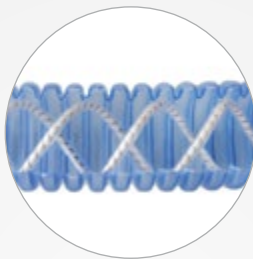


Circuit à pièce en T humidifié | Usage unique

Le circuit humidifié Fisher & Paykel Healthcare peut être utilisé avec le Neopuff™ pour délivrer des gaz chauffés et humidifiés pendant la réanimation. L'utilisation de gaz chauffés et humidifiés en salle d'accouchement peut aider à favoriser la normothermie (température entre 36,5 °C et 37,5 °C) lors de l'admission dans des unités de réanimation néonatale.



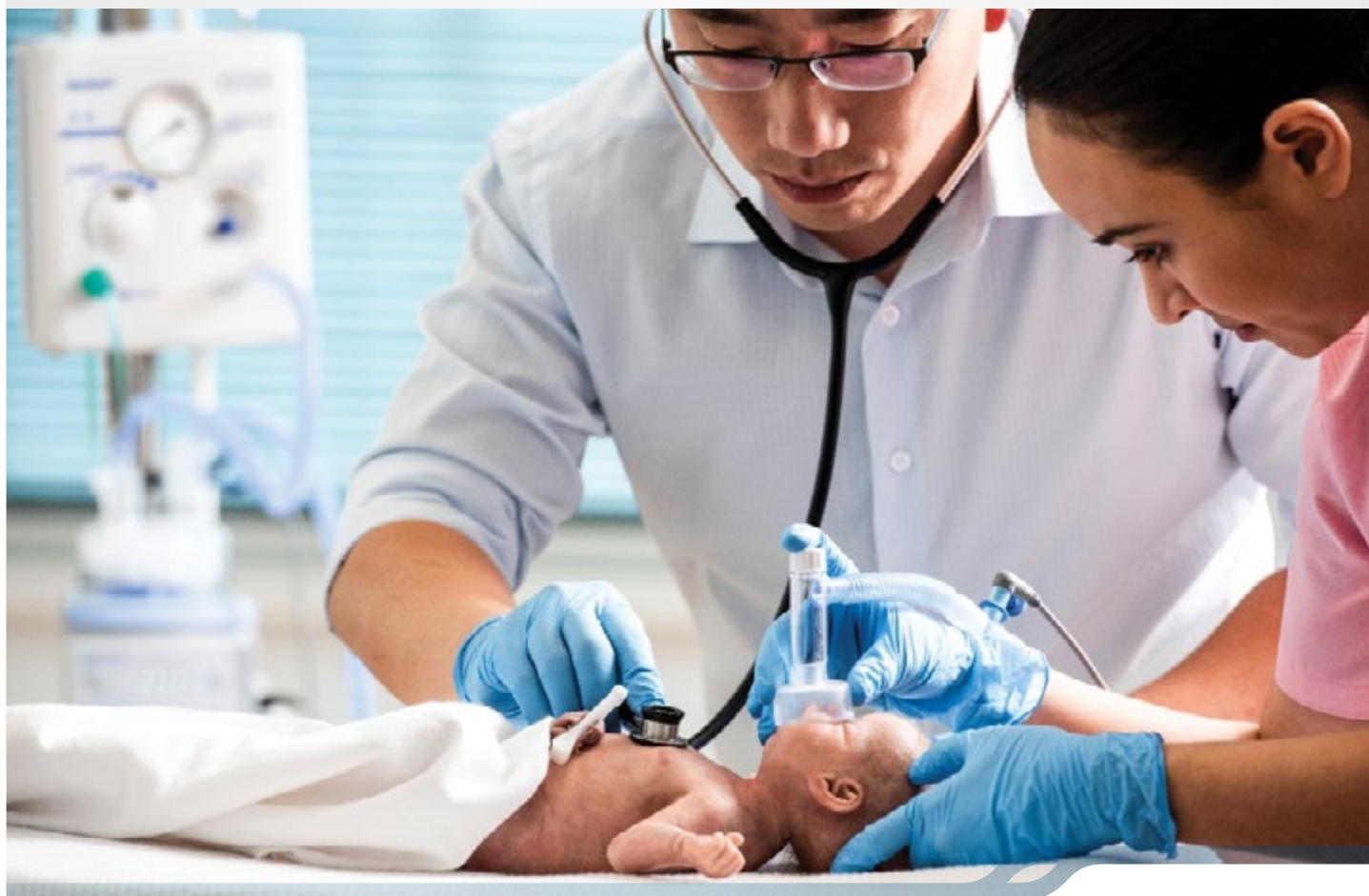
Conçu pour être utilisé avec l'humidificateur F&P Healthcare MR850 et la chambre MR290.



Fil chauffant en spirale passant dans l'intégralité du circuit.



Raccordement à un masque de réanimation ou à une sonde endotrachéale.



Circuit à pièce en T humidifié | Usage unique | Caractéristiques

Circuit à pièce en T avec valve PEP réglable et circuit chauffé conçu pour délivrer un gaz chaud et humidifié à un nouveau-né pendant la réanimation.



CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES DU PRODUIT

Compatible avec :

| | | |
|---------------------------------------|---|--|
| Appareils de réanimation à pièce en T | Neopuff™ série RD900 | |
| Humidificateurs et chambres F&P | Humidificateur MR850 en mode « ventilation invasive » Humidificateur MR810 en mode « haut » | Chambre d'humidification MR225 ou MR290 Chambre d'humidification MR225 ou MR290 |
| 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 22 mm aux connecteurs de la chambre d'humidification Raccord médical de 10 mm au connecteur Neopuff | |
| Référence produit | 900RD110 | |
| Contenu du kit | Circuit de réanimation à pièce en T humidifié + ligne sèche (chambre d'humidification non comprise) | |
| Quantité | Boîte de 10 | |

FONCTIONNEMENT

| | |
|--------------------------------------|--|
| Résistance au débit (moyenne) | 1,64 cmH ₂ O à 10 L/min |
| Débit min. (L/min) | 8 L/min |
| Débit max. (L/min) | 15 L/min |
| Longueur de circuit | Branche inspiratoire = 1,3 m ; ligne sèche = 0,6 m |
| Diamètre interne | Nominal 12 mm |
| Compliance (moyenne) | 2,86 mL/kPa/m |
| Plage de température ambiante (°C) | -18 °C à 26 °C |
| Durée d'utilisation | À usage unique (maximum 7 jours) - fourni propre, non stérile |
| Pression expiratoire positive (PEP)* | à 5 L/min : SANS OBJET à 8 L/min : 1 à 10 cmH ₂ O [mbar] à 10 L/min : 2 à 13 cmH ₂ O [mbar] à 15 L/min : 4 à 14 cmH ₂ 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

| | |
|------------------------|--|
| Principaux matériaux | Polycarbonate, acétal, polystyrène, polyéthylène, acier inoxydable, cuivre |
| 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 IIb (UE et Australie), Classe II (Canada), Classe II (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.