

Carestation 850

Sistema de administración de anestesia

Carestation™ 850 es el equipo de anestesia de nueva generación diseñado para adaptarse a la evolución de sus necesidades. Las herramientas inteligentes y aplicaciones personalizables le ayudan a mejorar la precisión clínica a sus pacientes, mientras que la pantalla de gran tamaño ofrece una interfaz intuitiva y una clara visualización de los datos. Gracias a su diseño compacto y gran flexibilidad, podrá colocar cómodamente la pantalla panorámica donde la necesite, y su nueva plataforma de vaporización permite administrar la anestesia sin interrupciones. Diseñado para crecer gracias a algoritmos optimizados de forma continua y tecnologías adaptables, el sistema de administración de anestesia Carestation 850 cuenta con el respaldo del servicio técnico experto de GE HealthCare. Las actualizaciones sin esfuerzo y el soporte remoto garantizan que su equipo de anestesia funcione sin problemas, para que pueda centrarse en la atención al paciente.

Características principales

- Diseño premium, moderno y compacto para un uso optimizado del espacio de trabajo
- Pantalla táctil de 22" sencilla y fácil de usar
- Interfaz de usuario intuitiva, inspirada en los monitores Carescape™ de GE HealthCare, que permite una experiencia continua en el quirófano
- Módulo respiratorio Carescape integrado
- El software ecoFLOW ayuda al personal médico en la práctica de anestesia a bajos flujos al predecir cuánto O2 se necesita en el flujo de gas fresco
- El software Et Control* ajusta automáticamente las concentraciones de gas fresco para lograr y mantener de manera rápida y eficaz los objetivos de oxígeno y agente anestésico al final de la espiración (end tidal).
- Mezclador electrónico de gases y vaporizadores digitales
- Conectividad del dispositivo con múltiples puertos de red configurables
- Incluye varios protocolos, entre ellos HL7® y SBX
- Capacidad de sincronización horaria desde la red del hospital
- Interfaz para servicio técnico integrada con diagnósticos remotos



Se muestra con el monitor del paciente Carescape Canvas.

Ventilación

- Sistema respiratorio compacto (CBS), diseñado específicamente para anestesia a bajos flujos
- Cinética rápida de gases para saturación y lavado del circuito en el menor tiempo
- Ventilación mediante válvula de flujo con control digital apto para todo tipo de pacientes, desde neonatos hasta adultos
- Opciones de ventilación avanzadas, que incluyen modos sincronizados PCV-VG con presión soporte (SIMV PCV-VG) y ventilación con frecuencia mínima (CPAP+PSV)
- Herramientas de ventilación protectora pulmonar, incluyendo:
 - Maniobras de reclutamiento pulmonar en uno o varios pasos para optimizar los resultados clínicos, al mismo tiempo que se reduce la carga de trabajo del personal médico
 - Calculadora del peso corporal predicho (PBW)
 - Monitorización de la presión de distensión (driving pressure)
- Flujo de gas fresco continuo con compensación del flujo de gas fresco durante la ventilación mecánica

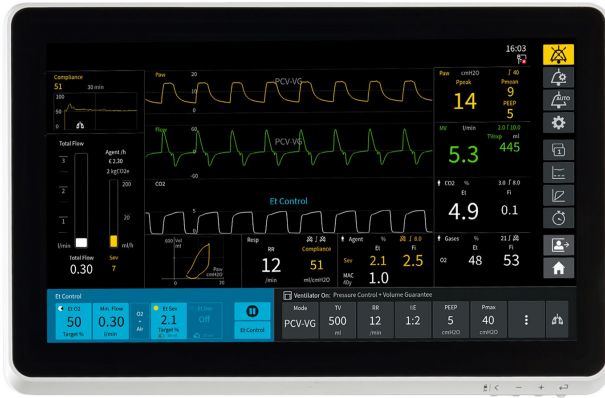
Diseño

- Diseño ergonómico para un flujo de trabajo y mantenimiento fluidos y eficientes
- Solución innovadora de gestión de cables para organizar los cables de alimentación y mangueras de gases para simplificar la instalación, limpieza y transportabilidad
- Superficies fáciles de limpiar
- Brazo para pantalla extensible, inclinable y giratorio para un posicionamiento flexible cerca del paciente
- Configuración con dos vaporizadores
- Iluminación de la superficie de trabajo de dos niveles
- Canister absorbedor diseñado para un uso fácil y una vida útil prolongada
- Iluminación inteligente que resalta los controles de flujo activos y los puertos auxiliares cuando están en uso

Especificaciones físicas

Dimensiones	
Altura	147 cm/57,9 pulg.
Ancho	90 cm/35,4 pulg.
Profundidad	81,5 cm/32,1 pulg.
Peso*	178 kg/393 lb
Estante superior	
Límite de peso:	25 kg/55 lb
Ancho:	41,3 cm/16,3 pulg.
Profundidad:	38,8 cm/15,3 pulg.
Superficie de trabajo	
Altura:	83,6 cm/32,9 pulg.
Tamaño:	1620 cm ² /251 pulg. ²
Tamaño:	2527 cm ² /392 pulg. ² (con bandeja plegable opcional)
Riel superior izquierdo Datex-Ohmeda (DO)	
Longitud del riel de cola de milano:	49 cm/19,3 pulg.
Riel inferior izquierdo Datex-Ohmeda (DO)	
Longitud del riel de cola de milano:	32 cm/12,6 pulg.
Riel derecho Datex-Ohmeda (DO)	
Longitud del riel de cola de milano:	96,4 cm/38,0 pulg.
Cajones (dimensiones internas)	
Altura	
Superior y central:	8,6 cm/3,4 pulg.
Inferior:	15,7 cm/6,2 pulg.
Ancho:	
34 cm/13 pulg.	
Profundidad:	
Superior y central:	37 cm/14,6 pulg.
Inferior:	19,5 cm/7,7 pulg.
Brazo para bolsa de ventilación manual (opcional)	
Longitud del brazo:	39,8 cm/15,7 pulg.
Altura del brazo para bolsa: (ajustable)	53 cm/20,9 pulg. 136 cm/53,5 pulg.
Ruedas	
Diámetro:	12,5 cm/4,9 pulg.
Frenos:	Freno central

*Excluye vaporizadores, módulo de gas respiratorio y monitor del paciente.



Especificaciones de funcionamiento del ventilador

Modos de ventilación - incluidos

VCV – Ventilación controlada por volumen con compensación de volumen tidal

PCV – Ventilación controlada por presión

Bypass cardiaco

Modos de ventilación - opcionales

PCV-VG – Ventilación controlada por presión con volumen garantizado

SIMV – Ventilación obligatoria intermitente sincronizada (por volumen y presión)

Modo PSVPro™ – Presión de soporte con ventilación en apnea

CPAP+PSV – Presión de soporte con frecuencia mínima

SIMV PCV-VG

Opciones de software avanzadas

Espirometría (incluida)

Límites de alarma automáticos (incluidos)

ecoFLOW

Pausa de gas

Maniobras de reclutamiento

Bypass cardiaco VCV

End Tidal Control

Intervalos de parámetros del ventilador

Intervalo de volumen tidal: PCV, PCV-VG, SIMV PCV, SIMV PCV-VG: 5 a 1500 ml
VCV, SIMV VCV: 10 a 1500 ml

Ajustes incrementales: 5 a 50 ml (incrementos de 1 ml)
50 a 100 ml (incrementos de 5 ml)
100 a 300 ml (incrementos de 10 ml)
300 a 1000 ml (incrementos de 25 ml)
1000 a 1500 ml (incrementos de 50 ml)

Intervalo de volumen minuto: Menos de 0,1 a 99,9 l/min

Intervalo de presión inspiratoria (Pinsp):	5 a 60 cmH ₂ O sobre PEEP (incrementos de 1 cmH ₂ O)
Intervalo de presión máxima (Pmáx):	12 a 85 cmH ₂ O (incrementos de 1 cmH ₂ O)
Intervalo de presión soporte (Psoporte):	Off, 2 a 40 cmH ₂ O (incrementos de 1 cmH ₂ O)
Frecuencia respiratoria:	4 a 100 respiraciones por minuto para VCV, PCV y PCV-VG; 2 a 60 rpm para SIMV y PSVPro; 4 a 60 rpm para CPAP+PSV (incrementos de 1 rpm)
Relación inspiración/ espiración:	6:1 a 1:8 (incrementos de 0,1) (VCV, PCV, PCV-VG)
Tiempo inspiratorio:	0,2 a 5 segundos (incrementos de 0,1 segundos) (SIMV, PSVPro y CPAP PSV)
Ventana de trigger:	Off, 5 a 80 % de Texp (SIMV, PSVPro) (incrementos del 5 %)
Trigger de flujo:	1 a 10 l/min (incrementos de 0,5 l/min) 0,2 a 1 l/min (incrementos de 0,2 l/min)
Nivel de finalización de la inspiración:	5 a 75 % (incrementos del 5 %)
Intervalo de pausa inspiratoria:	Off, 5-60 % de Tinsp

Presión positiva al final de la espiración (PEEP)

Tipo:	Integrada, control electrónico
Intervalo:	Off, 4 a 30 cmH ₂ O (incrementos de 1 cmH ₂ O)

Rendimiento del ventilador

Flujo pico de gas:	120 l/min + flujo de gas fresco
Intervalo de la válvula de flujo:	1 a 120 l/min
Intervalo de compensación de flujo:	150 ml/min a 15 l/min

Precisión del ventilador

Precisión de suministro/monitorización

Suministro de volumen:	> 210 ml = mejor que 7 % ≤ 210 ml = mejor que 15 ml < 60 ml = mejor que 10 ml
Suministro de presión:	±10 % o ±3 cmH ₂ O (el mayor de ambos)
Suministro de PEEP:	± 1,5 cmH ₂ O
Monitorización de volumen:	> 210 ml = al menos del 9 % ≤ 210 ml = al menos de 18 ml < 60 ml = al menos de 10 ml
Monitorización de presión:	±5% o ±2,4 cmH ₂ O (el mayor de ambos)

Configuración de alarmas

Volumen tidal (V _{TE}):	Bajo: Off, 1 a 1500 ml Alto: 20 a 1600 ml, Off
Volumen minuto (V _E):	Bajo: Off, 0,1 a 10 l/min Alto: 0,5 a 30 l/min, Off
Oxígeno inspirado (FiO ₂):	Bajo: 18 a 99 % Alto: 19 a 100 %, Off
Alarma de apnea:	Sin detección de respiración hasta alcanzar el tiempo de retardo de apnea
Tiempo de retardo de apnea:	10 a 30 seg
Detección de la respiración:	≥5 ml (≥3 ml si el volumen tidal configurado es < 10 ml)
Presión baja en vía aérea:	4 cmH ₂ O sobre PEEP
Presión alta:	12 a 85 cmH ₂ O (incrementos de 1 cmH ₂ O)

Presión sostenida en la vía aérea

Ventilación mecánica activada:	Pmáx < 30 cmH ₂ O, el límite sostenido es 6 cmH ₂ O Pmáx de 30 a 60 cmH ₂ O, el límite sostenido es 20 % de Pmáx Pmáx > 60 cmH ₂ O, el límite sostenido es 12 cmH ₂ O
PEEP y ventilación mecánica activada:	El límite sostenido aumenta en PEEP menos 2 cmH ₂ O
Ventilación mecánica desactivada:	Pmáx de 12 a 60 cmH ₂ O, el límite sostenido es 50 % de Pmáx Pmáx > 60 cmH ₂ O, el límite sostenido es 30 cmH ₂ O
Presión subatmosférica:	Paw < -10 cmH ₂ O
Reloj de cuenta atrás de pausa audio:	120 a 0 seg

Componentes del ventilador

Transductor de flujo

Tipo:	Sensor de flujo de orificio variable (esterilizable en autoclave)
Ubicación:	Salida de inspiración y entrada de espiración

Sensor de oxígeno

Tipo:	Pila de combustible galvánica o sensor paramagnético con el módulo de gases respiratorio opcional
-------	---

Pantalla del ventilador

Tamaño de la pantalla:	22 pulg. (tamaño real 55 cm / 21,52 pulg.)
Formato de píxel:	1920 x 1080

Batería de respaldo

Duración de la batería:	La duración de la batería es de 90 minutos cuando está totalmente cargada, lo cual permite el pleno funcionamiento del sistema y la ventilación.
Tipo de batería:	LiFePO4 interna

Puertos de comunicación

3 puertos RJ45 (conexión de red)
3 puertos RJ45 (conexión en serie)
1 puerto USB
1 puerto USB 3.0 (reservado)

Componentes del ventilador

Administración

Vaporizadores:	Vaporizador digital Serenity™ modelo T
Número de posiciones:	2
Montaje:	Deslizante, con botón de liberación rápida

Módulos respiratorios

General

Módulos compatibles:	E-sCAiO, E-sCAiOV, E-sCAiOVx, E-sCAiOE, E-sCAiOVE
Tamaño (AlxAnxP), sin la trampa de agua:	112 x 37 x 205 mm/4,4 x 1,5 x 8,1 pulg.
Peso:	0,7 kg/1,5 lb
Flujo de muestreo:	120 ml/min ±20 ml

Compensación automática de la variación de la presión atmosférica (de 495 a 795 mmHg), la temperatura y efectos cruzados de CO₂/N₂O y CO₂/O₂. Intervalo de actualización de la pantalla de parámetros típicos con cada respiración. Alarmas funcionales para línea de muestreo bloqueada, comprobación y reemplazo de la trampa de agua D-fend™.

Gases que no producen alteraciones:

Etanol, acetona, isopropanol, metano, nitrógeno, óxido nítrico, monóxido de carbono, vapor de agua y freón R134A (para CO₂, O₂ y N₂O):

Efecto máximo en las lecturas: CO₂ < 0,2 vol% ; O₂, N₂O < 2 vol%; AA < 0,15 vol%

Dióxido de carbono (CO₂)

EtCO ₂ :	Concentración de CO ₂ al final de la espiración
FiCO ₂ :	Concentración de CO ₂ inspirada

Curva de CO₂

Intervalo de medición:	0 a 15 % (0 a 15 kPa, 0 a 113 mmHg)
Precisión:	± (0,2 % vol + 2 % de la lectura)
Sensor de infrarrojos Datex-Ohmeda	
Límites mínimo y máximo de alarma ajustables para EtCO ₂ y FiCO ₂	

Frecuencia respiratoria (FR)

Intervalo de medición:	4 a 100 respiraciones por minuto
Criterio de detección:	Variación del 1 % en CO ₂
Límites mínimo y máximo de alarma ajustables para la frecuencia respiratoria; alarma para apnea	

Oxígeno del paciente (O₂)

FiO ₂ :	Concentración de O ₂ inspirada
EtO ₂ :	Concentración de O ₂ al final de la espiración
FiO ₂ -EtO ₂ :	Diferencia entre lo inspirado y espirado

Medición de O₂

Intervalo de medición:	0 a 100 %
Precisión:	± (1 % vol + 2 % de la lectura)
Sensor paramagnético diferencial Datex-Ohmeda: límites mínimo y máximo de alarma ajustables para FiO ₂ y EtO ₂ ; alarma para FiO ₂ < 18 %	

Óxido nitroso (N₂O)

Intervalo de medición:	0 a 100 %
Precisión:	± (2 % vol + 2 % de la lectura)

Agente anestésico (AA)

Isoflurano

Intervalo de medición:	0 a 6 %
Precisión:	±(0,15 % vol + 5 % de la lectura)

Sevoflurano

Intervalo de medición:	0 a 8 %
Precisión:	±(0,15 % vol + 5 % de la lectura)

Desflurano

Intervalo de medición:	0 a 20 %
Precisión:	±(0,15 % vol + 5 % de la lectura)

Curva visualizada

Valor MAC visualizado (opción módulo de gases)	
Valor MACedad visualizado (módulos Carescape)	
Umbral de identificación:	0,15 % vol**
Detección de la mezcla de agente	
Límites mínimo y máximo de alarma ajustables para EtAA, FiAA	

Espirometría de paciente

Bucle presión-volumen

Bucle presión-flujo

Bucle flujo-volumen

Curvas de flujo y presión en la vía aérea

Límites mínimo y máximo de alarma ajustables para P_{máx}, PEEP_{tot} y VM_{esp}
Alarmas para VM_{esp} << VM_{insp} y para VM_{esp} bajo. Detección mediante el sensor de flujo D-lite™ o Pedi-lite y muestreo de gases con las siguientes especificaciones:

Módulos respiratorios Carescape

	D-lite(+)	Pedi-lite(+)
Frecuencia respiratoria:	4 a 35 rpm	4 a 70 rpm

Volumen tidal

Intervalo de medición:	150 a 2000 ml	5 a 300 ml
Precisión**:	±6 % o 30 ml	±6 % o 4 ml

Volumen minuto

Intervalo de medición:	2 a 20 l/min	0,1 a 5 l/min
------------------------	--------------	---------------

Presión en la vía aérea

Intervalo de medición:	-20 a 100 cmH ₂ O
Precisión**:	± 1 cmH ₂ O
Unidades de visualización:	cmH ₂ O, kPa, mbar, hPa

Flujo

Intervalo de medición:	-100 a 100 l/min	-25 a 25 l/min
------------------------	------------------	----------------

I:E

Intervalo de medición:	1:4.5 a 2:1
------------------------	-------------

Compliance

Intervalo de medición:	4 a 100 ml/cmH ₂ O	1 a 100 ml/cmH ₂ O
------------------------	-------------------------------	-------------------------------

Resistencia en la vía aérea

Intervalo de medición:	0 a 200 cmH ₂ O/l/s
------------------------	--------------------------------

Especificaciones del sensor

	D-lite/ D-lite(+)	Pedi-lite/ Pedi-lite(+)
Espacio muerto:	9,5 ml	2,5 ml
Resistencia:	a 30 l/min: 0,5 cmH ₂ O	a 30 l/min: 1,0 cmH ₂ O

**Valor habitual

Especificaciones eléctricas

Fuga de corriente	
Condiciones normales:	< 100 µA
Condiciones de fallo único:	< 500 µA
Alimentación eléctrica	
Potencia de entrada:	100-120 Vca, 50/60 Hz 220-240 Vca, 50/60 Hz
Cable de alimentación:	
Longitud:	5 m/16,4 ft
Clasificación:	10 A a 220-240 Vca o 15 A a 100-120 Vca
Módulos de entrada	
100/120 V	
Con salidas:	12A
220/240 V	
Con salidas:	8 A
Módulos de salida (opcionales)	
100/120 V	
4 salidas de arriba a abajo: 3 A, 2 A, 2 A, 2 A, interruptores individuales, transformador de aislamiento (opcional)	
220/240 V	
4 salidas de arriba a abajo: 2 A, 1 A, 1 A, 1 A, interruptores individuales, transformador de aislamiento (opcional)	
Japón	
3 salidas de arriba a abajo: 3 A, 2 A, 2 A, interruptores individuales, transformador de aislamiento (opcional)	
Especificaciones neumáticas	
O₂ auxiliar (opcional)	
Conexión:	Conector para línea 7-10 mm
Intervalo de concentración de O ₂ :	100 % O ₂
Intervalo de flujo:	0 a >10 l/min
O₂ auxiliar + aire (opcional)	
Conexión:	Conector para línea 7-10 mm
Intervalo de concentración de O ₂ :	100 % O ₂ solo, o 21 % a 100 % O ₂ con aire
Intervalo de flujo para O ₂ y aire:	0 y 150 ml/min a 15 l/min
Salida de gas común auxiliar (opcional)	
Conector:	ISO 22 mm de diámetro externo y 15 mm de diámetro interno

Suministro de gas	
Intervalo de presión de canalización:	280 kPa a 600 kPa (41 psig a 87 psig)
Conexiones de canalización:	DISS-macho, AS4059, S90-116 o NIST. Todos los conectores están disponibles para O ₂ , N ₂ O y aire, y contienen un filtro para el tubo y una válvula de retención. Entrada secundaria de O ₂ disponible.
Entrada de la botella:	Con perno fijador, en conformidad con CGA-V-1 o DIN-477 (tuerca y prensaestopas); contiene filtro de entrada y válvula de retención. Kit de botella grande disponible para O ₂ y N ₂ O (con DIN-477). <i>Nota: Máximo 3 botellas</i>
Presión de ruptura mínima del diafragma del regulador principal:	2758 kPa/400 psig
Salida nominal del regulador principal:	< 345 kPa/50 psig Conexiones de la botella con perno fijador < 414 kPa/60 psig Conexiones de la botella DIN-477
Controles de O₂	
Método:	Cierre de N ₂ O con pérdida de presión de O ₂
Alarma de fallo de suministro:	< 252 kPa (36,55 psig)
Purga de O ₂ :	Intervalo: 25 a 75 l/min
Gas fresco	
Intervalo de flujo:	0 y 150 ml/min a 15 l/min El flujo total mínimo de O ₂ y gas de equilibrio es 150 ml/min
Precisión de medición	
Para O ₂ , aire y N ₂ O:	±5 % del valor de ajuste o ±20 ml/min (el mayor de ambos)
Intervalo de concentración de O ₂ :	21 % a 100 % cuando hay aire
Precisión de célula de O ₂ :	±2,5 % de la escala total más el 2,5 % de la lectura
Compensación:	Temperatura y presión atmosférica compensadas hasta condiciones estándar de 20 °C y 101,3 kPa
Protección de mezcla hipóxica:	Mezclador electrónico: Ofrece una concentración nominal mínima de oxígeno del 25 % en la mezcla de O ₂ /N ₂ O. ALT O ₂ , de 0 a 8-15 l/min
Materiales	
Ninguno de los materiales en contacto con los gases respiratorios del paciente contiene látex de caucho natural.	

Especificaciones ambientales

Funcionamiento del sistema

Temperatura:	10 °C a 35 °C (50 °F a 95 °F)
Humedad:	Humedad relativa del 15 al 90 % (sin condensación)
Altitud:	-440 a 3200 m (de 520 a 800 mmHg)

Almacenamiento del sistema

Temperatura:	-20 °C a 60 °C (de -4° a 140 °F)
Humedad:	Humedad relativa del 15 al 90 % (sin condensación)
Altitud:	-440 a 4880 m (425 a 800 mmHg)
Almacenamiento de la célula de oxígeno:	-15 °C a 50 °C (5 °F a 122 °F) Humedad relativa del 10 al 95 % 500 a 800 mmHg

Compatibilidad electromagnética

Inmunidad:	Cumple todos los requisitos aplicables de la norma EN 60601-1-2
Emisiones:	CISPR 11 grupo 1 clase A
Cumplimiento de normas:	AAMI ES60601-1, CSA C22.2 #601.1, EN/IEC 60601-1, ISO 80601-2-13
Organismo europeo notificado	
Marcado CE:	CE0197

Especificaciones del circuito respiratorio

Canister absorbedor de dióxido de carbono

Capacidad de absorción:	Canister reutilizable de 1370 ml Canister desechable de 1400 ml
-------------------------	--

Puertos y conectores

Espiratorio:	Diámetro externo ISO 22 mm Diámetro interno cónico 15 mm
Inspiratorio:	Diámetro externo ISO 22 mm Diámetro interno cónico 15 mm
Puerto para bolsa:	Diámetro interno 22 mm, conector Cumple con la norma ISO 80601-2-13:2022

Conmutador de 'bolsa a ventilador'

Tipo:	Biestable
Control:	Controla el ventilador y la dirección del gas respiratorio en el circuito

Válvula de limitación de presión ajustable (APL) integrada

Intervalo:	0,5 a 70 cmH ₂ O
Indicación táctil del mando a:	30 cmH ₂ O y superior
Intervalo de ajuste de rotación:	0,5 a 30 cmH ₂ O (0 a 230°) 30 a 70 cmH ₂ O (230 a 330°)

Materiales

Todos los materiales en contacto con gases de paciente exhalados pueden esterilizarse en autoclave excepto la célula de O₂ y los módulos respiratorios. Ninguno de los materiales en contacto con los gases del paciente contiene látex de caucho natural.

Parámetros del circuito respiratorio

Compliance

Modo bolsa:	1,81 ml/cmH ₂ O (canister absorbedor desechable lleno)
	1,74 ml/cmH ₂ O (canister absorbedor reutilizable lleno)
Modo mecánico:	Compensa automáticamente las pérdidas de compresión en el conjunto del absorbedor y concertina
Volumen:	2006 ml lado del ventilador 500 ml lado de la bolsa 1000 ml canister reutilizable 1000 ml canister desechable

Resistencia espiratoria

l/min	kPa	cmH ₂ O
2,5	<0,089	<0,90
15	<0,32	<3,20
30	<0,43	<4,35

Todas las pruebas se realizan con un flujo de gas fresco de 10 l/min de oxígeno. Los valores incluyen las tubuladuras, trampas de agua, D-lite/ Pedi-lite, intercambiador de calor y humedad con filtro bacteriano/vírico integrado (HMEF), codo y pieza en Y. La configuración del sistema respiratorio y de los accesorios del circuito del paciente afecta a la resistencia.

Evacuación de gases anestésicos

Tipo AGSS	Sistema de extracción hospitalario requerido	Conexión del equipo
Alto vacío, bajo flujo:	Alto vacío 36 +/- 3 l/min a 12 inHg (305 mmHg)	Evacuación SIS
Alto vacío, bajo flujo:	Alto vacío 25-30 l/min a 12 inHg (305 mmHg)	Evacuación DISS
Bajo vacío, alto flujo:	Bajo vacío De 50 a 80 l/min ISO 1H	BSI 30 mm roscado
Bajo vacío, bajo flujo:	Bajo vacío De 25 a 50 l/min ISO 1L	Conector de 12,7 mm, 25 mm o ISO cónico de 30 mm
Pasivo:	Sistema pasivo con interruptor de aire	Conector M ISO cónico de 30 mm/1,2 pulg.

Los productos mostrados cumplen con la legislación vigente.

GE HealthCare se reserva el derecho de realizar los cambios que considere oportunos en las especificaciones y características indicadas en este documento o interrumpir la fabricación del producto descrito en cualquier momento y sin previo aviso ni obligación alguna. Póngase en contacto con su representante de GE HealthCare para obtener la información más reciente.

No todos los productos o funciones están disponibles en todos los mercados. Póngase en contacto con un representante de GE HealthCare para obtener más información. Visítenos en www.gehealthcare.com.

Datos sujetos a cambios.

©2025 GE HealthCare – Todos los derechos reservados.

GE es una marca comercial de General Electric Company utilizada bajo licencia de marca comercial.

Carestation, Careescape, PSVPro, Serenity y D-lite son marcas comerciales de GE HealthCare.

Queda prohibida la reproducción de cualquier tipo sin permiso previo por escrito de GE HealthCare. Nada de lo expuesto en este material deberá usarse para diagnosticar o tratar ninguna enfermedad o afección. Los lectores deben consultar a un profesional sanitario.

Este documento se aplica a Carestation 850.

JB03707ES rev4 10/2025



GE HealthCare