








F&P 950 System

Technische Daten für
Beatmungsgerät-Übergangskits



PRODUKT	OJR410VT	OJR412VT	OJR414VT
GRÖSSE DER NASENKANÜLE	XS	S	M
Beschreibung	F&P Optiflow™ Junior 2 Beatmungsgerät-Übergangskit - XS	F&P Optiflow™ Junior 2 Beatmungsgerät-Übergangskit - S	F&P Optiflow™ Junior 2 Beatmungsgerät-Übergangskit - M
Gewicht (pro Kit)	8,9 g	9,3 g	11,5 g
PASSENDE ERSATZTEILE			
F&P Wigglepads™ 2	 WJR110	 WJR112	
TECHNISCHE DATEN			
Passende Schlauchsysteme	950N80, 950N81		
Anschluss	Easy-click-Anschluss		
Passender Befeuchter	F&P 950 (bei invasiver Verwendung)		
Menge	Packung mit 5 Stück		
Verpackungsinhalt	F&P Optiflow Junior Nasenkanüle, proprietärer Adapter, Gebrauchsanleitung		
LEISTUNGSDATEN			
Umgebungstemperaturbereich	20-26 °C / 68-79 °F		
Nutzung	Zur Verwendung an einem einzelnen Patienten		
Verwendungsdauer	7 Tage		
Empfohlene Gasquelle	Medizinisches Gas		
Haltbarkeit	3 Jahre		
KOMPONENTEN UND ZUSAMMENSETZUNG			
Vorherrschendes Material	Thermoplastisches Elastomer, Hydrokolloid, ABS, Edelstahl Adapter: Polypropylen		
Nicht enthaltene Materialien	Latexfrei, frei von PVC und Phthalaten (DEHP, DBP, BBP)		
Bauweise	Hergestellt in kontrollierter Arbeitsumgebung		
Entsorgung	Verbrennen oder gemäß den Klinikrichtlinien für Kanüle, Modul und Adapter; Clamshell-Verpackung und Etikett aus recycelbarem PET		
REGULATORISCH			
Klassifizierung	AU IIa, EU IIa, Kanada II, USA I		
Herkunftsland	Neuseeland		
Zuständige Prüfbehörde	TÜV SÜD Product Services GmbH CE0123		

Häufig genutzte Beatmungsgeräte

PRODUKT	OJR410VT 	OJR412VT 	OJR414VT 
GRÖSSE DER NASENKANÜLE	XS	S	M
MAX. FLOW-RATEN* (L/min)			
Draeger Babylog VN500 Beatmungsgerät Draeger Evita Infinity V500 Beatmungsgerät Max. Druck 30 cmH ₂ O Beatmungsmodus O ₂ -Therapie	10	11	12
Maquet Servo-U-Beatmungsgerät Max. Druck 50 cmH ₂ O Beatmungsmodus High Flow	9	10	10
Hamilton-S1-Beatmungsgerät Hamilton-G5-Beatmungsgerät Max. Druck 60 cmH ₂ O Beatmungsmodus High Flow O ₂	11	12	13

* Die oben angegebenen Flow-Raten entsprechen der technischen Leistungsfähigkeit des Produkts bei Verwendung auf Meereshöhe.
 Die Verordnung der Flow-Raten muss nach klinischem Ermessen erfolgen.
 Die maximal erzielbaren Flow-Raten hängen vom Beatmungsgerät ab.
 Informationen zur richtigen Anwendung siehe Anweisungen des Herstellers.

Bitte beachten Sie, dass die Informationen in diesem technischen Datenblatt (einschließlich Produktinformationen und Bilder) nur zur Veranschaulichung zusammengefasst und zur Verfügung gestellt wurden. Bitte lesen Sie die relevanten Gebrauchsanweisungen für ausführlichere Informationen und wenden Sie sich zur Bestätigung bestimmter Details an den für Sie zuständigen Vertreter von Fisher & Paykel Healthcare, bevor Sie eine Bestellung aufgeben. Informationen können jederzeit ohne Vorankündigung geändert werden.