

Sensori da fronte monopaziente TFA-1™



- > Il sito della fronte può fornire misurazioni della saturazione dell'ossigeno meno sensibili ai cambiamenti nella perfusione periferica
- > In uno studio di confronto dei tempi di risposta, i sensori da fronte hanno mostrato un rilevamento più rapido della desaturazione e risaturazione rispetto ai sensori a dito¹
- > Accesso agevole durante interventi chirurgici, rianimazione e in pazienti con deformazioni delle dita o in caso di impossibilità di accedere alle dita

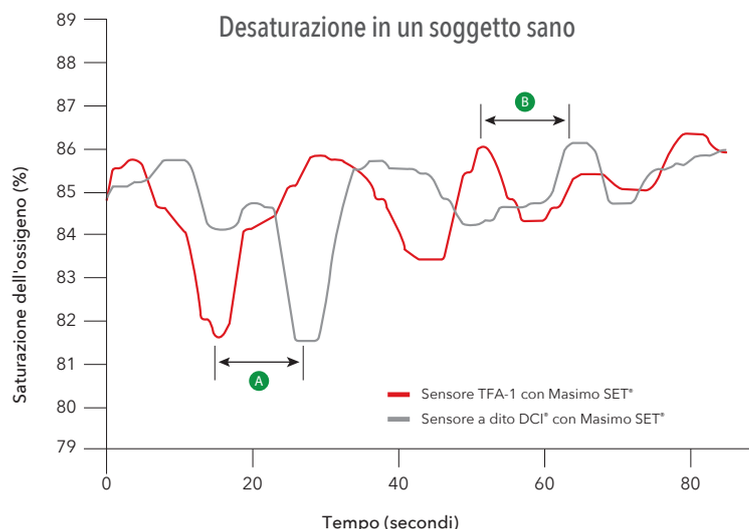
Sensori da fronte monopaziente TFA-1

- > Disponibili con il connettore LNCS® e con un cavo piatto, per migliorare il comfort del paziente
- > L'intervallo di peso consente l'utilizzo su pazienti sia adulti che pediatrici



Sensore LNCS TFA-1

Risposta più rapida alle variazioni di ossigenazione



Il sensore TFA-1 offre:

- > Rilevamento più rapido degli eventi di desaturazione
- > Indicazione più rapida della risaturazione²

Specifiche tecniche

ACCURATEZZA (ARMS)^{3,4}

Saturazione dell'ossigeno (SpO ₂ %)	70–100%
In assenza di movimento (pazienti adulti e pediatrici)	2%
Bassa perfusione (pazienti adulti e pediatrici)	2%
Frequenza cardiaca (bpm)	25–240 bpm
In assenza di movimento (pazienti adulti e pediatrici)	3 bpm
Bassa perfusione (pazienti adulti e pediatrici)	3 bpm

COMPATIBILITÀ

Monitor Masimo o di OEM equipaggiati con Masimo SET® o rainbow SET®

INTERVALLO PESO

LNCS TFA-1 (Pazienti adulti/pediatrici) >10 kg, applicazione sulla fronte

INFORMAZIONI PER GLI ORDINI

Monopaziente / Non sterile / Non contiene lattice di gomma naturale
10 pezzi per confezione / Fascia frontale compresa

Sensori monouso TFA-1

LNCS TFA-1.....3858

Numero di parte

¹ Redford DT et al. *Anesth Analg*, 2004;98(2S):S-94. ² Dati di archivio. ³ La precisione ARMS è un calcolo statistico della differenza fra le misure del dispositivo e le misure di riferimento. In uno studio controllato, circa due terzi delle misure del dispositivo sono rientrati entro \pm ARMS delle misure di riferimento. ⁴ La precisione della rilevazione di SpO₂ è stata convalidata su volontari adulti sani, di sesso maschile e femminile, con pigmentazione della cute da chiara a scura, nell'intervallo da 70% a 100% mediante CO-ossimetro di laboratorio. L'accuratezza della frequenza cardiaca è stata convalidata sull'intervallo di 25–240 bpm su banchi di prova mediante simulatore Biotek Index2. L'SpO₂ a bassa perfusione e la precisione della frequenza cardiaca sono state convalidate con una intensità del segnale di 0,02% nell'intervallo da 70% a 100% di SpO₂ in test su banchi di prova a fronte di un simulatore Biotek Index2.

Per uso professionale. Per le informazioni complete sulle prescrizioni, compresi messaggi di avvertenza, indicazioni, controindicazioni, precauzioni ed eventi indesiderati, leggere le istruzioni per l'uso.

Masimo U.S.
Tel: 1 877 462 7466
info-america@masimo.com

Masimo International
Tel: +41 32 720 1111
info-international@masimo.com

