



**MR325 – F&P 820 Chambre à remplissage manuel
DE 500 mL**

Caractéristiques

Utilisation prévue	La chambre d'humidification MR325 est un accessoire du système F&P 820 et est compatible avec les humidificateurs de la série F&P 820. Le système F&P 820 fournit des niveaux thérapeutiques de chaleur et d'humidité aux gaz respiratoires inspirés par un patient lors de l'utilisation d'un système de ventilation continu ou intermittent ou d'un débit de gaz continu. Ce système est indiqué pour les traitements non invasifs et invasifs. L'ajout de chaleur et d'humidité lors d'un apport de gaz respiratoires froids et secs fournis par la ventilation non invasive ou invasive contribue à prévenir le dessèchement des voies respiratoires du patient. Ce système est conçu pour une utilisation chez les adultes et les enfants (à l'exception des nouveau-nés) dans les hôpitaux, les établissements de soins de longue durée et à domicile, sur ordonnance de professionnels de santé qualifiés.
Raccords d'interface	Raccords coniques conformes à la norme ISO 5356-1 (22 mm mâles)
Volume d'eau maximal	500 mL
Plage de débit (BTPS) Invasif (réglage 4) Non invasif (réglages 1 à 3)	5-40 L/min 5-70 L/min
Compliance (à 60 cmH₂O lorsqu'elle est pleine) Kit de ventilation 820A10 et MR325	1,20 ± 0,10 mL/cmH ₂ O (inclut une incertitude de la mesure de 0,04 mL/cmH ₂ O)
Résistance au débit (kit de ventilation 820A10 et MR325) Branche inspiratoire à 15 L/min Branche inspiratoire à 30 L/min	0,25 ± 0,03 cmH ₂ O (inclut une incertitude de la mesure de 0,02 cmH ₂ O) 0,73 ± 0,06 cmH ₂ O (inclut une incertitude de la mesure de 0,02 cmH ₂ O)
Pression de fonctionnement maximale	8 kPa
Fuite de gaz à 60 cmH₂O	<40 mL/min (circuit inspiratoire ou expiratoire)
Durée d'utilisation	14 jours maximum
Utilisation	Patient unique, usage unique
Limite de péremption	3 ans

Matériaux | Caractéristiques

Matériaux de la chambre	ABS, santoprène, aluminium, polyéthylène
Mode de fabrication	Fabriqué dans un environnement de travail contrôlé
Élimination	Après utilisation, mettre au rebut la chambre conformément aux directives de l'organisation responsable ou des autorités locales.

Emballage | Caractéristiques

Quantité	10 unités par boîte
Dimensions	632 x 252 x 132 mm (24,9 x 9,9 x 5,2 pouces)
Poids normal (contenu inclus)	1,45 kg (3,2 lb)
Matériau d'emballage	Boîte en carton

Réglementation | Caractéristiques

Classification	NZ IIa ; AU IIa ; EU IIa ; USA II
Pays d'origine	Nouvelle-Zélande
Organisme notifié	TÜV SÜD Product Services GmbH
Numéro d'identification	CE 0123
Code GTIN	09420012463814 (EA) 09420012463821 (PAC)
Code GMDN	60699

Fabricant : Fisher & Paykel Healthcare Ltd

Classe du dispositif médical : Classe IIa

Organisme notifié : TÜV SÜD Product Service GmbH

Veillez lire attentivement les instructions d'utilisation et les étiquettes de ce dispositif médical. A l'attention et pour utilisation des professionnels uniquement. Il est strictement interdit de diffuser ces outils promotionnels auprès du public et Fisher & Paykel Healthcare ne pourra être tenu responsable si cela venait à se produire.

F&P est une marque commerciale de Fisher & Paykel Healthcare Limited.

630740 REV A © 2023 Fisher & Paykel Healthcare Limited