

Classic T-Stück-Schlauch | Einmalgebrauch

Das Classic-Schlauchsystem von Fisher & Paykel Healthcare kann an den Perivent™ oder andere T-Stück-Erstversorgungssysteme angeschlossen werden.* Es hat ein verstellbares PEEP-Ventil und kann mit einer Erstversorgungsмаске oder einem Endotrachealtubus verbunden werden.



* Wenn das Erstversorgungssystem mit T-Stück den Standard für gasbetriebene Wiederbelebungsgерäte (ISO 10651-5:2006) erfüllt

Classic T-Stück-Schlauch | Einmalgebrauch | Technische Daten

Classic T-Stück-Schlauch mit einem anpassbaren PEEP-Ventil.



PRODUKTSPEZIFIKATIONEN

Kompatibel mit:

T-Stück-Erstversorgungssysteme Perivent™ (RD900-Serie) oder ein anderes Erstversorgungssystem mit T-Stück, das den Standard für gasbetriebene Wiederbelebungsgeräte (ISO 10651-5:2006) erfüllt

F&P Erstversorgungsmasken RD803 (XS), RD804 (S), RD805 (M), RD806 (L), RD807 (XL)

Anschluss 15-mm-Standardkonusadapter am Patientenzugangsanschluss; 10-mm-Standardkonusadapter am Perivent-Anschluss

Verfügbare Optionen (Kartons mit 10 Stück)

Produktcode	900RD010	Classic T-Stück-Schlauch
	900RD014-10	Classic T-Stück-Schlauch + Maske mit 42 mm Durchmesser (S)
	900RD015-10	Classic T-Stück-Schlauch + Maske mit 50 mm Durchmesser (M)
	900RD016-10	Classic T-Stück-Schlauch + Maske mit 60 mm Durchmesser (L)

LEISTUNG

Resistance to Flow (Durchschnitt) 0,6 cmH₂O bei 15 L/min

Min. Flowrate (L/min) 5 L/min

Max. Flowrate (L/min) 15 L/min

Schlauchlänge 1,6 m

Innendurchmesser 12 mm (nominal)

Compliance (Durchschnitt) 2,23 mL/kPa/m

Umgebungstemperaturbereich °C -18 °C bis 50 °C

Verwendungsdauer Zur Verwendung bei nur einem Patienten - Lieferzustand rein, steril

Positiver endexpiratorischer Druck (PEEP)*

Bei 5 L/min:	1 bis 6 cmH ₂ O [mbar]
Bei 8 L/min:	1 bis 10 cmH ₂ O [mbar]
Bei 10 L/min:	2 bis 15 cmH ₂ O [mbar]
Bei 15 L/min:	4 bis 17 cmH ₂ O [mbar]

* Alle oben genannten Leistungsdaten dienen nur der Veranschaulichung.

Die angegebenen PEEP-Werte beruhen auf typischen klinischen PIP-Einstellungen. Es können höhere PEEP-Werte erreicht werden, wenn höhere PIP-Werte gewählt werden.

KOMPONENTEN UND ZUSAMMENSETZUNG

Überwiegend verwendete Materialien Polycarbonat, Acetal, Polystyrol, Polyethylen, Edelstahl

Nicht enthaltene Materialien Latexfrei, frei von PVC und Phthalaten (DEHP, DBP, BBP)

Herstellungsverfahren Hergestellt in kontrollierter Arbeitsumgebung

Entsorgung Gemäß Krankenhausvorschriften entsorgen

Haltbarkeit 3 Jahre

REGULATORISCHE ANFORDERUNGEN

Klassifizierung Klasse IIa (EU und Australien), Klasse II (Kanada), Klasse I (USA)

Herkunftsland Neuseeland

Zuständige Prüfbehörde TÜV SÜD Product Service GmbH, 0123

PEEP: positiver end-expiratorischer Druck; PIP: Inspiratorischer Spitzendruck

Bitte beachten Sie, dass die Informationen in diesem technischen Katalog (einschließlich Produktinformationen und Bildern) nur zur Veranschaulichung zusammengefasst und zur Verfügung gestellt wurden. Bitte lesen Sie die relevanten Gebrauchsanweisungen für ausführlichere Informationen und wenden Sie sich zur Bestätigung bestimmter Details an die für Sie zuständige Vertretung von Fisher & Paykel Healthcare, bevor Sie eine Bestellung aufgeben. Informationen können jederzeit ohne Vorankündigung geändert werden.

F&P und Perivent sind Marken von Fisher & Paykel Healthcare Limited.