

Mettre l'accent sur la durabilité pour les solutions de soins



Système d'anesthésie Aisys™ CS²
avec objectif de concentration (FetCible)*



GE HealthCare

*L'image montre une configuration propre aux États-Unis. Aux États-Unis, la fonction FetCible est indiquée pour les patients à partir de 18 ans.

Créer un avenir durable nécessite de prendre soin de la planète et de ses habitants

Il est essentiel que nous poursuivions nos efforts afin de pouvoir offrir des diagnostics et des traitements précoces, précis et accessibles à un plus grand nombre de patients. Et pour la planète, il est vital que nous le fassions en limitant notre impact sur des ressources précieuses et rares. Nous pensons que la promotion de la médecine de précision, la numérisation accrue du secteur médical et le développement de l'accès à des soins de qualité sont essentiels pour atteindre cet objectif.

Nous soutenons les politiques de réduction des émissions de carbone qui visent à réduire les émissions de gaz à effet de serre et favoriser le développement durable. GE HealthCare s'est engagé à atteindre la neutralité carbone d'ici 2050. Pour ce faire, nous adhérons à l'initiative Science Based Targets (SBTi) lancée par un groupe de dirigeants d'entreprise visionnaires aux approches ambitieuses, qui vise à limiter le réchauffement climatique à moins de 1,5 °C, et nous nous sommes engagés à mettre en œuvre des objectifs scientifiques. Cela comprend un objectif public de réduction des émissions opérationnelles (scope 1 et scope 2) de 50 % d'ici 2030 par rapport au niveau de référence de 2019. À travers ces efforts, nous souhaitons créer un système de santé plus durable en maîtrisant non seulement la question de l'impact environnemental de nos produits, mais aussi les défis auxquels les professionnels de santé et leurs patients sont confrontés, et ce grâce à des solutions numériques résilientes.



Nous nous sommes engagés à atteindre la neutralité carbone d'ici 2050.

Nous nous sommes fixé un objectif public de réduction des émissions opérationnelles (scope 1 et scope 2) de 50 % d'ici 2030.

À l'avant-garde d'une nouvelle ère en matière de durabilité pour un avenir plus résilient

Nous créons un monde dans lequel les soins de santé n'ont pas de limites, ce qui contribue à améliorer l'accès aux soins et les résultats cliniques pour les patients.



Environnement

Utiliser moins de ressources pour une planète plus saine.

Solutions numériques

Transformer les soins de santé grâce à l'innovation.

Résilience

Favoriser la flexibilité et la fiabilité des systèmes de santé.

La machine d'anesthésie Aisys CS² contribue à créer un avenir plus durable

Notre système d'anesthésie Aisys CS² et ses services procurent aux cliniciens et aux patients la technologie nécessaire pour contribuer à un avenir durable et résilient.

Réduire l'impact environnemental

- Minimiser les émissions de gaz à effet de serre provenant des déchets d'agents, encourager les pratiques d'anesthésie écologiques à faible débit et suivre l'utilisation et le coût des agents anesthésiques.
- Une étude a démontré que le système Aisys CS² avec le logiciel de contrôle en fin d'expiration (FetCible) réduit les émissions de gaz à effet de serre de plus de 40 %.¹
- Mise en œuvre des énergies renouvelables et réduction de l'électricité utilisée dans les opérations de production.

Améliorer les soins

- Aide à prévenir les complications pulmonaires postopératoires (CPP) avec des outils de ventilation protectrice.^{3,4}
- Un essai clinique a montré que le monitoring Entropy™ (signaux EEG et FEMG) était associé à une réduction de 30 % de l'utilisation de sévoflurane/isoflurane⁵ et à une réduction de 15 % du propofol⁶.



Pour préserver la planète

Plus de la moitié de l'empreinte climatique du secteur de la prestation de soins (environ 53 %) est attribuable à l'utilisation de l'énergie.⁷ C'est pourquoi nous avons renforcé notre engagement pour une conception basée sur la protection de l'environnement et nous recourons à des pratiques plus durables dans nos opérations de production, d'achat, de distribution, d'installation et de maintenance. Cela passe par une plus grande efficacité énergétique, une meilleure utilisation des matériaux disponibles en quantités limitées ou rares, la fourniture de services par voie numérique pendant toute la durée de vie du produit, et l'offre d'options de remise à neuf et de recyclage à la fin de la vie du produit.

Le système de gestion environnementale de GE HealthCare est certifié ISO 14001

Nos opérations de production et de maintenance respectent les normes ISO 14001.⁸

Nous nous engageons à concevoir des produits respectueux de l'environnement

Ce produit est conforme à la norme CEI 60601-1-9:2007.⁹

Matériaux

GE HealthCare analyse l'impact environnemental de l'approvisionnement des matériaux utilisés dans ses produits pour augmenter leur recyclabilité et réduire l'utilisation des matières dangereuses, dans la mesure du possible.

Recyclabilité

Nous nous engageons à accroître la recyclabilité conformément aux réglementations sur les déchets d'équipements électriques et électroniques (DEEE), et à réduire l'utilisation de substances dangereuses lors de la production de nos produits, dans la mesure du possible.

Les matériaux du système Aisys CS² sont recyclés conformément au passeport de recyclage des produits DEEE¹⁰

- Métal ferreux : 30 %
- Métal non ferreux : 44 %
- Plastique : 18 %
- Autres : 8 %

Réduire l'utilisation des matériaux dangereux

Directive EU RoHS 2011/65/EU¹¹

REACH (CE) 1907-2006¹²



Emballages

Pour ses systèmes d'anesthésie, GE HealthCare dispose d'une chaîne d'approvisionnement fiable comptant de multiples fournisseurs de systèmes et de pièces détachées, pour tous ses portefeuilles de produit.

Emballages des produits Les matériaux d'emballage du système Aisys CS² utilisés sur le site de Madison, WI, aux États-Unis sont les suivants (% en fonction du poids) :⁸

- Plastique : 78 %
- Carton : 4 %
- Métal : 3 %
- Autres : 15 %

Production

Dans le cadre de nos analyses environnementales, nous cherchons également à recourir davantage aux énergies renouvelables et à réduire les déchets, dans la mesure du possible.

Énergie renouvelable Dans l'usine de fabrication de Madison, WI aux États-Unis, 25 % du gaz et de l'électricité utilisés proviennent de sources renouvelables.⁸

Réduire la consommation électrique Dans le cadre de nos analyses environnementales, nous nous engageons à recourir aux énergies renouvelables et à réduire les déchets sur notre chaîne de production.⁸



* L'image montre une configuration propre aux États-Unis

Utilisation des produits

Nos produits d'anesthésie sont conçus pour une utilisation écoénergétique grâce à des fonctionnalités dédiées et à des applications avancées, pour réduire l'impact environnemental et prolonger la durée de vie du produit grâce à de nouvelles configurations en option, et pour aider à améliorer les soins de santé et potentiellement réduire les impacts environnementaux en réduisant les déchets grâce à une conception ergonomique.⁸

Équipements électromédicaux

Conformes à la norme internationale CEI 60601-1-6 pour les équipements électromédicaux afin de garantir la facilité d'utilisation, en ce qui concerne la sécurité de base et les performances essentielles,¹³ conformément au processus d'ingénierie d'aptitude à l'utilisation énoncé dans la norme CEI 62366-1.¹⁴

Réduction de la charge de travail du personnel

Une étude a montré que le nombre de touches actionnées peut être réduit de 50 %¹⁵, ce qui facilite l'adoption des stratégies à faible débit par votre personnel.

Consommation électrique

Les instructions d'utilisation indiquent comment minimiser l'impact environnemental de l'équipement lors de l'installation, de l'utilisation et de l'exploitation.

- Luminosité de l'écran réglée par l'utilisateur pour réduire la consommation d'énergie du rétroéclairage⁸
- Mode actif 0,094 kW¹⁶
- Mode veille 0,088 kW¹⁶

Cybersécurité

Le processus DEPS (« Design Engineering Privacy and Security », ingénierie de conception appliquée à la confidentialité et à la sécurité des données) de GE Healthcare suit les recommandations RGPD, HIPAA, NIST 800-53, NIST 800-30 et NIST CSF.¹⁷

Fin de vie du produit

Nous réintégrons de plus en plus les matériaux des produits mis hors service dans la chaîne d'approvisionnement pour maximiser leur utilisation et minimiser les déchets inutiles. Ce modèle d'économie circulaire rallonge la durée de vie de nos systèmes d'anesthésie tout en réduisant leur empreinte environnementale. De plus, nous offrons à nos clients une assistance pour les mises à niveau et les services tout au long de la durée de vie d'un produit, selon les offres disponibles, afin de maintenir ses performances optimales et d'améliorer la prise en charge des patients

Utilisation des produits

Recommandations pour les produits en fin de vie	Des instructions spécifiques à l'équipement sont fournies pour minimiser l'impact environnemental de sa mise au rebut ou de son recyclage.
Mises à niveau	La durée de vie prévue du système Aisys CS ² est de 15 ans ; cependant, la maintenance préventive et les options de mise à niveau matérielles et logicielles proposées peuvent prolonger cette durée de vie. ⁸
Réduction des déchets	Ce système est conforme aux réglementations sur les déchets d'équipement électrique et électronique (DEEE). ¹⁰
Facilité de nettoyage	Nos équipements sont conçus pour être nettoyés et désinfectés facilement. Nous continuons de tester et d'approuver de nouveaux produits de nettoyage et de désinfection. Consultez le site Cleaning. GEHealthcare.com pour obtenir les informations les plus récentes.

Numériser les soins de santé grâce à des innovations transformatrices pour un meilleur avenir

Nous nous engageons à investir dans des capacités numériques qui contribuent à accélérer la prise de décision clinique, à optimiser les opérations d'anesthésie et à améliorer l'efficacité des flux de travail périopératoires, afin d'améliorer la prise en charge des patients. Cette transformation numérique nous permettra d'optimiser encore davantage nos services prédictifs et de maintenance pendant toute la durée de vie de vos produits.

Nous nous engageons également à créer un avenir plus résilient et durable dans le secteur de la santé. De nombreux facteurs tels que la pandémie, les catastrophes météorologiques liées au climat et les problèmes de chaîne d'approvisionnement ont amplifié ce besoin. Et poursuivre la gestion de ses opérations malgré ces défis exige de la résilience et de la persévérance.

Optimisation pour des soins d'anesthésie durables

Nos algorithmes logiciels avancés sur les systèmes d'anesthésie Aisys CS² sont conçus pour vous fournir des données critiques en temps réel, afin que vous puissiez optimiser les protocoles d'anesthésie et la sécurité des patients, tout en préservant l'environnement.

Minimiser les Complications pulmonaires avec des stratégies de ventilation protectrice

Une mauvaise ventilation pendant l'anesthésie peut augmenter les complications pulmonaires postopératoires (CPP) jusqu'à 60 %.³ Les outils de ventilation protectrice disponibles sur la station de travail Aisys CS² vous fournissent les ressources nécessaires pour configurer des manœuvres automatisées de recrutement alvéolaire. Ces étapes programmables améliorent vos techniques de ventilation, en permettant un contrôle précis des niveaux de pression positive en fin d'expiration pendant la ventilation mécanique.

Réduire en toute sécurité le gaspillage d'agents anesthésiques avec le logiciel automatisé FetCible*

- Sur la base des objectifs fixés par les spécialistes en termes d'O₂ en fin d'expiration (EtO₂) et d'agent anesthésique en fin d'expiration (EtAH) nécessaires pour garantir une anesthésie sûre à faible débit, le logiciel FetCible* ajuste automatiquement les concentrations de gaz frais pour atteindre et maintenir rapidement ces objectifs, quels que soient les changements dans l'état hémodynamique et métabolique du patient.
- Atteignez 90 % de l'EtAH cible en 90 secondes et maintenez les niveaux cibles avec des débits minimaux²⁰.
- Une étude a démontré que le système Aisys CS² avec le logiciel de contrôle en fin d'expiration (FetCible*) réduit les émissions de gaz à effet de serre de plus de 40 %¹.

* Aux États-Unis, la fonction FetCible est indiquée pour les patients à partir de 18 ans.



Optimisation pour des soins d'anesthésie durables

Plateforme de monitoring unifiée pour l'ensemble de votre écosystème périopératoire

Avec une consommation électrique réduite de 25 %¹⁸ et un poids d'emballage réduit de 48 %¹⁹ par rapport à son prédécesseur, le moniteur patient CARESCAPE Canvas™ offre un design haut de gamme et intuitif avec un écran tactile réactif, permettant un monitoring individualisé des patients et des niveaux d'acuité évolutifs spécifiques à chaque lit, tout en conservant la même expérience utilisateur familière et la même simplicité de nettoyage pour un contrôle efficace des infections.

Réduire le gaspillage d'agents anesthésiques et accélérer la récupération/ la sortie du patient avec une dose d'anesthésie plus personnalisée

Un essai clinique a montré que le monitoring Entropy™ (signaux EEG et FEMG) était associé à une réduction de 30 % de l'utilisation de sévoflurane/isoflurane⁵ et à une réduction de 15 % du propofol⁶. Combinée à d'autres paramètres monitorés, la fonction Entropy fournit une image complète de l'état du patient à l'écran, permettant au personnel médical de personnaliser l'anesthésie pour chaque patient à un débit de gaz frais inférieur.

**AMSORB Plus
Absorbant de CO₂**

- **Écologique** — Le dispositif se désagrège en composés organiques inoffensifs, ce qui rend son utilisation plus sûre pour les patients et le personnel médical, et facilite sa mise au rebut.
- **Efficace** — L'indicateur violet vous permet de savoir quand il est temps de changer la cartouche, pour des décisions cliniques et d'achat plus fiables.
- **Rentable** — L'anesthésie à faible débit permet de réduire la consommation d'agents anesthésiques et le coût total de possession.

* REMARQUE : L'image montre une configuration propre aux États-Unis.



Optimisation pour des soins d'anesthésie durables

Applications Carestation™ Insights

Les données des applications Carestation™ Insights sont automatiquement transmises à une plateforme d'analyse basée sur le Cloud, fournissant ainsi une visibilité sur l'utilisation des agents, les coûts, l'impact des émissions et bien plus encore, via un simple navigateur Web sur un ordinateur ou un dispositif mobile. Lorsqu'elles sont utilisées pour surveiller la consommation d'agents et favoriser le respect des protocoles à faible débit, les applications Carestation Insights peuvent contribuer à une réduction supplémentaire de 13 % des flux de gaz frais.²¹

- **Application « Agents halogénés »** — Fournit une analyse de l'utilisation et des coûts des agents anesthésiques dans votre service et contribue aux initiatives d'anesthésie à faible débit, pour réduire le coût des agents et les émissions d'agents dans l'environnement.
- **Application « Adéquation de l'anesthésie » (AoA)** — Affichage de données AoA en temps réel* et de données historiques, mesurées par rapport à des objectifs de performance personnalisés. Évaluez l'impact des pratiques AoA sur les délais de réveil et suivez les coûts des produits d'anesthésie.
- **Application « tests opératoires »** — Assurez un suivi des machines d'anesthésie Aisys CS² qui ont été soumises à la procédure de vérification pour aider à améliorer les flux de travail de planification et protéger les patients contre tout risque de blessure.
- **Application « Ventilation protectrice »** — Affichez les paramètres de ventilation et la réponse pulmonaire du patient à partir de la machine Aisys CS². Utilisez ces données pour soutenir les initiatives de ventilation protectrice afin d'améliorer les résultats cliniques et de réduire les complications pulmonaires post-opératoires.
- **Application « Flux opératoires »** — Affichez la phase en cours pour le cas et l'état du bloc opératoire au moyen d'un algorithme en temps réel*, sans aucune saisie manuelle. Un score d'efficacité du bloc opératoire est également calculé à partir de vos objectifs afin de suivre les améliorations dans le temps.

* Le délai réel peut varier légèrement selon le réseau de l'hôpital et les durées de traitement.



Références

1. Tay S, Weinberg L, Peyton P, Story D, Briedis J. Financial and environmental costs of manual versus automated control of end-tidal gas concentrations. *Anaesth Intensive Care*. janvier 2013 ; 41(1):95-101. doi: 10.1177/0310057X1304100116. PMID: 23362897.
2. La note de bas de page numéro 2 a été omise pour éviter toute confusion avec le nom de produit Aisys CS².
3. Futier, E., M.D., Constantin, J., M.D., PhD., et al (2013). A Trial of Intraoperative Low-Tidal-Volume Ventilation in Abdominal Surgery. *The New England Journal of Medicine*, 369(5). doi:10.341/f.718056191.793482037.
4. Güldner, A., Kiss, T., Serpa Neto, A., Hemmes, S.N.T., Canet, J., Spieth, P.M., Rocco, P.R.M., Schultz, M.J., Pelosi, P., Gama de Abreu, M; Intraoperative Protective Mechanical Ventilation for Prevention of Postoperative Pulmonary Complications: A Comprehensive Review of the Role of Tidal Volume, Positive End-expiratory Pressure, and Lung Recruitment Maneuvers. *Anesthesiology* 2015; 123:692–713 doi: <https://doi.org/10.1097/ALN.0000000000000754>.
5. El Hor T, et al. « Impact of entropy monitoring on volatile anesthetic uptake. » *Anesthesiology*. Avril 2013 ;118(4):868-73. doi: 10.1097/ALN.0b013e3182850c36. PMID: 23337606.
6. Vakkuri A, et al. Spectral entropy monitoring is associated with reduced propofol use and faster emergence in propofol-nitrous oxide-alfentanil anesthesia. *Anesthesiology*. Août 2005 ;103(2):274-9. doi: 10.1097/0000542-200508000-00010. PMID: 16052109.
7. Karliner J, Slotterback S, « Health Care's Climate Footprint How the Health Sector Contributes to the Global Climate Crisis and Opportunities for Action. » Série « Health Care Without Harm », Climate-smart health care, livre vert n°1, produit en collaboration avec l'ARUP. Septembre 2019, https://no-harm-global.org/sites/default/files/documents-files/5961/HealthCaresClimateFootprint_092319.pdf.
8. GE HealthCare Aisys CS² Environmental Product Collateral Data Substantiation. DOC2895863 rév. 1, septembre 2023.
9. GE HealthCare Aisys CS² 60601-1-9 Verification Results. DOC1826119 rév. 2, octobre 2016.
10. GE HealthCare Aisys Series WEEE Passport DOC0223497 rév. 4, september 2018.
11. GE HealthCare Aisys CS² and Avance CS² RoHS Compliance Letter DOC1485137 rév. 1, décembre 2013.
12. GE HealthCare ARC EU REACH Substance Compliance Information DOC2798430 rév. 2, avril 2023.
13. GE HealthCare Aisys CS² IEC 60601-1-6 ITS Test Report 3rd Ed Harmonized DOC1632965 rév. 1, janvier 2015.
14. GE HealthCare Aisys CS² IEC 62366 ITS Test Report DOC1632970 rév. 1, janvier 2015.
15. Singaravelu, S. and Barclay, P., Automated control of end-tidal inhalation anaesthetic concentration using the GE HealthCare Aisys Carestation. *British Journal of Anaesthesia* 2013 ; 110 (4): 561-6.
16. GE HealthCare ARC Power Consumption DOC1954308 rév. 2, février 2017.
17. GE HealthCare Aisys CS² v12 MDS2 DOC2464810 rév. 2, mai 2023.
18. GE HealthCare CARESCAPE Canvas and Bx50 Power Consumption Measurements and Energy Usage DOC2742033 rév. 3, décembre 2022.
19. GE HealthCare Monitoring Solutions HKI Product Packaging Volume and Weight Data DOC2770171 rév. 2, janvier 2023.
20. Et Control user's reference manual (5824844-USA), Et Control Accuracy Graph.
21. Cucchia, M., Piergiovanni, C., Toni, G., Ciarapica, C., « Driving Down Greenhosue Gas Emissions While Saving Cost on Anaesthetic Agents: A case study using Carestation™ Insights Agent Cost Application ». Livre blanc GE HealthCare JB23747XX, mai 2023.



Construire un monde sain pour contribuer à de meilleurs résultats cliniques pour les patients.

GEHealthCare.com/about/sustainability

Aisys CS2 (incluant la cassette Aladin2)

La station d'anesthésie Aisys est évolutive, polyvalente et fonctionnellement intégrée ; présentant la conception la plus avancée en matière de ventilation, de système et de surveillance respiratoire. De plus, la baie porte modules permet l'intégration physique des moniteurs patient hérités de Datex-Ohmeda et le montage d'autres moniteurs de GE Healthcare. En option, la conception en architecture ouverte supporte le montage de moniteurs patient non Datex-Ohmeda, unités d'enregistrement et connexions aux systèmes d'information hospitaliers. Le bras mobile INview supportant des écrans offre un contrôle de tous les paramètres hémodynamiques, de délivrance de gaz et agent anesthésique, des paramètres de ventilation, permettant ainsi à l'anesthésiste de garder la concentration sur le patient.

Ce système est conçu pour délivrer de l'anesthésie par inhalation, Air, O₂, et N₂O.

Ce système d'anesthésie délivrant de petits volumes, il permet une administration de l'agent anesthésique dans un temps de réponse inférieur à 7 secondes. (Temps de réponse de l'agent défini comme l'atteinte de 90% de la valeur de consigne mesuré avec un débit de gaz fais de 2 litres / min.)

Ce système utilise la technologie de ventilation SmartVent offrant la Ventilation à Volume Contrôlé avec compensation du volume courant et PEEP électronique. La technologie éprouvée SmartVent permet d'autres modes de ventilation en option : Ventilation à Pression Contrôlée, Ventilation en Aide Inspiratoire (PSVPro) avec de sauvegarde en cas d'apnée, mode utilisé pour les patients respirant spontanément , Ventilation Assistée Contrôlée Intermittente (VACI) en volume ou pression, mode de Ventilation en Pression Contrôlée à Volume Garanti (VPC-VG), Mode en pression positive continue avec Aide Inspiratoire (CPAP + AI), et Ventilation à Volume Contrôlé pendant la CEC. En Ventilation à Volume Contrôlé, un patient peut être ventilé en utilisant un volume minimal de marée de 20 ml. En Ventilation à Pression Contrôlée, des volumes jusqu'à 5 ml peuvent être mesurés. Ces fonctionnalités avancées permettent la ventilation des nouveaux-nés aux adultes.

Utilisation complémentaire prévue lorsque l'option FetCible est utilisée:

FetCible est un mode optionnel de délivrance du gaz anesthésique. Le clinicien définit la cible en fin d'expiration pour l'O₂ (EtO₂) et les agents anesthésiques (EtAH).

Le système surveille les valeurs EtO₂ et EtAH et ajuste la composition du gaz délivré et le débit total pour maintenir les valeurs cibles fixées.

Un système respiratoire (par exemple, tube endotrachéal ou masque laryngé) doit être mis en place sur le patient pour utiliser le mode FetCible. Ce mode ne peut pas être utilisé avec un masque respiratoire

Le système doit avoir une alimentation en O₂ et en gaz additionnel (Air ou N₂O) pour activer le mode FetCible . Des contrôles de sécurité sont exécutés sur le système pendant que le mode FetCible est en fonctionnement

La fonction FetCible ne peut pas être utilisé avec de l'halothane, de l'enflurane, en circuit ouvert, en mode CEC, en O₂ de secours ou en Air seulement. Il est recommandé que le mode FetCible soit évité dans certains pouvant engendrer des perturbations dans les volumes pulmonaires comme la chirurgie thoracique.

Classe IIb

Fabricant : Datex-Ohmeda, Inc. - 3030 Ohmeda Drive - PO Box 7550 - Madison, WI 53707-7550 USA

Organisme de notification : TÜV Rheinland LGA Products GmbH, Tillystraße 2, 90431 Nuremberg, Germany, Notified Body # 0197

Toujours se référer aux instructions d'utilisation avant utilisation et lire attentivement toutes les instructions afin de s'assurer de la bonne utilisation de votre appareil médical.

DOC1307147

Dernière révision: 22 Feb 2013

AMSORB® Plus

Utilisation prévue : Absorbeur granulaire de dioxyde de carbone utilisé pendant l'anesthésie pour absorber le dioxyde de carbone produit de manière endogène

Classe/Organisme Notifié: IIa / CE 1639.

Fabriquant: Armstrong Medical Limited.

Consultez toujours le manuel de l'utilisateur complet avant l'utilisation et lisez attentivement toutes les instructions pour garantir la bonne utilisation de votre dispositif médical

Dernière révision: 07/02/2020

Capteur GE Entropy, câble GE Entropy, capteur Entropy EasyFit

Utilisation prévue : Les capteurs et câbles Entropy sont destinés à être utilisés sur des patients adultes et des enfants âgés de plus de 2 ans, en association avec les systèmes de mesure GE Entropy, en vue d'enregistrer les signaux physiologiques (comme l'ECG).

Classe/Organisme agréé : IIb/CE 0537.

Fabricant : GE Healthcare Finland.

Dernière révision : 13 novembre 2014.

CARESCAPE Canvas 1000

Utilisation prévue : Le CARESCAPE Canvas 1000 est un moniteur patient multi-paramètres destiné à être utilisé dans plusieurs zones d'un établissement de santé professionnel. Le CARESCAPE Canvas 1000 est destiné à être utilisé sur des patients adultes, pédiatriques et néonataux et sur un seul patient à la fois. Le CARESCAPE Canvas 10000 est destiné à être utilisé sous la supervision directe d'un professionnel de la santé agréé ou par du personnel formé à l'utilisation correcte de l'équipement dans un établissement de santé professionnel.

CARESCAPE Canvas D19 : Utilisation prévue : Le CARESCAPE Canvas D19 est destiné à être utilisé comme écran secondaire avec un CARESCAPE Canvas 1000.

Classe/organisme notifié : IIb / Eurofins Electric & Electronics Finland Oy (0537). Fabricant : GE Healthcare Finland Oy.

Toujours se référer au manuel de l'utilisateur complet avant utilisation et lire attentivement toutes les instructions pour assurer la bonne utilisation de votre dispositif médical.

Dernière révision : 21 juin 2022

Aux États-Unis, la fonction FetCible est indiquée pour les patients à partir de 18 ans.

Les produits et les fonctionnalités ne sont pas tous disponibles dans tous les pays. Contactez votre représentant GE HealthCare local pour connaître leur disponibilité dans votre pays. Contactez votre représentant GE HealthCare local pour plus d'informations. Pour les professionnels de santé uniquement.

© 2023 GE HealthCare. GE est une marque commerciale de General Electric Company utilisée sous licence commerciale. Aisys, CARESCAPE, CARESCAPE Canvas, Carestation et Entropy sont des marques commerciales de GE HealthCare. AMSORB est une marque déposée d'Armstrong Medical Ltd. Toute reproduction, sous quelque forme que ce soit, est interdite sans l'autorisation écrite préalable de GE HealthCare.

Ce document ne doit en aucun cas être utilisé pour diagnostiquer ou traiter une maladie ou un état pathologique. Les lecteurs de ce document doivent consulter un professionnel de santé. JB02628FR Septembre 2023



GE HealthCare