SE-1515 PC ECG Version 1.6

# Manuel d'utilisation





A propos de ce manuel

P/N: 01.54.456406

MPN: 01.54.456406016

Date de publication: Décembre 2018

© Copyright EDAN INSTRUMENTS, INC. 2014-2018. Tous droits r éserv és.

**Avis** 

Ce manuel est con çu pour vous aider à mieux comprendre le fonctionnement et la maintenance du produit. Nous vous rappelons que le produit doit être utilisé en stricte conformité avec ce manuel. Toute utilisation non conforme à ce manuel risque d'entra îner un dysfonctionnement ou un accident pour lequel la soci été EDAN INSTRUMENTS, INC. (ci-apr ès nomm ée EDAN) ne pourrait être tenue pour responsable.

EDAN est propri étaire des droits d'auteur relatifs à ce manuel. Sans consentement préalable écrit de la part d'EDAN, le contenu de ce manuel ne doit en aucun cas être photocopi é, reproduit ou traduit dans d'autres langues.

Ce manuel contient des donn és prot ég és par la loi sur les droits d'auteur, notamment, mais sans s'y limiter, des informations confidentielles de nature technique ou relatives aux brevets; l'utilisateur ne doit en aucun cas divulguer de telles informations à quelque tierce partie non concern ée que ce soit.

L'utilisateur doit comprendre qu'aucun & ément de ce manuel ne lui octroie, explicitement ou implicitement, ni droit ni licence concernant l'utilisation de toute propri ét é intellectuelle appartenant à EDAN.

EDAN se réserve le droit de modifier ce manuel, de le mettre àjour et de fournir des explications s'y rapportant.

Responsabilit édu fabricant

EDAN n'assume de responsabilité pour les éventuels effets sur la sécurité, la fiabilité et les performances de l'équipement que si :

les opérations d'assemblage, extensions, réajustements, modifications ou réparations sont effectu és par des personnes autoris ées par EDAN;

l'installation dectrique de la salle concern ée est en conformit é avec les normes nationales ;

l'instrument est utilis éconform ément aux instructions d'utilisation.

I

### Termes utilis és dans ce manuel

Le présent guide vise à fournir les concepts-clés en matière de précautions de sécurité

#### **AVERTISSEMENT**

Le terme **AVERTISSEMENT** prévient que certaines actions ou situations pourraient entra îner des blessures graves, voire mortelles.

#### **ATTENTION**

Le terme **ATTENTION** prévient que certaines actions ou situations pourraient entra îner des dommages au niveau de l'équipement, produire des résultats inexacts ou invalider une procédure.

#### **REMARQUE**

Une **REMARQUE** fournit des informations utiles concernant une fonction ou une proc édure.

# Table des matières

Chapitre 1 Consignes de s écurit é	1
1.1 Indications d'utilisation/Utilisation prévue	1
1.2 Avertissements et pr écautions	1
1.2.1 Avertissements g én éraux	2
1.2.2 Pr écautions g én érales	4
1.2.3 Utilisation du système sans fil	5
1.2.4 Avertissements relatifs àla préparation et àl'utilisation (pour l'ECG d'effort)	6
1.2.5 Contre-indications (pour l'ECG d'effort)	7
1.3 Liste des symboles	8
Chapitre 2 Introduction	10
2.1 Syst ème SE-1515 c âbl é	11
2.1.1 Sch éma de connexion du syst ème c âbl é	11
2.1.2 Assemblage du système c âbl é	12
2.1.3 zone d'échantillonnage ECG	13
2.1.3.1 Zone d'échantillonnage ECG DE15	13
2.1.3.2 Zone d'échantillonnage ECG DP12	14
2.2 Système SE-1515 sans fil	14
2.2.1 Sch éma de connexion du syst ème sans fil	14
2.2.2 Assemblage du système sans fil	17
2.2.3 Zone d'échantillonnage ECG	19
2.2.3.1 R écepteur	19
2.2.3.2 Emetteur	20
2.3 Installation du logiciel	22
2.3.1 Configuration requise du PC	22
2.3.2 A propos de la fen être d'installation	22
2.4 Fonctions	22
Chapitre 3 Pr éparation avant utilisation	24
3.1 Pr éparation du patient	24
3.1.1 Instruction du patient	24
3.1.2 Nettoyage de la peau	24
3.2 Connexion des électrodes du système c ablé	25
3.3 Connexion des dectrodes du système sans fil	26
3.4 Fixation des dectrodes	26
3.4.1 Fixation des dectrodes pour l'ECG de repos	26
3.4.2 Positionnement des dectrodes pour l'ECG d'effort	33
3.4.3 Fixation des dectrodes réutilisables	34
3.4.3.1 Application des dectrodes pour membre	34
3.4.3.2 Fixation des dectrodes pour thorax	34

3.4.4 Fixation des dectrodes jetables	35
3.5 Inspection pr éalable au test	37
Chapitre 4 Echantillonnage ECG	38
4.1 Configuration initiale	38
4.2 Saisie des informations patient	39
4.2.1 Saisie manuelle des informations patient	39
4.2.2 Saisie des informations patient àl'aide d'un lecteur de codes-barres	40
4.2.3 R écup ération des informations patient	41
4.3 S dection du type d'échantillonnage ECG	41
4.4 Echantillonnage ECG	41
4.4.1 Echantillonnage d'ECG de repos	41
4.4.1.1 Boutons	42
4.4.1.2 Indication de la force du signal	43
4.4.1.3 Configuration du mode d'affichage	44
4.4.1.4 Configuration de l'échantillon	44
4.4.1.5 Configuration de l'impression	47
4.4.1.6 Configuration des fonctions/de l'algorithme	49
4.4.1.7 Autres r églages	50
4.4.2 ECG STAT	51
4.4.3 Echantillonnage d'ECG d'effort	52
4.4.3.1 Boutons	52
4.4.3.2 Affichage des informations de param ètres	55
4.4.3.3 Mod èle moyen	56
4.4.3.4 Tendance ST	58
4.4.3.5 Configuration de l'échantillon	58
4.4.3.6 R églage appareil	60
4.4.3.7 Modification du protocole	62
4.4.3.8 Configuration des param ètres	62
4.4.4 Echantillonnage VCG	65
4.4.5 Echantillonnage de l'ECG VFC	66
Chapitre 5 Analyse ECG	67
5.1 ECG de repos	67
5.1.1 Analyse du trac é	67
5.1.2 Mod de moyen	70
5.1.3 A propos de la fen être Informations d étail.	71
5.1.4 A propos de la fen être Trac érythmique	72
5.1.5 Historique enreg.	72
5.1.6 A propos des param ètres	73
5.2 ECG d'effort	74
5.2.1 A propos de l'écran R écap.	74

5.2.1.1 Informations relatives àl'étape	74
5.2.1.2 Infos. r écapitul	75
5.2.1.3 Tendance	76
5.2.2 A propos de l'écran Toutes vues	77
5.2.2.1 Panorama de l'ECG miniature	77
5.2.2.2 Panorama de l'ECG à 3 dérivations de rythme.	78
5.2.2.3 Panorama de l'ECG à 12 d érivations	78
5.2.3 A propos de l'écran Bande ECG	78
5.2.3.1 Bande	79
5.2.3.2 ECG à 12 d érivations	79
5.2.4 Analyse ST	80
5.2.4.1 Mod de moyen	80
5.2.4.2 ST max	81
5.2.5 Tendance ST	82
5.3 VCG	83
5.3.1 Affichage VCG avec tous les plans et toutes les boucl	les84
5.3.2 Affichage VCG avec plan frontal et boucle QRS	87
5.3.3 Affichage VCG en 3D	88
5.4 VFC	89
5.5 Pr évisualisation de rapports	93
5.6 Impression de rapports	93
5.7 Enregistrement de rapports ECG	94
Chapitre 6 Archivage	95
6.1 Ttes les listes	95
6.1.1 Affichage des enregistrements	95
6.1.2 Modification des informations relatives àun patient	96
6.1.3 Affichage de dossiers d'examen	96
6.1.4 Suppression de dossiers d'examen	96
6.1.5 Fusion de dossiers d'examen	97
6.1.6 Recherche d'enregistrements patient	97
6.1.6.1 Recherche de dossiers d'examen	97
6.1.6.2 Recherche avanc &	97
6.1.7 Import	98
6.1.8 Exporter	98
6.2 Liste des planif. termin és	98
6.2.1 Nouvelle planification	99
6.2.2 Bo îe de r éception	99
6.2.3 Informations de recherche	99
Chapitre 7 Statistiques	100
7.1 D compte du département d'examen	

	7.2 D & compte d & partement	102
	7.3 D écompte m édecin traitant	103
	7.4 Charge trav. du personnel	104
	7.5 D écompte dispositifs	105
	7.6 D & compte analyse mesure	106
Cl	hapitre 8 Configuration du système	107
	8.1 Configuration de base	107
	8.1.1 Informations de base	107
	8.1.2 Mode de travail	109
	8.2 Configuration de l'affichage	110
	8.3 Config Transmission	111
	8.4 Configuration du fichier de sortie	113
	8.5 Configuration GDT	114
	8.6 Param etres DICOM	115
	8.7 Configuration du code-barres	117
	8.8 Autres r églages	120
	8.8.1 Autorisation du produit	121
	8.8.2 Para. avanc é	122
	8.8.2.1 Gestion dépt. d'examen et dispositif	122
	8.8.2.2 Gestion des types d'examen et des étéments	123
	8.8.2.3 Gestion des utilisateurs	124
	8.8.2.4 Maintenance des donn ées	125
	8.8.2.5 Gestion du département de requête	126
Cl	hapitre 9 Messages d'information	127
Cl	hapitre 10 Nettoyage, entretien et maintenance	129
	10.1 Nettoyage et maintenance du tapis roulant	129
	10.2 Nettoyage et maintenance du c âble patient et des dectrodes r áttilisables	129
	10.3 D sinfection	130
	10.4 Maintenance de la zone d'échantillonnage ECG	131
Cl	hapitre 11 Accessoires	133
	11.1 Liste des accessoires standard	133
	11.2 Liste des accessoires en option	133
	11.3 Accessoires en option recommand és	135
Cl	hapitre 12 Garantie et service	137
	12.1 Garantie	137
	12.2 Coordonn és	137
Aı	nnexe 1 Caract éristiques techniques	138
	A1.1 Consignes de s écurit é	138
	A1.2 Environnement de fonctionnement	139
	A1.3 Caract éristiques physiques	139

Annexe 2 Informations concernant la CEM	143
A1.5 Caract éristiques de performances	140
A1.4 Caract éristiques d'alimentation électrique	139

# Chapitre 1 Consignes de sécurité

Ce chapitre contient des consignes de sécurité importantes à respecter lors de l'utilisation du SE-1515.

### 1.1 Indications d'utilisation/Utilisation prévue

Le SE-1515 PC ECG permet l'acquisition, le traitement et le stockage de signaux ECG, de patients adultes et pédiatriques, qui subissent des tests d'effort ou en situation de repos. Le SE-1515 PC ECG est exclusivement con qui pour un usage par des médecins et des professionnels de la santé dûment formés, en milieu hospitalier ou dans des établissements de soin. L'électrocardiogramme enregistré par le SE-1515 PC ECG permet aux utilisateurs d'analyser et de diagnostiquer des affections cardiaques. Cependant, l'ECG accompagné de mesures et d'indications d'interprétation, n'est proposé aux médecins qu'à titre de conseil uniquement. Ce dispositif est principalement utilisé au sein des services assurant l'évaluation de l'ECG en ambulatoire et des services où sont réalisés les examens physiques.

#### **AVERTISSEMENT**

- Ce système n'est pas conçu pour une utilisation intracardiaque ou une application cardiaque directe.
- 2. Ce système n'est pas prévu pour une utilisation à domicile.
- 3. Ce système n'est pas destiné à un usage thérapeutique ni à la surveillance.
- 4. Ce système est conçu pour être utilisé uniquement sur des patients adultes et pédiatriques.
- 5. Les résultats donnés par le système doivent être examinés sur la base de l'état clinique général du patient. Ils ne peuvent en aucun cas se substituer à une vérification régulière de son état.

### 1.2 Avertissements et précautions

Pour utiliser le système en toute s'écurité et avec efficacité, habituez-vous d'abord au fonctionnement de Windows et prenez connaissance des informations d'étaillées de ce manuel d'utilisation afin de conna îre la m'éthode qui évitera tout risque de d'étaillance du système. Les avertissements et précautions suivants doivent être suivis pendant le fonctionnement du système.

### 1.2.1 Avertissements généraux

#### <u>AVERTISSEMENT</u>

- Le système est destiné à être utilisé par des médecins qualifiés ou par du personnel dûment formé, ayant lu le présent manuel d'utilisation préalablement à son utilisation.
- Seuls des techniciens de maintenance qualifiés peuvent installer cet équipement et seuls les techniciens de maintenance autorisés par le fabricant peuvent en ouvrir la coque. Dans le cas contraire, cela pourrait entraîner des risques concernant la sécurité.
- RISQUE D'EXPLOSION N'utilisez pas le système en présence de mélanges d'anesthésiques inflammables et d'oxygène ou d'autres agents inflammables.
- 4. **RISQUE D'ELECTROCUTION** La prise d'alimentation secteur doit être une prise de mise à la terre agréée pour les usages hospitaliers. Ne tentez jamais d'adapter la fiche tripolaire du moniteur à une prise bipolaire.
- 5. Utilisez exclusivement le câble patient et les autres accessoires fournis par le fabricant. Dans le cas contraire, les performances et la protection contre les chocs électriques ne pourront être garanties. Le système a subi des tests de sécurité à l'aide des accessoires, des périphériques et des dérivations recommandés, et aucun danger n'a été décelé en cas d'utilisation du système avec des stimulateurs cardiaques ou autres.
- 6. Assurez-vous que l'ensemble des électrodes sont correctement connectées au patient avant utilisation.
- 7. Veillez à ce que les composants conducteurs des électrodes et des connecteurs associés, y compris les électrodes neutres, n'entrent pas en contact avec la terre ou tout autre objet conducteur.
- 8. En cas d'utilisation d'électrodes réutilisables enduites de gel d'électrode au cours de la défibrillation, la récupération du système prendra plus de 10 secondes. Le fabricant recommande l'utilisation systématique d'électrodes jetables.
- Vous ne devez pas utiliser des électrodes de métaux différents, car elles risquent de provoquer une tension de polarisation élevée.
- 10. Les électrodes jetables sont à usage unique.
- 11. Lors de l'utilisation de l'ECG avec un défibrillateur, ne touchez ni le patient, ni le lit, ni la table, ni l'appareil.
- 12. Ne pas toucher simultanément les pièces accessibles des équipements non médicaux et le patient.

#### **AVERTISSEMENT**

- 13. L'utilisation d'un équipement appliquant des tensions de haute fréquence au patient (notamment un appareil électrochirurgical et certains capteurs de respiration) n'est pas prise en charge et pourrait entraîner des résultats indésirables. Débranchez le câble de données du patient de l'électrocardiographe ou détachez les dérivations du patient avant d'effectuer toute procédure utilisant un appareil chirurgical à haute fréquence.
- 14. Soyez attentif à l'examen pour éviter de passer outre des tracés ECG importants.
- 15. RISQUE D'ELECTROCUTION Ne branchez pas d'équipement électrique non médical fourni avec le système à la prise murale lorsque cet équipement non médical a été conçu pour être alimenté par une multiprise équipée d'un transformateur d'isolation.
- 16. **RISQUE D'ELECTROCUTION** Ne branchez pas d'équipement électrique non fourni avec le système aux multiprises d'alimentation du système.
- 17. Ne branchez pas sur le système des équipements ou accessoires non approuvés par le fabricant ou non conformes à la norme CEI/EN 60601-1. L'utilisation d'équipements ou d'accessoires non approuvés avec le système n'a pas été testée et n'est pas prise en charge. Dans ces conditions, le fonctionnement du système et la sécurité ne sont pas garantis.
- 18. Les équipements non médicaux (une imprimante externe, par exemple) ne doivent pas être utilisés à proximité des patients (1,5 m).
- 19. Ne dépassez pas la charge maximale autorisée lorsque des multiprises sont utilisées pour alimenter le système.
- 20. Les multiprises ne doivent pas être placées sur le sol.
- 21. N'utilisez pas la multiprise supplémentaire ou le cordon prolongateur pour le système électromédical, sauf s'il est précisé par le fabricant que ce sont des éléments du système. Les multiprises fournies avec le système ne doivent être utilisées qu'à des fins d'alimentation électrique des équipements constitutifs du système.
- 22. Les équipements accessoires connectés aux interfaces analogique et numérique doivent être certifiés conformément aux normes CEI/EN (ex. CEI/EN 60950 pour les équipements de traitement des données et CEI/EN 60601-1 pour les équipements médicaux). En outre, toutes les configurations doivent être en conformité avec la version en vigueur de la norme CEI/EN 60601-1. En conséquence, toute personne connectant un équipement supplémentaire au connecteur d'entrée ou de sortie du signal afin de configurer un système médical doit s'assurer que ce système est en conformité avec les exigences de la version en vigueur de la norme sur les systèmes CEI/EN 60601-1. En cas de doute, consultez notre service technique ou votre distributeur local.

#### <u>AVERTISSEMENT</u>

- 23. Le branchement de tout accessoire (par exemple, une imprimante externe) ou autre appareil (par exemple, un ordinateur) à cet électrocardiographe en fait un système médical. Dans ce cas, des mesures de sécurité supplémentaires doivent être prises lors de l'installation du système, et le système devra fournir les éléments suivants :
  - a) au sein de l'environnement patient, un niveau de sécurité comparable à celui proposé par un appareil électromédical répondant à la norme CEI/EN 60601-1;
  - b) en dehors de l'environnement patient, le niveau de sécurité approprié pour les appareils n'étant pas de type électromédical et répondant à d'autres normes de sécurité CEI ou ISO.
- 24. Aucun accessoire relié au système ne doit être installé à proximité des patients s'il ne répond pas aux exigences de la norme CEI/EN 60601-1.
- 25. Vérifiez qu'aucune source d'interférences électromagnétiques intenses ne se trouve aux alentours lors de l'utilisation du système SE-1515 sans fil. Par ailleurs, assurez-vous que la distance séparant l'émetteur DX12 et le PC est exempte d'obstacles et ne dépasse pas les 5 mètres.
- 26. Il vous est également recommandé de faire l'acquisition auprès du fabricant d'un ordinateur, d'une imprimante, d'un tapis roulant, d'un ergomètre, d'un moniteur TA et d'un lecteur de codes-barres. Dans le cas contraire, le fabricant ne saurait être tenu pour responsable de la maintenance du matériel, du système d'exploitation et autres accessoires.
- 27. Si plusieurs instruments sont reliés au patient, la somme des courants de fuite peut être supérieure aux limites indiquées par la norme CEI/EN 60601-1 et entraîner un risque de sécurité. Consulter le service technique.
- 28. La connexion à d'autres appareils peut réduire la gradation antistatique du système pendant son fonctionnement.
- 29. N'effectuez aucune opération de révision ou de maintenance sur l'électrocardiographe pendant son utilisation sur un patient.
- 30. Le coupleur de l'appareil ou la prise secteur sont utilisés pour assurer l'isolation de l'alimentation secteur. Placez l'électrocardiogramme de façon à ce que l'opérateur puisse facilement accéder au dispositif de déconnexion.

### 1.2.2 Précautions générales

#### **ATTENTION**

 Evitez de répandre du liquide sur l'appareil et de le soumettre à une température excessive. La température doit être maintenue entre 5 et 40 °C pendant le fonctionnement de l'appareil et entre -20 et 55 °C pendant son transport et son stockage.

#### **ATTENTION**

- 2. N'utilisez pas l'équipement dans un environnement poussiéreux mal ventilé ou en présence de substances corrosives.
- 3. Assurez-vous de l'absence d'une source d'interférences électromagnétiques intenses autour de l'équipement, telle que des émetteurs radio ou des téléphones portables. Attention : un équipement électrique médical volumineux, tel qu'un équipement électrochirurgical, un équipement de radiologie ou un équipement d'imagerie par résonance magnétique, est susceptible de provoquer des interférences électromagnétiques.
- 4. Les fusibles défectueux ne doivent être remplacés que par des fusibles de type et de tension identique.
- 5. L'appareil et les accessoires doivent être éliminés conformément aux réglementations locales après leur durée de vie utile. Ils peuvent également être rapportés au revendeur ou au fabricant afin d'être recyclés ou mis au rebut de manière adéquate. Les batteries constituent des déchets dangereux. Ne les jetez PAS avec les ordures ménagères. Lorsqu'elles sont usagées, déposez les batteries dans un point de collecte prévu pour le recyclage des batteries. Pour plus d'informations sur le recyclage de ce produit ou des batteries, contactez votre municipalité ou le revendeur auprès duquel vous avez acheté ledit produit.
- 6. En vertu de la réglementation fédérale américaine, la vente de ce produit n'est autorisée que sur prescription médicale.

### 1.2.3 Utilisation du système sans fil

#### **AVERTISSEMENT**

- Vérifiez qu'aucune source d'interférences électromagnétiques intenses ne se trouve aux alentours du système sans fil.
- 2. N'ouvrez pas le capot de la batterie de l'émetteur pendant l'utilisation.
- 3. Une utilisation incorrecte peut provoquer la surchauffe ou l'explosion de la batterie, ou encore l'apparition de flammes et réduire ses capacités. Veuillez lire attentivement le manuel d'utilisation et les précautions avant d'utiliser la batterie.
- 4. Il convient d'utiliser des batteries de modèle identique et conformes aux caractéristiques de la configuration de fabrication.
- 5. **DANGER D'EXPLOSION :** n'inversez pas l'anode et la cathode lors de l'installation de la batterie.
- 6. N'utilisez pas la batterie à proximité d'un feu ou dans un environnement dont la température est supérieure à 60 °C. Ne chauffez pas la batterie, ne l'aspergez pas de liquide, ne la jetez pas au feu et ne l'immergez pas dans de l'eau.

#### **AVERTISSEMENT**

- 7. Ne détruisez pas la batterie : vous ne devez pas percer la batterie avec un objet pointu, comme une aiguille ; frapper la batterie avec un marteau, marcher dessus, la jeter pour causer un choc important ; démonter la batterie ou la modifier.
- 8. Si vous détectez une coulure ou une mauvaise odeur, arrêtez immédiatement d'utiliser la batterie. Si votre peau ou vos vêtements entrent en contact avec le liquide qui s'écoule, rincez-les immédiatement à l'eau claire. Si le liquide entre en contact avec vos yeux, ne les essuyez pas. Aspergez-les avec de l'eau propre et consultez immédiatement un médecin.
- 9. Recyclez ou mettez au rebut de façon appropriée la batterie usagée conformément aux réglementations locales.
- 10. Retirez la batterie de l'émetteur lorsque ce dernier n'est pas utilisé pendant une période prolongée.

# 1.2.4 Avertissements relatifs à la préparation et à l'utilisation (pour l'ECG d'effort)

#### <u>AVERTISSEMENT</u>

- Testez le bouton (coup de poing) et la poignée (cordon) d'arrêt d'urgence du tapis roulant avant d'utiliser le système.
- 2. Pendant le test d'effort, assurez-vous qu'au moins 2 médecins expérimentés sont présents. L'un d'entre eux observe le patient et gère toute situation d'urgence.
- 3. Vérifiez que la salle de test d'effort dispose de tout l'équipement et des médicaments nécessaires aux premiers soins (défibrillateur, tensiomètre artériel, etc.).
- 4. Eteignez le système et débranchez le cordon d'alimentation de la prise murale après utilisation.
- 5. Vérifiez que l'appareil est hors tension et que le câble d'alimentation n'est pas branché à la prise de courant alternatif avant toute défibrillation.
- 6. Les quatre pieds de l'appareil doivent se trouver sur le sol afin d'assurer sa stabilité lors du fonctionnement.
- 7. Le tapis roulant doit être alimenté par une prise de courant spécifique.
- 8. Examinez soigneusement le tapis roulant/l'ergomètre avant de l'utiliser.
- Le patient qui subit le test d'effort doit porter des vêtements et des chaussures adaptés.

#### **AVERTISSEMENT**

- Les mains, cheveux, bijoux et vêtements amples doivent être tenus à l'écart des parties mobiles.
- 11. Le patient ne doit pas se trouver sur le tapis roulant avant que celui-ci ne soit mis en marche. Le patient doit être debout sur les cale-pieds et tenir les mains courantes pendant le démarrage. Le patient doit attendre que le tapis roulant démarre pour placer les pieds dessus.
- 12. Pour éviter toute électricité statique, le patient ne doit pas porter de vêtements amples ou de tissus (nylon par exemple) qui produisent facilement de l'électricité statique.
- Arrêtez immédiatement l'effort lorsque le patient ressent une gêne ou quelque chose d'anormal pendant le test.
- 14. Appuyez sur le bouton d'urgence ou tirez sur la poignée d'arrêt d'urgence pour arrêter immédiatement le tapis roulant en cas d'urgence.

### 1.2.5 Contre-indications (pour l'ECG d'effort)

#### Contre-indications absolues:

- 1. IM aigu (dans les 2 jours)
- 2. Angor instable à haut risque
- 3. Troubles hémodynamiques liés à une arythmie cardiaque non contrôlée
- 4. Sténose aortique symptomatique sévère
- 5. Insuffisance cardiaque avec épisode clinique non contrôlé
- 6. Embolie pulmonaire aiguë ou infarctus pulmonaire
- 7. Myocardite ou péricardite aiguës
- 8. Dissection aortique aiguë
- 9. Le patient s'oppose au test.

#### **Contre-indications relatives:**

- 1. Sténose de l'artère coronaire gauche
- 2. Maladie cardiaque valvulaire sténotique modérée
- 3. Anomalies des électrolytes sériques
- 4. Hypertension sévère (tension systolique >200 mm Hg ou tension diastolique >110 mm Hg)
- 5. Tachyarythmies ou bradyarythmies

- 6. Cardiomyopathie hypertrophique
- 7. Le patient ne peut coopérer en raison d'une déficience mentale ou d'une incapacité physique
- 8. Bloc auriculo-ventriculaire de haut degré

# 1.3 Liste des symboles

4 <b>1</b>	Equipement ou pi èce de type CF protégé contre les décharges de défibrillation
$\triangle$	Attention
(i	Consulter les instructions d'utilisation
	Recyclage
P/N	R & érence
SN	Num éro de s érie
	Date de fabrication
	Fabricant
	Classe II
EC REP	Représentant autoris édans la communaut éeurop éenne
*	Indicateur d'éat de transmission Bluetooth

ڻ	Indicateur d'alimentation dectrique du récepteur DX12
ECG	Bouton D émarrage de l'impression (DE15)
<b>C €</b> 0123	Marquage CE
	M éthode de mise au rebut
Rx Only	Attention: En vertu de la réglementation fédérale américaine, la vente de ce produit n'est autorisée que sur prescription médicale.
FCC ID:SMQDX12TREDAN FCC ID:SMQDX12REEDAN	Federal Communications Commission:  ID FCC:SMQDX12TREDAN (pour l'énetteur DX12)  ID FCC:SMQDX12REEDAN (pour le récepteur DX12)
	Se reporter au manuel d'utilisation (Arri ère-plan : Bleu; Symbole : Blanc)
	Avertissement (Arri ère-plan : Jaune; Symbole et contour : Noir)
	Rayonnements dectromagn diques non-ionisants

**REMARQUE** : Le manuel d'utilisation est imprimé en noir et blanc.

# **Chapitre 2 Introduction**

Le système SE-1515 est compos édes équipements suivants :

- Système d'échantillonnage ECG à 16 dérivations (zone d'échantillonnage ECG à 16 dérivations)
  - ou système d'échantillonnage ECG c ablé à 12 dérivations (zone d'échantillonnage ECG à 12 dérivations)
  - ou système d'échantillonnage ECG sans fil à 12 dérivations (émetteur et récepteur DX12 sans fil)
- Logiciel PC ECG
- Câble patient
- Electrodes jetables
- C able USB

En fonction de la configuration des diff érents types de postes de travail, il est possible d'inclure les accessoires suivants, faisant l'objet d'achats s épar és : tablette, ordinateur, écran, imprimante, tapis roulant/ergom ètre et moniteur TA d'effort.

**REMARQUE**: les images et fenêtres reproduites dans ce manuel sont fournies uniquement à titre de référence.

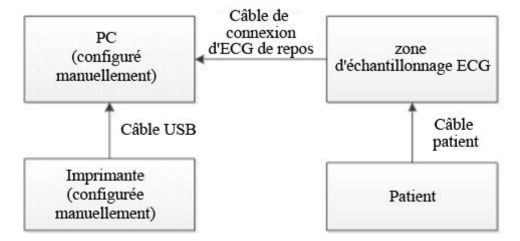
#### **AVERTISSEMENT**

- Utilisez une prise mise à la terre spéciale pour bénéficier de la tension et du courant adéquats.
- 2. Lorsque vous utilisez un ordinateur portable avec une prise à deux tiges, connectez une imprimante mise à la terre pour éviter toute interférence au niveau de l'alimentation.
- 3. Vous ne pouvez utiliser que les moniteurs de TA d'effort.

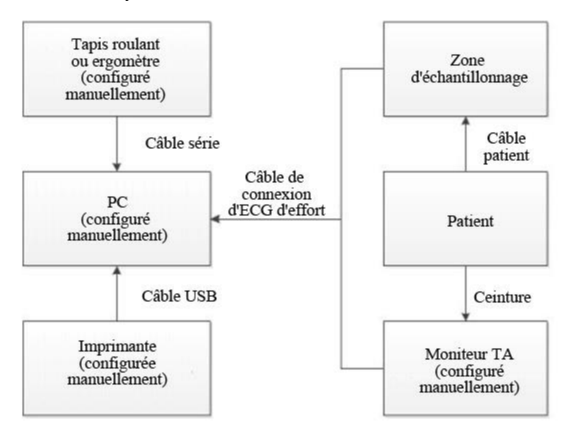
### 2.1 Système SE-1515 câblé

### 2.1.1 Schéma de connexion du système câblé

1. ECG de repos sur système c abléSE-1515

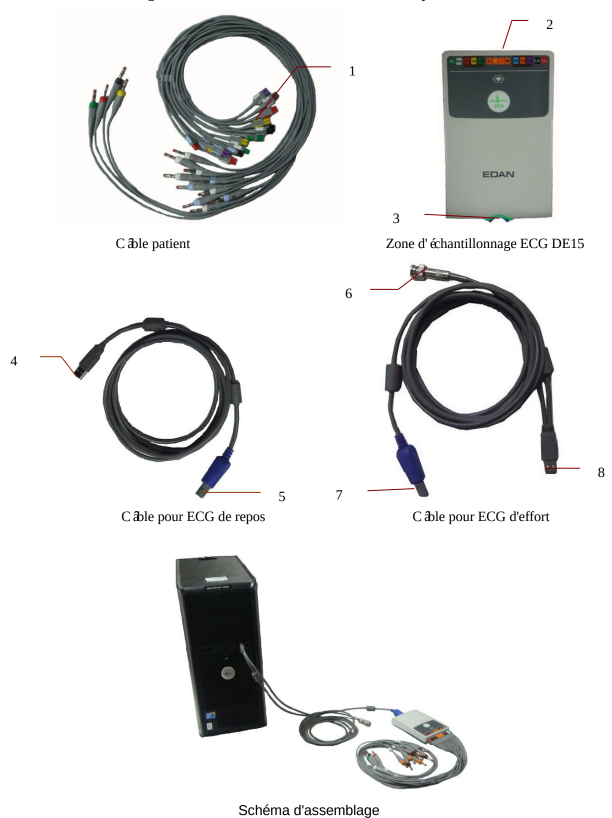


2. ECG d'effort sur système c abléSE-1515



# 2.1.2 Assemblage du système câblé

La zone d'échantillonnage ECG DE15 est ici utilis éc comme exemple :



- 12 -

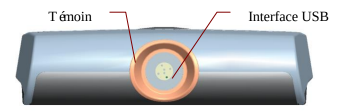
- 1) Ins érez la fiche 1 du câble patient dans la prise 2 de la zone d'échantillonnage ECG DE15.
- 2) Ins érez la fiche 7 du c able dans la prise 3 de la zone d'échantillonnage ECG DE15.
- 3) Ins érez la fiche 8 du c able dans la prise USB du PC.
- 4) Connectez la fiche 6 du c able au moniteur TA (ECG d'effort uniquement).
- 5) Connectez un tapis roulant ou un ergom ètre au PC (ECG d'effort uniquement).
- 6) Connectez une imprimante au PC.
- 7) Si vous avez fait l'acquisition d'une sentinelle, ins érez-la dans la prise USB du PC.
- 8) V érifiez que les composants ci-dessus sont connect és correctement, puis connectez le PC, le tapis roulant/l'ergom ètre et l'imprimante à l'alimentation électrique.

### 2.1.3 zone d'échantillonnage ECG

#### <u>AVERTISSEMENT</u>

- Lorsque l'ordinateur connecté au câble USB est mis sous tension, ne connectez pas le câble USB à la zone d'échantillonnage ECG; lorsque le système est mis sous tension, ne déconnectez pas le câble USB de la zone d'échantillonnage ECG.
- Il n'est pas nécessaire ni recommandé de déconnecter le câble USB régulièrement de la zone d'échantillonnage ECG. Déconnectez le câble USB du PC si nécessaire.
- 3. N'utilisez pas de concentrateur USB pour connecter la zone d'échantillonnage au PC.
- 4. Lorsqu'une zone d'échantillonnage est connectée au PC, aucun autre dispositif ne doit être connecté au PC pour recharger sa batterie via un câble USB.

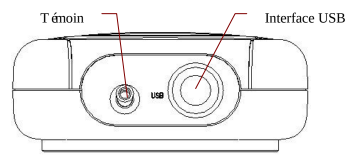
### 2.1.3.1 Zone d'échantillonnage ECG DE15



Nom	Signification
T émoin	Lorsque la zone d'échantillonnage ECG est mise sous tension via le PC, le témoin s'allume.
Interface USB	Connexion à la prise USB du PC à l'aide d'un c able USB

### 2.1.3.2 Zone d'échantillonnage ECG DP12

#### Panneau avant



Nom	Signification
T émoin	Lorsque la zone d'échantillonnage ECG est mise sous tension via le PC, le témoin s'allume.
Interface USB	Connexion à la prise USB du PC à l'aide d'un c able USB

# 2.2 Système SE-1515 sans fil

### 2.2.1 Schéma de connexion du système sans fil

Le dispositif DX12, comprenant un émetteur et un récepteur, a obtenu la certification FCC.

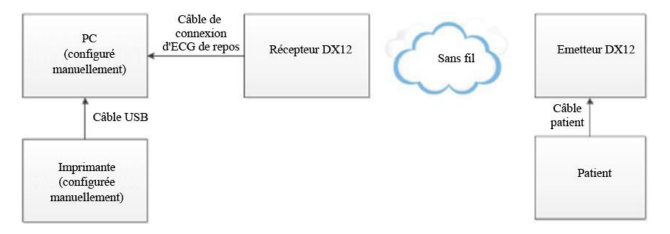
#### **AVERTISSEMENT**

Cet appareil est conforme à la Partie 15 des règles de la FCC.

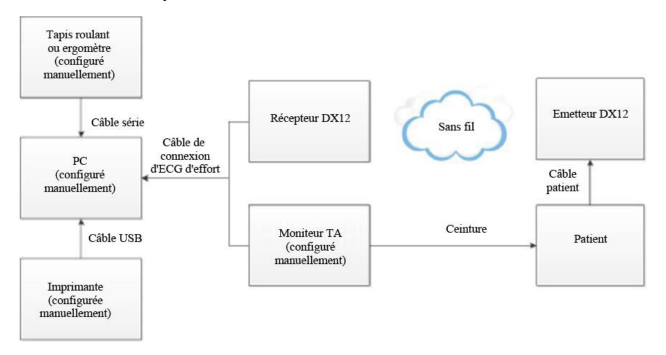
Son fonctionnement est soumis aux deux conditions suivantes :

- 1) ce dispositif ne doit pas causer d'interférences nuisibles, et
- 2) ce dispositif doit accepter toute autre interférence reçue, y compris les interférences pouvant entraîner un dysfonctionnement.

#### 1. ECG de repos sur système sans fil



#### 2. ECG d'effort sur système sans fil



#### D éclaration FCC

Ce moniteur a ététestéet s'est av éréconforme aux limites régissant les appareils num ériques de classe B, conformément à la Partie 15 des règles de la FCC. Ces limites sont conques pour fournir une protection raisonnable contre les interférences nuisibles dans les installations domestiques. Cet équipement génère et peut émettre une énergie de radiofréquence. S'il n'est pas installé et utilisé conformément aux instructions, il peut provoquer des interférences nuisibles aux communications radio. Cependant, l'absence d'interférences au sein d'une installation en particulier n'est pas garantie. Si cet équipement émet des interférences nuisibles pour la réception radio ou télévisée (veuillez éteindre et rallumer l'équipement pour confirmer ce diagnostic), nous vous recommandons d'essayer de résoudre

le problème en appliquant l'une des mesures suivantes :

1) R éorientez ou déplacez l'antenne de r éception.

- 2) Augmentez la distance de s éparation entre l'équipement et le r écepteur.
- 3) Connectez l'équipement à une prise reli é à un circuit diff érent de celui auquel le récepteur est connect é
- 4) Contactez le fabricant ou un technicien radio/TV sp écialis é pour obtenir de l'aide.

**REMARQUE**: le fabricant n'est pas responsable des interférences radio ou TV causées par des modifications non autorisées de l'équipement. L'utilisateur pourrait se voir retirer sa licence d'utilisation pour cet équipement s'il venait à effectuer de telles modifications.

#### **AVERTISSEMENT**

- 1. Les équipements accessoires connectés aux interfaces analogique et numérique doivent être certifiés conformément aux normes CEI/EN (ex. CEI/EN 60950 pour les équipements de traitement des données et CEI/EN 60601-1 pour les équipements médicaux). En outre, toutes les configurations doivent être en conformité avec la version en vigueur de la norme CEI/EN 60601-1. En conséquence, toute personne connectant un équipement supplémentaire au connecteur d'entrée ou de sortie du signal afin de configurer un système médical doit s'assurer que ce système est en conformité avec les exigences de la version en vigueur de la norme sur les systèmes CEI/EN 60601-1. En cas de doute, consultez notre service technique ou votre distributeur local.
- Le système doit être installé par un technicien de maintenance qualifié. Ne mettez le système sous tension que lorsque tous les câbles sont connectés correctement et vérifiés.
- 3. Si plusieurs instruments sont reliés au patient, la somme des courants de fuite peut être supérieure aux limites indiquées par la norme CEI/EN 60601-1 et entraîner un risque de sécurité. Consulter le service technique.
- 4. L'émetteur DX12 du système sans fil utilise la technologie Bluetooth, ce qui peut entraîner une gêne pour les patients porteurs d'un stimulateur cardiaque. Maintenez l'émetteur DX12 à distance du stimulateur lorsque vous utilisez le système SE-1515.

### 2.2.2 Assemblage du système sans fil



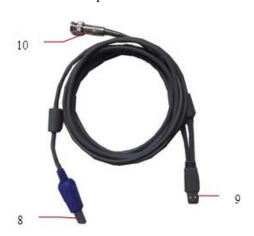
Câble patient





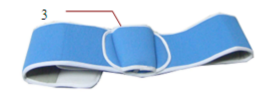
R écepteur DX12





C åble pour ECG de repos

Câble pour ECG d'effort



Ceinture DX12



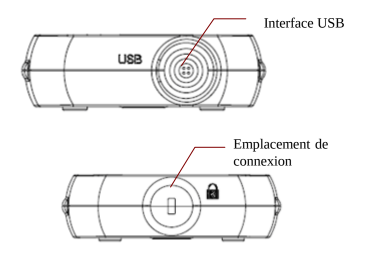
Sch éma

d'assemblage

- 1) Ins érez la fiche 1 du c âble patient dans la prise 2 de l'émetteur DX12.
- 2) Ins érez l'émetteur DX12 dans la poche 3 de la ceinture DX12, puis mettez la ceinture autour de la taille.
- 3) Ins érez la fiche 8 du c able dans la prise 6 du récepteur DX12.
- 4) Ins érez la fiche 9 du c able dans la prise USB du PC.
- 5) Connectez la fiche 10 du c âble au moniteur TA (ECG d'effort uniquement).
- 6) Connectez un tapis roulant ou un ergom ètre au PC (ECG d'effort uniquement).
- 7) Connectez une imprimante au PC.
- 8) Si vous avez fait l'acquisition d'une sentinelle, ins érez-la dans la prise USB du PC.
- 9) V érifiez que les composants ci-dessus sont connect és correctement, puis connectez le PC, le tapis roulant/l'ergom ètre et l'imprimante à l'alimentation dectrique.

### 2.2.3 Zone d'échantillonnage ECG

### 2.2.3.1 Récepteur



### **2.2.3.2 Emetteur**

### ♦ Bouton et symbole



Figure 2-4 Ecran principal de l'émetteur DX12

Bouton	Signification
<b>()</b> /©	Allumez le récepteur DX12 et installez les batteries dans l'émetteur DX12. Appuyez sur le bouton pour démarrer l'émetteur DX12, l'éran principal s'affiche alors.
	Lorsque l'écran principal s'affiche, appuyez sur le bouton pour revenir au menu précédent.
	Lorsque l'écran principal ou l'écran des paramètres s'affiche, appuyez sur le bouton pour acc éder au menu suivant.
	Pour verrouiller ou déverrouiller le clavier, appuyez sur le bouton, puis appuyez sur dans un délai de 1,2 s.
•	Lorsque l'écran principal s'affiche, appuyez sur le bouton pour passer d'une dérivation àl'autre.
	Lorsque l'écran de menu s'affiche, appuyez sur le bouton pour afficher un d'ément en noir.
՚ֈ	Ic ône de connexion Bluetooth
	Si l'ic îne de connexion Bluetooth ≯ n'appara î pas dans l'écran principal, vous devez apparier l'appareil manuellement.
•	Ic ône de verrouillage du clavier En l'absence d'op ération pendant 8 s, le clavier se verrouille automatiquement et l'écran principal s'affiche.

Bouton	Signification
	Ic ône de capacit é de la batterie
	Si la batterie de l'émetteur DX12 est faible, un avertissement appara î sur le logiciel de la station ECG.

### ♦ Réglages des menus



D 'einissez les r 'eglages de l''emetteur DX12 en fonction de son utilisation r 'elle.

Menu	Description
R étro éclairage	S dectionnez <b>Marche</b> pour activer le r étro éclairage de l'écran LCD.  S dectionnez <b>Arr êt</b> pour le d ésactiver.
Veille auto	S'électionnez <b>Marche</b> pour afficher <b>En veille</b> à l'écran et mettre l'énetteur DX12 en mode de faible consommation lorsque la d'érivation est d'ébranch ée depuis 5 minutes.  S'électionnez <b>Arr</b> êt pour d'ésactiver la fonction de veille automatique.
Langue	Vous pouvez d'éfinir la langue du système.
Electrode d ér.	Vous pouvez s dectionner CEI ou AHA.
Apparier l'appareil	Le message <b>Recherche en cours</b> appara î (pendant 10 secondes) lors de la recherche du récepteur DX12. L'adresse du récepteur DX12 appara î (pendant 8 secondes) si un récepteur DX12 correspondant est décet é <b>Disp. introuv., réssayez ult ér.</b> appara î (pendant 1 seconde) si aucun récepteur DX12 correspondant n'est décet é
Informations sur le dispositif	Les informations concernant l'appareil sont disponibles : version du logiciel, ID, adresse du récepteur DX12, fabricant et date de mise à disposition.
	<b>REMARQUE</b> : les informations sur l'appareil ne sont fournies qu'à titre de référence.

### 2.3 Installation du logiciel

### 2.3.1 Configuration requise du PC

UC	Pentium P4, Celeron D 310 ou sup érieur	
M émoire syst ème (RAM)	512 Mo ou plus	
Carte m ère	Carte mère du circuit microprogramm é Intel recommand ée	
Disque dur	40 Go ou plus	
Imprimante	Imprimante àjet d'encre (plus de 300 dpi) ou imprimante laser Nous recommandons les modèles suivants : HP2035, HP2010, CANON iP1980	
Écran	TFT 17" (r \(\sigma\)olution : 1280\(\times\)1024, 1366\(\times\)768), TFT 19" (r \(\sigma\)olution : 1440\(\times\)900), TFT 21" (1920\(\times\)1080)	
Syst ème d'exploitation	Windows XP SP2/SP3 (32/64 bits), Windows 7 SP1 (32/64 bits) ou Windows 8 (32/64 bits)	

**REMARQUE**: vérifiez que le PC comporte une carte graphique. Sinon, les tracés ECG affichés risquent de ne pas être normaux.

### 2.3.2 A propos de la fenêtre d'installation

Ins érez le CD d'installation dans le lecteur de CD-ROM et double-cliquez sur le fichier **Setup.exe** puis suivez les instructions pour terminer l'installation.

Pour obtenir des informations d'étaillées sur l'installation du logiciel SE-1515, reportez-vous au *Guide d'installation du logiciel SE-1515 PC ECG*.

### 2.4 Fonctions

- ♦ Les trac & ECG à 3/6/9/12/15/16/18 voies sont affich & et imprim & simultan ément
- ♦ Les trac és ECG peuvent être fig és et r évis és
- ♦ Ajustement du point de mesure et nouvelle analyse, mesure manuelle avec règle dectronique de grande précision
- Filtres hautes performances garantissant des trac és ECG stables
- ♦ Fonctions performantes de gestion et de traitement des donn ées
- Plusieurs formats d'impression disponibles, notamment PDF, Word, JPG et BMP

- ♦ Prise en charge multilingue
- Prise en charge de la mesure et du diagnostic automatiques
- ♦ Modification des mod des de diagnostic

#### Les fonctions suivantes s'appliquent uniquement à la fonction de test d'effort

- Filtre ECG hautes performances garantissant des trac & stables
- ◆ Pendant l'échantillonnage, prise en charge de l'analyse de la FC, du segment ST et des tendances ST en temps réel. Affichage et impression de l'ECG à 12 dérivations en temps réel.
- Pendant l'échantillonnage, possibilité d'analyser le segment ST à partir des donn ées des 12 dérivations et d'ajuster à tout moment la position du segment ST impliqué dans l'analyse des dérivations.
- ♦ Analyse automatique de l'arythmie
- ♦ Acc ès aux récapitulatifs, àl'analyse ST, aux examens des trac és et aux tendances
- ♦ Acc ès aux donn ées statistiques sp écifiques à chaque dérivation, pour chaque étape
- ◆ Acc ès aux trac és moyens de chaque dérivation, à chaque étape, pour observation des modifications des segments ST àchacune des étapes
- Génération automatique de rapports détaillés et prévisualisation des rapports
- ◆ Acc ès à des protocoles d'effort classiques. Possibilit é d'ajouter des nouveaux protocoles d'effort dans le syst ème
- ♦ Stockage massif des données patient sur l'ordinateur, ce qui permet de consulter et d'analyser l'ECG d'effort àtout moment
- ♦ Contr île et r églage automatique de la vitesse et de la pente du tapis roulant
- Prise en charge de nombreux types de tapis roulants et d'ergom ètres

## Chapitre 3 Préparation avant utilisation

### 3.1 Préparation du patient

**REMARQUE**: il est primordial de respecter les recommandations d'utilisation pour obtenir un ECG de qualité optimale.

### 3.1.1 Instruction du patient

- 1. Avant de fixer les dectrodes, accueillez le patient et expliquez la procédure. Expliquer la procédure permet de réduire l'anxi été du patient.
- 2. Le respect de l'intimit éest important pour la relaxation. Lorsque cela est possible, préparez le patient dans une pi èce à l'écart du bruit ou dans une zone o ù personne ne peut voir le patient. Il convient d'installer des rideaux autour du lit lors de l'examen ECG lorsque d'autres personnes sont présentes dans la pi èce.
- 3. Rassurez le patient en lui expliquant que la proc édure est indolore.
- 4. Assurez-vous que le patient est confortablement install é

Une fois les dectrodes fix ées et le c able patient connect é, demandez au patient de :

- 1) Ne pas parler;
- 2) Respirer doucement;
- 3) Tenter d'être calme;
- 4) Ne pas mastiquer ni serrer les dents.

Plus le patient sera relax é moins le trac éECG sera perturb é

### 3.1.2 Nettoyage de la peau

La peau est un mauvais conducteur dectrique, source fréquente d'artefacts provoquant la distorsion des signaux ECG. La surface de la peau oppose une résistance naturelle en raison de sa sécheresse, de cellules épidermiques mortes, d'huiles et de salet és.

#### Pour nettoyer la peau

- 1. Rasez les poils présents sur le site des électrodes, le cas échéant. Une forte pilosité empêche un bon contact des électrodes.
- 2. Nettoyez soigneusement la zone avec de l'eau et du savon.
- 3. Séchez la peau pour favoriser la circulation capillaire et éliminer les cellules mortes et formées par sécheresse cutanée ainsi que toute trace d'huile.

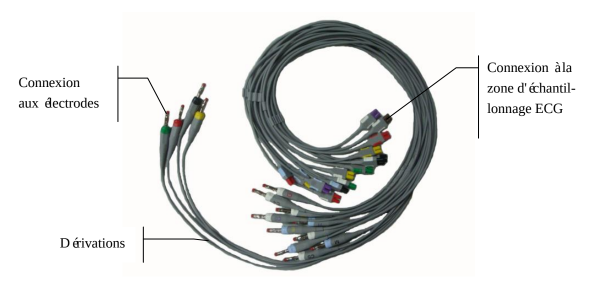
4. Utilisez le film dépoli jetable disponible dans la liste des accessoires standard pour obtenir un bon trac éECG.

**REMARQUE**: si vous n'effectuez pas les étapes ci-dessus, frottez la peau avec un tampon de gaze pour favoriser la circulation capillaire.

#### **AVERTISSEMENT**

Les performances et la protection contre les chocs électriques ne peuvent être garanties que si le câble patient et les électrodes utilisés sont ceux d'origine, fournis par le fabricant.

### 3.2 Connexion des électrodes du système câblé

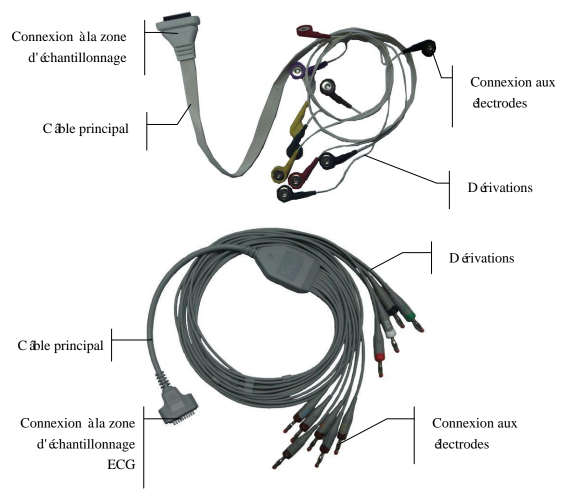


Câble patient DE15 (exemple)

Le câble patient se compose de fiches et de dérivations qui peuvent être connectées aux dectrodes en fonction des couleurs et des identifiants. Les dérivations comprennent 10 dérivations pour thorax et 4 dérivations pour membre.

- Ins érez les fiches du c able patient dans la prise de la zone d'échantillonnage ECG.
- ♦ Alignez toutes les dérivations du câble patient afin d'éviter toute torsion et connectez-les aux dectrodes correspondantes en vous aidant des couleurs et des identificateurs.

### 3.3 Connexion des électrodes du système sans fil



Le câble patient se compose de fiches et de dérivations qui peuvent être connectées aux dectrodes en fonction des couleurs et des identifiants. Les dérivations comprennent 10 dérivations pour thorax et 4 dérivations pour membre.

- Ins érez les fiches du c able patient dans la prise de l'émetteur DX12.
- ♦ Alignez toutes les dérivations du câble patient afin d'éviter toute torsion et connectez-les aux dectrodes correspondantes en vous aidant des couleurs et des identificateurs.

### 3.4 Fixation des électrodes

### 3.4.1 Fixation des électrodes pour l'ECG de repos

#### **AVERTISSEMENT**

Veillez à ce que les composants conducteurs des électrodes et des connecteurs associés, y compris les électrodes neutres, n'entrent pas en contact avec la terre ou tout autre objet conducteur.

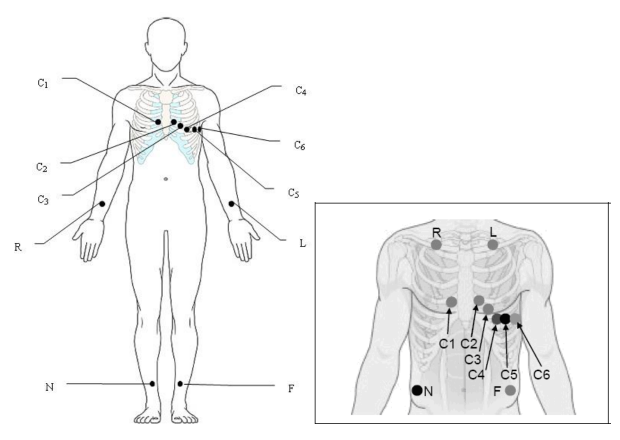
La qualité du tracé ECG dépend de la résistance de contact entre le patient et l'électrode. Pour obtenir un ECG de grande qualité, vous devez limiter la résistance peau-électrode lors de la connexion des électrodes.

Les identifiants et codes couleur utilis és sur les dectrodes sont conformes aux normes CEI/EN. Afin d'éviter toute erreur de connexion, les identifiants et codes couleurs des dectrodes sont spécifi és dans le tableau 3-1.

Tableau 3-1 Electrodes: identifiants et codes couleur

CEI			AHA
Electrodes	Code couleur	Electrodes	Code couleur
R	Rouge	RA	Blanc
L	Jaune	LA	Noir
N/RF	Noir	RL	Vert
F	Vert	LL	Rouge
C1	Blanc/Rouge	V1	Marron/Rouge
C2	Blanc/Jaune	V2	Marron/Jaune
C3	Blanc/Vert	V3	Marron/Vert
C4	Blanc/Marron	V4	Marron/Bleu
C5	Blanc/Noir	V5	Marron/Orange
C6	Blanc/Violet	V6	Marron/Violet
C3R	Blanc/Rose	V3R	Marron/Jaune
C4R	Blanc/Gris	V4R	Marron/Rouge
C5R	Blanc/Vert	V5R	Marron/Vert
C7	Blanc/Orange	V7	Marron/Noir
C8	Blanc/Bleu	V8	Marron/Bleu
С9	Blanc/Jaune	V9	Marron/Jaune
Н	Bleu clair/Violet	Н	Orange/Violet
Е	Bleu clair/Jaune	Е	Orange/Jaune
I	Bleu clair/Rouge	I	Orange/Rouge
M	Bleu clair/Noir	M	Orange/Noir

### ♦ Positionnement des 12 dectrodes standard



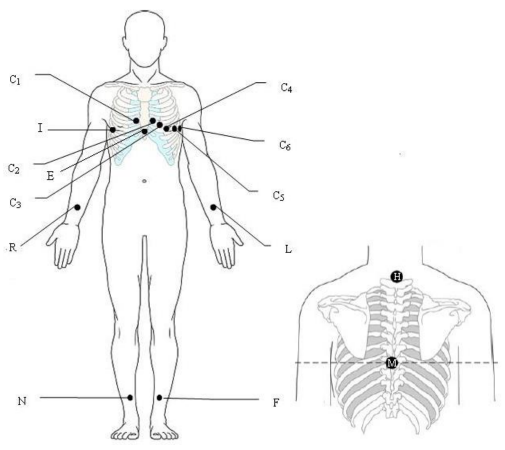
Uniquement pour les électrodes réutilisables

Uniquement pour les électrodes jetables

CEI	АНА	Positionnement de l' dectrode
C1	V1	Quatrième espace intercostal au niveau du bord droit du sternum
C2	V2	Quatrième espace intercostal au niveau du bord gauche du sternum
С3	V3	Cinqui ème c ôte entre C2 et C4
C4	V4	Cinqui ème espace intercostal sur la ligne m édioclaviculaire gauche
C5	V5	Ligne axillaire ant érieure gauche, sur le même plan horizontal que C4
C6	V6	Ligne mi-axillaire gauche, sur le même plan horizontal que C4
L	LA	Bras droit/delto üle droit
R	RA	Bras gauche/delto ïle gauche

CEI	АНА	Positionnement de l' dectrode
F	LL	Jambe droite/Haut de la jambe aussi près du torse que possible
N	RL	Jambe gauche/Haut de la jambe aussi près du torse que possible

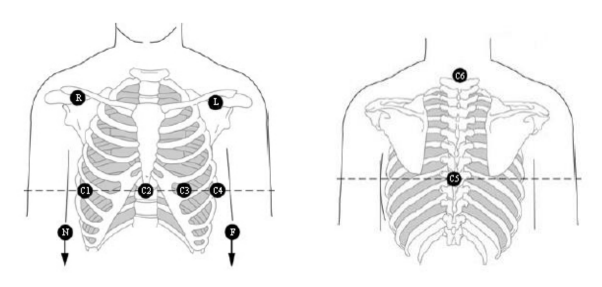
## **♦** Standard+XYZ



CEI	АНА	Positionnement de l' dectrode
<b>C</b> 1	V1	Quatri ème espace intercostal au niveau du bord droit du sternum
C2	V2	Quatri ème espace intercostal au niveau du bord gauche du sternum
С3	V3	Cinqui ème c ôte entre C2 et C4
C4	V4	Cinqui ème espace intercostal sur la ligne m édioclaviculaire gauche
C5	V5	Ligne axillaire ant érieure gauche, sur le même plan horizontal que C4
C6	V6	Ligne mi-axillaire gauche, sur le même plan horizontal que C4
L	LA	Bras droit/delto ïle droit

CEI	AHA	Positionnement de l' dectrode
R	RA	Bras gauche/delto de gauche
F	LL	Jambe droite/Haut de la jambe aussi près du torse que possible
N	RL	Jambe gauche/Haut de la jambe aussi près du torse que possible
Н	Н	Nuque, éviter l'art ère carotide et la veine jugulaire
Е	Е	Milieu du sternum sur le même plan horizontal que C4 et C6
I	I	Ligne m édio-axillaire droite sur le m ême plan horizontal que C4 et C6
M	M	Centre de la colonne sur le même plan horizontal que C4 et C6

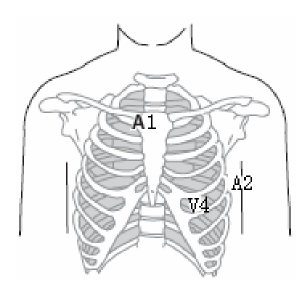
# ♦ Placement des dérivations Frank (pour VCG)



CEI	АНА	Positionnement de l' dectrode
C1	V1	Ligne m édio-axillaire droite sur le m ême plan
(Correspondant àI)	(Correspondant àI)	horizontal que C3 et C4
C2	V2	
(Correspondant àE)	(Correspondant àE)	Sternum au niveau de C3 et C4
C3	V3	Ligne m édio-claviculaire au niveau du
(Correspondant àC)	(Correspondant àC)	cinqui ème espace intercostal
C4	V4	Ligne m édio-axillaire gauche sur le m ême
(Correspondant àA)	(Correspondant àA)	plan horizontal que C3
C5	V5	Centre de la colonne sur le même plan
(Correspondant àM)	(Correspondant àM)	horizontal que C3 et C4

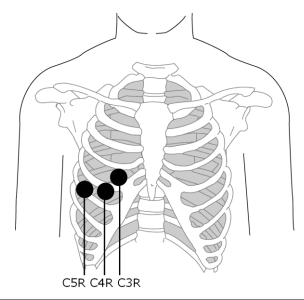
CEI	АНА	Positionnement de l' dectrode
C6	V6	Cou, éviter l'art ère carotide et la veine
(Correspondant àH)	(Correspondant àH)	jugulaire
Faible	LA	Bras droit/delto ïle droit
R	RA	Bras gauche/delto de gauche
F	LL	Jambe droite/Haut de la jambe aussi près du torse que possible
N	RL	Jambe gauche/Haut de la jambe aussi près du torse que possible

## **♦** Positionnement du NEHB



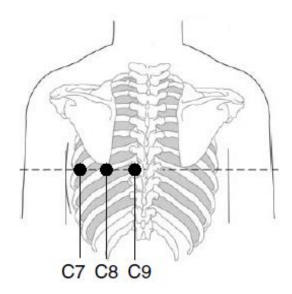
CEI	AHA	Positionnement de l' dectrode
$N_{st}$	A1	Point de rattachement de la seconde câte au bord droit du sternum.
$N_{ax}$	A2	Cinqui ème espace intercostal sur la ligne axillaire post érieure gauche.
N <sub>ap</sub> /C4	V4	Ligne médioclaviculaire gauche au niveau du cinqui ème espace intercostal.

## 



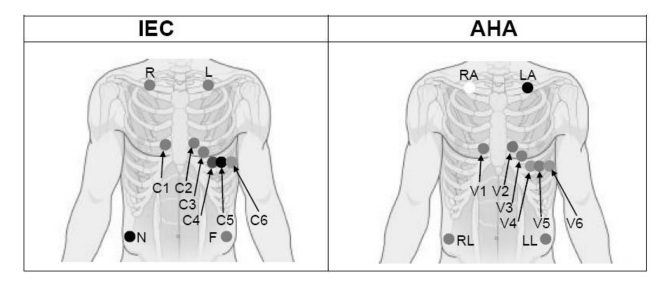
CEI	AHA	Positionnement de l' dectrode
C3R	V3R	Thorax ant érieur droit, à l'oppos é de C3
C4R	V4R	Thorax ant érieur droit, à l'oppos é de C4
C5R	V5R	Thorax ant érieur droit, à l'oppos é de C5

## 



CEI	AHA	Positionnement de l' dectrode
C7	V7	Ligne axillaire post érieure gauche sur le même plan horizontal que C4 et C6
C8	V8	Ligne médio-scapulaire gauche sur le même plan horizontal que C4 et C7
C9	V9	Branche paradorsale gauche sur le même plan horizontal que C4 et C8

# 3.4.2 Positionnement des électrodes pour l'ECG d'effort



## Position des dectrodes précordiales sur le corps :

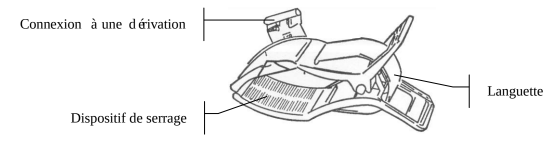
CEI	AHA	Positionnement de l' dectrode
C1	V1	Quatri ème espace intercostal au niveau du bord droit du sternum
C2	V2	Quatrième espace intercostal au niveau du bord gauche du sternum
C3	V3	Cinqui ème c ôte entre C2 et C4
C4	V4	Cinquième espace intercostal sur la ligne médioclaviculaire gauche
C5	V5	Ligne axillaire ant érieure gauche, sur le même plan horizontal que C4
C6	V6	Ligne mi-axillaire gauche, sur le même plan horizontal que C4

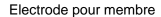
## Position des dectrodes pour membre sur le corps :

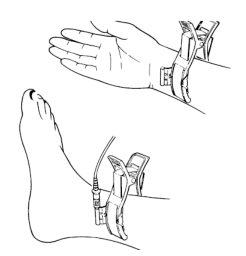
CEI	AHA	Positionnement de l' dectrode
R/L	RA / LA	En dessous de la clavicule droite/gauche
N/F	RL/LL	En dessous des c âtes droites/gauches

## 3.4.3 Fixation des électrodes réutilisables

## 3.4.3.1 Application des électrodes pour membre



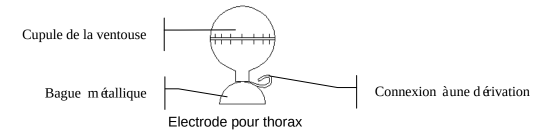




## Branchement des dectrodes pour membre :

- 1) Assurez-vous de la propret édes dectrodes.
- 2) Nettoyez avec de l'alcool à 75 % la zone réservée à l'électrode située immédiatement au-dessus de la cheville ou du poignet.
- 3) R épartissez uniform ément du gel sur la zone r éserv ée àl' dectrode pour membre.
- 4) Déposez une petite quantité de gel sur la partie m'étallique du dispositif de serrage de l'électrode pour membre.
- 5) Fixez l'dectrode au membre et vérifiez que la partie méallique se trouve sur la zone de l'dectrode, au-dessus de la cheville ou du poignet.
- 6) Fixez de la même manière toutes les dectrodes pour membre.

# 3.4.3.2 Fixation des électrodes pour thorax



#### Branchement des dectrodes pour thorax :

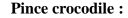
- 1) Assurez-vous de la propret é des dectrodes.
- 2) Nettoyez avec de l'alcool à 75 % la zone r éserv é à l'électrode sur le thorax.

- 3) R épartissez uniform ément du gel sur la surface arrondie de 25 mm de diam ètre de la zone r éserv ée àl'électrode.
- 4) Déposez une petite quantité de gel sur le bord de la bague métallique de l'électrode pour thorax.
- 5) Placez l'dectrode sur la zone réservée sur le thorax et pressez la cupule de la ventouse. Rel âchez-la pour que l'dectrode soit adsorbée sur le thorax.
- 6) Fixez de la même manière toutes les électrodes pour thorax.

**REMARQUE**: une mesure prolongée avec une forte pression négative sur la cupule de la ventouse peut entraîner des rougeurs cutanées. En cas d'utilisation de l'électrode sur des enfants ou des patients à la peau délicate, pressez légèrement la cupule de la ventouse.

# 3.4.4 Fixation des électrodes jetables

#### Electrodes jetables (fiche à pince):



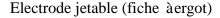




#### Connexion d' dectrode jetable (fiche à pince)

- 1) Alignez toutes les dérivations du câble patient pour éviter les torsions de câble, puis connectez les pinces crocodiles au câble patient.
- 2) Nettoyez avec de l'alcool à 75 % la zone r éserv é à l'électrode sur la surface corporelle.
- 3) Appliquez les dectrodes jetables sur les emplacements réservés aux dectrodes sur la surface corporelle.
- 4) Fixez les dectrodes jetables àl'aide des pinces crocodiles.

Adaptateurs pour fiche àergot/banane







### Connexion d' dectrode jetable (fiche à ergot)

- 1) Alignez toutes les dérivations du câble patient pour éviter les torsions de câble, puis connectez les adaptateurs pour fiche àergot/banane au connecteur du câble patient.
- 2) Nettoyez avec de l'alcool à 75 % la zone r éserv é à l'électrode sur la surface corporelle.
- 3) Appliquez les dectrodes jetables sur les emplacements réservés aux dectrodes sur la surface corporelle.
- 4) Connectez les adaptateurs pour fiche àergot/banane aux dectrodes jetables.

### <u>AVERTISSEMENT</u>

- 1. Les électrodes jetables sont à usage unique.
- 2. Les électrodes à pince doivent être utilisées avec les pinces crocodiles.

# 3.5 Inspection préalable au test

Afin d'éviter les risques pour la s'écurit éet d'obtenir des enregistrements ECG de bonne qualit é, il est recommand éde r'éaliser la proc édure d'inspection ci-apr ès avant toute utilisation.

#### 1) **Environnement:**

- ◆ Assurez-vous de l'absence d'une source d'interférences dectromagnétiques autour de l'équipement, en particulier un équipement dectrique médical volumineux, tel qu'un équipement dectrochirurgical, un équipement de radiologie ou un équipement d'imagerie par résonance magnétique, entre autres. Eteignez ces appareils lorsque nécessaire.
- ♦ Conservez une temp érature agr éable dans la salle d'examen (sup érieure à 18 °C) afin d'éviter la contraction des muscles en raison du froid, traduite en signaux ECG.

#### 2) Alimentation dectrique:

Assurez-vous que le câble d'alimentation est correctement branch é Il doit être branch é sur la prise de mise à la terre.

#### 3) Mise à la terre

V érifiez que le c able de mise à la terre est correctement connect é

#### 4) Câble patient:

V érifiez que le c able patient est correctement connect é à la zone d'échantillonnage ECG et maintenez-le doign édu c able d'alimentation.

#### 5) Electrodes:

- ♦ Assurez-vous que toutes les dectrodes sont correctement connect ées aux dérivations du câble patient.
- V érifiez que les dectrodes n'entrent pas en contact.

#### 6) Patient:

- ♦ Le patient ne doit pas entrer en contact avec des objets conducteurs tels que des pi èces m étalliques ou de la terre, entre autres.
- ♦ Assurez-vous que le patient est relax é, qu'il a suffisamment chaud et qu'il respire calmement.

# **Chapitre 4 Echantillonnage ECG**



Branchez la sentinelle qui convient et double-cliquez sur al'écran pour démarrer le logiciel. L'écran principal s'affiche alors comme suit :

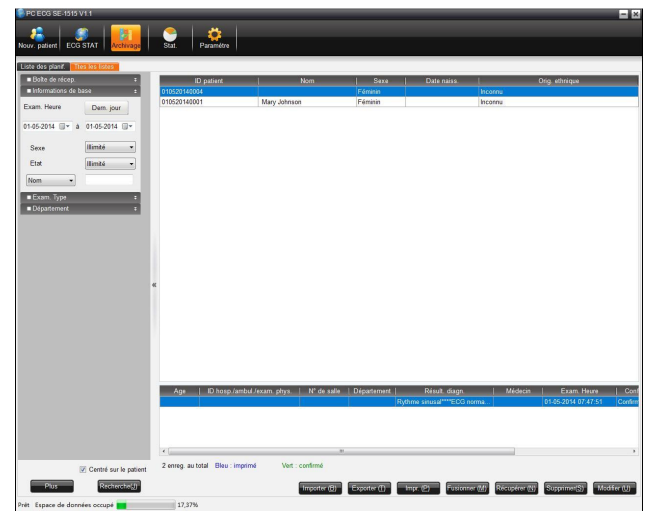


Figure 4-1 Ecran principal

# 4.1 Configuration initiale

Lorsque le logiciel est démarr é pour la première fois après son installation, la fen être Param. initiaux s'affiche. Vous pouvez ainsi configurer des param ètres tels que le nom de l'hôpital, le mode de dérivation et la séquence.

REMARQUE : si vous devez réinstaller le logiciel, utilisez le répertoire d'origine, sans quoi vous devrez le reconfigurer.

# 4.2 Saisie des informations patient

Vous pouvez saisir les informations patient des deux mani ères suivantes :

#### 1. Nouveau patient

Cliquez sur **Nouv. patient** dans l'écran principal (Figure 4-1). La fen être **Nouv. patient** s'affiche comme suit :

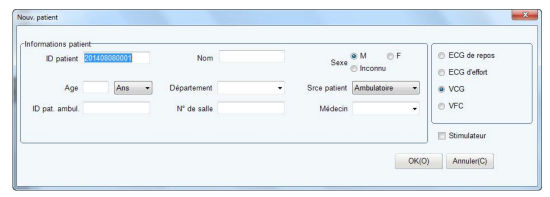


Figure 4-2 Fenêtre Nouv. patient

Vous pouvez également ouvrir la fen être **Nouv. patient** en cliquant sur **Nouv. patient** sur l'écran d'analyse.

#### 2. Nouvelle planification

Dans l'écran **Archivage**, cliquez sur **Liste des planif.**, et saisissez les informations patient dans la zone **Nouvelle planification**.

**REMARQUE:** la liste des planifications ne s'affiche pas par défaut dans l'écran Archivage. Vous devez sélectionner **Affich. liste des planif.** dans la fenêtre **Param. de base** des **Param. système.** 

# 4.2.1 Saisie manuelle des informations patient

**REMARQUE**: les options Déf. par util. 1 et 2 peuvent être personnalisées dans la fenêtre **Param. de base**. L'option Stimul. et les autres informations patient peuvent être configurées dans la fenêtre **Param. affichage**. Ces options ne s'afficheront pas dans la fenêtre **Nouv. patient** avant que la configuration ne soit terminée. Pour plus de détails, reportez-vous aux sections 8.1.1 et 8.2.

Saisir des informations de base :

Vous pouvez renseigner les informations de base concernant un patient.

Si l'option **Stimulateur** est s'électionnée dans la fen être **Param. affichage**, une case à cocher relative au stimulateur appara îtra dans la fen être **Nouv. patient**. Lorsque l'option **Stimulateur** est s'électionnée, le SE-1515 est très sensible et peut d'électer les très faibles impulsions du stimulateur. Le SE-1515 ne doit donc pas se trouver à proximité d'appareils émettant des radiations à haute fréquence afin d'éviter toute interférence avec la d'élection des impulsions du stimulateur et l'acquisition ECG normale.

#### **REMARQUE:**

- 1. I'ID du patient doit obligatoirement être indiqué dans la fenêtre **Nouv. patient**. Vous pouvez utiliser le nombre généré par le système ou indiquer manuellement le numéro de votre choix. L'ID du patient peut être une chaîne de caractères aléatoires qui ne doit pas contenir les caractères suivants : "/", "\", ":", "\*", "?", "<", ">" ni "|".
- Sélectionnez Stimul. uniquement lorsque le système est utilisé la plupart du temps avec des patients portant un stimulateur.

# 4.2.2 Saisie des informations patient à l'aide d'un lecteur de codes-barres

La proc édure est la suivante :

1. Configurer le code-barres

Pour obtenir des informations plus déaillées sur la configuration du code-barres, veuillez contacter le fabricant ou le distributeur local.

**REMARQUE:** si vous utilisez le lecteur de codes-barres 2D, vous devez installer manuellement le Symbol COM Port Emulation Driver. Pour plus de détails, reportez-vous au *Guide d'installation du logiciel SE-1515 PC ECG.* 

- 2. Connectez le lecteur de codes-barres USB àl'ordinateur.
- 3. Démarrez le logiciel SE-1515 PC ECG.
- 4. Utilisez le lecteur de codes-barres pour lire le code :

1D : placez le curseur sur l'**ID patient** dans la fen être **Nouv. patient** ou dans l'écran Planif. puis lisez le code-barres.

2D : dans l'écran **Archivage**, lisez le code-barres pour que la fen être **Nouv. patient** s'affiche avec les informations patient renseign éts automatiquement. Vous pouvez également placer le curseur sur l'ID patient dans la fen être **Nouv. patient** avant de proc éder à la lecture.

#### **REMARQUE:**

- Seul le lecteur de codes-barres USB recommandé par le fabricant peut être utilisé.
- 2. Le lecteur de codes-barres USB peut uniquement lire les informations patient de base.

## 4.2.3 Récupération des informations patient

Depuis l'écran **Archivage**, vous pouvez utiliser l'une des deux méthodes suivantes pour récupérer les informations précédemment enregistrées pour un patient :

S'électionnez un enregistrement de planification et cliquez sur  $\mathbf{Exam}$ . ( $\mathbf{E}$ ) ou s'électionnez un dossier d'examen et cliquez sur  $\mathbf{R}$  écup érer ( $\mathbf{N}$ ).

# 4.3 Sélection du type d'échantillonnage ECG

Lors de la création d'un nouvel enregistrement patient, vous pouvez configurer le type d'échantillonnage ECG dans la fen être **Nouv. patient**.

Au moment de créer une nouvelle planification, vous pouvez s'échantillonnage ECG dans la zone **Nouv. planif**. Les options disponibles sont **ECG de repos**, **ECG d'effort**, **VCG** et **VFC**.

# 4.4 Echantillonnage ECG

# 4.4.1 Echantillonnage d'ECG de repos

Cliquez sur **OK** après avoir renseigné les informations patient et s'éctionné le type d'échantillonnage ECG. L'écran d'échantillonnage de l'ECG s'affiche.

**REMARQUE**: lors de la création d'une nouvelle planification, si vous souhaitez démarrer l'échantillonnage de l'ECG juste après avoir créé la planification, sélectionnez **Démarrer examen après planif.** dans l'option **Param. affichage** des **Param. système**.



Figure 4-3 Echantillonnage d'ECG de repos

### **4.4.1.1 Boutons**

### **REMARQUE:**

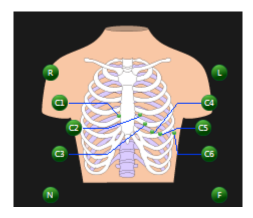
- 1. Vous pouvez appuyer directement sur les touches F1, F4 et F5 présentes sur le clavier pour contrôler l'écran d'échantillonnage de l'ECG.
- 2. Les boutons **Arrêter**, **Conserv.** et **Comment.** sont uniquement disponibles lorsque le bouton **Démarrer** a été activé.

Bouton	Description
D émarrer F1	Si ce bouton est activ é, le système démarre l'échantillonnage et enregistre automatiquement les donn ées ECG échantillonn ées vers le répertoire spécifi é
Arr êter F4	Lorsque vous cliquez sur ce bouton, le système arrête l'échantillonnage de l'ECG.
Modifier	Lorsque vous cliquez sur ce bouton, la fen être <b>Nouv. patient</b> s'affiche et vous permet de modifier les informations patient.

Bouton	Description
Geler	Lorsque vous cliquez sur ce bouton, une fen être affichant les trac és fig és appara î.
	A partir de la fen être qui s'affiche, vous pouvez consulter les donn éts ECG pr ét édemment échantillonn éts et imprimer l'ECG affich é en cliquant sur le bouton Impression.
	Avant de cliquer sur <b>Geler</b> , vous pouvez geler au maximum 30 minutes des donn ées ECG échantillonn ées.
Conserv.	Si ce bouton est activ é, le système continue l'échantillonnage même lorsque la dur ée d'échantillonnage est sup érieure à la dur ée pr éd éfinie.
	Au cours de l'échantillonnage étendu, vous pouvez à tout moment cliquer sur Arrêter afin de mettre un terme au processus d'échantillonnage ou désactiver Conserv. pour terminer l'échantillonnage à la fin de la dur éc pr él éfinie.
Comment. F5	Si ce bouton est activé vous pouvez marquer à tout moment les tracés échantillonnés. Une fois le processus d'échantillonnage terminé, vous pouvez retrouver les tracés correspondants sur lesquels figurent les marqueurs d'événement depuis l'écran Tracé rythmique. Les tracés marqués sont mis en évidence par des lignes jaunes.
Param ètre	Si ce bouton est activ é, vous pouvez configurer les paramètres dans la fen être qui s'affiche.

# 4.4.1.2 Indication de la force du signal

Dans le coin inférieur droit de l'éran d'échantillonnage de l'ECG, un mannequin indiquant la force du signal appara ît. Voici un exemple de mannequin indiquant la force du signal pour un ECG à 12 dérivations :



A partir du mannequin indiquant la force du signal, vous pouvez vérifier la position de chaque dérivation et identifier la force du signal de chaque dectrode grâce àla couleur.

Indication de couleur de l'électrode	<ul> <li>Vert : les trac és sont corrects et exempts d'interf érences.</li> <li>Jaune : les trac és pr ésentent des interf érences.</li> <li>Rouge : la dérivation est déconnect ée.</li> </ul>
Indication	<ul> <li>AAA: type de bruit.</li> <li>BX: dérivation</li> <li>Par exemple, AAA: B1, B2, B3 signifie que les interférences EMG</li> </ul>
	présentes sur les dérivations I, II et V1 sont importantes.

## 4.4.1.3 Configuration du mode d'affichage

Vous avez la possibilité de configurer le mode d'affichage, le gain, la vitesse de d'éliement du papier, le filtre, la s'équence de d'évations et le mode de d'évation.

Les options Rythme 1 et Rythme 3 peuvent être s'électionnées pour le mode d'affichage.

L'ordre des dérivations est lié au mode de dérivation. Les différents modes de dérivation comprennent plusieurs séquences de dérivations.

**REMARQUE**: pour réussir le test de distorsion, l'électrocardiographe doit être configuré avec la bande passante la plus élevée dans les réglages du filtre. Dans le cas contraire, le signal ECG peut être déformé.

## 4.4.1.4 Configuration de l'échantillon

Cliquez sur **Param ètre** depuis l'écran d'échantillonnage de l'ECG de repos. La fen être **Param.** syst ème s'affiche. Dans la fen être **Param.** syst ème, cliquez sur **Param.** d'échantil. pour afficher la fen être **Param.** d'échantil.

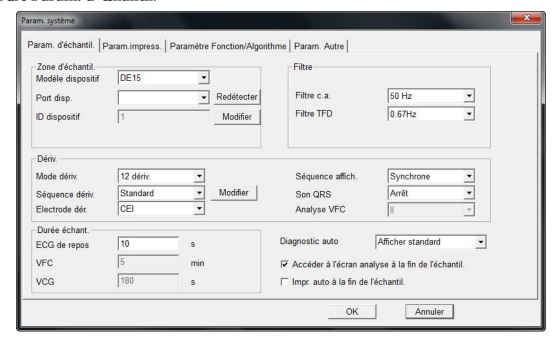


Figure 4-4 Fenêtre Param. d'échantil.

Param ètre	Description
Type dispositif	Les options disponibles sont DP12, DX12, DE15, SE12 et DEMO.  Si DX12 est s dectionn é, vous pouvez afficher l'adresse du r écepteur DX12 sans fil en cliquant sur Adresse r écepteur.
Port disp.	Vous pouvez configurer les ports COM utilis és pour la transmission. Les ports disponibles à la s dection vont de COM1 à COM29.
ID dispositif	Vous pouvez configurer l'ID du dispositif. Le num éro du dispositif doit contenir 30 caract ères maximum.

### **AVERTISSEMENT**

Le numéro du dispositif ne peut pas être modifié. Contactez le fabricant si vous souhaitez y apporter des modifications.

Dur é échant.	Vous pouvez configurer la dur é de l'échantillonnage pour l'ECG de repos.
Mode dériv.	Les options disponibles sont 9 dériv., 12 dériv., 15 dériv. et 16 dériv.
	Le mode 9 dériv. est habituellement utilis é pour les ECG pédiatriques ou les examens physiques.

S équence d'ériv.

En mode 9 dériv., vous pouvez choisir le Mode examen phys.

S équence de d érivations	Groupe de d érivations
Mode examen phys.	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V3, V5

En mode 12 dériv., vous pouvez choisir entre Standard et Cabrera.

S équence de d érivations	Groupe de dérivations
Standard	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6
Cabrera	aVL, I, -aVR, II, aVF, III, V1, V2, V3, V4, V5, V6

En mode 15 dériv., vous pouvez choisir entre les modes Standard+Droit, Standard+Dos, Standard+NEHB, Standard+XYZ et Enfant.

S équence de d érivations	Groupe de d <del>é</del> rivations
Standard+Droit	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6, V3R, V4R, V5R

Param ètre	Param ètre Description		
	S équence de dérivations	Groupe de d érivations	
	Standard+Dos	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6, V7, V8, V9	
	Standard+NEHB	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6, ND, NA, NI	
	Standard+XYZ	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6, X, Y, Z	
	Mode Enfant	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6, V3R, V4R, V7	
	En mode 16 d ériv., v	vous pouvez choisir le mode Standard+Droit.	
	S équence de d érivations	Groupe de d érivations	
	Standard+Droit	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6, V3R, V4R, V5R, V7	
Electrode d ér.	Les options disponib	oles sont CEI et AHA.	
	Vous pouvez configu	urer cette option en fonction du c âble patient utilis é	
Ordre	Les options disponib	oles sont Synchrone et S équentiel.	
d'affichage	Si l'option S équents groupe par groupe.	iel est s'électionnée, le groupe de dérivations sera affiché	
	Si l'option Synchrone est s'électionnée, toutes les dérivations seront affichée simultanément.		
Son QRS	Les options disponibles sont Marche et Arr êt.		
Filtre c.a.	Il sert àprotéger les	signaux ECG des interférences de l'alimentation c.a.	
	Les options disponib	oles sont Arr &, 50 Hz et 60 Hz.	
	Si vous s dectionnez sur le rapport respec	z 50 Hz ou 60 Hz, la mention AC50 ou AC60 sera imprim & stivement.	
Filtre TFD	Il permet de garanti l'échantillonnage.	r que les signaux ECG sont de même intensité au cours de	
	_	e pour le filtre TFD sera imprim é sur le rapport.	

Param ètre	Description
Diagnostic auto	Les options disponibles sont Afficher standard, Affich. l'ECG normal uniquement et Arr êt.
	Si Afficher Standard est s'éctionn é, le système g'én ère le r'ésultat de diagnostic automatique une fois l'échantillonnage termin é
	Si Affich. l'ECG normal uniquement est s'éctionn é, le système g'én ère uniquement le r'ésultat du diagnostic de l'ECG normal une fois l'échantillonnage termin é
	Si Arrêt est s'électionné, le système ne génère aucun résultat de diagnostic automatique à la fin de l'échantillonnage.
Acc éder à l'écran analyse àla fin de l'échantil.	Si cette fonction est s dectionn ée, le système bascule automatiquement vers l'écran analyse une fois l'échantillonnage termin é
Impr. auto àla fin de l'échantil.	Si cette fonction est s'éctionnée, le système imprime automatiquement le rapport une fois l'échantillonnage terminé

# 4.4.1.5 Configuration de l'impression

Cliquez sur **Param ètre** depuis l'écran d'échantillonnage de l'ECG de repos. La fen être **Param.** syst ème s'affiche. Dans la fen être **Param.** syst ème, cliquez sur **Param.impress.** pour afficher la fen être **Param.impress.** 

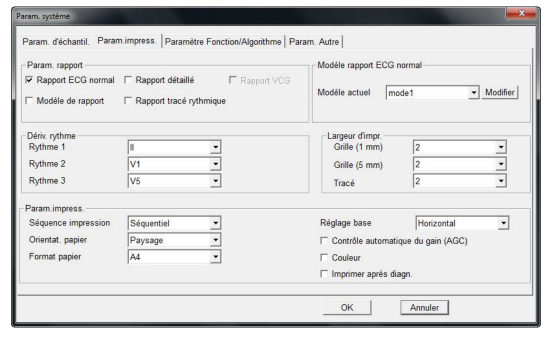


Figure 4-5 Fenêtre Param.impress.

El ément	Description
Paramètre de rapport	Vous avez la possibilité de configurer les informations figurant sur l'écran d'aper qu avant impression et sur le rapport àimprimer.
	Les options disponibles sont : Rapport ECG normal, Rapport d'étaill é, Mod de de rapport, Rapport trac érythmique, et Rapport VCG.
	Si Mod de de rapport est s'électionn é, l'option Position rep ère de mesure appara î. Lorsque l'option Position rep ère de mesure est s'électionn é, 5 lignes de mesure apparaissent sur les trac és de calibre moyen. Cependant, ceci s'applique uniquement au rapport de calibre moyen pour l'ECG de repos.
	Rapport VCG est uniquement disponible lorsque l'option Activer calcul du vecteur est s'électionnée dans la fenêtre Paramètre Fonction/Algorithme.
	Si Rapport VCG est s dectionn é, l'option <b>Onde XYZ</b> s'affiche.
Mod de actuel	Trois mod des sont fournis par défaut et ne peuvent pas être supprimés. Toutefois, vous pouvez modifier les mod des par défaut et les enregistrer comme nouveaux mod des.
D ériv. rythme	Vous pouvez définir <b>Rythme 1</b> , <b>Rythme 2</b> et <b>Rythme 3</b> pour chaque dérivation du mode de dérivation actuel.
Largeur onde, Larg. grille	• Vous pouvez d'éfinir <b>Grille (1 mm)</b> et <b>Grille (5 mm)</b> sur 1, 2, 3, 4, 5 ou Non respectivement.
	Une valeur sup érieure signifie que la grille imprim ée sera plus grande.
	Lorsque <b>Non</b> est s dectionn é, aucune grille ne sera imprim ée.
	• La largeur de l'onde peut être définie sur 1, 2, 3, 4, ou 5.
	Une valeur supérieure signifie que les tracés imprimés seront plus grands.
	REMARQUE: ce paramètre affecte uniquement l'impression, les tracés affichés à l'écran restent inchangés.
Param.impress.	<ul> <li>L'option S équence peut être d éfinie sur S équentiel ou Synchrone.</li> <li>Si l'option S équentiel est s électionn ée, le groupe de dérivations sera échantillonn é groupe par groupe.</li> </ul>
	➤ Si l'option <b>Synchrone</b> est s dectionn ée, toutes les dérivations seront échantillonn ées simultan ément.
	• L'option Orientat. papier peut être définie sur Paysage ou Portrait.
	• L'option Format papier peut être définie sur A4 ou Lettre.
	• Réglage base peut être défini sur Arrêt, Auto ou Horizontal.

## El ément Description

- Si l'option est définie sur **Horizontal**, la ligne de base pour les dérivations de même niveau est sur la même ligne.
- Si l'option est définie sur **Auto**, le système ajuste automatiquement la ligne de base pour chaque groupe de dérivations.
- Si l'option est définie sur **Arr** êt, le système ajuste la ligne de base pour chaque groupe de dérivations sur une valeur moyenne.
- Lorsque l'option Contr de automatique du gain (AGC) est s dectionn ée, le gain est automatiquement ajust é et l'option R églage base est définie automatiquement sur Horizontal.
- Si l'impression est définie sur Couleur, la grille d'arrière-plan sera imprimée en couleur.
  - **REMARQUE :** si l'impression est définie sur couleur alors que l'imprimante utilisée est une imprimante en noir et blanc, le rapport imprimé sera illisible.
- Si l'option **Imprimer après diagn.** est s'électionnée, le système imprime automatiquement le rapport une fois le diagnostic terminé

## 4.4.1.6 Configuration des fonctions/de l'algorithme

Cliquez sur **Param ètre** depuis l'écran d'échantillonnage de l'ECG de repos. La fen être **Param.** syst ème s'affiche. Dans la fen être **Param.** syst ème, cliquez sur **Param ètre** Fonction/Algorithme pour acc éder à l'écran **Param ètre** Fonction/Algorithme.

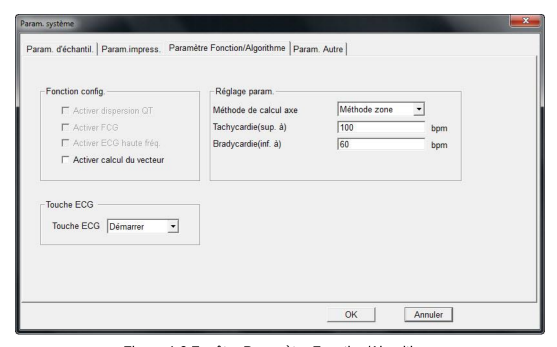


Figure 4-6 Fenêtre Paramètre Fonction/Algorithme

Param ètre	Description
Activer calcul du vecteur	Une fois cette option activée, vous pouvez voir les résultats du calcul du vecteur sur l'écran d'analyse pour l'ECG de repos.
	REMARQUE: cette fonction n'est pas disponible avec le mode 9 dérivations ni avec le mode Standard+XYZ.
R églage param.	• La méthode de calcul de l'axe peut être définie sur Méthode zone ou Méthode amplitude.
	• Tachycardie (sup. à): saisie manuelle, par d faut : 100 bpm.
	Lorsque la fréquence cardiaque du patient est sup érieure au crit ère de tachycardie, un avertissement de tachycardie figure dans le résultat de diagnostic et les informations relatives à la FC apparaissent en rouge.
_	• Bradycardie (inf. à): saisie manuelle, par défaut : 60 bpm.
Touche ECG	Les options disponibles sont <b>D émarrer</b> et <b>Interdit.</b>
	Lorsque <b>Démarrer</b> est s'électionn é, la touche ECG figurant sur la zone d'échantillonnage DE15 fonctionne comme le bouton <b>Démarrer</b> de l'écran d'échantillonnage de l'ECG.
	Lorsque <b>Interdit</b> est s dectionn é, la touche ECG ne r éalise aucune action.

# 4.4.1.7 Autres réglages

Cliquez sur **Param ètre** depuis l'écran d'échantillonnage de l'ECG de repos. La fen être **Param.** syst ème s'affiche. Dans la fen être **Param.** syst ème, cliquez sur **Autres** pour acc éder à l'écran **Autres**.

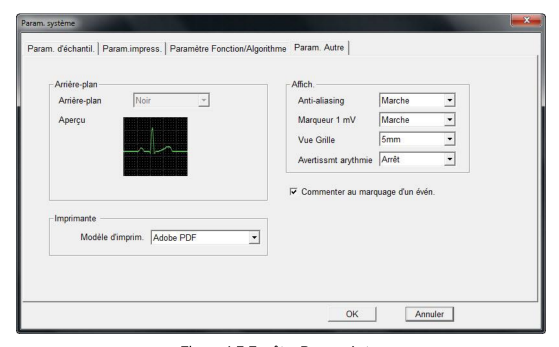


Figure 4-7 Fenêtre Param. Autre

El ément	Description
Écran	• Lorsque l'option <b>Anti-aliasing</b> est s dectionn ée, les trac és affich és ou imprim és apparaissent plus lisses.
	• Lorsque l'option <b>Marqueur 1 mV</b> est s dectionn ée, le rep ère d'étalonnage de 1 mV s'affiche au début d'une ligne de trac és sur l'écran d'échantillonnage ou d'analyse.
	• Vue Grille peut être défini sur :
	> 5 mm : seule la grille de 5 mm s'affiche sur l'écran des trac és. La grille de 1 mm ne s'affiche pas.
	➤ 1 mm : la grille de 5 mm et la grille de 1 mm s'affichent toutes les deux sur l'écran des trac és.
	➤ 1 s/1 mV: sur l'écran des tracés, 1 s correspond à la grille horizontale (5 mm) et 1 mV correspond à la grille verticale (5 mm).
	Non: aucune grille ne s'affiche sur l'écran des trac és.
	• Avertissmt arythmie peut être d'fini sur Marche ou Arr êt.
	Si l'option est définie sur <b>Marche</b> , lorsque des donn és d'arythmie sont échantillonn és pendant le processus d'échantillonnage, le système met en évidence les trac és associ és et indique le type d'arythmie.
Type d'imprimante	Vous pouvez s'électionner un type d'imprimante dans le système d'exploitation.
Commenter au marquage d'un év én.	Lorsque cette fonction est s dectionn ée, vous pouvez ajouter un marqueur à l'év énement.

#### **4.4.2 ECG STAT**

Cliquez sur **ECG STAT** dans l'écran principal pour accéder directement à l'écran d'échantillonnage de l'ECG de repos. Le syst ème g én ère automatiquement un ID patient.

**REMARQUE**: la différence entre l'échantillonnage d'un ECG de repos et l'échantillonnage d'un ECG STAT est que, pour ce dernier, vous devez configurer les informations pour un nouveau patient ou utiliser les informations d'un patient existant.

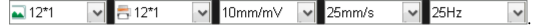
Toutes les opérations réalisées dans le cadre d'un **ECG STAT** sont identiques à celles d'un échantillonnage d'ECG de repos.

# 4.4.3 Echantillonnage d'ECG d'effort



Figure 4-8 Fenêtre d'échantillonnage de l'ECG d'effort

Vous avez la possibilité de configurer le mode d'affichage, le mode d'impression, la vitesse de d'éliement du papier, le gain et le filtre dans les champs suivants :



#### 4.4.3.1 **Boutons**

**REMARQUE**: vous pouvez utiliser les touches F1 à F9 présentes sur le clavier pour contrôler directement l'écran de l'échantillonnage ECG.

Bouton	Description
Pr <del>d</del> est	Sur l'écran de pré-échantillonnage, vous pouvez cliquer sur <b>Prétest</b> pour
F1	acc éder à l'étape de prétest.
	Sur l'écran d'échantillonnage, vous pouvez cliquer sur <b>Prétest</b> pour
	passer à la prochaine étape de prétest.

Bouton	Description
Exercice F2	Dans l'étape <b>Prétest</b> , vous pouvez cliquer sur <b>Exercice</b> pour passer à l'étape d'effort.
	Dans l'étape <b>Exercice</b> , vous pouvez cliquer sur <b>Exercice</b> pour passer à la prochaine étape d'effort.
	<b>REMARQUE:</b> cette fonction ne peut pas être utilisée lorsque l'échantillonnage arrive à la dernière étape <b>Exercice</b> .
R écup.	Dans l'étape <b>Exercice</b> , vous pouvez cliquer sur <b>Récup.</b> pour passer à l'étape de <b>récup ération</b> .
	Dans l'étape $\mathbf{R}$ écup., vous pouvez cliquer sur $\mathbf{R}$ écup. pour passer à la prochaine étape de $\mathbf{r}$ écup ération.
	REMARQUE: cette fonction ne peut pas être utilisée lorsque l'échantillonnage arrive à la dernière étape de récupération.
Arr <del>d</del> er	Lorsque vous cliquez sur Arrêter, le système cesse l'échantillonnage,
F4	actualise les trac és et affiche une fen être.
	Dans la fen être qui s'affiche, vous pouvez s dectionner le motif d'arr êt du test ou le saisir manuellement. Le motif saisi manuellement sera enregistr éet propos éparmi les options au prochain arr êt de test.
Impression/Param ètre	• Dans l'étape de pré-échantillonnage, l'option <b>Param ètre</b> s'affiche.
F5	Cliquez sur <b>Param ètre</b> pour que la fen être <b>Param ètre</b> s'affiche. Dans cette fen être, vous pouvez configurer les param ètres associ és.
	REMARQUE: les fenêtres Paramètre d'échantil.,
	Param.impress. et Autres disponibles pour l'ECG d'effort sont identiques à celles de l'ECG de repos. Pour plus de détails, reportez-vous aux sections 4.4.1.4, 4.4.1.5 et 4.4.1.7.
	• Au cours du test, l'option <b>Impression</b> s'affiche.
	Lorsque vous cliquez sur <b>Impression</b> , le système imprime le rapport de trac és des 12 dérivations des 10 derni ères secondes. Si le papier peut uniquement être utilis é pour l'impression d'un ECG de $X$ secondes ( $X < 10$ ), le système imprimera les trac és des $X$ derni ères secondes.
Geler	Au cours de l'étape de pré-échantillonnage et de test, l'option Geler
F6	s'affiche. Cliquez sur <b>Geler</b> pour que la fen être affichant les trac és fig és apparaisse. Pour plus de d'étails, reportez-vous à la section 4.4.1.1.

Bouton	Description
Modifier/Ev én. F7	<ul> <li>Au cours du prééchantillonnage, vous pouvez cliquer sur Modifier pour ouvrir la fenêtre Nouv. patient et modifier les informations patient.</li> <li>Au cours du test, l'option Evén. s'affiche. Cliquez sur cette option</li> </ul>
TA <b>F8</b>	pour marquer un événement.  Lorsque vous cliquez sur <b>TA</b> en mode de mesure auto, le système active le moniteur TA et démarre la mesure.
	Lorsque vous cliquez sur TA en mode de mesure manuelle, vous pouvez saisir la TA manuellement dans la fenêtre qui s'affiche, comme illustré ci-dessous :  Saisissez une valeur de TA.  Sys./Dia.(mmHg)  OK  Annuler
D émarr./Arr T.roul. F9	Cette option est uniquement disponible au cours des étapes Exercice et Récup.
	Au cours du test d'effort, vous pouvez cliquer sur <b>Arr T. roul.</b> pour refroidir le tapis roulant et interrompre temporairement le test d'effort, puis cliquer sur <b>D émarr.T. roul.</b> pour le reprendre.
Conserv.	Lorsque vous cliquez sur <b>Conserv.</b> au cours du test d'effort, le système maintient la vitesse et la pente actuelles jusqu'à ce que vous cliquiez à nouveau sur <b>Conserv</b> . <b>REMARQUE</b> : en mode <b>Conserv.</b> , le test ne peut pas passer à
	l'étape suivante automatiquement.
Suiv.	Cliquez sur <b>Suivant</b> au cours du test d'effort pour que le système passe à l'étape suivante.
	REMARQUE: lorsque l'étape de Prétest a duré moins de 15 s, vous ne pouvez pas cliquer sur Suivant afin de passer de l'étape de Prétest à l'étape Exercice.
Augm. vitess./Dim. vitess.	Vous pouvez cliquer sur <b>Augm. vitess./Dim. vitess.</b> au cours de l'étape <b>Exercice</b> pour augmenter/diminuer la vitesse du tapis roulant.
	Vous pouvez cliquer sur <b>Augm. vitess./Dim. vitess.</b> au cours de l'étape <b>Exercice</b> pour augmenter/diminuer la puissance de l'ergom ètre.

Bouton	Description
Pente asc./Pente desc.	Vous pouvez cliquer sur <b>Pente asc./Pente desc.</b> au cours de l'étape <b>Exercice</b> pour augmenter/diminuer la pente du tapis roulant.
Augm. puiss./Dim. puiss.	Vous pouvez cliquer sur <b>Augm. puiss./Dim. puiss.</b> au cours de l'étape <b>Exercice</b> pour ajouter/supprimer 5 W àla puissance.

## 4.4.3.2 Affichage des informations de paramètres

#### • Affichage de la fr équence cardiaque



#### **REMARQUE:**

- 1. Si l'arrière-plan de la FC actuelle s'affiche en jaune, cela signifie qu'elle est supérieure à la valeur cible et doit être surveillée.
- 2. Si la FC actuelle est supérieure à la valeur cible, vous devez cliquer sur **Récup.** afin de passer à l'étape de **Récup.** et observer l'évolution des tracés dans cette étape.

#### • Affichage de la TA

Lorsqu'un moniteur de TA est connect é au système, la zone d'affichage de la tension art érielle appara î comme suit :



Les donn ées relatives à la tension art érielle s'actualisent automatiquement et réguli èrement en fonction du mode d'échantillonnage configur é pour la TA. Vous pouvez cliquer sur **TA** pour actualiser manuellement la tension art érielle.

La plage normale de tension artérielle peut être configur ét dans l'écran Paramètre de l'ECG d'effort.

**REMARQUE :** si l'arrière-plan de la zone d'affichage de la tension artérielle s'affiche en jaune, cela signifie que l'actuelle tension systolique ou diastolique est anormale.

#### • Zone d'affichage des informations

Si un tapis roulant est utilis é, la zone d'affichage des informations indique la dur é totale du test, le protocole, la dur é de l'étape, l'étape en cours, la vitesse, la pente, l'ESV/min, la ST max/min, etc.

Si un ergomètre est utilis é, la zone d'affichage des informations indique la dur ée totale du test, le protocole, la dur ée de l'étape, l'étape en cours, la puissance, l'ESV/min, la ST max/min, etc.

# 4.4.3.3 Modèle moyen

Sur l'écran d'échantillonnage de l'ECG d'effort, vous pouvez cliquer sur **Amplifier** ou **Mod de** pour observer un ou plusieurs trac és en mod de moyen.



Figure 4-9 Fenêtres Onde moy.

La valeur ST et la pente ST, affich és sur l'onde moyenne de chaque d'érivation, s'actualisent toutes les 10 secondes. Les 3 lignes de mesure de chaque onde moyenne alternent simultan énent avec celle du trac é

Vous avez la possibilité de modifier la Post. j et la position de la ligne de mesure afin d'ajuster la valeur ST actuelle et la pente ST pour chaque dérivation. Vous ne pouvez cependant pas modifier la Post. j et la position de la ligne de mesure pour la valeur ST de référence.

Si vous cliquez sur **R âdentifier** apr ès avoir ajust émanuellement la ligne de mesure, le syst ème calcule automatiquement la position de la ligne de mesure du point Q et du point J, ainsi que les

valeurs ST et pentes ST correspondantes. Le système actualise également la position de la ligne de mesure des points Q et J toutes les 10 secondes.

- Une seule onde moyenne amplifi ée
   Il est possible de g érer l'affichage de la dérivation à l'aide du lecteur de codes-barres ou par configuration manuelle.
- Plusieurs ondes moyennes d'origine
   En mode manuel, double-cliquez sur la zone de l'onde moyenne de votre choix pour que le syst ème l'affiche automatiquement dans une fen être d'affichage agrandi.
- 3. Valeur ST de référence

Cliquez avec le bouton droit de la souris sur la zone d'une onde moyenne amplifi é unique ou de plusieurs ondes moyennes d'origine pour que le syst ème affiche l'option **Superposer ligne de base/Superposer tout**.

- S'électionnez **Superposer ligne de base** pour afficher l'onde moyenne de r'élérence sur le mod èle moyen de chaque d'érivation. Cette option est uniquement disponible au cours de l'étape d'effort.
- S dectionnez **Superposer tout** pour afficher l'onde moyenne de toutes les dérivations dans la fen être de l'onde moyenne amplifi ét unique.

### 4.4.3.4 Tendance ST

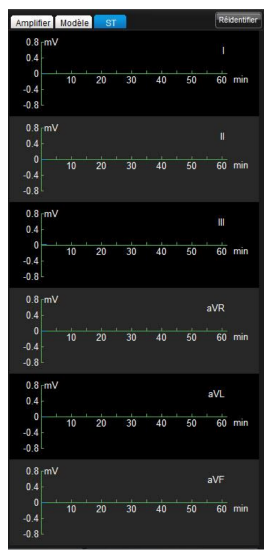


Figure 4-10 Tendance ST

Sur l'écran **ST**, les graphiques des tendances ST de 6 d'érivations s'affichent. Vous pouvez cliquer avec le bouton droit de la souris pour basculer entre les groupes de d'érivations.

# 4.4.3.5 Configuration de l'échantillon

Cliquez sur **Param.** depuis l'écran d'échantillonnage de l'ECG d'effort. La fen être **Param.** syst ème s'affiche. Dans la fen être **Param.** syst ème, cliquez sur **Param.** d'échantil. pour afficher la fen être **Param.** d'échantil.

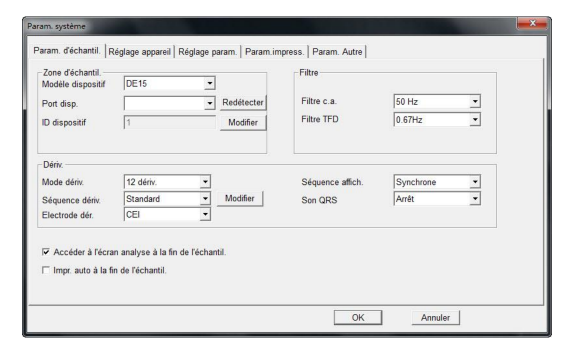


Figure 4-11 Fenêtre Param. d'échantil.

### A partir de la fen être **Param. d' échantil.** vous pouvez :

- Configurer le modèle, le numéro de port et l'ID de dispositif de la zone d'échantillonnage.
- Configurer les param ètres du filtre.
- Configurer le mode de dérivation, la séquence de dérivations, les dérivations, la séquence d'affichage et la voix QRS. Vous pouvez également modifier la séquence de dérivations.
- S dectionner l'option Acc éder à l'écran analyse à la fin de l'échantil.
- S dectionner l'option Impr. auto à la fin de l'échantil.

## 4.4.3.6 Réglage appareil

Cliquez sur **Param.** depuis l'écran d'échantillonnage de l'ECG d'effort. La fen être **Param.** syst ème s'affiche. Dans la fen être **Param.** syst ème, cliquez sur **R églage appareil** pour acc éder à la fen être **R églage appareil**.

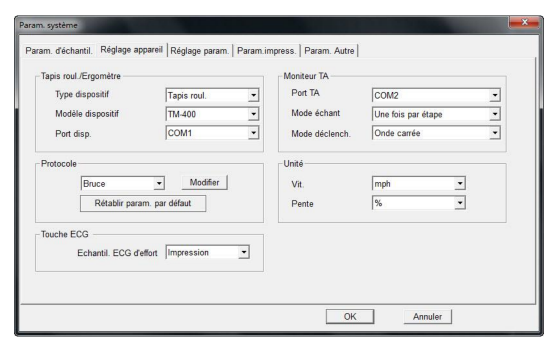


Figure 4-12 Fenêtre Réglage appareil

Param ètre	Description
Type dispositif	Les options disponibles sont <b>Tapis roul.</b> ou <b>Ergom ètre</b> .
Mod de du dispositif	Vous pouvez configurer le type de dispositif en fonction de l'appareil utilis é
Protocole	Vous avez la possibilité de configurer le protocole en fonction de l'appareil utilisé ou de personnaliser un protocole.
	Cliquez sur <b>Modifier</b> pour modifier le protocole. Pour plus de déails, reportez-vous à la section 4.5.3.7.
	Si vous cliquez sur <b>R établir param. par d étaut</b> , le système r établira les valeurs par d étaut des protocoles.
Moniteur TA	Vous pouvez d'éinir le <b>Moniteur TA</b> sur l'un des ports disponibles de l'ordinateur.

Param ètre	Description
Mode	Les options disponibles sont les suivantes :
d'échantillonnage	♦ Une fois par étape
TA	Le système commence immédiatement à mesurer la tension artérielle à chaque passage dans une nouvelle étape. Cependant, au cours de l'étape <b>Prétest</b> , le système commence à mesurer la tension artérielle uniquement dans les 10 premières secondes de la première étape.
	♦ Une fois toutes les 3/5/7 min
	Apr ès la premi ère mesure de la tension art érielle r éalis ée lors de l'étape de pr étest, à savoir au cours des 10 premi ères secondes de la premi ère étape, le syst ème reprend la mesure toutes les 3/5/7 minutes.
	◆ Commande de protocole
	La mesure de la tension art érielle d'émarre conformément à la configuration d'élinie dans l'écran <b>Modifier le protocole</b> .
	◆ Saisie manuelle
	Vous devez saisir manuellement les données relatives à la tension artérielle.
Mode de	Cette option peut être définie sur Onde carr ée ou QRS.
d & lenchement	
Unité	L'unit éde <b>Vitesse</b> peut être définie sur <b>mph</b> ou <b>km/h</b> .
	L'unit éde <b>Pente</b> peut être définie sur % ou <b>Degr é</b>
Touche ECG	Le bouton ECG peut être défini sur <b>Prétest</b> , <b>Impression</b> ou <b>Interdit</b> .

## 4.4.3.7 Modification du protocole

Dans la fen être **R églage appareil**, s dectionnez un protocole et cliquez sur **Modifier** pour acc éder à la fen être de modification des protocoles personnalis és. Depuis cette fen être, vous pouvez modifier des param ètres dans chaque étape ou supprimer les protocoles personnalis és.

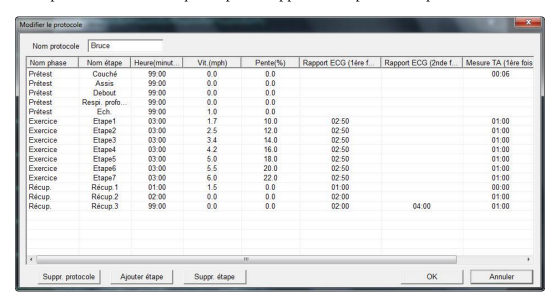


Figure 4-13 Fenêtre Modifier le protocole

## 4.4.3.8 Configuration des paramètres

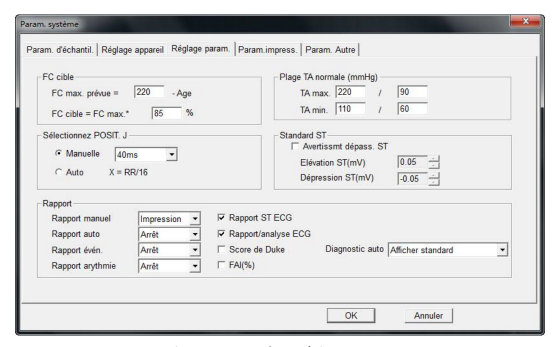


Figure 4-14 Fenêtre Réglage param.

El ément	Description
FC cible	Vous pouvez configurer la FC max. prévue et la méthode de calcul de la FC cible.
Plage TA normale	Vous pouvez configurer la TA systolique et diastolique sur une valeur de la plage normale.  Si la tension art érielle du patient est sup érieure à la valeur configur ée, un message d'avertissement s'affiche sur l'écran principal et l'arri ère-plan du param ètre de TA appara ît en jaune.
Post. J	Elle peut être d'éfinie sur Manuelle ou Auto.  REMARQUE: la position J marque la fin du tracé QRS et le point de départ du segment ST. Il s'agit également du point de référence utilisé par le système pour déterminer la position du segment ST. Sélectionnez le point J en fonction des tracés ECG actuels du patient.
Standard ST	Lorsque l'option Avertissmt dépass. ST est s'dectionnée, le système affiche un message d'avertissement Dépass. ST lorsque la valeur ST est supérieure au seuil défini.  Vous avez la possibilité de définir le seuil pour Elévation ST ou Dépression ST uniquement après avoir s'dectionné Avertissmt dépass. ST.  Elévation ST peut être défini sur 0,05 ~ 0,3 mV, et Dépression ST peut être défini sur -0,05 ~ -0,3 mV.
Rapport manuel	Les options disponibles sont Impression, Impr. et enreg., Enreg.  Lorsque les options Impression, Impr. et enreg., Enreg. sont s'électionnées, vous pouvez cliquer sur Impression pour imprimer/imprimer et enregistrer/enregistrer le rapport ECG correspondant au cours du test d'effort.

El ánent	Description
Rapport auto	Les options disponibles sont ARRÊT, Impression, Impr. et enreg., Enreg.
	Si l'option <b>Arr êt</b> est s'électionn ée, le rapport 12 d'érivations ne sera pas imprim é automatiquement à l'heure d'impression auto prévue (configur ée depuis la fen être <b>Modifier le protocole</b> ) au cours du test d'effort.
	Si les options <b>Impression/Impr. et enreg/Enreg.</b> sont s'électionnées, le rapport 12 d'érivations de l'étape <b>Exercice</b> sera <b>imprim é/imprim é et enregistr é/enregistr é</b>
Rapport év én.	Les options disponibles sont ARRÊT, Impression, Impr. et enreg., Enreg.
	Si l'option <b>ARRÊT</b> est s'électionnée, le système n'imprime pas et n'enregistre pas le rapport d'événement pendant le test d'effort mais l'affiche sur l'écran r'écapitulatif et d'analyse.
	Si les options <b>Impression/Impr. et enreg./Enreg.</b> sont s'électionnées, le système imprime/imprime et enregistre/enregistre automatiquement le rapport 12 d'érivations avec les commentaires.
Rapport arythmie	Les options disponibles sont ARRÊT, Impression, Impr. et enreg., Enreg.
	Si l'option <b>ARRÊT</b> est s'électionnée, le système n'imprime pas et n'enregistre pas le rapport d'arythmie pendant le test d'effort.
	Si les options <b>Impression, Impr. et enreg., Enreg.</b> sont s'électionnées, le système <b>imprime/imprime et enregistre/enregistre</b> automatiquement le rapport d'arythmie.
Rapport-ST-ECG/Rap port-Analyse-ECG/Sc ore de Duke/FAI%	Si les options Rapport-ST ECG, Rapport-Analyse ECG, Score de Duke ou FAI% sont s'électionnées, les informations correspondantes appara front sur le rapport imprimé

# 4.4.4 Echantillonnage VCG

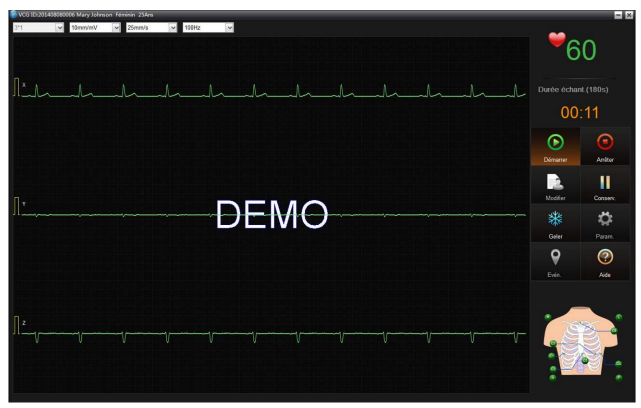


Figure 4-15 Fenêtre d'échantillonnage VCG

Boutons	Similaires àceux de l'ECG de repos Pour obtenir des informations déaillées, reportez-vous àla section 4.4.1 "Boutons".	
Param. d' échantil.	Diagnostic auto	Les options disponibles sont : Afficher standard, Affich. l'ECG normal uniquement et Arr êt.
	Pour obtenir des informations déaillées sur les autres paramètres, consultez la section 4.4.1.4 "Configuration de l'échantillon".	
Param.impress.	Param. rapport	Options: Rapport VCG, Onde XYZ.
		Rapport TVCG et Rapport SAECG sont des fonctions restreintes et ne sont pas prises en charge actuellement.
	Pour obtenir des informations d'étaill éts sur les autres paramètres, consultez la section 4.4.1.5 "Configuration de l'impression".	
Param. Autre	Pour obtenir des informations d'éaill ées sur les autres paramètres, consultez la section 4.4.1.7 "Param. Autre".	

# 4.4.5 Echantillonnage de l'ECG VFC

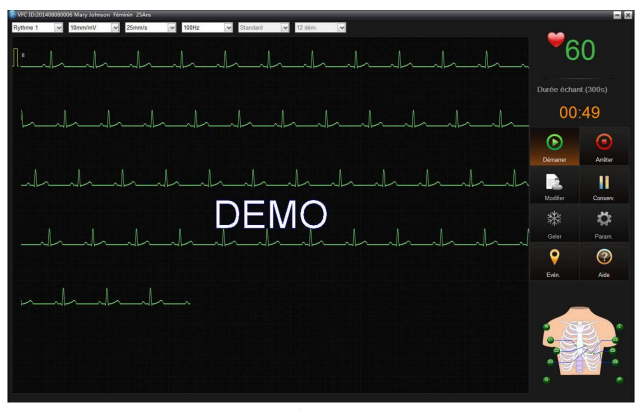


Figure 4-16 Fenêtre d'échantillonnage de l'ECG VFC

Pour obtenir plus d'informations détaillées sur le fonctionnement et les paramètres de configuration, consultez la section 4.4.4 "Echantillonnage d'ECG de repos".

# **Chapitre 5 Analyse ECG**

Vous pouvez acc éder à l'écran d'analyse ECG de trois manières :

- 1. Lorsque la dur é d'échantillonnage de l'ECG a atteint la valeur prévue, le système cesse automatiquement l'échantillonnage de l'ECG et affiche l'écran d'analyse ECG.
- 2. Lorsque vous cliquez sur **Arrêter** dans l'écran d'échantillonnage, le système affiche automatiquement l'écran d'analyse.
- 3. Depuis la zone des enregistrements patient de l'écran **Ttes les listes**, double-cliquez sur un enregistrement pour acc éder à l'écran d'analyse.

Lorsque l'option **ECG de repos** est s dectionn ée, l'écran d'analyse ECG contient l'ECG de repos, l'ECG de rythme et l'ECG de test pharmaceutique.

## 5.1 ECG de repos

# 5.1.1 Analyse du tracé

Cliquez sur **Trac é**pour acc éder à l'écran **Trac é** de l'ECG de repos. Depuis cet écran, vous pouvez configurer la vitesse de d'éliement du papier, le gain, le format d'affichage et l'ordre d'affichage.



Figure 5-1 ECG de repos - Ecran Tracé

- 1. Cliquez sur **R é échant.** pour r é échantillonner les donn és ECG sur l'écran d'échantillonnage de l'ECG. Apr ès le r é échantillonnage, vous pouvez cliquer sur **Comparaison** pour analyser les r ésultats de comparaison des deux enregistrements ECG échantillonn és.
- 2. Cliquez sur **Pharma** pour afficher l'écran Etude pharma pour lancer l'étude pharmaceutique.
  - Param. dur ée test

Dans la fen être des param ètres d'étude pharmaceutique, vous pouvez d'finir le mode de temps de g én ération du rapport. La valeur par d'étaut est 0-1-3-5-10-15. Cela signifie que le rapport sera g én ér é automatiquement par le syst ème dans les premi ètes 1 ète, 3e, 5e, 10e et 15e minutes. Cette fonction est disponible uniquement lorsque le format du rapport pour l'étude pharmaceutique est d'étini sur **Rapport ECG ttes d'ériv.** 

Vous pouvez également personnaliser ces temps. Un nouveau mode de temps doit comprendre au maximum 10 nœuds de temps et la valeur d'un nœud de temps ne doit pas être sup érieure à 30. Au cours du processus de personnalisation, vous devez d'abord définir les nœuds de temps, puis fermer la fenêtre de personnalisation.

- Pour obtenir des informations d'étaillées sur les autres paramètres, consultez les descriptions correspondantes de paramètres pour l'ECG de repos.
- 3. Si vous découvrez après l'échantillonnage de l'ECG que les électrodes pour mains ou pour thorax ont été mal positionnées, vous pouvez cliquer sur **Inversion** pour modifier les paramètres des électrodes et éviter ainsi de recommencer l'échantillonnage.
- 4. Lorsque vous cliquez sur **Réanalyser**, le système réanalyse automatiquement les données ECG des 10 dernières secondes.
- 5. Les informations affich ées dans le panneau situ é à droite de l'écran incluent des informations relatives aux mesures, une description des fonctions et le résultat de diagnostic.
  - Infos de mesure : les valeurs de paramètre peuvent être saisies manuellement. Si la valeur est en dehors de la plage, elle s'affiche automatiquement en rouge.
  - Raccourci clavier : utilis é pour une modification rapide d'une description de fonction ou du r ésultat de diagnostic.
  - Saisie intelligente : dans les zones **Description des fonct.** ou **R ésultat diagn.**, lorsque vous saisissez une seule lettre, des phrases potentielles vous sont propos ées.
  - Glossaire: cliquez sur ce bouton pour ouvrir la fen être Glossaire et modifier la description des fonctions ou le r ésultat de diagnostic.
  - ➤ Historique : cliquez sur **Historique** pour visualiser l'historique de tous les enregistrements de diagnostic pour le patient en cours.
- 6. Cliquez avec le bouton droit sur la zone de trac é pour faire appara îre un menu contextuel. Les options disponibles sont **R-R** (**bpm**), **R-R** (**ms**) et **Refiltrer**.
  - S dectionnez R-R (bpm)/ R-R (ms) pour afficher les donn és associ és.
  - S dectionnez **Refiltrer** pour modifier les valeurs de param ètre depuis la fen être **Refiltrer**.

- 7. Lorsque vous double-cliquez sur la zone de trac é, le trac é situ é à proximit é du point de clic s'affiche en agrandi sur l'écran d'agrandissement des trac és.
  - Cliquez sur le symbole de dérivation au niveau du repère d'étalonnage 1mV pour passer d'une dérivation à l'autre.
  - Les triangles invers & correspondent aux ondes R. Lorsque vous cliquez sur un triangle invers & 5 lignes de rep ère s'affichent autour de l'onde R correspondante et les informations associ & relatives aux valeurs R, QRS, PR et QT/QTC s'affichent. Cliquez avec le bouton droit pour d & activer les lignes de rep ère.
  - Sur l'écran d'agrandissement des trac és, faites glisser la souris pour faire appara îre une règle de mesure dectronique (ci-apr ès dénomm ée règle) ainsi que les donn ées de mesure correspondantes. Vous pouvez déplacer la règle à partir des touches fléch ées Haut/Bas/Gauche/Droite.

**REMARQUE**: la ligne de repère et la règle ne peuvent pas être utilisées simultanément. Cliquez avec le bouton droit pour désactiver l'une de ces deux options. Pour la réactiver, cliquez à nouveau avec le bouton droit.

#### 8. VCG:

Si l'option **Activer calcul du vecteur** est s'électionnée dans la fen être **Paramètre Fonction/Algorithme**, vous pouvez cliquer sur **VCG** pour le calcul du vecteur sur l'écran d'analyse de l'ECG de repos. Pour obtenir des informations d'étaillées, reportez-vous à la section 5.3 "VCG".

### 5.1.2 Modèle moyen

Cliquez sur **Mod de** pour acc éder à la fen être **Mod de moyen** de l'ECG de repos. Dans cette fen être, vous pouvez analyser les donn ées des trac és sur le **mod de moyen**.



Figure 5-2 ECG de repos – Fenêtre Modèle moyen

- Lorsque vous appuyez sur **TOUS**, les mod des moyens agrandis de toutes les dérivations se chevauchent sur le même axe central.
- Vous pouvez d'éfinir la vitesse et le gain des mod des moyens.
- Vous pouvez faire glisser les lignes de repère P1, P2, Q, S et T sur les modèles moyens. La ligne P1 est le point de départ de l'onde P, la ligne P2 marque la fin de l'onde P, la ligne Q est le point de départ de l'onde QRS, la ligne S marque la fin de l'onde QRS et la ligne T marque la fin de l'onde T. Vous avez la possibilité de déplacer ces lignes en faisant glisser la souris. Les valeurs de paramètre correspondantes seront modifiées automatiquement. Vous pouvez également utiliser les touches fléchées du clavier pour les déplacer.
- R ánit.

Apr ès avoir modifié manuellement la position de la ligne de rep ère, cliquez sur **R ânit.** pour

restaurer sa position par d'éaut. La valeur ST et la pente ST seront automatiquement mises à jour simultan ément.

#### Nouveau diagnostic

Apr ès avoir modifi é manuellement la position de la ligne rep ère, le r ésultat de diagnostic, qui est réalis é en fonction de la position de la ligne rep ère, et les informations de mesure correspondantes ne se mettent pas à jour automatiquement, vous devez cliquer sur **Nv.** diagno. pour mettre à jour le r ésultat de diagnostic.

## 5.1.3 A propos de la fenêtre Informations détail.

Dans la fen être **Mod de** de l'ECG de repos, cliquez sur le bouton **D étaill é** situ é dans le coin inf érieur gauche pour acc éder à l'écran **Informations d étail**.

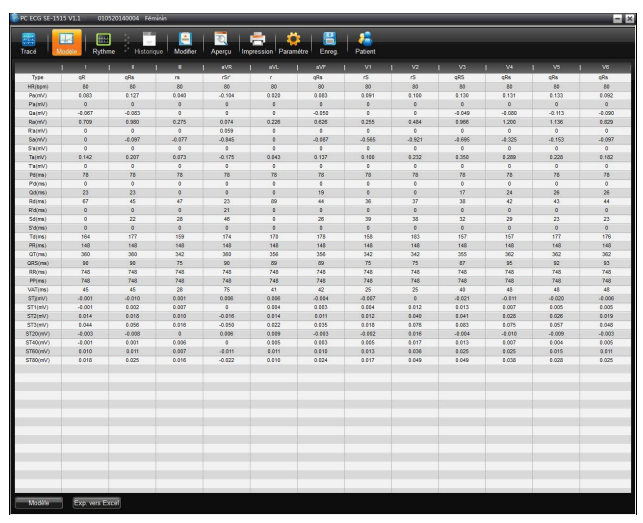


Figure 5-3 ECG de repos –Fenêtre Informations détail.

Cliquez sur **Export Excel** pour exporter le contenu vers un fichier Excel.

### 5.1.4 A propos de la fenêtre Tracé rythmique

Cliquez sur **Rythme** pour acc éder à l'écran **Rythme**. Sur cet écran, vous pouvez visualiser les trac és rythmiques.

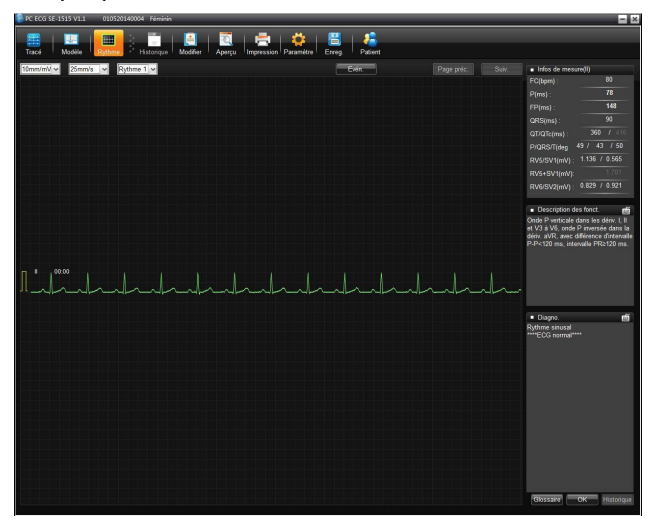


Figure 5-4 ECG de repos - Fenêtre Tracé rythmique

Historique év én. Cliquez sur ce bouton pour afficher les bandes associ ées à un év énement d'arythmie et les bandes enregistr ées lors du marquage d'un év énement.

# 5.1.5 Historique enreg.

Sur l'écran d'analyse de l'ECG de repos, cliquez sur **Historique** pour afficher la fen être **Historique** enreg. Vous pouvez visualiser l'historique de tous les enregistrements pour l'utilisateur actuel.

Les informations affich ées dans la fen être Historique enreg. incluent : **ID examen, Dur ée de l'examen, Type d'examen, Etat de l'examen** et **R ésultat de diagnostic**. Cliquez sur un enregistrement pour visualiser les informations qui y sont associ ées sur l'écran d'analyse qui s'affiche.

# 5.1.6 A propos des paramètres

Si vous avez apport édes modifications aux paramètres présents dans l'écran d'analyse pour l'ECG de repos, cliquez sur **Enreg.** pour les sauvegarder.

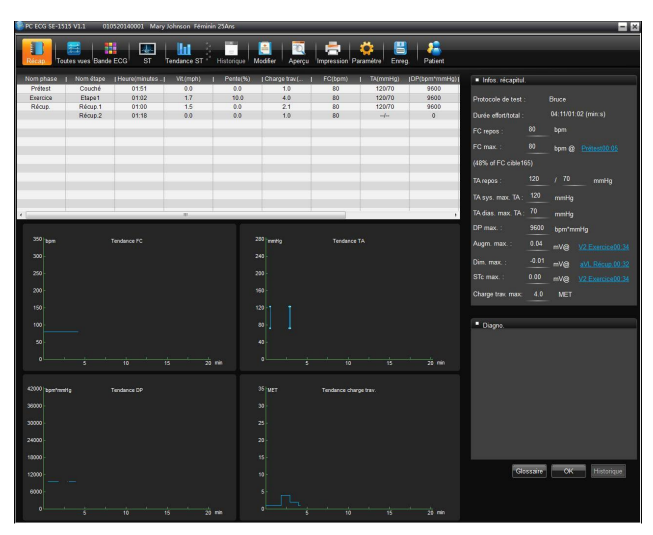
Les param ètres courants sont répertori és dans le tableau suivant :

D ésignation	Description
FC	Fr équence cardiaque
P	Dur ée de l'onde P
FP	Intervalle P-R
QRS	Dur ée complexe QRS
QT/QTc	Intervalle Q-T/Intervalle QT corrig é
P/QRS/T	Axe dectrique de l'onde P/QRS/T.
RV5/SV1	Amplitude de l'onde R de la dérivation V5/amplitude de l'onde S de la dérivation V1
RV5+SV1	Amplitude de l'onde R de la dérivation V5 plus amplitude de l'onde S de la dérivation V1
RV6/SV2	Amplitude de l'onde R de la dérivation V6/amplitude de l'onde S de la dérivation V2

### 5.2 ECG d'effort

## 5.2.1 A propos de l'écran Récap.

L'écran **R** écap. pour l'ECG d'effort appara î comme suit :



# 5.2.1.1 Informations relatives à l'étape

Les informations relatives àl'étape incluent :

- 1. Liste des informations relatives àl'étape :
  - Si vous utilisez un tapis roulant, vous pouvez visualiser des informations telles que l'étape en cours, la dur ét de l'étape, la vitesse, la pente, la charge de travail, la TA, l'ESV/min et la ST max/min pour chaque étape du test d'effort répertori ét dans la liste.
  - Si vous utilisez un ergomètre, vous pouvez visualiser des informations telles que l'étape en cours, la dur ét de l'étape, la dur ét de l'effort, la charge de travail, la TA, la FC, la DP, l'ESV et la ST max/min pour chaque étape du test d'effort répertori ét dans la liste.

**REMARQUE:** double-cliquez sur les valeurs FC/TA/MET/ST max./ST min./ESV/min pour les modifier.

#### 2. Heure

Indique la dur é de l'échantillonnage pour une étape donn é.

#### 3. FC

La derni ère valeur FC avant le passage à l'étape suivante est consid ér ée comme la valeur FC de l'étape.

#### 4. TA

#### 5. ST max/ST min

Une valeur ST est calcul é et sauvegard é toutes les 10 secondes à chaque étape du test. La valeur la plus élev é est la ST max./min. au cours de l'étape.

#### 6. DP

La valeur DP est modifi é automatiquement lorsque les valeurs FC ou TA sont modifi és manuellement.

#### 7. ESV

Se rapporte à une contraction ventriculaire prématur é survenant par minute pour une étape donn ée.

**REMARQUE**: seuls des nombres entiers entre 0 et 99 sont autorisés.

### 5.2.1.2 Infos. récapitul.

Dans la zone **Infos. récapitul.**, vous pouvez visualiser le protocole du test d'effort. Il est également possible de visualiser et modifier les valeurs de paramètre et les informations relatives au diagnostic.

- 1. Les informations relatives au protocole comprennent le nom du protocole, la dur ét totale du protocole et la dur ét totale de l'effort.
- 2. Les param ètres qui peuvent être modifi és sont d'écrits ci-apr ès :

#### ♦ Score de DUKE

Il est automatiquement calcul é par le système et est utilis é pour évaluer les conditions de suivi apr ès le test d'effort.

Valeur de DUKE	Niveau de risque
>5	Bas
-10~5	Moyen
<-10	Elev ée

**REMARQUE**: la valeur de DUKE ne peut pas être modifiée manuellement mais elle est modifiée automatiquement lorsque vous remplacez la valeur de changement du segment ST max. et le type de douleur thoracique.

#### ♦ FC

Seuls des nombres entiers entre 0 et 350 sont autoris és.

#### ♦ TA

Lorsque la TA est exprimée en mmHg, seuls des nombres entiers entre 0 et 350 sont autorisés.

Lorsque la TA est exprim é en Kpa, la valeur doit être une fraction décimale entre 0 et 46,9. Un seul chiffre décimal est autoris é

#### ♦ Charge trav. max

La valeur doit être une fraction décimale entre 0 et 100,0. Un seul chiffre décimal est autoris é

#### ♦ ST max/ST min

ST max : la valeur doit être une fraction décimale entre 0 et 0,80. Deux chiffres décimaux sont autoris és.

ST min: la valeur doit être une fraction décimale entre -0,80 et 0,80. Deux chiffres décimaux sont autoris és.

#### ♦ Changement du segment ST max

La valeur doit être une fraction décimale entre 0 et 0,5. Un seul chiffre décimal est autoris é

#### 3. Diagnostic

Chaque fois que l'échantillonnage de l'ECG d'effort est termin é, vous pouvez renseigner manuellement le résultat de diagnostic. Le résultat de diagnostic ne doit pas dépasser 500 caractères. Au moment de renseigner le résultat de diagnostic, vous pouvez utiliser un mod de de diagnostic commun disponible dans le Glossaire ou personnaliser le glossaire.

#### 4. Historique de diagnostic

Cliquez sur **Historique** pour visualiser l'historique de tous les enregistrements de diagnostic pour le patient en cours.

#### **5.2.1.3 Tendance**

Dans la zone d'analyse de l'écran récapitulatif, les éléments suivants s'affichent :

- Tendance FC
- Tendance TA
- Tendance DP
- Tendance charge trav.

### 5.2.2 A propos de l'écran Toutes vues

Depuis l'écran **Toutes vues**, vous pouvez visualiser le trac é ECG d'une dérivation sur l'intégralité du test et repérer facilement les trac és anormaux. L'écran **Toutes vues** comprend une zone d'affichage de l'ECG en miniature et une zone d'affichage ECG standard.

#### 5.2.2.1 Panorama de l'ECG miniature

Dans la fen être de panorama de l'ECG miniature, vous pouvez visualiser les changements entre la fréquence cardiaque et les trac és au cours du test.

- 1. S'électionner un segment du trac é
  - ◆ Lorsque vous cliquez sur la zone du tracé souhaitée, un rectangle appara î. Celui-ci couvre 10 secondes du tracé, dont 5 s avant le point de clic et 5 s après.
  - ♦ Il est possible d'utiliser la touche de direction pour décaler le rectangle vers la gauche ou la droite.
- 2. S dectionner/imprimer le segment ECG miniature :
  - ◆ Cliquez sur **S dect. seg** pour ajuster manuellement le point de départ et de fin pour l'impression du segment.
  - Photo instant.: après avoir s dectionné un segment ECG, vous pouvez cliquer sur Photo instant. pour enregistrer le segment ECG, disponible ensuite pour visualisation sur l'écran Bande ECG.
  - Cliquez sur **Impression** àpartir de la barre d'outils pour afficher la fen être suivante :



Si vous s'électionnez **Rapport ECG 1 d'érv**, l'ECG à une d'érivation sera imprim é Si vous s'électionnez **Rapport ECG 12 d'érv**, le **rapport à 12 d'érivations** de la zone ECG PSI sera imprim é

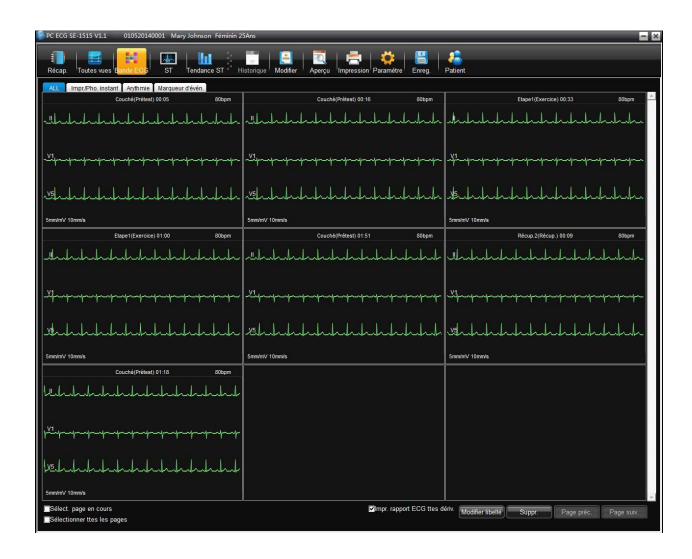
### 5.2.2.2 Panorama de l'ECG à 3 dérivations de rythme

Sur l'écran **Toutes vues**, vous pouvez visualiser l'ECG à dérivation de rythme principal correspondant à un trac é miniature. Dans la zone ECG à dérivation de rythme, vous pouvez utiliser la barre de défilement pour afficher tous les trac és.

### 5.2.2.3 Panorama de l'ECG à 12 dérivations

Cliquez sur le bouton **PleinEcran** à partir de l'écran **Toutes vues** pour afficher la fen être Toutes vues pour l'ECG à 12 dérivations. Des informations plus détaillées s'affichent concernant les dérivations. A partir de la fen être de panorama de l'ECG à 12 dérivations, vous pouvez cliquer sur **Retour** pour revenir à la fen être de l'ECG PSI.

### 5.2.3 A propos de l'écran Bande ECG



#### 5.2.3.1 Bande

A partir de l'écran Bande ECG, vous pouvez réviser :

- les bandes ECG imprim ées manuellement ou automatiquement
- ♦ les photos instantan és
- les bandes ECG présentant des marqueurs d'événements
- ♦ les bandes ECG présentant des événements d'arythmie

S'élection multiple : vous avez la possibilité de s'électionner plusieurs bandes en cliquant dessus l'une apr ès l'autre.

Modifier libell é: cliquez sur **Modifier libell** é pour ajouter un commentaire aux bandes s'électionn ées (plusieurs bandes peuvent être s'électionn ées simultan ément).

### 5.2.3.2 ECG à 12 dérivations

Lorsque vous double-cliquez sur une bande depuis la fen être **Bande ECG**, vous pouvez ouvrir l'ECG à 12 dérivations d'origine correspondant pour obtenir des informations plus déaillées concernant les trac és et les param ètres.

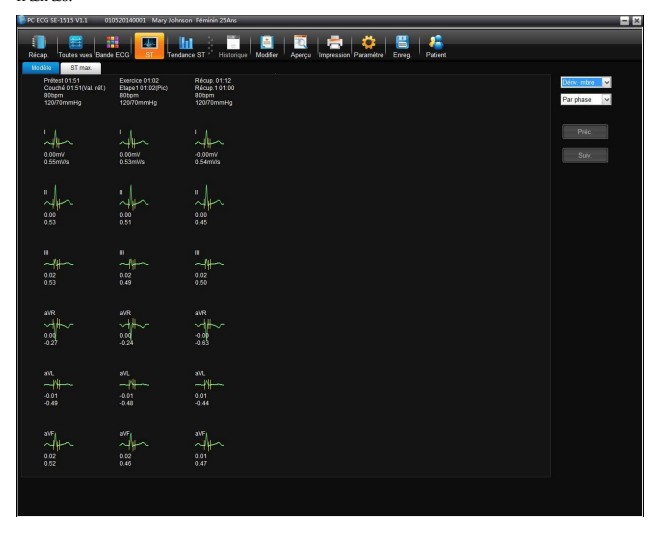


### 5.2.4 Analyse ST

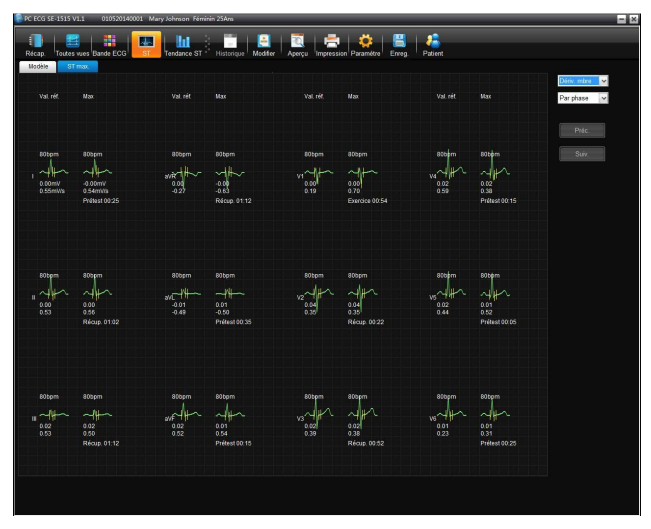
### 5.2.4.1 Modèle moyen

Dans la fen être **Mod de**, vous pouvez visualiser la tendance ST par segment de 30 secondes ou par étape, selon la configuration d'éfinie à droite de l'écran.

Lorsque le pointeur de la souris est plac é sur une zone de trac é, celui-ci se change en image agrandie. Cliquez sur le trac é pour afficher une image agrandie. Il est possible de modifier les lignes de repère sur l'image agrandie en faisant glisser la souris ou en utilisant les touches fléchées.



### 5.2.4.2 ST max.



Dans la fen être **ST max.**, vous pouvez visualiser la valeur ST la plus dev ét l'heure de sa survenue pour chaque d'érivation. Lorsque le pointeur de la souris est plac é sur une zone de trac é celui-ci se change en image agrandie. Cliquez sur le trac é pour afficher une image agrandie.

### 5.2.5 Tendance ST



A partir de la fen être ST, vous pouvez visualiser :

- la tendance de changement du segment ST
- la tendance ST
- la tendance STj
- la tendance de la pente ST
- la tendance ST/FC

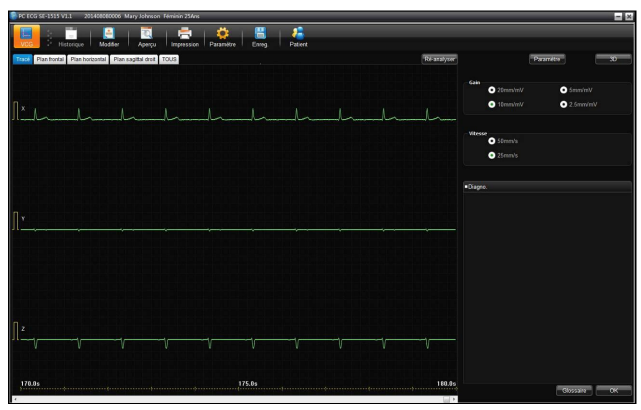
Cliquez sur n'importe quel point de la courbe pour visualiser les valeurs ST correspondantes. Double-cliquez sur n'importe quel point de la courbe pour ouvrir l'écran de trac é de toutes les dérivations.

### 5.3 VCG

L'interface VCG affiche l'image 3D de l'activit éECG.

Vous pouvez choisir le plan et la boucle vectorielle sur l'écran d'analyse VCG. Les plans disponibles sont les suivants : **Frontal**, **Horizont.**, **Sagit.** et **TOUS**. Les choix de boucle sont les suivants : **Boucle P**, **Boucle QRS**, **Boucle T** et **TOUTES**.

Lorsque vous cliquez sur **Réanalyser**, le système réanalyse automatiquement les données ECG des 10 dernières secondes.



### 5.3.1 Affichage VCG avec tous les plans et toutes les boucles

Définissez le plan sur **TOUS** et la boucle sur **TOUTES**.

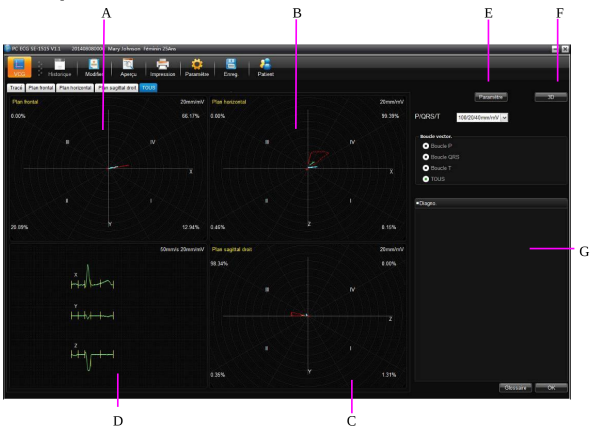


Figure 5-5 VCG - Plan TOUS et boucle TOUTES

La figure 5-5 représente le VGC avec le plan **TOUS** et la boucle **TOUTES**.

A: VCG du plan frontal (F)

B: VCG du plan horizontal (H)

C: VCG du plan sagittal (S)

D : mod des moyens des dérivations X, Y et Z. Double-cliquez sur cette figure pour afficher l'agrandissement du mod de moyen. Vous pouvez faire glisser les lignes P1, P2, Q, S, T1 et T2 du trac é Au fur et à mesure du changement de position d'une ligne, les valeurs de paramètre correspondantes sont modifi ées en cons équence.

E : cliquez sur le bouton **Param ètre** pour afficher la liste des param ètres VCG suivante.

deg.:deg Amp.:mV		Plan frontal		Plan horizontal		Plan sagittal droit	
		deg.	Amp.	deg.	Amp.	deg.	Amp.
- 59	Vec max56ms	-3	0.04	-43	0.08	187	0.04
Р	Direction	8		8		8	
100	Vec max37ms	-9	0.87	-37	0.83	188	0.54
	0.01s	161	0.06	132	0.08	16	0.08
	0.02s	-4	0.15	-32	0.18	187	0.09
QRS	0.03s	-8	0.49	-35	0.60	192	0.38
	0.04s	-9	0.64	-39	0.82	191	0.53
	Vec. Ini.10ms	161	0.08	132	0.08	18	0.08
	Vect. fin1ms	-14	0.02	-82	0.15	182	0.14
	Direction	8		ccw		ccw	
38	Vec max91ms	-11	0.16	-11	0.16	227	0.04
	Vect. ST	-18	0.02	-82	0.12	182	0.12
T	Long/larg	16.50		16.50		3.67	
	Degré TR	-2		26		39	
-8	Direction	8		8		8	
	FC	Durée	bde P	Durée b	ode QRS	Durée	bde T
60 bpm		87 ms		75 ms		168 ms	

D ésignation	D <b>é</b> inition
Vect. max.	Position de l'amplitude maximale de la boucle QRS/P/T (ms)
Amplitude	Amplitude du vecteur maximal de la boucle QRS/P/T (mV)
Angle	Angle du vecteur maximal de la boucle QRS/P/T (degr é)
Direction	Direction de rotation de la boucle QRS/P/T
CW	Sens horaire
CCW	Sens anti-horaire
8	Police «8 »points
0,01 (amplitude)	Amplitude à0,01 s de la boucle QRS
0,01 (angle)	Angle à0,01 s de la boucle QRS
0,02 (amplitude)	Amplitude à0,02 s de la boucle QRS
0,02 (angle)	Angle à0,02 s de la boucle QRS
0,03 (amplitude)	Amplitude à0,03 s de la boucle QRS
0,03 (angle)	Angle à0,03 s de la boucle QRS
0,04 (amplitude)	Amplitude à0,04 s de la boucle QRS

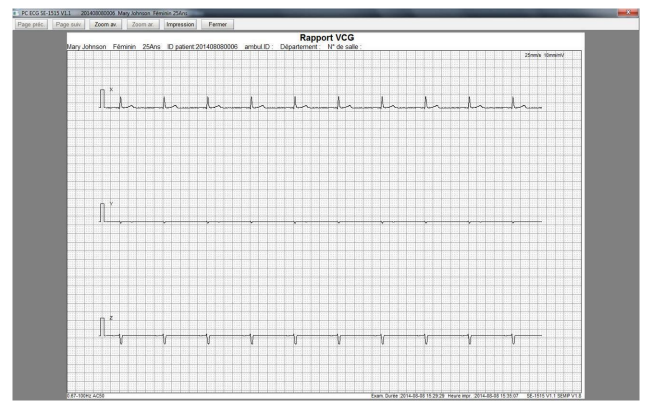
D ésignation	D <b>é</b> finition
0,04 (angle)	Angle à0,04 s de la boucle QRS
Vect. d &but	Point de départ de la boucle QRS
Vect. fin	Point de fin de la boucle QRS
Vect. ST	Position du vecteur ST dans la boucle vectorielle
Long. /largeur	Ratio longueur/largeur dans la boucle T
Angle T-R	Degréentre le vecteur maximal de la boucle T et le vecteur maximal de la boucle QRS (degré)

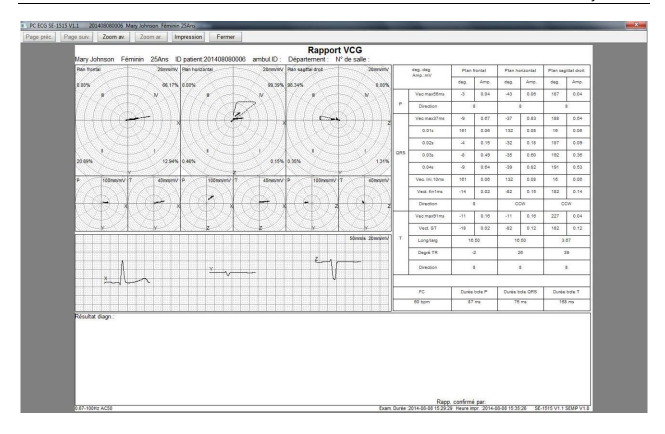
F: cliquez sur **3D** pour afficher le graphique VCG 3D.

G : champ de diagnostic

- 1. Saisissez vos commentaires dans la zone de texte **Diagnostic**, puis cliquez sur le bouton **OK**.
- 2. Vous pouvez également double-cliquer sur les résultats que vous souhaitez ajouter dans la zone de texte **Glossaire**. Les résultats s'électionnés apparaissent dans cette zone de texte et vous pouvez alors cliquer sur le bouton **OK**.

Les écrans d'aper qu des rapports d'échantillonnage pour VCG s'affichent comme suit :





# 5.3.2 Affichage VCG avec plan frontal et boucle QRS

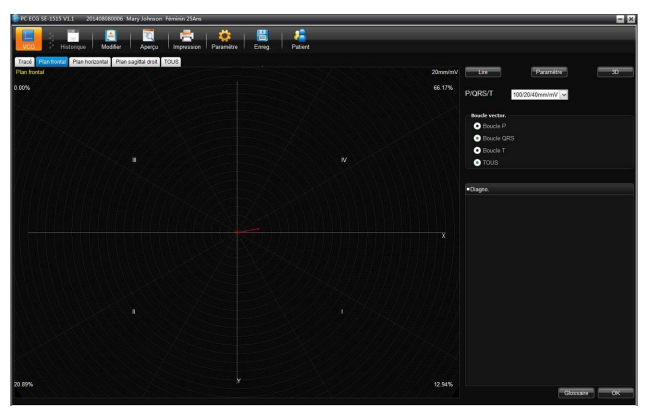


Figure 5-6 VCG - Plan frontal et boucle QRS

Les pourcentages représentent les pourcentages de surface de la boucle QRS dans chaque quart. La valeur **20 mm/mV** indique le multiple agrandi (gain). La courbe rouge représente la boucle QRS.

Vous pouvez cliquer sur le bouton **Zoom av.** ou **Zoom ar.** pour modifier le gain des graphiques affich és. Vous pouvez cliquer sur le bouton **Lire** pour observer le déroulement de la boucle QRS.

### 5.3.3 Affichage VCG en 3D

Cliquez sur **3D** pour afficher le graphique VCG 3D.

#### **3D** (boucles vectorielles en trois dimensions)

Cette fonction vous permet d'observer le VCG en trois dimensions.

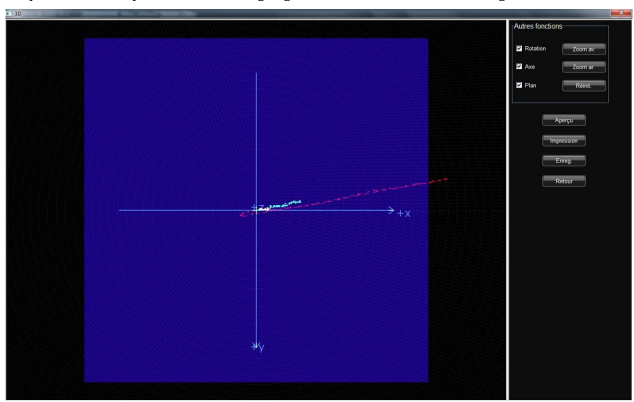
S'électionnez **Rotation**, puis faites pivoter l'intégralité de l'image pour afficher toutes les directions des boucles vectorielles en cliquant sur la souris.

S dectionnez **Axe** pour afficher les axes.

S dectionnez **Plan** pour afficher les plans.

Cliquez sur **Zoom av./Zoom ar.** pour agrandir ou r éduire l'image.

Cliquez sur **R ânit.** pour restaurer l'image agrandie ou r éduite au format d'origine.



Cliquez sur **Aper a** pour afficher un aper a du graphique 3D.

Cliquez sur **Imprimer** pour imprimer le graphique 3D.

Cliquez sur **Enreg.** pour enregistrer le graphique en cours.

Cliquez sur **Retour** pour revenir àl'écran d'analyse ECG.

### **5.4 VFC**

L'écran d'analyse ECG VFC se compose de deux onglets :  $\bf R$  ésultat autodiagnostic et  $\bf Trac$  é  $\bf REMARQUE$  :

- 1. La durée d'échantillonnage VFC peut être définie dans la fenêtre **Param.** d'échantil.
- 2. La dérivation de l'analyse VFC peut être sélectionnée dans la fenêtre **Param.** d'échantil..



Figure 5-7 Ecran d'analyse VFC

D ésignation	D <b>d</b> inition
Dur é échant.	D finit la dur é d'éhantillonnage
Nombre total de battements	Nombre total de battements pendant la mesure
Fr équence cardiaque	Fr équence cardiaque
Intervalle RR moyen	Intervalle RR moyen
Intervalle RR max.	Intervalle RR maximum
Intervalle RR min.	Intervalle RR minimum
Max./Min.	Ratio intervalle RR maximum/intervalle RR minimum
SDNN	Ecart-type des intervalles normal ànormal
RMSSD	Diff érences successives de la valeur quadratique moyenne

D ésignation	D <b>é</b> finition
NN50 (nombre total de battements)	Diff érence de dur ée sup érieure à 50 ms entre les dur ées NN adjacentes
PNN50 (unit é: pour cent)	NN50 divis épar le nombre total de NN
SDSD	Ecart-type standard des diff érences successives entre les intervalles normaux adjacents
TINN	Interpolation par triangulation de l'histogramme des intervalles NN
Index triangle	Nombre total de NN divis épar les intervalles NN du pourcentage le plus devé
BF	Basse fr équence
HF	Haute fr équence
BF/HF	Ratio basse fr équence/haute fr équence
BF (norm)	Alimentation BF standard
HF (norm)	Alimentation HF standard
Puissance tot.	Diff érence NN totale

### H: champ de diagnostic du médecin

- 1. Saisissez vos commentaires dans la zone de texte **Diagnostic**, puis cliquez sur le bouton **OK**.
- 2. Vous pouvez également double-cliquer sur les résultats que vous souhaitez ajouter dans la zone de texte **Glossaire**. Les résultats s'électionnés apparaissent dans la zone de texte **Diagnostic** et vous pouvez alors cliquer sur le bouton **OK**.

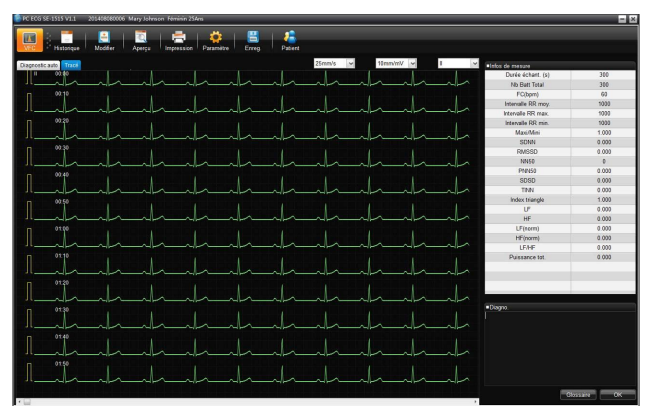
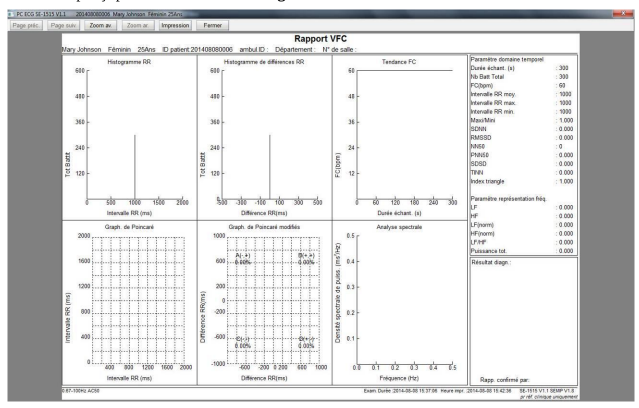


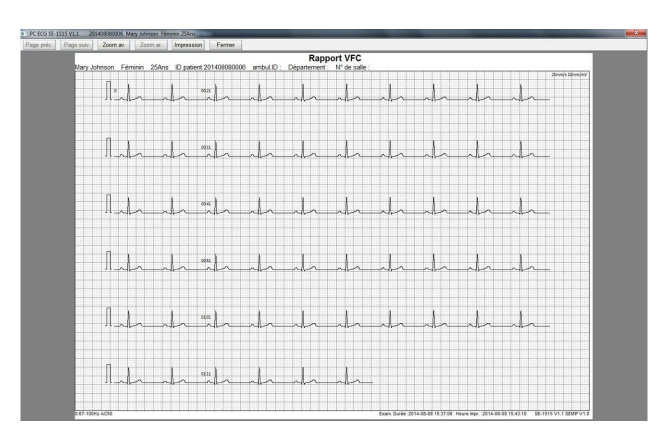
Figure 5-8 Fenêtre du tracé VFC

Le trac éVFC appara î dans la fen être **Trac é**(Figure 5-8).

Vous pouvez faire glisser le pointeur de la souris dans la fen être pour choisir le champ d'onde à afficher ou à imprimer. Cliquez ensuite sur le bouton **Aper çu** ou **Imprimer** pour afficher/imprimer le champ d'onde s dectionn é

### L'écran d'aper qu pour le **R ésultat autodiagnostic** et l'écran **Trac é** s'affichent comme suit :





## 5.5 Prévisualisation de rapports

Cliquez sur **Aper qu** à partir d'un écran pour ouvrir l'écran d'aper qu correspondant. Vous pouvez également r éaliser les op érations suivantes :

- 1. Cliquez sur Page pr &./Page suiv. pour passer àl'écran d'aper au pr & édent/suivant.
- 2. Cliquez sur Zoom av. ou Zoom ar. pour effectuer un zoom avant/arrière sur la zone d'aper qu.
- 3. Cliquez sur **Impression** pour imprimer un rapport en utilisant l'imprimante configur ée par d'faut.
- 4. Cliquez sur **Quitter** pour fermer l'écran d'aper çu avant impression et revenir à l'écran de niveau sup érieur.

## 5.6 Impression de rapports

Lorsque vous cliquez sur **Impression** à partir de l'écran d'analyse ECG ou l'écran d'aper çu avant impression, l'imprimante configur éc par d'éaut imprime le rapport.

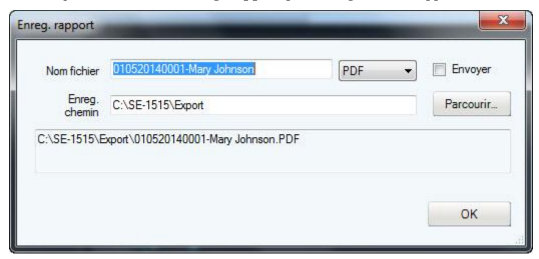
Pour l'ECG d'effort, lorsque vous cliquez sur **Impression** à partir de l'écran **Panorama** et **Bande ECG**, seules les informations affichées à l'écran sont imprimées. A partir des autres écrans, le rapport impriméest celui configurédans la fen être des paramètres.

Pour l'ECG de repos, lorsque vous cliquez sur **Impression** à partir de l'écran **Historique** év én., seul le rapport Bande ECG est imprim é A partir des autres écrans, le rapport imprim é est celui configur édans la fen être des param ètres.

REMARQUE: le type d'imprimante est configuré dans la fenêtre Imprimantes et télécopieurs par le système d'exploitation. Vous pouvez définir Param.impress. sur Couleur depuis la fenêtre Param. système. Cependant, si une imprimante en noir et blanc est utilisée, seuls des rapports en noir et blanc peuvent être imprimés.

## 5.7 Enregistrement de rapports ECG

Vous pouvez cliquer sur le bouton Enreg. rapport pour enregistrer les rapports ECG.



Les rapports sont disponibles au format **PDF**, **WORD**, **JPG** et **BMP**. Cliquez sur le bouton **Parcourir** pour choisir le chemin d'enregistrement, puis cliquez sur **OK** pour enregistrer les donn és échantillonn és dans le répertoire indiqué Pendant l'enregistrement, un message d'information appara î.

Si vous s'électionnez **Envoyer**, les données échantillonnées sont envoyées par Windows Live Mail (Windows 7/Vista) lorsqu'elles sont enregistrées dans le répertoire indiqué Pendant l'enregistrement et l'envoi, un message d'information appara î.

**REMARQUE :** sous Windows 7/Vista et uniquement si Windows Live Mail est installé, le rapport peut être envoyé par courrier électronique.

# **Chapitre 6 Archivage**

### 6.1 Ttes les listes

Lorsque vous cliquez sur Archivage puis sur Ttes les listes, la fen être suivante s'affiche :

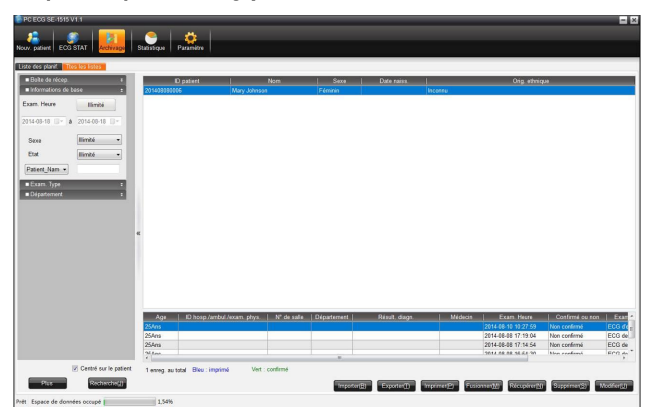


Figure 6-1 Fenêtre Archivage

# 6.1.1 Affichage des enregistrements

L'écran **Ttes les listes** peut s'afficher de deux manières : centré sur l'examen ou centré sur le patient. La configuration de l'affichage se fait en s dectionnant ou d és dectionnant l'option **Centré sur le patient**.

### 6.1.2 Modification des informations relatives à un patient

S dectionnez un enregistrement patient dans la liste des patients et cliquez sur **Modifier**. La fen être **Nouv. patient** s'affiche alors. Vous pouvez modifier les informations patient dans la fen être qui s'affiche. Dans ce cas, les modifications apport éts sont répercut éts simultan ément sur tous les dossiers d'examen du patient.

S dectionnez un dossier d'examen dans la liste des dossiers d'examen et cliquez sur **Modifier**. La fen être **Nouv. patient** s'affiche alors. Vous pouvez modifier les informations patient dans la fen être qui s'affiche. Dans ce cas, les modifications apport éts sont uniquement r épercut éts sur le dossier d'examen en cours. Les autres dossiers d'examen restent inchang és.

### 6.1.3 Affichage de dossiers d'examen

Double-cliquez sur un dossier d'examen dans la liste des dossiers d'examen pour ouvrir l'écran d'analyse ECG.

Il est possible de d'éterminer si le dossier d'examen a été confirm é par le médecin en v étifiant le statut de l'examen dans la liste des dossiers d'examen.

#### Non confirm é:

Le médecin n'a pas confirméle résultat de diagnostic, c'est-à-dire qu'il n'a pas cliqué sur **OK** dans l'écran d'analyse pour confirmer le résultat de diagnostic.

#### Confirm é:

Le médecin a confirmé le résultat de diagnostic, c'est-à-dire qu'il a cliqué sur **OK** dans l'écran d'analyse pour confirmer le résultat de diagnostic.

# 6.1.4 Suppression de dossiers d'examen

**REMARQUE :** les données ne peuvent pas être récupérées après leur suppression. Faites attention lorsque vous supprimez des dossiers d'examen.

S dectionnez un ou plusieurs enregistrements patient dans la liste des patients, puis cliquez sur **Suppr.** pour supprimer le ou les enregistrements patient s dectionn és.

S dectionnez un ou plusieurs dossiers d'examen dans la liste des dossiers d'examen, puis cliquez sur **Suppr.** pour supprimer le ou les dossiers d'examen s dectionn és.

### 6.1.5 Fusion de dossiers d'examen

S dectionnez un ou plusieurs dossiers d'examen dans la liste des dossiers d'examen, puis cliquez sur **Fusionner**. La fen être **Nouv. patient** s'affiche alors. Dans la fen être qui s'affiche, renseignez l'ID patient et cliquez sur **OK**. Les dossiers d'examen s dectionn és sont alors attribu és au patient.

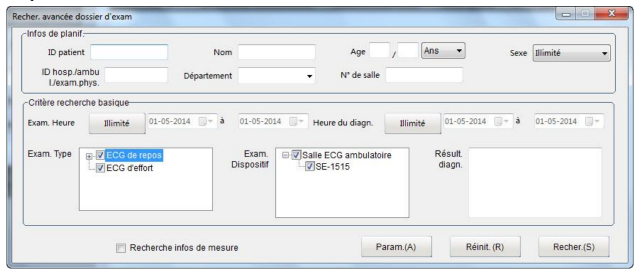
## 6.1.6 Recherche d'enregistrements patient

### 6.1.6.1 Recherche de dossiers d'examen

Configurez les crit ères de recherche et cliquez sur **Recher.**. Tous les dossiers d'examen qui répondent aux crit ères de recherche seront affich és dans l'écran **Archivage**.

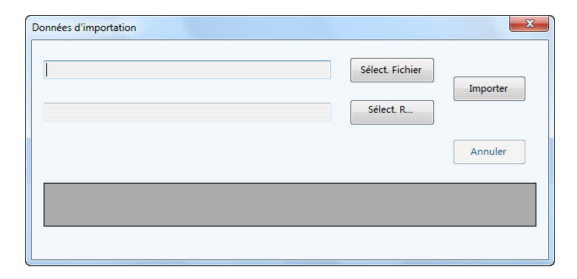
### 6.1.6.2 Recherche avancée

Cliquez sur Plus et la fen être Dossier d'exam. s'affiche comme suit :



### **6.1.7 Import**

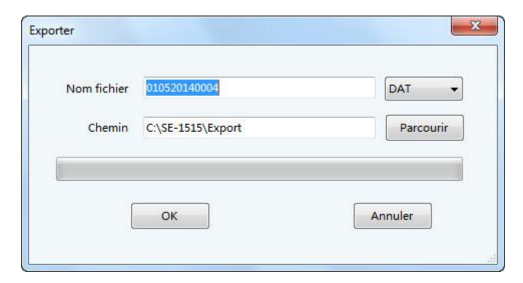
Cliquez sur **S dectionner fichier**, s dectionnez le répertoire approprié et les données patient à importer, puis cliquez sur **Importer** pour les importer dans l'écran **Archivage**.



**REMARQUE**: seules les données ECG au format DAT peuvent être importées.

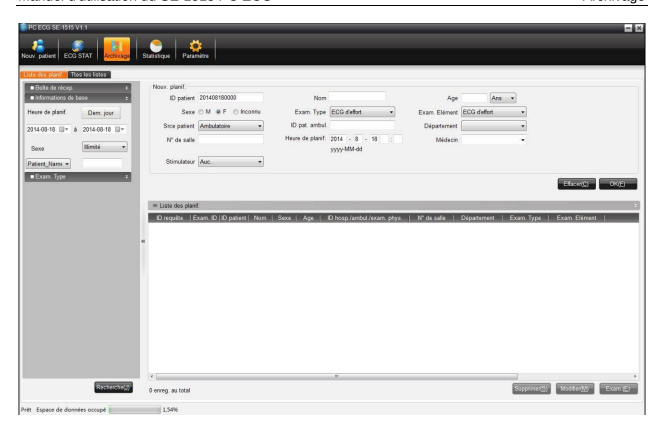
### 6.1.8 Exporter

Dans l'écran **Archivage**, cliquez sur **Exporter** et s'électionnez le format de fichier (SCP, FDA-XML, DICOM et DAT) ainsi que le répertoire, puis cliquez sur **OK** pour exporter les donn ées patient vers le répertoire indiqué



# 6.2 Liste des planif. terminées

S dectionnez **Param. système** > **Param. de base**, puis s dectionnez **Affich. liste des planif.** et red émarrez le système. La **Liste des planif.** s'affiche alors dans l'écran **Archivage**.



## 6.2.1 Nouvelle planification

Renseignez les informations patient à partir des informations dont vous disposez puis cliquez sur **OK**. Si la planification est réussie, l'enregistrement patient s'affiche dans la **Liste des planif.** plus bas.

# 6.2.2 Boîte de réception

Dans la Bo îte de récep., le médecin peut rapidement repérer l'ensemble des planifications qui lui sont attribu ées.

### 6.2.3 Informations de recherche

Après avoir configur é les critères de recherche, cliquez sur **Recher.**. Toutes les informations de planification associ és s'affichent à droite de l'écran.

# **Chapitre 7 Statistiques**

Dans la barre d'outils de l'écran principal, cliquez sur **Statistique** pour accéder à la fen être **Statistique**.

La fen être **Statistique** est compos ée des cat égories suivantes : Charge trav. du dépt d'examen, Charge trav. du dépt de requ ête, Décompte méd. traitant, Charge trav. du personnel, Décompte des dispositifs, Décompte coûts et Décompte analyse mesure. Vous avez la possibilité de calculer la charge de travail du département, du personnel et des dispositifs mais également les coûts pour chaque service ou médecin et calculer le volume de données patient.

**REMARQUE**: les dossiers d'examen désactivés ou supprimés ne seront pas pris en compte lors du calcul de la charge de travail.

#### 1. Crit ère stat.

Si vous souhaitez s dectionner un d épartement, cochez la case en regard de celui-ci.

Désigner une période d'examen : vous pouvez spécifier une période en cliquant sur Affecter puis en choisissant une période.

Vous pouvez également s'électionner une date de d'ébut et une date de fin dans la zone de s'élection de la p'ériode.

La période configur ée par défaut est Mois dernier.

#### 2. R ésultats statistiques

Après avoir configuré les critères statistiques, cliquez sur **Statistique**. Les résultats s'affichent dans la liste.

Cliquez avec le bouton droit sur l'intitul é de la liste des r ésultats. Dans le menu contextuel, vous pouvez choisir de masquer ou d'afficher l'étément. Lorsque la case en regard de l'étément est coch ée, celui-ci s'affiche. D écochez la case et l'étément ne s'affiche plus.

Vous avez la possibilité de modifier la séquence d'éments en faisant glisser l'ément à l'emplacement de votre choix.

Lors de votre prochaine connexion sur le système, la séquence d'éléments appara îra telle que vous l'avez définie la fois précédente.

# 7.1 Décompte du département d'examen

Cliquez sur **D compte salle d'examen**, la fen **treD compte salle d'exam.** s'affiche.

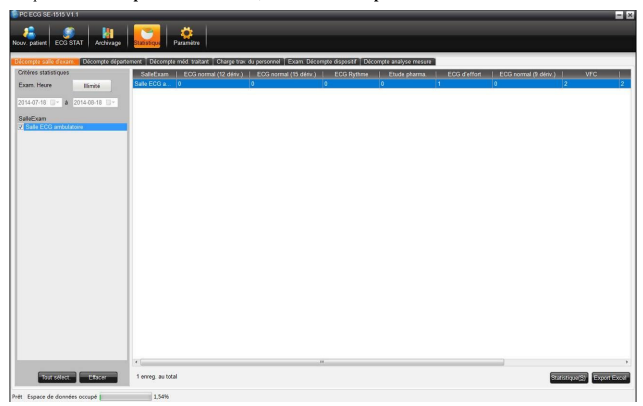


Figure 7-1 Fenêtre Décompte du département d'examen

Après avoir configuré les critères statistiques dans la zone située à gauche de la fenêtre, vous pouvez calculer la charge de travail pour chaque salle d'examen. Cliquez sur **Export Excel** pour exporter les résultats du calcul dans un fichier Excel.

# 7.2 Décompte département

Cliquez sur **D compte d compt** 

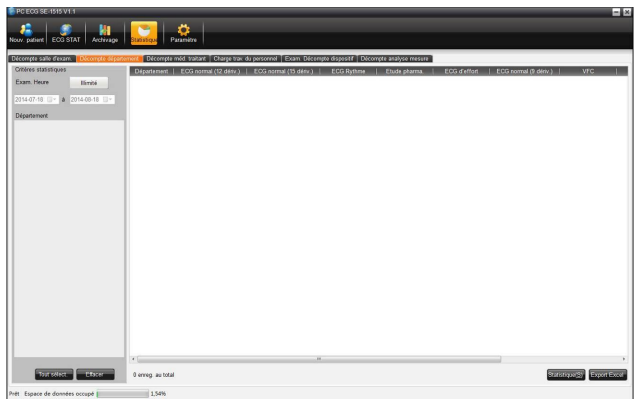


Figure 7-2 Fenêtre Décompte du département

Après avoir configuré les critères statistiques dans la zone située à gauche de la fenêtre, vous pouvez calculer la charge de travail pour chaque département. Cliquez sur **Export Excel** pour exporter les résultats du calcul dans un fichier Excel.

# 7.3 Décompte médecin traitant

Cliquez sur **D & compte m & d. traitant** pour que la fen être **D & compte m & d. traitant** s'affiche.

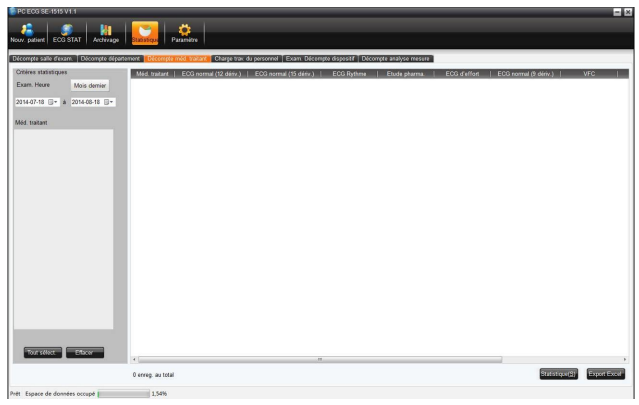


Figure 7-3 Fenêtre Décompte méd. traitant

Après avoir configuré les critères statistiques dans la zone situ é à gauche de la fen être, vous pouvez calculer la charge de travail pour chaque médecin traitant. Cliquez sur **Export Excel** pour exporter les résultats du calcul dans un fichier Excel.

# 7.4 Charge trav. du personnel

Cliquez sur Charge trav. du personnel pour que la fen être Charge trav. du personnel s'affiche.

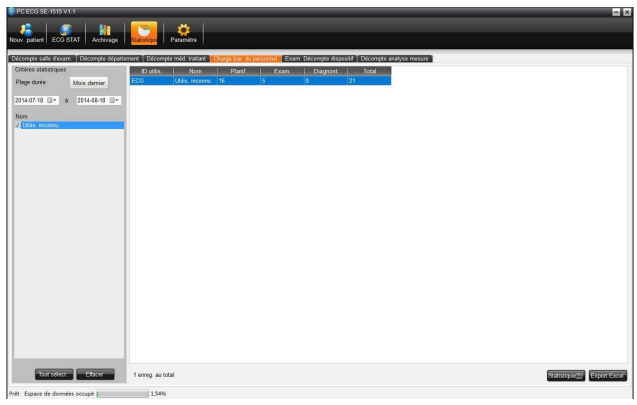


Figure 7-4 Fenêtre Charge trav. du personnel

Après avoir configuré les critères statistiques dans la zone situ é à gauche de la fen être, vous pouvez calculer la charge de travail pour chaque membre du personnel. Cliquez sur **Export Excel** pour exporter les résultats du calcul dans un fichier Excel.

# 7.5 Décompte dispositifs

Cliquez sur **D** compte dispositif d'exam., pour que la fen être **D** compte dispositif d'exam. s'affiche.

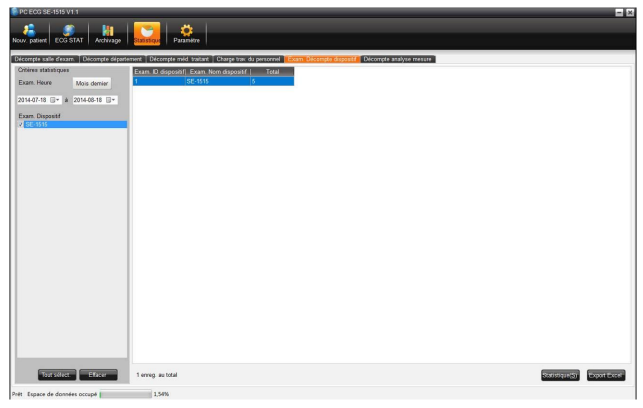


Figure 7-5 Fenêtre Décompte dispositif d'exam.

Après avoir configuré les critères statistiques dans la zone situ é à gauche de la fen être, vous pouvez calculer la charge de travail pour chaque dispositif. Cliquez sur **Export Excel** pour exporter les résultats du calcul dans un fichier Excel.

## 7.6 Décompte analyse mesure

Cliquez sur **D & compte analyse mesure** pour que l'écran **D & compte analyse mesure** s'affiche.

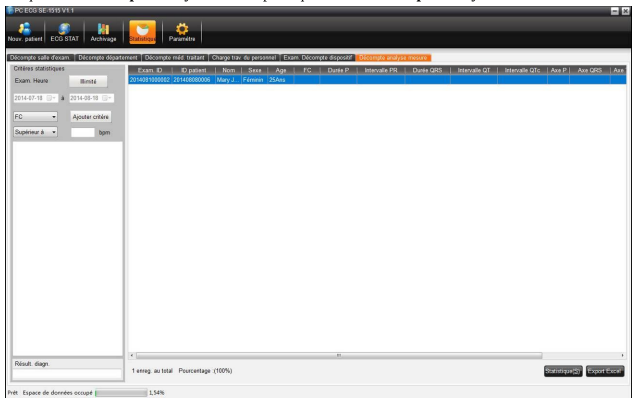


Figure 7-6 Fenêtre Décompte analyse mesure

Après avoir configur é, dans la zone situ ée à gauche de la fen être, les crit ères statistiques relatifs à l'heure d'examen, à la FC, à l'intervalle FP, à la dur ée QRS et au résultat de diagnostic, entre autres, vous pouvez calculer les coûts pour chaque salle d'examen, département, technicien ou médecin traitant. Cliquez sur **Export Excel** pour exporter les résultats du calcul dans un fichier Excel.

Si vous souhaitez annuler les conditions configur és, s'électionnez la condition à supprimer et cliquez sur **Suppr**.

# Chapitre 8 Configuration du système

Cliquez sur le bouton **Param ètre** sur l'écran principal pour ouvrir la fen être **Param. syst ème**.

La fen être **Param. syst ème** comprend huit onglets : Param. de base, Param. affichage, Param. de transmission, Param. sortie fichier, Param ètre GDT, Param. DicomWorklist, Param. code-barres et Param. Autre.

Après avoir modifié des informations dans la fen être **Param. système**, vous pouvez cliquer sur **OK** pour enregistrer ces modifications et quitter ou cliquer sur **Annuler** pour les annuler et quitter.

## 8.1 Configuration de base

#### 8.1.1 Informations de base

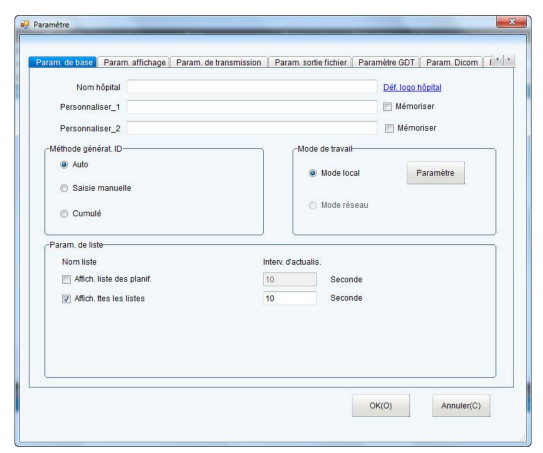


Figure 8-1 Fenêtre Param. de base

El ément	Description	
Nom de l'hôpital et logo	Saisissez le nom de l'hôpital dans la zone de texte Nom hôpital. Celui-ci sera imprimédans le rapport.	
	Cliquez sur <b>D c</b> . logo h ôpital pour charger le logo de l'h ôpital.	
Personnaliser_1/2	Lorsque vous remplissez la zone de texte <b>Personnaliser_1/2</b> , les déments correspondants de la fen être <b>Nouv. patient</b> sont modifi és en cons équence et reflètent votre saisie.	
M émoriser	S dectionnez <b>M énoriser</b> dans la fen être <b>Param. de base</b> pour enregistrer le contenu de l'option <b>Personnaliser_1</b> dans la <b>fen être Nouv. patient</b> .	
	Si <b>M émoriser</b> n'est pas s dectionn é, le contenu de l'option <b>Personnaliser_1</b> dans la fen être <b>Nouv. patient</b> restera vide.	
M <del>c</del> thode g <del>c</del> n <del>c</del> rat. d'ID	Lorsque la méthode de génération est définie sur <b>Auto</b> , l'ID patient peut être généréautomatiquement en fonction de la date d'examen.	
	Lorsque la méthode de génération est définie sur <b>Saisie manuelle</b> , vous devez saisir l'ID patient manuellement dans la fenêtre <b>Nouv. patient</b> .	
	Lorsque la méthode de génération est définie sur <b>Cumuler</b> , l'ID patient peut être augment é d'une unit é automatiquement. Vous devez définir le format et le numéro de début de l'ID.	
Affich. liste des planif.	Lorsque cette option est s'électionnée, la <b>Liste des planif.</b> s'affiche sur l'écran <b>Archivage</b> .	
Interv. d'actualis.	L'intervalle d'actualisation peut être configur é sur une valeur entre 5 et 600 secondes.	
Mode de travail	Le mode de travail peut être défini sur <b>Mode local</b> ou <b>Mode r éseau</b> . Pour plus de détails, reportez-vous aux sections 8.1.2 et 8.1.3.	

## 8.1.2 Mode de travail

Les modes de travail propos és par le logiciel SE-1515 incluent le mode local et le mode r éseau.

S dectionnez **Mode local** dans la fen être **Param. de base** puis cliquez sur **Param ètre**. Une fen être s'affiche alors. Dans la fen être qui s'affiche, vous pouvez configurer le mode en fonction des exigences requises.

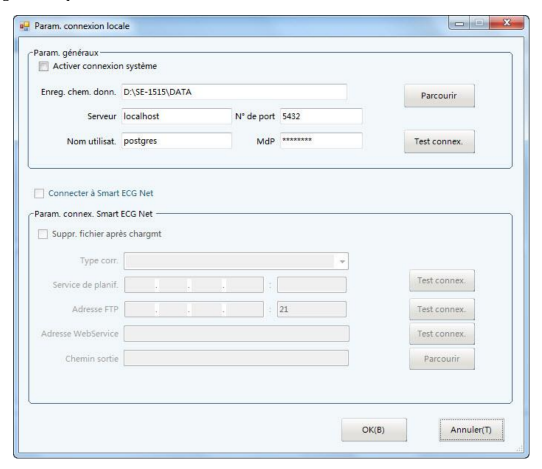


Figure 8-2 Fenêtre de configuration du Mode local

**REMARQUE**: le mode réseau n'est pas disponible dans cette édition.

## 8.2 Configuration de l'affichage

Dans la fen être Param. affichage, vous pouvez s'éctionner les étéments à afficher dans les fen êtres Nouv. patient et Planif. Vous pouvez également s'éctionner l'option Imprimer auto accus ér écep. apr ès planif.

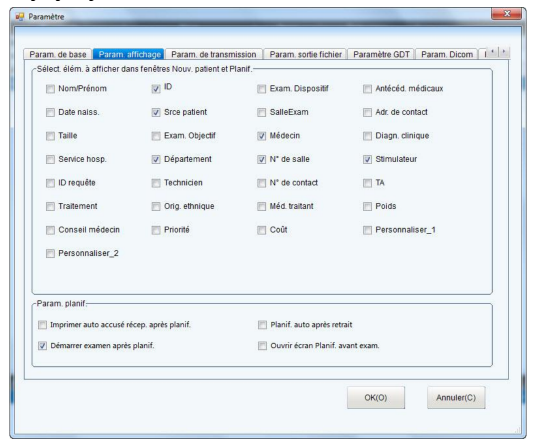


Figure 8-3 Fenêtre Param. affichage

# 8.3 Config Transmission

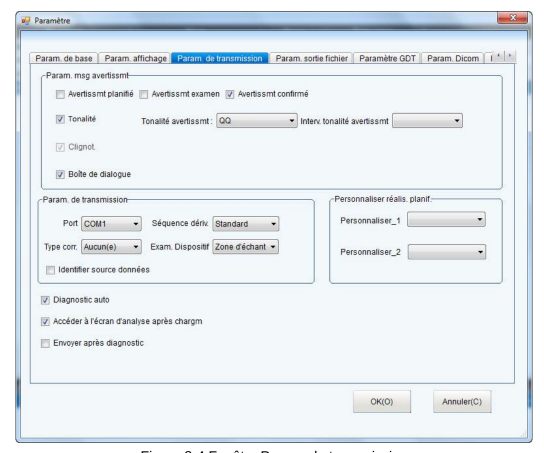


Figure 8-4 Fenêtre Param. de transmission

El <del>á</del> ment	Description	
Port	Vous pouvez configurer les ports COM utilis és pour la transmission en s érie.	
Type corr.	Les options disponibles sont : ID req., Exam. ID, ID patient, ID hosp./ambul./exam.phys. et Aucun(e).	
	• Aucun(e)	
	Lorsque les dossiers d'examen sont charg & depuis le dispositif ECG, les enregistrements ne sont pas mis en correspondance avec les informations de planification.	
	• ID req./ID examen/ID patient/ID pat. ambul./ID pat. hosp.	
	Lors du téléchargement d'informations de planification vers le dispositif ECG, l'ID patient indiqué au niveau du dispositif ECG doit être identique à l'ID req./ID examen/ID patient/ID pat. ambul./ID pat. hosp. du patient.	
	Lors du chargement de dossiers d'examen depuis le dispositif ECG, le	
	système vérifie s'il existe un enregistrement de planification avec le	

El ément	Description
	même ID req., ID examen, ID patient ou ID pat. ambul./hosp. que celui du dossier d'examen à charger. Si tel est le cas, un nouvel enregistrement d'examen est alors générédans la liste Examen.
Exam. Dispositif	<ul> <li>Les options disponibles sont Dispositif ECG et Zone d'échantil. PC.</li> <li>Dispositif ECG Lors de la vérification des informations de planification, le système re çoit automatiquement les données et attend qu'elles soient transmises depuis le dispositif ECG.</li> </ul>
	<ul> <li>Zone d'échantil. PC</li> <li>Lors de la vérification des informations de planification, le système ouvre l'écran d'échantillonnage correspondant à partir des éléments vérifiés.</li> </ul>
Param. msg avertissmt	Les options disponibles sont <b>Tonalit é Clignot.</b> et <b>Bo te de dialogue</b> Si les options <b>Tonalit é</b> ou <b>Clignot.</b> sont s dectionn ées, le syst ème utilise une tonalit é ou un clignotement pour envoyer un rappel à l'utilisateur apr ès la création d'une planification, un examen ou la pose d'un diagnostic.
Tonalit é avertissmt	La <b>Tonalit é avertissmt</b> peut uniquement être configur ée lorsque l'option <b>Mode avertissmt</b> est définie sur <b>Tonalit é</b> Les options disponibles sont <b>Sonnette</b> , <b>Battement</b> , <b>Musique</b> , <b>Sonnerie</b> ,
	QQ, Type et Eau.
Interv. tonalit é avertissmt	L'Interv. tonalit é avertissmt peut uniquement être configur é lorsque l'option Mode avertissmt est d'éfinie sur Tonalit é
	Les options disponibles sont <b>Avertir une fois</b> , <b>Avertir toutes les 30 s</b> , <b>Avertir toutes les 60 s</b> , <b>Avertir toutes les 120 s</b> et <b>Avertissmt continu</b> .
	Lorsque l'option <b>Avertir une fois</b> est s dectionn ée, le système envoie un rappel à l'utilisateur uniquement à la réception des donn ées.
Diagnostic auto	Lorsque cette fonction est s'électionnée, les résultats de diagnostic s'affichent automatiquement sur la fen être d'analyse après réception des données.
Acc éder àl' écran d'analyse apr ès chargm	Lorsque cette fonction est s dectionn é, le système bascule automatiquement vers l'écran d'analyse apr ès le chargement des donn és.

# 8.4 Configuration du fichier de sortie

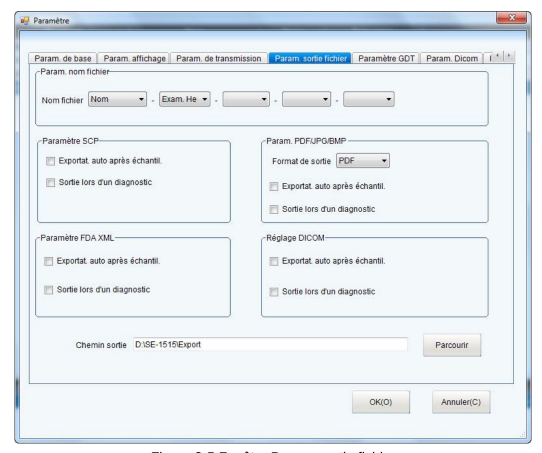


Figure 8-5 Fenêtre Param. sortie fichier

El ément	Description		
Param. nom fichier	Le nom de fichier comprend l'ID patient, le nom, la date d'examen, l'âge et le sexe.		
	Le nom de fichier par d faut est le suivant : ID patient-Nom.		
	<b>REMARQUE:</b> le nom de fichier que vous configurez doit être renseigné et au moins un élément doit être sélectionné ou défini.		
Param ètre SCP	S'électionnez <b>Exportat. auto après échantil.</b> ; le système crée automatiquement des fichiers de sortie au format SCP à la fin de l'échantillonnage.		
	S dectionnez <b>Sortie lors d'un diagnostic</b> ; le système crée automatiquement des fichiers de sortie au format SCP lors du diagnostic.		
Param. PDF/JPG/BMP	S dectionnez <b>Exportat. auto à la fin de l'échantil.</b> ; le système crée des fichiers de sortie au format PDF/JPG/BMP apr ès l'échantillonnage.		
	S dectionnez <b>Sortie lors d'un diagnostic</b> ; le système cr & automatiquement des fichiers de sortie au format PDF/JPG/BMP lors d'un diagnostic.		

El ément	Description
Paramètre FDA XML	S dectionnez <b>Exportat. auto à la fin de l'échantil.</b> ; le système crée automatiquement des fichiers de sortie au format FDA-XML à la fin de l'échantillonnage.  S dectionnez <b>Sortie lors d'un diagnostic</b> ; le système crée automatiquement des fichiers de sortie au format FDA-XML lors du diagnostic.
Param ètre DICOM	S dectionnez Sortie auto à la fin de l'échantil.; le système crée automatiquement des fichiers de sortie au format DICOM à la fin de l'échantillonnage.  S dectionnez Sortie lors d'un diagnostic; le système crée automatiquement des fichiers de sortie au format DICOM lors du diagnostic.
Chemin sortie	Cliquez sur <b>Parcourir</b> pour indiquer le chemin de sortie.

# 8.5 Configuration GDT

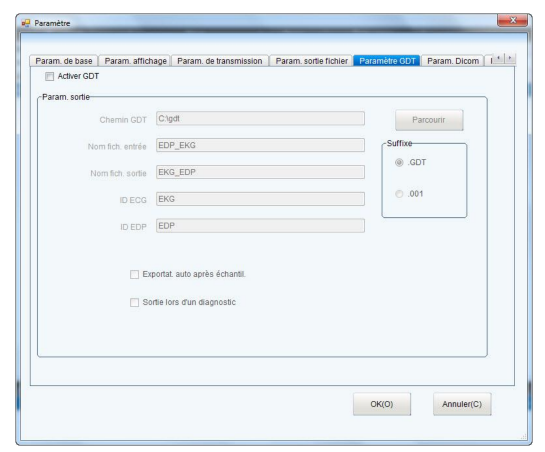


Figure 8-6 Fenêtre Paramètre GDT

El ément	Description
Activer GDT	Cochez la case <b>Activer GDT</b> puis s dectionnez <b>.GDT</b> ou <b>.001</b> en fonction du flux de travail r éel.
Chemin GDT	Cliquez sur <b>Parcourir</b> afin d'indiquer un chemin pour l'échange de fichiers avec EDP.
Nom fich. entr &	Le nom du fichier de commande envoy éau logiciel par EDP.
Nom fich. sortie	Le nom du fichier de donn és envoy é àEDP par le logiciel.
ID ECG	Le nom attribu éau logiciel par EDP.
ID EDP	8315 ou 8316 dans le protocole GDT.
Exportat. auto après échantil.	Lorsque cette option est s dectionn &, le syst ème émet automatiquement un fichier GDT à la fin de l'échantillonnage.
Sortie auto pendant diagnostic	Lorsque cette option est s dectionn ée, le système émet automatiquement un fichier GDT une fois le diagnostic pos é

## 8.6 Paramètres DICOM

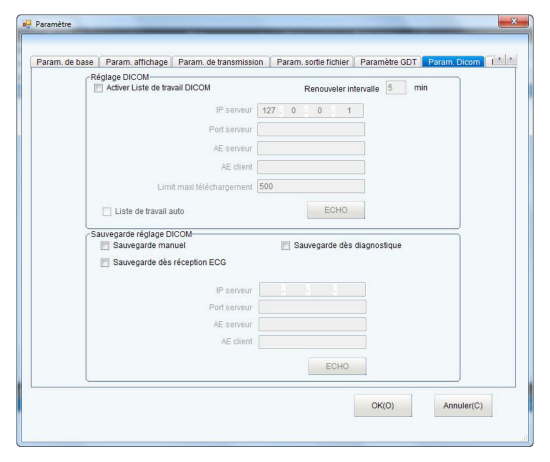


Figure 8-7 Fenêtre Param. DICOM

El <del>á</del> ment	Description
Activer DICOMWorklist	Lorsque cette option est s dectionn é, la fonction DICOM Worklist est activ é.
Interv. d'actualis.	Définissez l'intervalle d'actualisation pour le téléchargement automatique de la liste de travail.
Limit maxi t d échargement	Définissez la limite maxi d'enregistrements patient lors d'un téléchargement automatique.
Liste de travail auto	Lorsque cette option est s'électionnée, le système télécharge automatiquement les listes de travail depuis le serveur par lots.
ЕСНО	Cliquez pour v érifier si la connexion DICOM fonctionne.
IP serveur/Port serveur/AE serveur/AE client	Définissez l'IP serveur/Port serveur/AE serveur/AE client vers l'IP serveur/Port serveur/AE serveur/AE client utilisé par le système DICOM Worklist.
Sauvegarde r églage DICOM	Si l'option <b>Sauvegarde manuel</b> est s dectionn ée, les fichiers DICOM seront stock és sur le serveur en cours d'exportation.
	Si l'option <b>Sauvegarde d ès diagnostic</b> est s dectionn ée, les fichiers DICOM seront stock és sur le serveur lors d'un diagnostic.
	Si l'option <b>Sauvegarde d ès réception ECG</b> est s dectionn ée, les fichiers DICOM seront stock és sur le serveur lors de la réception des donn ées ECG.

## 8.7 Configuration du code-barres

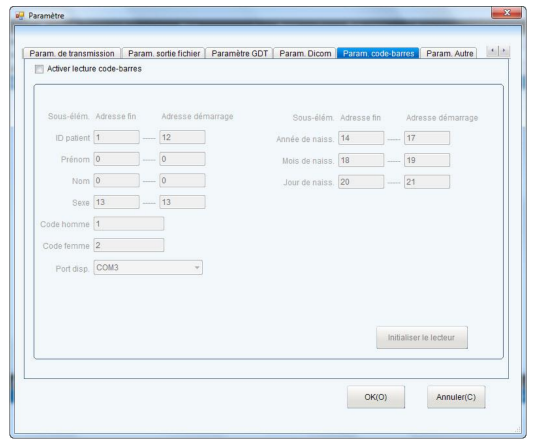


Figure 8-8 Fenêtre Param. code-barres

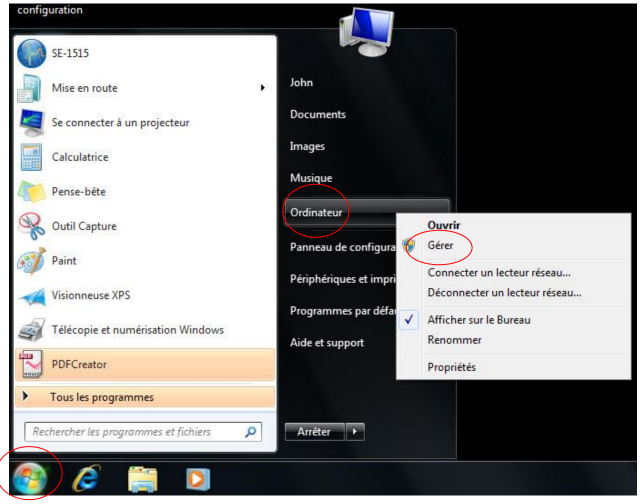
# Param. code-barres Configurez les options Adresse démarrage, Adresse fin, Code homme/femme et Port disp. pour chaque sous-dément en fonction de la situation rélle. REMARQUE: Seul le lecteur de codes-barres USB recommandé

1. Si le lecteur de codes-barres est dé à connect é avant le démarrage du logiciel, celui-ci le déecte automatiquement. Dans ce cas, vous pouvez l'utiliser sans configurer le port ou sans initialisation.

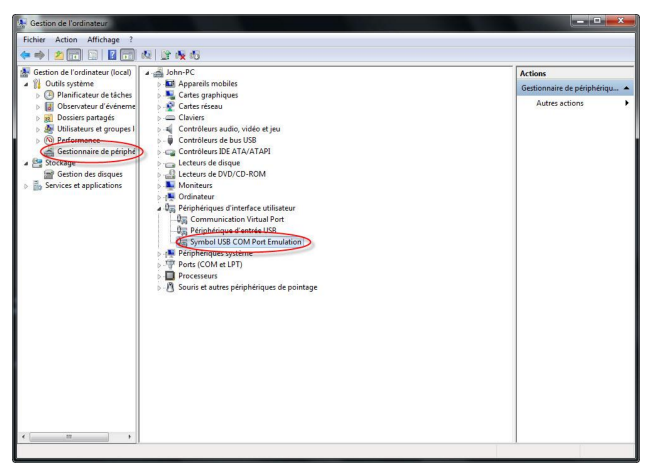
par le fabricant peut être utilisé.

- 2. Si le lecteur de codes-barres est connect é apr ès le démarrage du logiciel, vous devez procéder à son initialisation dans **Param. syst ème.**
- 3. Si l'initialisation échoue, vous devez configurer manuellement le port en réalisant les opérations suivantes :
  - 1) Connectez le lecteur de codes-barres USB àl'ordinateur.

2) Depuis l'ordinateur, cliquez sur **D émarrer** puis cliquez avec le bouton droit sur **Poste de travail** puis s dectionnez **G érer.** 



3) Dans la fen être **Gestion de l'ordinateur**, cliquez sur **Gestionnaire de p étiph étiques** puis s dectionnez **P étiph étiques d'interface utilisateur** pour afficher les ports.



4) Après avoir configuré le port du dispositif sur le port affiché dans la fenêtre **Param.** code-barres, cliquez sur **Oui** pour red émarrer le logiciel SE-1515.

# 8.8 Autres réglages

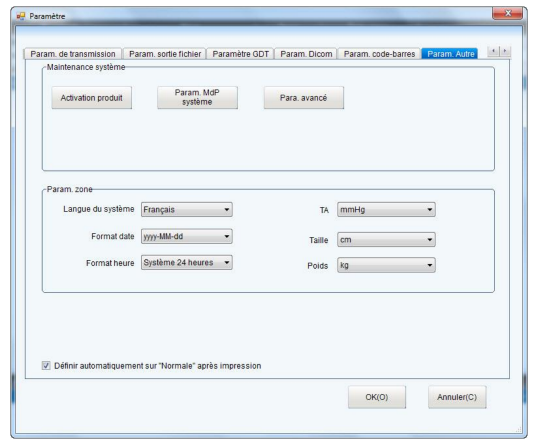


Figure 8-9 Fenêtre Param. Autre

El ément	Description
Maintenance syst ème	<ul> <li>Param ètres avanc és : Cliquez sur Para. avanc épour configurer la fen être Para. avanc é</li> <li>D éfinition du mot de passe syst ème Apr ès avoir modifi é le mot de passe avec succ ès, vous devez saisir le nouveau mot de passe pour acc éder à la fen être Param. syst ème.</li> </ul>
Options régionales	Vous avez la possibilité de configurer la langue du système, le format de la date et de l'heure, l'unité de mesure de la tension artérielle, de la taille et du poids.
Red &inir auto. sur Normal apr & impression	Si cette option est s dectionn ée, le système modifie automatiquement l'état d'un dossier d'examen de <b>Urgent</b> à <b>Normal</b> apr ès impression des rapports.

## 8.8.1 Autorisation du produit

#### 1. Autorisation d'échantillonnage

A la premi ère activation du produit, la fen être **Activation produit** s'affiche. Le syst ème obtient automatiquement le **N** ° **de s érie de zone d' échantil.** et le renseigne dans la zone de texte correspondante. Vous pouvez saisir le code d'activation cr ééde mani ère al éatoire figurant sur le document (format A4) fourni avec le produit dans la zone de texte correspondante et cliquer sur **Activer**. Le produit sera alors activ é

#### 2. Autorisation de communication

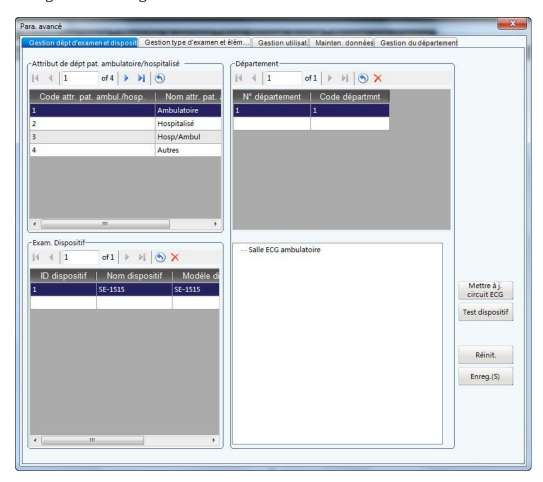
Lorsque la fen être **Activation produit** s'affiche, le système obtient automatiquement le  $\mathbf{N}$  ° **de**  $\mathbf{s}$  érie de zone d'échantil. et le renseigne dans la zone de texte correspondante. Envoyez le  $\mathbf{N}$  ° **de**  $\mathbf{s}$  érie de zone d'échantil. au fabricant ou au distributeur. Si l'**ID client** est également disponible, envoyez-le au fabricant ou au distributeur par la même occasion.

Après avoir re qu le code d'enregistrement de la part du fabricant ou du distributeur, renseignez-le dans la zone de texte, puis cliquez sur **Enregistrer**.

#### 8.8.2 Para. avancé

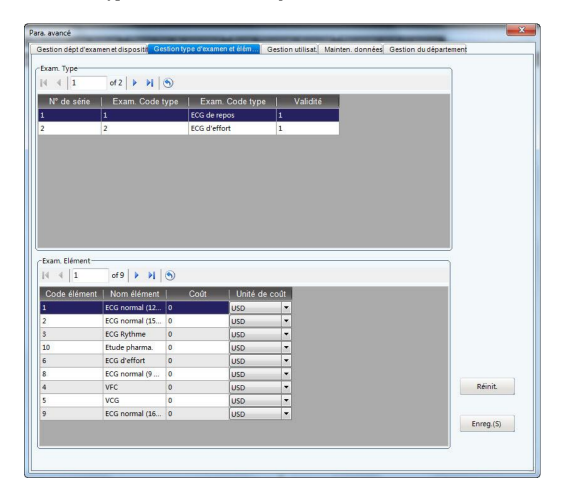
## 8.8.2.1 Gestion dépt. d'examen et dispositif

Dans la fen être **Gestion dépt. d'examen et dispositif**, renseignez l'ID du dispositif dans la colonne ID dispositif et configurez le **Dépt. d'origine** et le **Nom dispositif**. Cliquez sur **Enreg.** (**E**) pour enregistrer la configuration.



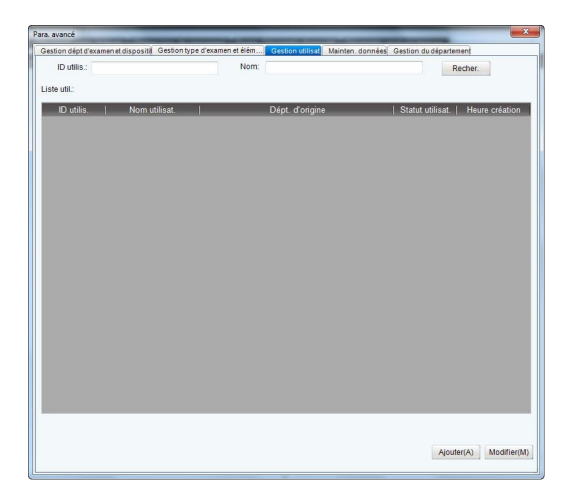
## 8.8.2.2 Gestion des types d'examen et des éléments

Cliquez sur Gestion type d'examen et d'ément pour modifier la valeur et l'unit édes coûts.



#### 8.8.2.3 Gestion des utilisateurs

Cliquez sur **Gestion utilisat.** pour effectuer une recherche dans la liste à partir de l'ID utilisateur ou du nom d'utilisateur.



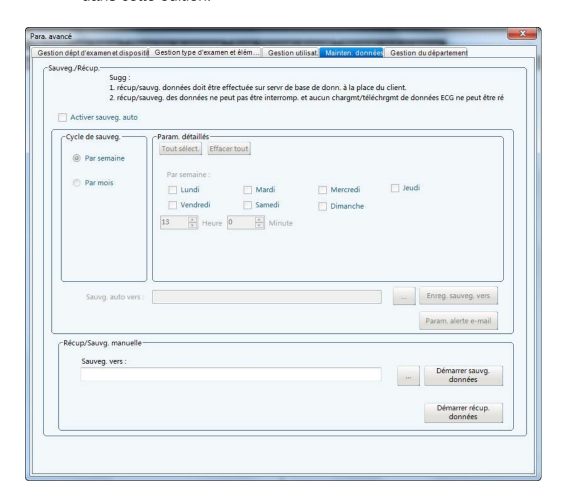
Cliquez sur Recherche pour trouver des informations utilisateur selon les conditions indiquées.

Sous **Liste util.**, vous pouvez cliquer sur **Ajouter** (**A**) pour ajouter des nouveaux utilisateurs et définir leurs droits. Cliquez sur **Modifier** (**M**) pour modifier les informations de base de l'utilisateur.

#### 8.8.2.4 Maintenance des données

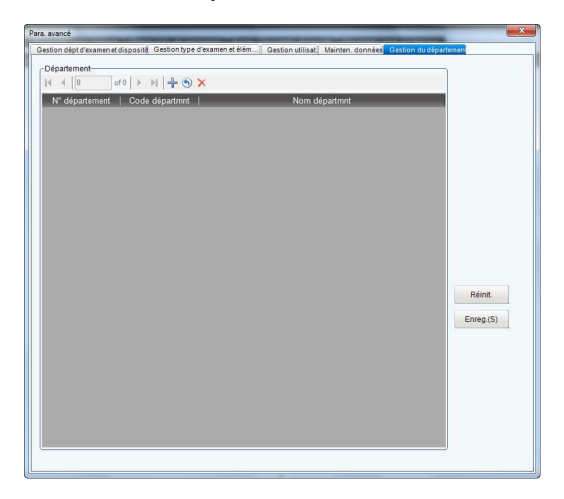
Cliquez sur Mainten. donn ées pour d'éfinir les param ètres de sauvegarde et de récup ération des donn ées.

**REMARQUE**: la maintenance des données est une fonction restreinte, non disponible dans cette édition.



# 8.8.2.5 Gestion du département de requête

Cliquez sur **Gestion du département** pour modifier le nom du département et ajouter ou supprimer des donn ées relatives au département.



# **Chapitre 9 Messages d'information**

Les messages d'informations envoyés par le système et les causes qui y sont associées sont répertoriés dans le tableau ci-dessous :

Table 9-1 Messages d'information et causes

Message d'information	Causes	
D & d ériv. : X	Les dectrodes se détachent du patient ou le câble patient se détache de la zone d'échantillonnage ECG.	
Aucune sentinelle d'éect ée.	La sentinelle n'est pas ins ér ée.	
Aucune zone d'échantil. déectée, lancer affich. DEMO ?	Le logiciel a ét é démarr é avant que la zone d'échantillonnage ne soit connect ée.	
Echec de communication : v érifiez que le câble USB est connecté. Vous pouvez reconnecter le câble USB et r éessayer.	Le câble USB est déconnecté ou la communication entre la zone d'échantillonnage ECG et le port s'érie est interrompue.  1. Reconnectez la zone d'échantillonnage ECG au PC.  2. Cliquez sur l'onglet <b>Dispositif</b> dans la fen être <b>R'églage appareil</b> du système SE-1515 et v'érifiez que le dispositif d'échantillonnage est correctement d'éfini.  3. Le câble USB a été déconnecté du PC pendant l'échantillonnage.	
La batterie du dispositif d'échantillonnage est faible. Changez la batterie apr ès le test.	La batterie de l'émetteur DX12 est faible.	
La batterie est faible. Le dispositif d'échantillonnage est en cours de fermeture.	La batterie de l'émetteur DX12 est faible.	
La zone d'échantillonnage est en veille. Appuyez sur "Power" pour l'activer.	L'émetteur DX12 est en mode veille.	
Surcharge	La tension de décalage en courant direct d'une dectrode est trop devée.	
Echec de création de la base de données.	Le système n'a pas pu créer la base de données.	

Message d'information	Causes	
La FC actuelle est sup ér. à la FC cible.	La valeur actuelle de la fréquence cardiaque est supérieure à la valeur cible de fréquence cardiaque.	
TA diastolique hors plage	La tension art érielle diastolique est sup érieure à la plage normale de tension art érielle.	
TA systolique hors plage	La tension art érielle systolique est sup érieure à la plage normale de tension art érielle.	

# Chapitre 10 Nettoyage, entretien et maintenance

#### **ATTENTION**

Avant toute opération de nettoyage ou de désinfection sur le système, mettez-le hors tension et retirez le câble d'alimentation de la prise.

## 10.1 Nettoyage et maintenance du tapis roulant

#### Nettoyage et maintenance quotidiens

- 1. Essuyez le tapis roulant à l'aide d'un chiffon doux et propre pour retirer la poussière, l'humidit éet les traces de sueur.
- 2. Essuyez la main courante du tapis roulant à l'aide d'un chiffon doux et propre imbib é d'un d'érgent neutre non caustique.
- 3. Ne pulv érisez pas et ne versez pas de d'érgent directement sur le tapis roulant.

#### Nettoyage et maintenance hebdomadaires

- 1. Nettoyez les poussi ères autour du tapis roulant avec un collecteur de poussi ère.
- 2. V érifiez le bon fonctionnement du bouton d'arr êt d'urgence.
- 3. V érifiez le degréde serrage de la bande du tapis roulant.

#### Nettoyage et maintenance semestriels

- 1. Lubrifiez les vis.
- 2. Evaluez l'état du tapis roulant.

# 10.2 Nettoyage et maintenance du câble patient et des

#### électrodes réutilisables

#### **AVERTISSEMENT**

Tout manquement de la part de l'hôpital ou de l'établissement responsable faisant usage de cet équipement à mettre en œuvre un programme de maintenance satisfaisant peut entraîner des défaillances excessives de l'équipement et présenter des risques potentiels pour la santé.

• Nettoyez le câble patient avec un chiffon propre et doux. N'utilisez pas de déergent contenant de l'alcool pour nettoyer le câble patient.

- ♦ L'int égrit é du c âble patient, y compris celle du c âble principal et des dérivations, doit être r éguli èrement contr ôl ée. Assurez-vous de sa conductivit é
- Ne tirez pas et ne tordez pas le câble patient avec force en cours d'utilisation. Tenez la fiche plut ât que le câble lors de la connexion ou déconnexion du câble patient.
- ♦ Alignez le câble patient pour éviter les torsions, la formation de nœuds ou de plis selon un angle ferm é, en cours d'utilisation.
- Conservez les dérivations dans une disposition circulaire.
- En cas de déection de signes d'endommagement ou de vieillissement du câble patient, remplacez-le imm édiatement par un nouveau.

Retirez le gel des dectrodes à l'aide d'un chiffon propre et doux. S'éparez les cupules de ventouse et les bagues m'étalliques des dectrodes pour thorax ; s'éparez les dispositifs de serrage et les pièces m'étalliques des dectrodes pour membre. Nettoyez-les à l'eau chaude et v'étifiez qu'il ne reste plus de gel. S'échez les dectrodes à l'aide d'un chiffon propre et sec ou laissez-les s'écher à l'air libre.

#### **ATTENTION**

- 1. L'appareil et les accessoires doivent être éliminés conformément aux réglementations locales après leur durée de vie utile. Ils peuvent également être rapportés au revendeur ou au fabricant afin d'être recyclés ou mis au rebut de manière adéquate.
- 2. Les électrodes jetables sont à usage unique.

## 10.3 Désinfection

Afin d'éviter d'endommager l'équipement de manière permanente, la désinfection peut uniquement être réalisée lorsqu'elle est considérée comme nécessaire conformément aux réglementations de l'établissement hospitalier.

Nettoyez l'équipement avant de proc éder à la désinfection. Essuyez ensuite les surfaces de l'unit é et le câble patient à l'aide du désinfectant standard utilis é au sein de l'établissement.

#### **ATTENTION**

N'utilisez pas de désinfectant à base de chlore, par exemple du chlorure, de l'hypochlorite de sodium, etc.

## 10.4 Maintenance de la zone d'échantillonnage ECG

#### **ATTENTION**

Outre les tâches de maintenance recommandées dans ce manuel, l'entretien et les mesures doivent être effectués conformément aux réglementations locales.

Les contrôles de sécurité suivants doivent être réalisés tous les 12 mois minimum par une personne qualifiée dûment formée et disposant des connaissances et de l'expérience pratique nécessaires pour effectuer ces tests.

- a) Inspectez l'équipement et les accessoires à la recherche de signes d'endommagements fonctionnels et m'écaniques.
- b) Inspectez les étiquettes de s'écurit éafin de vous assurer de leur lisibilit é
- c) Inspectez le fusible afin de vous assurer de sa conformit é avec le courant nominal et les caract éristiques du disjoncteur.
- d) Vérifiez le fonctionnement correct de l'appareil conformément aux instructions d'utilisation.
- e) Testez la résistance du système de mise à la terre conformément à la norme CEI/EN 60601-1 : limites : 0,1 ohm.
- f) Testez le courant de fuite à la terre conformément à la norme CEI/EN 60601-1 : limites : NC 500  $\mu A$ , SFC 1 000  $\mu A$ .
- g) Testez le courant de fuite au niveau du bo îier conform ément à la norme CEI/EN 60601-1 : limites : NC 100  $\mu A$ , SFC 500  $\mu A$ .
- h) Testez le courant de fuite au niveau du patient conformément à la norme CEI/EN 60601-1 : limites : NC ca  $10~\mu A$ , c.c.  $10~\mu A$  ; SFC ca  $50~\mu A$ , c.c.  $50~\mu A$ .
- i) Testez le courant auxiliaire au niveau du patient conformément à la norme CEI/EN 60601-1 : limites : NC ca  $10~\mu A$ , c.c.  $10~\mu A$  ; SFC ca  $50~\mu A$ , c.c.  $50~\mu A$ .
- j) Testez le courant de fuite au niveau du patient en état d'éfectueux unique avec tension secteur sur la partie appliqu éc conform ément à la norme CEI/EN 60601-1 : limite : 50 μA (CF).
- k) Testez les performances essentielles conformément à la norme CEI/EN 60601-2-25, ou aux méthodes recommandées par l'établissement hospitalier ou votre distributeur local.

Les données doivent être consignées dans un journal relatif à l'équipement. Si l'équipement ne fonctionne pas correctement ou échoue aux tests susmentionnés, il doit être réparé

#### <u>AVERTISSEMENT</u>

Tout manquement de la part de l'hôpital ou de l'établissement responsable faisant usage de cet équipement à mettre en œuvre un programme de maintenance satisfaisant peut entraîner des défaillances excessives de l'équipement et présenter des risques potentiels pour la santé.

# **Chapitre 11 Accessoires**

# 11.1 Liste des accessoires standard

Accessoire	R & érence
Zone d'échantillonnage ECG DE15/Norme européenne	02.01.215202
Zone d'échantillonnage ECG DE15/Norme am éricaine	02.01.215203
C able patient à 16 dérivations/Norme européenne	01.57.471999
C able patient à 16 dérivations/Norme américaine	01.57.471998
Electrode pour thorax pour adulte	01.57.040163
Electrode pour membre pour adulte	01.57.040162
C âble USB pour ECG de repos	01.13.036134
Sacoche	01.56.465280

# 11.2 Liste des accessoires en option

Accessoire	R & érence
Zone d'échantillonnage ECG DP12	02.01.210039
Zone d'échantillonnage ECG DX12	02.06. 262544
C able patient DX12 (CEI, fiche banane)	01.57.471278
C able patient DX12 (AHA, fiche banane)	01.57.471279
C able patient DX12 (CEI, fiche àergot, pour ECG d'effort)	01.57.471030
C able patient DX12 (AHA, fiche àergot, pour ECG d'effort)	01.57.471055
Câble patient à 12 dérivations (CEI, fiche banane, LHi)	01.57.471500
Câble patient à 12 dérivations (AHA, fiche banane, LHi)	01.57.471499

Accessoire	R & érence
Câble patient à 12 dérivations (CEI, fiche àergot, pour ECG d'effort)	01.57.109850
Câble patient à 12 dérivations (AHA, fiche àergot, pour ECG d'effort)	01.57.109851
Electrode pour thorax p édiatrique	01.57.040168
Electrode pour membre p édiatrique	01.57.040169
Electrode jetable fiche àergot pour adulte	01.57.471858
Electrode jetable fiche àergot p édiatrique	01.57.471859
Adaptateur pour dectrode àpince jetable	01.57.471863
Electrode jetable fiche àpince	01.57.471860
Câble adaptateur pour dectrode àpince	01.57.471864
Adaptateur pour dectrode multifonction	01.57.040172
C åble patient pour ECG d'effort	01.13.036135
Ceinture DP12	01.57.106750
Ceinture DX12	01.57.471054
Ceinture DE-15	01.56.465354
Dongle Smart ECG Viewer	02.01.047227
Dongle d'ECG d'effort	01.18.047229
Lecteur de codes-barres LS4208 (en 1D)	01.23.068023
Lecteur de codes-barres 1900GSR-2 (en 2D)	21.18.052311

## 11.3 Accessoires en option recommandés

Tapis roulant: Mod de: TM-400

Fabricant: EDAN INSTRUMENTS, INC. Chine

Marquage CE

Mod de: Valiant

Fabricant: Lode B.V. Pays-Bas

Marquage CE

Mod de : h/p/cosmos (tous les mod des pour usage m édical) avec interface Coscom

Fabricant: Full Vision Inc. Etats-Unis

Marquage CE

Mod de: mercury med 4.0, mercury 4.0

Fabricant: h/p/cosmos sports & medical gmbh Allemagne

Marquage CE

Ergom ètre:

Mod de: sana bike 120F, sana bike 150F, sana 250F

Fabricant: ergosana gmbh Allemagne

Marquage CE

Mod de: ergoselect 100P/100K, ergoselect 200P/200K

Fabricant: ergoline gmbh Allemagne

Marquage CE

Mod de: Corival

Fabricant : Lode B.V. Pays-Bas

Marquage CE

Moniteur de TA d'effort :

Mod èle: Tango M2

Fabricant: SunTech Medical Inc. Etats-Unis

Marquage CE et conformit é à la norme FDA 510(k)

Transformateur d'isolation:

Mod de: ES710

Fabricant: BenDer Inc. Allemagne

Prise dectrique:

Consommation dectrique : sup érieure à 4 500 VA Utilisation dédi ée aux équipements dectromédicaux

Imprimante:

Mod de: HP2010, HP2035

Fabricant: HP Company, Etats-Unis

Mod de: CANON iP1980

Fabricant: CANON Company, Japon

#### **AVERTISSEMENT**

- 1. La prise électrique et le transformateur d'isolation doivent uniquement être utilisés dans le cadre de l'alimentation électrique des équipements constitutifs du système.
- 2. L'équipement électrique non médical du système SE-1515 ne doit pas être branché directement sur la prise murale, car il l'endommagerait. Le système doit être alimenté par la prise électrique et par le transformateur d'isolation.
- 3. Le système ne doit pas être connecté à une multiprise ou à un cordon d'extension supplémentaires.
- 4. La prise électrique et le transformateur d'isolation ne doivent pas être placés sur le sol.

### **Chapitre 12 Garantie et service**

### 12.1 Garantie

EDAN garantit que les produits EDAN répondent aux spécifications d'utilisation des produits et seront exempts de vices matériels et de vices de façon pendant la période de garantie.

La garantie n'est pas valide dans les cas suivants :

- 1. Dommage caus épar une manipulation sans précaution lors de l'expédition.
- 2. Dommage cons écutif caus épar une utilisation ou une maintenance inappropri éc.
- 3. Dommage caus é par une modification ou une réparation effectu ée par une personne non agréée par EDAN.
- 4. Dommages caus és par des accidents.
- 5. Remplacement ou retrait de l'étiquette de num éro de s érie et de l'étiquette du fabricant.

Si un produit couvert par cette garantie est jugé défectueux en raison d'un défaut matériel, de fabrication ou au niveau des composants, et que la réclamation au titre de la garantie est effectuée pendant la période de garantie, EDAN réparera ou remplacera gratuitement, à sa discrétion, les pièces défectueuses. EDAN ne fournira pas d'appareil de remplacement pendant la réparation du produit défectueux.

### 12.2 Coordonnées

Pour toute question sur la maintenance, les caract éristiques techniques ou un dysfonctionnement du mat ériel, contactez le distributeur local.

Vous pouvez également envoyer un courrier dectronique au service Maintenance EDAN, à l'adresse suivante : support@edan.com.cn.

# **Annexe 1 Caractéristiques techniques**

# A1.1 Consignes de sécurité

	IEC 60601-1:2005/A1:2012		
	EN 60601-1:2006/A1:2013		
es	IEC 60601-1-2:2014		
	EN 60601-1-2:2015		
	IEC/EN 60601-2-25		
n contre es :	Classe II		
	Type CF avec protection contre les effets de la défibrillation		
on contre au :	Equipement ordinaire (équipement ferm émais non étanche)		
sation :	Reportez-vous au manuel d'utilisation pour plus de détails (chapitre 10, "Nettoyage, entretien et maintenance")		
de ésence es :	Equipement inadapt é à une utilisation en présence de gaz inflammables		
nement :	Fonctionnement continu		
:	CISPR 11, Groupe 1, Classe A		
NC	<10 μA (CA) / <10 μA (CC)		
SFC	<50 μA (CA) / <50 μA (CC)		
NC	<10 μA (CA) / <10 μA (CC)		
SFC	<50 μA (CA) / <50 μA (CC)		
	n contre es:  n contre au:  sation:  de ésence es: nement:  NC SFC NC		

## **A1.2 Environnement de fonctionnement**

	Transport et stockage	Fonctionnement
Temp érature :	Zone d' échantillonnage ECG DP12/DE15/DE18: -40 °C ~ +55 °C Zone d' échantillonnage ECG DX12: -20 °C ~ +55 °C	+5 ℃ ~ +40 ℃
Humidit érelative :	25 % d'HR~93 % d'HR Sans condensation	25 % d'HR~80 % d'HR Sans condensation
Pression atmosph érique :	70 kPa à1 06 kPa	86 kPa à1 06 kPa

# A1.3 Caractéristiques physiques

	Zone d'échantillonnage ECG DE15/DE18 : 139 mm × 96 mm × 25 mm, ±5 mm		
Dimensions	Zone d'échantillonnage ECG DP12 : 148 mm (L) ×100 mm (W) ×40 mm (H)		
	Emetteur DX12 : 63 mm (L) ×107 mm (W) ×23 mm (H)		
R écepteur DX12 : 155 mm (L) ×100 mm (W) ×30 mm (H)			
	Zone d'échantillonnage ECG DE15 : 215 g ±5 g		
D-14-	Zone d'échantillonnage ECG DP12 : 210 g		
Poids	Emetteur DX12 : envir. 113 g (batterie non incluse)		
R écepteur DX12 : envir. 173 g			

# A1.4 Caractéristiques d'alimentation électrique

	PC	Tension de fonctionnement : 110-240 V~
		Fr équence de fonctionnement : 50/60 Hz
	ECG DE15/DE18	c.c. 5 V
Alimentation dectrique:	Zone d'échantillonnage	Alimentation en entr é : 1 VA (max), 0,5 VA (min)
	Zone d'échantillonnage ECG DP12	5 V, 1 VA (max), 0,5 VA (min)

	Emetteur DX12	Alimentation en entr ée : 2 piles alcaline Excell 1,5 V AA CEI LR6 Autonomie de la batterie d'au moins 12 heures
R	D écontour DV12	c.c. 5 V
	R écepteur DX12	Alimentation en entr é: 350 mW

# A1.5 Caractéristiques de performances

Reconnaissance de la	Plage de fréquence cardiaque	30~300 bpm
fr équence cardiaque	Pr écision	±1 bpm
	DE18	18 d <del>é</del> rivations
D <del>é</del> rivations	DE15	16 d <del>é</del> rivations
	DP12/DX12	12 d <del>é</del> rivations
	DE18	18 d <del>ér</del> ivations simultan <del>é</del> ment
Mode d'acquisition	DE15	16 d <del>é</del> rivations simultan <del>é</del> ment
	DP12/DX12	12 d <del>ér</del> ivations simultan <del>é</del> ment
	DE18/DE15/DP12	1 kHz (Analyse)
Fr équence	BE10/BE13/B1 12	16 kHz (Echantillonnage)
d'échantillonnage	DV//4	0,5 kHz (Analyse)
	DX12	10 kHz (Echantillonnage)
A /D	DE18/DE15/DP12	24 bits
A/D:	DX12	18 bits
D 4 dation	DE18/DE15/DP12	0.1575uV/LSB
R ésolution :	DX12	2.52uV/LSB
Plage de tension d'entr é:	≤ ±5 m Vp-p	
Constante de temps	≥ 3,2 s	

Taux de r éjection en mode commun		DE18/DE15/DP12	≥ 140 dB (c.a.)	
			≥ 123 dB (c.c)	
		DX12	≥ 100 dB (c.c)	
Dánon	ca do frácuenco	DE18/DE15/DP12	0,01 Hz~300 Hz	
Кфоп	se de fr équence	DX12	0,05 Hz~150 Hz	
Gain		2,5;5;10;20;10/5,AGC	C (mm/mV)	
Imn ál	anga d'antrá	DE18/DE15/DP12	$\geq 100~\text{M}\Omega$	
Imp eas	ance d'entr é	DX12	$\geq 20~\mathrm{M}\Omega$	
Courai	nt du circuit	DP12/DE15/DE18	≤10nA	
d'entr é	<del>é</del>	DX12	≤0.05μA	
Tensio	n d'étalonnage	1 mV ±2 %		
Tomaio	a de déclare e e .	DE18/DE15/DP12	±600 mV	
Tensio	n de d calage c.c. :	DX12	±500 mV	
Bruit		DE18/DE15/DP12	≤ 12,5 μ Vp-p	
		DX12 $\leq 15 \mu \text{ Vp-p}$		
Diaphonie transmission multicanaux		≤0,5 mm		
Courai	nt de fuite au	NC	<10 μA (CA) / <10 μA (CC)	
niveau	du patient :	SFC	<50 μA (CA) / <50 μA (CC)	
Courai	nt auxiliaire au	NC	<10 μA (CA) / <10 μA (CC)	
niveau	du patient :	SFC	<50 μA (CA) / <50 μA (CC)	
Isolation		4 000 Veff./min		
Eilt	c.a.	DE15/DP12/DX12/DP12	50 Hz/60 Hz/D ésactiv é	
Filtre	EMG	DE15/DP12/DX12/DP12	25 Hz/35 Hz/45 Hz/D ésactiv é	

	TED	DX12	0,05 Hz/0,32 Hz/0,67 Hz
TFD		DE18/DE15/DP12	0,01 Hz/0,05 Hz/0,32 Hz/0,67 Hz
		DX12	150 Hz/100 Hz/75 Hz
Filtre passe-bas		DE18/DE15/DP12	300 Hz/270 Hz/150 Hz/100 Hz/ 150 Hz/100 Hz/75 Hz
D étect	ion de stimulateur	DE18/DE15/DP12	±750 uV~±700 mV, 50 us ~2,0 ms
cardiaque		DX12	±2 mV~±500 mV, 0,1 ms ~2,0 ms
DX12	DX12 Bluetooth		
Fr équence de transmission		2402 MHz ~ 2480 MHz	
Bande de fréquence		2402 MHz ~ 2480 MHz	
Type de modulation		FHSS, GFSK, DPSK, DQPSK	
Puissance de transmission ≥ 0 dBm		≥ 0 dBm	

# **Annexe 2 Informations concernant la CEM**

### Emissions dectromagn étiques

#### Directives et d éclaration du fabricant - Emissions dectromagn étiques

Le système SE-1515 PC ECG est destiné à être utilisé dans l'environnement dectromagnétique indiqué ci-dessous. Il incombe à l'acquéreur ou à l'utilisateur du système SE-1515 PC ECG de s'assurer que celui-ci est utilisé dans un tel environnement.

Test des émissions	Conformit é	Environnement dectromagn étique - Directives		
Emissions RF CISPR 11	Groupe 1	Le SE-1515 PC ECG utilise l'énergie RF uniquement pour son fonctionnement interne. Par cons équent, ses émissions RF sont très faibles et ne sont pas susceptibles de provoquer une interférence avec les appareils électroniques se trouvant à proximit é		
Emissions RF CISPR 11	Classe A	Le SE-1515 PC ECG peut être utilis édans tous les		
Emission harmoniques CEI 61000-3-2	Non applicable	établissements autres que domestiques et autres que ceux directement reli és aux r éseaux publics		
Fluctuations de tension/Flicker CEI 61000-3-3	Non applicable	d'alimentation basse tension pour les bâtiments à usage domestique.		

#### Immunit é dectromagn étique

#### Directives et d éclaration du fabricant - Immunit é dectromagn étique -

Le système SE-1515 PC ECG est destiné à être utilisé dans l'environnement dectromagnétique indiqué ci-dessous. Il incombe à l'acquéreur ou à l'utilisateur du système SE-1515 PC ECG de s'assurer que celui-ci est utilisé dans un tel environnement.

Test d'immunit é	Niveau de test CEI/EN 60601	Niveau de conformit é	Environnement dectromagn étique - Directives
D écharges dectrostatiques (DES) CEI/EN 61000-4-2	±8 kV au contact ±15 kV àl'air	±8 kV au contact ±15 kV àl'air	Les sols doivent présenter un rev êtement en bois, en b éton ou en carreaux de c éramique. Si le sol est recouvert de mat ériaux synth étiques, l'humidit é

			relative doit être de 30 % au moins.
Transitoires dectriques rapides/en salves CEI/EN 61000-4-4	±2 kV pour les lignes d'alimentation dectrique	Non applicable	Non applicable
Surtension CEI/EN 61000-4-5	±1 kV de ligne àligne ±2 kV de la ligne à la terre	Non applicable	Non applicable
Fr équence d'alimentation (50 Hz/60 Hz) Champ magn étique CEI/EN 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Les champs magn étiques de la fr équence d'alimentation doivent se maintenir à des niveaux caract éristiques d'un site courant fonctionnant au sein d'un environnement commercial ou hospitalier type.
Chutes de tension, brèves interruptions et variations de tension sur les lignes d'entrée de l'alimentation dectrique CEI 61000-4-11	0 % U <sub>T</sub> ; 0,5 cycle à 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° et 315°  0 % U <sub>T</sub> ; 1 cycle et 70 % U <sub>T</sub> ; 25/30 cycles Monophasé : à 0°	Non applicable	Non applicable
	0 % U <sub>T</sub> ; 250/300 cycles		

**REMARQUE**: U<sub>T</sub> correspond à la tension secteur c.a. avant l'application du niveau de test.

#### Immunit é dectromagn étique

### Directives et déclaration du fabricant - Immunit é dectromagn étique -

Le système SE-1515 PC ECG est destiné à être utilisé dans l'environnement dectromagnétique indiqué ci-dessous. Il incombe à l'acquéreur ou à l'utilisateur du système SE-1515 PC ECG de s'assurer que celui-ci est utilisé dans un tel environnement.

Test d'immunit é	Niveau de test CEI/EN 60601	Niveau de conformit é	Environnement dectromagn étique – Directives
			Les équipements de communications RF portables et mobiles ne doivent pas être utilis és àproximit éde quelque composant du SE-1515 PC ECG que ce soit (c âbles compris) et doivent être maintenus àune distance sup érieure àcelle recommand ée, calcul ée àpartir de l'équation applicable àla fréquence de l'émetteur.  Distance de s éparation recommand ée
RF conduite CEI/EN 61000-4-6	3 V <sub>eff.</sub> 150 kHz à 80 MHz 6 Veff <sup>c</sup> dans des bandes ISM entre 0,15 MHz et 80 MHz	3 V <sub>eff.</sub> 150 kHz à 80 MHz 6 Veff <sup>c</sup> dans des bandes ISM entre 0,15 MHz et 80 MHz	$d=1.2\sqrt{P}$ 150KHz à80MHz
RF rayonn & CEI/EN 61000-4-3	3 V/m 80 MHz à2,7 GHz	3 V/m 80 MHz à 2,7 GHz	$d = 1.2\sqrt{P}$ 80 MHz à 800 MHz $d = 2.3\sqrt{P}$ 800 MHz à 2,7 GHz
	Se reporter au Tableau 1	En conformit é avec le Tableau 1	$d = 6\sqrt{P}$ /E sur les bandes de communication RF sans fil. (Les appareils de communication RF portables (y compris les p ériph ériques tels que les c âbles d'antenne et les antennes externes) ne doivent pas être utilis és à moins de 30 cm (12 pouces) des ét éments du SE-1515 PC ECG, y compris des c âbles sp écifi és par le fabricant.) où $P$ est la puissance de sortie maximale

nominale de l'émetteur en watts (W) selon les informations donn és par le fabricant, et d la distance de s éparation recommand é en mètres (m).

Les intensit és de champ des émetteurs RF fixes, d'étermin ées par une étude dectromagn étique du site <sup>a</sup> doivent être inférieures au niveau de conformit édans chaque plage de fréquence <sup>b</sup>.

Des interférences peuvent se produire à proximitéd'un équipement marquédu symbole suivant :



**REMARQUE 1** 

A 80 et 800 MHz, la plage de fréquences la plus devée s'applique.

REMARQUE 2

Ces directives ne s'appliquent pas forcément à toutes les situations. La propagation dectromagnétique dépend de l'absorption et de la réflexion des structures, des objets et des personnes.

- Les intensit & des champs émis par les équipements fixes, tels que les émetteurs des stations de base de radiot d'éphones (portables/sans fil) et les radios mobiles terrestres, les radios amateurs, les émissions de radio FM et AM et les émissions de TV ne peuvent pas être d'étermin étes avec précision. Afin d'évaluer l'environnement d'ectromagn étique d'u aux émetteurs RF fixes, une étude d'ectromagn étique du site doit être envisag é. Si l'intensit é de champ mesur éte sur le site d'utilisation du SE-1515 PC ECG excède le niveau de conformit é RF applicable indiqué ci-dessus, il est recommand é de surveiller le fonctionnement de l'appareil pour s'assurer qu'il est correct. Si des anomalies sont constat ées, des mesures supplémentaires pourront s'avérer nécessaires, comme la réorientation ou le d'éplacement du SE-1515 PC ECG.
- Au-del à de la plage de fréquences comprise entre 150 kHz et 80 MHz, les intensités de champs doivent être inférieures à 3 V/m.
- Les bandes ISM (industrielles, scientifiques et médicales) entre 0,15 MHz et 80 MHz sont les suivantes : 6,765 MHz à 6,795 MHz ; 13,553 MHz à 13,567 MHz ; 26,957 MHz à 27,283 MHz ; et 40,66 MHz à40,70 MHz. Les bandes des radios amateurs entre 0,15 MHz et 80 MHz sont les suivantes : 1,8 MHz à 2,0 MHz, 3,5 MHz à 4,0 MHz, 5,3 MHz à 5,4 MHz, 7 MHz à7,3 MHz, 10,1 MHz à10,15 MHz, 14 MHz à14,2 MHz, 18,07 MHz à 18,17 MHz, 21,0 MHz à 21,4 MHz, 24,89 MHz à 24,99 MHz, 28,0 MHz à 29,7 MHz et 50.0 MHz à54.0 MHz.

Tableau 1 – Sp écifications d'essai pour l'IMMUNITE DES ACCES PAR L'ENVELOPPE aux appareils de communication RF sans fil

Fr équence d'essai (MHz)	Bande <sup>a)</sup> (MHz)	Service a)	<b>Modulation</b> b)	Puissance maximale (W)	Distance (m)	Niveau d'essai d'immunit é (V/m)
385	380-390	TETRA 400	Modulation par impulsion <sup>b)</sup> 18 Hz	1,8	0,3	27
450	430-470	GMRS 460, FRS 460	FM <sup>c)</sup> écart de ±5 kHz 1 kHz sinuso ïlal	2	0,3	28
710 745 780	704-787	Bande LTE 13,	Modulation par impulsion <sup>b)</sup> 217 Hz	0,2	0,3	9
810	800-960	GSM 800/900, TETRA 800, IDEN 820,	Modulation par impulsion b)	2	0,3	28
930		CDMA 850, Bande LTE/5	18 Hz			
1720		GSM 1800 ; CDMA 1900 ;	Modulation par			
1845	1700-1990	GSM 1900; DECT; Bande	impulsion b) 217 Hz	2	0,3	28
1970		LTE/1/3/4/25 ; UMTS	21/112			
2450	2400-2570	Bluetooth, WLAN 802.11 b/g/n, 2450 RFID, Bande LTE/7	Modulation par impulsion <sup>b)</sup> 217 Hz	2	0,3	28
5240	5100-5800	WLAN 802.11 a/n	Modulation par impulsion <sup>b)</sup> 217 Hz	0,2	0,3	9
5500						
5785			21/112			

**REMARQUE** Si cela s'av ère n écessaire pour atteindre le NIVEAU D'ESSAI D'IMMUNITE, la distance entre l'antenne de transmission et l'EQUIPEMENT ME ou le SYSTEME ME peut être réduite à 1 m. La distance d'essai de 1 m est autoris ét par la norme CEI 61000-4-3.

- a) Pour certains services, seules les fréquences de liaison montante sont incluses.
- b) La porteuse doit être modul é à l'aide d'un signal d'onde carr é en rapport cyclique de 50 %.
- c) Une modulation par impulsion de 50 % à 18 Hz peut être utilis ét comme solution alternative à la modulation FM car, même si elle n'est pas représentative de la modulation réelle, ceci constituerait le pire des cas.

### Distance de s éparation recommand ée entre l'équipement de communication RF portable et mobile

#### de communication RF mobiles et l'EQUIPEMENT ou le SYSTEME

### Distances de s éparation recommand ées entre

#### l'équipement de communication RF portable et mobile et le SE-1515 PC ECG

Le SE-1515 PC ECG est con qu pour être utilis é dans un environnement dectromagn étique dans lequel les perturbations RF rayonn éts sont contrôl éts. Le client ou l'utilisateur du SE-1515 PC ECG peut contribuer à prévenir les perturbations dectromagn étiques en maintenant une distance minimale entre les dispositifs radio dectriques (transmetteurs) portables ou mobiles et le SE-1515 PC ECG conform énent aux recommandations ci-dessous, en fonction de la puissance de sortie maximale de l'équipement de t d'écommunication.

Puissance de sortie	Distance de s éparation en fonction de la fr équence de l'émetteur (m)					
maximale nominale de l' <del>á</del> metteur (W)	150 kHz à 80 MHz $d = 1.2\sqrt{P}$	80 MHz à 800 MHz $d = 1.2\sqrt{P}$	800 MHz à 2,7 GHz $d = 2.3\sqrt{P}$			
0,01	0,12	0,12	0,23			
0,1	0,38	0,38	0,73			
1	1,2	1,2	2,3			
10	3,8	3,8	7,3			
100	12	12	23			

Dans le cas des émetteurs dont la puissance de sortie maximale n'est pas répertori é ici, la distance de s éparation recommand é en mètres (m) peut être détermin é à l'aide de l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur, o ù P est la puissance de sortie maximale nominale de l'émetteur en watts (W) telle qu'indiqu é par le fabricant.

**REMARQUE 1** A 80 et 800 MHz, la distance de s éparation pour la plage de fr équences la plus dev é s'applique.

**REMARQUE 2** Ces directives ne s'appliquent pas forcément à toutes les situations. La propagation dectromagn étique dépend de l'absorption et de la réflexion des structures, des objets et des personnes.

P/N: 01.54.456406

MPN: 01.54.456406016







Fabricant: EDAN INSTRUMENTS, INC.

Adresse: #15 Jinhui Road, Jinsha Community, Kengzi Sub-District

Pingshan District, 518122 Shenzhen, P.R.China

E-mail: info@edan.com.cn

Tél: +86-755-2689 8326 Fax: +86-755-2689 8330

Site web: www.edan.com.cn

Représentant autorisé dans la Communauté européenne:

Shanghai International Holding Corp. GmbH

Adresse: Eiffestrasse 80, D-20537 Hamburg Germany

Tél: +49-40-2513175

E-mail: shholding@hotmail.com