

## Optiflow™+ Duet Nasal-Interface **OPT96X**

Das OPT96X Duet Nasal-Interface versorgt Patienten mit befeuchteten Atemgasen, einschließlich der F&P Optiflow High-Flow-Therapie.



### PRODUKT-SPEZIFIKATIONEN

<b>Produktcode</b>	OPT962 (klein) OPT964 (mittel) OPT966 (groß)
<b>Menge</b>	20er-Karton
<b>Verpackungsinhalt</b>	Nasenkanülen-Interface Schlauchclip Gebrauchsanweisung
<b>Gewicht (Packung von 20 Stück, einschließlich Verpackung)</b>	1,02 kg (2,2 lb)
<b>Verpackungsabmessungen</b>	Länge: 240 mm (9,4 Zoll) Breite: 190 mm (7,5 Zoll) Höhe: 225 mm (8,9 Zoll)

### LEISTUNGS-SPEZIFIKATIONEN

<b>Haltbarkeit</b>	3 Jahre
<b>Flowbereich</b>	Mit der F&P Airvo™ Serie: OPT942: 10–50 L/min OPT944: 10–60 L/min OPT946: 10–60 L/min Mit dem F&P 850™ System: 5–60 L/min Mit dem F&P 950™ System: 5–70 L/min
<b>Luftfeuchtigkeitseinstellungen</b>	Bis zu 37 °C Taupunkttemperatur
<b>Handhabung von Kondensation</b>	Atmungsaktiver Schlauch mit Evaqua™ Technologie verringert die Bildung von mobilem Kondensat
<b>Verwendung</b>	Zur Verwendung an einem einzelnen Patienten
<b>Verwendungsdauer</b>	14 Tage Klinikgebrauch
<b>Kompatible Atemgasbefeuchter</b>	Airvo Serie; MR850; F&P 950
<b>Kompatible Schlauchsysteme</b>	Schlauch der 900PT50X/900PT56X-Serie oder Schlauch- und Kammer-Kit (z. B. 900PT561) Kit zur RT-Serie mit beheiztem Inspirationsschlauch 22 mm und Kammer (z. B. RT232) F&P 950 Beheiztes Schlauchsystem-Kit für Erwachsene (z. B. 950A40)

### KOMPONENTEN UND ZUSAMMENSETZUNG

<b>Überwiegend verwendete Materialien</b>	Thermoplastisches Elastomere, Polyethylen (PE), Polypropylen (PP), Acetal, Polyester-Elastomer, ABS, Nylon
<b>Nicht enthaltene Materialien</b>	Nicht mit Naturkautschuklatex, Phthalaten (DEHP, DBP, BBP) oder BPA hergestellt
<b>Herstellungsverfahren</b>	Hergestellt in kontrollierter Arbeitsumgebung
<b>Entsorgung</b>	Produkte und Verpackungen gemäß den örtlichen Richtlinien entsorgen. Krankenhäuser und Langzeitpflegeeinrichtungen befolgen die Standardverfahren zur Entsorgung kontaminierter Materialien.

### REGULATORISCHE ANFORDERUNGEN

<b>Herkunftsland</b>	Neuseeland oder Mexiko
<b>Klassifizierung</b>	AU-IIa; EU-IIa; Kanada-II; USA-II
<b>Benannte Stelle</b>	TÜV SÜD Product Service GmbH CE0123

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 zuständige Fisher & Paykel Healthcare-Vertretung, bevor Sie eine Bestellung aufgeben. Informationen können jederzeit ohne Vorankündigung geändert werden.