

Маски для реанимации новорожденных | одноразовые

Компания Fisher & Paykel Healthcare выпускает маски разных размеров для искусственной вентиляции легких новорожденных и младенцев, которые пригодны для пациентов с разными размерами тела. Согласно международным рекомендациям, правильно подобранная лицевая маска должна закрывать рот и нос, но не глаза, и не должна заходить на подбородок. Для обеспечения эффективной вентиляции следует тщательно подбирать размер маски, а также накладывать и удерживать ее с должной герметичностью.



Широкий выбор масок разных размеров, включая маски диаметром 35 мм и 42 мм, которые подходят для самых маленьких пациентов



Универсальное соединение, допускающее использование вместе с самонадувающимся мешком, анестезиологическим мешком и Т-образным контуром



Маски имеют мягкую конструкцию с прозрачной поверхностью, которая позволяет наблюдать за образованием конденсата при дыхании



Маски для реанимации новорожденных | одноразовые | **Технические характеристики**



ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ИЗДЕЛИЯ

Код изделия	RD803-10	RD804-10	RD805-10	RD806-10	RD807-10
Размер	XS	S	M	L	XL
Диаметр маски	35 мм (1,38")	42 мм (1,65")	50 мм (1,97")	60 мм (2,36")	72 мм (2,83")
Вес пациента	400 г – 1 кг (0,88–2,2 фунта)	800 г – 1,5 кг (1,8–3,3 фунта)	1,5–2,5 кг (3,3–5,5 фунта)	2,5–5 кг (5,5–11 фунтов)	5–10 кг (11–22 фунта)
Совместимость	Все T-образные контуры F&P Контуры для ИВЛ и устройства с гнездовым соединителем диаметром 15 мм				
Соединение	Штекерный конический соединитель диаметром 15 мм				
Количество	Поставляется в упаковках по 10 штук				
Доступные комплекты	RD800-EN — стартовый комплект (на английском языке) — включает одну маску каждого размера RD800-SK — стартовый комплект (универсальный) — включает одну маску каждого размера				

ПРОИЗВОДИТЕЛЬНОСТЬ

Срок эксплуатации	Для использования одним пациентом — продукция поставляется чистой, но не стерильной
-------------------	---

КОМПОНЕНТЫ И СОСТАВ

Основные материалы	Термопластичный эластомер
Неиспользуемые материалы	Изделие не содержит натурального каучукового латекса, ПВХ и фталатов (DEHP, DBP, BBP)
Условия производства	Изготовлено в условиях контролируемой производственной среды
Утилизация	В соответствии с правилами лечебного учреждения
Срок годности	3 года

НОРМАТИВНЫЕ АСПЕКТЫ

Классификация	Класс IIa (ЕС и Австралия), класс II (Канада), класс I (США)
Страна производства	Новая Зеландия
Уполномоченный орган	TÜV SÜD Product Service GmbH, 0123

Информация в данном каталоге технических характеристик (включая сведения об изделии и изображения) приведена исключительно в иллюстративных целях. Дополнительная информация представлена в соответствующей инструкции пользователя. Прежде чем заказать изделие, уточните детали у местного представителя компании Fisher & Paykel Healthcare. Информация может быть изменена без предупреждения.

F&P и Neopuff являются товарными знаками компании Fisher & Paykel Healthcare Limited.

618247 REV B © 2020 Fisher & Paykel Healthcare Limited