



<b>F&amp;P Visairo™</b> <b>Masque sous nasal pour</b> <b>utilisation en milieu</b> <b>hospitalier</b>	<b>Codes de commande des produits</b>		
	Sans fuite Masque sous nasal pour utilisation en milieu hospitalier Version avec valve anti-asphyxie	Sans fuite Masque sous nasal pour utilisation en milieu hospitalier Version avec coude standard	À fuite Masque sous nasal pour utilisation en milieu hospitalier Version avec valve anti-asphyxie
F&P Visairo - Taille A F&P Visairo - Taille B F&P Visairo - Taille C	RT075A RT075B RT075C	RT076A RT076B RT076C	RT077A RT077B RT077C
<b>Recommandé</b> <b>Circuit F&amp;P 850*</b>	RT219/RT319	RT280/RT380/RT481	RT219/RT319
<b>Recommandé</b> <b>Circuit F&amp;P 950™*</b>	950A60/950A61	950A80/950A81/950A82	950A60/950A61
<b>Configuration du circuit</b>	Mono-branche avec raccord à fuite	Bi-branche	Mono-branche
<b>Résistance au débit</b> <b>du masque</b>	0,23 cmH <sub>2</sub> O à 50 l/min, 0,51 cmH <sub>2</sub> O à 100 l/min	0,07 cmH <sub>2</sub> O à 50 L/min, 0,33 cmH <sub>2</sub> O à 100 L/min	0,26 cmH <sub>2</sub> O à 50 L/min, 0,63 cmH <sub>2</sub> O à 100 L/min
<b>Raccords d'interface</b>	Raccords coniques conformes à la norme ISO 5356-1		
<b>Pressions de fonctionnement</b>	4 à 40 cmH <sub>2</sub> O		
<b>Quantité par boîte</b>	10		
<b>Utilisation prévue</b>	Usage à patient unique, patient adulte (> 30 kg), utilisation pendant 14 jours maximum		
<b>Température de stockage</b>	Min : -10 °C, Max : +50 °C		
<b>Limite de péremption</b>	3 ans		
<b>Matériaux</b>	Élastomère thermoplastique, silicone, acétaldéhyde-diéthylacétal, polycarbonate, mousse de polyuréthane, nylon, lycra Ne contient pas de DEHP ; ne contient pas de BPA ; n'est pas fabriqué avec du latex de caoutchouc naturel		
<b>Biocompatibilité</b>	Conforme aux normes : ISO 10993-1:2018, ISO 18562-1:2017		
<b>Matériaux d'emballage</b>	Extérieur : boîte en carton. Intérieur : polyester/polyéthylène stratifié. Guide des tailles : carton		
<b>Dimensions de l'emballage</b> <b>(L x l x H mm ; kg)</b>	EA : 80 x 200 x 260 ; 0,14 PAC : 352 x 229 x 232 ; 1,68		
<b>Mode de fabrication</b>	Dispositif non invasif ; médicalement propre		
<b>Destruction</b>	Incinération, ou selon le protocole de l'hôpital		

## Informations réglementaires

<b>Classification</b>	États-Unis – Classe II ; UE – Classe IIa ; Australie – Classe IIa					
<b>Pays d'origine</b>	Fabriqué au Mexique					
<b>GTIN (EA)</b>	RT075A	09420012465993	RT076A	09420012466051	RT077A	09420012466112
	RT075B	09420012466013	RT076B	09420012466075	RT077B	09420012466136
	RT075C	09420012466037	RT076C	09420012466099	RT077C	09420012466150
<b>GTIN (Boîte)</b>	RT075A	09420012466006	RT076A	09420012466068	RT077A	09420012466129
	RT075B	09420012466020	RT076B	09420012466082	RT077B	09420012466143
	RT075C	09420012466044	RT076C	09420012466105	RT077C	09420012466167
<b>Code GMDN</b>	57813					
<b>Organisme notifié UE</b>	TÜV SÜD Product Services GmbH					

Toujours se reporter aux instructions d'utilisation fournies avec le produit pour obtenir l'intégralité des instructions, avertissements, contre-indications et autres explications.

\*Les produits mentionnés peuvent ne pas être disponibles dans votre région.

**Fabricant :** Fisher & Paykel Healthcare Ltd

**Classe du dispositif médical :** Classe IIa

**Organisme notifié :** TÜV SÜD Product Service GmbH

Veuillez 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 tenu responsable si cela venait à se produire.

623251 REV A © 2021 Fisher & Paykel Healthcare Limited

F&P, Visairo et F&P 950 sont des marques commerciales de Fisher & Paykel Healthcare Limited.

[www.fphcare.com](http://www.fphcare.com)

**Fisher & Paykel**  
HEALTHCARE