

Gama

HeartSine® samaritan® PAD



	HeartSine SAM 350P	HeartSine conectado SAM 350P	HeartSine SAM 360P	HeartSine conectado SAM 360P	HeartSine SAM 500P con CPR Advisor™	HeartSine conectado 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	X
Orientación de RCP con metrónomo	X	X	X	X	X	X
Conectividad Wi-Fi integrada para preparación simplificada y gestión remota de programas de DEA		X		X		X
Comunicación con LIFELINKcentral AED program manager para controlar los DEA en una o varias ubicaciones		X		X		X
Administración totalmente automática de la descarga			X	X		
Administración semiautomática de la descarga	X	X			X	X
Alto nivel de protección contra polvo y entrada de agua (IP56)	X	X	X	X	X	X
Batería integrada y electrodos para un único cambio de mantenimiento	X	X	X	X	X	X
Vida útil de batería y electrodos de 4 años	X	X	X	X	X	X
Protocolo de aumento de baja energía (SCOPE)	X	X	X	X	X	X
Intervalo de impedancia en funcionamiento de 20 a 230 Ω	X	X	X	X	X	X
Metrónomo audible y visual para guía de la frecuencia de la RCP	X	X	X	X	X	X
Compacto, portátil y ligero	X 1.1 kg (2.4 lb)	X 1.285 kg (2.83 lb)	X 1.1 kg (2.4 lb)	X 1.285 kg (2.83 lb)	X 1.1 kg (2.4 lb)	X 1.285 kg (2.83 lb)
Compatible con uso pediátrico	X	X	X	X	X*	X*
Tiempo de registro de ECG de 90 minutos	X	X	X	X	X	X
Autocomprobación automática	X	X	X	X	X	X
Software actualizable	X	X	X	X	X	X
Maletín de transporte incluido	X	X	X	X	X	X

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

Si adquirió el DEA conectado HeartSine a través de un minorista o distribuidor de Stryker autorizado, este minorista o distribuidor tendrá acceso a su cuenta de LIFELINKcentral AED program manager y podrá recibir notificaciones que mostrará el DEA conectado HeartSine. Tenga en cuenta que esta configuración puede deshabilitarse en CUALQUIER momento: si desea deshabilitarla, envíe una solicitud al servicio al cliente de Stryker para autogestionar su centro sin notificar al distribuidor o minorista.

Todas las afirmaciones son válidas a fecha de 05/2022.

Para obtener más información, contacte con su representante de Stryker o visite nuestra página web strykeremergencycare.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, HeartSine Gateway, LIFELINKcentral, Pad-Pak, Pediatric-Pak, samaritan, SCOPE, Stryker. El resto de marcas comerciales pertenecen a sus respectivos propietarios.

La falta de un producto, función, nombre de servicio o logotipo de esta lista no constituye la renuncia de la marca registrada de Stryker ni otros derechos de propiedad intelectual en relación al nombre o logotipo.

 HeartSine samaritan PAD tiene el Marcado CE (clase IIb – 0123) de acuerdo con la directiva MDD 93/42 de la UE y otras directivas aplicables. Se reclasificará como CE clase III – 0123 de acuerdo con el MDR de la UE en o antes de final del periodo de transición de MDR, en mayo de 2024. Pad-Pak y Pediatric-Pak tienen Marcado CE (clase IIb – 0123) de acuerdo con las directivas aplicables.

 HeartSine Gateway tiene Marcado CE de acuerdo con la directiva RED 2014/53/UE.

 HeartSine samaritan PAD: UL Classified. Consulte el etiquetado completo del producto.

Fecha de publicación: 05/2022

Fabricado en el Reino Unido.

M0000003751-AB ES-ES

HeartSine SAM 500P no se comercializa en EE. UU.

HeartSine Gateway no está disponible en todos los países.

Copyright © 2022 Stryker.



HeartSine Technologies, Ltd.
207 Airport Road West
Belfast
Northern Ireland
BT3 9ED
United Kingdom
Tel +44 28 9093 9400
Fax +44 28 9093 9401
heartsinesupport@stryker.com
heartsine.com

Stryker European
Operations
B.V. Herikerbergweg 110
1101 CM Amsterdam
Netherlands
Tel +31 43 362 0008
Fax +31 43 363 2001

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