

## Spirometr VITALOGRAPH Pneumotrac oprogramowaniem

cena: 9 400,00 PLN



### Opis słownikowy

Kategoria	Sprzęt medyczny
Producent	VITALOGRAPH
Wysyłka	24 h

### Opis produktu

## Spirometr VITALOGRAPH Pneumotrac z Spirotrac oprogramowaniem na Windows 7/8/10

Spirometr Pneumotrac Idealny spirometr komputerowy dla opieki zdrowotnej

**Vitalograph Pneumotrac™ Spirometr pc** jest idealny do użytku dla dorosłych i dzieci. Vitalograph Pneumotrac jest dostarczany wraz z atrakcyjnym sprzętem i oprogramowaniem i łączy się bezpośrednio z laptopem lub komputerem.

Precyzyjna i trwała technologia pomiarowa jest niezwykle dokładna i stabilna w czasie, dzięki prostym procedurom sprawdzania kalibracji, zgodnie z zaleceniami międzynarodowych wytycznych dotyczących spirometrii (ARTP, ATS/ERS itp.). Nie ma potrzeby stosowania drogich czujników jednorazowych, turbin, spirottes ani rur przepływowych z optymalną higieną zapewnioną przez Vitalograph Bakteryjne filtry wirusowe (BVF™).

Zaawansowane i intuicyjne oprogramowanie Vitalograph Spirotrac® Software zapewnia idealne środowisko do gromadzenia danych, przechowywania i analizy trendów oraz zawiera najnowsze przewidywane równania GLI i wyniki Z.

Zintegrowane interfejsy komunikacyjne HL7 i GDT stanowią platformę do wymiany danych testowych ze wszystkimi wspólnymi elektronicznymi systemami dokumentacji medycznej (EMR).

### Dane techniczne:

- Numer modelu 6800

- System operacyjny PC System Windows 7, 8, 8.1, 10
- Rozmiar 103mm x 185mm
- Waga 0,45 kg
- Zasilanie z portu USB
- Zasada wykrywania przepływu Pneumotachograph typu Fleisch
- Wykrywanie głośności
- Próbkowanie integracji przepływu @ 100Hz
- Dokładność w zakresie roboczym
- Objętości: Lepsze niż +/- 3% (Max 8L / Min 0L)
- Przepływy: lepsze niż +/- 5% (Max 16L/s / Min 0.02L/s)
- Liniowość: +/- 1% w zakresie 0.1 L/s do 16 L/s
- Maksymalny czas trwania testu 45 sekund
- Standardy wydajności ATS/ERS 2019 PL ISO 23747:2015
- Normy bezpieczeństwa IEC 60601-1:2006 + A1:2013
- Standard bezpieczeństwa medycznego
- Dyrektywa w sprawie wyrobów medycznych 93/42/EWG
- Zaprojektowane i wyprodukowane pod ISO 13485:2003 i 2016 FDA 21 CFR 820 CMDR

## Ostrzeżenie

To jest wyrób medyczny. Używaj go zgodnie z instrukcją używania lub etykietą.