

Infinity® MCable™-Nurse Call

Vous pouvez déclencher des alarmes de danger vital ou grave depuis les moniteurs au chevet de votre patient au système de l'hôpital. Infinity® MCable™-Nurse Call vous permet de brancher l'Infinity Acute Care System™ (IACS via Infinity PS250 Comm Hub) avec l'Infinity M540 ou l'Evita® Infinity V500 à un système de sortie d'alarme de l'hôpital.



D-1977/2009

CARACTÉRISTIQUES

- Relie le système de monitoring IACS ou l'Evita V500 au système de sortie d'alarme de l'hôpital
- Permet d'avertir le personnel infirmier des déclenchements d'alarmes de danger vital ou grave
- Fait partie de la gamme d'accessoires de monitoring Infinity Acute Care System™

DONNÉES TECHNIQUES

SPÉCIFICATIONS DU PRODUIT

Spécifications physiques

Taille (longueur x largeur x profondeur)	23 x 22 x 160 mm (0,91 po x 0,87 po x 6,30 po)
Longueur de câble	4 360 mm (171,6 pouces)
Connexions	relie l'Infinity PS250 Comm Hub ou l'Evita V500
Signaux du câble lorsque l'alarme n'est pas déclenchée	câble 1 (NO normalement ouvert) : blanc câble 2 (COM normal) : marron câble 3 (NC normalement fermé) : vert

Exigences environnementales

Plage de température

Fonctionnement	de 5 °C à 55 °C (de 41 °F à 131 °F)
Stockage	de -20 °C à 60 °C (de -4 °F à 140 °F)

Humidité relative

Fonctionnement	de 5% à 95%, sans condensation
Stockage	de 5% à 95%, sans condensation

Pression atmosphérique

Fonctionnement	de 375 à 825 mmHg (de 50 à 110 kPa)
Stockage	de 375 à 825 mmHg (de 50 à 110 kPa)



D-19704-2009

Infinity MCable-Nurse Call
Permet d'envoyer des signaux d'alarme au système d'alarme de l'hôpital

DONNÉES TECHNIQUES (SUITE)**Exigences électriques**

Contact à CC libre de potentiel	
Plage de tension d'entrée	24 V CC maximum
Courant d'entrée	1 A CC maximum
Capacité de commutation	15 W maximum
Mode de fonctionnement	continu
Protection contre les chocs électriques	trois fils du câble ouvert disposent d'une isolation contre les chocs électriques de 1,5k VCA
Protection contre les infiltrations de liquide	IPX1
Protection défibrillateur	aucune

Normes

IIEC 60601-1 et normes particulières et collatérales applicables, IEC 60601-1-2, compatibilité électromagnétique CISPR 11, classe B, le MCable-Nurse Call est conforme à la Directive sur les dispositifs médicaux (MDD) 93/42 EEC et porte la marque CE.

POUR VOS COMMANDES

Infinity MCable-Nurse Call	8417370
Commande via MS22113 ou 8416400	

Pour plus d'informations, notamment sur les accessoires, veuillez consulter le catalogue des accessoires de Dräger pour des informations détaillées sur la compatibilité.

*L'Infinity MCable-Nurse Call, le moniteur M540 et l'Evita V500 nécessitent l'autorisation 510(k) et ne sont pas disponibles à la vente aux États-Unis.

*L'Infinity MCable-Nurse Call, le moniteur M540 et l'Evita V500 ne disposent pas de licence en accord avec les réglementations canadiennes sur les dispositifs médicaux.

Infinity est une marque déposée, et Acute Care System et MCable sont des marques déposées de Dräger.

SIÈGE

Drägerwerk AG & Co. KGaA
Moislinger Allee 53-55
23558 Lübeck, Allemagne

www.draeger.com

Fabricant :

Drägerwerk AG & Co. KGaA
Moislinger Allee 53-55
23558 Lübeck, Allemagne

BELGIQUE

Dräger Belgium N.V.
Heide 10
1780 Wommel
Tel +32 2 462 62 11
Fax +32 2 462 52 40
mtbe.info@draeger.com

CANADA

Dräger Medical Canada Inc.
2425 Skymark Avenue, Unit 1
Mississauga, Ontario, L4W 4Y6
Tel +1 905 212 6600
Toll-free +1 866 343 2273
Fax +1 905 212 6601
Canada.support@draeger.com

FRANCE

Dräger Médical S.A.S.
Parc de Haute Technologie
d'Antony 2
25, rue Georges Besse
92182 Antony Cedex
Tel +33 1 46 11 56 00
Fax +33 1 40 96 97 20
dlmfr-contact@draeger.com

RÉGION MOYEN-ORIENT, AFRIQUE

Drägerwerk AG & Co. KGaA
Branch Office, P.O. Box 505108
Dubai, Emirats Arabes Unis
Tel +971 4 4294 600
Fax +971 4 4294 699
contactuae@draeger.com

SUISSE

Dräger Schweiz AG
Waldeggsstrasse 30
3097 Liebefeld
Tel +41 58 748 74 74
Fax +41 58 748 74 01
info.ch@draeger.com

Trouvez votre représentant
commercial régional sur :
www.draeger.com/contact



Destination : Professionnels de Santé / Classe du dispositif médical : IIb
Organisme notifié : TÜV SÜD Product Service GmbH
Information pour le bon usage du dispositif médical : Merci de prendre impérativement connaissance des instructions disponibles dans la notice d'utilisation du produit. Date de réalisation : juin 2015