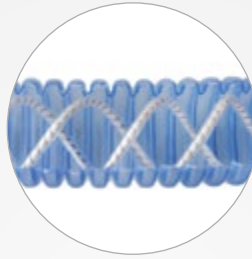


## Befeuchteter T-Stück-Schlauch | Einmalgebrauch

Das befeuchtete Schlauchsystem von Fisher & Paykel Healthcare kann mit dem Perivent™ verwendet werden, um erwärmtes und befeuchtetes Gas während der Erstversorgung zu liefern. Die Verwendung von erwärmtem und befeuchtetem Gas im Kreißsaal kann dazu beitragen, die Normothermie (Temperatur zwischen 36,5 °C und 37,5 °C) bei der Aufnahme auf der Neugeborenen-Intensivstation zu fördern.



Für den Einsatz mit dem F&P Healthcare MR850 Atemgasbefeuchter und der MR290 Kammer vorgesehen.



Heizspiralen im gesamten Schlauchsystem.



An eine Erstversorgungsmaske oder Endotrachealtubus anschließen.



## Befeuchteter T-Stück-Schlauch | Einmalgebrauch | Technische Daten

Der T-Stück-Schlauch mit verstellbarem PEEP-Ventil und beheiztem Schlauchsystem dient dazu, den Säugling während der Erstversorgung mit warmem, befeuchtetem Gas zu versorgen.



### PRODUKTSPEZIFIKATIONEN

Kompatibel mit:

T-Stück-Erstversorgungssysteme	Perivent™ RD900-Serie	
F&P Atemgasbefeuchter und Kammern	Atemgasbefeuchter MR850 bei Verwendung im Modus „Invasiv“ Atemgasbefeuchter MR810 bei Verwendung im Modus „Hoch“	Befeuchterkammer MR225 oder MR290 Befeuchterkammer MR225 oder MR290
F&P Erstversorgungsmasken	RD803 (XS), RD804 (S), RD805 (M), RD806 (L), RD807 (XL)	
Anschluss	15-mm-Standardkonusadapter am Patientenzugangsanschluss 22-mm-Standardkonusadapter am Befeuchterkammer-Anschluss 10-mm-Standardkonusadapter am Perivent-Anschluss	
Produktcode	900RD110	
Kit-Komponenten	Befeuchtetes Notfallerstversorgungs-Schlauchsystem mit T-Stück + Zuleitung (Befeuchterkammer nicht enthalten)	
Menge	10er-Karton	

### LEISTUNG

Resistance to Flow (Durchschnitt)	1,64 cmH <sub>2</sub> O bei 10 L/min
Min. Flowrate (L/min)	8 L/min
Max. Flowrate (L/min)	15 L/min
Schlauchlänge	Inspirationsanschluss = 1,3 m; Zuleitung = 0,6 m
Innendurchmesser	12 mm (nominal)
Compliance (Durchschnitt)	2,86 mL/kPa/m
Umgebungstemperaturbereich °C	-18 °C bis 26 °C
Verwendungsdauer	Zur Verwendung bei nur einem Patienten (max. 7 Tage) - Lieferzustand rein, unsteril
Positiver endexpiratorischer Druck (PEEP)*	Bei 5 L/min: NICHT VERFÜGBAR Bei 8 L/min: 1 bis 10 cmH <sub>2</sub> O [mbar] Bei 10 L/min: 2 bis 13 cmH <sub>2</sub> O [mbar] Bei 15 L/min: 4 bis 14 cmH <sub>2</sub> 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, Kupfer
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 IIb (EU und Australien), Klasse II (Kanada), Klasse II (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.