



PHILIPS

Accesorios y
fungibles

Todo lo que necesita



Fungibles para la monitorización de pacientes que garantizan un funcionamiento eficaz, fiable y seguro de sus dispositivos Philips

Estamos orgullosos de ofrecer accesorios y fungibles diseñados con sumo cuidado según nuestras especificaciones y priorizando la calidad, la seguridad, la eficacia y la fiabilidad, con el objetivo de optimizar el rendimiento de los equipos y dispositivos Philips. Nuestro compromiso es mejorar la vida de pacientes y de profesionales sanitarios con nuestras soluciones de monitorización. Ofrecemos una amplia gama de accesorios y fungibles **validados** para garantizar un funcionamiento **fiable** y **seguro** de los equipos Philips.

Para ofrecer un nivel de rendimiento óptimo, nuestras soluciones de monitorización deben utilizarse únicamente con fungibles y accesorios validados Philips. De esta manera, se evitan riesgos o fallos y se garantiza el buen funcionamiento de los dispositivos.

Si se producen daños en el hardware de los dispositivos Philips al conectar periféricos, equipos adicionales, fungibles o accesorios (incluido el software) no testados ni validados por Philips, la garantía estándar de 3 años podría no ser válida.

¿Qué significa que un dispositivo haya sido validado, verificado y aprobado?

Antes de su lanzamiento al mercado o su uso en ensayos clínicos, el dispositivo médico debe ser verificado y validado para que cumpla con su uso previsto y las especificaciones indicadas a los clientes. La **verificación** demuestra el cumplimiento con los requisitos de diseño establecidos; la **validación** confirma que el diseño cumple con las necesidades del usuario en el entorno de uso previsto. La **aprobación** significa que estos productos se han testado y validado para su uso con dispositivos Philips. Los accesorios y fungibles aprobados por Philips son los únicos recomendados para utilizar con nuestros dispositivos.

¿Qué normas cumplen los fungibles y accesorios Philips?

Nuestros productos cumplen las normas industriales de consenso de la FDA y las normas armonizadas de la Comisión Europea correspondientes, ampliamente reconocidas y aprobadas por la industria de los dispositivos médicos y por autoridades reguladoras como la Comisión Electrotécnica Internacional (IEC), la Association for Advancement of Medical Instrumentation (AAMI) y la Organización Internacional de Normalización (ISO).

¿Cómo verificamos y validamos los productos en Philips?

Nuestros productos están diseñados conforme a normas industriales de alta calidad y fabricados bajo rigurosos tests de verificación y validación y un estricto control de calidad. Antes de su lanzamiento al mercado o de su uso en ensayos clínicos, el dispositivo médico debe ser verificado y validado para que cumpla con el uso previsto y las especificaciones indicadas a los clientes. Nuestros productos se someten a tests que simulan las condiciones de entornos sanitarios reales. Por ejemplo, un manguito de presión no invasiva (PNI) pasará por varios ciclos de inflado/desinflado, y un conector tendrá que superar tests de tracción. Para algunos tipos de productos (los sensores de SpO₂, por ejemplo) los tests de aceptación de usuario se realizan en instalaciones clínicas para obtener la opinión de los profesionales sanitarios.



Gama de fungibles para la monitorización de pacientes Philips





Para cumplir las normas de seguridad y uso de Philips, elija siempre fungibles validados de forma oficial.



¿Por qué es importante verificar la compatibilidad?

Aunque un producto parezca funcionar según su uso previsto estando conectado al dispositivo Philips, las mediciones pueden ser inexactas o ineficaces. Respalamos nuestras mediciones clínicas porque hemos llevado a cabo validaciones y tests exhaustivos como parte de un sistema integral que va desde la conexión al monitor hasta la conexión al paciente.

© 2024 Koninklijke Philips N.V. Reservados todos los derechos.

Especificaciones sujetas a cambio sin previo aviso. Las marcas comerciales pertenecen a Koninklijke Philips N.V. o a sus respectivos propietarios. Los productos comercializados por Philips están en conformidad con la legislación vigente. Las especificaciones técnicas del presente material no están destinadas a sustituir la opinión, diagnóstico o tratamiento del profesional sanitario ni las instrucciones de uso del producto.

Cómo ponerse en contacto con nosotros
Visite www.philips.com
healthcare@philips.com

¿Cuáles son los riesgos de utilizar accesorios y fungibles no aprobados?

-  Falta de exactitud o eficacia en las mediciones o el rendimiento del producto
-  Complicaciones e interrupciones en la conectividad durante la monitorización
-  Impactos en el hardware de los dispositivos causados por partículas o sustancias procedentes de dispositivos no validados
-  Problemas de seguridad, como el sobrecalentamiento
-  Funcionamiento incorrecto del dispositivo que puede provocar interrupciones en los flujos de trabajo
-  Riesgo de incendio o explosión de la batería
-  Implicaciones en la garantía del dispositivo



00000455-09-02 * OCT 2024