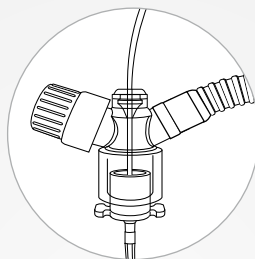


## Circuit à pièce en T ergonomique | Usage unique

Le circuit ergonomique Fisher & Paykel Healthcare peut être raccordé au Neopuff™ ou à un autre appareil de réanimation à pièce en T.\* L'orientation de l'angle de la valve de PEP a été conçue pour permettre aux opérateurs d'avoir une position plus confortable de la main.



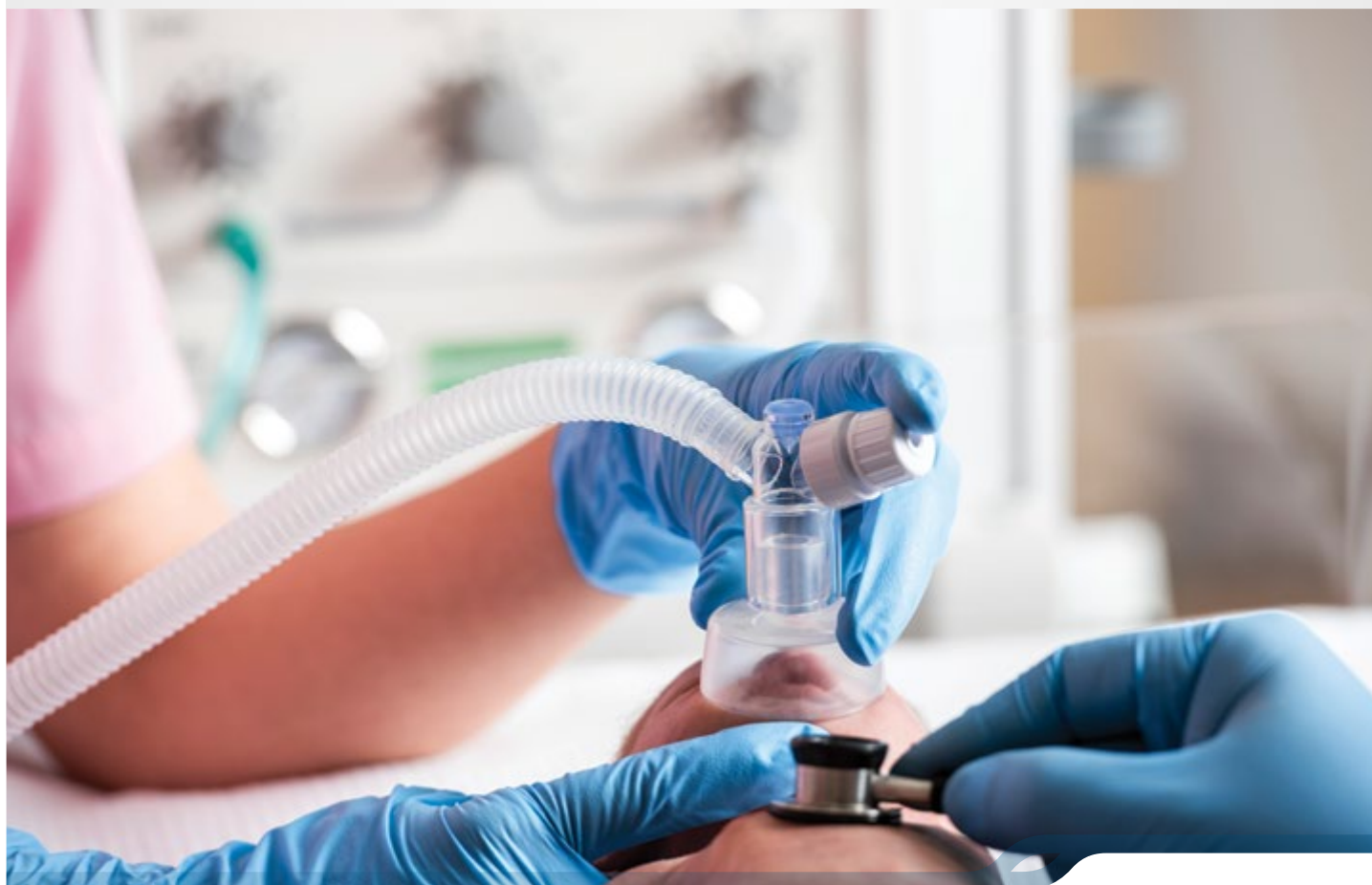
Bouchon de protection bleu utilisable pour régler et vérifier les pressions



Orifice à bec de canard pour aspirer et instiller le surfactant pendant la réanimation



Raccordement au masque de réanimation ou à la 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 ergonomique | Usage unique | Caractéristiques

Circuit à pièce en T ergonomique avec PEP réglable et orifice à bec de canard pour les applications appropriées telles que l'aspiration et l'administration de surfactant.



### 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	Description	Options
RD1300-10	Circuit à pièce en T ergonomique	
RD1301-10	Circuit à pièce en T ergonomique + ligne d'alimentation en gaz (longue)	
RD1330-10	Circuit à pièce en T ergonomique	+ masque de 35 mm de diamètre (XS)
RD1340-10	Circuit à pièce en T ergonomique	+ masque de 42 mm de diamètre (S)
RD1350-10	Circuit à pièce en T ergonomique	+ masque de 50 mm de diamètre (M)
RD1360-10	Circuit à pièce en T ergonomique	+ masque de 60 mm de diamètre (L)
RD1370-10	Circuit à pièce en T ergonomique	+ masque de 72 mm de diamètre (XL)
RD1331-10	Circuit à pièce en T ergonomique	+ masque de 35 mm de diamètre (XS)
RD1341-10	Circuit à pièce en T ergonomique	+ masque de 42 mm de diamètre (S)
RD1351-10	Circuit à pièce en T ergonomique + ligne d'alimentation en gaz (longue)	+ masque de 50 mm de diamètre (M)
RD1361-10	Circuit à pièce en T ergonomique + ligne d'alimentation en gaz (longue)	+ masque de 60 mm de diamètre (L)
RD1371-10	Circuit à pièce en T ergonomique + ligne d'alimentation en gaz (longue)	+ masque de 72 mm de diamètre (XL)

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

### FONCTIONNEMENT

<b>Résistance au débit (moyenne)</b>	0,7 cmH <sub>2</sub> O à 15 L/min
<b>Débit min. (L/min)</b>	5 L/min
<b>Débit max. (L/min)</b>	15 L/min
<b>Longueur de circuit</b>	1,6 m
<b>Diamètre interne</b>	Nominal 12 mm
<b>Compliance (moyenne)</b>	2,35 mL/kPa/m
<b>Plage de température ambiante (°C)</b>	-18 °C à 50 °C
<b>Durée d'utilisation</b>	À usage unique - fourni propre, non stérile.
<b>Pression expiratoire positive (PEP)*</b>	à 5 L/min : 1 à 5 cmH <sub>2</sub> O [mbar] à 8 L/min : 1 à 9 cmH <sub>2</sub> O [mbar] à 10 L/min : 2 à 15 cmH <sub>2</sub> O [mbar] à 15 L/min : 3 à 25 cmH <sub>2</sub> O [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

<b>Principaux matériaux</b>	Polycarbonate, acétal, polystyrène, polyéthylène, acier inoxydable
<b>Matériaux non présents</b>	Fabriqué sans latex naturel, ni PVC, ni phtalates (DEHP, DBP, BBP)
<b>Mode de fabrication</b>	Produit dans un environnement de travail contrôlé
<b>Élimination</b>	Conformément au protocole de l'hôpital
<b>Limite de péremption</b>	3 ans
<b>RÉGLEMENTATION</b>	
<b>Classification</b>	Classe IIa (UE et Australie), Classe II (Canada), Classe I (États-Unis)
<b>Pays d'origine</b>	Nouvelle-Zélande
<b>Organisme notifié</b>	TÜV SÜD Product Service GmbH, 0123

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. Veillez 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.

618181 REV B © 2020 Fisher & Paykel Healthcare Limited

[www.fphcare.com](http://www.fphcare.com)

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.

**Fisher & Paykel**  
HEALTHCARE