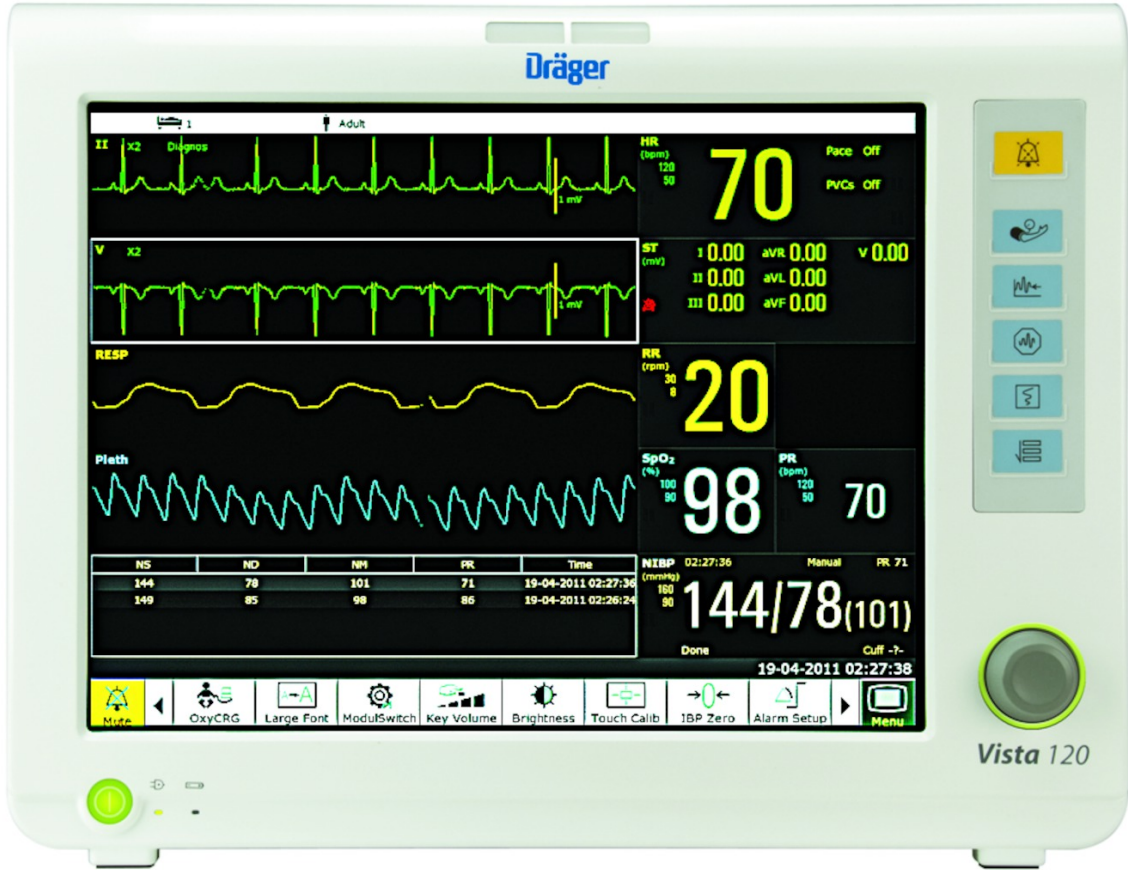


Vista 120 Sınırsız Yatakbaşı Çözümleri

Vista 120, oldukça hesaplı bir fiyattan temel görüntüleme kabiliyetleri sunar ve yetişkin, pediatrik ve yenidoğan hastalar için birçok farklı bakım ortamındaki gereksinimleri karşılar. 380 mm (15 inç) renkli dokunmatik ekran, hastaların hayati bilgilerinin net görüntüsünü verir; hızlı erişim menüsü, sabit tuşlar ve döner düğme klinisyen için kolay navigasyon sağlar.



Avantajlar

Temel görüntüleme özellikleri, olağanüstü değer

Üç modeli olan Vista 120, kolay yapılandırılabilir bir düzende 8 dalga şekli sunar. Bir dizi temel parametre tüm modellerde standarttır: 3/5 elektrotlu EKG, SpO₂, non-invaziv kan basıncı, solunum ve çift sıcaklık. Ayrıca, modele bağlı olarak iki invaziv kan basıncı ve etCO₂dahil gelişmiş parametreler de mevcuttur.

İş akışınızı etkin ve hesaplı bir şekilde destekler

Vista 120'yi öğrenmesi ve kullanımı kolaydır. Parlak 380 mm (15") ekranı uzak mesafeden bile hasta bilgilerinin net bir şekilde görüntülenmesini sağlar. Ekranı istediğiniz bilgileri istediğiniz gibi göreceğiniz şekilde yapılandırabilirsiniz. Hızlı erişim tuşları ve basitleştirilmiş menüleri ihtiyacınız olan bilgileri parmaklarınızın ucuna getirir. Bir hemşire çağrı arayüzü, çoğu hastane çağrı sistemine bağlantı sağlar. İş akışı esnekliği için Vista 120 bir ventilatöre, anestezi makinesine veya duvara monte edilebilir.

Kapsamlı aksesuar çeşitleri

Her Vista 120 monitör, yetişkin hastalar için bir başlangıç aksesuar seti içerir. Pediatrik ve yenidoğan hastaları destekleyenler de dahil çok geniş aksesuar çeşitleri, opsiyon olarak ayrıca mevcuttur.

Eksiksiz bölüm çözümünün bir parçası

Vista 120, Yoğun Bakım Üniteleri, Ameliyathaneler, Acil Servisler ve Yenidoğan Yoğun Bakım Üniteleri de dahil olmak üzere çok çeşitli bakım ortamlarında yetişkin, çocuk ve yenidoğan hastaları destekler. Vista 120'yi ister tek başına veya ister ventilatör, anestezi makinesi veya bebek ısıtıcıları gibi tamamlayıcı bir Dräger cihazı ile birlikte kullanabilirsiniz. Ayrıca Vista 120, seçtiğiniz modele bağlı olarak YBÜ, ameliyathane, Acil Servis ve YBÜ için gelişmiş parametreler sunar.

Entegre kaydedici, güç kaynağı ve batarya

Vista 120'de 3 bilgi kanalına kadar çıktı alabilen entegre bir kaydedici bulunmaktadır - böylece ihtiyaç duyduğunuz yerde ve zamanda dokümantasyonu sağlayarak size zaman kazandırır. Doğrudan AC bağlantısı için yerleşik bir güç kaynağının yanında, 120 dakika destek sağlayan opsiyonel bir yerleşik batarya da bulunmaktadır.

İlgili Ürünler

MT-0030-2008



Dräger Savina®

Tüm akut seviyelerdeki yetişkin ve pediatrik hastalar için, zorlu ortamlarda bile yüksek ventilasyon tedavisi standartlarını korur.

MT-0581-2008



Kabin Stantlı Isolette® C2000

Yenidoğanların büyümek için ihtiyaç duyduğu gerekli mikroiklimi, modern YYBÜ ortamları için ihtiyaç duyduğunuz ergonomi, erişilebilirlik ve taşınabilirlik özellikleriyle birleştirir.

D-15623-2014



Vamos Ailesi

Genişletilebilir Vamos Ailesi, bugün için gaz monitörizasyonu çözümü sunarken, ilerisi için de seçeneklerinizi açık bırakır. CO₂ ve SpO₂'ye ek olarak monitörizasyon kapasitenizi en sık kullanılan beş anestezi ajanını ve N₂O'yu içerecek şekilde genişletebilirsiniz.

D-19678-2015



Babylog 8000 plus

Yenidoğan ventilasyonunda 40 yılı aşan, solunum teknolojisinde ise yüzyıllık deneyim, Dräger Medical'in Babylog 8000 plus'ı üretmesini sağlamıştır. Sonuç, küçük hastalarınız için belirlediğiniz son derece yüksek standartları karşılayan bir yenidoğan ventilatördür.

İlgili Ürünler



D-666-2014

Dräger Fabius® Plus

Kaliteli ventilasyonu, kullanım ve bakım kolaylığını, açık mimarinin sunduğu genişletme olanaklarıyla birleştirin. Dräger Fabius Plus, kaliteli ventilasyonu artan esneklik ve entegrasyon kapasitesiyle birleştirir. Dräger Fabius Plus cihazınızı ihtiyaçlarınız doğrultusunda çok çeşitli opsiyonlar ve aksesuarlarla donatabilirsiniz.



MT-4300-2007

Oxylog 2000 plus

Oxylog 2000 plus ile performansınızı yükseltin. Oxylog 2000 plus, nerede olursanız olun günlük hayat kurtarma çabalarınızda sizi destekler. İnvaziv veya non-invaziv, Oxylog 2000 plus, temel ventilasyon araçlarını parmaklarınızın ucuna getirerek bu zorlu durumun üstesinden gelebilir. Tüm bu durumlarda Oxylog 2000 plus fark yaratabilir.

Teknik Veriler

DESTEKLENEEN PARAMETRELER

EKG

Elektrot modu	3 uçlu elektrot: I, II, III 5 uçlu elektrot: I, II, III, aVR, aVL, aVF, V
Dalga formu	3 uçlu elektrot: 1 kanallı dalga formu 5 uçlu elektrot: 2 kanallı dalga formu, maks. yedi dalga formu
Elektrot isimlendirme stili	AHA, IEC
Ekran hassasiyeti	1,25 mm/mV ($\times 0,125$), 2,5 mm/mV ($\times 0,25$), 5 mm/mV ($\times 0,5$), 10 mm/mV ($\times 1$), 20 mm/mV ($\times 2$), OTO kazanım
Tarama hızı	6,25, 12,5, 25, 50 mm/sn
Bant genişliği (-3dB)	Tanı: 0,05 ila 150 Hz Monitör: 0,5 ila 40 Hz Cerrahi: 1 ila 20 Hz

CMRR

(Ortak Mod Zayıflatma Oranı)

Notch	Tanı: > 95 dB (Notch filtresi kapalı) Monitör: > 105 dB (Notch filtresi açık) Cerrahi: > 105 dB (Notch filtresi açık)
Diferansiyel giriş direnci	50 Hz/60 Hz (Notch filtresi manuel olarak seçilebilir)
Giriş sinyal aralığı	> 5 M Ω
Elektrot denge potansiyel toleransı	± 8 mV _{PP}
Yardımcı akım	± 500 mV
(Tespitin başlatılması)	Aktif elektrot: < 100 nA Referans elektrot: < 900 nA
Giriş denge akımı	$\leq 0,1$ μ A
Defibrilasyon sonrası toparlanma süresi	< 5 sn
Hasta kaçak akımı	< 10 μ A (normal koşul)
Ölçek sinyali	1 mV _{PP} , doğruluk ± 5
Sistem gürültüsü	< 30 μ V _{PP}
ESU koruma	Kesme modu: 300 W Pıhtılaşma modu: 100 W Toparlanma süresi: ≤ 10 sn ANSI/AAMI EC13-2002: Böl. 4.1.2.1 (a) şartlarını karşılar
ESU gürültü önleme	ANSI/AAMI EC13-2002: Böl. 5.2.9.14'e göre test edildi, standarda uygundur

Yürüyüş nabız

Nabız göstergesi	ANSI/AAMI: EC13:2002, Böl. 4.1.4.1 şartları karşılanırsa nabızlar işaretlenir: Amplitüd: ± 2 ila ± 700 mV Genişlik: 0,1 ila 2 ms Yükseltme süresi: 10 ila 100 μ s
Nabız reddetme	Kalp atım hızı göstergesi için, ANSI/AAMI EC13:2002, Böl. 4.1.4.1 şartları ile uyumluysa nabız reddedilir: Amplitüd: ± 2 ila ± 700 mV Genişlik: 0,1 ila 2 ms Yükseltme süresi: 10 ila 100 μ s

Kalp hızı

Aralık	ADU: 15 ila 300 bpm PED/NEO: 15 ila 350 bpm
Doğruluk	± 1
Çözünürlük	1 bpm ya da ölçümün %2'si, hangisi büyükse
Hassasiyet	≥ 300 μ V _{PP}

Teknik Veriler

PVC

Aralık	ADU: 0 ila 300 PVCs/dk PED/NEO: 0 ila 350 PVCs/dk
Doğruluk	1 PVCs/dk ya da ölçümün %2'si, hangisi büyükse
Çözünürlük	1 PVCs/dk

ST değeri

Aralık	-2,0 ila 2,0 mV
Doğruluk	Maks. $\pm 0,02$ mV ya da %10 (-0,8 ila 0,8 mV)
Çözünürlük	0,01 mV

HR ortalama alma yöntemi

Yöntem 1	Normal şartlarda kalp hızı, en son RR aralıklarının 12 değerinin ortalaması alınarak hesaplanır.
Yöntem 2	Eğer bu üç ardışık RR aralıklarının her biri 1200 ms'den büyükse HR'yi hesaplamak için en yeni dört RR aralığının ortalaması alınır.

Sinüs ve SV ritim aralığı

Taşikardi	ADU: 120 ila 300 bpm PED/NEO: 160 ila 350 bpm
Normal	ADU: 40 ila 120 bpm PED/NEO: 60 ila 160 bpm
Bradikardi	ADU: 15 ila 40 bpm PED/NEO: 15 ila 60 bpm

Ventriküler ritim aralığı

Ventriküler taşikardi	Ardışık 5 ventriküler kompleksin aralığı 600 ms'den küçük
Ventriküler ritmi	Ardışık 5 ventriküler kompleksin aralığı 600 ms ile 1000 ms aralığında değişir
Ventriküler bradikardi	Ardışık 5 ventriküler kompleksin aralığı 1000 ms'den yüksektir

Taşikardi için başlangıç süresi

Ventriküler taşikardi 1 mV 206 bpm	Kazanç 1,0: 10 sn Kazanç 0,5: 10 sn Kazanç 2,0: 10 sn
Ventriküler taşikardi 2 mV 195 bpm	Kazanç 1,0: 10 sn Kazanç 0,5: 10 sn Kazanç 2,0: 10 sn
HR'de değişiklik için kalp atım hızı göstergesi cevap süresi	HR aralığı: 80 ila 120 bpm Aralık: 7 ila 8 sn, ortalama 7,5 sn HR aralığı: 80 ila 40 bpm Aralık: 7 ila 8 sn, ortalama 7,5 sn
Uzun T dalgası reddi	ANSI/AAMI EC13-2002 Böl. 3.1.2.1 (c) minimum tavsiye edilen 1,2 mV T Dalgası amplitüdü geçer.
Kalp atım hızı göstergesi doğruluğu ve düzensiz ritim cevabı	ANSI/AAMI EC13-2002 Böl.4.1.2.1 (e)'ye göre 20 sn sonra HR değeri: Ventriküler bigemini: 80 bpm Yavaş değişen ventriküler bigemini: 60 bpm Hızlı değişen ventriküler bigemini: 120 bpm Çift yönlü sistoller: 90 bpm

Solunum

Yöntem	RA-LL, RA-LA arasındaki empedans
Temel empedans aralığı	200 ila 2500 Ω (kablo direnci = 0 k Ω)

Teknik Veriler

Ölçüm hassasiyeti	2200 ila 4500 Ω (kablo direnci = 1 k Ω)
Gürültü	0,3 Ω (Temel empedans 200 ila 4500 Ω)
Maks. dinamik aralığı	< 0,12 Ω (3, 5 elektrotlu izleme)
Dalga formu bant genişliği	500 Ω direnç, 3 Ω değişken direnç, kırpmaya yok
RR ölçüm ve alarm aralığı:	0,2 ila 2,5 Hz (-3 dB)
Çözünürlük	Yetişkin: 0 ila 120 rpm Neo/Ped: 0 ila 150 rpm
Doğruluk	1 rpm
Kazanç seçimi	± 2 rpm
	$\times 0,25, \times 0,5, \times 1, \times 2, \times 3, \times 4, \times 5$
NIBP	
Yöntem	Osilometrik
Mod	Manuel, Otomatik, Sürekli
Otomatik modda ölçüm aralığı	1, 2, 3, 4, 5, 10, 15, 30, 60, 90, 120, 240 ve 480 dk
Kesintisiz	5 dk, aralık 5 sn
Ölçüm tipi	Sistolik Basınç, Diastolik Basınç, Ortalama Basınç
Alarm tipi	SYS, DIA, MAP
Ölçüm ve alarm aralığı	
Yetişkin modu	SYS: 40 ila 270 mmHg DIA: 10 ila 215 mmHg MAP: 20 ila 235 mmHg
Pediyatrik modu	SYS: 40 ila 200 mmHg DIA: 10 ila 150 mmHg MAP: 20 ila 165 mmHg
Yenidoğan modu	SYS: 40 ila 135 mmHg DIA: 10 ila 100 mmHg MAP: 20 ila 110 mmHg
Kaf basıncı ölçüm aralığı	0 ila 300 mmHg
Basınç çözünürlüğü	1 mmHg
Maksimum standart sapma	8 mmHg
Maksimum ölçüm dönemi	
Yetişkin/Pediyatrik	120 sn
Yenidoğan	90 sn
Tipik ölçüm dönemi	30 ila 45 sn (HR/hareket bozukluğuna bağlı)
Aşırı basınç koruması	
Yetişkin	297 ± 3 mmHg
Pediyatrik	240 ± 3 mmHg
Yenidoğan	147 ± 3 mmHg
PR	
Ölçüm aralığı	40 ila 240 bpm
Doğruluk	± 3 bpm ya da %3,5, hangisi büyükse
SpO₂	
Ölçüm aralığı	%0 ila 100
Alarm aralığı	%0 ila 100
Çözünürlük	%1
Doğruluk	
Yetişkin (Pediyatrik dahil)	± 2 (%70 ila 100 SpO ₂) Tanımsız (%0 ila 69 SpO ₂)

Teknik Veriler

Yenidoğan	±%3 (%70 ila 100 SpO ₂) Tanımsız (%0 ila 69 SpO ₂)
Nabız oranı	
Nabız oranı ölçüm aralığı	25 ila 300 bpm
Alarm aralığı	30 ila 300 bpm
Doğruluk	±2 bpm
Veri güncelleme dönemi	1 sn
Sıcaklık	
Kanallar	2
Ölçüm ve alarm aralığı	0 ila 50 °C (32 ila 122 °F)
Alarm aralığı	0 ila 50 °C (32 ila 122 °F)
Sensör tipi	YSI 10 kΩ
Çözünürlük	±0,1 °C (0,2 °F)
Doğruluk (sensörsüz)	±0,1 °C (0,2 °F)
Yenileme süresi	Her 1 ila 2 sn'de bir
IBP	
Dinamik basınç ölçümü aralığı	-50 ila 300 mmHg
Doğruluk	±%2 ya da ±1 mmHg, hangisi büyükse
Çözünürlük	1 mmHg
Basınç sensörü	
Hassasiyet	5 (µV/V/mmHg)
Empedans	300 Ω ila 3000 Ω
Frekans cevabı	DC ila 12,5 Hz ya da DC ila 40 Hz
Sıfır	Aralık: ±200 mmHg Doğruluk: ±1 mmHg
Ölçüm ve alarm aralığı	
Art	0 ila 300 mmHg
PA	-6 ila 120 mmHg
CVP/RAP/LAP/ICP	-10 ila 40 mmHg
P1/P2	-50 ila 300 mmHg
CO₂	
Yöntem	Kızılötesi emilim tekniği
Birim	mmHg, %, kPa
Ölçüm aralığı	
etCO ₂	0 ila 150 mmHg
FICO ₂	3 ila 50 mmHg
AwRR	0 ila 150 rpm (Ana akım)
Çözünürlük	
etCO ₂	1 mmHg
FICO ₂	1 mmHg
AwRR	1 rpm
etCO ₂ doğruluk	±2 mmHg, 0 ila 40 mmHg okumanın ±%5'i, 41 ila 70 mmHg okumanın ±%8'i, 71 ila 100 mmHg okumanın ±%10'u, 101 ila 150 mmHg
AwRR doğruluğu	±1 rpm
Apne alarm erteleme	10, 15, 20, 25, 30, 35, 40 sn, varsayılan değer 20 sn

Teknik Veriler

Hesaplama yöntemi	BTPS (Vücut Sıcaklığı Basınç Doygunluğu)
Kararlılık	
Kısa süreli sapma	4 saat üzerinde sapma < 0,8 mmHg
Uzun süreli sapma	Doğruluk özelliği, 120 saat üzerinde sağlanacak
O₂ kompanzasyonu	
Aralık	%0 – 100
Çözünürlük	%1
Varsayılan	%16
AG	
Parametre ekranı	EtCO ₂ , FiCO ₂ , AwRR, EtO ₂ , FiO ₂ , O ₂ , N ₂ O, EtHAL, FiHAL, EtISO, FiISO, EtENF, FiENF, EtSEV, FiSEV, EtDES, FiDES
Ölçülen ajanlar	Halotan, İzofloran, Enfluran, Sevofloran, Desfluran
Ekran değerleri	Ajanlar, CO ₂ , O ₂ : İnspire ve ekspire konsantrasyonlar (%), plus trend ve dalga formu, N ₂ O: İnspire ve ekspire konsantrasyonlar (%)
Ölçüm yöntemleri	CO ₂ , Ajanlar, N ₂ O: Kızılötesi, O ₂ : Paramanyetik sensör
Ekran aralığı	CO ₂ : %0 ila %10 (çözünürlük %0,1) O ₂ : %0 ila %100 (çözünürlük %1,0) N ₂ O: %0 ila %100 (çözünürlük %1,0) Ajanlar: Halotan: %0 ila %10 (çözünürlük %0,1) İzofloran: %0 ila %10 (çözünürlük %0,1) Enfluran: %0 ila %10 (çözünürlük %0,1) Sevofloran: %0 ila %11 (çözünürlük %0,1) Desfluran: %0 ila %24 (çözünürlük %0,1)
Isınma dönemi tamamlandıktan sonra tam doğruluk - Ajanlar: (AwRR ≤ 40 olduğunda)	Halotan (%8,5 hacme kadar): ± (%0,15 hacim + %15 rel.) İzofloran (%8,5 hacme kadar): ± (%0,15 hacim + %15 rel.) Enfluran (%10 hacme kadar): ± (%0,15 hacim + %15 rel.) Sevofloran (%10 hacme kadar): ± (%0,15 hacim + %15 rel.) Desfluran (%20 hacme kadar): ± (%0,15 hacim + %15 rel.)
Isınma dönemi tamamlandıktan sonra tam doğruluk - N ₂ O: (AwRR ≤ 40 olduğunda)	± (%2 hacim + %8 rel.)
Isınma dönemi tamamlandıktan sonra tam doğruluk - O ₂ : (AwRR ≤ 40 olduğunda)	±%3 hacim
Isınma dönemi tamamlandıktan sonra tam doğruluk - CO ₂ : (AwRR ≤ 40 olduğunda)	±%0,5 hacim ya da ±%12 rel., hangisi büyükse
Yükselme süresi: (150 ml/dk. akış oranında %10 ila %90)	CO ₂ : < 500 ms O ₂ : < 650 ms N ₂ O: < 500 ms Ajanlar: < 500 ms
Su tutucu ve 2,5 m örnek hat ile birlikte erteleme süresi:	< 4 sn.
Solunum oranı (AwRR):	Ekran: solunum oranı (rpm) Ölçüm Aralığı: 0 ila 90 rpm Çözünürlük: 1 rpm Doğruluk: 0 ila 60 rpm: ±1 rpm, > 60 rpm: belirtilmemiş
Örnek akış oranı	150 ml/dk ±20 ml/dk
Ortam Koşulları	
Sıcaklık aralığı	Çalışma: 10 °C ila 40 °C (50 °F ila 104 °F) Depolama -20 °C ila 70 °C (-4 °F ila +158 °F)

Teknik Veriler

Bağıl nem	Çalışma: %5 ila %90 Depolama %5 ila %95
Atmosfer basıncı	Çalışma: 525 ila 795,1 mmHg (70 ila 106 kPa) Depolama 375 ila 795,1 mmHg (50 ila 106 kPa)
Notlar	Okumalar ATPS koşullarına uygun
Trend inceleme	
Kısa	1 saat, 1 sn. çözünürlük
Uzun	120 saat, 1 dk çözünürlük
İnceleme	1200 set NIBP ölçüm bilgileri
Kaydedici	
Kaydetme genişliği	48 mm (1,9 inç)
Kağıt hızı	25, 50 mm/sn
İz	3 dalga formuna kadar
Kayıt türleri	8 saniyelik gerçek zamanlı kayıt Otomatik 8 saniye kayıt Parametre alarm kaydı Trend kaydı İlaç hesaplama ve titreşim tablosu kaydı İnceleme kaydı
Görüntü özellikleri	
Görüntü ekranı	380 mm (15 inç) renkli TFT
Çözünürlük	1024 × 768
Maksimum dalga formu sayısı	11
Gösterge LED'leri	1 güç, 2 alarm, 1 şarj
Fiziksel özellikler	
Boyut Y x G x D	316 × 408 × 157 mm (12,4 x 16,1 x 6,2 inç)
Ağırlık	7,0 kg (15,4 lb)
Elektriksel özellikler	
Güç kaynağı	100 V - 240 V~, 50 Hz/60 Hz
Pmax	110 VA
SİGORTA	T 3,15 AH, 250 V
Sınıflandırma	
Anti-elektroşok tipi	Sınıf I ekipman ve dahili elektrikli ekipman
EMC tipi	Sınıf A
Anti-elektroşok derecesi	CF: EKG (RESP), TEMP, IBP BF: SpO ₂ , NIBP, CO ₂
İP koruması	IPX1
Dezenfeksiyon/sterilizasyon yöntemi	Kullanım Talimatlarına Bakın: Bakım ve temizleme
Çalışma sistemi	Sürekli çalışan ekipman
Batarya özellikleri	
Tip	Yeniden şarj edilebilir lityum iyon
Kapasite	4,2 Ah
Batarya Ömrü	180 dk (25 °C'de, standart konfigürasyonda, kayıt kapalı iken, parlaklık 1'e ayarlı iken)
Şarj süresi	320 dk (Monitör açık)
ÇEVRESEL GEREKLİLİKLER	

Teknik Veriler

Monitör, belirtilen sıcaklık ve nem değerleri dışında depolanır ya da kullanılırsa belirtilen performans özelliklerini göstermeyebilir. Monitör ve ilgili ürünler farklı çevresel özelliklere sahipse birleşik ürünler için geçerli aralık, bütün ürünlerin özellikleri için ortak olan aralıktır.

Sıcaklık aralığı

Çalışma	5 ila 40 °C (41 ila 104 °F)
Transport ve depolama	-20 ila 55 °C (-4 ila 131 °F)

Bağıl nem

Çalışma	%25 ila 80 (yoğuşmasız)
Transport ve depolama	%25 ila 93 (yoğuşmasız)

Atmosfer basıncı

Çalışma	860 ila 1060 hPa
Transport ve depolama	700 ila 1060 hPa

Standartlar

IEC 60601-1+A1+A2, IEC 60601-1-2+A1, IEC 60601-1-4, IEC 60601-1-6, IEC 60601-1-8, ISO 10993-1, ISO 14155-1, IEC 60601-2-27, IEC 60601-2-30, IEC 60601-2-34, IEC 60601-2-49, ISO 9919, ISO 21647, EN 12470-4, EN 1060-1+A1, EN 1060-3+A1, EN 1060-4, EN 980, ISO 14155-1

Vista 120 monitörler, 93/42/EEC Tıbbi Cihazlar Direktifine (MDD) uygundur.

VISTA 120	MS30214	MS30215	MS30216
3/5 elektrotlu EKG	X	X	X
SpO ₂	X	X	X
Non-İnvaziv Kan Basıncı	X	X	X
Solunum	X	X	X
Çift Sıcaklık	X	X	X
Gaz Modülü Uygunluğu	X	X	X
Ağ oluşturma	X	X	X
Yerleşik Kaydedici	X	X	X
2 İnvaziv Kan Basıncı		X	X
etCO ₂			X

Pazar mevcudiyeti

Vista 120 monitörler sadece seçkin mağazalarda bulunur.

Bölgenizdeki mevcudiyet durumunu öğrenmek için lütfen aşağıdaki listeden bir Dräger ofisi ile görüşün.

Notlar

Tüm ürün, özellik veya hizmetler tüm ülkelerde satışa sunulmayabilir.
Adı geçen Ticari Markalar sadece belirli ülkelerde tescillidir ve bu materyalin sunulduğu ülkede tescilli olmayabilir. Güncel durumu www.draeger.com/trademarks adresinden öğrenebilirsiniz.

FİRMANIN / GRUBUN MERKEZİ
Drägerwerk AG & Co. KGaA
Moislinger Allee 53–55
23558 Lübeck, Almanya
www.draeger.com

Üretici firma:
Drägerwerk AG & Co. KGaA
Moislinger Allee 53–55
23558 Lübeck, Almanya

TÜRKİYE
Draeger Medikal Ticaret ve
Servis A.Ş.
Fatih Sultan Mehmet Mah. Balkan
Cad. No. 47/10
34770 Ümraniye – İstanbul
Tel +90 216 469 05 55
Faks +90 216 469 05 60
info.turkiye@draeger.com

Bölgesel Satış Temsilcinizi
bulun: www.draeger.com/
iletişim

