

Masques de réanimation | Usage unique

Les masques de réanimation Fisher & Paykel Healthcare pour nouveau-nés et nourrissons sont disponibles en différentes tailles pour s'adapter à un grand éventail de patients. Selon les directives internationales, un masque facial de taille appropriée doit couvrir la bouche et le nez, mais pas les yeux, et il ne doit pas reposer sur le menton. Une bonne étanchéité du masque avec des fuites réduites au minimum est importante pour la mise en œuvre d'une ventilation efficace. Il faut être attentif à la taille du masque, à son positionnement et à son maintien.



Gamme de masques de différentes tailles, y compris des masques de 35 mm et 42 mm de diamètre, qui convient à vos plus petits patients.



Raccordement polyvalent qui permet une utilisation avec un insufflateur manuel auto-remplissable, un ballon d'anesthésie et un circuit à pièce en T.



Masques conçus pour être souples, avec une surface transparente qui permet d'observer la condensation créée par la respiration.



Masques de réanimation | Usage unique | Caractéristiques



CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES DU PRODUIT

Référence produit	RD803-10	RD804-10	RD805-10	RD806-10	RD807-10
Taille	XS	S	M	L	XL
Diamètre du masque	35 mm (1,38 po)	42 mm (1,65 po)	50 mm (1,97 po)	60 mm (2,36 po)	72 mm (2,83 po)
Poids du patient	400 g à 1 kg (0,88 à 2,2 lb)	800 g à 1,5 kg (1,8 à 3,3 lb)	1,5 à 2,5 kg (3,3 à 5,5 lb)	2,5 à 5 kg (5,5 à 11 lb)	5 à 10 kg (11 à 22 lb)
Compatible avec	Tous les circuits à pièce en T F&P Circuits de réanimation et dispositifs avec raccord femelle de 15 mm				
Raccordement	Raccord mâle conique de 15 mm				
Quantité	Boîte de 10				
Kits disponibles	RD800-EN - Kit de démarrage (Anglais) - contient un masque de chaque taille RD800-SK - Kit de démarrage (Universel) - contient un masque de chaque taille				

FONCTIONNEMENT

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

COMPOSANTS ET COMPOSITIONS

Principaux matériaux	Élastomère thermoplastique
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

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.