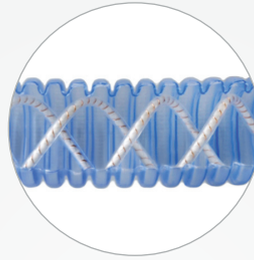


Circuit à pièce en T humidifié | Usage unique

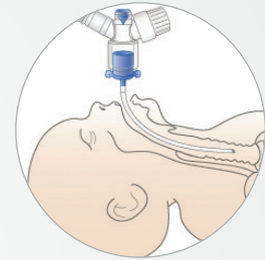
Le circuit humidifié Fisher & Paykel Healthcare peut être utilisé avec le F&P Neopuff™ pour administrer des gaz chauffés et humidifiés (GCH) pendant la réanimation. L'utilisation de gaz chauffés et humidifiés en salle d'accouchement peut aider à favoriser la normothermie (température entre 36,5 °C et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



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



Fil chauffant en spirale dans le circuit

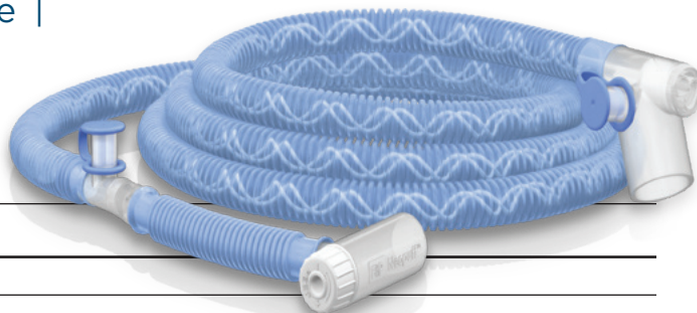


Raccorder à un masque de réanimation ou à une sonde endotrachéale



Circuit à pièce en T humidifié | Usage unique | Caractéristiques

Circuit à pièce en T avec valve de PEP réglable et circuit chauffé conçu pour administrer 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 « Invasif » 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 minimal (L/min)	8 L/min
Débit maximal (L/min)	10 L/min
Longueur du circuit	Branche inspiratoire = 1,3 m ; ligne sèche = 0,6 m
Diamètre interne	Nominal 10 mm
Espace mort	6 mL
Compliance (moyenne)	2,86 mL/kPa/m
Température de fonctionnement (°C)	18 °C à 26 °C (65 °F à 79 °F)
Durée d'utilisation	À usage unique (maximum 7 jours) - fourni propre, non stérile
Pression expiratoire positive (PEP)*	à 8 L/min : 1 à 10 cmH ₂ O [mbar] à 10 L/min : 2 à 13 cmH ₂ O [mbar]

* Tous les chiffres de performance indiqués ci-dessus sont uniquement indiqués 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

Veuillez 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.