



## SATURIMETRO DA DITO



### DISPOSITIVO MEDICO

Il saturimetro misura la frequenza del polso in modo rapido e preciso, la saturazione di ossigeno nel sangue SpO2 dei livelli di emoglobina arteriosa.

### CARATTERISTICHE

- Parametri di visualizzazione: valore di ossigeno nel sangue, valore di PR, diagramma a barre di ossigeno nel sangue, grafico della forma dell'onda delle pulsazioni
- Schermo OLED a due colori blu e giallo
- Indicazioni di visualizzazione: quattro direzioni, sei modalità di visualizzazione
- Risparmio energetico: due batterie AAA (non incluse)
- Spegnimento automatico dopo 7 secondi in assenza di segnale
- Contenuto della confezione: 1 ossimetro, 1 manuale istruzioni, 1 cordina
- Confezione singola

SPECIFICHE	
DIMENSIONI	5.9 x 3.1 x 3 cm
INTERVALLO DI MISURAZIONE	70% - 99%
PRECISIONE	± 2% sul palco del 70% - 99%, non specificato (≤ 70%)
INTERVALLO DI MISURAZIONE	30 BPM – 240 BPM
PRECISIONE	± 1 BPM o ± 1%
UTILIZZO OTTIMALE	Temperatura: 15-30° Precisione Atm: 86kPa – 106kPa
PESO NETTO	47 g
AUTONOMIA BATTERIE	Più di 40 ore
CONSERVAZIONE	Conservare tra -10° e ± 45°
MARCA	Yonker
IMPORTATORE	Prodotto importato da PM2 Services srl. Per la data di produzione, la data di scadenza e il lotto, fare riferimento al confezionamento o alle informazioni inserite in fattura.
PRODUTTORE	Xuzhou Yongkang Electronic Science Technology Co., Ltd.
BD/RDM	2038401
CND	Z1203020408 - PULSOSSIMETRI

### UTILIZZO/PULIZIA

Si prega di utilizzare l'alcool medico per pulire la gomma prima di ogni test e pulire il dito testato con alcool prima e dopo il test. Quando si inserisce il dito nell'ossimetro, la superficie dell'unghia deve essere rivolta verso l'alto, ed è preferibileappare bene il dito. Non muovere il dito quando l'ossimetro è in funzione.

### CERTIFICAZIONE

Il saturimetro è certificato **CE 0123** (Conformità Europea):

- Ente certificatore **TUV SUD (Body n° 0123)**
- Registrazione n° **G1 092582 0009 REV.00**

### MARCATURA/NORME

Il saturimetro da dito è:

- **Dispositivo Medico di classe IIA** secondo il Reg. (UE) 2017/745.
- Rispondenza alla Norma Europea **EN ISO 13485:2016**