



PROLIFE
tecnologia a serviço da medicina



Indicador de tela que facilita a ventilação de baixo fluxo, evitando desperdício de agentes anestésicos

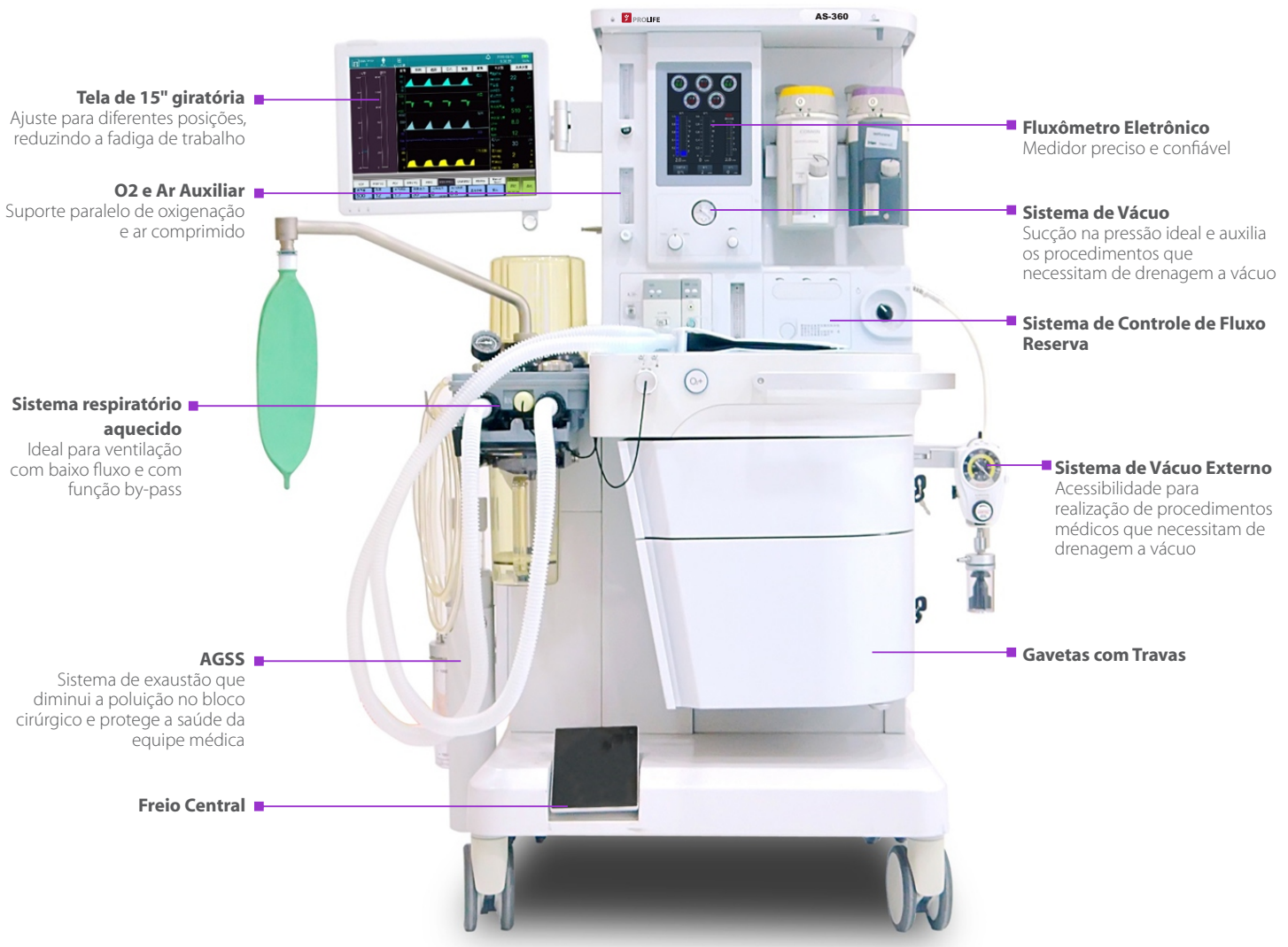
Aparelho de Anestesia AS-360

O AS-360 é um Aparelho de Anestesia de alta tecnologia, que permite ventilação ininterrupta do paciente, monitoração intuitiva dos principais parâmetros e software inteligente fácil de operar. A combinação perfeita de características tradicionais com tecnologia inovadora, garantindo a segurança do paciente durante a anestesia.

Diferenciais:

- Tela de 15" touchscreen com design ergonômico e ajuste do posicionamento;
- Mecanismos de segurança inteligentes, como o modo manual de backup, que proporciona a recuperação de falhas em situações críticas;
- Fluxômetro digital intuitivo e confiável, com iluminação para consultas rápidas em ambientes escuros. Os valores são ajustados e facilmente identificados no painel eletrônico;
- Modos Ventilatórios Padrão: VCV, PCV, SIMV-VC, SIMV-PC, PSV/CPAP, ventilação mecânica e manual;
- Modos Ventilatório Avançado: PRVC que proporciona ventilação controlada por pressão e volume corrente garantido e PSVpro, que oferece sistema de identificação de apneia e alteração automática para o modo de ventilação de backup;
- Circuito compacto que reduz risco de vazamentos e conexões incorretas, totalmente autoclavável e isento de látex. Possui função by-pass que garante a segurança do paciente;
- Espaço para até dois vaporizadores com sistema de travamento selectatec;
- Sistema de controle de fluxo de reserva. Medidor de vazão mecânica de backup com O₂, N₂O e AR;
- Aparelho construído totalmente com materiais antioxidantes;
- Possui protocolo HL7 para comunicação de grau médico com servidores, outros equipamentos hospitalares, etc.

Registro ANVISA: 10394530060



Saída de gás auxiliar comum (ACGO) e O₂+ para gás fresco. Suporte para ventilação pediátrica semi-aberta.



Sistema modular tipo 'plug-in' com identificação automática para adição de parâmetros de Agentes Anestésicos, BIS e Capnografia.

VT	15 mL~60 mL:±10 mL; 60 mL~210 mL (exceto 60 mL):±15 mL; 210 mL~1500 mL (exceto 210 mL):± 7% do valor definido.	Sistema de controle de fluxo principal	Quando a escala completa está entre 10% e 100%, a precisão da escala deve ser dentro de ± 10% do valor indicado e os outros intervalos não estão definidos.
Frequência	±1 bpm ou ±5% do valor definido, o que for maior.	Sistema de controle do fluxo de gás auxiliar	Quando a escala completa está entre 10% e 100%, a precisão da escala deve ser dentro de ± 10% do valor indicado e os outros intervalos não estão definidos.
I:E e IE. Apneia	I:E: 2:1~1:4:±10% da leitura atual Outro âmbito:±25% da leitura atual. IE. Apneia: Erro no intervalo de 2:1~1:4: ±10% do valor definido, Outro intervalo: ±25% do valor definido	Concentração de O2 do sensor de oxigênio	±3% (V/V), os outros intervalos não estão definidos.
PausaT	Duração de inspiração:±0,2 s; Pausa inspiratória:± 15% do valor definido no intervalo de 20% a 60%, não definido em outros intervalos.	Limites de alarme	
Ativar janela	±10%	VT	Límite alto:5~1600 mL; Límite baixo: 0~(Límite alto-5) mL; O limite alto é maior que o limite baixo
Taxa de fluxo de ativação	±1 L/min	MV	Límite alto:2~100 mL; Límite baixo: 0~(Límite alto-2) mL; O limite alto é maior que o limite baixo
Nível de Pausa Inspiratória	±10%	FiO2	Límite alto:20~105%; Límite baixo: 18~(Límite alto-2) %; O limite alto é maior que o limite baixo
Sistema de controle de fluxo principal	Quando a escala completa está entre 10% e 100%, a precisão da escala deve ser dentro de ± 10% do valor indicado e os outros intervalos não estão definidos.	Predefinição do alarme de EtCO2 (Respironics CO2)	Límite alto:Límite baixo +2 mmHg~150 mmHg; Límite baixo: 0 mmHg~Límite alto -2 mmHg; O limite alto é maior que o limite baixo
Sistema de controle do fluxo de gás auxiliar	Quando a escala completa está entre 10% e 100%, a precisão da escala deve ser dentro de ± 10% do valor indicado e os outros intervalos não estão definidos.	Predefinição do alarme de FiCO2 (Respironics CO2)	Límite alto:Límite inferior +1 mmHg~76 mmHg; Límite baixo: 0 mmHg~74 mmHg; O limite alto é maior que o limite baixo
Parâmetro de medição		Predefinição do alarme de EtCO2 (Masimo CO2)	Límite alto:Límite baixo +2 mmHg~190 mmHg; Límite baixo: 0 mmHg~Límite alto -2 mmHg; O limite alto é maior que o limite baixo
Vtexp	0~60 ml (excluindo 60 ml):±10 ml; 60ml ~ 3000ml:± 20ml ou ± 7% da leitura atual, o que for maior, os outros intervalos não estão definidos.	Predefinição do alarme de FiCO2 (Masimo CO2)	Límite alto:Límite baixo +1 mmHg~99 mmHg; Límite baixo: 0 mmHg~97 mmHg; O limite alto é maior que o limite baixo
Volume corrente de inspiração	± 20ml ou ± 7% da leitura atual, o que for maior, os outros intervalos não estão definidos.	Predefinição do alarme de FiCO2 (Masimo CO2)	Límite alto: 2~100 cmH2O; Límite baixo: 0~(Límite alto-2) cmH2O; O limite alto é maior que o limite baixo
Paw	Erro de monitorização de pressão:-20 cmH2O~120 cmH2O:±2,0 cmH2O ou ± 4% do valor definido, o que for maior, os outros intervalos não estão definidos. Erro de pressão de expiração final positiva: 0 cmH2O~70 cmH2O:±2,0 cmH2O ou ± 4% do valor definido, o que for maior, os outros intervalos não estão definidos. Erro de monitorização da plataforma: 0 cmH2O~120 cmH2O:±2,0 cmH2O ou ± 4% do valor definido, o que for maior, os outros intervalos não estão definidos. Erro de monitorização de pressão média: -20 cmH2O~120 cmH2O:±2,0 cmH2O ou ± 4% do valor definido, o que for maior, os outros intervalos não estão definidos.	O alarme de pressão negativa é apresentado quando a pressão das vias aéreas é inferior a -10cmH2O.	
Frequência	±1 bpm ou ±5% do valor definido, o que for maior; os outros intervalos não estão definidos.	Duração do alarme de Apneia	20 s, com erro de ±3 s
I:E	2:1~1:4:±10% da leitura atual 4:1~2:1 e 1:4~1:12 ±25% da leitura atual Outros intervalos não estão definidos.	Limite de alarme BIS	0~100; Resolução: 1; Límite alto: 2~100; Límite baixo: 0~98
MV	0 L/min~30 L/min:±1 L/min ou ±15% do valor definido, o que for maior; >30 L/min: não definido.	Pausa de alarme	120s
Compl	0 ml/cmH2O~250 ml/cmH2O:±0,5 ml/cmH2O ou ± 15% da leitura atual, o que for maior, os outros intervalos não estão definidos.	O sistema de anestesia irá exibir uma notificação de alarme de alta prioridade quando a pressão do sistema de ventilação de anestésico excede o limite do alarme de pressão positiva contínuo definido por (15+1) s.	
Resistência	0 cmH2O/(L/s)~20 cmH2O/(L/s):±10 cmH2O/(L/s); 20 cmH2O/(L/s)~500 cmH2O/(L/s):±50% da leitura atual; os outros intervalos não estão definidos.	Limites de alarmes AG	
		EtCO2	Límite alto:(Límite baixo +2mmHg)~190mmHg; Límite baixo: 0mmHg~(Límite alto -2mmHg); O limite alto é maior que o limite baixo
		FiCO2	Límite alto:(Límite baixo +2mmHg)~99mmHg; Límite baixo: 0mmHg~(Límite alto -2mmHg); O limite alto é maior que o limite baixo
		EtN2O	Límite alto:(Límite baixo + 2%) ~100 %; Límite baixo: 0%~ (Límite alto - 2%); O limite alto é maior que o limite baixo
		FiN2O	Límite alto:(Límite baixo + 2%) ~100 %; Límite baixo: 0%~ (Límite alto - 2%); O limite alto é maior que o limite baixo
		EtHAL/EtEN F/EtISO/EtSE V/EtDES	Límite alto:(Límite baixo+0,2%)~25,0%; Límite baixo: 0%~ (Límite alto - 2%); O limite alto é maior que o limite baixo
		FiHAL/FiEN F/FiISO/FiSE V/FiDES	Límite alto:(Límite baixo+0,2%)~25,0%; Límite baixo: 0%~ (Límite alto - 2%); O limite alto é maior que o limite baixo
Nota:Condições típicas para uma medida precisa: Pressão atmosférica: 90~101 kPa; Temperatura da sala: 20~28 °C; Umidade relativa: 50%~80%.			

Sensor de oxigênio

Saída de dados	Saída 9-13 mV a 210 mBar O ₂
Vida útil prevista	0,94x 106 % O ₂ tempo de medição a 20°C, 0,6 x 106 % tempo de medição a 40°C
Tempo de resposta (de ar com 21% a 100% de oxigênio)	< 15s
Linearidade	Linear 0-100% de O ₂
Variação de temperatura de operação	-20°C a +50°C
Compensação térmica	Flutuação de ±2% dentro da faixa de 0 a 40°C
Faixa de pressão	50~200 kPa
Umidade relativa	0 a 99%
Desvio na saída de dados com concentração de oxigênio a 100%	Valor típico < 5% (ao longo de 1 ano)
Material	ABS Branco
Embalagem	Embalagem vedada
Período de validade	A validade não deverá ultrapassar 13 meses após a abertura da embalagem (conforme os termos definidos pelo fabricante; caso contrário, a validade pode sofrer alterações)

Especificações dos Módulos

Módulo AG Sidestream

Método de Detecção	Detecção de gás por infravermelho (sensor infravermelho)
Descrição	Analisadores de gás compactos, de baixo fluxo sidestream com bomba integrada, válvula de colocação a zero e controlador de fluxo.
Temperatura de funcionamento	ISA CO ₂ : 0 a 50 °C (32 a 122 °F) ISA OR+/AX+: 5 a 50 °C (41 a 122 °F)
Temperatura de armazenamento	-40 a 70 °C (-40 a 158 °F)
Umidade de funcionamento	< 4 kPa de H ₂ O (não condensado) (95 % de HR a 30 °C)
Umidade de armazenamento	5 a 100 % de HR (condensado) 2 (100 % de HR a 40 °C)
Pressão atmosférica de funcionamento	525 a 1200 hPa (correspondente a uma altitude máx. de 5211 m / 17100 pés)
Pressão atmosférica de armazenamento	200 a 1200 hPa (correspondente a uma altitude máx. de 11760 m / 38600 pés)
CO ₂ ambiente	≤ 800 ppm (0,08 vol %)
Robustez mecânica	ISA CO ₂ : Em conformidade com os requisitos de impacto e vibração para transporte de EN ISO 80601-2-55:2011, cláusula 201.15.3.5.101.2 e EN 1789:2007, cláusula 6.3.4.2. ISA OR+/AX+: Cumpre os requisitos de impacto e de vibração de EN ISO 80601-2-55:2011, cláusula 201.15.3.5.101.1
Fonte de alimentação	CC de 4,5 a 5,5 V, ISA CO ₂ : < 1,4 W (op. normal); < 1,8 W (pico @ CC de 5 V) ISA AX+: < 1,6 W (op. normal), < 2,0 W (pico @ CC de 5 V) ISA OR+: < 2,0 W (op. normal), < 2,4 W (pico @ CC de 5 V)
Tempo de recuperação após teste do desfibrilador	Não afetado
Manuseio de água	Linhos de amostragem da família Nomoline com tubagem de remoção de água proprietária.
Taxa de fluxo de amostragem	50 ± 10 ml/min
Deteção de respiração	Limite adaptável, mínimo 1 vol% de alteração na concentração de CO ₂ .
Ritmo de respiração	0 a 150 ± 1 respirações/min
Fi e ET	Fi e ET são exibidos após uma respiração e têm uma média de respiração atualizada continuamente. ET irá tipicamente diminuir abaixo do valor nominal (ETnom) quando o ritmo de respiração (RR) excede o limite de RR (Rrh)

Identificação do agente automática

Calibração
Não é necessária calibração de intervalo para o banco de IR. É realizada uma colocação a zero automática 1 a 3 vezes por dia.

Tempo de aquecimento (10% a 90%)
CO₂ ≤ 200ms (ISA OR+/AX+: ≤ 250 ms)
N₂O ≤ 350 ms
ENF, ISO, SEV, DES, HAL ≤ 350 ms
O₂ ≤ 450 ms

Tempo de resposta
ISA CO₂
CO₂ ≤ 200 ms ISA OR+/AX+
CO₂ ≤ 300 ms
N₂O, O₂, ENF, ISO, SEV, DES ≤ 400 ms
HAL ≤ 500 ms

Limite do agente primário (ISA OR+/AX+)
0,15 vol%. Quando um agente é identificado, as concentrações serão informadas, mesmo que sejam inferiores a 0,15 vol%

Limite do agente secundário (ISA OR+/AX+)
0,2 vol% + 10% de concentração total de agente

Tempo de identificação do agente (ISA OR+/AX+)
<20 segundos (normalmente <10 segundos)

Tempo total de resposta do sistema
ISA CO₂: < 3 segundos
ISA OR+/AX+: < 4 segundos (Com linha de amostragem do conjunto adaptador de vias aéreas Nomoline de 2 m)

Módulo Capnografia Mainstream Masimo

Intervalo de medição de CO ₂	0 mmHg~190 mmHg, 0~25% (a 760 mmHg)
Resolução de CO ₂	1mmHg ou 0,1 kPa ou 0,1%
Exatidão de CO ₂	Todas as condições: ±(0,3 kPa+4% das leituras)
Tempo total de resposta do sistema	<1s
Frequência de respiração	0 ~ 150rpm
Pressão barométrica automática compensação	Nenhuma
Tempo de aquecimento	10s

Módulo Capnografia Mainstream Resironics

Intervalo de medição de CO ₂	0~150 mmHg 0% ~ 19,7% (0~20,0 kPa)
Resolução de CO ₂	1mmHg ou 0,1 kPa ou 0,1%
Exatidão de CO ₂	Deve ser ± 0,3% a 0%~5,3%; Deve ser ± 5% da leitura a 5,4%~9,2%; Deve ser ± 8% da leitura a 9,3%~13,2%; Deve ser ± 10% da leitura a 13,3%~19,7%;
Cálculo de ETCO ₂	Método: Pico do CO ₂ expirado forma de onda; Seleções: 1 respiração, 10 segundos, 20 segundos; Nota: o mínimo relatado valor diferencial entre o linha de base e o valor do CO ₂ deve ser 5 mmHg.
Cálculo da frequência de respiração	Faixa: 0 a 150 respirações por minuto (BPM); Precisão: ± 1 respiração
Tempo total de resposta do sistema	<1s
Tempo de aquecimento	2 minutos

Módulo BIS

Intervalo medição e de precisão BIS	BIS: 0~100 SQL: 0~100% EMG: 0~100 dB ESR: 0~100%
-------------------------------------	---

Especificações Sistema de Transferência e Recepção AGSS

Peso	2,2 Kg
Dimensões	535x120x155mm (AxLxP)
Leis e regulamentos aplicáveis	ISO 80601-2-13 e YY 0635-2
Dispositivo de libertação de pressão	Porta de compensação de pressão atmosférica
Filtro	Rede em aço inoxidável, com dimensão dos poros de 60 µm ~ 100 µm
Indicação de estado do sistema	AGSS-H: O flutuador cai abaixo da marca "MIN" na janela de visualização quando o sistema não está a funcionar ou quando a taxa de fluxo de sucção é inferior a 50 L/min. AGSS-L: O flutuador cai abaixo da marca "MIN" na janela de visualização quando o sistema não está a funcionar ou quando a taxa de fluxo de sucção é inferior a 25 L/min.
Conector do sistema	ISO9170-2 ou BS6834, conector padrão

Especificações Sistema de Sucção de Vácuo (opcional)

Externo

A categoria de desempenho	alto vácuo/alto fluxo
Intervalo de pressão da fonte de ar	280-550 kPa
Pressão negativa máxima recomendada	75 kPa
O tamanho máximo do tubo de sucção	Φ8 mm
Interno	
A categoria de desempenho	alto vácuo/alto fluxo
Vácuo máximo	No caso de pressão da fonte de gás dentro do intervalo de 280 KPa a 600 KPa, a secreção de saliva de vácuo máxima gerada é superior ou igual a 75 kPa.
Fluxo de sucção máximo	No caso de pressão de gás dentro do intervalo de 280KPa a 600KPa, o fluxo de sucção máximo gerado é superior a ou igual a 30 L/min (não configurado com à garrafa de recolha de líquido e o filtro).