

Bilirubinomètre JM-105

Le bilirubinomètre Dräger JM-105 vous offre des résultats d'une qualité continue durant toute sa durée de vie. Il en résulte une optimisation de l'efficacité de votre traitement de l'ictère, un gain de temps et une économie d'argent, vous permettant d'offrir des soins d'une qualité exceptionnelle à vos nouveau-nés.



D-94148-2013

SPÉCIFICATIONS

CLASSIFICATION DE L'APPAREIL

Classe de protection selon CEI 60601-1 (bilirubinomètre)	Equipement médical électrique à alimentation interne, type BF, fonctionnement continu, non AP
Classe de protection selon CEI 60601-1 (Adaptateur AC)	Equipement médical électrique de classe I à entraînement externe, type BF, fonctionnement continu, non AP
Entrée de liquides et de particules (CEI 60601-1)	IPX0
Classification conforme à la Directive Européenne 93/42/EEC Annexe IX	Ila
Code UMDNS / Code GMDN	16-166/35475

SPÉCIFICATIONS ÉLECTRIQUES

Batterie	NiMH interne
Nombre de mesures (à charge complète)	250
Adaptateur AC	
Entrée	100 V ~ à 240 V ~, 50/60 Hz, 11 VA à 18 VA
Sortie	9 VDC, 500 mA
Source lumineuse	Lampe à arc à impulsion au xénon
Durée de vie de la source lumineuse	150 000 mesures
Capteurs	Photodiodes en silicone

CARACTÉRISTIQUES PHYSIQUES

Largeur	56 mm
Profondeur	45 mm
Hauteur	168 mm
Poids	203 g ±10 %

SPÉCIFICATIONS DES PERFORMANCES

Plage de mesure	0,0 mg/dL à 20,0 mg/dL (0 µmol/L à 340 µmol/L)
Erreur Type d'Estimation de Données Cliniques (SEE)	±1,5 mg/dL ou ±25,5 µmol/L (> 35 semaines de gestation) ±1,6 mg/dL ou ±27,4 µmol/L (24 – 34 semaines de gestation)



D-86399-2013

Bilirubinomètre JM-105

TRANSMISSION DE DONNÉES

Port USB	HL-7 ou CSV
----------	-------------

CONDITIONS AMBIANTES**DURANT LE FONCTIONNEMENT**

Température	10 °C à 40 °C (50 °F à 104 °F)
Pression atmosphérique	700 hPa à 1060 hPa
Plage d'altitude	-400 m à 3 000 m
Humidité relative	de 30 à 95 % (sans condensation)

DURANT LE CONDITIONNEMENT ET LE TRANSPORT

Température	de -10 °C à 50 °C
Pression atmosphérique	700 hPa à 1060 hPa
Plage d'altitude	-400 m à 3 000 m
Humidité relative	de 30 à 95 % (sans condensation)

SIÈGE

Draegerwerk AG & Co. KGaA
Moislinger Allee 53–55
23558 Lübeck, Allemagne

www.draeger.com

Fabricant :

Draeger Medical Systems, Inc.
3135 Quarry Road
Telford, PA 18969-1042, USA

BELGIQUE

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

CANADA

Draeger 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

Draeger 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

Draegerwerk 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

Draeger 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