

23. März 2020

Sehr geehrte Kunden

AIRVO 2 und SARS-CoV-2/COVID-19

Die jüngste Entwicklung von COVID-19 weltweit hat zu einem Interesse an AIRVO™ 2 bei der Behandlung von Patienten mit COVID-19 geführt. In diesem Schreiben wird auf einige häufige Bedenken eingegangen.

Aufbereitung von AIRVO 2 nach der Verwendung bei einem infizierten Patienten

In der AIRVO 2 Gebrauchsanleitung zur Desinfektion wird das zweistufige Aufbereitungsverfahren – Reinigung und Desinfektion – beschrieben. Der hochgradige thermische Desinfektionszyklus erfüllt die Anforderungen von internationalen Standards für wiederverwendbare Medizinprodukte und wurde von einem unabhängigen, nach ISO 17025 akkreditierten Labor validiert.

Bei Verlust des Desinfektions-Kits lautet die Teilenummer zur Nachbestellung 900PT600 (Lieferung in einer Einzelpackung mit der Gebrauchsanleitung zur Desinfektion).

Bei Verlust des Desinfektionsfilters oder wenn Sie diesen ersetzen möchten, lautet die Teilenummer zur Nachbestellung 900PT601 (Lieferung als 2er-Packung).

Bei der Handhabung von Gerät und Zubehör sind die üblichen antiseptischen Verfahren anzuwenden, um eine Kontaminierung zu verhindern. Hierzu gehören gründliches Händewaschen, Vermeidung von Handkontakt mit den Anschlüssen, die sichere Entsorgung des Verbrauchsmaterials und eine sachgemäße Lagerung des Geräts nach der Reinigung und Desinfektion. Die Verwendung von Schutzhandschuhen ist dringend zu empfehlen.

AIRVO 2 Einlassfilter auf der Rückseite

Der AIRVO 2 Filter besteht aus einem Material, das Bakterien und Viren filtern kann. Der AIRVO 2 Filter sollte gemäß der AIRVO 2 Bedienungsanleitung und in Einklang mit den Richtlinien zur Infektionskontrolle Ihrer Gesundheitseinrichtung ersetzt werden. Ein Wechsel des Luftfilters sollte in Betracht gezogen werden, wenn bekannt ist, dass ein hochgradig infektiöser Patient das Gerät benutzt hat. Die Teilenummer zur Nachbestellung lautet 900PT913 (Lieferung als 2er-Packung).

Ausbreitung der ausgeatmeten Luft mit AIRVO 2

Folgendes gilt gemäß dem klinischen nCoV-Dokument 2020.4 der Weltgesundheitsorganisation (WHO): „Aufgrund der Verunsicherung um das Potenzial der Aerosolisierung sollten HFO, NIV, einschließlich Bubble CPAP, mit Schutzmaßnahmen zur aerogenen Übertragung verwendet werden, bis eine weitere Evaluierung der Sicherheit abgeschlossen werden kann.“

Weitere neue Informationen sind der Richtlinie der WHO und unserer COVID-19-Webseite <https://www.fphcare.com/nz/covid-19/> zu entnehmen.

Hinweis: Diese Informationen sind nicht als Ersatz für Empfehlungen oder Anforderungen Ihres örtlichen Krankenhauses oder der Richtlinien zur Infektionskontrolle vorgesehen.

Mit freundlichen Grüßen

AIRVO-Team
Fisher & Paykel Healthcare Ltd