

## Interface nasale Optiflow™+ Duet **OPT96X**

L'interface nasale OPT96x Duet fournit aux patients des gaz respiratoires humidifiés, dont le traitement à haut débit F&P Optiflow.



### CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

<b>Référence produit</b>	OPT962 (petit) OPT964 (moyen) OPT966 (grand)
<b>Quantité</b>	Boîte de 20
<b>Contenu de la boîte</b>	Interface nasale Clip pour tuyau Instructions d'utilisation
<b>Poids (paquet de 20, boîte comprise)</b>	1,02 kg (2,2 lb)
<b>Dimensions du paquet</b>	Longueur : 240 mm (9,4 pouces) Largeur : 190 mm (7,5 pouces) Hauteur : 225 mm (8,9 pouces)

### CARACTÉRISTIQUES DE FONCTIONNEMENT

<b>Limite de péremption</b>	3 ans
<b>Plage de débit</b>	Avec la série F&P Airvo™ : OPT942 10 à 50 L/min OPT944 10 à 60 L/min OPT946 10 à 60 L/min Avec le système F&P 850™ : 5 à 60 L/min Avec le système F&P 950™ : 5 à 70 L/min
<b>Réglages d'humidité</b>	Température de point de rosée jusqu'à 37 °C
<b>Gestion de la condensation</b>	Tuyau perméable à technologie Evaqua™ pour la réduction des condensats mobiles
<b>Utilisation</b>	Patient unique
<b>Durée d'utilisation</b>	14 jours à l'hôpital
<b>Humidificateurs compatibles</b>	Série Airvo ; MR850 ; F&P 950
<b>Circuits compatibles</b>	Tuyau des séries 900PT50x/900PT56x ; ou circuit respiratoire avec chambre (par exemple 900PT561) Kits de la série RT avec tuyau inspiratoire et chambre chauffés de 22 mm (par exemple RT232) Kit de circuit chauffé adulte F&P 950 (par exemple 950A40)

### COMPOSANTS ET COMPOSITION

<b>Principaux matériaux</b>	Élastomères thermoplastiques, polyéthylène (PE), polypropylène (PP), acétal, élastomère de polyester, ABS, nylon
<b>Matériaux non présents</b>	Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel, de phtalates (DEHP, DBP, BBP) ou de BPA
<b>Mode de fabrication</b>	Produit dans un environnement de travail contrôlé
<b>Élimination</b>	Éliminer les produits et l'emballage selon les directives locales. Les hôpitaux et les établissements de soins de longue durée doivent les éliminer selon leur protocole habituel d'élimination des produits contaminés.

### RÉGLEMENTATION

<b>Pays d'origine</b>	Nouvelle-Zélande et Mexique
<b>Classification</b>	AU-IIa ; UE-IIa ; Canada-II ; USA-II
<b>Organisme notifié</b>	TÜV SÜD Product Service GmbH CE0123

Veuillez 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.