

PULSE OXIMETER

USER'S MANUAL

Models:
 C10IHHI C10IA2 PO-A2AO
 C10IBAO PO-A2AT PO-A3AO
 PO-HIAO PO-CSAO PO-CSAT
 PO-GAO PO-CSAT

Doc. No.: IMOK/RD-E-PO-01-005
 Version No.: V1.1
 Issue Date: 2023.09.11
 Modify Date: 2023.09.11

Responsibility of the Manufacturer

IMOK only considers itself responsible for any effect on safety, reliability and performance of the equipment if:
 Assembly operations, extensions, re-adjustments, modifications, repairs and maintenance by persons authorized by IMOK and electrical installation of the relevant device complies with national standards, and the instrument is used in accordance with the instructions for use. The equipment compliant with IEC60601-1 requirements of electrical safety and ensure the designated device's voltage and current meet the requirements of this Manual.

Measuring

Oximeter is based on the measuring principle haemoglobin oxygenation of haemoglobin in the red and infrared light absorption characteristics in the region of the basis of the application "Lambert-Beer" Law of data presented.

The instrument works by photoelectric detection of blood oxygen combined with the pulse volume recording technology, spectral profile is as follows: First, the emission wavelength of fluorescent tubes 660nm Red and wavelength 905nm Near-infrared light irradiation on the nails by photosensor measured signal.

Peak wavelength and maximum output energy of red and infrared light optical sensor: Red light(wavelength is 660nm, 11.0m)

Infrared light(wavelength is 905nm, 5m)

<p

OXIMETRO DE PULSO

MANUAL DE USUARIO

Modelos:
 C101H1 C101A2 PO-A2AO
 PO-B1AO PO-A2AT PO-A3AO
 PO-H1AO PO-C5AO PO-C5AT
 PO-C6AOP0-C6AT

Número de documento:MDK/RD-E-PO-01-005
 Número de versión:V1.1
 Fecha de emisión:2023.09.11
 Fecha de modificación:2023.09.11

Figura 3.1.1 Partes del panel frontal y posterior

Tabla 3.1.1 Definición descripción piezas

Figura 3.1.1 Definición descripción piezas

Responsabilidad del fabricante

IMDK solo considera responsable de cualquier efecto sobre la operación, confiabilidad y desempeño del dispositivo.

MEy y Lainstalación eléctrica de la sala

correspondiente a las normas nacionales y el instrumento se utiliza de acuerdo con las instrucciones de uso.

El fabricante no garantiza que el voltaje y la corriente del dispositivo designado cumpla con los requisitos de este manual.

Principio de medición

El oxímetro basa en el principio de medición hemoglobina, oxigenación de la hemoglobina en las características de absorción de luz roja e infrarroja en la región de la base de la aplicación "Lambert-Beer" de los datos presentados.

E instrumento funciona mediante detección fotoeléctrica del oxígeno en sangre combinado con el volumen del pulso.

Tecnología de gabinete óptico: las especificaciones es exigente:

longitud de onda de 660 nm rojo y la longitud de onda de 905 nm azul

irradiación de luz infrarroja en las

unas mediante sena medida por fotodispositivo.

Longitud de onda máxima energía máxima de salida del rojo y luz infrarroja de sensor óptico:

Luz roja (la longitud de onda es de 660 nm, 11.0 mW)

Luz infrarroja (la longitud de onda es de 905 nm, 5 mW)

Supervisión de la medición continua no debe exceder las 2 horas. No cargar durante la medición. Transferencia de oxímetro en atmósfera inflamable donde se producen concentraciones de vapor de alcohol desproporcionadas en el ambiente.

ADVERTENCIA:PELIGRO DE EXPLOSIÓN-No utilice oxímetro en atmósfera inflamable donde se producen concentraciones de vapor de alcohol desproporcionadas en el ambiente.

1. Tubo receptor de luz infrarroja/roja

2. Tubo receptor de pulso

3. Sección 1 Seguridad

1.1 Información de seguridad

Levementemente este manual sobre todas las medidas de seguridad se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

El fabricante no garantiza que el

voltaje y la corriente del dispositivo designado cumpla con los requisitos de este manual.

1.2 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

El fabricante no garantiza que el

voltaje y la corriente del dispositivo designado cumpla con los requisitos de este manual.

1.3 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.4 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.5 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.6 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.7 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.8 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.9 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.10 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.11 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.12 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.13 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.14 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.15 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.16 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.17 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.18 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.19 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.20 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.21 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.22 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.23 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.24 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.25 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.26 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.27 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.28 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.29 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.30 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.31 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.32 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.33 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.34 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.35 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.36 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.37 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.38 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.39 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.40 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.41 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.42 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.43 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.44 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.45 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.46 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.47 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.48 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.49 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.50 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.51 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.52 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.53 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.54 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.55 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.56 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.57 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.58 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.59 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.60 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.61 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.62 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.63 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.64 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.65 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.66 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.67 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.68 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.69 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.70 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.71 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.72 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.73 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.74 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.75 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.76 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.77 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.78 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.79 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.80 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.81 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.82 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.83 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.84 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.85 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.86 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.87 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.88 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.89 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.90 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.91 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.92 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.93 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.94 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

1.95 Información de seguridad

se realiza de acuerdo con las instrucciones de uso.

PULSOSSIMETRO

MANUALE UTENTE

Modelli:
 C101H1 C101A2 PO-A2AO
 PO-B1AO PO-AZAT PO-A3AO
 PO-H1AO PO-C5AO PO-C5AT
 PO-C6AOPO-C6AT

N. documento: IMDK/RD-E-PO-01-005
 N. versione: V1.1
 Data di emissione: 2023. 09. 11
 Data di modifica: 2023. 09. 11

3. Sezione 3 Installazione, configurazione e funziona-

3.1 Descrizione del Pannello Frontale (come figura)

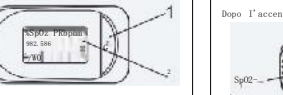


Figura 3.1.1 Parti del pannello anteriore e p...

Tabella 3.1.1 Definizione e descrizione della parte

Nome	Descrizione
1. Pulsante di accensione	Accensione della macchina, con direzione e impostazione dei parametri
2. Schermo	Visualizzazione SPO2/PR/De-

3.2 Visualizzazione

Presentazione del prodotto (prendiamo come esempio le serie C101A2/PO-A2AO/PO-AZAT, il modello specifico si basa principalmente sull'acquisto del prodotto reale).

Dopo l'accensione, il display dell'ossimetro è il seguente:



Figura 3.3.1 Interfaccia di visualizzazione

3.3 Impostazione dei parametri:

Nome del software: Serie C101*;V1.0 Serie PO-**;V1.0

Il software è incorporato nel chip PCB durante la produzione e non collegato alle reti IT.

Per comunicare, quindi sono necessarie hardware o reti IT aggiuntivi.

La differenza tra l'impostazione dei parametri e l'interfaccia del display è la seguente Figura 3.3.1:

Responsabilità del Produttore
 MID considera responsabile ogni effetto sulla sicurezza dell'apparecchiatura, escluso il dispositivo di misurazione.

Sono eseguiti da persone autorizzate dal MID:

- conforme a norme nazionali: lo strumento viene utilizzato in conformità alle istruzioni per l'uso;
- IEC60601-1: garantisce che la tensione corrente del dispositivo sia adeguata alle specifiche richieste;
- IEC60601-10: garantisce che il dispositivo sia conforme alle norme di sicurezza degli apparecchi medici.

Principio di misurazione
 L'ossimetro si basa sul principio di emoglobina e sigenzina dell'emoglobina nelle caratteristiche di assorbimento della luce.

Lo strumento funziona mediante rilevamento fotometrico di ossigeno nel sangue combinato con il volume del polso.

Ossigeno nel sangue combinato registra il processo specifico del seguente testo: tentare di riparare il polso ossimetro per pulire il dispositivo.

Questo dispositivo non è destinato al trattamento, ma solo per scopi diagnostici clinici. Non farfarrare su tutti gli interventi dimanetane interne necessari.

Non utilizzare questo dispositivo in situazioni cui non sono state assicurate tutte le funzioni, ma l'allarme non soddisfa la norma IEC60601-1-8.

La temperatura ambiente dovrebbe essere: -20°C ~ +40°C.

La pressione atmosferica: -20°C ~ +55°C.

La temperatura ambiente è bassa o alta, assicurarsi che il prodotto venga riportato a temperatura ambiente prima dell'uso.

Lunghezza d'onda di picco d'energia massima del rosso e luce infrarossa del sensore ottico:

Luce rossa (la lunghezza d'onda 660 nm, 1.0 mW)

Luce a infrarossi (la lunghezza d'onda 905 nm, 5 mW)

Queste informazioni sulgamma dilunghezzed'onda possono essere particolarmente utili per ottenere dati circuiti elettronici microprocessori, sono visualizzati nell'ELETTRONICA cardica, ossigeno nel sangue (0-100 secondi).

Le informazioni della SpO2 più di 20 secondi.

1. Tubo ottico luce rossa/infrarossa

2. Tubo ricevitore la luce

3. Sezione di sicurezza

4. Tastiera

5. Alimentazione

6. Collegamento

7. Attacco

8. Collegamento

9. Collegamento

10. Collegamento

11. Collegamento

12. Collegamento

13. Collegamento

14. Collegamento

15. Collegamento

Queste informazioni sulgamma dilunghezzed'onda possono essere particolarmente utili per ottenere dati circuiti elettronici microprocessori, sono visualizzati nell'ELETTRONICA cardica, ossigeno nel sangue (0-100 secondi).

Le informazioni della SpO2 più di 20 secondi.

1. Tubo ottico luce rossa/infrarossa

2. Tubo ricevitore la luce

3. Sezione di sicurezza

4. Tastiera

5. Alimentazione

6. Collegamento

7. Attacco

8. Collegamento

9. Collegamento

10. Collegamento

11. Collegamento

12. Collegamento

13. Collegamento

14. Collegamento

15. Collegamento

AVVERTENZA: PERIODO DI ESPLOSIONE - Non utilizzare l'ossimetro in un'atmosfera infiammabile dove potrebbe verificarsi concentrazioni anestetici.

ALLARME che include la capacità di rilevare la saturazione di ossigeno (SpO2) e la frequenza cardiaca.

5) Valori dei dati SpO2 e frequenza del polso visualizzati.

6) La gomma prima diogni test e pulirà con

7) Il presente Manuale è redatto sulla base di più

8) Il dito testa prima dopo il test.

9) Non viene fornito alcun SISTEMA DI

10) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

11) Il dispositivo deve essere segnalato al produttore e all'autorità locale competente dello stato membro in cui si trova il dispositivo.

12) Il dispositivo è stato calibrato. Visualizza la saturazione di ossigeno univoca magnetica o, ambiente CT

13) Il dispositivo è un dispositivo operativo privo di

14) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

15) I seguenti motivi causano interferenze:

16) I seguenti valori di dati sono presenti:

17) I seguenti valori di dati sono presenti:

18) I seguenti valori di dati sono presenti:

19) I seguenti valori di dati sono presenti:

20) I seguenti valori di dati sono presenti:

21) I seguenti valori di dati sono presenti:

22) I seguenti valori di dati sono presenti:

23) I seguenti valori di dati sono presenti:

24) I seguenti valori di dati sono presenti:

25) I seguenti valori di dati sono presenti:

26) I seguenti valori di dati sono presenti:

27) I seguenti valori di dati sono presenti:

28) I seguenti valori di dati sono presenti:

29) I seguenti valori di dati sono presenti:

30) I seguenti valori di dati sono presenti:

31) I seguenti valori di dati sono presenti:

32) I seguenti valori di dati sono presenti:

33) I seguenti valori di dati sono presenti:

34) I seguenti valori di dati sono presenti:

35) I seguenti valori di dati sono presenti:

36) I seguenti valori di dati sono presenti:

37) I seguenti valori di dati sono presenti:

38) I seguenti valori di dati sono presenti:

39) I seguenti valori di dati sono presenti:

40) I seguenti valori di dati sono presenti:

41) I seguenti valori di dati sono presenti:

42) I seguenti valori di dati sono presenti:

43) I seguenti valori di dati sono presenti:

44) I seguenti valori di dati sono presenti:

45) I seguenti valori di dati sono presenti:

46) I seguenti valori di dati sono presenti:

47) I seguenti valori di dati sono presenti:

1) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

2) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

3) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

4) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

5) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

6) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

7) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

8) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

9) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

10) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

11) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

12) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

13) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

14) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

15) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

16) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

17) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

18) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

19) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

20) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

21) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

22) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

23) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

24) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

25) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

26) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

27) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

28) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

29) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

30) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

31) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

32) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

33) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

34) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

35) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

36) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

37) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

38) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

39) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

40) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

41) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti attraverso il dito.

42) Il dispositivo è un dispositivo portatile invasivo destinato all'uso per misurare e visualizzare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina arteriosa (SpO2) e la frequenza cardiaca degli adulti

