

APARATO DE PRESIÓN DIGITAL DE BRAZO – MOD. HEM – 6161E – OMRON



El monitor de presión arterial automático de muñeca RS2 (HEM-6161-E) es muy fácil de usar y clínicamente validado con alta precisión de mediciones.

Especificaciones

- Pantalla: Pantalla digital LCD.
- Rango de presión del brazalete: 0 a 299 mmHg.
- Rango de medición de la presión arterial:
SYS: 60 a 260 mmHg
DIA: 40 a 215 mmHg
- Rango de medición del pulso: 40 a 180 latidos/min
- Precisión: Presión: ± 3 mmHg, Pulso: $\pm 5\%$ de la lectura mostrada
- Inflado: Automático por bomba eléctrica
- Desinflado: Desinflado rápido automático
- Método de medición: Método oscilométrico
- Clasificación IP: IP 22
- Fuente de alimentación: 2 pilas alcalinas "AAA" de 1.5V
- Vida útil de las pilas:  Aproximadamente 300 mediciones (con nuevas pilas alcalinas)
- Pieza aplicada:  Tipo BF
- Protección contra descargas eléctrica: Equipo ME encendido internamente
- Modo de funcionamiento: Funcionamiento continuo
- Temperatura de operación/humedad: +10 °C a +40 °C / 15 a 90% de humedad relativa (sin condensación) / 800 a 1060 hPa

- Condiciones de almacenamiento/transporte: -20 °C a +60°C / 10 a 90% de humedad relativa (sin condensación)
- Peso de la unidad principal: Aproximadamente 85 g sin pilas incluidas
- Dimensiones de la unidad principal: Aproximadamente 84 mm (ancho) × 62 mm (alto) × 21 mm* (largo) (brazalete no incluido)
- Circunferencia del brazalete: 13.5 a 21.5 cm
- Memoria: Hasta 30 lecturas
- Incluye: Unidad principal, estuche, 2 pilas alcalinas “AAA” y Manual de instrucciones.

Ventajas

Detector de latido irregular

- El monitor alerta al usuario la presencia de latidos irregulares potencialmente peligrosos.

30 Memorias

- El RS2 (HEM-6161-E) almacena las últimas 30 mediciones.

Guía de ajuste del brazalete

- El monitor alerta al usuario cuando el brazalete no está colocado correctamente.



Medición **confiable y precisa**

CLÍNICAMENTE VALIDADO
por protocolo internacional***



Guía de **ajuste**
del brazalete

Indica si el brazalete
está ajustado
correctamente



***Este dispositivo se encuentra clínicamente validado de acuerdo a los requerimientos de ISO 81060-2:2013, Analizado internamente por OMRON, Enero 2018