









## F&P 950 System

Caractéristiques techniques des kits de transition pour mélangeur

PRODUIT	OJR410B 	OJR412B 	OJR414B 
TAILLE DE LA CANULE NASALE	<b>XS</b>	<b>S</b>	<b>M</b>
Description	Kit de transition pour mélangeur F&P Optiflow™ Junior 2 : taille XS	Kit de transition pour mélangeur F&P Optiflow Junior 2 : taille S	Kit de transition pour mélangeur F&P Optiflow Junior 2 : taille M
Poids (par kit)	31,2 g	31,6 g	33,8 g
<b>DÉBITS* (L/min) : F&amp;P 950™</b>			
 950N60, 950N62	0,5 à 10	0,5 à 10	0,5 à 11
<b>PIÈCES DE RECHANGE COMPATIBLES</b>			
F&P Wigglepads™ 2	 WJR110	 WJR112	
<b>CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES DU PRODUIT</b>			
Circuits compatibles	950N60, 950N62		
Raccordement	Connecteur « Easy-click », adaptateur		
Humidificateur compatible	F&P 950		
Quantité	Boîte de 5		
Contenu de la boîte	Canule nasale F&P Optiflow Junior 2, adaptateur exclusif, limiteur de débit OJR215, instructions d'utilisation		

\*Les débits ci-dessus correspondent aux capacités techniques du produit utilisé au niveau de la mer.  
Se reposer sur le jugement clinique pour la prescription des débits.

<b>CARACTÉRISTIQUES DE FONCTIONNEMENT</b>	
Plage de température ambiante	20 à 26 °C / 68 à 79 °F
Utilisation	Usage unique
Durée d'utilisation	7 jours
Source de gaz recommandée	Gaz médical
Limite de péremption	3 ans
Seuil d'ouverture de la valve nominale	40 cmH <sub>2</sub> O
<b>COMPOSANTS ET COMPOSITION</b>	
Principaux matériaux de la canule	Élastomère thermoplastique ; hydrocolloïde ; ABS ; acier inoxydable
Principaux matériaux de l'adaptateur	Polypropylène
Principaux matériaux du limiteur	Élastomère thermoplastique blanc ; ABS ; acier inoxydable ; caoutchouc de silicone
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	Incinération ou élimination conforme au protocole de l'hôpital pour la canule, le limiteur et l'adaptateur ; coque d'emballage et étiquette en PET recyclable
<b>RÉGLEMENTATION</b>	
Classification	Ila (AU), Ila (UE), II (Canada), II (É.-U.)
Pays d'origine	Nouvelle-Zélande
Organisme notifié	TÜV SÜD Product Services GmbH CE0123
Norme	Les raccords coniques médicaux utilisés sont conformes à la norme ISO 5356-1.

*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. 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 950, Optiflow et Wigglepads sont des marques de commerce de Fisher & Paykel Healthcare Limited.*

**Fabricant :** Fisher & Paykel Healthcare Ltd

**Classe du dispositif médical :** Classe IIa

**Organisme notifié :** TÜV SÜD Product Service GmbH

Veillez 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 tenue responsable si cela venait à se produire.