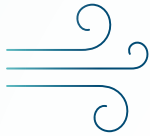
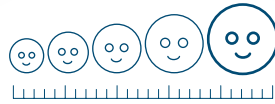


Das Design der Optiflow™ Junior 2+ Nasenkanüle ist darauf ausgelegt, die richtige Passform für ein größeres Patientenspektrum zu bieten und die Lücke zwischen der XL Optiflow Junior 2 Kanüle und der kleinen Optiflow+ Kanüle zu überbrücken. Sie bietet alle Vorteile des Optiflow Junior 2 Kanülensortiments, einschließlich der Waveflex™ Technologie, die für zusätzliche Stabilität sorgt, und Wigglepads™ 2 zur einfachen Anwendung, Ausrichtung und Inspektion der Kanüle.



Erhöhter Flow

Größere Schläuche für mehr Flow von 1 bis 50 L/min.*



Größeres Patientenspektrum

Entwickelt für Patienten im Alter zwischen 6 Monaten und 12 Jahren.



MRT-sicher

Bei Verwendung mit dem Sauerstoffschlauch (OPT014).



* Plattformabhängig

OJR520 Nasenkanüle Produktspezifikationen



OJR520 XXL

MR850

AIRVO™ 2

KOMPATIBLES ZUBEHÖR

F&P Wigglepads 2

WJR114



MAXIMALE FLOWRATEN* (L/min)

	1-36	10-50
--	------	-------

PRODUKTSPEZIFIKATIONEN

Passendes Schlauchsystem	RT330, OPT014	900PT531, 900PT561
Gewicht der Kanüle	28,2 g	
Anschluss	Easy-click-Anschluss	
Menge	10er-Karton	
Verpackungsinhalt	F&P Optiflow Junior 2+ Nasenkanüle, Gebrauchsanweisungen	

LEISTUNG

Umgebungstemperatur	18-26 °C/64-79 °F	
Atemgasbefeuchtermodus	Invasiver Modus	Standardmodus
Nutzung	Verwendung bei einem einzelnen Patienten; maximal 7 Tage	
Verwendungsdauer	7 Tage	
Empfohlene Gasquelle	Medizinisches Gas	

KOMPONENTEN UND ZUSAMMENSETZUNG

Vorherrschendes Material	Thermoplastisches Elastomer, hydrokolloid, ABS	
Nicht enthaltene Materialien	Nicht hergestellt mit Naturkautschuklatex, PVC oder Phthalaten (DEHP, DBP, BBP)	
Herstellungsverfahren	Nichtinvasives Produkt; hergestellt in kontrollierter Arbeitsumgebung	
Entsorgung	Verbrennung oder gemäß Klinikrichtlinien für Kanülen. Blisterverpackung und Etikett aus recyclingfähigem PET	

REGULATORISCHE ANFORDERUNGEN

Klassifizierung	AU IIa, EU IIa, Kanada II, USA II	
Herkunftsland	Neuseeland	
Zuständige Prüfbehörde	TÜV SÜD Product Service GmbH CE0123	

* Die oben angegebenen Flowraten entsprechen der technischen Leistungsfähigkeit des Produkts bei Verwendung auf Meereshöhe. Die Verordnung der Flowraten muss nach klinischem Ermessen erfolgen.

Bitte beachten Sie, dass die Informationen in diesem Spezifikationsblatt (einschließlich Produktinformationen und Bilder) zusammengefasst sind und nur zu illustrativen Zwecken zur Verfügung gestellt werden. 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.

F&P, AIRVO, Optiflow, Wigglepads und Dolphin sind Marken von Fisher & Paykel Healthcare Limited.
PM-620099 REV B © 2020 Fisher & Paykel Healthcare Limited ©