo el modo manual no es sincrónica y no puede ser almacenada. Y el usuario debe parar la impresión mediante pulsar la tecla de nuevo.

Durante el proceso de impresión, el estado de impresión incluye:

| Contenido de visualización | Observación |
|---|--|
| Procesando... | en el proceso de impresión |
| Esperando... | en el proceso de finalizar la impresión |
| No hay papel. | Carencia de papel. El usuario debe reiniciar la operación tras rellenar papeles. |
| Fuera del tiempo de espera de impresión | La conexión entre el sistema y el sub-sistema de impresión se ha roto. |
| Fuera de tiempo de espera de ECG | La conexión entre el sistema y el sub-sistema de muestreo se ha roto. |
| Baja Energía Eléctrica | Con la baja energía eléctrica, el sistema no puede iniciar el trabajo de imprimir. |

En la interfaz, presione el botón **SET** en el teclado y el sistema entrará en la interfaz de configuración de atajo.



Seleccione el botón [OK] y el sistema aplicará las nuevas configuraciones y regresará a la interfaz de muestreo. Seleccione [Cancel] ([Cancelar]) y el sistema regresará a la interfaz de muestreo sin aplicar las nuevas configuraciones.

Cada una de las funciones de opciones se ha mostrado en la siguiente tabla:

| Item | Contenido opcional | Observación |
|----------------|---|---|
| Filtro AC | [Encendido]/[Apagado] | Configuración sobre uso del Filtro AC o no |
| Filtro EMG | [Encendido]/[Apagado] | Configuración sobre uso del Filtro EMG o no |
| Filtro DFT | [Encendido]/[Apagado] | Configuración sobre uso del Filtro DFT o no |
| Terminal Ritmo | Cualquiera de los 12 terminales | Configuración del terminal de ritmo para imprimir ECG en el modo de impresión de ritmo. |
| Mostrar Estilo | [3 terminales]/[6 terminales]/[12 terminales] | Configuración de la onda, mostrar estilo. |

| | | |
|-------------------|---|---|
| | terminales] | |
| Mostrar Aumento | [5mm/mV]/[10mm/mV]/[20mm/mV] | Configuración de la onda, mostrar aumento. |
| Mostrar Velocidad | [5mm/s]/[10mm/s]/[12.5mm/s]/[25mm/s]/[50mm/s] | Configuración de la onda muestra velocidad. El registro automatic y registro ritmo no pueden soportar 5mm/s, 10mm/s y 12.5mm/s. |

13.3 Introducir Información del Archivo

Según los diferentes items de configuracin (vea 13.8), usuario puede introducir el archivo de paciente antes o después de muestreo y también, puede introducir archivo en blanco. La ventana de introducción es como sigue:

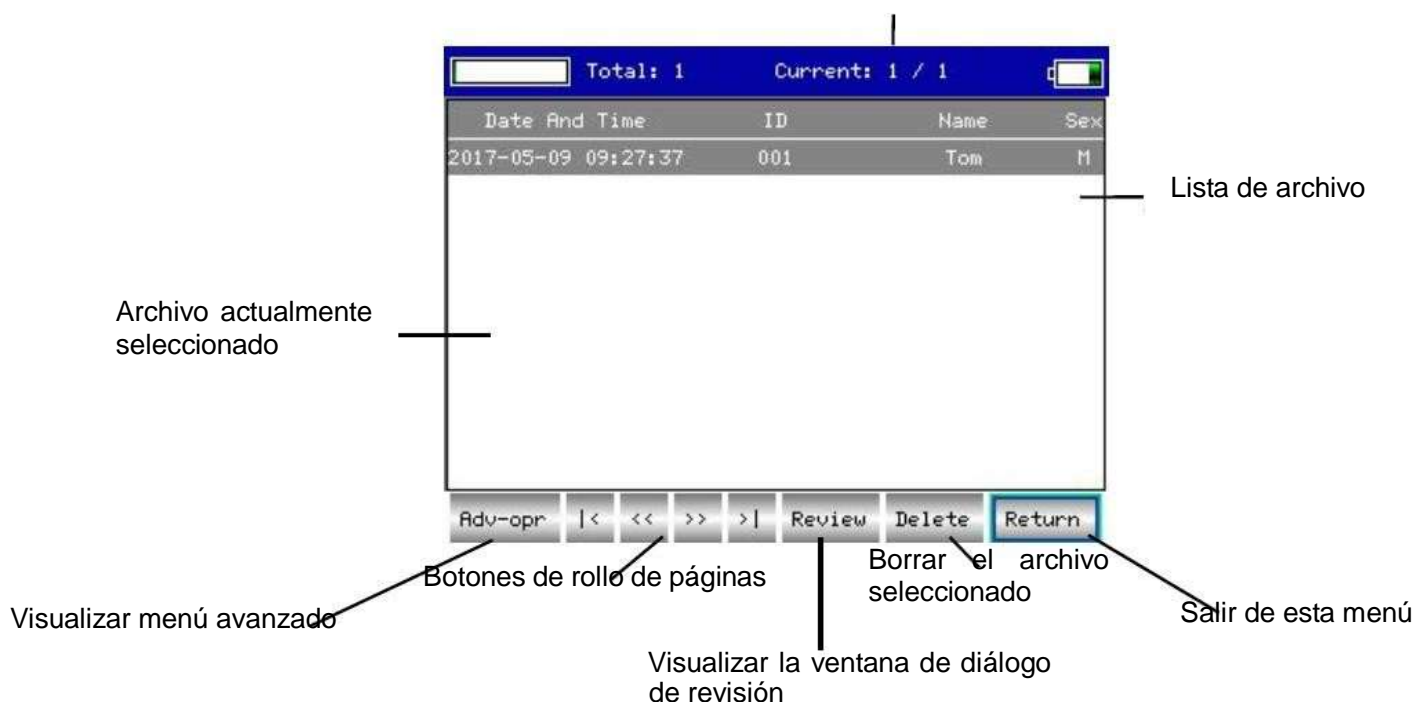
Seleccione cualquier ventana de introducción. Presione la tecla **SET**, el “teclado en pantalla” aparecerá como sigue. La función del botón [Caps] en el “teclado en pantalla” es cambiar la tecla de número y archivo inferior a puntuación y archivo superior. Presione [OK] para confirmar la introducción y salir de esta interfaz.

Puede existir un límite de caracteres según el contenido introducido. Y luego el/los caracter/es limitado/s será/n en color gris e indisponible.

13.4 Gestión de Archivo Histórico

En la interfaz principal, seleccione el botón  y podrá entrar en la interfaz de gestión de archivo, como se le muestra:

Suma de archivos actuales / Suma de archivos totales




Esta interfaz muestra todos los archivos almacenados. Los usuarios pueden usar la función de búsqueda (referir a 13.5 inquisición de archivo) para seleccionar el archivo requerido, y editar cualquier archivo mediante la operación de borrar o modificar. Además, el usuario puede revisar la información de archivo almacenado. (referir a 13.6 revisión de archivo).

 : Ir a la primera página de la lista de archivo.

 : Ir a la última página de la lista de archivo.

 : Ir a la previa página de la lista de archivo.

 : Ir a la siguiente de la lista de archivo.

13.5 Consulta de Archivo

Seleccione [Adv-Opr] en la gestión de archivo y luego, aparece la siguiente ventana:

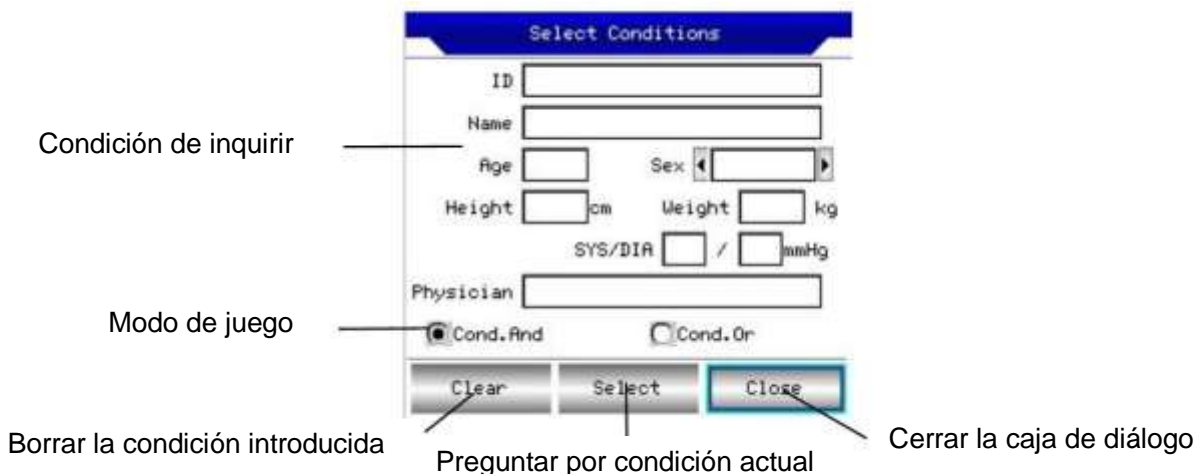


Menú avanzado

Seleccione [Query] ([Preguntar]) para iniciar una ventana de diálogo sobre Preguntas de archivo como

se muestra a continuación.

Introduzca condición de búsqueda y seleccione el botn [Select]([Seleccionar]) y el usuario ya podrá tener resultado deseado. La función de [Clear] ([Borrar]) es borrar la condición de preguntar introducida.



[Cond. And] y [Cond. O] indican el modo de juego de la condición de búsqueda, y el usuario puede seleccionar cualquiera de las dos. Si [Cond. And] ha sido seleccionada, el resultado de búsqueda va a coincidir con todas las condiciones introducidas simltáneamente. Si [Cond. O] ha sido seleccionada, el resultado de búsqueda va a visualizar los factores que coincidan con cualquiera de las condiciones.

Sugerencia: Si se busca un gran número de archivos de pacientes, se debe introducir las condiciones de búsqueda confirmadas y seleccione [Cond. And] y así, se podrá encontrar los archivos de pacientes que se desean de inmediato.

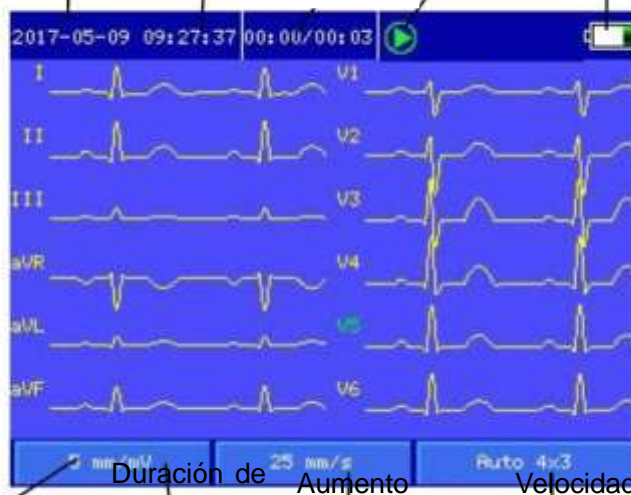
13.6 Revisión de Archivo

En la interfaz de gestión de Archivo, después de mover el foco en el correcto archivo de paciente que está siendo revisado, seleccione [Review]([Revisar]) para iniciar la siguiente ventana de donde se visualiza la información del archivo de pacientes. Los usuarios pueden modificar aquí, seleccionar [Save] ([Guardar]). El cambio, que es irreversible, será guardado.



Asegrese de hacer la seleccin correcta. Seleccione [Review] ([Revisar]) y así se podrá iniciar la siguiente interfaz de revisión, la cual es semejante a la interfaz de muestreo.

Fecha de muestreo Duración del tiempo de muestreo Estatus Estatus de Energía eléctrica
 Modo de Impresión



Punto de tiempo de revisión Duración de muestreo total Aumento Velocidad

En esta interfaz, el usuario puede ajustar el segmento de tiempo de la forma de onda mediante el bot y y también la velocidad y el aumento. (referir a 13.2 interfaz de muestreo). En este estado, usuario puede imprimir presionando . Al presionar **SET**, el sistema entrará en las interfaces de configuración de atajo como siguen:



Seleccione el botón **OK**, el sistema aplicará las nuevas configuraciones y regresará a la interfaz de revisión. Seleccione el botón **Cancel**, el sistema regresará a la interfaz de revisión sin aplicar las nuevas configuraciones.

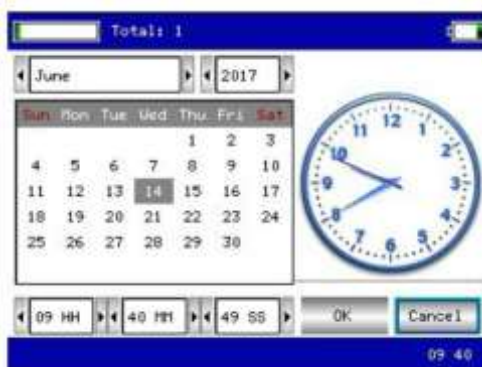
Cada una de las funciones de las opciones se muestra como sigue:





| Item | Contenido opcional | Comentario |
|-------------------|--|--|
| Modo de impresión | [Auto 3x4]/[Auto 2x6]/[Auto 4x3] y cualquier modo que encaje el archivo actual | Configuración del modo de impresión |
| Terminal de ritmo | Cualquiera de 12 terminales | Configurar el terminal de ritmo para imprimir ECG en el modo de impresión de ritmo |
| Mostrar Estilo | [3 terminales]/[6 terminales]/[12 terminales] | Configuración de la onda, mostrar estilo |
| Mostrar Ganar | [2.5mm/s]/ | Configuración de la onda, mostrar aumento |

| | | |
|-------------------|---|--|
| | [5mm/mV]/[10mm/mV]/[20mm/mV] /[40mm/mV] | |
| Mostrar Velocidad | [5mm/s]/ [6.25mm/s]/ [10mm/s]/[12.5mm/s]/ [25mm/s]/[50mm/s] | Configuración de la onda, mostrar velocidad. El registro automático y el registro de ritmo no pueden soportar 5mm/s, 10mm/s, 12.5mm/s. |

13.7 Configuraciones de Fecha y Tiempo

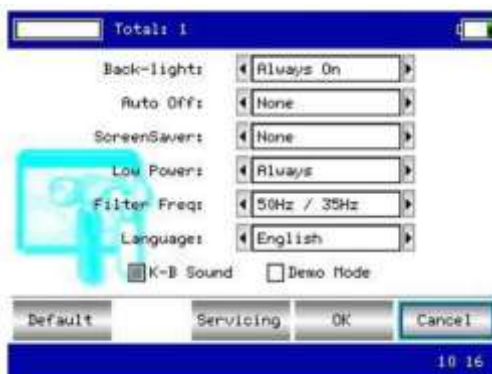
En la interfaz principal, seleccione botón  para abrir la siguiente ventana de diálogo donde se muestran las configuraciones de Fecha y Tiempo.



En esta interfaz, los usuarios pueden seleccionar la clave  y  para conmutar entre todos los ítems, utilizando  y  para ajustar el contenido de opciones.

13.8 Configuraciones del Sistema

En la interfaz principal, seleccione el botón  para abrir la siguiente ventana de diálogo con configuraciones del sistema.



En esta ventana de diálogo, seleccione el botón **Default** (Por Defecto), las configuraciones del sistema regresarán con parámetros por defecto.


Cada una de las funciones de opciones es como sigue:

| Ítem | Contenido opcional | Observación |
|-----------------------|--|---|
| Protector de pantalla | Nada/30Segundos/1Minuto /2Minutos/5Minutos /10Minutos | El protector de pantalla será archivado tras el período de tiempo seleccionado. “Nada” significa que esta función no será usada. |
| Luz de Fondo | 30Segundos/1Minuto/2Min utos/5Minutos/10Minutos/S iempre Encendida | La luz de fondo será apagada tras el período de tiempo seleccionado. “Siempre Encendida” quiere decir que la luz de fondo nunca será apagada. |

| | | |
|------------------------|---|---|
| Auto Apagado | 1Minuto/3Minutos/5Minutos /10Minutos/15Minutos/30Minutos/60Minutos/Nada | El sistema será apagado si no hay operación tras un período de tiempo seleccionado. Nada significa que la función no es efectiva. |
| Baja Energía Eléctrica | Nada/Sólo Una Vez/Siempre | Cuál régimen de alarma adoptará el sistema cuando la energía de la batería esté a punto de agotarse. |
| Frecuencia de Filtro | [50Hz/35Hz]/[50Hz/25Hz]/[60Hz/25Hz]/[60Hz/35Hz] | Configure el parámetro del Filtro corriente alterna y el Filtro EMG. |
| Lenguaje | [Inglés]/[Chino], etc. | Configure el lenguaje por defecto del sistema. |
| Sonido K-B | Encendido/Apagado | Cuando presiona la tecla en el teclado, el instrumento producirá un sonido si "On" (Encendido) ha sido seleccionado. Por lo contrario, no se producirá ningún sonido. |
| Modo Demo | Encendido/Apagado | El sistema funcionará bajo la versión demo, si "On" (Encendido) ha sido seleccionado. Por lo contrario, funcionará bajo la versión normal. |

13.9 Configuraciones de Muestreo



Seleccione el botón  en la interfaz y así se podrá iniciar la siguiente ventana de diálogo de configuraciones de muestreo.



Seleccione el botón [Default] ([Por Defecto]) y las configuraciones de muestreo regresarán con las por defecto.

Cada una de las funciones de opciones se muestra como sigue:

| Ítem | Contenido opcional | Observación |
|-----------------------------|---|--|
| Filtro AC | Encendido/Apagado | Configuración por defecto usando Filtro AC o no. |
| Filtro EMG | Encendido/Apagado | Configuración por defecto usando Filtro EMG o no. |
| Filtro DFT | Encendido/Apagado | Configuración por defecto usando Filtro DFT o no. |
| Introducción de Información | Antes/Tras/Nada | Configure el tiempo y la hora de cuándo introduce la información del archivo. |
| Mostrar Estilo | [3 terminales]/[6 terminales]/[12 terminales] | Configuración por defecto mostrar estilo. |
| Mostrar Aumento | [2.5mm/mV]/[5mm/mV]/[10mm/mV]/[20mm/mV] | Configuración por defecto mostrar aumento. |
| Mostrar | [5mm/s]/[10mm/s]/[12.5mm/s]/[25m | Configuración por defecto mostrar velocidad. Registro automático y registro de ritmo no pueden |

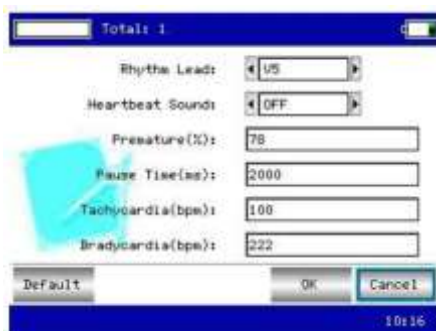
Velocidad m/s]/[50mm/s] soportar 5mm/s, 10mm/s, 12.5mm/s.

13.10 Analizar Configuraciones de Parámetro



Seleccione el botón en la interfaz principal y así se podrá iniciar la siguiente ventana de diálogo en la cual se analiza la configuración de parámetros.

Las configuraciones afectarán la pista de diagnosticar del análisis en tiempo real, la revisión de archivo y la impresión de reporte durante el proceso de muestreo.



Seleccione el botón [Default] ([Por Defecto]), las configuraciones del sistema regresarán con las por defecto.

Refiera a lo que sigue:

| Ítem | Observación |
|-------------------|---|
| Terminal de Ritmo | Configurar el terminal de ritmo para analizar la frecuencia cardíaca e imprimir ECG en el modo de impresión de ritmo. |
| Sonido de latido | Activar / desactivar el sonido |
| Prematuro | El sistema usará el valor introducido como un estándar de considerar el latido prematuro. |
| Tiempo de Pausa | El sistema usará el valor introducido como un estándar de considerar el latido de pausa. |
| Taquicardia | El sistema usará el valor introducido como un estándar de considerar taquicardia. |
| Bradicardia | El sistema usará el valor introducido como un estándar de considerar bradicardia. |

13.11 Configuraciones de Impresión



Seleccione el botón en la interfaz principal y así, se podrá iniciar la ventana de diálogo de la configuración de impresión, como se muestra:

Seleccione el botón [Default] ([Por Defecto]), las configuraciones de impresión regresarán con las por defecto.

En esta interfaz, la opción del modo automático puede ser efectiva sólo cuando selecciona "auto" en [Modo de Impresión].

En la interfaz de configuración de impresión, presione "Avanzado" para ingresar a la interfaz de configuración de impresión avanzada.




| | Item | Contenido opcional | Observación |
|------------------------|-------------------------------|---|---|
| Configuración general | Modo de Impresión | [Auto 3x4+1] / [Auto3x4] / [Auto2x6+1] / [Auto2x6] / [Auto 4x3] / [Ritmo2] / [Ritmo3] / [Ritmo4] / [Manual] | La selección será usada como el modo de impresión por defecto. |
| | Aumento de Cables | Inteligente/Actual | La selección será usada como Aumento de Cables por defecto. "Inteligente" significa que el sistema ajustará el aumento de cables de manera automática para adaptarse a la altura del papel durante la impresión. "Actual" quiere decir que el sistema usará el aumento de cables en la pantalla durante la impresión. |
| | Auto acto de desnudarse | 3Segundos/4 Segundos /5 Segundos /6 Segundos /8 Segundos /10 Segundos /15Segundos/20 Segundos /25 Segundos | La selección será usada como la duración de tiempo de impresión por defecto del acto de desnudarse. |
| | Desnudarse ritmo | 10Segundos /15 Segundos /20Segundos/25 Segundos /30 Segundos | Con el modo de impresión en "Ritmo 2", "Ritmo 3" o "Ritmo 4", el sistema usará la opción seleccionada como la duración del tiempo de impresión del acto de desnudarse ritmo. |
| | QRS promedio | [2x6]/[2x6+ Marca]/[3x4]/[3x4+ Marca]/[4x3]/[4x3+ Marca]/[Nada] | Cuando el modo de impresión es "Ritmo" o "Auto", el sistema usará la opción seleccionada como el estilo de impresión por defecto de QRS promedio. |
| | Autodiagnóstico | Todo/Dato /Conclusión/Nada | El proceso autodiagnóstico contiene 2 partes de datos y conclusión. Usuario puede imprimir una de las dos según quiera. |
| | Periódico | [por1Min]/[por2 Min]/[por3Min]/[por5Min]/[por10Min]/[por20Min]/[por30 Min]/[por60 Min]/[Apagado] | El sistema imprimirá periódicamente ECG en el intervalo de tiempo seleccionado. Si la opción del modo de impresión ha sido seleccionada como "Manual", el sistema imprimirá en "Auto 3 x 4 +1". A lo contrario, el sistema imprimirá en el modo seleccionado. |
| Configuración avanzada | Print&Save Imprimir y guardar | [Imprimir y Guardar] / [Imprimir no Guardar] / [Guardar sin impresión] | En caso de muestreo, el usuario puede optar por imprimir o guardar la caja. |

Nota: Auto acto de desnudarse, Desnudarse de ritmo, QRS en promedio, Autodiagnóstico, Periódico son disponibles cuando el modo de impresión "Auto" o "Ritmo" ha sido seleccionado.

13.12 Revisar Colocación de Electrodo




Seleccione el botón  en la interfaz principal para iniciar la interfaz de ilustración de colocación de la línea de alimentación.

Esta interfaz muestra la ubicación de Colocación de Electrodo en estándares europeos / estándares estadounidenses.

Seleccione cualquier tecla para salir de esta interfaz.

13.13 Quiénes Somos

Seleccione el botón  en la interfaz principal y ya podrá iniciar la siguiente interfaz de información relacionada con este instrumento.

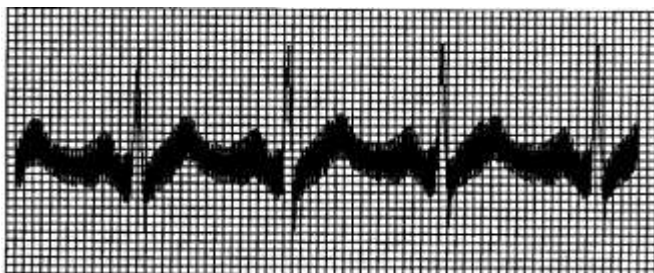
Esta interfaz muestra el nombre del instrumento, la versión, el nombre de la compañía, derecho de copia y detalle de contacto de la compañía.

Capítulo 14 Resolución de problemas

14.1 Apagado Automático

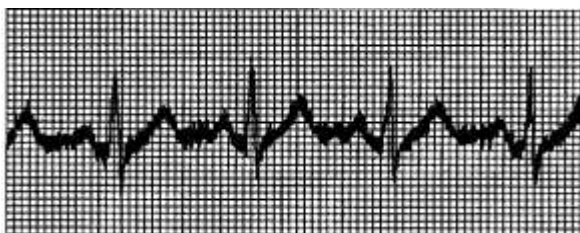
- ① Por favor compruebe que la energía de la batería está gastada. El apagado es para proteger el circuito.
- ② Por favor compruebe si el voltaje de corriente alterna es demasiado alto. El apagado es para proteger el circuito.
- ③ Por favor compruebe si la perturbación de corriente alterna es demasiado alta, si el pomo de fijación o el enchufe de cable está demasiado apretado, el apagado automático es para proteger el circuito de sobrecarga.

14.2 Interferencia AC



- ① ¿Tiene el dispositivo ECG el cable de tierra adecuado?
- ② ¿Están los electrodos y cable de tierra conectados adecuadamente?
- ③ ¿Están el electrodo y la piel cubiertos con Gel suficiente?
- ④ ¿Está la cama de metal en tierra adecuadamente?
- ⑤ ¿Toca el paciente la pared o la camilla?
- ⑥ ¿Hay otra gente tocando el paciente?
- ⑦ ¿Hay un dispositivo eléctrico potente en marcha al lado del dispositivo ECG? Por ejemplo: dispositivo de rayos X o de Ultrasonidos B.

14.3 Interferencia EMG



- ① Si la habitación del paciente es cómoda.
- ② ¿Está nervioso el paciente?
- ③ ¿Es la camilla demasiado estrecha?

14.4 Línea base a la deriva

- ① Compruebe el ajuste del electrodo y el rendimiento de los cables.
- ② Compruebe la conexión entre cable de paciente y electrodos.
- ③ Compruebe la limpieza del electrodo y la piel del paciente. ¿Están los electrodos y la piel cubiertos con Gel suficiente?
- ④ No deje que el paciente se mueva o hiperventile
- ⑤ ¿Es la conexión entre cables y electrodos adecuada?

Por favor use el filtro si hay alguna de las interferencias mencionadas anteriormente.

14.5 Lista de Resolución de Problemas

| Fenómeno | Razón | Método de resolución |
|---|---|--|
| Hay perturbación demasiado grande, la onda está en desorden | 1·El cable de tierra es adecuado. | 1·Por favor compruebe los cables, el cable de tierra y el suministro de energía. |
| | 2·La conexión de cables no es estable. | 2·Por favor ponga el paciente en el estado adecuado. |
| | 3·Hay perturbación de corriente alternada. | |
| | 4·El paciente está nervioso. | |
| La línea base es dura | 1·La perturbación de corriente alternada es demasiado fuerte. | 1·Cambie a un ambiente cómodo para el paciente. |
| | 2·El paciente está nervioso y la perturbación de EMG es demasiado fuerte. | 2·Si la camilla es de metal por favor cámbiela. |
| | | 3·La línea de energía y el cable no son paralelos o están demasiado cerca. |
| La onda no es regular, con onda demasiado grande o directa | 1·La conductividad del electrodo no es buena. | 1·Use alcohol de alta calidad. |
| | 2·Se ha gastado la energía de la batería. | 2·Limpie el electrodo y la piel del paciente donde toca el electrodo. |
| | 3·El contacto entre electrodo y piel no es adecuado | 3·Cargue la batería. |
| | 4·El enchufe entre cable y unidad principal no está firme. | |
| | 5·El contacto entre cable y electrodo no es adecuado | |

| | | |
|------------------------|--|---|
| Línea base a la deriva | 1-Se ha gastado la energía de la batería 2-El paciente se está moviendo | 1-Cargue la batería. 2-Mantenga el paciente quieto. |
| La onda no es clara. | 1-El cabezal de la impresora está sucio. 2 -El papel no es correcto | 1-Limpie el cabezal de la impresora con alcohol cuando esté apagado, use el cabezal de la impresora una vez ha desaparecido el alcohol. 2-Use el papel de impresión termal indicado. |

Capítulo 15 Mantenimiento, Transporte y Preservación

15.1 No se permite al Cliente abrir el instrumento para evitar descargas eléctricas. Cualquier mantenimiento o actualización debe ejecutarla un profesional formado y autorizado de nuestra empresa. El mantenimiento debe hacerse con los accesorios originales de nuestra empresa.

15.2 Por favor saque el enchufe de suministro de energía cuando está apagado. Si el dispositivo no va a usarse durante un largo tiempo por favor ponga el dispositivo en un sitio seco, fresco y con sombra; el dispositivo debería cargarse una vez cada tres meses.

Información de compatibilidad electromagnética

Guidance and manufacturer's declaration—electromagnetic emissions- for all EQUIPMENT and SYSTEMS

| Guidance and manufacturer's declaration – electromagnetic emission | | |
|---|-------------------|---|
| The EKG-312T is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer of the user of the <i>EKG-312T</i> should assure that it is used in such and environment. | | |
| Emission test | Compliance | Electromagnetic environment – |
| RF emissions CISPR 11 | Group 1 | The <i>EKG-312T</i> uses RF energy only for its internal function. Therefore, its RF emissions are very low and are not likely to cause any interference in nearby electronic equipment. |
| RF emission CISPR 11 | Class A | The <i>EKG-312T</i> is suitable for use in all establishments, other than domestic establishments and those directly connected to the public low-voltage power supply network that supplies buildings used for domestic purposes. |
| Harmonic emissions IEC 61000-3-2 | Class A | |
| Voltage fluctuations/ flicker emissions IEC 61000-3-3 | Complies | |


**Guidance and manufacture's declaration – electromagnetic immunity –
for all EQUIPMENT and SYSTEMS**

| Guidance and manufacture's declaration – electromagnetic immunity | | | |
|---|---|---|--|
| The <i>EKG-312T</i> is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of | | | |
| Immunity test | IEC 60601 test level | Compliance level | Electromagnetic environment - guidance |
| Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2 | ±6 kV contact ±8 kV air | ±6 kV contact ±8 kV air | Floors should be wood, concrete or ceramic tile. If floor are covered with synthetic material, the relative humidity should be at least 30%. |
| Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4 | ±2 kV for power supply lines | ±2 kV for power supply lines | Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment. |
| Surge IEC 61000-4-5 | ±1 kV differential mode ±2 kV common mode | ±1 kV differential mode ±2 kV common mode | Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment. |
| Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power supply input lines IEC 61000-4-11 | <5% U_T (>95% dip in U_T) for 0.5 cycle 40% U_T (60% dip in U_T) for 5 cycles 70% U_T (30% dip in U_T) for 25 cycles <5% U_T (>95% dip in U_T) for 5 sec | <5% U_T (>95% dip in U_T) for 0.5 cycle 40% U_T (60% dip in U_T) for 5 cycles 70% U_T (30% dip in U_T) for 25 cycles <5% U_T (>95% dip in U_T) for 5 sec | Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment. If the user of the <i>EKG-312T</i> requires continued operation during power mains dip&interruptions, it is recommended that the <i>EKG-312T</i> be powered from an uninterruptible power supply or a battery. |
| Power frequency (50/60Hz) magnetic field IEC61000-4-8 | 3A/m | 3A/m | Power frequency magnetic fields Should be at levels characteristic of a typical location in a typical commercial or hospital environment. |
| NOTE U_T is the a.c. mains voltage prior to application of the test level. | | | |

**Guidance and manufacturer's declaration – electromagnetic immunity –
for EQUIPMENT and SYSTEMS that are not LIFE-SUPPORTING**

Guidance and manufacturer's declaration – electromagnetic immunity

The *EKG-312T* is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of *EKG-312T* should assure that it is used in such an environment.

| Immunity test | IEC 60601 test level | Compliance level | Electromagnetic environment - guidance |
|----------------------------|-----------------------------|------------------|---|
| Conducted RF IEC 61000-4-6 | 3 Vrms 150 kHz to 80 MHz | 3 Vrms | <p>Portable and mobile RF communications equipment should be used no closer to any part of the <i>EKG-312T</i>, including cables, than the recommended separation distance calculated from the equation applicable to the frequency of the transmitter.</p> <p>Recommended separation distance</p> $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad 80 \text{ MHz to } 800 \text{ MHz}$ $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad 800 \text{ MHz to } 2.5 \text{ GHz}$ |
| Radiated RF IEC 61000-4-3 | 3 V/m 80 MHz to 2.5 GHz | 3 V/m | <p>Where P is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer and d is the recommended separation distance in metres (m).</p> <p>Field strengths from fixed RF transmitters, as determined by an electromagnetic site survey,^a should be less than the compliance level in each frequency range.^b</p> <p>Interference may occur in the vicinity of equipment marked with the following symbol:</p>  |

NOTE 1 At 80 MHz and 800 MHz, the higher frequency range applies.

NOTE 2 These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.

^a Field strengths from fixed transmitters, such as base stations for radio (cellular/cordless) telephones and land mobile radios, amateur radio, AM and FM radio broadcast and TV broadcast cannot be predicted theoretically with accuracy. To assess the electromagnetic environment due to fixed RF transmitters, an electromagnetic site survey should be considered. If the measured field strength in the location in which the *EKG-312T* is used exceeds the applicable RF compliance level above, the *EKG-312T* should be observed to verify normal operation. If abnormal performance is observed, additional measures may be necessary, such as reorienting or relocating the *EKG-312T*.

^b Over the frequency range 150 kHz to 80 MHz, field strengths should be less than 3 V/m.

**Recommended separation distances between portable and mobile
RF communications equipment and the EQUIPMENT or SYSTEM –
for EQUIPMENT or SYSTEM that are not LIFE-SUPPORTING**

**Recommended separation distances between
portable and mobile RF communications equipment and the *EKG-312T***

The *EKG-312T* is intended for use in an electromagnetic environment in which radiated RF disturbances are controlled. The customer or the user of the *EKG-312T* can help prevent electromagnetic interference by maintaining a minimum distance between portable and mobile RF communications equipment (transmitters) and the *EKG-312T* as recommended below, according to the maximum output power of the communications equipment.

| Rated maximum output power of transmitter (W) | Separation distance according to frequency of transmitter (m) | | |
|--|--|-------|--|
| | 150 kHz to 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$ | | 800 MHz to 2.5 GH $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$ |
| 0.01 | 0.12 | 0.12 | 0.23 |
| 0.1 | 0.37 | 0.37 | 0.74 |
| 1 | 1.17 | 1.17 | 2.33 |
| 10 | 3.69 | 3.69 | 7.38 |
| 100 | 11.67 | 11.67 | 23.33 |






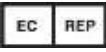

For transmitters rated at a maximum output power not listed above, the recommended separation distance d in metres (m) can be estimated using the equation applicable to the frequency of the transmitter, where P is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer.

NOTE 1 At 80 MHz and 800 MHz, the separation distance for the higher frequency range applies.

NOTE 2 These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.




Eliminación: El producto no ha de ser eliminado junto a otros residuos domésticos. Los usuarios tienen que ocuparse de la eliminación de los aparatos por desguazar llevándolas al lugar de recogida indicado por el reciclaje de los equipos eléctricos y electrónicos. Para más información sobre los lugares de recogida, contactar el propio ayuntamiento de residencia, el servicio de eliminación de residuos local o la tienda en la que se compró el producto. En caso de eliminación equivocada podrían ser aplicadas multas, en base a las leyes nacionales.

| Explicación de los símbolos en la unidad | |
|---|--|
|  | Símbolo para "tipo de partes aplicadas" (los electrodos son dispositivos aplicados de tipo CF). |
|  | Símbolo para "protección del medio ambiente" – los productos electrónicos no deben ser desechados con los residuos domésticos. Reciclar en estructuras adecuadas. Consultar con las autoridades locales o bien con el distribuidor para recomendaciones sobre cómo reciclar estos productos. |
|  | Símbolo para "fabricante". |
|  | Símbolo para "conforme a la directiva 93/42/CEE sobre dispositivos médicos". |
|  | Símbolo para "fecha de fabricación". |
|  | Símbolo para "European representative". |
|  | Símbolo para "número de serie". |

 **Meditech Equipment Co., Ltd**
 89 Laoshan Road, Building 69
 Laoshan District, Qingdao.
 Shandong, P.R. China
 86-532-85832673

 **0482**

 **Obelis S.A**
 Address: Bd. Général Wahis 53
 1030 Brussels, Belgium