

CARESCAPE V100

Moniteur de paramètres vitaux

Le moniteur CARESCAPE* V100 a été conçu pour les services de soins où les paramètres vitaux des patients doivent être contrôlés. Il vous accompagne d'un patient à un autre, et grâce à sa rapidité, sa précision et sa connectivité, le moniteur CARESCAPE V100 collecte au point d'intervention les informations pertinentes dont vous avez besoin pour prendre rapidement des décisions éclairées et judicieuses en matière de traitement.

Caractéristiques

- Peut être utilisé pour des contrôles ponctuels ou un monitoring continu, vous offrant ainsi la flexibilité de deux appareils en un
- Conçu pour une utilisation sur des patients adultes ou des enfants, ainsi que sur des nouveaux-nés avec de très faibles taux de perfusion
- Il présente également les mêmes paramètres et algorithmes avancés que d'autres moniteurs GE de plus grande acuité, garantissant ainsi la cohérence des mesures pour l'ensemble des services de soins.
- Mesure non invasive de la pression artérielle grâce à la technologie exceptionnelle DINAMAP* de GE
- Trois choix possibles pour l'oxymétrie de pouls : GE Ohmeda TruSignal*, Nellcor oximax® ou Masimo SET®
- Trois options possibles pour la mesure de la température : Exergen® TemporalScanner™, Alaris® Turbo Temp® et Alaris Tri-Site
- Possibilité de définir des pressions initiales de gonflage, vous permettant de vous adapter au cas spécifique de chaque patient et d'assurer son confort
- Grand écran facilitant la lecture, même à distance
- Capable de mémoriser jusqu'à 40 mesures sur une durée pouvant aller jusqu'à 24 heures, avec la possibilité d'imprimer des tableaux
- Conçu pour une maintenance simplifiée grâce à un panneau amovible facilitant l'accès et à des kits de remplacement sur site simples d'utilisation
- Connectivité au réseau CARESCAPE grâce au système de télémétrie ApexPro® permettant d'accéder aux paramètres vitaux des patients à partir de la station centrale CARESCAPE CIC Pro, de CARESCAPE iPanel* et de CARESCAPE Mobile Viewers*
- Autonomie typique de la batterie pouvant atteindre 11 heures avant de devoir être rechargée. Même si la batterie est déchargée, les données sont conservées.





Boîtier en plastique résistant

Imprimante intégrée (en option)

Large affichage lumineux à LED

Poignée encastrée

Bouton Marche/Arrêt dédié

Batterie interne

Menu à défilement simple d'utilisation

Indicateur spécifiant le niveau de batterie

Connecteur SpO₂ GE TruSignal, Nellcor OxiMax ou Masimo SET (en option)

Connecteur pour mesure non invasive de la pression artérielle

Fiches d'aide intuitives

Exergen TemporalScanner (en option)

Spécifications techniques

Portabilité Se porte par sa poignée encastrée ou monté sur un support à roulettes

Imprimante

Type d'imprimante Tête d'impression thermique
Résolution 384 points/pouce horizontalement
Type de papier Doit être compatible avec la réf. GE 770137
Langues pouvant être imprimées Anglais, allemand, français, italien, espagnol, portugais, hongrois, polonais, tchèque, finnois, suédois, danois, néerlandais, norvégien et slovaque

Options de mesure de la température

Thermomètre temporal Exergen TemporalScanner

Thermomètre Alaris Turbo Temp®

Thermomètre Alaris Tri-site

Caractéristiques des performances

Spécifications de la mesure de SpO₂, GE TruSignal

Plage de mesures

SpO₂ 1 à 100 %
Fréquence de pouls 30 à 250 bpm

Précision

Saturation
Adulte 70 à 100 % : ±2 chiffres (sans mouvements)
nouveau-né¹ 70 à 100 % : ±3 chiffres (sans mouvements)
Adulte/nouveau-né² 70 à 100 % : ±3 chiffres (pendant les mouvements du patient)
faible perfusion 70 à 100 % : ±2 chiffres (lors de perfusions faibles)

Fréquence de pouls

Adulte/Nouveau-né 30 à 250 bpm : ± 2 chiffres ou ± 2 %, la plus grande des deux valeurs prévalant, (sans mouvements)
30 à 250 bpm : ± 5 chiffres (pendant les mouvements) Perfusion faible
faible perfusion 30 à 250 bpm : ± 3 chiffres

1 La précision de mesure de SpO₂ se base sur des études sur l'hypoxie profonde menées sur des sujets adultes, volontaires et sains, à l'aide de capteurs TruSignal. Des échantillons de sang artériel ont été analysés simultanément sur plusieurs CO-oxymètres. Cette variation est égale à plus ou moins un écart-type, ce qui englobe 68 % de la population.

2 Applicabilité : Capteurs TS-AF.

REMARQUE : La précision peut varier d'un capteur à l'autre. Toujours consulter les instructions propres à chaque capteur.

Précision du capteur de SpO₂ GE

Modèle de capteur Plage de SpO₂ comprise entre 70 % et 100 %

TruSignal

TS-F-D3	±2 chiffres sans mouvements
TS-F-D3	±2 chiffres sans mouvements
TS-F-D3	±3 chiffres sans mouvements
TS-SE-33	±2 chiffres sans mouvements
TS-SE-103	±2 chiffres sans mouvements
TS-SE-253	±2 chiffres sans mouvements
TS-F2-GE	± 2 chiffres sans mouvements
TS-F4-GE	± 2 chiffres sans mouvements
TS-E2-GE	± 3 chiffres sans mouvements
TS-E4-GE	± 3 chiffres sans mouvements

Pour les modèles de capteurs TS-SA4-GE et TS-SA-D, la plage de précision est indiquée ci-dessous

70 à 100%	90 à 100%	80 à 90%	70 à 80%	inférieure à 70 %
± 2 chiffres	± 1 chiffres	± 2 chiffres	± 3 chiffres	non spécifié

Source de lumière du capteur

Longueur d'onde⁴ Infrarouge : 930 à 950 nm (valeur nominale)
Rouge : 650 à 670 nm (valeur nominale)

Puissance de sortie maximale pour chaque LED < 15mV

3 Nécessite un câble d'interconnexion compatible TS-G3

4 Les informations sur la plage de longueur d'onde peuvent être particulièrement utiles pour les cliniciens.

Spécifications du Masimo SET⁵

Plage de mesures

SpO ₂	1 à 100 %
Fréquence de pouls	25 à 240 bpm
Plage de perfusion	0,02 à 20%

Précision et tolérance aux mouvements

Saturation	
Adulte/enfant sans mouvements ⁶	70 à 100 % : ±2 chiffres
Nouveau-né sans mouvements ⁶	70 à 100 % : ±3 chiffres
Adulte/enfant/nouveau-né avec mouvements ^{7, 8}	70 à 100 % : ±3 chiffres
Perfusion faible ⁹	70 à 100 % : ±2 chiffres 0 à 69 % tout patient

Fréquence de pouls

Sans mouvements	25 à 240 bpm : ± 3 chiffres
Avec mouvements	Plage physiologique normale 25 à 240 bpm : ±5 chiffres

Performance en faible perfusion

Amplitude de pouls 0,02 %	Saturation (% SpO ₂)
% transmission >5 %	± 2 chiffres Fréquence de pouls ± 3 chiffres

Substances interférentes : La carboxyhémoglobine peut augmenter de façon erronée les valeurs de mesure. Le niveau d'augmentation est approximativement égal à la quantité de carboxyhémoglobine présente. Les teintures ou toute substance contenant des teintures qui modifient la pigmentation des artères peuvent causer des mesures erronées.

5 Masimo CSD-1201 (les spécifications MS-2011 ont obtenu l'homologation de la FDA).

6 La précision sans mouvements du paramètre SpO₂ de Masimo SET ® avec capteurs LNOP-Adt a été validée par des analyses sur sang humain réalisées sur des sujets adultes, volontaires et sains, dans le cadre d'études sur l'hypoxie induite avec une plage de SpO₂ de 70-100 %, sur un CO-oxymètre de laboratoire et un moniteur ECG

7 La précision avec mouvements du paramètre SpO₂ de Masimo SET avec des capteurs LNOP-Adt a été validée par des analyses sur sang humain réalisées sur des sujets adultes, volontaires et sains dans le cadre d'études sur l'hypoxie induite en effectuant des mouvements de friction et de battement entre 2 et 4 Hz avec une amplitude de 1 à 2 cm, et un mouvement non répétitif entre 1 et 5 Hz avec une amplitude de 2 à 3 cm, dans une plage de SpO₂ de 70-100 %, sur un CO-oxymètre de laboratoire et un moniteur ECG.

8 La précision avec mouvements du paramètre SpO₂ de Masimo SET avec capteurs LNOP-Neo Pt a été validée pour les nouveaux-nés par des analyses sur sang humain réalisées sur des nouveaux-nés en déplaçant le pied de 2 à 4 cm, sur un CO-oxymètre de laboratoire et un moniteur ECG. Cette variation est égale à plus ou moins un écart-type, ce qui englobe 68 % de la population.

9 La précision pour une faible perfusion du paramètre SpO₂ de Masimo SET a été validée sur un banc d'essai, sur un stimulateur Biotek Index 2 et un simulateur Masimo avec des forces de signal de plus de 0,02 % et une transmission en % de plus de 5 % pour des saturations de 70 à 100 %. Cette variation est égale à plus ou moins un écart-type, ce qui englobe 68 % de la population.

Précision du capteur Masimo¹⁰

Modèle de capteur	Plage de SpO ₂ comprise entre 70 % et 100 %
-------------------	--

LNOP

LNOP ADT	± 2 chiffres sans mouvements
LNOP NEO	± 3 chiffres sans mouvements
LNOP NEO-L	Pied : ± 3 chiffres sans mouvements doigt : ± 2 chiffres sans mouvements
LNOP NEO-L	± 3 chiffres sans mouvements
LNOP ADT	± 2 chiffres sans mouvements
LNOP/PDT	± 2 chiffres sans mouvements
LNOP DCI	± 2 chiffres sans mouvements
LNOP/DCIP	± 2 chiffres sans mouvements
LNOP Hi Fi-Neo/adult	Pied : ± 3 chiffres sans mouvements doigt : ± 2 chiffres sans mouvements
LNOP Hi Fi-Neo/adult	± 2 chiffres
LNOP Blue Infant	Pouce/Orteil ¹¹ : ± 3 chiffres (pour 80-100) sans mouvements ± 4 chiffres (pour 60-80) sans mouvements ± 3,3 chiffres (pour 70-100) sans mouvements
LNOP YI Multi-Site	Pied/Main : ± 3 chiffres sans mouvements Doigt/Orteil : ± 2 chiffres sans mouvements
LNOP DC-195	± 2 chiffres sans mouvements
LNOP TC-I	± 3,5 chiffres sans mouvements

LNCS

LNCS TCI	± 3,5 chiffres sans mouvements
LNCS DC-I	± 2 chiffres sans mouvements
LNCS DC-IP	± 2 chiffres sans mouvements
LNCS Adult Adtx	± 2 chiffres sans mouvements
LNCS Ped Pdtx	± 2 chiffres sans mouvements
LNCS Infant-L	± 2 chiffres sans mouvements
LNCS Neo PT-L	± 3 chiffres sans mouvements

Résolution

Saturation (% SpO ₂)	1%
Fréquence de pouls (bpm)	1

10 Masimo CSD-1109 (spécifications du capteur)

11 La précision sans mouvements de la technologie Masimo SET avec les capteurs LNOP Blue a été validée par des analyses sur sang humain menées sur des nouveaux-nés, des nourrissons et des enfants souffrant de lésions cardiaques congénitales cyanogènes dans une plage de 60 % à 100 % de SpO₂ sur un CO-oxymètre de laboratoire. Cette variation est égale à plus ou moins un écart-type, ce qui englobe 68 % de la population.

Source de lumière du capteur

Longueur d'onde ¹²	Infrarouge : 905 nm (valeur nominale) Rouge : 660 nm (valeur nominale)
Dissipation d'énergie	Infrarouge : 22,5 mW (max.) Rouge : 27,5 mW (max)

Spécifications du Nellcor OxiMax¹³

Plage de mesures

SpO ₂	1 à 100 %
Fréquence de pouls	20 à 250 bpm
Plage de perfusion	0,03 à 20%

Précision

Saturation	
Adulte ¹⁴	70 à 100 % : ±2 chiffres
Nouveau-né ¹⁴	70 à 100 % : ±3 chiffres
Perfusion faible ¹⁵	70 à 100 % : ±2 chiffres

Fréquence de pouls

Adulte et nouveau-né	20 à 250 bpm : ± 3 chiffres
Perfusion faible ¹⁵	20 à 250 bpm : ±3 chiffres

13 Manuel de l'opérateur Nellcor N600x

14 Les spécifications présentées pour les adultes correspondent aux capteurs OxiMax® MAX-A et MAX-N avec le N-600. La précision de saturation varie selon le type de capteur. Cette variation est égale à plus ou moins un écart-type, ce qui englobe 68 % de la population. La précision se base sur des études sur l'hypoxie profonde menées sur des sujets adultes, volontaires et sains. Des échantillons de sang artériel ont été analysés simultanément sur plusieurs CO-oxymètres.

15 Applicabilité : Capteurs OxiMax MAX-A, MAX-AL, MAX-P, MAX-I et MAX-N.

Précision de capteur Oxi-Max¹⁶

REMARQUE : Tous les capteurs Nellcor® OxiMax doivent être utilisés avec le câble Nellcor SCP-10. Les capteurs RS-10 et Oxisensor® II ne sont pas compatibles avec le moniteur de paramètres vitaux CARESCAPE V100.

Modèle de capteur	Plage de SpO ₂ comprise entre 70 % et 100 %
-------------------	--

OxiMax

MAX-A, MAX-AL	± 2 chiffres
MAX-N (adulte)	± 2 chiffres
MAX-N ¹⁷ (nouveau-né)	± 3 chiffres
MAX-P	± 2 chiffres
MAX-I	± 2 chiffres
MAX-FAST	± 2 chiffres
SC-A (adulte)	± 2 chiffres
SC-PR (nouveau-né)	± 3 chiffres
SC-NEO	± 3 chiffres
MAX-R ¹⁸	±3,5 chiffres

OxiCliq®

OxiCliq A	± 2,5 chiffres
OxiCliq P	± 2,5 chiffres
OxiCliq N (adulte)	± 2,5 chiffres
MAX-N ¹⁷ (nouveau-né)	± 3,5 chiffres
OxiCliq I	± 2,5 chiffres

Modèles de capteurs réutilisables

D-YS (nourrisson à adulte)	± 3 chiffres
D-YS (nouveau-né)	± 4 chiffres
D-YS et D-YSE	± 3,5 chiffres
D-YS et D-YSPD	± 3,5 chiffres
DS-100A	± 3 chiffres
OXI-A/N (adulte)	± 3 chiffres
OXI-A/N (nouveau-né)	± 4 chiffres
OXI-P/I	± 3 chiffres

Source de lumière du capteur

Longueur d'onde ¹⁹	Infrarouge : 890 nm (valeur nominale) Rouge : 660 nm (valeur nominale)
Dissipation d'énergie	Infrarouge : 22,5 mW (max) Rouge : 30 mW (max)

16 Grille de spécification de précision de la saturation d'oxygène Nellcor (DOC0318495)

17 Les capteurs MAX-N, D-YS, OXI-A/N et OxiCliq N ont été testés sur des patients de plus de 40 kg.

18 La précision a été déterminée pour des saturations de 80 % à 100 %.

19 Les informations sur la plage de longueur d'onde peuvent être particulièrement utiles pour les cliniciens.

Remarque : Précision des capteurs sur nouveaux-nés : Lorsque les capteurs sont utilisés sur des nouveaux-nés en suivant les recommandations, la plage de précision spécifiée augmente de ±1 chiffre par rapport à une utilisation sur un adulte, pour prendre en compte l'effet théorique de l'hémoglobine fœtale présente dans le sang des nouveaux-nés sur les mesures de l'oxymètre. Par exemple, la précision du capteur MAX-N sur les nouveaux-nés est de ±3 chiffres, et non ±2 chiffres.

12 Les informations sur la plage de longueur d'onde peuvent être particulièrement utiles pour les cliniciens.

Spécifications PNI (mesure non invasive de la pression artérielle)

Plage de pression du brassard	0 à 290 mmHg (adulte/pédiatrie)
(plage de fonctionnement normal)	0 à 145 mmHg (nouveau-né)

Précision de pression artérielle

Algorithme PNI SuperSTAT	Erreur moyenne ≤ 5 mmHg, Écart type ≤ 8 mmHg (conforme à la norme ANSI/AAMI SP10:1992)
Classique et auscultatoire	erreur moyenne ≤ 5 mmHg, Écart type ≤ 8 mmHg (conforme à la norme ANSI/AAMI SP10:2002)
temps maximum de détermination	120 s (adulte/pédiatrie) 85 s (nouveau-né)
Seuil de surpression	300 à 330 mmHg (adulte/pédiatrie) 150 à 165 mmHg (nouveau-né)

Plage de pression artérielle

Algorithme PNI SuperSTAT	
Systolique	30 à 290 mmHg (adulte/pédiatrie) 30 à 140 mmHg (nouveau-né)
PAM	20 à 260 mmHg (adulte/pédiatrie) 20 à 125 mmHg (nouveau-né)
Diastolique	10 à 220 mmHg (adulte/pédiatrie) 10 à 110 mmHg (nouveau-né)
Classique et auscultatoire	
Systolique	30 à 245 mmHg (adulte/pédiatrie) 40 à 140 mmHg (nouveau-né)
PAM	15 à 215 mmHg (adulte/pédiatrie) 30 à 115 mmHg (nouveau-né)
Diastolique	10 à 195 mmHg (adulte/pédiatrie) 20 à 100 mmHg (nouveau-né)

Plage de fréquence de pouls

SuperSTAT	30 à 240 bpm (adulte/pédiatrie)
Algorithme NIBP	30 à 240 bpm (nouveau-né)
Classique et auscultatoire	30 à 200 bpm (adulte/pédiatrie) 30 à 220 bpm (nouveau-né) Précision de fréquence de pouls
Précision de fréquence du pouls	$\pm 3,5$ % ou 3 bpm, la valeur la plus élevée prévalant

REMARQUE : Afin d'assurer des mesures précises, n'utiliser que les brassards de tensiomètre GE recommandés.

Spécifications de l'Exergen TemporalScanner

Précision	$\pm 0,1^{\circ}\text{C}$
Plage de température	16° à 43°C
Environnement de fonctionnement	16 ° à 40°C (température ambiante)
Plage d'équilibre thermique artériel pour la température du corps ²⁰	34,5 ° à 43 °C
Résolution	0,1°C
Temps de réponse	0,04 secondes (environ)

Spécifications du Alaris Turbo Temp

Précision ²¹	$\pm 0,1^{\circ}\text{C}$
Plage de température	
Mode prédictif	35,6° à 41,1 °C
Mode moniteur	26,7° à 42,1 °C
Temps de réponse	À peine 7 secondes

Spécifications de Alaris Tri-Site

Précision ²¹	$\pm 0,1^{\circ}\text{C}$
Plage de température	
Mode prédictif	35° à 41,1°C
Mode moniteur	26,7° à 42,1 °C
Temps de réponse	À peine 11 secondes

²⁰ Appliqué automatiquement lorsque la température est comprise dans une plage de température normale du corps ; dans le cas contraire, mesure de la température superficielle.

²¹ Testé dans un bain d'étalonnage ; conforme à la norme ASTM E1112, Tableau 1, dans la plage spécifiée. Précision mesurée en mode continu (moniteur).

Spécifications relatives à l'alimentation

Convertisseur de puissance universel	réf. 2018859-001
Tension d'entrée secteur	100 à 250 VCA, 12 VA
Tension de sortie CC	12 VCC à 1 A L'adaptateur secteur CA contient un fusible non réarmable et non remplaçable.
Protection contre les électrocutions	Alimentation interne ou Classe II si alimenté à partir d'une source externe spécifique
Tension d'entrée CC	12 VCC, fournis par une source conforme à la norme CEI 60601-1.
Fusibles	Le moniteur contient trois fusibles, montés à l'intérieur. Ils protègent l'entrée CC basse tension, la batterie et la sortie alarme distante. La sortie +5 V sur le port de connexion hôte est régulée par alimentation interne.

Batterie

Type	Batterie au plomb scellée, 6 V, 3,3 Ahr
Durée de vie de la batterie	5 heures avec mesure de pression artérielle toutes les 5 minutes, mesure de SpO ₂ , mesure de la température et imprimante active ; 11,5 heures pour les versions sans SpO ₂ avec le scénario d'utilisation suivant : mesures de pression artérielle toutes les 15 minutes sans mesure de température activée.
Temps de charge	Environ 5 heures pour une batterie totalement déchargée lorsque le moniteur est éteint. Environ 8 heures lorsque le moniteur est allumé.

Spécifications environnementales

Conditions de fonctionnement

Température	5° à 40°C
Pression atmosphérique	500 hPa à 1060 hPa

Conditions de stockage

Température de stockage	-20°C à 50°C
Pression atmosphérique	500 à 1060 hPa
Plage d'humidité	5 à 95 % sans condensation
Protection contre les radio-fréquences	Conforme à la norme CEI 60601-1-2. Équipement électrique médical, Compatibilité électromagnétique Exigences et Tests, et CISPR 11 (Classe B, Groupe 1) pour les émissions conduites et rayonnées

Spécifications physiques

Dimensions (H x L x P)	19,5 x 21,9 x 13,5 cm, 19,5 x 25,4 x 13,5 cm) avec l'option de mesure de température Alaris
Poids	2,4 kg avec la batterie
Montage	Posé seul sur les pieds en caoutchouc, monté sur un pied ou sur un support mural

Support à roulettes (en option)

Hauteur de la plateforme de montage	100 cm du sol à la position la plus basse 125 cm du sol à la position la plus haute
Diamètre de la base	48 cm ; 5 roulettes de 7,6 cm— toutes sans verrouillage
Panier (H x L x P)	14,6 x 26,3 x 16,8 cm
Poids	11 kg

Certifications

UL 60601-1, CAN/CSA C22.2 No. 601.1, CEI 60601-1, CEI 60601-1-2, CEI 60601-1-4, CEI 60601-1-8, CEI 60601-2-30, CEI 60601-2-49, EN 1060-1, EN 1060-3, ISO 9919
Marquage CE relatif à la directive européenne 93/42/CEE portant sur les équipements médicaux

© 2011 General Electric Company – Tous droits réservés.

* GE, le logo GE, CARESCAPE, CARESCAPE iPanel et CARESCAPE Mobile Viewers, CRITIKON, DINAMAP, Ohmeda et TruSignal sont des marques commerciales de General Electric Company.

Exergen et TemporalScanner sont des marques commerciales de Exergen Corporation. Alaris, Turbo-Temp et IBAC sont des marques commerciales de CareFusion Corp. Oxiciq, OxiMAX, Oxisensor, SatSeconds et Nellcor sont des marques commerciales de Nellcor Puritan Bennett, Inc. Masimo SET est une marque commerciale de Masimo Corporation.

General Healthcare se réserve le droit de modifier les spécifications et fonctions indiquées dans le présent document, ou de suspendre la commercialisation du produit décrit à tout moment, sans préavis ni obligation. Contactez votre représentant GE Healthcare pour obtenir les informations les plus récentes.

GE Medical Systems Information Technologies, Inc.,
une branche de General Electric, commercialisant ses produits sous le nom de GE Healthcare.

GE Healthcare Finland Oy, une branche de General Electric commercialisant ses produits sous le nom de GE Healthcare.

GE Healthcare, une division de General Electric Company.

France

1211 chemin de la Bruyère
Zac de Sans Souci
69578 LIMONEST cedex
T : + 33 (0)4 78 66 62 10
F : + 33 (0)4 78 43 26 58

À propos de GE Healthcare

GE Healthcare met au service de ses clients des technologies médicales résolument tournées vers l'avenir et ouvrant une nouvelle ère dans le secteur de la santé. Grâce à notre savoir-faire et notre expertise dans les domaines de l'imagerie médicale, des technologies de l'information, des diagnostics médicaux, des systèmes de monitoring patient, de la mise au point de nouveaux médicaments, des technologies de fabrication de produits biopharmaceutiques et des solutions d'amélioration des performances, nos clients peuvent offrir des soins de meilleure qualité à toujours plus de patients dans le monde entier, à un coût réduit. En outre, acteurs du développement durable, nous collaborons avec les principaux leaders du secteur de la santé pour influencer sur les changements de politiques internationales nécessaires pour réussir la conversion de nos systèmes de santé en systèmes durables.

Dans le cadre de notre vision pour l'avenir, baptisée « healthymagination », nous invitons le monde entier à participer à notre aventure.

Une aventure centrée sur le développement permanent d'innovations technologiques pour réduire les coûts et améliorer la qualité et l'accès aux soins partout dans le monde.

GE Healthcare, dont le siège se situe au Royaume-Uni, est une branche de General Electric Company (NYSE : GE). GE Healthcare emploie à travers le monde des collaborateurs engagés dans la prestation de services aux professionnels de la santé et à leurs patients dans plus de 100 pays. Pour plus d'informations à propos de GE Healthcare, visitez notre site internet à l'adresse suivante : www.gehealthcare.com

GE Healthcare
P.O. Box 900, FIN-00031 GE, Finlande
Tél. +358 10 394 11
Fax +358 9 146 3310

www.gehealthcare.com



GE imagination at work