

2020 年 3 月 23 日

親愛的客戶，您好

AIRVO 2 與 SARS-CoV-2 / COVID-19

近期 COVID-19 於全球蔓延，引起了各方對使用 AIRVO™ 2 治療 COVID-19 患者的興趣。本函謹就一些常見的疑問提出解說。

具感染性患者使用 AIRVO 2 後的再處理步驟

「AIRVO 2 消毒手冊」概述了一個共兩個步驟的再處理程序：清潔與消毒。高溫高階消毒程序符合可重複使用醫療器械的國際標準，亦通過獲得 ISO 17025 認證的獨立實驗室的驗證。

如果遺失消毒套件，訂貨的零件編號為 900PT600 (每包一套，隨附消毒手冊)。

如果遺失或希望更換消毒插頭，訂貨的零件編號為 900PT601 (每包兩個)。

處理設備和附件時，要遵循標準的無菌程序以減低感染風險。這包括正確洗手、避免手部接觸連接埠、安全丟棄用過的耗材和適當存放已清潔和消毒過的設備。我們強烈建議使用防護性手套。

AIRVO 2 後方的進氣口過濾器

AIRVO 2 過濾器的製造材料能夠過濾細菌與病毒。更換 AIRVO 2 過濾器時，應依照「AIRVO 2 使用說明書」中的指示和根據您衛生服務機構的感染控制政策進行。若果具有高度感染性的患者曾經使用過此設備，請考慮更換空氣過濾器。

其訂貨零件編號為 900PT913 (每包兩個)。

使用 AIRVO 2 時，呼出氣體的擴散

根據世界衛生組織 (WHO) 的新型冠狀病毒臨床文件第 2020.4 號：「鑒於可能產生氣霧的不確定性，在能夠完成進一步安全評估之前，使用高流量氧氣治療 (HFO) 和非侵襲性呼吸治療 (NIV) (包括氣泡式連續氣道正壓 (Bubble CPAP) 治療) 時，要預防空氣傳播。」

如需要最新資訊，請參閱 WHO 的指南和我們的 COVID-19 網頁 <https://www.fphcare.com/nz/covid-19/>。

注意：本資訊並非旨在取代您當地醫院或感染控制政策的建議或要求。

專此

AIRVO 團隊
Fisher & Paykel Healthcare Ltd