

Circuit à pièce en T classique | Usage unique

Le circuit classique Fisher & Paykel Healthcare peut être raccordé au Neopuff™ ou à un autre appareil de réanimation à pièce en T.* Il intègre une valve de PEP réglable et peut être raccordé à un masque de réanimation ou à une sonde endotrachéale.



**Si l'appareil de réanimation à pièce en T est conforme à la norme relative aux appareils de réanimation pneumatiques (ISO 10651-5:2006)*

Circuit à pièce en T classique | Usage unique | Caractéristiques

Circuit à pièce en T classique avec valve PEP réglable.



CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES DU PRODUIT

Compatible avec :

Appareils de réanimation à pièce en T Neopuff® série RD900 ou autres appareils de réanimation à pièce en T conformes à la norme relative aux appareils de réanimation pneumatiques (ISO 10651-5:2006)

Masques de réanimation F&P RD803 (XS) ; RD804 (S) ; RD805 (M) ; RD806 (L) ; RD807 (XL)

Raccordement Raccord médical de 15 mm au connecteur patient ; Raccord médical de 10 mm au connecteur Neopuff

Options d'achat (boîtes de 10)

Référence produit	90ORD010	Circuit à pièce en T classique
	90ORD014-10	Circuit à pièce en T classique + masque de 42 mm de diamètre (S)
	90ORD015-10	Circuit à pièce en T classique + masque de 50 mm de diamètre (M)
	90ORD016-10	Circuit à pièce en T classique + masque de 60 mm de diamètre (L)

FONCTIONNEMENT

Résistance au débit (moyenne) 0,6 cmH₂O à 15 L/min

Débit min. (L/min) 5 L/min

Débit max. (L/min) 15 L/min

Longueur de circuit 1,6 m

Diamètre interne Nominal 12 mm

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

Plage de température ambiante (°C) -18 °C à 50 °C

Durée d'utilisation À usage unique - fourni propre, non stérile.

Pression expiratoire positive (PEP)*

- à 5 L/min : 1 à 6 cmH₂O [mbar]
- à 8 L/min : 1 à 10 cmH₂O [mbar]
- à 10 L/min : 2 à 15 cmH₂O [mbar]
- à 15 L/min : 4 à 17 cmH₂O [mbar]

* Tous les chiffres de performance indiqués ci-dessus sont donnés uniquement à titre d'illustration. Les valeurs PEP indiquées sont basées sur les réglages typiques de la valeur de pression de crête (Pcrête) clinique. Il est possible d'obtenir des valeurs PEP supérieures en augmentant les valeurs de pression de crête (Pcrête).

COMPOSANTS ET COMPOSITIONS

Principaux matériaux Polycarbonate, acétal, polystyrène, polyéthylène, acier inoxydable

Matériaux non présents Fabriqué sans latex naturel, ni PVC, ni phtalates (DEHP, DBP, BBP)

Mode de fabrication Produit dans un environnement de travail contrôlé

Élimination Conformément au protocole de l'hôpital

Limite de péremption 3 ans

RÉGLEMENTATION

Classification Classe IIa (UE et Australie), Classe II (Canada), Classe I (États-Unis)

Pays d'origine Nouvelle-Zélande

Organisme notifié TÜV SÜD Product Service GmbH, 0123

PEP : pression expiratoire positive ; Pcrête : pression inspiratoire de crête

Veillez noter que les informations contenues dans cette fiche technique (y compris les informations et les illustrations de produits) sont synthétisées et fournies à titre indicatif seulement. Veuillez consulter les instructions d'utilisation correspondantes pour obtenir de plus amples informations et confirmer les détails auprès de votre représentant local Fisher & Paykel Healthcare avant de passer une commande. Informations susceptibles d'être modifiées sans préavis.

F&P et Neopuff sont des marques déposées de Fisher & Paykel Healthcare Limited.