



Catálogo de accesorios clínicos

Ventilador CARESCAPE R860



VÁLVULA DE EXHALACIÓN

El sensor de flujo es uno de los componentes más importantes de su Ventilador de cuidados críticos. Comprueba automáticamente el flujo y la presión de las vías respiratorias del paciente 250 veces por segundo, lo que lo convierte en el «ojo» de su ventilador.

El sensor de flujo CARESCAPE™ R860 y el conjunto de la válvula de exhalación (EVA) están disponibles tanto para uso en un solo paciente como para opciones reutilizables.



VÁLVULA EXHALATORIA Y SENSOR DE FLUJO ENSAMBLADO, PARA USO EN UN SOLO PACIENTE

PRODUCTO	REFERENCIA	CANTIDAD
Conjunto completo (carcasa y sensor de flujo)	1505-3848-001	1
	1505-3848-010	10
Solo carcasa (incluye trampa de agua y membrana)	1505-8568-001	1
	1505-8568-010	10
Sensor de Flujo solo	1505-3231-001	1
	1505-3231-010	10



VÁLVULA EXHALATORIA Y SENSOR DE FLUJO REUTILIZABLE

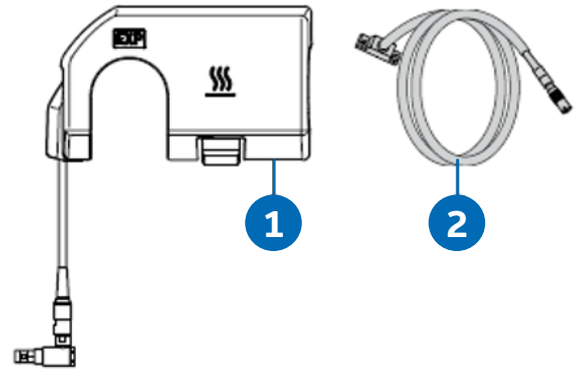
PRODUCTO	REFERENCIA	CANTIDAD
Conjunto completo (carcasa y sensor de flujo)	1505-3848-000	1
Solo carcasa (incluye trampa de agua y membrana)	1505-8568-000	1
Sensor de Flujo solo	1505-3231-000	1



Utilice el calentador de la válvula de exhalación para evitar que la humedad se condense en el sensor de flujo espiratorio cuando se utilice un humidificador. El calentador de la válvula de exhalación debe utilizarse cuando se utiliza un humidificador activo con una rama espiratoria calentada.

CALENTADOR DE LA VÁLVULA DE EXHALACIÓN

1	Calentador de la válvula de exhalación	M1200693
2	Cable (pedir por separado)	M1188723





ESPIROMETRÍA

Para medir los gases respiratorios y la mecánica pulmonar en las vías respiratorias del paciente, los productos de la gama de espirometría para pacientes de GE Healthcare garantizan un rendimiento óptimo en condiciones de humedad. Los sensores de flujo D-lite+ y Pedi-lite+ tienen una superficie hidrofílica y están diseñados para usarse en condiciones de humedad.



73393



733910-HEL



896952



SENSORES DE FLUJO D-LITE

SENSORES	PACIENTE	USO	COLOR	VOLUMEN TIDAL DEL PACIENTE	REFERENCIA	CANTIDAD
D-lite+	Adulto	Desechable	Transparente	150-2000 ml	896952	50
D-lite		Reutilizable	Amarillo transparente		733910-HEL	1
Pedi-lite+	Pediátrico	Desechable	Transparente	5 - 300 ml 15-300 ml*	8001948	50
Pedi-lite		Reutilizable	Amarillo transparente		73393	1

*Rango de medida 15- 300 ml con módulos E-COV, E-COVX, E-CAiOV, E-CAiOVX.

TUBOS DE ESPIROMETRÍA DESECHABLES

PRODUCTO	COLOR	2M LONGITUD	3M LONGITUD	CANTIDAD
Tubo de espirometría	Amarillo transparente	890031	884101	5

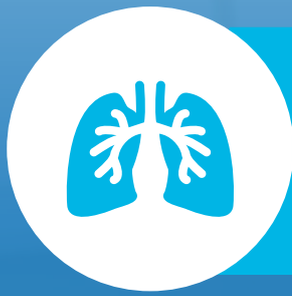
KITS DE ESPIROMETRÍA PARA CONDICIONES DE HUMEDAD

PRODUCTO	PACIENTE	2M LONGITUD	3M LONGITUD	CANTIDAD
<ul style="list-style-type: none"> • Sensor D-lite+ o sensor Pedi-lite+ • Línea de muestra de gases • Tubo de espirometría 	Adulto	8004381	8004382	20
	Pediátrico	8002718	M1032634	50
<ul style="list-style-type: none"> • Sensor D-lite++ • Línea de muestra de gases • Tubo de espirometría 	Adulto	2104297-001	2104297-002	20



El sensor D-lite++ está diseñado para limitar la entrada de agua y otros fluidos del paciente en la línea de muestreo de gas y los tubos de espirometría.





MONITORIZACIÓN DE GASES

Las líneas de muestreo de gases de GE Healthcare se validan y prueban rigurosamente para garantizar un rendimiento óptimo en su equipo GE Healthcare. Las trampas de agua en el rango D-Fend™ protegen a sus monitores de la humedad, contaminaciones y secreciones.

Las trampas de agua D-Fend +, D-Fend Pro+ y Mini D-Fend son específicas para usarse con el siguiente módulo

	E-CO	E-COV	E-COVX
D-fend+	X	X	X

	E-sCO	E-sCOV	E-sCOVX
D-fend Pro+	X	X	X

	E-minic
Mini D-fend	X



M1200227 881319-HEL



8002174

TRAMPAS DE AGUA

PRODUCTO	COLOR	REFERENCIA	CANTIDAD
Mini D-Fend	Gris claro	8002174	10
D-fend Pro+	Verde	M1200227	10
D-fend+	Verde	881319-HEL	10

Se recomienda cambiar la trampa de agua para cada paciente nuevo, siempre que el equipo lo solicite, o cada 24 horas.

LÍNEA DE MUESTRA DE GASES, PVC/PE



USO	LONGITUD	REFERENCIA	CANTIDAD
Desechable	2 m	2097307-001	10
	3 m	2097307-002	10
	6 m	2097307-003	5

JUEGO DE MUESTREO DE GASES DE LAS VÍAS RESPIRATORIAS



USO	PACIENTE	LONGITUD	REFERENCIA	CANTIDAD
Desechable	Adulto/Pediatrico	2 m	8090121521	20
	Adulto/Pediatrico	3 m	8090121531	
	Infantil	2 m	8090121522	

Los juegos de adaptadores de gas para vías respiratorias son solo para uso en la UCI.



NEBULIZADOR

El sistema nebulizador profesional Aerogen® es un dispositivo médico portátil para uso en múltiples pacientes que está destinado a aerosolizar soluciones y suspensiones prescritas por el médico para su inhalación en pacientes con o sin ventilación u otra asistencia respiratoria de presión positiva.



PIEZAS DE REPUESTO DEL NEBULIZADOR

PRODUCTO	REFERENCIA	CANTIDAD
Kit de nebulizador Aerogen, incluye una boquilla para adultos y otra para niños	1505-3846-000	1
Cable del nebulizador	1505-5602-000	1
Tapón de llenado del nebulizador Aerogen	AG-AP1030	5
Cabezal del nebulizador Aerogen con tapón de llenado	AG-AP1000	1
Adaptador en T del nebulizador Aerogen con tapón de silicona, adulto	AG-AP1010	5
Adaptador en T del nebulizador Aerogen con tapón de silicona, pediátrico	AG-AP1020	5
Nebulizador Aerogen, tapón de silicona	AG-AP1005	5
Kit adaptador Nebulizador Neonato	AG-AP1025	5
Nebulizador en T Pediátrico con kit de adaptador Neonatal	AG-AP1015	5

AG-AP1000



AG-AP1010

AG-AP1020



1505-5602-000



1505-3846-000



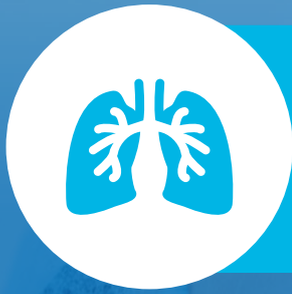
FILTRO

El guardián inspiratorio (ISG) es necesario para conectar el circuito respiratorio al ventilador. Utilizando un filtro mecánico hidrofóbico, el ISG evita que el gas del paciente contamine la ruta del gas inspiratorio del ventilador.

FILTRO DEL VENTILADOR



	PRODUCTO	REFERENCIA	CANTIDAD
Versión antigua (pronto será EOL, todavía se utiliza en Rusia)	Guardián de Protección Inspiratoria	2066713-001	1
		2083208-001	10
Nueva versión	Guardián de Protección Inspiratoria BCG	5830446	1
		5514015	10



CATÉTERES DE PRESIÓN

El catéter de presión intratraqueal sólo sirve para detectar la presión. No puede utilizarse para la aspiración del paciente ni para la toma de muestras de gases. El catéter sólo puede utilizarse con tubos endotraqueales que tengan un diámetro interno igual o superior a 6,5 mm. El catéter de presión intratraqueal se guía por un tubo endotraqueal estándar. El catéter se conecta al puerto de presión auxiliar del ventilador y se fija a la vía aérea del paciente. Este catéter de uso único para el paciente se purga utilizando un flujo de polarización para ayudar a garantizar que permanezca abierto.

Consulte las instrucciones de uso suministradas con el catéter de presión intratraqueal para obtener más información sobre el uso y la colocación del catéter.



CATÉTERES DE PRESIÓN RESPIRATORIA

DESCRIPCIÓN	COMPATIBILIDAD DE LA MÁQUINA	REFERENCIA	CANTIDAD
Catéter de presión intratraqueal	CARESCAPE™ R860 y ventiladores Engström	M1045564	10



GE Healthcare es un proveedor líder de tecnologías de imágenes médicas, monitorización, biofabricación y terapia celular y genética. GE Healthcare permite una salud de precisión en el diagnóstico, la terapéutica y la monitorización a través de dispositivos inteligentes, análisis de datos, aplicaciones y servicios. Con más de 100 años de experiencia y liderazgo en la industria de la salud y más de 50.000 empleados en todo el mundo, GE Healthcare ayuda a los proveedores de atención médica, investigadores y compañías de ciencias de la vida en su misión de mejorar los resultados para los pacientes de todo el mundo “Síguenos en Facebook, LinkedIn, Twitter y The Pulse para las últimas noticias, o visite nuestro sitio web www.gehealthcare.com para obtener más información.

www.gehealthcare.com/promotional-locations.

Es posible que el producto no se encuentre disponible en todos los países y regiones. Póngase en contacto con un representante de GE Healthcare para obtener más información.

Datos sujetos a cambios.

GE, el monograma de GE, D-Fend, D-Fend Pro y D-Lite son marcas registradas de General Electric Company.

Todos los demás nombres de productos y logos son marcas comerciales o marcas registradas de sus respectivos propietarios.

Queda prohibida la reproducción de cualquier tipo sin permiso previo por escrito de GE.

Ninguna información incluida en este material debe usarse para diagnosticar o tratar cualquier enfermedad o afección.

Los lectores deben consultar a un profesional de la salud.

Los productos sanitarios arriba indicados son conformes con los requisitos esenciales de seguridad establecidos en el Real Decreto 1591/2009, de 16 de octubre, por el que se regulan los productos sanitarios, y están marcados CE.

© 2021 General Electric Company. Todos los derechos reservados.

JB03098XE 12/21