

Gama

HeartSine® samaritan® PAD







	HeartSine samaritan PAD SAM 350P	HeartSine samaritan PAD SAM 360P	HeartSine samaritan PAD SAM 500P con CPR Advisor™
Indicaciones en tiempo real basadas en ICG sobre la frecuencia e intensidad de la RCP ("Presione más fuerte", "Presione más rápido", "Presione más lento", "Compresiones correctas")			x
Orientación de RCP con metrónomo	X	X	X
Administración totalmente automática de la descarga		x	
Administración semiautomática de la descarga	x		х
Alto nivel de protección contra polvo y entrada de agua (IP56)	х	x	x
Batería integrada y electrodos para un único cambio de mantenimiento	x	x	x
Vida útil de batería y electrodos de 4 años	x	x	x
Protocolo de aumento de baja energía (SCOPE)	x	x	x
Intervalo de impedancia en funcionamiento de 20 a 230 Ω	х	x	x
Metrónomo audible y visual para guía de la frecuencia de la RCP	х	x	x
Compacto, portátil y ligero	X 1.1 kg (2.4 lb)	X 1.1 kg (2.4 lb)	X 1.1 kg (2.4 lb)
Compatible con uso pediátrico	X	X	X*
Tiempo de registro de ECG de 90 minutos	x	х	х
Autocomprobación automática	X	X	X
Software actualizable	X	X	X
Maletín de transporte incluido	X	X	X

^{*} Cuando se usa con Pediatric-Pak, la función CPR Advisor se deshabilita.



Todas las afirmaciones son válidas a fecha de 08/2025.

Para obtener más información, contacte con su representante de Stryker o visite nuestra página web stryker.com

Emergency Care Public Access

Los usuarios del DEA deben recibir formación sobre RCP y el uso del DEA. Si bien no es posible garantizar la reanimación de todas las personas, los estudios demuestran que una desfibrilación precoz puede mejorar drásticamente las tasas de supervivencia. Los DEA están destinados a su uso con pacientes adultos y pediátricos. Los DEA pueden usarse con pacientes pediátricos de menos de 25 kg de peso, pero algunos modelos requieren electrodos de desfibrilación por separado.

La información presente tiene como fin mostrar la gama de productos de Stryker. Consulte las instrucciones de uso para obtener instrucciones completas para indicaciones de uso, contraindicaciones, advertencias, precauciones y posibles acontecimientos adversos antes de utilizar cualquier producto de Stryker. Es posible que no todos los productos estén disponibles en todos los mercados, puesto que la disponibilidad de los mismos depende de la práctica clínica o reglamentaria de cada mercado. Contacte con su representante si tiene alguna pregunta sobre la disponibilidad de los productos de Stryker en su zona. Las especificaciones pueden cambiar sin previo aviso. Los productos descritos cuentan con el marcado CE según los reglamentos y directivas de la UE.

Stryker o entidades empresariales asociadas poseen, hacen uso o han solicitado las siguientes marcas comerciales o de servicio: CPR Advisor, HeartSine, Pad-Pak, Pediatric-Pak, samaritan, SCOPE, Stryker. El resto de marcas comerciales pertenecen a sus respectivos propietarios.

C E HeartSine samaritan PAD es un dispositivo de clase III – 0123 de acuerdo con el MDR de la UE. Pad-Pak y Pediatric Pak tienen la 0123 clasificación CE clase IIb – 0123 de acuerdo con el MDR de la UE.



 \tilde{c} HeartSine samaritan PAD: UL Classified. Consulte el etiquetado completo del producto.

Fecha de publicación: 08/2025 ES-ES Fabricado en el Reino Unido. HeartSine SAM 500P no se comercializa en EE. UU. EC-HS-COMP-1535338_REV-0_es_es Copyright © 2025 Stryker.



HeartSine Technologies, Ltd. 207 Airport Road West Relfast. Northern Ireland BT3 9ED United Kingdom Tel +44 28 9093 9400 hearts in esupport@stryker.comheartsine.com

Distribuido por:

C/ Sepúlveda, 17 28108 Alcobendas (Madrid) Tel +34 91 728 35 00 Fax +34 91 358 07 48