

L'interface nasale Optiflow™ Junior 2+ a été conçue pour s'adapter à une population élargie de patients et trouve sa place entre l'interface Optiflow Junior 2 XL et l'interface Optiflow+ Small. Elle conserve tous les avantages actuels de la gamme d'interfaces Optiflow Junior 2 y compris la technologie Waveflex™ contribuant à la stabilité des canules et les Wigglepads™ 2 permettant une pose, un ajustement et un maintien facilités de l'interface.

**Débit accru**

Une tubulure de plus grand diamètre pour fournir un débit accru de 1 à 50 L/min.*

**Population élargie de patients**

Conçu pour les patients âgés de 6 mois à 12 ans.



* Selon la plateforme

Interface nasale OJR520 Spécifications



OJR520 XXL

MR850

AIRVO™ 2

ACCESSOIRES COMPATIBLES

F&P Wigglepads 2

WJR114



DÉBIT MAXIMUM* (L/min)

1 à 36

10 à 50

SPÉCIFICATIONS DU PRODUIT

Circuit compatible	RT330, OPT014	900PT531, 900PT561
Poids de l'interface	28,2 g	
Connexion	Connecteur à clic rapide	
Quantité	Boîte de 10	
Éléments contenus dans la boîte	Interface nasale F&P Optiflow Junior 2+, instructions d'utilisation	

PERFORMANCE

Plage de température ambiante	18 à 26 °C / 64 à 79 °F	
Mode humidificateur	Mode invasif	Mode par défaut
Utilisation	Utilisation à patient unique ; 7 jours maximum	
Durée d'utilisation	7 jours	
Alimentation en gaz recommandée	Gaz médical	

COMPOSANTS ET COMPOSITIONS

Principaux matériaux	Élastomère thermoplastique ; hydrocolloïde ; ABS	
Matériaux non présents	Ne contient ni latex de caoutchouc naturel, de PVC, ni phtalates (DEHP, DBP, BBP)	
Mode de fabrication	Dispositif non invasif ; fabriqué dans un environnement de travail contrôlé	
Élimination	Incinération ou conformément au protocole de l'hôpital pour les interfaces ; emballage double coque et étiquette en PET recyclable	

RÉGLEMENTATION

Classification	AU-IIa, EU-IIa, Canada-II, US-II	
Pays d'origine	Nouvelle-Zélande	
Organisme notifié	TÜV SÜD Product Service GmbH CE0123	

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

Veillez 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.

F&P, AIRVO, Optiflow, Wigglepads et Dolphin sont des marques commerciales de Fisher & Paykel Healthcare Limited.
619893 REV C © 2022 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.