

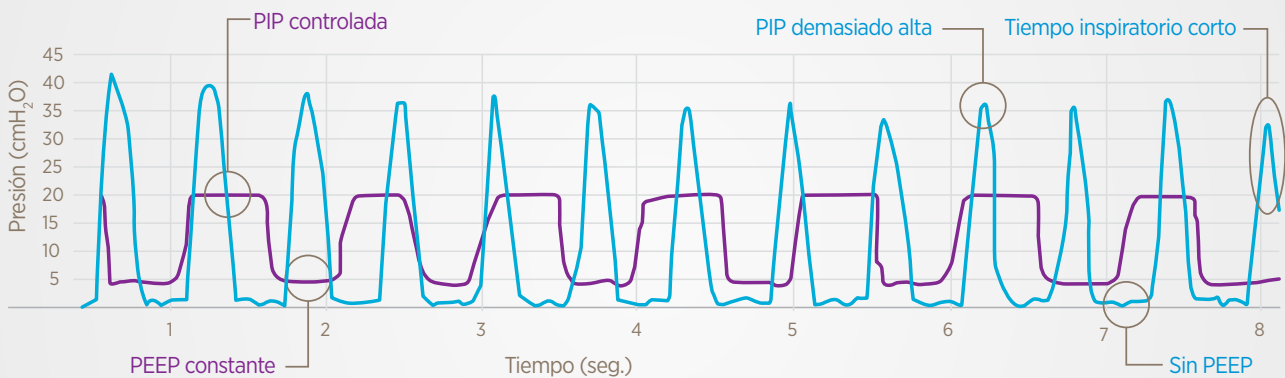
Reanimador con pieza en T Neopuff™ | Serie 900

Las normas de reanimación neonatal internacionales recomiendan el uso de un reanimador con pieza en T cuando haya disponible una fuente para administrar gas. En comparación con las bolsas de autollenado y las bolsas de inflado por flujo, los reanimadores como el Neopuff administran una presión máxima de inspiración (PIP) y una presión espiratoria final positiva (PEEP) más controladas y constantes, lo cual ayuda a proteger los pulmones del neonato y mantener la capacidad residual funcional (CRF).

Presión respecto a tiempo

PIP objetivo = 20 cmH₂O
PEEP objetivo = 5 cmH₂O

Neopuff de FPH
Bolsa de autollenado



El F&P Neopuff presenta un manómetro preciso de fácil lectura, control de la PIP y una válvula de alivio de presión máxima. Puede administrar niveles de oxígeno en un intervalo del 21 % al 100 % desde un caudalímetro o mezclador.



Reanimador con pieza en T para lactantes | Serie 900 | Especificaciones



ESPECIFICACIONES DEL PRODUCTO

Códigos de producto	RD900*** (ver códigos específicos de idioma a continuación)
Altura	250 mm (9,8 pulg.)
Anchura	200 mm (7,9 pulg.)
Profundidad	104 mm (4,1 pulg.)
Peso	1,9 kg (4,2 lb)
Rango del manómetro	De -10 a 80 cmH ₂ O [mbar]

FUNCIONAMIENTO

Precisión del manómetro	+/-2,0 % de deflexión a plena escala
Caudal de entrada de gas	De 5 L/min a 15 L/min
Liberación de presión máxima*	A 8 L/min: De 5 a 70 cmH ₂ O [mbar]; configuración de fábrica a 40 cmH ₂ O [mbar]
Presión máxima de inspiración (PIP)*	A 5 L/min: De 2 a 70 cmH ₂ O [mbar]
	A 8 L/min: De 3 a 72 cmH ₂ O [mbar]
	A 10 L/min: De 4 a 73 cmH ₂ O [mbar]
	A 15 L/min: De 8 a 75 cmH ₂ O [mbar]
Presión espiratoria final positiva (PEEP)*	A 5 L/min: De 1 a 6 cmH ₂ O [mbar]
	A 8 L/min: De 1 a 10 cmH ₂ O [mbar]
	A 10 L/min: De 2 a 15 cmH ₂ O [mbar]
	A 15 L/min: De 4 a 17 cmH ₂ O [mbar]
Fuente de gas recomendada	Mezcla de aire y oxígeno para uso médico de un mezclador de aire/oxígeno
Intervalo de concentración de oxígeno	21-100 % (depende de la fuente de gas)
Tiempo de funcionamiento* (cilindro de 400 L)	50 minutos a 8 L/min

* Todas las cifras de rendimiento enumeradas anteriormente son a modo representativo.

Los valores de PEEP indicados se basan en ajustes de PIP clínicos típicos. Si se establecen valores de PIP superiores, pueden alcanzarse valores de PEEP superiores. Ver también las especificaciones del circuito.

COMPONENTES Y COMPOSICIÓN

Componentes de la caja	Unidad Neopuff™; línea de suministro de gas; adaptador de entrada de gas; pulmón de prueba; tapa de liberación de presión máxima de repuesto; instrucciones para el usuario
------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ASPECTOS NORMATIVOS

Clasificación	Clase IIb (UE y Australia), Clase III (Canadá), Clase II (EE. UU.)
País de origen	Nueva Zelanda
Organismo notificado	TÜV SÜD Product Service GmbH, 0123

CÓDIGOS DE PRODUCTO ESPECÍFICOS DEL IDIOMA

Inglés	RD900AEU	Finlandés	RD900AMU	Noruego	RD900AVU
Danés	RD900ADU	Holandés	RD900ANU	Sueco	RD900AWU
Francés	RD900AFU	Español	RD900ASU	Chino	RD900AZU
Italiano	RD900ALU	Portugués	RD900ATU	Alemán	RD900AGU (Perivent™)

Tenga en cuenta que la información de este catálogo de especificaciones (incluidas la información de los productos y las imágenes) está resumida y solamente tiene fines ilustrativos. Consulte las instrucciones de uso correspondientes para obtener más información y confirme los detalles con su representante local de Fisher & Paykel Healthcare antes de realizar un pedido. La información puede estar sujeta a cambios sin aviso previo.

F&P y Neopuff son marcas comerciales de Fisher & Paykel Healthcare Limited.