









## Cânula nasal | MR850 | ESPECIFICAÇÕES



| PRODUTO   | OJR410                            | OJR412  | OJR414   | OJR416  | OJR418  |
|---|--|--|--|--|--|
| Tamanho da cânula nasal   | XS   | S  | M  | L  | XL   |
| Peso da cânula  | 6,7 g  | 7,1 g  | 9,3 g  | 13,5 g   | 13,8 g   |
| <b>TAXAS DE FLUXO MÁXIMAS* (L/min)</b>  |  |  |  |  |  |
| MR850  | 0,5 - 8  | 0,5 - 9  | 0,5 - 10   | 0,5 - 23   | 0,5 - 25   |
| <b>SOBRESSELENTES COMPATÍVEIS</b>   |  |  |  |  |  |
| F&P Wigglepad™ 2  |  WJR110                          |  |  WJR112 |  |  |
| <b>ESPECIFICAÇÕES DO PRODUTO</b>  |  |  |  |  |  |
| Compatível com  | Circuito RT330, tubulação de libertação de pressão BC115-05  |  |  |  |  |
| Ligação   | Conector de encaixe simples  |  |  |  |  |
| Humidificador compatível  | MR850 (no modo invasivo)   |  |  |  |  |
| Quantidade  | Caixa de 20  |  |  |  |  |
| Componentes da caixa  | Cânula nasal F&P Optiflow Junior 2, instruções do utilizador   |  |  |  |  |
| <b>ESPECIFICAÇÕES DE DESEMPENHO</b>   |  |  |  |  |  |
| Intervalo de temperatura ambiente em °C   | 18-26 °C   |  |  |  |  |
| Modo do humidificador   | Invasivo   |  |  |  |  |
| Utilização  | Utilização num único doente; máximo de 7 dias  |  |  |  |  |
| Duração da utilização   | 7 dias   |  |  |  |  |
| Fonte de gás recomendada  | Gás médico   |  |  |  |  |
| <b>COMPONENTES E COMPOSIÇÃO</b>   |  |  |  |  |  |
| Materiais predominantes   | Elastómetro termoplástico; hidrocoloide; ABS; aço inoxidável   |  |  |  |  |
| Materiais não presentes   | Não fabricado com látex de borracha natural, PVC ou ftalatos (DEHP, DBP, BBP)                                      |  |  |  |  |
| Modo de fabrico   | Dispositivo não invasivo; fabricado num ambiente de trabalho controlado  |  |  |  |  |
| Eliminação  | Incineração ou de acordo com o protocolo hospitalar para cânulas; embalagem tipo concha e rótulo em PET reciclável |  |  |  |  |
| <b>REGULAMENTARES</b>   |  |  |  |  |  |
| Classificação   | AU-IIa, EU-IIa, Canada-II  |  |  |  |  |
| País de origem  | Nova Zelândia  |  |  |  |  |
| Entidade notificada   | TÜV SÜD Product Services GmbH CE0123   |  |  |  |  |

\* As taxas de fluxo acima descrevem a capacidade técnica do produto quando utilizado ao nível do mar. Certifique-se de que segue a avaliação clínica quando prescrever taxas de fluxo.

Tenha em atenção que as informações contidas nesta ficha de especificações (incluindo informações e imagens relativas aos produtos) são um resumo e servem apenas para fins ilustrativos. Consulte as instruções do utilizador relevantes para obter mais informações e confirme os detalhes com o seu representante local da Fisher & Paykel Healthcare antes de efetuar uma encomenda. Informações sujeitas a alteração sem aviso prévio.