Next generation care



Kits de transition pour mélangeur

CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

			O O		TH
	III.			772	
PRODUIT	OJR410B	OJR412B	OJR414B	OJR416B	OJR418B
TAILLE DE L'INTERFACE NASALE	XS	S	М	L	XL
Description	Kit de transition pour mélangeur F&P Optiflow™ Junior 2 – XS	Kit de transition pour mélangeur F&P Optiflow™ Junior 2 - S	Kit de transition pour mélangeur F&P Optiflow™ Junior 2 - M	Kit de transition pour mélangeur F&P Optiflow™ Junior 2 – L	Kit de transition pour mélangeur F&P Optiflow™ Junior 2 - XL
Poids (par kit)	31,2 g	31,6 g	33,8 g	38 g	38,3 g
DÉBITS* (L/min) - MR850					
BC151 BC161 BC153 BC163	4-8	4-9	4-10	4-15	4-15
PIÈCES DE RECHANGE COMPATIBLES					
F&P Wigglepad™ 2	WJR110		WJR112		
CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES DES PRODUITS					
Circuits compatibles	BC151, BC161, BC153, BC163				
Connexion	Raccord rapide, adaptateur				
Humidificateur compatible	MR850 (en mode invasif)				
Quantité	Boîte de 5				
Contenu de la boîte	Interface nasale F&P Optiflow Junior, adaptateur exclusif, limiteur de pression OJR215, instructions d'utilisation				

^{*} Les débits ci-dessus correspondent aux spécifications du produit lorsqu'il est utilisé au niveau de la mer. Se reposer sur le jugement clinique pour la prescription des débits.



Next generation care

Kits de transition pour mélangeur | CARACTÉRISTIQUES

CARACTÉRISTIQUES DE FONCTIONNEMENT				
Plage de température ambiante	18 à 26 °C/64 à 79 °F			
Utilisation	Usage unique			
Durée d'utilisation	7 jours			
Alimentation en gaz recommandée	Gaz médical			
Limite de péremption	3 ans			
Pression limite nominale	40 cmH ₂ O			
COMPOSANTS ET COMPOSITION				
Principaux matériaux de l'interface	Élastomère thermoplastique ; hydrocolloïde ; ABS ; acier inoxydable			
Principaux matériaux de l'adaptateur	Polypropylène			
Principaux matériaux du limiteur de pression	Élastomère thermoplastique blanc ; ABS ; Acier inoxydable ; Caoutchouc de silicone			
Matériaux non présents	Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel, de PVC ou de phtalates (DEHP, DBP, BBP)			
Mode de fabrication	Produit dans un environnement de travail contrôlé			
Élimination	Incinération ou conformément au protocole de l'hôpital pour les interfaces, les limiteurs de pression et les adaptateurs ; les emballages double coque et le PET recyclable des étiquettes			
INFORMATIONS RÉGLEMENTAIRES				
Classification	AU-IIa, EU-IIa, Canada-II, US-II			
Pays d'origine	Nouvelle-Zélande			
Organisme notifié	TÜV SÜD Product Services GmbH CE0123			
Standard	L'adhésif de qualité médicale utilisé est en conformité avec la norme ISO 5356-1			

Veuillez noter que les informations contenues dans cette fiche technique (y compris les informations et les illustrations de produits) sont résumées 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.

Fabricant: Fisher & Paykel Healthcare Ltd Classe du dispositif médical : Classe lla

Organisme notifié : TÜV SÜD Product Service GmbH
Veuillez lire attentivement les instructions d'utilisation et les étiquettes de ce dispositif médical.
A l'attention et pour utilisation des professionnels uniquement. Il est strictement interdit de diffuser ces outils promotionnels

auprès du public et Fisher & Paykel Healthcare ne pourra être tenu responsable si cela venait à se produire.



